



Mazowiecki Szpital Wojewódzki im. św. Jana Pawła II w Siedlcach Sp. z o.o.

Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia
08-110 Siedlce, ul. Poniatowskiego 26, pok.138 A
www.szpital.siedlce.pl, ozp@szpital.siedlce.pl
tel. 25 640-32-99, fax. 25 640-32-63
Znak sprawy: FZP.2810.19.2019

Siedlce dn. 28.03.2019 r.

Do zainteresowanych postępowaniem FZP.2810.19.2019

dotyczy: przetargu nieograniczonego na: „Dostawy odczynników do oznaczeń z zakresu immunohematologii wraz z dzierżawą koniecznego do ich wykonywania sprzętu” ogłoszonego w dniu 22.03.2019 r. w BZP pod numerem 528755-N-2019

W odpowiedzi na otrzymane zapytania Zamawiający informuje, że:

I

1. Zapytanie do Załącznika nr 1 A Zestawienie asortymentu koniecznego do wykonania badań (ilościowo – wartościowe).

Prosimy o podanie schematu codziennej kontroli jakości: jakie karty i z jaką częstotliwością są kontrolowane przez Zamawiającego

Odpowiedź

Schemat wykonywanych kontroli:

Karta do badań grup krwi dorosłego – 1 raz dziennie na 2 materiałach kontrolnych - (365x2=730 oznaczeń/rok).

Karta do badania przeglądowego w kierunku obecności przeciwciał odpornościowych – 2x dziennie z jednym materiałem kontrolnym (2 oznaczenia na karcie - 1 x 365 =365oznaczeń/rok).

Karta do kontroli antygenów ABO i RhD u biorcy 1 raz dziennie na 2 materiałach kontrolnych (2 oznaczenia na karcie- 1 x 365 =365oznaczeń/rok).

Karta do kontroli antygenów ABO i RhD u dawcy 1 raz dziennie na 2 materiałach kontrolnych (2 oznaczenia na karcie- 1 x 365 =365oznaczeń/rok)

Badanie podstawowe grupy krwi noworodka 1 materiał kontrolny do 1 oznaczenia.

500 oznaczeń = 500 oznaczeń kontroli.

Kwalifikacja kart, krwinek wzorcowych do badań do badań zgodnie z obowiązującymi przepisami obejmująca 6 oznaczeń z kartami używanymi i 6 oznaczeń z kartami wprowadzanymi.

Dostarczana z dostawą seria 6 oznaczeń jako nowa i 6 oznaczeń jako używana =12oznaczeń x 13 dostaw =156 oznaczeń na rok.

2. Zapytanie do Załącznika nr 1 A Zestawienie asortymentu koniecznego do wykonania badań (ilościowo – wartościowe).

Czy Zamawiający dopuści modyfikację Załącznika 1 A, w celu uwzględnienia wszystkich niezbędnych odczynników do wykonywania wyspecyfikowanych w tabeli badań (m. in. krwinki wzorcowe, ilości kart na kontrolę codzienną)?

Odpowiedź

TAK, Zamawiający dopuszcza modyfikację Załącznika 1 A uwzględniającą wszystkie odczynniki do badań (uwzględniającą min krwinki wzorcowe, ilości kart na kontrolę codzienną, walidację) oraz zmiany dotyczące pkt.3,pkt.4.,pkt.5 zgodnie z zapisem w Załączniku nr 1 :

„Zestawienie asortymentu ilościowo - wartościowe koniecznego do wykonania w/w rodzajów badań przez okres 3 lat (podana przez Zamawiającego ilość x 3), jaki Zamawiający będzie zamawiał u Wykonawcy w celu wykonania założonej liczby badań Wykonawca powinien przedstawić zgodnie z załączonym wzorem – Załącznik nr 1 A, dodając kolejne wiersze w zależności od potrzeb”.

3. Zapytanie do Załącznika nr 1 A Zestawienie asortymentu koniecznego do wykonania badań (ilościowo – wartościowe), wiersz 2: II Oznaczenie Antygeny grupowe układu ABO, RhD

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający omyłkowo wpisał oznaczenie, które jest obowiązkowe przy wykonywaniu wyspecyfikowanych badań metodą manualną.

