

Ostrowiec Świętokrzyski dnia 05.11.2018r

Sprawa ZP/30/2018

Wszyscy wykonawcy

W odpowiedzi na skierowane do Zamawiającego zapytanie, dotyczące przetargu nieograniczonego na „**zakup i dostawę odczynników laboratoryjnych wraz z dzierżawą analizatorów do wykonywania tych badań** „ ogłoszonego w **Biuletynie Zamówień Publicznych** pod nr 642770-N-2018 z dnia 30.10.2018r informujemy:

Pytania:

1. Dot. pakiet 4

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie analizatora glukozy z 20-pozycyjnym rotorem do próbek badanych?

Odpowiedź: Tak

2. Dot. pakiet 4:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie analizatora glukozy bez wewnętrznego czytnika kodów kreskowych

Odpowiedź: Dopuszczamy, ale powinna być możliwość instalacji czytnika wewnętrznego kodów kreskowych.

Dotyczy pakietu nr 3 Wykrywanie antygenów Helicobacter pylori w kale (stool antygen)

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu zawierającego w opakowaniu 50 oznaczeń, i tym samym pozwoli na zaoferowanie 4 takich opakowań?

Odpowiedź: Nie

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu o poniższych parametrach?

Czułość = 99% (33 próbki pozytywne kontra 33 próbek pozytywnych dla testu ELISA)

Specyficzność = 99% (10 próbek negatywnych kontra 10 próbek negatywnych dla testu ELISA) Dokładność = 92 %

Odpowiedź: Nie

5. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu złożenia próbki testu? Wykonawca jest dystrybutorem, a nie producentem testów i sprowadza je pod zamówienie. Odstąpienie pozwoli na zmniejszenie kosztów związanych z przygotowaniem oferty, a co za tym idzie umożliwi złożenie ofert większej liczbie Wykonawców i znacznie zwiększy konkurencyjność cen.

Odpowiedź: Nie

Dotyczy pakietu nr 6 Odczynniki do identyfikacji szeregów cukrowych oraz szczepów bakterii

6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycjach nr 1 i 2 odczynników, które nie są wyrobami medycznymi?

Odpowiedź: Tak

7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycjach nr 7 i 8 odczynników w probówkach?

Odpowiedź: Tak

w

8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji nr 9 odczynnika w probówce o pojemności 2 ml? Jeśli tak, prosimy o podanie szacowanej ilości.
Odpowiedź: Nie

9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji nr 13 podłoża w butelce o pojemności 200 ml?
Odpowiedź: Tak

10. Czy Zamawiający odstąpi do wymogu podawania daty produkcji na certyfikacie kontroli jakości?
Odpowiedź: Certyfikaty zgodnie ze specyfikacją

11. Czy Zamawiający odstąpi do wymogu podawania opakowania na certyfikacie kontroli jakości?
Odpowiedź: Certyfikaty zgodnie ze specyfikacją

12. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycjach nr 8 i 11 produktów z 5-miesięcznym terminem ważności od daty dostarczenia do laboratorium?
Odpowiedź: Tak

Dotyczy pakietu nr 7 Podłoża chromogenne do badań przesiewowych

13. Czy Zamawiający odstąpi do wymogu podawania daty produkcji na certyfikacie kontroli jakości?
Odpowiedź: Certyfikaty zgodnie ze specyfikacją

14. Czy Zamawiający odstąpi do wymogu podawania opakowania na certyfikacie kontroli jakości?
Odpowiedź: Certyfikaty zgodnie ze specyfikacją

Dotyczy pakietu nr 9 Odczynniki do Pracowni Bakteriologicznej

15. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na składanie ofert częściowych w pakiecie na części A-G? Umożliwienie składania ofert częściowych pozwoli na złożenie ofert większej liczbie Wykonawców oraz zwiększy konkurencyjność. Zgodnie z art.7 ust.1 PZP Zamawiający ma obowiązek przygotować i przeprowadzić postępowanie w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równego traktowania Wykonawców.
Odpowiedź: Nie

