



SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji
w Poznaniu

im. prof. Ludwika Bierkowskiego

Dział Zamówień Publicznych

ul. Dojazd 34, 60-631 Poznań
tel. 61-846-47-70,
www.szpitalmswia.poznan.pl
zamowienia@szpitalmswia.poznan.pl



ZP/p/2374-14/2020

Poznań, dnia 10.03.2020 roku

**Do wszystkich Wykonawców
ubiegających się udzielenie
zamówienia publicznego**

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pod nazwą: „dzierżawa aparatu do monitorowania posiewów krwi i innych jałowych płynów ustrojowych wraz z zakupem podłoża do hodowli drobnoustrojów z krwi i płynów ustrojowych”. Nr postępowania: Zp/p/14/2020.

WYJAŚNIENIE TREŚCI SIWZ Nr 1 -2

Zgodnie z art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2019 r., poz. 1843 ze zm.), Zamawiający Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji Poznaniu, im. prof. Ludwika Bierkowskiego, informuje, że w przedmiotowym postępowaniu wpłynął wniosek o wyjaśnienie treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (SIWZ). Zamawiający niniejszym udziela odpowiedzi na zadane pytania:

Zestaw zapytań nr 1

Pytanie 1

Dotyczy Załącznika nr 2 – Podłoża do posiewów krwi i innych płynów ustrojowych, nazwa odczynnika, poz. 4 - Gotowy, certyfikowany suplement wzbogacający drobnoustrojów wymagających lub do hodowanych z płynów innych niż krew.
Czy Zamawiający wymaga wyceny takiej ilości zalecanego suplementu, aby zabezpieczył ciągłość terminu przydatności po otwarciu opakowania zbiorczego przez 24 miesiące trwania umowy?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający wymaga wyceny odpowiedniej ilości suplementu

Pytanie 2

Dotyczy Załącznika nr 2 – Podłoża do posiewów krwi i innych płynów ustrojowych, materiały zużywalne, poz. 1 - Igły do przesiewania butelek pozytywnych na podłoża stałe
Czy Zamawiający wymaga, aby igły do przesiewania butelek pozytywnych na podłoża stałe były sterylne i pochodziły od tego samego producenta co butelki co ograniczyłoby w znacznym stopniu ryzyko kontaminacji i usprawniło proces rozpatrywania reklamacji?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający wymaga, aby igły do przesiewania butelek pozytywnych na podłoża stałe były sterylne i dopuszcza, żeby pochodziły od tego samego producenta co butelki

Pytanie 3

Dotyczy Załącznika nr 2 – Podłoża do posiewów krwi i innych płynów ustrojowych, wymogi graniczne dla podłoża do hodowli drobnoustrojów z krwi i płynów ustrojowych stosowanych wraz z aparatem, poz. 6 - Podłoża umożliwiają prowadzenie hodowli w warunkach tlenowych i beztlenowych krwi oraz innych jałowych płynów ustrojowych; potwierdzone przez producenta instrukcją używania w języku polskim.

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody, aby w odniesieniu do Podłoża do hodowli w warunkach tlenowych i beztlenowych krwi oraz innych jałowych płynów ustrojowych złożyć oświadczenie autoryzowanego dystrybutora, że zaoferowane podłoża są odpowiednie do hodowli drobnoustrojów z krwi oraz innych płynów ustrojowych (płyn mózgowo-rdzeniowy, opłucnowy, stawowy, z jamy otrzewnej itp.). Na żądanie Zamawiającego, na potwierdzenie powyższego Wykonawca może przedłożyć certyfikat dystrybucji.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający wyraża zgodę na złożenie takiego oświadczenia i przedłożenie certyfikatu dystrybucji

Pytanie 4

Dotyczy Załącznika nr 2 – Podłoża do posiewów krwi i innych płynów ustrojowych, wymogi graniczne dla podłoża do hodowli drobnoustrojów z krwi i płynów ustrojowych stosowanych wraz z aparatem, poz. 6 - Podłoża umożliwiają prowadzenie hodowli w warunkach tlenowych i beztlenowych krwi oraz innych jałowych płynów ustrojowych; potwierdzone przez producenta instrukcją używania w języku polskim .

