

Szpital w Szczecinku Sp. z o.o.
ul. Kościuszki 38
78-400 Szczecinek

Do wszystkich Wykonawców
Nr sprawy 22/2021
Ogłoszenie nr 2021/BZP 00317538/01 z dnia 2021-12-15

dotyczy: postępowania w trybie przetargu nieograniczonego:

DOSTAWA ODCZYNNIKÓW DO BADAŃ MIKROBIOLOGICZNYCH, DZIERŻAWA ANALIZATORÓW MIKROBIOLOGICZNYCH, ORAZ DZIERŻAWA ANALIZATORÓW PARAMETRÓW KRYTYCZNYCH WRAZ Z DOSTAWĄ MATERIAŁÓW ZUŻYWALNYCH

Uprzejmie informujemy, że od uczestników postępowania wpłynęły zapytania odnośnie treści zapisów zawartych w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Przytaczamy treść pytań i udzielonych odpowiedzi:

Pytanie

Pakiet 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji nr 4 i 5 podłoży na płytkach, które posiadają 3-miesięczny termin ważności od daty produkcji i tym samym minimum 11 tygodni od daty dostawy?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie

Pakiet 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji nr 8 podłoża w probówkach 10 ml? Producent podłoży wycofuje z oferty powyższe podłoże w probówce 9 ml. Jeśli Zamawiający wyrazi zgodę, to jaką ilość zaoferować?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie

Pakiet 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji nr 10 odczynnika, który posiada 6-miesięczny termin ważności od daty produkcji i tym samym minimum 4 miesiące od daty dostawy?

Odpowiedź:

Zamawiający: nie dopuszcza

Pytanie

Pakiet 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji nr 10 i 11 odczynników w probówkach 2 ml? Jeśli tak, to jaką ilość Zamawiający wymaga aby zaoferować?

Odpowiedź:

Zamawiający: nie dopuszcza

Pytanie

Pakiet 4

Dot. rozdz. III pkt 3 oraz rozdz. X pkt 1 lit. a oraz załącznik nr 5 oraz wzoru umowy § 1 ust. 5: Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby tylko te produkty spełniały wymagania ustawy z dnia 20.05.2010r. o wyrobach medycznych, które muszą podlegać ww. ustawie ze względu na swoją klasyfikację oraz czy wyrazi zgodę na przesłanie dodatkowego oświadczenia, w którym Wykonawca zdeklaruje, które produkty nie zostały zakwalifikowane przez wytwórcę jako wyroby medyczne lub wyroby medyczne do diagnostyki in vitro i tym samym nie podlegają Ustawie o wyrobach medycznych?

Uzasadnienie: Nie wszystkie oferowane wyroby są wyrobami medycznymi. O klasyfikacji wyrobów/odczynników wg dyrektywy nr 98/79/WE lub 93/42/EWG decyduje wytwórca danego wyrobu, a wyroby niesklasyfikowane jako wyroby medyczne nie podlegają Ustawie o wyrobach medycznych i nie podlegają obowiązkowi posiadania dopuszczenia do obrotu.

Odpowiedź:

Zamawiający: wyraża zgodę

Pytanie

Pakiet nr 10

Dot. rozdz. X pkt 4: Czy Zamawiający wyrazi zgodę i uzna za spełnienie warunku udostępnienie adresu bezpłatnej i całodobowej strony internetowej, na której znajdują się karty charakterystyki substancji niebezpiecznych, instrukcje użytkownika oraz dokumenty certyfikaty kontroli jakości?

Uzasadnienie: W ofercie Wykonawca przedstawi adres strony internetowej, na której będą znajdowały się instrukcje wykonania testów/ulotki informacyjne oraz karty charakterystyk substancji niebezpiecznych w języku polskim, deklaracje zgodności oraz aktualne certyfikaty kontroli jakości do danych serii odczynników, dostępne bezpłatnie dla Zamawiającego całodobowo.

Odpowiedź:

Zamawiający: wyraża zgodę

Pytanie

Pakiet 4

Dot. formularza cenowego: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na rozszerzenie formularza o kolumnę zawierającą liczbę oferowanych opakowań, cenę netto za 1 op. oraz wyrazi zgodę na wycenę oferty według pełnych opakowań?