16. Czy Zamawiający w części A Gotowe podłoża mikrobiologiczne na płytkach wyrazi zgodę na odstąpienie od posiadania pozytywnej opinii KORDL?
Odpowiedź: Nie

17. Czy Zamawiający w części A Gotowe podłoża mikrobiologiczne na płytkach wyrazi zgodę na odstąpienie od obowiązku wysłania 1 osoby jeden raz do roku na szkolenie zewnętrzne z zakresu przedmiotu zamówienia np. typu „Wiosenna Szkoła Mikrobiologii Klinicznej”?
Odpowiedź: Nie

Dotyczy pakiet nr 11 Podłoża do pracowni hodowli prątka gruźlicy

18. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycjach nr 1 i 2 podłoży w probówkach zawierających po 7 ml podłoża?
Odpowiedź: Nie

19. Czy Zamawiający wymaga aby podłoża w pozycjach nr 1 i 2 wizualnie różniły się, np. kolorem korka, bez konieczności czytania nadruku?
Odpowiedź: Nie

20. Czy Zamawiający wymaga kontrolowania podłoży przez Krajowe Referencyjne Laboratorium Prątki Gruźlicy oraz dołączenia do oferty dwóch przykładowych certyfikatów kontroli jakości wystawionych przez Krajowe Referencyjne Laboratorium Prątki Gruźlicy?

Odpowiedź: Wymaga kontrolowania podłoży przez Krajowe Referencyjne Laboratorium Prątki Gruźlicy.

Dotyczy UMOWA projekt (załącznik nr 6 do SIWZ)

21. (§4, ust.1) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dołączanie faktur do każdej dostawy?
Odpowiedź: Tak

22. (§5, ust.2) Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby w przypadku gdy dostarczony towar nie odpowiada wymogom określonym w ust.1, Dostawca powiadamiany zostawał o zaistniałym fakcie przez Zamawiającego w formie pisemnej (fax lub e-mail)?
Odpowiedź: Tak

23. Dotyczy pakietu nr 7. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczenia próbek?
Odpowiedź: Tak, jeśli zamawiający pracował na danych odczynnikach.

24. Dotyczy pakietu nr 7, pozycja 2 i 6. Czy Zamawiający dopuści aby podłoża z pozycji 2 i 6 pochodziły od innego producenta?
Odpowiedź: Tak

25. Dotyczy pakietu nr 9, pozycja 7. Czy Zamawiający dopuści w pozycji nr 7 zaoferowanie podłoża Mueller Hinton z krwią końską z terminem ważności 4 tygodnie od daty produkcji?
Odpowiedź: Tak

26. Dotyczy pakietu nr 9, część C- krążki antybiotykowe. Czy w pozycji 65 i 66 Zamawiający dopuści zaoferowanie pasków do wykrywania oksydazy i enzymu beta- laktamazy?
Odpowiedź: Tak

27. Dotyczy pakietu nr 9, część C- krążki antybiotykowe. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczenia próbek jeśli pracował na danych krążkach antybiotykowych?
Odpowiedź: Tak

28. Dotyczy pakietu nr 9, część E- krążki do identyfikacji i lekowrażliwości. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczenia próbek jeśli pracował na danych krążkach?
Odpowiedź: Tak

Dotyczy: SIWZ rozdział III punkt 3)

29. Czy Zamawiający w podpunkcie 1 wymaga dostarczenia wskazanych dokumentów wraz z ofertą? Jeśli tak, czy Zamawiający wyrazi zgodę na załączenie dokumentów w postaci elektronicznej na **płyce CD wraz z oświadczeniem potwierdzającym zgodność kopii na płycie z elektronicznymi pierwowzorami**?
Odpowiedź: Tak

30. W przypadku konieczności dostarczenia dokumentów w postaci papierowej, czy Zamawiający wyrazi zgodę na przesłanie ich w postaci zbindowanych tomów, gdzie **poświadczenie za zgodność będzie widniało tylko na pierwszej stronie** tomu dla jego pozostałych stron?
Odpowiedź: Tak

