



**SAMODZIELNY PUBLICZNY
ZESPÓŁ OPIEKI ZDROWOTNEJ W MYSZKOWIE**

42-300 Myszków ul. Aleja Wolności 29

Dyrekcja: tel. / fax. (034) 313-73-29

Centrala: 34 313 88 80, 315-82-00

REGON: 000306377, NIP: 577-17-44-296

SP ZOZ/DZ/56/2023/1

Myszków, 17.03.2023 r.

**Do Wykonawców uczestniczących
w postępowaniu o udzielenie zamówienia**

**Wyjaśnienie – modyfikacja 1
– odpowiedzi na pytania Wykonawców**

dotyczy postępowania prowadzonego bez zastosowania procedur Ustawy, o wartości nieprzekraczającej 130 000 zł, dostępnego na stronie internetowej Zamawiającego, w trybie zapytania ofertowego pn.:

„Dostawa odczynników mikrobiologicznych, podłoży mikrobiologicznych, odczynników chemicznych, testów manualnych oraz drobnego sprzętu laboratoryjnego dla potrzeb SPZOZ w Myszkowie”

W związku z wniesionymi zapytaniami, Zamawiający udziela poniższych odpowiedzi.

Pytania 1-4 dotyczą Pakietu nr 1 Szybkie testy diagnostyczne do wykrywania czynników chorobotwórczych

Pytanie 1:

Czy w poz. 4 Zamawiający wymaga, aby zestaw poza kontrolą dodatnią zawierał również pipetki, substrat, koniugat, bufor i rozcieńczalnik – niezbędne do wykonania testu?

Odpowiedź 1:

Tak, Zamawiający w poz. 4 wymaga zaofiarowania zestawu zawierającego wszystkie niezbędne do wykonania testu elementy, w tym również pipetki, substrat, koniugat i rozcieńczalnik.

Pytanie 2:

Czy w poz. 4 przez sformułowanie „w ramach jednej kasetki” Zamawiający rozumie również jedno miejsce dozowania próbki?

Odpowiedź 2:

Tak, Zamawiający poprzez sformułowanie "w ramach jednej kasetki" rozumie zaofiarowanie w poz. 4 testu z jednym miejscem dozowania próbki.

Pytanie 3:

Czy w poz. 5 Zamawiający dopuści test, który nie ma zawartych w metodyce informacji o czułości w ng/ml? Wszystkie pozostałe wymogi SWZ test spełnia.

Odpowiedź 3:

Tak, Zamawiający dopuszcza zaofiarowanie testu, który nie ma zawartych w metodyce informacji o czułości w ng/ml, przy zachowaniu pozostałych paramaterów określonych w zapytaniu ofertowym.

Pytanie 4:

Czy w celu potwierdzenia zgodności oferowanego asortymentu w pakiecie 1 z wymogami SWZ Zamawiający wymaga przedłożenia wraz z ofertą ulotek/metodyk wykonania testów?

Odpowiedź 4:

Nie, Zamawiający wymaga przedłożenia dokumentów zgodnych z zapisami w zapytaniu ofertowym.

Pytanie 5: Pakiet nr 1, pozycja 4: Czy Zamawiający zgodzi się na zaofiarowanie testów kasetkowych do jednoczesnego wykrywania na osobnych polach, toksyny A, toksyny B, oraz antygeny GDH metodą immunochromatograficzną?

Odpowiedź 5:

Zgodnie z zapisami zapytania ofertowego pakiet 1 pozycja 4, Zamawiający wymaga zaofiarowania szybkiego testu immunoenzymatycznego wykrywającego GDH i toksyny A/B C.difficile w kale w ramach



**SAMODZIELNY PUBLICZNY
ZESPÓŁ OPIEKI ZDROWOTNEJ W MYSZKOWIE**

42-300 Myszków ul. Aleja Wolności 29

Dyrekcja: tel. / fax. (034) 313-73-29

Centrala: 34 313 88 80, 315-82-00

REGON: 000306377, NIP: 577-17-44-296

jednej kasetki. Zgodnie z odpowiedzią udzieloną na pytanie 2 Zamawiający poprzez sformułowanie "w ramach jednej kasetki" rozumie zaoferowanie testu z jednym miejscem dozowania próbki.