Odpowiedź

TAK – Zamawiający omyłkowo wpisał II oznaczenie grupowe ABO i RhD.

4. Zapytanie do Załącznika nr 1 A Zestawienie asortymentu koniecznego do wykonania badań (ilościowo – wartościowe), wiersz 4, 5: Próba krzyżowa dawcy

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający miał na myśli Próbę krzyżowa biorcy, a wyspecyfikowane badania: Kontrola antygenów ABO i RhD i Badanie przeglądowe w kierunku obecności alloprzeciwciał odpornościowych dotyczą biorców

Odpowiedź

TAK wiersz 4,5: powinien brzmieć „Próba krzyżowa biorcy”.

5. Zapytanie do Załącznika nr 1 A Zestawienie asortymentu koniecznego do wykonania badań (ilościowo – wartościowe), wiersz 13: Kasety z żelem obojętnym

Prosimy o doprecyzowanie jakie badania i w jakich ilościach kolumn Zamawiający zamierza wykonywać? Doprecyzowanie jakie badania i w jakich ilościach kolumn jest niezbędne do zaoferowania odpowiedniej ilości odczynników niezbędnych do prawidłowego wykonania badania.

Odpowiedź

Zamawiający rezygnuje z wymienionego asortymentu jeżeli nie jest on konieczny do wykonania badań.

6. Zapytanie do Załącznika nr 1, II Odczynniki oraz warunki ich dostawy, pkt. 5: Karty do oznaczeń grup krwi zawierają kolumnę z kontrolą wewnętrzną.

Prosimy o potwierdzenie, że zapis dotyczy wszystkich kart do oznaczania grup krwi: oznaczania grupy krwi dorosłych, noworodków oraz kart do potwierdzania grup krwi biorców i dawców przy próbie krzyżowej.

Odpowiedź

TAK - zapis dotyczy wszystkich kart do oznaczania grup krwi: oznaczania grupy krwi dorosłych, noworodków oraz kart do potwierdzania grup krwi biorców i dawców przy próbie krzyżowej.

7. Zapytanie do Załącznika nr 1, II Odczynniki oraz warunki ich dostawy, pkt. 18: Metoda systemu manualnego kompatybilna z metodą używaną w analizatorze (odczynniki, metodyka).

Czy Zamawiający wymaga, aby wszystkie stosowane odczynniki zarówno w metodzie automatycznej jak i manualnej były uniwersalne, tzn. metodyka wykonania badania oraz sposób konfekcjonowania

płynów oraz diluentów, a także materiałów zużywalnych były takie same (ta sama pozycja w formularzu asortymentowo – cenowym)?

Odpowiedź

TAK - Zamawiający wymaga, aby wszystkie stosowane odczynniki zarówno w metodzie automatycznej jak i manualnej były uniwersalne, tzn. metodyka wykonania badania oraz sposób konfekcjonowania płynów oraz diluentów, a także materiałów zużywalnych były takie same (ta sama pozycja w formularzu asortymentowo – cenowym).

8. W treści Załącznika nr 1 do SIWZ, Zamawiający zawarł zastrzeżenie następującej treści: „Nieuwzględnienie w zestawieniu jakiegokolwiek asortymentu lub zniżenie ilości będzie uprawniało Zamawiającego, w przypadku wyboru oferty jako najkorzystniejszej i zawarcia umowy z Wykonawcą do żądania dostaw bez ponoszenia dodatkowych kosztów w celu wykonania założonej ilości badań.” Z kolei w Załączniku nr 1A do SIWZ znajduje się kolumna pod nazwą „Ilość opakowań na czas trwania umowy”.

