

**Samodzielny Publiczny Zespół Opieki Zdrowotnej
w Krasnymstawie**

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



OR-ZP/230 - 7/2017

Krasnystaw, dnia 9 lutego 2017r.

**Wykonawcy biorący udział w przetargu nieograniczonym
na dostawę zamkniętego systemu pobierania krwi oraz jednorazowego
sprzętu laboratoryjnego do SPZOZ w Krasnymstawie.**

Samodzielny Publiczny Zespół Opieki Zdrowotnej w Krasnymstawie informuje, że w postępowaniu przetargowym na dostawę zamkniętego systemu pobierania krwi oraz jednorazowego sprzętu laboratoryjnego do SPZOZ w Krasnymstawie wpłynęły pytania, na które, zgodnie z art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2015r. poz. 2164 ze zm.), udziela następujących odpowiedzi:

Pytanie 1.

Czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych w pakiecie 2 z dokładnością do 3-4 miejsc po przecinku?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 2.

Pakiet 2, poz. 9. Czy Zamawiający zgodzi się na strzykawki o poj. 2,3 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3.

Pakiet 2, poz. 13. Czy Zamawiający zdaje sobie sprawę, że ze względu na obecny opis przedmiotu zamówienia w pakiecie 2 poz. 13 umożliwia złożenie oferty tylko jednemu Wykonawcy?

Wymóg zaoferowania płyt z rowkiem usztywniającym oznacza, że tylko firma Medlab-Products z siedzibą w Raszynie będzie mogła złożyć ofertę na pakiet 2. Wspomniany Wykonawca jest jedynym producentem płyt na polskim rynku z rowkiem usztywniającym, a jego praktyki w zakresie sprzedaży płyt do analizy grup krwi z rowkiem usztywniającym uniemożliwiają innym Wykonawcom oferowanie tego produktu. Bowiem sama firma Medlab-Products w jednym z postępowań przetargowych, w których ww. produkt był przedmiotem zamówienia, stwierdziła: „...nigdy nie sprzedawaliśmy, ani nie zamierzamy sprzedawać produktów firmie Profilab s.c.”. Tożsame stanowisko Wykonawca ten zajmuje względem innych firm biorących udział w postępowaniach zakupowych na takie płyty do grup krwi.

Zasady wolnego rynku w Polsce umożliwiają swobodny przepływ towarów, dlatego też takie stanowisko wymienionej firmy jest w wątpliwej zgodności z przepisami prawa.

Warto wspomnieć, że w płytach do grup krwi wprowadzono rowek usztywniający jedynie po to aby wzmocnić jej sztywność podczas ewentualnego przenoszenia tejże płyty, do czego nie jest ona jednak dedykowana. Rowek nie jest cechą innowacyjną, która ma wpływ na metodykę i możliwość poprawnego wykonywania badań grup krwi czy zwiększając skuteczność badań. Zamawiający może więc uzyskać te same jakościowo wyniki za pomocą płyt do grup krwi bez rowka usztywniającego. Jeśli natomiast zależy Zamawiającemu na dodatkowej sztywności całej płyty to może także wprowadzić alternatywę dla płyt z rowkiem usztywniającym i zgodzić się na zaoferowanie w tej pozycji płyt bez rowka usztywniającego ale z statywem- pojemnikiem do płyt do grup krwi, który jest wykonany ze sztywnego pleksi.

Czy wobec tego, aby umożliwić i zapewnić konkurencję Zamawiający zmodyfikuje opis przedmiotu zamówienia?

Jeśli nie, to prosimy o wskazanie produktu równoważnego, który Zamawiający dopuści lub jeśli musi kupić wyspecyfikowany produkt, o usunięcie pozycji z pakietu, gdyż produkt ten, może Zamawiający kupić bez procedury zakupowej, z uwagi na fakt, że jeden producent i zarazem oferent go oferuje na polskim rynku.

Odpowiedź:

Zamawiający wyłączył z Pakietu 2 poz.13 do odrębnego pakietu. W załączeniu zmodyfikowane *Formularze cenowe* Pakietu 2 i Pakietu 3.