Pytanie 6:

Pakiet nr 1, pozycja 4: Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie testów kasetkowych o czułości analitycznej w zakresie 0,78-0,10 ng/mL dla antygenu GDH, 2-0,25 ng/mL dla toksyny A, oraz 3,12-0,19 ng/mL dla toksyny B?

Odpowiedź 6:

Zgodnie z zapisami zapytania ofertowego pakiet 1 pozycja 4 Zamawiający oczekuje zaoferowania testu, którego wykrywalność w przypadku toksyny A: jest nie gorsza niż 0,7 ng/ml oraz w przypadku toksyny B: jest nie gorsza niż 0,2 ng/ml.

Pytanie 7:

Pakiet nr 1, pozycja 5: Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie testu o czułości analitycznej w zakresie 0.78ng/mL – 0.09ng/mL, oraz czułości i swoistości diagnostycznej w stosunku do metody real time PCR równej odpowiednio 98,2 % i 98,4 %?

Odpowiedź 7:

Zgodnie z zapisami zapytania ofertowego pakiet nr 1 pozycja 5 oraz odpowiedzią udzieloną na Pytanie 3 Zamawiający oczekuje zaoferowania testu o czułości $\geq 99\%$ oraz swoistości $\geq 99\%$.

Pytanie 8:

Czy Zamawiający w pakiecie nr 2 „II - Podłoże płynne w probówkach” poz. 1 wyrazi zgodę na zaoferowanie bulionu o objętości 8 ml? Uzasadnienie: Zmiana objętości nie wpłynie na jakość oferowanego produktu.

Odpowiedź 8:

Zgodnie z zapisami Zapytania ofertowego pakiet 2 „II -Podłoże płynne w probówkach” poz. 1, Zamawiający wymaga zaoferowania opakowań o obj. min 5 ml. W przypadku zaoferowania niepodzielnej ilości, Zamawiający dopuszcza wycenę opakowań z przeliczeniem ilości do 2 miejsc po przecinku. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszymi wyjaśnieniami - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie "ilość pełnych opakowań/24 miesiące" nanieść stosowne skorygowane zapisy tak, aby nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 9:

Czy Zamawiający w pakiecie nr 2 „II -Podłoże płynne w probówkach” poz. 2 wyrazi zgodę na zaoferowanie bulionu o objętości 10 ml? Uzasadnienie: Zmiana objętości nie wpłynie na jakość oferowanego produktu.

Odpowiedź 9:

Zgodnie z zapisami Zapytania ofertowego pakiet 2 „II -Podłoże płynne w probówkach” poz. 2, Zamawiający wymaga zaoferowania opakowań o obj. min 5 ml. W przypadku zaoferowania niepodzielnej ilości, Zamawiający dopuszcza wycenę opakowań z przeliczeniem ilości do 2 miejsc po przecinku. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszymi wyjaśnieniami - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie "ilość pełnych opakowań/24 miesiące" nanieść stosowne skorygowane zapisy tak, aby nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 10:

Czy Zamawiający w pakiecie nr 2 „II -Podłoże płynne w probówkach” poz. 3 wyrazi zgodę na zaoferowanie bulionu o objętości 9 ml? Uzasadnienie: Zmiana objętości nie wpłynie na jakość oferowanego produktu.

Odpowiedź 10:

Zgodnie z zapisami zapytania ofertowego pakiet 2 „II -Podłoże płynne w probówkach” poz. 3, Zamawiający wymaga zaoferowania opakowań o obj. min 5 ml. W przypadku zaoferowania niepodzielnej ilości, Zamawiający dopuszcza wycenę opakowań z przeliczeniem ilości do 2 miejsc po przecinku. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszymi wyjaśnieniami – modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie "ilość pełnych opakowań/24 miesiące" nanieść stosowne skorygowane zapisy tak, aby nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 11:

Czy Zamawiający w pakiecie 4 w poz. 5 dopuści probówki 5ml? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź 11:

Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w pakiecie 4 w poz. 5 probówki 5ml.