W ocenie Wykonawcy tak sformułowane postanowienia Załączników mogą skutkować celowym zniżaniem ilości asortymentu w celu osiągnięcia korzystniejszej ceny lub pozycji w postępowaniu przetargowym. Wydaje się celowym wprowadzenie do Załącznika nr 1A minimalnej oczekiwanej przez Zamawiającego ilości asortymentu/ilości opakowań na czas trwania umowy w oparciu o wskazane dane, znajdujące się w Załączniku nr 1 do SIWZ. Nie ulega wątpliwości, że opis przedmiotu zamówienia został opisany przez Zamawiającego w sposób jednoznaczny oraz wyczerpujący za pomocą dostatecznie dokładnych i zrozumiałych określeń, uwzględniając wszystkie wymagania i okoliczności mogące mieć wpływ na sporządzenie oferty (art. 29 Prawa zamówień publicznych). W przypadku, w którym dany wykonawca zaoferuje zniżoną ilość asortymentu/ilość opakowań, to jego oferta powinna zostać odrzucona. Nieuprawnionym naszym zdaniem jest gwarantowanie takiemu wykonawcy wykonanie zamówienia wyłącznie z ryzykiem ponoszenia kosztów jego realizacji, bowiem to na etapie składania i wyboru oferty decydujące znaczenie ma czy oferta spełnia wszystkie wymagania SIWZ oraz czy nie stanowi czynu nieuczciwej konkurencji.

W świetle powyższego wnosimy o zmodyfikowanie Załącznika nr 1 oraz 1A poprzez wykreślenie zwrotu Nieuwzględnienie w zestawieniu jakiegokolwiek asortymentu lub zniżenie ilości będzie uprawniało Zamawiającego, w przypadku wyboru oferty jako najkorzystniejszej i zawarcia umowy z Wykonawcą do żądania dostaw bez ponoszenia dodatkowych kosztów w celu wykonania założonej ilości badań oraz dodanie minimalnej ilości opakowań oczekiwanych przez Zamawiającego w treści Załącznika nr 1A. Alternatywnie wnioskujemy o modyfikację treści powyższego zwrotu z Załącznika nr 1 w następujący sposób: Nieuwzględnienie w zestawieniu jakiegokolwiek asortymentu lub zniżenie ilości w stosunku do minimalnej potrzebnej w celu wykonania założonej ilości badań, będzie skutkowało odrzuceniem oferty wykonawcy na podstawie przepisu art. 89 ust. 1 punkt 2) ustawy Prawo zamówień publicznych.”

Odpowiedź

Zamawiający pozostawia bez zmian zapis - „Nieuwzględnienie w zestawieniu jakiegokolwiek asortymentu lub zniżenie ilości będzie uprawniało Zamawiającego, w przypadku wyboru oferty jako najkorzystniejszej i zawarcia umowy z Wykonawcą do żądania dostaw bez ponoszenia dodatkowych kosztów w celu wykonania założonej ilości badań.”

W trakcie badania złożonych ofert Zamawiający dołoży należytej staranności w sprawdzeniu czy oferty spełniają wszystkie wymagania SIWZ oraz czy ich złożenie nie stanowi czynu nieuczciwej konkurencji.

Wprowadzenie do Załącznika nr 1A minimalnej oczekiwanej przez Zamawiającego ilości asortymentu/ilości opakowań na czas trwania umowy jest niezasadne ponieważ wyliczenia Zamawiający musiałby oprzeć o konkretny analizator i metodykę, a to mogłoby narazić go na zarzut nierównego traktowania Wykonawców.

9. Zapytanie do Załącznika nr 1, II Wymagania techniczne analizatora oraz serwis, pkt. 4, ppkt. 4: „brak odpadów stałych pochodzących z procesu rozcieńczenia (kuwety lub inne pojemniki służące do sporządzenia rozcieńczeń próbek)”.

Prosimy o potwierdzenie, że zapis nie dotyczy buteleczek, w których konfekcjonowany jest odczynnik do sporządzania zawiesiny krwinek czerwonych.

Odpowiedź

TAK - zapis nie dotyczy buteleczek, w których konfekcjonowany jest odczynnik do sporządzania zawiesiny krwinek czerwonych.

