



**SAMODZIELNY PUBLICZNY
CENTRALNY SZPITAL KLINICZNY**

02 - 097 Warszawa ul. Banacha 1a



DYREKTOR NACZELNY	599-15-00
Z-CA DYREKTORA DS. MEDYCZNYCH	599-15-10
Z-CA DYREKTORA DS. EKONOMICZNO-FINANSOWYCH	599-15-20
Z-CA DYREKTORA DS. ADMINISTRACYJNO-TECHNICZNYCH	599-15-30
GŁÓWNY KSIĘGOWY	599-22-20

CENTRALA 599-10-00

FAX

599-15-02

DZP.262.47.2017

Warszawa, dn. 28.04.2017r.

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na:
dostawę odczynników laboratoryjnych, odczynników laboratoryjnych wraz dzierżawą urządzenia, probówek, pasków do pomiaru glukozy wraz z dzierżawą glukometrów oraz odczynników chemicznych – 10 pakietów

W związku z wpływaniem pytań dotyczących SIWZ wyżej powołanego postępowania Zamawiający udziela następującej odpowiedzi:

Pytanie nr 1: dotyczy Pakietu nr 6

Z uwagi na fakt, że obecne zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia w zakresie pakietu nr 6 w przedmiotowym postępowaniu ograniczają konkurencję do wyrobu konkretnego producenta pasków testowych do glukometrów, co nada temu producentowi monopol na kształtowanie oferty (samodzielnie lub poprzez podmioty pozostające z nim w stałych stosunkach gospodarczych) prosimy aby Zamawiający postępując zgodnie z duchem i literą ustawy Prawo zamówień publicznych (art. 7 i 29 Pzp) oraz mając na uwadze oszczędności cenowe wynikające z zaistnienia faktycznej, a nie tylko pozornej konkurencji pomiędzy wykonawcami oferującymi ten sam produkt, dopuścić nowoczesne paski testowe do glukometrów charakteryzujące się opisanymi poniżej cechami: a) Funkcja Auto-coding (bez kodowania); b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym oksydaza glukozy; d) zakres wyników pomiaru w jednostkach 20-600mg/dl; e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra; f) zakres hematokrytu 10-70%, umożliwiający wykonywanie pomiarów we krwi kapilarnej osób dorosłych i noworodków; g) automatyczny wyrzut zużytego paska po pomiarze za pomocą przycisku; h) stabilność pasków testowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu folki; i) temperatura działania w zakresie 5-45°C; j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 2: dotyczy Pakietu nr 6

Czy Zamawiający dopuści takie paski testowe, które zgodnie z instrukcją mogą dawać nieprawidłowe wyniki pomiarów stężenia glukozy m. in. u pacjentów z niewydolnością serca, miażdżycą tętnic lub zaburzeniami krążenia obwodowego? Takie ograniczenia stosowania podważają bezpieczeństwo używania pasków testowych tego rodzaju w warunkach pracy szpitala. Pacjenci, u których wykonywane są pomiary glikemii niekoniecznie muszą być zdiagnozowani pod kątem wszystkich w/w chorób.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 3: dotyczy Pakietu nr 6

Czy Zamawiający dopuści paski testowe do glukometrów, które zgodnie z zarejestrowaną instrukcją w celu rutynowej kontroli glukometrów i pasków testowych wymagają wykonywania badania z płynem kontrolnym co najmniej raz na tydzień – co spowoduje, że Zamawiający w ciągu obowiązywania umowy przetargowej będzie musiał zużyć kilkaset opakowań pasków testowych tylko po to, aby wykonywać regularne pomiary z płynem kontrolnym. Spowoduje to podniesienie kosztów eksploatacji glukometru, zwiększając zużycie zarówno pasków jak i płynów kontrolnych.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 4: dotyczy Pakietu nr 6

Czy Zamawiający wymaga pasków testowych z sygnalizacją pobrania zbyt małej objętości próbki krwi za pomocą specjalnego komunikatu na wyświetlaczu? Taka funkcja zabezpiecza przed uzyskaniem zaniżonego wyniku pomiaru.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 5: dotyczy Pakietu nr 6

Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci wysokiej jakości pasków testowych do aktualnie stosowanych przez Zamawiającego glukometrów GlucoDr. auto, charakteryzujących się opisanymi poniżej parametrami: a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; d) Kapilara samozasysająca krew; e) Wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku, dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej części szczytowej, znajdujące się poza obrębem glukometru; f) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy (opakowanie jednostkowe zawiera 2 fiołki x 25 pasków); g) zakres hematokrytu 20-60% i zakres pomiarowy 10-900 mg/dl przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO15197i najnowszymi zaleceniami Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego w pełnym zakresie; h) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32°C; i) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 6: dotyczy Pakietu nr 6

Czy Zamawiający wymaga pasków testowych z zakresem hematokrytu wynoszącym przynajmniej 20-60%, standardowym dla nowszych rodzajów pasków? Informujemy, że paski testowe z węższym zakresem HCT, takim jak 30-55% lub 35-60% mogą dawać nieprawidłowe wyniki pomiarów m. in. u kobiet w ciąży, u niemowląt, dzieci poniżej 6. roku życia i u osób z niedokrwistością o różnej etiologii, gdyż wartości hematokrytu u pacjentów z tych grup mogą wynosić poniżej 35% (u kobiet w ciąży i dzieci) oraz poniżej 30% (u niemowląt i osób z niedokrwistością).

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 7: dotyczy Pakietu nr 6

W przypadku odpowiedzi negatywnej na pytanie nr 6 prosimy Zamawiającego o jednoznaczną deklarację, że Zamawiający zrzeknie się wszelkich ewentualnych roszczeń z tytułu konsekwencji uzyskania nieprawidłowych wyników pomiarów dokonanych za pomocą pasków z wąskim zakresem hematokrytu u pacjentów wymienionych w poprzednim pytaniu.

Odpowiedź:

Po analizie zapisów przedmiotu zamówienia Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 8: dotyczy Pakietu nr 6

W związku z rozpowszechnianiem przez jednego z potencjalnych wykonawców fałszywej informacji jakoby norma ISO 15197 podawała konkretny, zawężony do określonych granic zakres hematokrytu wymagany dla pasków testowych do glukometrów (w rzeczywistości punkt 6.4.3.1. normy, dotyczący wyłącznie zakresu HCT próbek referencyjnych służących do oceny wpływu hematokrytu na dokładność pomiaru, podaje, że zakres ten może być dowolnie szeroki - nie odnosi się natomiast do docelowego, konkretnego zakresu HCT gotowego wyrobu jakim są paski testowe), prosimy o określenie przez Zamawiającego wymaganego bezpiecznego, minimalnego zakresu hematokrytu, który umożliwi uzyskiwanie prawidłowych wyników pomiaru glikemii u pacjentów leczonych w Placówce Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 9: dotyczy Pakietu nr 6

Prosimy o dopuszczenie oferty pasków testowych z enzymem oksydaza glukozy, stosowanym w większości pasków testowych, nie wykazującym interferencji z cukrami nie-glukozowymi i innymi substancjami (najbezpieczniejszym pod względem występowania potencjalnych interferencji). Szeroki zakres hematokrytu oferowanych pasków testowych umożliwi wykonywanie bezpiecznych pomiarów u pacjentów ze wszystkich grup wiekowych.

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie nr 10: dotyczy Pakietu nr 6

Czy Zamawiający dopuści paski testowe firmy Roche zawierające inny enzym niż wymieniony w SIWZ?

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie nr 11: dotyczy Pakietu nr 6

Czy Zamawiający wymaga zaferowania pasków testowych do glukometrów z wyrzutnikiem zużytego paska za pomocą przycisku? Taka funkcja podnosi higienę i bezpieczeństwo pracy personelu Zamawiającego, eliminując bezpośredni kontakt personelu z potencjalnie zakaźnym materiałem biologicznym pacjentów – krwią

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 12: Dotyczy Pakietu nr 3 i 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby instrukcje wykonania, karty charakterystyk substancji niebezpiecznych, certyfikaty kontroli jakości, ulotki były dostępne na Bibliotece Technicznej na stronie internetowej oferenta, do której Zamawiający posiada bezpłatny, całodobowy dostęp, bez konieczności dołączania ich do dostawy? Adres strony internetowej zostanie podany w ofercie.