Uzasadnienie: W ten sposób skalkulowana oferta przedstawi realne koszty jakie Zamawiający poniesie na etapie realizacji Zamówienia.

Odpowiedź:

Zamawiający: wyraża zgodę

Pytanie

Pakiet 4

Dot. formularza cenowego: Jeżeli nie, Czy Zamawiający zgodzi się na rozszerzenie tabeli asortymentowo-cenowej o kolumnę z ceną netto za opakowanie, z racji tego, że na fakturze podawana jest cena netto za opakowanie?

Odpowiedź:

Zamawiający: wyraża zgodę

Pytanie

Pakiet 4

Dot. Rozdz. III pkt 4 oraz wzoru umowy §1 ust. 6: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów z minimalnym terminem ważności 4-6 miesięcy od dnia dostarczenia?

Uzasadnienie: Ze względu na skład, komponenty i system produkcji odczynników - nie można określić terminu ważności oferowanego asortymentu na podany w SWZ. Oferowane terminy ważności zostały podane zgodnie z zaleceniami producenta.

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie

Pakiet 4

Dotyczy Pakietu 4 – formularz cenowy: Czy w poz.10 Zamawiający opisując 1 sztuka ma na myśli 1 opakowanie zawierające 25 testów ?

Odpowiedź:

Zamawiający: tak

Pytanie

Pakiet 4

Dotyczy Pakietu 4 – formularz cenowy: Czy ze względu na znaczne różnice cenowe w cenach kart dla różnych rodzajów drobnoustrojów G(+) , Zamawiający wyrazi zgodę na rozdzielenie tabeli asortymentowej w pozycji 9 na :

9a.Testy do oznaczania wrażliwości drobnoustrojów na antybiotyki metodą automatyczną dla Streptococcus pneumoniae, S.Viridans i Streptococcus beta-hemolizujące

9b.Testy do oznaczania wrażliwości na antybiotyki dla Staphylococcus spp- dla wszystkich materiałów klinicznych , Enterococcus spp.- dla wszystkich materiałów klinicznych I S.agalatae .

Odpowiedź:

Zamawiający: wyraża zgodę

Pytanie

Pakiet 4

Dotyczy Pakietu 4 – formularz cenowy: Jeżeli Zamawiający wyrazi zgodę na powyższe to czy może podać ilości kart w w/w pozycjach ?

Odpowiedź:

Zamawiający: po 120 sztuk

Pytanie

Pakiet 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie serwisu zdalnego dla niezbędnej aparatury, co umożliwi szybkie rozwiązywanie problemów w oprogramowaniu, przeprowadzanie obowiązkowych aktualizacji oprogramowania oraz udzielanie szybkiej pomocy technicznej i merytorycznej pracownikom laboratorium?

Jeżeli tak, to zwracamy się z prośbą o wprowadzenie następującego zapisu do umowy w zakresie umożliwienia Wykonawcy możliwości zdalnego serwisowania oferowanego analizatora „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” lub przedstawienie własnych wymagań Zamawiającego w zakresie dostępu do danych i ich przetwarzania w formie odrębnej umowy lub oświadczenia w załączeniu dane informacyjne dotyczące VILINKA

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie

Pakiet 4

Dot. parametrów wymaganych: Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania aparat do posiewu krwi i płynów ustrojowych z roku 2016 ?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie

Pakiet 4

Dot. parametrów wymaganych: Czy Zamawiający uzna za spełnienie wymogu opisanego w „Parametrach wymaganych aparatu do identyfikacji i lekowrażliwości ” w poz.27 , jeżeli zostanie zaoferowane :

Wykrywanie mechanizmów oporności przez aparat tj.: MRSA, MRSE, ESBL, MLSB, , HLAB, VRE, VISA, GISA z ogólną informacją o podejrzeniu karbapenemazy typu MBL, KPC, OXA bez ich klasyfikacji? Zgodnie z rekomendacją Krajowego Ośrodka Referencyjnego ds. Lekowrażliwości Drobnoustrojów karbapenemazy należy potwierdzić metodą referencyjną.

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie

Pakiet 4

Dot. parametrów wymaganych: Czy Zamawiający w pozycji 11 wymaga zaoferowania materiałów zużywalnych i akcesoriów zarówno do aparatu do identyfikacji jak i posiewu krwi i czy wymaga zaoferowania bezpiecznych końcówek do przesiewu butelek dodatnich ? Jeśli tak to w jakiej ilości ? Jeżeli tak , to czy wyrazi zgodę na rozszerzenie tabeli asortymentowej ?