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody, aby na potwierdzenie, że zaoferowane podłoża są odpowiednie do hodowli drobnoustrojów z krwi oraz innych płynów ustrojowych złożyć instrukcję używania suplementu z poz. 4 kompatybilnego z wymienionymi podłożami zawierającą informację, że suplement stosuje się w połączeniu z tymi podłożami jako środek wzbogacający przy podejrzeniu obecności drobnoustrojów o wysokich wymaganiach żywieniowych, zwłaszcza wtedy, gdy krew nie jest obecna, np. w przypadku próbek płynów ustrojowych (płyn mózgowo-rdzeniowy, opłucnowy, stawowy, z jamy otrzewnej itp.).

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający wyraża zgodę na złożenie odpowiedniej instrukcji

Pytanie 5

Dotyczy Załącznika nr 2 – Podłoża do posiewów krwi i innych płynów ustrojowych, wymogi graniczne dla aparatu do monitorowania posiewów krwi i innych jałowych płynów ustrojowych, poz. 2 - Pojemność aparatu: 40 -80 miejsc inkubacyjno-pomiarowych
Czy Zamawiający dopuści aparat modułowy, w którym każdy moduł składa się z 40 miejsc i w tym przypadku oferent zaoferuje 2 moduły?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuści aparat modułowy, przy czym moduł na 40 miejsc zostanie zainstalowany jako pierwszy, drugi moduł w razie potrzeby w trakcie trwania umowy

Pytanie 6

Dotyczy Załącznika nr 2 – Podłoża do posiewów krwi i innych płynów ustrojowych, wymogi graniczne dla aparatu do monitorowania posiewów krwi i innych jałowych płynów ustrojowych, poz. 4 - Zintegrowany system do monitorowania posiewów z wbudowanym komputerem, z oprogramowaniem w wersji graficznej (ikony)
Czy Zamawiający dopuści system z ekranem dotykowym, z oprogramowaniem w wersji graficznej w postaci tabletu?

Odpowiedź Zamawiającego

Tak. Zamawiający dopuści system z ekranem dotykowym, z oprogramowaniem w wersji graficznej w postaci tabletu.

Pytanie 7

Dotyczy §2 ust. 4 wzoru umowy (załącznik nr 6 do SIWZ):

Prosimy o dopuszczenie możliwości przesłania dokumentów w dniu dostawy towaru, ponieważ towar wysyłany jest bezpośrednio z magazynu, natomiast dokumenty, w tym faktura – z siedziby spółki.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza taką możliwość.

Pytanie 8

Dotyczy §2 ust. 9 wzoru umowy (załącznik nr 6 do SIWZ):

Zwracamy się z prośbą o usunięcie zapisu w §2 ust. 9 wzoru umowy (załącznik nr 6 do SIWZ). Każda placówka służby zdrowia wykonująca badania laboratoryjne i inne procedury medyczne ma podpisaną umowę na odbiór różnego rodzaju odpadów medycznych, szkodliwych itp. Zgodnie z Ustawą o gospodarce opakowaniami i odpadami opakowaniowymi, koszty gospodarowania wytworzonego odpadu ponosi posiadacz, wytwórca odpadu (w tym przypadku Szpital – Zamawiający) i zgodnie z Ustawą o odpadach zobowiązany jest do przekazania odpadu firmie, która posiada stosowne zezwolenia. W związku z powyższym scedowanie na Wykonawcę odpowiedzialności do odbioru zużytych opakowań po dostarczonym przedmiocie zamówienia jest niezgodne z prawem, ponieważ to Zamawiający jest wytwórcą odpadu i on powinien zutylizować powstały odpad.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający wykreśla przedmiotowy zapis.

Pytanie 9

Dotyczy §7 ust. 1a) wzoru umowy (załącznik nr 6 do SIWZ):

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zmniejszenie wysokości kar umownych do 2% wynagrodzenia brutto należnego za niedostarczoną partię wyrobów.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 10

Dotyczy §7 ust. 1b) wzoru umowy (załącznik nr 6 do SIWZ):

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zmniejszenie wysokości kar umownych do 2% wartości brutto zamówienia anulowanego.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 11

Dotyczy §7 ust. 1c) wzoru umowy (załącznik nr 6 do SIWZ):

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zmniejszenie wysokości kar umownych do 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 12

Dotyczy §3 ust. 5 wzoru umowy dzierżawy (załącznik nr 6A do SIWZ):

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na wydłużenie terminu usunięcia awarii do 72 godzin w dni robocze, a w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych z zagranicy do 14 dni roboczych.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu usunięcia awarii do 72 godzin a w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych z zagranicy do 14 dni roboczych oferent zobowiązuje się dostarczyć na czas naprawy zastępczy sprzęt medyczny, zgodnie z dokonaną modyfikacją załącznika 6A.