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie nr 13: Dotyczy Pakietu nr 3 i 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby tylko te odczynniki spełniały wymagania ustawy z dnia 20 maja 2010r o wyrobach medycznych, które muszą podlegać ww. ustawie ze względu na swoją klasyfikację i tylko one były oznakowane znakiem IVD ?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 14: pytanie do umowy (dot. pakietu 2-5, 7-10):

§8 ust. 1 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na przesyłanie faktur w formie elektronicznej?

Uzasadnienie: W przypadku wrażenia zgody na powyższe zapytanie Wykonawca prosi o modyfikację zapisu ze względu na wewnętrzne zmiany procedur firmowych, zgodnie z którymi faktury nie będą już dołączane do paczki z realizowanym zamówieniem. Faktury będą każdorazowo wystawiane w dniu wysyłki towaru do Zamawiającego oraz będą przesyłane w formie elektronicznej na adres:

..... bądź za pośrednictwem poczty. W związku z powyższym prosimy o modyfikację zapisu celem uniknięcia nieporozumień na tle realizacji przedmiotowej umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na przesłanie faktur w formie elektronicznej na adres fakturyelektroniczne@spsk.pl.

Pytanie nr 15: pytanie do umowy (dot. pakietu 2-5, 7-10):

§10 ust. 1 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu do 7 dni roboczych?

Uzasadnienie: Rozpatrzenie reklamacji wymaga przeprowadzenia specjalistycznych badań w laboratorium. Czas reklamacji jaki przewidział Zamawiający jest terminem nierealnym na prawidłowe przeprowadzenie badania, zwłaszcza jeśli weźmiemy pod uwagę czas wzrostu bakterii, co jest niezbędnym elementem badania.

Odpowiedź:

Zamawiający modyfikuje treść Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia poprzez zmianę zapisu w § 10 ust. 1 w następującym brzmieniu: „W razie stwierdzenia wad przedmiotu umowy w okresie gwarancyjnym, Wykonawca zobowiązany będzie do bezpłatnej wymiany wadliwego przedmiotu umowy na wolny od wad - w terminie 5 dni od otrzymania pisemnej reklamacji Zamawiającego.”

Pytanie nr 16: pytanie do umowy (dot. pakietu 2-5, 7-10):

§11 ust. 2 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do 5%?.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 17: pytanie do umowy (dot. pakietu 2-5, 7-10):

§11 ust. 3 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do 0,1%?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 18: pytanie do umowy (dot. pakietu 2-5, 7-10):

§11 ust. 3 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na określenie minimalnej wartości umowy na kwotę 300 zł?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 19: pytanie do umowy (dot. pakietu 2-5, 7-10):

§15 ust. 3 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie postanowienia umownego?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 20: Dotyczy Pakietu nr 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu pozycji nr 10 – celiakia IgA o składzie: transglutaminazatkankowa (tTG), gliadyna (GAF-3X) (peptyd fuzyjny, analog gliadyny) i utworzenie z tej pozycji odrębnego pakietu? Jedynie w tej pozycji znajduje się zestaw diagnostyczny, który nie służy do diagnostyki alergii.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 21: Dotyczy Pakietu nr 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu pozycji nr 11 – antybiotyki oraz utworzenie z tej pozycji odrębnego pakietu?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 22: Dotyczy Pakietu nr 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 2 profilu wziewnego o składzie:

g6	Tymotka łąkowa
g12	Żyto
t2	Olcha
t3	Brzoza
t4	Leszczyna
w6	Bylica
w8	Mniszek lekarski
w9	Babka lancetowata
d1	Dermatophagoidespteronysinus
d2	Dermatophagoidesfarinae
e1	Kot
e2	Pies
e3	Koń
e6	Świnka morska
e82	Królik
e84	Chomik
m1	Penicilliumnotatum
m2	Cladosporiumherbarum
m3	Aspergillus fumigatus
m6	Alternariaalternata

