



Samodzielny Publiczny Zespół Opieki Zdrowotnej w Krasnymstawie^A

22-300 Krasnystaw ul. Sobieskiego 4
tel. (82) 543-15-22, (82) 543-15-23 fax (82) 576-49-01
www.spzozkrasnystaw.pl sekretariat@spzozkrasnystaw.pl



Znak: ZP/230-43/2017

Krasnystaw, dnia 28.11.2017 r.

Wykonawcy biorący udział w przetargu nieograniczonym na dostawę odczynników laboratoryjnych wraz z dzierżawą analizatorów

Samodzielny Publiczny Zespół Opieki Zdrowotnej w Krasnymstawie, zgodnie z art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2017 r. poz. 1579 ze zm.), udziela odpowiedzi na n/w pytania:

Niniejszym na podstawie art. 181 Pzp informujemy, że postępowanie w zakresie pakietu nr 9 jest dedykowane pod jednego producenta i wykonawcę.

Ponadto zwracamy się do Zamawiającego art. 38 ust. 1a o dokonanie zmian siwz oraz udzielenie dodatkowych wyjaśnień ponieważ dokonane modyfikacje z dnia 21-11-2017 są niejasne oraz wydaje się nieprawdopodobnym aby Zamawiający posiadając wiedzę którą posiadał przy analizie rynku (szacunek przetargu) dedykował przetarg 1 producentowi (opis przedmiotu zamówienia w pozycji 4) Zatem podkreślamy, że do postępowania może przystąpić tylko 1 firma.

Wniosek:

Firma ... ani inna jednostka za wyjątkiem producenta ze Szwajcarii ... nie może złożyć oferty w/w postępowaniu w zakresie pakietu nr 9 co postaramy się udowodnić w części dalszej niniejszego pisma.

Karta z drugim klonem wykrywająca odmianę DVI+ (poz4) produkowana jest tylko w firmie (Szwajcaria) i dostępna u dystrybutora w Krakowie zatem Zamawiający wymaga karty pochodzącej spoza terytorium UE eliminując tym samym producenta z Niemiec który aby złożyć ofertę musi zakupić w/w kartę u określonego producenta (dane z katalogu konkurencji)

Pomimo wiedzy, że działanie Zamawiającego jest niezgodne z art. 15 ust. 1 pkt 5 i ust. 2 pkt 1 i 2 ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji nasza firma zadała pytanie czy Zamawiający odstąpi w pozycji 4 od jednego producenta tym samym godząc się na uzupełnienie oferty.

Wskazujemy, że badanie z użyciem karty z pozycji 4 wykonuje RCKiK i potwierdzenie można wykonać również na karcie o profilu RhD (VI-) (anty-A, anty-B, anty-D) innej serii czyli LOT a tym samym certyfikat niż w pozycji 3 oraz badanie z pozycji 4 wykonuje się na analizatorze automatycznym i wówczas jest wymagany jeden producent a nie na zestawie manualnym gdzie wynik ocenia się makroskopowo jak w metodzie próbówkowej.

Czy zatem Zamawiający dopuści rozwiązanie równoważne zgodnie z art. 29 pzp oraz art. 30 pzp skoro opisał przedmiot zamówienia za pomocą określonych cech (karta na 6 miejsc z innymi klonami, wykrywający DVI+) identyfikowalnych tylko dla określonego pochodzenia (Szwajcaria) tym samym ograniczając dostęp producentowi z Niemiec?

LUB

Dopuszczy innego producenta skoro uważa, że karta produkcji ... jest niezbędna pomimo, że można wykonać 180 badań (średnio co 2 dni w ciągu 12 miesięcy) metodą manualną

na próbkach z użyciem odczynników monoklonalnych anti-A, anti-B, anti-D IgG/IgM Blend (badanie krwi pacjenta)?

Podsumowanie

Oferując zestaw do badań manualnych w zakresie zadania nr 9 to wykonawca ponosi odpowiedzialność za wyniki w ramach ewentualnych reklamacji które określa umowa oraz za kompatybilność oferowanego systemu. Nasza firma może złożyć korzystną i ważną ofertę oraz udowodnić równoważność zgodnie z art. 30 pzp jeśli zamawiający odstąpi od zmiany swojego stanowiska. Tym samym otrzyma 2 oferty zamiast 1 z produktami Szwajcarskimi natomiast siwz będzie zgodna z art. 7 Pzp.

Pytanie nr 3 do pakietu nr 9

Ponieważ nie określono czy końcówki do pipet mają posiadać również CE co nie pozwala na złożenie ważnej oferty oraz na oszacowanie kosztów prosimy o odpowiedź czy końcówki do pipet tak jak pipeta powinny posiadać oznakowanie CE?

Uzasadnienie:

Zgodnie ze stanowiskiem IHIT końcówki do pipet są wyrobem medycznym zatem wymaga się aby były oznaczone CE co daje gwarancję jakości ponieważ mają styczność z krwią pacjenta oraz mogą zanieczyścić próbki jeśli są przeznaczone do badań również w laboratoriach chemicznych gdzie klasa czystości końcówek nie ma znaczenia.

