



**SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR JANA BIZIELA
W BYDGOSZCZY
85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75**

Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia

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

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

Fax. 52/36-55-496

NZZ/97/D/13

Bydgoszcz, dnia 13.12.2013 r.

Wszyscy Wykonawcy

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę odczynników do serologii transfuzjologicznej metodą kolumnowa, NZZ/97/D/13

ODPOWIEDŹ NA ZAPYTANIE

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

Pytanie 1

Czy Zamawiający wymaga kart żelowych na 6 czy 8 miejsc ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie określa wymagań dotyczących ilości miejsc na kartach.

Pytanie 2

W pozycji 3 Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia: Bezpośredni test antyglobulinowy w zakresie IgG-IgA-IgM-C3d-ctl która posiada tylko firma Badanie tego rodzaju zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 21 stycznia 2009 r. (załącznik nr 5) nie jest wymagane w szpitalu. Jednoznacznie wskazuje się na wymóg przeprowadzenie w/w badania w pracowni konsultacyjna czyli bank krwi lub IHIT. Zatem prosimy o wskazanie czy postępowanie jest dedykowane tylko jednej firmie.

Czy Zamawiający dopuści produkt równoważny co do zasady działania zgodnie z art. 30 pzp oraz art. 29 ust. 3 pzp ? Prosimy o wskazanie w jakim celu dokładnie z przytoczeniem wymagania z Rozporządzenie Ministra Zdrowia zamawiający chce zakupić w/w przedmiot zamówienia ze wskazaniem celowości zakupu skoro badanie tożsame można wykonać na karcie z pozycji 4.

Czy badanie ma służyć do badań pacjentów typu NAIH.

Odpowiedź:

W/w badanie jest przeprowadzane w naszym szpitalu, gdyż jest to uzasadnione potrzebami Kliniki Reumatologii i Oddziału Klinicznego Hematologii oraz Poradni Reumatologicznej i Hematologicznej .

Przywołane Rozporządzenie Ministra Zdrowia określa wyłącznie minimalny zakres badań z zakresu immunologii transfuzjologicznej, w naszej placówce zakres potrzeb jest większy niż minimalny. Badanie w oczekiwanym w pozycji 3 zakresie służy podniesieniu standardu pracy Kliniki Reumatologii i Oddziału Klinicznego Hematologii w diagnostyce i monitorowaniu leczenia. Nieprawdą jest, że rozporządzenie jednoznacznie wskazuje na wymóg przeprowadzenia w/w badania w pracowni konsultacyjnej lub IHIT.

Odnośnie dopuszczenia produktu równoważnego –Zamawiający nie dopuszcza produktu równoważnego.

Odnośnie celu wykonywanych badań – Rozporządzenie Ministra Zdrowia nie określa celu wykonywanych badań. Rozporządzenie określa wyłącznie minimalny zakres zobowiązań.

Celem zakupu jest zaspokojenie potrzeb szpitalnej Kliniki Reumatologii i Oddziału Klinicznego Hematologii.

Nie można tożsamego badania wykonać na karcie z pozycji 4.

Odnośnie pacjentów typu NAIH - Badanie ma służyć do oceny serologicznej pacjentów z cechami hemolizy, w tym NAIH.

Pytanie 3

Wnosimy o wyłączenie pozycji 3 z pakietu poprzez stworzenie osobnego pakietu lub umożliwienie zakupu przedmiotu zamówienia IgG-IgA-IgM-C3d-ctl w firmie jako jedyne go producenta bowiem na ten moment Zamawiający zmierza do podpisania bezzasadnie najdroższej umowy z wykonawcą który zapewne wyjaśnił w laboratorium, że inne firmy nie posiadają karty tak specyficznej jak w/w c.

Tworząc w ten sposób bariery dla konkurencji innej niż (właściciel marki) przetarg nie spełnia definicji nieograniczonego.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 3a

Uzasadnienie

Z ostrożności procesowej wskazujemy, że badania w/w odczynnikami IgA IgM można przeprowadzić metodą probówkową czyli tańszą metodą (przypominamy zapotrzebowanie: 30 badań na 2 lata), tym bardziej, że metoda probówkowa nadal funkcjonuje w serologii w Państwa szpitalu.

Odpowiedź:

Badanie BTA wykonywane są metoda kolumnową w naszej jednostce od 47 miesięcy i nie planujemy powrotu do metody probówkowej, ze względu na wyższą jakość badań wykonywanych metodą kolumnową w stosunku do metody probówkowej.

Pytanie 4

Skoro zgodnie z art. 34 pkt. 1 ust. 1 Pzp szacuje się wartość zamówienia z uwzględnieniem oczywiście ilości z ostatniego okresu czyli 12 miesięcy prosimy o wyjaśnienia czy Zamawiający wykonywał badania w zakresie: Bezpośredni test antyglobulinowy w zakresie IgG-IgA-IgM-C3d-ctl oraz jakich ilościach i jaką metodą.