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 23: Dotyczy Pakietu nr 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 3 profilu pokarmowego o składzie:

f1	Białko jaja
f75	Żółtko jaja
f2	Mleko krowie
f45	Drożdże piekarskie
f4	Mąka pszenna
f5	Mąka żytnia
f9	Ryż
f14	Soja
f13	Orzeszki ziemne
f17	Orzech laskowy
f20	Migdał
f49	Jabłko
f84	Kiwi
f237	Morela
f25	Pomidor
f31	Marchew
f35	Ziemniak
f85	Seler
f3	Dorsz
f23	Krab

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 24: Dotyczy Pakietu nr 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pozycji 4 profilu pediatrycznego składzie:

gx	Mieszanina traw 2 (tymotka łąkowa, żyto zwyczajne)
t3	Brzoza
w6	Bylica
d1	Dermatophagoides pteronyssinus
d2	Dermatophagoides farinae
e1	Kot
e2	Pies
e3	Koń
m2	Cladosporium herbarum
m3	Aspergillus fumigatus
m6	Alternaria alternata
f1	Białko jaja
f75	Żółtko jaja
f2	Mleko krowie
f3	Dorsz
f76	α -Laktoalbumina
f77	β -Lactoglobulina
f78	Kazeina
e204	BSA
f4	Mąka pszenna
f9	Ryż
f14	Soja
f13	Orzeszki ziemne
f17	Orzechy laskowe
f31	Marchew
f35	Ziemniak
f49	Jabłko

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 25: Dotyczy Pakietu nr 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pozycji 6 profilu pokarmowego 2 o składzie:

w6	bylica pospolita
w9	babka lancetowata
w103	pokrzywa
w203	rzepak
t3	brzoza
t4	leszczyna
t11	platan
g6	tymotka łąkowa
gs21	pyłki zbóż - mix (g12, g14, g18, g101)
e1	kot
e2	pies
e3	koń
e4	krowa
e82	królik
es2	pióra - mix 1 (e85, e111, kacze pióra)
ds1	roztocza kurzu domowego - mix 1 (d1, d2)
ms1	pleśnie - mix 1 (m1, m2, m3, m6)
m5	Candida albicans
f73	kakao
f245	jajo, całe (f1, f75)

f2	mleko krowie
f81	ser Cheddar
f13	orzech ziemny
f14	soja
f17	orzech laskowy
f256	orzech włoski
f4	mąka pszenna
f12	groch
f15	fasola, biała
f44	truskawka
fs32	owoce cytrusowe - mix 2 (f30, f32, f33, f34)
f26	wieprzowina
f27	wołowina
f83	kurczak
f49	jabłko
f3	dorsz

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 26: Dotyczy Pakietu nr 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 7 profilu oddechowego całorocznego 10-alergenowego w postaci 3 paneli do wyboru (w zależności od potrzeb) o składach:

e1	Kot
e2	Pies
e3	Koń
e6	Świnka morska
e71	Mysz
e73	Naskórek szczura
e82	Królik
e84	Chomik
es7	Mix sierści (Krowa, owca, koza)
es172	Mix piór (Papuzka falista, kanarek, papuga Ara, Aleksandretta obroźna, Zeberka timorska)

Lub

t1	Klon jesionolistny
t2	Olcha
t3	Brzoza
t4	Leszczyna pospolita
t5	Buk
t7	Dąb
t15	Jesion wyniosły
t12	Wierzba iwa
t14	Topola
t16	Sosna

Lub

g1	Tomka wonna
g3	Kupkówka pospolita
g6	Tymotka łąkowa
g12	Pyłek żyta
w1	Ambrozja bylicolistna
w6	Bylica pospolita

w9 Babka lancetowata
w10 Komosa biała
w103 Pokrzywa
w203 Rzepak

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 27: Dotyczy Pakietu nr 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 8 profilu oddechowego 10-alergenowego w postaci 2 paneli do wyboru (w zależności od potrzeb) o składach:

t1 Klon jesionolistny
t2 Olcha
t3 Brzoza
t4 Leszczyna pospolita
t5 Buk
t7 Dąb
t15 Jesion wyniosły
t12 Wierzba iwa
t14 Topola
t16 Sosna

