



**SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY**

**85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75**

**Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia**

**Tel. 52/36-55-521, 52/36-55-352, 52/36-55-495, 52/36-55-296**

**ISO 27001: 2005  
ISO 9001: 2008  
ISO 14001: 2004  
PN-N18001:2004**



**Fax 52/36-55-752**

NZZ/17/D/16

Bydgoszcz, dnia 01.03.2016r.

**Wszyscy Wykonawcy**

**Dotyczy: postępowania w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę odczynników do badań z zakresu serologii transfuzjologicznej metodą mikrokolumnową wraz z najmem aparatury**

**ODPOWIEDŹ NA PYTANIE**

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004 r. (Dz. U. z 2013 r. poz. 907 z póź. zm. ) w związku z pytaniem zadany przez wykonawcę w toku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego Zamawiający udziela wyjaśnień:

**Pytanie 1**

Czy Zamawiający uzna jako oświadczenie producenta pipet, odpowiednią stroną instrukcji/oryginalnego folderu potwierdzającego, że oferowane końcówki są przeznaczone do danej pipety?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 2**

Prosimy o wykreślenie w rozdz. III pkt. 3 ppkt. 3.3 fragmentu: (...)”bądź sporządzone przez wykonawcę składającego ofertę” lub dopisanie w tym ppkt: (...),bądź sporządzone przez wykonawcę składającego ofertę łącznie ze świadectwem walidacji i wzorcowania pipety z nieoryginalnymi końcówkami, jeżeli pochodzą od innego producenta niż producent pipety”, gdyż pipety, szczególnie dozujące tak małe objętości, są urządzeniami wysoce precyzyjnymi i są walidowane i wzorcowane do odmierzania tych objętości łącznie z określonymi końcówkami np. metodą grawimetryczną.

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

**Pytanie 3**

Czy w związku ze specyfiką asortymentową niezbędną do wykonania badań z zakresu serologii immunotransfuzjologicznej oraz cyklem produkcyjnym (m. in. krwinek wzorcowych) oraz wymaganym monitorowanym transportem 2-8 st.C, Zamawiający wyrazi zgodę, aby dostawa asortymentu odbywała się zgodnie z załączonym do oferty harmonogramem dostaw na dany rok, średnio raz na miesiąc, uwzględniającym technologię produkcji asortymentu, a dostawy pilne "na cito" zgodnie z deklaracją wykonawcy w ofercie max do 3 dni roboczych?

**Odpowiedź:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

#### Pytanie 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie mikrokart do badań opisanych w pkt. 1 załącznika nr 2a do SIWZ w opakowaniach nie większych niż 720 szt. kart?

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie mikrokart do badań opisanych w pkt. 2 załącznika nr 2a do SIWZ w opakowaniach nie większych niż 300 szt. kart?

#### Odpowiedź:

**Zamawiający dopuszcza łączenie opakowań dla pozycji 1 i 2 szczegółowego formularza cenowego - zał. Nr 2a , wymaga wielkości opakowań nie większej niż 1/20 łącznej ilości zamówienia pozycji 1 i 2.**

Wobec powyższego dopuszcza się zaoferowanie mikrokart w opakowaniach 720 sztuk czy 300 sztuk dla realizacji pozycji 1 i 2 łącznie Zał. Nr 2a Szczegółowego formularza cenowego.

#### Pytanie 5

Czy Zamawiający dopuści na czas naprawy dostarczenie sprzętu zastępczego, o nie gorszych parametrach, w ciągu 48h i wysyłkę sprzętu uszkodzonego na koszt Wykonawcy, ze względu na konieczność walidacji i wzorcowania pipet w odpowiednich laboratoriach zewnętrznych w Polsce, które są uprawnione do tego typu działań? Zwracamy uwagę, iż żaden Wykonawca na terenie Polski oferujący odczynniki do mikrometody w serologii nie posiada stacjonarnego, a tym bardziej mobilnego, serwisu umożliwiającego wzorcowanie i walidację pipet, które to procesy są bezwzględnie końcowym etapem naprawy czy okresowej walidacji.

#### Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

#### Pytanie 6 – Dotyczy Szczegółowego formularza cenowego, poz 4 – końcówki do pipet

Wnioskujemy o precyzyjne określenie ilości wymaganych przez Zamawiającego końcówek do pipet w celu złożenia porównywalnych ofert przez wykonawców (żeby nie doszło do sytuacji w unieważnionym postępowaniu przetargowym).

Zgodnie ze stanowiskiem Prezesa Urzędu Zamówień Publicznych sporządzony przez Zamawiającego opis przedmiotu zamówienia budzi wątpliwości w świetle dyspozycji art. 29 ust 1 ustawy Prawo zamówień publicznych. Przepis art. 29 ust 1 Pzp, nie zwalnia zamawiającego z obowiązku jasnego i wyczerpującego opisu przedmiotu zamówienia nawet w sytuacji, gdy nie jest on w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych wyrobów medycznych w poszczególnych częściach zamówienia. Ponadto podkreślić należy, iż niedopuszczalna jest sytuacja, w której zamawiający przenosi na wykonawców ciężar doprecyzowania przedmiotu zamówienia. Wykonawca nie ma obowiązku domyślnie się jakiej ilości zamawianych wyrobów potrzebuje zamawiający, czy też wyręczenia zamawiającego z opisu przedmiotu zamówienia zgodnie z zasadami wynikającymi z ustawy Pzp.

Zgodnie z wyrokiem KIO z dnia 23 lipca 2010 r. (sygn.akt: KIO 1447/10) w którym Izba stwierdziła, że: „*naruszenie zasady uczciwej konkurencji określonej w ustawie z uwagi na niewłaściwe opisanie przedmiotu zamówienia zachodzi w sytuacji gdy Zamawiający opisać przedmiot zamówienia przez zbyt nie dookreślenie przedmiotu powodujące, bez uzasadnienia, wskazanie na konkretny produkt, ale również gdy Zamawiający nie dokona właściwego opisu przedmiotu zamówienia. Zasada określona w art. 7 ust 1 ustawy – zasada uczciwej konkurencji, będąca zabezpieczeniem szerokiego dostępu wykonawców do rynku zamówień publicznych, ma gwarantować Zamawiającemu możliwość dokonania wyboru oferty najkorzystniejszej, zgodnej z wymaganiami Zamawiającego oraz korzystnej cenowo, a więc sprzyjającej celowemu i efektywnemu wydatkowaniu środków publicznych. Jednakże, aby założenia jakich osiągnięcie ma być efektem przeprowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia zostały spełnione, konieczne jest aby Zamawiający wypełnił ciążące na nim obowiązki, w tym obowiązek opisu przedmiotu zamówienia. Brak opisu przedmiotu zamówienia w sposób jednoznaczny, przejrzysty, wyczerpujący prowadzi do naruszenia zasady uczciwej konkurencji, bowiem konkurencja pomiędzy ofertami, które zostaną złożone w postępowaniu nie będzie możliwa, a to doprowadziłoby do unieważnienia postępowania.*

#### Odpowiedź:

Dla wykonawcy oferującego badanie przeglądowe przeciwciał na trzech rodzajach krwinek wzorcowych wymaga się **na całą wielkość przedmiotu zamówienia** – minimum 100 tysięcy sztuk końcówek do pipet.

Dla wykonawcy oferującego badanie przeglądowe przeciwciał na czterech rodzajach krwinek wzorcowych wymaga się **na całą wielkość przedmiotu zamówienia** – minimum 118 tysięcy sztuk końcówek do pipet.

**Zamawiający**