**SAMODZIELNY PUBLICZNY
ZESPÓŁ OPIEKI ZDROWOTNEJ W MYSZKOWIE**

42-300 Myszków ul. Aleja Wolności 29

Dyrekcja: tel. / fax. (034) 313-73-29

Centrala: 34 313 88 80, 315-82-00

REGON: 000306377, NIP: 577-17-44-296

Pytanie 12:

Czy Zamawiający w pakiecie 4 w poz. 15 dopuści końcówki typu Gilson o pojemności od 50-1000ul?

Odpowiedź 12:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza w pakiecie 4 w poz. 15 zaoferowania końcówek typu Gilson o pojemności od 50-1000ul. Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z zapisami zapytania ofertowego.

Pytanie 13:

Zamawiający w pakiecie 4 w poz 18 i 19 nie doprecyzował jakich nakłuwaczy wymaga. Proszę o doprecyzowanie głębokości nakłucia.

Odpowiedź 13:

Zamawiający wymaga zaoferowania w pakiecie 4 w pozycji 18 nakłuwaczy o głębokości nakłucia 2,4mm, a w pozycji 19 nakłuwaczy o głębokości nakłucia 1,8mm.

Pytanie 14:

Prosimy o wyłączenie pozycji 4 z pakietu 1 utworzenie z niej odrębnego pakietu. Obecny opis przedmiotu zamówienia tworzy preferencje dla konkretnego wytwórcy, dysponującego pełnym asortymentem wymienionych w Zadaniu 1 uniemożliwiając składanie ofert pozostałym podmiotom posiadającym w swojej ofercie, lecz nie posiadającym pozostałej części asortymentu, co budzi podejrzenia o faworyzowanie konkretnego wytwórcy przez Zamawiającego z naruszeniem dyscypliny finansów publicznych (na podstawie przepisów zawartych art. 16 pkt. 1 ustawy z dnia 11 września 2019r. o odpowiedzialności za naruszanie dyscypliny finansów publicznych (wraz z późn. zm.)). Poprzez sformułowanie przedmiotu zamówienia ograniczające faktyczny krąg podmiotów ubiegających się o udzielenie zamówienia, posiadających w swojej ofercie testy immunochromatograficzne, Zamawiający narusza odpowiednie przepisy ustawy PZP: 1) art. 16 pkt. 1, poprzez przeprowadzenie postępowania w sposób naruszający zasadę uczciwej konkurencji, równego traktowania wykonawców, przejrzystości oraz proporcjonalności, poprzez sformułowanie postanowień SIWZ w sposób bezzasadnie ograniczający krąg podmiotów uprawnionych do ubiegania się o udzielenie zamówienia w postępowaniu; 2) art. 99 ust. 4, 5 w zw. z art. 16 pkt. 1, poprzez wadliwe opisanie przedmiotu zamówienia, polegające na wprowadzeniu do jednego zamówienia produktów dostępnych tylko u jednego lub bardzo ograniczonej liczby podmiotów bez podziału tego zamówienia na części i tym samym ograniczenie liczby wykonawców uprawnionych do ubiegania się o udzielenie zamówienia w postępowaniu; 3) art. 99 ust. 4, 5 w zw. art. 36aa ust. 1 w zw. z art. 7 ust. 1, poprzez wadliwe opisanie przedmiotu zamówienia, polegające na niedopuszczeniu możliwości składania ofert częściowych/nieudzielenie zamówienia w częściach i tym samym ograniczenie liczby podmiotów uprawnionych do ubiegania się o udzielenie zamówienia w postępowaniu. W odniesieniu do art. 96 ust. 1 pkt. 11 ustawy PZP (zgodnie z którym Zamawiający powinien literalnie wskazać przyczyny niedokonania podziału zamówienia na części), cytowany przepis stanowi transpozycję do polskiego porządku prawnego normy zawartej w art. 46 ust. 1 dyrektywy klasycznej. Zgodnie z motywem 78 preambuły do dyrektywy klasycznej w przypadku, gdy instytucja zamawiająca zdecyduje, że podział zamówienia na części nie byłby właściwy, stosowne indywidualne sprawozdanie lub dokumenty zamówienia powinny zawierać wskazanie głównych przyczyn decyzji instytucji zamawiającej. Przesłanki zawarte w powyższym motywie preambuły nie mają zastosowania w przedmiotowym postępowaniu. Zgodnie z treścią sentencji wyroku KIO z dnia 2017-01-02, sygn. akt.: KIO 2346/16 (w myśl którego KIO nakazała instytucji zamawiającej dokonanie podziału zamówienia na części) : „uznać należy, iż obawy związane z ewentualnymi niewielkimi trudnościami czy kosztami bądź nieznacznymi problemami z koordynowaniem działań wykonawców, a tym bardziej wygoda zamawiającego, nie powinny stanowić dostatecznej podstawy do zaniechania podziału zamówienia na części.”