Pytanie 13

Dotyczy §3 ust. 10 wzoru umowy dzierżawy (załącznik nr 6A do SIWZ):

Zwracamy się z prośbą o usunięcie §3 ust. 10 ze wzoru umowy dzierżawy.

Z chwilą dostarczenia APARATU wszelkie ryzyko związane z jego utratą, zniszczeniem lub uszkodzeniem na skutek wadliwej jego eksploatacji ponosi Dzierżawca.

Dzierżawca jest odpowiedzialny za to, aby APARAT był eksploatowany zgodnie z jego przeznaczeniem, instrukcją obsługi i wskazówkami, udzielanymi przez Wydzierżawiającego, wyłącznie przez osoby ze strony użytkownika przeszkolone przez Wydzierżawiającego.

W przypadku stwierdzenia przez Wydzierżawiającego w okresie obowiązywania gwarancji, iż uszkodzenie APARATU powstało na skutek wadliwej eksploatacji tj. eksploatacji niezgodnej z przeznaczeniem APARATU, instrukcją obsługi i wskazówkami, udzielanymi przez Wydzierżawiającego obsługa serwisowa będzie odpłatna zgodnie z aktualnymi warunkami świadczenia usług serwisowych obowiązujących u Wydzierżawiającego.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 14

Dotyczy §5 ust. 1.1) wzoru umowy dzierżawy (załącznik nr 6A do SIWZ):

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zmniejszenie wysokości kar umownych do 2% wartości brutto rocznej wartości dzierżawy.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 15

Dotyczy §5 ust. 1.2) wzoru umowy dzierżawy (załącznik nr 6A do SIWZ):

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zmniejszenie wysokości kar umownych do 10% wartości brutto półrocznej stawki dzierżawy.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 16

Dotyczy §2 ust. 1. wzoru umowy dzierżawy (załącznik nr 6A do SIWZ): Zwracamy się z prośbą o wydłużenie czasu na dostarczenie i uruchomienie aparatu do 21 dni kalendarzowych.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie czasu na dostarczenie i uruchomienie aparatu do max. 14 dni kalendarzowych.

Zestaw zapytań nr 2

Pytanie 1

Dotyczy pozycji nr 4 „Gotowy, certyfikowany suplement wzbogacający dla drobnoustrojów wymagających lub do hodowanych z płynów innych niż krew”

Czy w przypadku kiedy poszczególni Wykonawcy posiadają podłoża pediatryczne, które zawierają w składzie substancje suplementujące podłoża hodowlane takie jak NAD i HEMINĘ Zamawiający odstąpi od Wymogu wyceny dodatkowego suplementu wzbogacającego?

W przypadku niektórych producentów oferujących podłoża pediatryczne do hodowli drobnoustrojów z krwi oraz płynów ustrojowych nie ma konieczności suplementacji podłoża dodatkowym suplementem wzbogacającym zawierającym związki takie jak NAD czy HEMINA umożliwiające wzrost drobnoustrojów wybrednych z rodzaju Neisseria, Haemophilus ze względu na fakt, iż kompozycja i skład tych podłoży został zaprojektowany przez producenta w taki sposób aby podłoża były kompletne i zawierały te substancje w swoim składzie. Dodatkowa suplementacja nie jest w takim razie konieczna - oferowane podłoża są kompletne i nie ma konieczności stosowania żadnych dodatkowych suplementów wzbogacających. Takie rozwiązanie umożliwia bezpieczne pobranie materiału do butelki bez konieczności dozowania czy wstrzykiwania dodatkowego suplementu, co związane jest w koniecznością wykonywania dodatkowych czynności przez personel laboratoryjny lub pobierający materiał bezpośrednio od pacjenta oraz niejednokrotnie niesie za sobą ryzyko zanieczyszczenia (kontaminacji) badanych próbek i musi być wykonywane w odpowiednich warunkach: komorach laminarnych w laboratorium oraz przy użyciu odpowiedniego bezpiecznego sprzętu jednorazowego: igły strzykawkowe, czy też specjalne adaptory do przenoszenia materiału.