31. Dot. pakiet 10: Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o możliwość zaoferowania testów konfekcjonowanych po 250 oznaczeń z opcją zaokrąglenia „w górę” ilości do pełnych opakowań w stosunku do liczby wskazanej przez Zamawiającego.
Odpowiedź: Tak, choć nie określono stwierdzenia zaokrąglenia „w górę”

32. Dotyczy pakietu 5, 7 i 8: Czy Zamawiający zezwoli oferentowi na dodanie do tabeli formularza cenowego dodatkowej kolumny „Numer katalogowy”?
Odpowiedź: Tak

33. Dot. SIWZ Rozdział III, pkt. 3.1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby Wykonawca przedłożył przykładowe certyfikaty kontroli jakości? Aktualne certyfikaty znajdują się na stronie www Wykonawcy.
Odpowiedź: Certyfikaty kontroli jakości mogą być na płycie CD.

Załącznik nr 1 – przedmiot zamówienia - Odczynniki oraz materiały eksploatacyjne w pakietach określają ilości jakie zamawiający planuje zużyć w każdym roku trwania umowy

PAKIET 5 - Dzierżawa analizatora immunochemicznego oraz zakup odczynników (na 2 lata)

Wymagane parametry analizatora

34. Czy w pkt. 17, Zamawiający wyraża zgodę na: Usunięcie awarii analizatora przez autoryzowany serwis w ciągu 48 godzin w dni robocze od momentu zgłoszenia lub możliwość zamiany aparatu na czas trwania dłuższej awarii?

Odpowiedź: Tak

35. Czy w pakiecie nr 5, Wykonawca może rozbudować tabelę o kolejne pozycję, aby spełnić wymóg nr 18 parametrów wymaganych tj. Określenie części zużywalnych niezbędnych do pracy /eksploatacji aparatu / oraz ich koszt w okresie trwania umowy dzierżawy?

Odpowiedź: Tak

Wymogi dodatkowe do testów

36. Czy w pkt. b), Zamawiający wyraża zgodę na: termin ważności odczynników minimum 4 miesiące od daty dostawy?

Odpowiedź: Tak

Dotyczy pakiet nr 8, Część A

37. Pakiet 8 poz. 6.1- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testów pakowanych po 10 szt. i odpowiednie przeliczenie liczby opakowań, aby pokryć zapotrzebowanie Zamawiającego?

Odpowiedź: Tak

38.. Czy Zamawiający w pozycji 16 wymagań granicznych tj. „Możliwość manualnego wprowadzania danych demograficznych i definiowanie testów manualnych” wyrazi zgodę na zaoferowanie aparatu umożliwiającego manualne wprowadzanie danych demograficznych bez definiowania testów manualnych?

Z uwagi na to, iż aparat wykonuje testy automatycznie definiowanie testów manualnych jest niemożliwe. Jeżeli Zamawiający dopuszcza, prosimy o usunięcie części zapisu dot. definiowania testów manualnych.

Odpowiedź: Tak

39. Czy Zamawiający w pozycji 25 dopuści oprogramowanie aparatu w języku angielskim z łatwym i intuicyjnym oprogramowaniem graficznym ?

Odpowiedź: Tak

40. Dotyczy: Wymagania dotyczące testów półautomatycznych diagnostycznych (testy identyfikacyjne, antybiogramowe, szybkie testy lateksowe). – Czy wyszczególnione wymagania dotyczą również testów automatycznych do identyfikacji i lekowrażliwości z uwagi na zapisy np. „Możliwość automatycznego odczytu testów identyfikacyjnych i antybiogramowych i interpretacji”, które dotyczą testów automatycznych?

Odpowiedź: Tak

41. Dotyczy: Wymagania dotyczące testów półautomatycznych diagnostycznych (testy identyfikacyjne, antybiogramowe, szybkie testy lateksowe) Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie testów w dacie ważności minimum 4-7 miesięcy?