Oraz

g1 Tomka wonna
g3 Kupkówka pospolita
g6 Tymotka łąkowa
g12 Pyłek żyta
w1 Ambrozja bylicolistna
w6 Bylica pospolita
w9 Babka lancetowata
w10 Komosa biała
w103 Pokrzywa
w203 Rzepak

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 28: Dotyczy Pakietu nr 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 9 panelu o składzie:

f2 Mleko krowie
f76 nBos d4 - Alfa-laktoalbumina (Mleko krowie)
f77 nBos d5 - Beta-laktoglobulina (Mleko krowie)
f78 nBos d8 - Kazeina (Mleko krowie)
f334 nBos d - Laktoferyna (Mleko krowie)
e204 nBos d6 Surowicza albumina wołowa (BSA)

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie nr 29: Dotyczy Pakietu nr 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 12 panelu o składzie:

i1 Jad pszczoły
i3 Jad osy
i75 Jad szerszenia
i208 rApi m1 – fosfolipaza A2 (jad pszczoły)

i213 rApi m2 – hialuronidaza (jad pszczoły)
i216 rApi m10 – lkarapina/ białko bogate w węglowodany
(jad pszczoły)
i209 rVes v5 (jad osy)
i211 rVes v1 – fosfolipaza A1 (jad osy)
Marker CCD

Lub

i1 Jad pszczoły
i3 Jad osy pospolitej
CCD

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 30:

Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia wymaga aby zaoferowany system pomiarowy (paski testowe + glukometr) wykonywał pomiar w czasie nie większym niż 5 sekund. Uprzejmie prosimy o dopuszczenie do złożenia oferty systemu pomiarowego, który do wykonania pomiaru potrzebuje 6 sekund.

Pozytywna odpowiedź w praktyce nie wpłynie na komfort użytkownika glukometru przez personel medyczny (to tylko 1 sekunda różnicy) natomiast istotnie przyczyni się do zwiększenia ilości ofert i zarazem zmniejszenia oferowanych cen co pozytywnie wpłynie na budżet Zamawiającego.

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie nr 31:

Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia wymaga aby paski testowe zawierały enzym: Dehydrogenaza glukozy z koenzymem FAD tzw. GDH-FAD. Uprzejmie prosimy o dopuszczenie do złożenia oferty na paski testowe zawierające enzym GOD (oksydaza glukozy).

Pozytywna odpowiedź istotnie przyczyni się do zwiększenia ilości ofert i zarazem zmniejszenia oferowanych cen co pozytywnie wpłynie na budżet Zamawiającego.

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie nr 32:

Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia wymaga aby zaoferowany system pomiarowy umożliwiał dokonywanie badań również w krwi żyłnej. Uprzejmie prosimy o dopuszczenie do złożenia oferty systemu pomiarowego, który został zarejestrowany do pomiarów tylko z pełnej krwi włośniczkowej - pobranej z opuszki palca lub miejsc alternatywnych.

Pozytywna odpowiedź istotnie przyczyni się do zwiększenia ilości ofert i zarazem zmniejszenia oferowanych cen co pozytywnie wpłynie na budżet Zamawiającego.

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie nr 33:

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany system pomiarowy umożliwiał wykonywania badań w krwi noworodków ?

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie nr 34:

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany system pomiarowy charakteryzował się szerokim zakresem korekty hematokrytu tj. 10-70 %?

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie nr 35: dotyczy części 6

Dotyczy warunków granicznych pakiet 6, punkt 8: prosimy o wyjaśnienie zapisu tego punktu „Paski testowe – min 6 miesięczna przydatność do użycia, po otwarciu opakowania z testami paskowymi utrzymanie ważności min 3 miesiące”. Czy Zamawiający pisząc stwierdzenie „testami paskowymi” ma na myśli płyny kontrolne?

Odpowiedź:

Zamawiający pisząc stwierdzenie „testami paskowymi” miał na myśli testy paskowe.