10. Zapytanie do Załącznika nr 1, II Odczynniki oraz warunki ich dostawy, pkt. 9: Obecność na jednej karcie dodatkowo mikrokolumn (antyD (DVI- i DV+) oraz kolumn do BTA z surowicą antyglobulinową poliwalentną oraz antyglobulinową monowalentną IgG

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający w powyższym zapisie ma na myśli kartę do oznaczania grupy krwi noworodka.

Odpowiedź

TAK - Zamawiający w powyższym zapisie ma na myśli kartę do oznaczania grupy krwi noworodka.

II

Dot. załącznik nr 1 - Warunki graniczne wymagań techniczno-funkcjonalnych automatycznego analizatora do badań z zakresu immunologii transfuzjologicznej.

I Wymagania techniczne analizatora oraz serwis.

1. Dot. punktu nr 3.1) Prosimy o odstąpienie od oceny w tym punkcie zużycia prądu przez analizator gdyż nie jest to żaden walor oceny technicznej wpływający na pracę analizatora, nie ma wpływu na jakość wykonania badania oraz nie ma wpływu na szybkość wykonania badania. Alternatywnie prosimy o ocenę jakościową analizatora o poborze mocy do 1600VA?

Przychylność zapewni Państwu konkurencyjność w postępowaniu.

Odpowiedź

Zmawiający nie zmienia zapisów z SIWZ w zakresie poruszonym w zapytaniu. Stosowanie technologii energooszczędnych jest niezwykle istotne chociażby z ekonomicznego punktu widzenia.

2. Dot. punktu 3.3) Prosimy o odstąpienie od oceny w tym punkcie jednoczesnego nakłuwania karty i dozowania przy pomocy igły jako rozwiązania przestarzałego technologicznie, powodującego możliwość kontaminacji próbki, lub uznanie za równoważne i oceniane w tej samej ilości punktów technologii nowocześniejszej z dedykowanym dziurkaczem kart i igłą dozującą, co zapobiegać będzie możliwości kontaminacji próbki?

Przychylność zapewni Państwu konkurencyjność w postępowaniu.

Odpowiedź

Zmawiający utrzymuje zapis zgodny z SIWZ.

Pytający wskazuje, że zarówno wskazany punktowany parametr jak i proponowana technologia niosą za sobą możliwość kontaminacji próbki. Zastosowanie urządzenia dodatkowego jakim jest dziurkacz zdaniem Zamawiającego nie ma wpływu na kontaminację próbki. Źródłem kontaminacji jest igła pobierająca materiał stosowana w jednym i drugim rozwiązaniu. Zastosowanie dodatkowego urządzenia dla procesu dozowania próbki może być dodatkowym, potencjalnym źródłem awarii analizatora.

II Odczynniki oraz warunki ich dostawy.

3. Dot. punktu 5 Prosimy o odstąpienie od oceny w tym punkcie dodatkowej kolumny kontroli wewnętrznej jako rozwiązania przestarzałego technologicznie, lub uznanie za równoważne i oceniane

w tej samej ilości punktów technologii nowocześniejszej, która nie wymaga stosowania dodatkowej kolumny kontrolnej?

Przychylność zapewni Państwu konkurencyjność w postępowaniu.

Odpowiedź

Zmawiający utrzymuje zapis zgodny z SIWZ.

4. Dot. punktu 9 Prosimy o odstąpienie od oceny w tym punkcie dodatkowej kolumny DV+,DV-, BTA monowalentne i poliwalentne na jednej karcie, jako niewymagane przepisami i nieuzasadnione szczególnie, że i tak należy potwierdzić noworodka drugim oznaczeniem (drugą kartą), lub uznanie za równoważne i oceniane w tej samej ilości punktów rozwiązania z zaferowaniem karty noworodkowej z DVI+ i BTA (poliwalentne) i dodatkowej karty z DVI-na drugie oznaczenie?

Przychylność zapewni Państwu konkurencyjność w postępowaniu.

Odpowiedź

Zmawiający utrzymuje zapis zgodny z SIWZ.

PREZES ZARZĄDU
Marcin Winiński