Pytanie nr 4 do pakietu nr 9

Zamawiający nie określił ile krwinek wzorcowych do układu AB0 potrzebuje do wykonania badań potwierdzenie grupy krwi noworodka dlatego prosimy o podanie ilości.

Pytanie nr 5 do pakietu nr 9

Wskazujemy, że w pakiecie nr 9 tabela B (kończówki do pipet) oraz odczynnik LISS – pozycja 4-6 brak wskazania ilości lub instrukcji przeliczenia prosimy o doprecyzowanie ilości.

Ponadto w tabeli B nie wskazano ile kontroli ma zaoferować wykonawca co uniemożliwia złożenie transparentnej i ważnej oferty wykonawcy.

Prosimy o podanie ilości kontroli, odczynnika LISS oraz końcówek do pipet.

Uzasadnienie

Zgodnie ze stanowiskiem Urzędu Zamówień Publicznych (pismo UZP/DKW/DWKZ/425/288(5)/14/APWK/287/14/DKD), cytat: „...wymaganie zaoferowania przez Zamawiającego ilości opakowań bez wskazania ilości asortymentu może spowodować rozbieżności interpretacyjne dotyczące opisu przedmiotu zamówienia i sposobu wyliczenia ceny przez Wykonawców. Konsekwencją powyższego może być złożenie przez wykonawców w ramach postępowania przetargowego ofert nieporównywalnych.

W przedmiotowej sprawie, sporządzony przez Zamawiającego opis przedmiotu zamówienia budzi wątpliwości w świetle dyspozycji art. 29 ust 1 ustawy Pzp. Przepis art. 29 ust. 1 ustawy Pzp, nie zwalnia Zamawiającego z obowiązku jasnego i wyczerpującego opisanie przedmiotu zamówienia nawet w sytuacji, gdy nie jest on w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych wyrobów. Ponadto podkreślić należy, iż niedopuszczalna jest sytuacja, w której Zamawiający przenosi na Wykonawców ciężar doprecyzowania przedmiotu zamówienia. Wykonawca nie ma bowiem obowiązku domysławiania się jakiej ilości zamawianych wyrobów potrzebuje Zamawiający, czy też wyłączenia Zamawiającego z opisanie przedmiotu zamówienia zgodnie z zasadami wynikającymi z ustawy Pzp” (koniec cytatu)

Wskazujemy, że Zamawiający nie przewiduje 100% realizacji umowy zatem nadwyżka ilościowa wynikająca z wyliczeń Zamawiającego nie jest przeszkodą.

Odpowiedzi:

Karty z klonem wykrywającym odmianę DVI+ nie są produkowane wyłącznie przez firmę DiaMed.

Pyt. Dotyczące tabeli A poz. 4 pakietu 9 - Potwierdzenie grupy krwi noworodka kartą (z klonem innym niż w poz.3) powinno wykrywać odmianę DVI+ , ponieważ noworodka traktuje się tak jak dawcę (stymulującego alloimmunizację).

Pyt. Nr 3 do pakietu 9 - Wymagane jest oznakowanie pipety znakiem CE, natomiast oznakowanie CE w przypadku końcówek do pipet nie jest wymagane, ale dopuszcza się.

Pytanie nr 4 do pakietu 9 - Do potwierdzenia grupy krwi noworodka nie używa się krwinek wzorcowych.

Pytanie nr 5 do pakietu 9 - Ilość odczynnika LISS została określona jako adekwatna do wskazanych ilości badań w zależności od metody badań oferowanej przez producenta. Ilość ta może wynosić 1500 ml.

Końcówki do pipet w ilości – 7000 sztuk.

Zamawiający wykreśla kontrole z tabeli B w załączniku nr 2 w pakiecie 9.

Jednocześnie Zamawiający dokonuje sprostowania odpowiedzi na pytanie nr 33 i 64 udzielonej w dniu 21.11.2013 r.

Pytanie nr 33

Dotyczy Pakietu nr 9:

Dotyczy wymagania jednego producenta

Czy Zamawiający dla pozycji 4 dopuści kartę innego producenta niż pozostałe odczynniki. Producent oferowanego przez naszą firmę systemu dopuszcza karty innego producenta ponieważ nie przeszedł jeszcze certyfikacji karty z odczynnikiem D(VI+) oraz innymi klonami A i B. Jako wykonawcy odpowiadamy za jakość oferty i znamy zasady reklamacji i jesteśmy gotowi złożyć ofertę jeśli zamawiający dopuści innego producenta dla poz 4

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza kartę innego producenta w poz. 4.

Pytanie nr 64

Dot. Pakiet 9

Czy w związku z opisem tabeli B w zakresie pakietu 9: „Zestawienie kosztów kalibratorów, kontroli, materiałów zużywalnych” Zamawiający wymaga zaoferowania kontroli kwartalnej zgodnie z obowiązującymi przepisami?

Odpowiedź:

Zamawiający wykreśla kontrole z tabeli B w załączniku nr 2 w pakiecie 9.

DYREKTOR
Samodzielnego Publicznego
Zespołu Opieki Zdrowotnej
w Krasnymstawie
mgr Piotr Matej