Pytanie 4

Pakiet 2, poz. 44. Czy Zamawiający zgodzi się na nalepki o wym. 40x23,3 mm? Różnica 3 mm nie ma znaczenia użytkowego w przypadku tego produktu, a dzięki zgodzie Zamawiający zapewni możliwość złożenia większej liczby ofert.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 5

Dot. Pakietu nr 1 – pkt. 6 parametrów zamkniętego systemu pobierania krwi

Zamawiający wymaga m.in. aby na każdej próbówce była naklejona czytelna etykieta na dane pacjenta – nie dotyczy produktów z poz. 19-21. Zwracamy się z pytaniem, czy nie doszło do pomyłki? Poz. 19-21 stanowią łączniki oraz adapter do rozmazu. Natomiast w poz. 23 i 24 tabeli asortymentowo-cenowej znajdują się mikroprobówki, na których umieszczenie etykiety nie jest możliwe ze względu na zbyt małe rozmiary probówki. Dlatego zwracamy się do Zamawiającego o modyfikację pkt. 6 na następujący: „Probówka przezroczysta, czytelna etykieta - nie dotyczy produktów z poz. 23 i 24 tabeli asortymentowo-cenowej”.

Odpowiedź:

Zamawiający modyfikuje zapis Pakietu 1, poz. 6 *Parametrów zamkniętego systemu pobierania krwi*

Lp.	Opis	Parametr wymagany	Parametr oferowany (opis)
6	Probówka przezroczysta, czytelna etykieta naklejona na każdej próbówce na dane pacjenta, możliwość optycznej kontroli pobierania krwi – nie dotyczy produktów z poz. 23 i 24 tabeli asortymentowo-cenowej	TAK	

Pytanie 6

Dot. zapisów SIWZ rozdz. III pkt. 11

Zamawiający wymaga aby oferowane produkty posiadały atesty i certyfikaty dopuszczające do użytku w placówkach służby zdrowia. Zwracamy się z prośbą o modyfikację tego zapisu na następujący: „Oferowane produkty **będące wyrobem medycznym** muszą posiadać atesty i certyfikaty dopuszczające do użytku w placówkach służby zdrowia na terenie Polski”. Prośbę swoją uzasadniamy tym, iż zgodnie z Ustawą o wyrobach medycznych z dn. 20.05.2010r. (Dz.U. nr 107 poz. 679 ze zm.) klasyfikacji i kwalifikacji wyrobów dokonuje wytwórca produktu. Poz. 21 z pakietu nr 1 (adapter do rozmazów z łopatką) wytwórca nie zaklasyfikował jako wyrób medyczny. W związku z tym, produkt ten nie podlega przepisom cytowanej ustawy ani dyrektywom europejskim. Dla tego typu produktu nie wystawia się deklaracji zgodności ani innych dokumentów dopuszczający do obrotu. Nie jest on oznakowany również znakiem CE. W związku z powyższym wnosimy jak na wstępie.

Odpowiedź:

Zamawiający precyzuje zapis Rozdziału III pkt 11 SIWZ.

„Oferowane produkty będące wyrobem medycznym muszą posiadać atesty i certyfikaty dopuszczające do użytku w placówkach służby zdrowia na terenie Polski”.

Pytanie 7

Dot. Umowa § 3 ust. 1

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o modyfikację zapisu: „Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć towar (.....) na swój koszt (.....)” na zapis: „(.....) na swój koszt przy **jednorazowym zamówieniu powyżej 150,00 zł netto** (.....)”. Prośbę swoją 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 i wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 8

Dot. zapisów SIWZ rozdz. III pkt. 4 oraz zapisów umowy par. 2 pkt. 1

Zamawiający wymaga aby termin ważności produktów wynosił min. 2/3 okresu gwarantowanego przez producenta. Prosimy o modyfikację tego zapisu na następujący: „**termin ważności produktów wynosi min. 6 miesięcy**”. Taki zapis umożliwi uniknięcie nieporozumień związanych z terminem ważności preparatów, przy zachowaniu ich pełnych parametrów użytkowych. Ponad to prośbę swoją motywujemy tym iż, Zamawiający będzie zaspokajał swoje potrzeby na bieżąco (realizacja zamówień cząstkowych w terminie do 5 dni) bez zbędnego składowania produktów.

Odpowiedź:

Zamawiający zmienia treść zapisów Rozdziału III pkt. 4 oraz § 2 pkt. 1 wzoru umowy

„Dostarczone wyroby muszą posiadać okres ważności wynoszący min. 6 miesięcy od daty ich dostawy.”

DYREKTOR
Samodzielnego Publicznego
Zespołu Opieki Zdrowotnej
w Krasnymstawie
mgr Piotr Matej