Odpowiedź:

W ocenie Zamawiającego nie ma żadnego znaczenia podanie ilości badań. Proszę o przygotowanie oferty w oparciu o udostępnione informacje w SIWZ.

Pytanie 5

Czy Zamawiający dopuści inkubator na 24 kart z dwoma komorami zamiast 30 kart ?

Odpowiedź:

Inkubator na 24 karty jest zbyt mały do potrzeb Zamawiającego. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 6

Czy w związku ze specyfiką asortymentową niezbędną do wykonania badań z zakresu serologii immunotransfuzjologicznej (m. in. krwinki wzorcowe) Zamawiający dopuści możliwość dostaw odczynników wg harmonogramu dostaw na dany rok z zapewnieniem możliwości dostaw pilnych na „cito” w terminie 3 dni roboczych od momentu złożenia zamówienia na piśmie?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 7

Czy Zamawiający dopuści termin załatwienia reklamacji wynoszący 14 dni, co podyktowane jest procedurą producenta i wynika z jego siedziby poza granicami Polski?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 8

Czy Zamawiający wymaga, aby opisany w pkt. 11 zał. 1 Inkubator do mikrokart oferowanego systemu posiadał możliwość inkubacji głowicy (rotora) wirówki, co przyczyni się do usprawnienia pracy oraz skrócenia czasu do uzyskania wyniku badania?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Pytanie 9

Czy Zamawiający wymaga, aby opisany w pkt. 11 zał. 1 Inkubator do mikrokart oferowanego systemu posiadał możliwość pomiaru min. 3 niezależnych czasów inkubacji?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Pytanie 10

Czy Zamawiający wymaga, aby każda z opisanych w pkt. 11 zał. 1 wirówek do mikrokart posiadała wyjmowany, bez użycia narzędzi, rotor w celu łatwej dezynfekcji komory wirowania oraz łatwego transportu do inkubatora?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Pytanie 11

Prosimy o doprecyzowanie czy w zał 1 pkt. A ppkt. 9 oraz w zał. 2a pkt.3 Zamawiający wymaga odczynnika o profilu IgG-IgA-IgM-C3c-C3d-ctl?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ (zał. Nr 1 pkt. A ppkt. 9 oraz zał. Nr 2a pkt. 3) Zamawiający wymaga odczynnika o profilu IgG-IgA-IgM-C3d-ctl, ale dopuszcza również odczynnik o profilu IgG-IgA-IgM-C3c-C3d-ctl.

Pytanie 12

Czy w zał 1 pkt. A ppkt. 9 Zamawiający wymaga wykonania wyspecyfikowanego badania na jednej karcie?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Pytanie 13

Prosimy o doprecyzowanie czy wymóg o którym mowa w zał 1 pkt. B APARATURA DO SYSTEMU ppkt. 11 Zamawiający rozumie jako posiadanie polskojęzycznej instrukcji obsługi aparatury i techniki wykonywanych badań i dołączenie ich przy dostawie odpowiednio aparatury / odczynników?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z ppkt.11 zał. nr 1 pkt. B. APARATURA DO SYSTEMU - dołączenia polskojęzycznej instrukcji obsługi aparatury i techniki wykonywanych badań przy dostawie aparatury/odczynników.

Pytanie 14

Czy Zamawiający wymaga, aby wszystkie oferowane odczynniki, jak również oferowany sprzęt pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga, aby wszystkie wymagane do badań odczynniki były oryginalne i pochodziły z jednego systemu.

Zamawiający wymaga, aby wykonawca udzielił gwarancji na całość oferowanego systemu w pełnym okresie obowiązywania umowy.

Całość oferowanego systemu musi być zwalidowana i udokumentowana – dokument w tym zakresie musi być dostarczony na etapie realizacji umowy.

Odnosnie oferowanego sprzętu -Zamawiający oczekuje sprzętu dedykowanego oferowanej metodzie spełniającej wymogi Zał. nr 1 pkt. B APARATURA DO SYSTEMU.

Pytanie 15

Czy Zamawiający wymaga załączenia do oferty pozytywnej opinii Instytutu Hematologii i Transfuzjologii w Warszawie o testach mikrokolumnowych?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Pytanie 16

W związku z wymogiem bezpłatnego serwisu dostarczonej aparatury prosimy o informację czy Zamawiający wymaga podania przez wykonawcę w ofercie numeru telefonicznej infolinii dostępnej przez 7 dni w tygodniu pod którym będzie mógł zgłaszać awarie, usterki oraz uzyskać specjalistyczną pomoc techniczną (serwis)?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Pytanie 17

Prosimy o doprecyzowanie czy w pkt. 2 rozdz. IV formularza ofertowego (zał. nr 2 do SIWZ) Zamawiający wymaga podania nazw i producenta oferowanego przedmiotu najmu systemu?

Odpowiedź:

W zał. nr 2 Formularzu ofertowym w rozdz. IV pkt. 2 Zamawiający oczekuje wpisania terminu płatności za przedmiot najmu systemu.

Zamawiający