Brak konieczności stosowania dodatkowego suplementu pozwala również na wprowadzenie oszczędności kosztów prowadzenia badania w przypadku diagnostyki płynów ustrojowych takich jak steryny płyny ustrojowe lub w przypadku pobierania bardzo małej ilości materiału jak krew od pacjentów pediatrycznych.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Pytanie 2

Dotyczy Parametry graniczne, pozycja nr 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie konfekcjonowania 25 sztuk butelek/op.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 3

Czy Zamawiający wymaga zastosowania w aparacie minimum 3 algorytmów przeliczeniowych gwarantujące właściwą ocenę każdej butelki?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie min. 3 algorytmów przeliczeniowych aby gwarantować właściwą ocenę każdej butelki.

Pytanie 4

Czy Zamawiający wymaga możliwości wizualnej oceny wzrostu drobnoustroju w podłożu na podstawie zmiany zabarwienia sensora wbudowanego w dno butelki?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza taką możliwość.

Pytanie 5

Czy Zamawiający wymaga stabilizacji temperatury w aparacie poprzez wbudowany system podwójnego grzania: ogrzewanie pojedynczej celki oraz ogrzewanie powietrza w aparacie?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza taką możliwość.

Pytanie 6

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania systemu, który posiada możliwość zdalnego połączenia serwisowego?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza taką możliwość.

Pytanie 7

Dotyczy parametry graniczne dla aparatu, pkt. 10

Czy Zamawiający dopuści kolorymetryczną metodę odczytu pomiaru?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ.

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy Pzp dokonuje modyfikacji SIWZ w następującym zakresie:

- 1) Załącznik nr 6 do SIWZ:
 - a) Poprzez wykreślenie ust. 9 w § 2.
- 2) Załącznik nr 6 A do SIWZ:
 - a) § 2 ust. 1, który otrzymuje następujące brzmienie:

„Przedmiot dzierżawy zostanie dostarczony do siedziby Zamawiającego i uruchomiony (z ewentualnym podłączeniem do systemu informatycznego) terminie do 14 dni kalendarzowych od dnia zawarcia umowy. Niezwłocznie po uruchomieniu Wykonawca przeprowadzi szkolenie pracowników Zamawiającego w zakresie jego obsługi”
 - b) § 3 ust. 5, który otrzymuje następujące brzmienie:

„Wykonawca usunie awarię w terminie nie dłuższym niż 72 godziny od chwili jej zgłoszenia przez Zamawiającego. W przypadku, gdy do usunięcia awarii konieczne będzie sprowadzenie części zamiennych z spoza RP, Wykonawca usunie awarię w terminie nie dłuższym niż do 14 dni roboczych z jednoczesnym zapewnieniem zastępczego sprzętu medycznego na czas naprawy.”
 - c) § 3 ust. 6, który otrzymuje następujące brzmienie:

„W przypadku niemożności usunięcia awarii w czasie określonym w ust. 5 zd. 1, Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć na czas naprawy zastępczy sprzęt medyczny.”
 - d) § 5 ust. 1 pkt 1), który otrzymuje następujące brzmienie:

„5% wartości brutto rocznej wartości dzierżawy za każdy dzień opóźnienia w wykonaniu zobowiązań określonych w § 2 ust. 1, § 3 ust. 5 i 6 Umowy”

Niniejszy dokument stanowi integralną część SIWZ i jest wiążący dla wszystkich Wykonawców ubiegających się o udzielenie niniejszego zamówienia publicznego.

Wyk. w 1 egz.
1/ strona internetowa
2/ a/a
Druk: M. Flis

6 Z-ca Kierownika
Działu Zamówień Publicznych
mgr Michał Flis

LENARZ GOSZCZELNY
SAMODZIĘLNIE DZIAŁĄCY
ZAKŁAD USŁUGI W OBLASCI
KIEROWNICWA I ADMINISTRACJI
w Poznaniu, ul. Lotników 10
prof. dr hab. Mieczysław Stanisław Kucharski