Pytanie nr 36:

Czy Zamawiający dopuści do postępowania paski o następujących parametrach:

PARAMETRY	PASKI TESTOWE
METODA POMIARU	biosensoryczna
ENZYM	Dehydrogenaza glukozy
WIELKOŚĆ PRÓBKII	0,6 µl
TYP KRWI	włośniczkowa, żylna, tętnicza, noworodkowa
JEDNOSTA MIARY	mg/dl
ZAKRES POMIARU	20-500 mg/dl
CZAS POMIARU	5 sek
ZAKRES HEMATOKTYTU	15-65 %
CZUJNIK MINIMALNEJ OBJĘTOŚCI	badanie nie rozpocznie się przy zbyt małej wielkości próbki
MOŻLIWOŚĆ DOKROPLENIA	nie
PAKOWANIE PASKÓW	Pojedynczo , po 100 pasków w opakowaniu zbiorczym.
TEMPERATURA PRZECHOWYWANIA	4-30 stopni
TEMPERATURA WYKONYWANIA POMIARU	15-40 STOPNI
WSKAZANIA DO STOSOWANIA	Wyłącznie w lecznictwie zamkniętym
ISO 15197-2013	Wskazana norma nie dotyczy pasków do stosowania szpitalnego

współpracujące z glukometrem o wskazanych parametrach?

PARAMETRY	GLUKOMETR
PROCEDURA TESTOWA	amperometria
KALIBRACJA	osocze
TECHNIKA KALIBRACJI w celu zwiększenia dokładności pomiaru	mechaniczna (pasek kalibrujący)
WYŚWIETLACZ	CYFRY 1,9 CM
PAMIĘĆ	1000 wyników
ZASILANIE	2 baterie CR 2032
ILOŚĆ POMIARÓW PRZY 1 BATERII	3000
AUTOMATYCZNE WYŁĄCZENIE	po 120 sek
WAGA	33-37 gramów
TEMPERATURA PRZECHOWYWANIA	OD -20 DO 60 STOPNI
TEMPERATURA WYKONYWANIA POMIARU	10-50 STOPNI

KOMUNIKATY	LO, HI, KETONES
WSKAZANIA DO STOSOWANIA	Wyłącznie w lecznictwie zamkniętym
ISO 15197-2013	Wskazana norma nie dotyczy glukometrów do stosowania szpitalnego
Brak automatycznego wyrzutu paska	Paski pakowane pojedynczo umożliwiają usuwanie bezdotykowe pasków z glukometru

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie nr 37:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstępianie od zapisu warunków granicznych, punkt 10 w pakiecie 6: „Spełnienie norm dokładności według systemu ISO 15197/2015 (Systemy do badań diagnostycznych in vitro – Wymagania dotyczące systemów monitorujących poziom glukozy we krwi do samokontroli u chorych na cukrzycę) – potwierdzone certyfikatem do oferty”?

Uzasadnienie: Wskazana norma odnosi się do systemu przeznaczonego do samokontroli . Oferowany przez Wykonawcę produkt jest dedykowany do użycia przez osoby profesjonalne w ramach opieki szpitalnej/ambulatoryjnej.

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie nr 38:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstępianie od zapisu warunków granicznych, punkt 14 w pakiecie 6: „Paski nie wymagające kodowania”?

Uzasadnienie: Ze względu na specyfikacje szpitalną wyrobu, dla zapewnienia jak największej kontroli nad dokładnością pomiarów każde nowe opakowanie pasków kontrolnych pakowanych pojedynczo w opakowaniu zbiorczym po 100 sztuk , jest kalibrowane automatycznie dołączonym kalibratorem.

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie nr 39: Dot. pakietu nr 2 poz. 1

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie probówko-strzykawki do grupy krwi na 8,5 ml z CPDA1 w opakowaniu 50 szt. Zgodnie z zaleceniem komisji HLA, badania krwi powinny być oparte na preparatach CPDA1. ACDA można uznać za poprzednika CPDA1. Z punktu widzenia właściwości odżywczych i stabilizacji próbek krwi, CPDA1 jest preparatem „nowoczesnym”.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 40: Dotyczy zapisów SIWZ rozdz. I pkt. 3.1.