Odpowiedź:

Zamawiający: tak , 600 szt

Pytanie

§4 ust. 6 lit. e – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„z tytułu wstrzymania dostaw towarów w każdym przypadku 5% wartości każdego złożonego zamówienia”?

Odpowiedź:

Zamawiający: nie wyraża zgody

Pytanie

Pakiet 5

Pytanie nr 1

Dotyczy: wzór umowy - §1 pkt. 6 (dla pakietu nr 5)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczanie przedmiotu zamówienia z terminem ważności wynoszącym 3 miesiące do daty dostawy?

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie

1. Czy zamawiający w pakiecie 1. Pozycji 30. Wyraża zgodę na zaoferowanie produktu pakowanego w konfekcji 4x240 ml?

Uzasadnienie: Wykonawca zgodnie z przeliczeniem w całości pokryje zapotrzebowanie Zamawiającego, z zachowaniem pozostałych parametrów.

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie

2. Czy zamawiający w pakiecie 1. Pozycji 31. Wyrazi zgodę na konfekcjonowanie 100 testów w opakowaniu zbiorczym?

Uzasadnienie: Wykonawca zgodnie z przeliczeniem w całości pokryje zapotrzebowanie Zamawiającego, z zachowaniem pozostałych parametrów.

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie

3. Czy zamawiający w pakiecie 1. Pozycji 42. Nie dopuścił się omyłki pisarskiej dotyczącej ilości testów w opakowaniu zbiorczym? Jeśli nie, czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testów pakowanych po 16 sztuk w opakowaniu, z uwzględnieniem i przeliczeniem ilości oznaczeń wpisanych przez zamawiającego?

Uzasadnienie: Wykonawca zgodnie z przeliczeniem w całości pokryje zapotrzebowanie Zamawiającego, z zachowaniem pozostałych parametrów.

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie

4. Czy zamawiający w pakiecie 3. Pozycji 1. i 2. Dopuszcza produkt o objętości 9 ml, a w pozycji 3. O objętości 7,5 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający: nie dopuszcza

Pytanie

5. Czy zamawiający w pakiecie 3. Pozycji 6. Dopuszcza produkt o objętości 9 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający: nie dopuszcza

Pytanie

6. Czy zamawiający w pakiecie 3. Pozycji 10. I 11. Wyraża zgodę na zaoferowanie produktu pakowanego w konfekcji 1x2ml?

Uzasadnienie: Wykonawca zgodnie z przeliczeniem w całości pokryje zapotrzebowanie Zamawiającego, z zachowaniem pozostałych parametrów.

Odpowiedź:

Zamawiający: dopuszcza

Pytanie

7. Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na dodanie dodatkowych 2 wierszy w pakiecie 3 dla pozycji 16.

Odpowiedź:

Zamawiający: nie dopuszcza

Pytanie

8. Czy zamawiający w pakiecie 6. Pozycji 5. i 8. Wyraża zgodę na dopuszczenie szczepów w formie wymazówki wraz z buforem uwadniającym?

Odpowiedź:

Zamawiający: nie dopuszcza

Pytanie

1. Czy zamawiający w pakiecie 3 pozycji 7. Wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu o objętości 9 ml, a w pozycji 15. O objętości 10 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający: nie dopuszcza

Pytanie

2. Czy zamawiający w pakiecie 1. Wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu w konfekcji 4x50ml?

Uzasadnienie: Wykonawca zgodnie z przeliczeniem w całości pokryje zapotrzebowanie Zamawiającego, z zachowaniem pozostałych parametrów.

Odpowiedź:

Zamawiający: nie może udzielić odpowiedzi, brak określenia które pozycji z pakietu nr 1 pytanie dotyczy.

Pytanie

Powyższe pismo stanowi pierwsze uzupełnienie treści SWZ nr sprawy:22/2021.

Treść niniejszego pisma umieszczona jest na stronie: www.szpital.szczecinek.pl

Zamawiający

PREZES ZARZĄDU
Spółdzielni w Szczecinku Sp. z o.o.
Monetta Libik-Mulaczyk