Odpowiedź: Tak

42. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie bezpłatnego serwisu zdalnego w zakresie rozwiązywania problemów w oprogramowaniu, przeprowadzania obowiązkowych aktualizacji oprogramowania, udzielania szybkiej pomocy technicznej i merytorycznej ? Jeżeli tak, zwracamy się z prośbą o wprowadzenie następującego zapisu do umowy w zakresie umożliwienia Wykonawcy możliwości zdalnego serwisowania oferowanego analizatora do automatycznej identyfikacji i oznaczania lekowrażliwości:

„Serwis aparatu w czasie obowiązywania umowy będzie realizowany również zdalnie poprzez bezpieczne połączenie VPN w zakresie rozwiązywania problemów w oprogramowaniu , przeprowadzania obowiązkowych aktualizacji oprogramowania, udzielania szybkiej pomocy technicznej i merytorycznej pracownikom

laboratorium. W tym celu Zamawiający umożliwi Wykonawcy dostęp do łącza internetowego w miejscu instalacji aparatu. Wszelkie działania serwisowe będą realizowane z uwzględnieniem wymagań prawnych w zakresie powierzenia i przetwarzania danych osobowych”

Odpowiedź: Tak

Dotyczy pakiet nr 8, Część B

43. Dotyczy Część B tabela asortymentowa – Czy Zamawiający wyszczególni dodatkową pozycję na wycenę dzierżawy aparatu do monitorowania posiewów krwi i innych jałowych płynów ustrojowych?

Odpowiedź: Tak

44. Czy Zamawiający wymaga aby aparat do monitorowania posiewów krwi i innych jałowych płynów ustrojowych oraz podłoża, które będą w nim inkubowane pochodziły od jednego producenta ?

Odpowiedź: Tak

45. Czy Zamawiający dopuści podłoże pediatriczne zwalidowane tylko do posiewów krwi?

Zamawiający ma możliwość posiewu innych jałowych płynów ustrojowych zarówno od dzieci jak i dorosłych na podłożach tlenowych i beztlenowych z pozycji 1 i 2, które są do tego zwalidowane.

Odpowiedź: Tak

46. Dotyczy pakiet 7, 8 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby certyfikaty kontroli jakości, metodyki wykonania oraz karty charakterystyk substancji niebezpiecznych były dostępne na stronie internetowej oferenta skąd można pobrać bezpłatnie ww. dokumentację bez konieczności dostarczania ich w wersji papierowej do dostaw? Adres strony www zostanie podany w ofercie.

Odpowiedź: Tak

Pytania do umowy (zał. nr 6):

47. §2 ust. 1 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu na następujący: „Towar będzie dostarczany przez Dostawcę i na koszt Dostawcy do magazynu Zamawiającego na podstawie bieżących zamówień wystawianych przez Zamawiającego, bądź na podstawie zgłoszenia mailowego w terminie 5 dni roboczych od daty otrzymania zamówienia”?

Uzasadnienie: Wykonawca prosi o modyfikację postanowienia umownego ze względu na fakt, iż nie jest w stanie telefonicznie określić tożsamości osoby upoważnionej do składania zamówień po stronie Zamawiającego.

Odpowiedź: Tak

48. §5 ust. 3 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu do 7 dni roboczych?

Odpowiedź: Nie

Dotyczy pakiet nr 8, Część A Tabela asortymentowa

49. Czy Zamawiający w pkt. 1.1 nie dokonał omyłki pisarskiej przy zapotrzebowaniu z uwagi na to, iż ilość na rok to 1500 sztuk, a opakowań 90, a wymagane konfekcjonowanie to 20 szt. ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający popełnił omyłkę pisarską, winno być 1800 szt. / rok.

50. Czy Zamawiający dopuści w pozycji 6.1 testy do wykonania antybiogramu metodą manualną dla Neisseria, Haemophilus testy konfekcjonowane po 10 sztuk ?

Odpowiedź: Tak

L. Zdybiarska

ZESPÓŁ OPIEKI ZDROWOTNEJ
w Ostrowcu Świętokrzyskim
DYREKTOR NACZELNY

Rafał Lipiec