W tym punkcie SIWZ Zamawiający wymaga przedłożenia oryginału pełnomocnictwa w składanej ofercie. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie odpisu pełnomocnictwa poświadczonego notarialnie, jako spełniającego wymagania Zamawiającego. Pełnomocnictwo, które posiadamy jest pełnomocnictwem ogólnym, uprawniającym do wielu innych czynności, niż tylko reprezentacja w postępowaniach publicznych, a zostało wystawione w kraju członkowskim Unii Europejskiej. Dlatego zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie odpisu z pełnomocnictwa poświadczonego przez notariusza.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na złożenie odpisu z pełnomocnictwa poświadczonego przez notariusza.

Pytanie nr 41: Dot. zapisów SIWZ rozdz. IV pkt 2.3, Umowy § 5 ust. 1.2

Oferowane próbki z pakiecie nr 2 nie mają obowiązku posiadania kart charakterystyki substancji niebezpiecznych zgodnie z Ustawą o substancjach i preparatach z dnia 11 stycznia 2001 r (Dz.U. nr 11 poz. 84 z późn. zmianami)., dlatego zwracamy się z prośbą do Zamawiającego, o wykreślenie tego zapisu, albo o dopisanie: „...o ile jest to wymagane.”

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na proponowaną zmianę, w związku z powyższym *Zamawiający modyfikuje treść SIWZ poprzez zmianę zapisu w § 5 ust. 1 pkt 1.1 w następującym brzmieniu:*

„1. Wykonawca na każde żądanie Zamawiającego, dostarczy:

1.1. kopię dokumentu dopuszczającego przedmiot umowy do obrotu i stosowania na terenie Polski

1.2. kartę charakterystyki zgodnie z ustawą z dnia 11 stycznia 2001 r. o substancjach i preparatach chemicznych (Dz. U. 01.11.84 z późniejszymi zmianami)¹ – jeżeli dotyczy.”

Pytanie nr 42: Dot. zapisów umowy §7ust. 3

Prosimy o modyfikację §7ust. 3 i dopisanie: „Dostawy będą odbywały się na koszt Wykonawcy przy wartości zamówienia jednostkowego nie mniejszej niż 150,00 zł netto.” Prośbę motywujemy tym, że dla zamówień poniżej 150,00 zł koszty transportu na które składają się m.in. koszty opakowania transportowego, robocizny, koszty wydrukowania listów przewozowych, koszty dostarczenia towaru do przewoźnika są wyższe niż wartość marży uzyskanej ze sprzedaży towaru o takiej wartości.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 43: Dotyczy wzoru umowy:

W nawiązaniu do zapisów SIWZ, sugerujących konieczność uwzględnienia w cenie oferty wszystkich kosztów związanych z realizacją zamówienia, zwracamy się z prośbą o podanie prognozowanej ilości zamówień, składanych przez Zamawiającego w trakcie realizacji umowy w sprawie zamówienia publicznego.

Powyższe stanowi niezbędne informacje, konieczne do właściwego przygotowania oferty przetargowej w zakresie dokonania właściwej wyceny asortymentu w koszt którego Wykonawcy powinni w kalkulować koszt wykonywanych dostaw.

Dodatkowo wnosimy o wprowadzenie do projektu umowy zapisu o następującym brzmieniu:

„Zamawiający oświadcza, że w trakcie realizacji umowy przewiduje realizację maksymalnie dostaw miesięcznie, co daje liczbę dostaw przez pełen okres obowiązywania niniejszej umowy. W przypadku złożenia większej ilości zamówień od ilości prognozowanych w okresie miesięcznym, Zamawiający wyraża zgodę na realizację zamówienia w terminie dostosowanym do prognoz.”

Odpowiedź:

Zamawiający określa ilość przedmiotu zamówienia oraz czas realizacji umowy. Zamówienia będą realizowane sukcesywnie, zgodnie z aktualnymi potrzebami Zamawiającego. Zamawiający nie jest w stanie określić w jakich cyklach będą dokonywane zamówienia ze względu na specyfikę pracy Szpitala.