Odpowiedź

14:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zapytania ofertowego. Zgodnie z aktualnymi wytycznymi wydanymi przez Ministerstwo Zdrowia w zakresie diagnostyki i terapii zakażeń Clostridioides (Clostridium) difficile, Zamawiający nie dopuszcza zaoferowania testów immunochromatograficznych w pozycji 4 Pakietu 1.



**SAMODZIELNY PUBLICZNY
ZESPÓŁ OPIEKI ZDROWOTNEJ W MYSZKOWIE**

42-300 Myszków ul. Aleja Wolności 29

Dyrekcja: tel. / fax. (034) 313-73-29

Centrala: 34 313 88 80, 315-82-00

REGON: 000306377, NIP: 577-17-44-296

Pytanie 15:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 1 poz. 3 testu immunochromatograficznego?

Odpowiedź 15:

Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie w pakiecie 1 poz.3 testu immunochromatograficznego.

Pytanie 16:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 1 poz. 5 testu o czułości 98,8% oraz swoistości 98,4%?

Odpowiedź 16:

Zgodnie z zapisami zapytania ofertowego - pakiet 1 pozycja 5 oraz odpowiedzią udzieloną na Pytanie 7

Zamawiający oczekuje zaferowania testu o czułości $\geq 99\%$ oraz swoistości $\geq 99\%$.

Pytanie 17:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 1 poz. 6 testu o czasie uzyskania ostatecznego wynoszącym 15 minut ?

Odpowiedź 17:

Zamawiający dopuszcza zaferowanie w pakiecie 1 poz. 6 testu o czasie uzyskania ostatecznego wyniku wynoszącym 15 minut, podtrzymując pozostałe zapisy zapytania ofertowego.

Pytanie 18:

Dotyczy - Pakiet 1 – Szybkie testy diagnostyczne do wykrywania czynników chorobotwórczych. Pozycja 4 l. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 1 zaferowanie szybkiego immunochromatograficznego testu do wykrywania GDH oraz toksyn A i B Clostridium difficile w kale o czułości analitycznej dla GDH- 1 ng/ml., dla toksyn A- 2 ng/ml. oraz dla toksyn B- 1 ng/ml, zgodnie z załączoną metodyką?

Odpowiedź

18:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie w Pakiecie 1 pozycja 4 testu immunochromatograficznego.

Pytanie 19:

W przypadku odpowiedzi negatywnej (*powyżej*) prosimy o wydzielenie w/w pozycji do osobnego Pakietu. Pozostawienie obecnego zapisu zawęży ilość wykonawców mogących wziąć udział w postępowaniu do jednego i uniemożliwia złożenie oferty Wykonawcom oferującym testy kasetkowe immunochromatograficzne, co jest sprzeczne z wymaganiami zapewnienia przez Zamawiającego warunków uczciwej konkurencji.

Odpowiedź 19:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy zapytania ofertowego w powyższym zakresie.

Ponieważ warunki zamówienia ulegają zmianie, przedłużeniu ulega termin składania ofert z wyznaczonego pierwotnie do 20.03.2023r. do godziny 12.00 (termin otwarcia ofert w tym samym dniu o godzinie 12.05), do dnia 21.03.2023 r. do godziny 12.00 (termin otwarcia ofert w tym samym dniu o godzinie 12.05).

Zatwierdził

DYREKTOR

dr n. med. Adam Miśkiewicz