Pytanie nr 44: dotyczy wzoru umowy § 1 ust. 2:

Zważywszy na treść § 1 ust. 2 wzoru umowy, czy Zamawiający wyrazi zgodę na poniższą modyfikację:

"Ustalone w Załączniku do niniejszej umowy ilości stanowią wielkości szacunkowe, które mogą ulec zmianie stosownie do rzeczywistych potrzeb Zamawiającego, jednakże zmniejszenie ilości asortymentu nie będzie przekraczało 30 % wartości umowy."

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację §1 ust.2 projektu umowy w sposób następujący:

„Ustalone w Załączniku do niniejszej umowy ilości stanowią wielkości szacunkowe, które mogą ulec zmianie stosownie do rzeczywistych potrzeb Zamawiającego, jednakże zmniejszenie ilości asortymentu nie będzie przekraczało 50% wartości umowy”.

¹Dotyczy przedmiotu umowy objętego ustawą z dnia 11 stycznia 2001 r. o substancjach i preparatach chemicznych (Dz. U. 01.11.84 z późniejszymi zmianami).

Pytanie nr 45: dotyczy wzoru umowy § 10 ust. 1:

Czy Zamawiający dopuści zmianę terminu wymiany wadliwego towaru do 7 - 14 dni. Wykonawca, aby wymienić reklamowany asortyment musi najpierw zbadać zwrócony towar i następnie podjąć decyzję o uznaniu reklamacji. Załatwienie reklamacji wymaga spełnienia określonych procedur, co jest czasochłonne, dlatego też właściwe rozpatrzenie reklamacji i wymiana towaru w ciągu 2 dni jest trudna do wykonania. W razie pozostawienia zapisu wątpliwa będzie jego ważność w świetle przepisów kodeksu cywilnego, bowiem zapis nosi znamiona świadczenia niemożliwego."

Odpowiedź:

Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 15.

Pytanie nr 46: dotyczy wzoru umowy § 15 ust. 1:

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość wyłączenia zakazu cesji wierzytelności oraz ustanawia ich przedmiotem poręczenia przez Wykonawcę bez zgody właściwego organu, a w konsekwencji wyrazi zgodę na ich dokonanie?

W tym miejscu należy wskazać, że ograniczenie możliwości dokonania cesji wierzytelności z tytułu wynagrodzenia na rzecz instytucji finansowych może w znacznym zakresie utrudnić finansowanie realizacji zamówienia, co spowoduje konieczność zwiększenia wartości oferty Wykonawcy.

Odpowiedź:

Nie dopuszcza.

Pytanie nr 47: dotyczy wzoru umowy § 15 ust. 2:

Zwracamy się z prośbą o dodanie do § 15 wzoru umowy poniższego zapisu z jednoczesnym wykreśleniem ust. 2:

„Nieuiszczenie przez Zamawiającego zapłaty w terminie 14 dni od dnia otrzymania wezwania Wykonawcy do zapłaty będzie traktowane, jak wyrażenie przez Zamawiającego zgody na cesję wierzytelności.”

Jednocześnie podkreślamy, że uchybienia Wykonawcy nie dotyczące wykonania przedmiotu zamówienia, nie powinny być podstawą do naliczania kar umownych, ponieważ nie można ich rozpatrywać w kategoriach nie wykonania lub nienależytego wykonania umowy. Takie kary są sprzeczne z zasadami współżycia społecznego i mogą być postrzegane jako nadużywanie przez Zamawiającego prawa do swobodnego kształtowania umów.

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie ma takich uprawnień.

Pytanie nr 48: dotyczy Pakietu nr 4

Czy Zamawiający dopuści asortyment z pakietu nr 4 w opakowaniach – 10 ampułek po 2 ml, przeliczonych odpowiednio do ilości 500ml. Pozwoli to Wykonawcy na zaproponowanie niższej ceny niż w przypadku fiołki po 5 ml.

Odpowiedź:

Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

W związku z udzielonymi odpowiedziami na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29.01.2004r Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2015 r., poz. 2164 z późn. zm.), Zamawiający modyfikuje treść Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w w/w zakresie.

Z poważaniem

Z-ca Dyrektora
ds. Ekonomiczno-Finansowych
Miejskiego Publicznego Centralnego Szpitala Klinicznego

Małgorzata Pajórek