



**SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Szczecinie**

ul. Jagiellońska 44, 70-382 Szczecin, sekretariat: (0-91) 43-29-500, fax (0-91) 43-29-501

Konto bankowe: BGK 32 1130 1176 0022 2137 2520 0006, NIP 852-21-98-181, REGON 810733454, KRS 0000001757

adres internetowy: www.spzozmsw.szczecin.pl, e-mail: biuro@spzozmsw.szczecin.pl

WAG-2375-01-61.....-01/17

Szczecin, dnia 09 stycznia 2017 r.

WYJAŚNIENIE NR 2

Dotyczy: postępowania przetargowego o wartości szacunkowej poniżej kwot określonych w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 2164), pn.: „Dostawa odczynników serologicznych dla SP ZOZ MSWiA w Szczecinie”.

Na podstawie art. 38 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2015 r., poz. 2164) Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej MSWiA w Szczecinie informuje, że od Wykonawców wpłynęły pytania do SIWZ o następującej treści (wg kolejności wpływu):

Pytanie nr 1:

Dotyczy SIWZ, Rozdział I, pkt 4.7.5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby wadium wniesione w formie gwarancji ubezpieczeniowej zostało zapakowane w oddzielną kopertę – odpowiednio opisaną: „Gwarancja ubezpieczeniowa do przetargu zdeponować w kasie Zamawiającego”, i wysłane do Zamawiającego jedną przesyłką kurierską razem z ofertą?

Odpowiedź nr 1:

Tak, Zamawiający nie ogranicza sposobu wniesienia wadium. Wykonawca może je złożyć poprzez przesłanie przesyłką kurierską razem z ofertą w oddzielnej kopercie.

Pytanie nr 2:

Dotyczy SIWZ, Rozdział I, pkt. 4.8.2. d)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę żeby zamiast katalogów lub folderów oferowanych produktów w ramach dokumentów wymaganych do złożenia ofert Wykonawca przedstawił instrukcje stosowania zaoferowanych produktów, zawierające szczegółowy opis oferowanych produktów wraz z podaniem dokładnej charakterystyki, że zaoferowane produkty są zgodne z opisem przedmiotu zamówienia, a także nazwy producenta, nazwy produktu lub jego numeru katalogowego, tak aby możliwa była jego identyfikacja.

Odpowiedź nr 2:

Tak, Zamawiający dopuszcza, żeby zamiast katalogów lub folderów oferowanych produktów Wykonawca przedstawił instrukcje stosowania zaoferowanych produktów, zawierające szczegółowy opis oferowanych produktów wraz z podaniem dokładnej charakterystyki, że zaoferowane produkty są zgodne z opisem przedmiotu zamówienia, a także nazwy producenta, nazwy produktu lub jego numeru katalogowego, tak aby możliwa była jego identyfikacja i weryfikacja spełniania postawionych w opisie przedmiotu zamówienia wymogów.

Pytanie nr 3:

Dotyczy SIWZ, Rozdział I, pkt 8.1 – kryterium 2 termin dostawy częściowej

Wnoskujemy o zmianę wskazanego wyżej kryterium nr 2 – termin dostawy częściowej na:

- 1) Termin dostawy częściowej do 2 dni roboczych od daty otrzymania zamówienia: 20 pkt
- 2) Termin dostawy częściowej do 3 dni roboczych od daty otrzymania zamówienia: 15 pkt
- 3) Termin dostawy częściowej do 4 dni roboczych od daty otrzymania zamówienia: 10 pkt
- 4) Termin dostawy częściowej do 5 dni roboczych od daty otrzymania zamówienia: 5 pkt

Odpowiedź nr 3:

Zamawiający nie akceptuje wniosku Wykonawcy, sformułowane kryteria wynikają z wymogów działalności Zamawiającego. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.



Pytanie nr 4:

Dotyczy wzoru umowy § 1, ust. 7

Zgodnie z przepisami ustawy Pzp i przepisów wykonawczych Zamawiający winien wskazać gwarantowany minimalny poziom ilościowy przedmiotu zamówienia, jaki zostanie przez niego zakupiony w ramach zawartej umowy. Wnosimy o określenie minimalnej ilości opisanego przedmiotu zamówienia np. 80% w stosunku do ilości określonej w SIWZ .

Odpowiedź nr 4:

Zamawiający nie zgadza się z wnioskiem Wykonawcy, opis przedmiotu zamówienia został wykonany w sposób należyty i zakłada on faktyczne ilości jakie Zamawiający ma zamiar zamówić u Wykonawcy, któremu zostanie udzielone zamówienie. Nie polega zatem na prawdzie przywołany wyżej argument, iż Zamawiający nie wie jaką ilość zamawianych produktów zamierza zamówić. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 5:

Dotyczy wzoru umowy § 7, ust 1 i 2

Wnoskujemy o zmianę zapisów dotyczących kar umownych od wartości umownej netto.

Odpowiedź nr 5:

Nie, Zamawiający nie akceptuje wniosku Wykonawcy. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 6:

Dotyczy Pakietów

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie aktualnych instrukcji użytkownika zaoferowanego asortymentu w języku polskim przy pierwszej dostawie zawierających wszystkie niezbędne do bezpośredniego użytkownika informacje, informacje dotyczące magazynowania i przechowywania zaoferowanego asortymentu w formie książkowej, co pozwoli na obniżenie kosztów realizacji zamówień w zakresie zaoferowanym przez wykonawcę?

Odpowiedź nr 6:

Nie, Zamawiający nie akceptuje wniosku Wykonawcy. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 7:

Dotyczy SIWZ, opis przedmiotu zamówienia , pkt 1.4

Wnoskujemy o zmianę zapisu wskazanego punktu opisu przedmiotu zamówienia na: „Zamawiający poprzez ewentualne wskazanie nazw własnych, cech technicznych i jakościowych elementów opisu przedmiotu zamówienia dopuszcza (na podstawie art. 29 ust 3 i art. 30 ust 4 ustawy Prawo zamówień publicznych) możliwość złożenia oferty równoważnej. Poprzez rozwiązania równoważne Zamawiający rozumie takie, które co najmniej spełniają wymogi określone w SIWZ oraz charakteryzują się parametrami technicznymi, jakościowymi i użytkowymi nie gorszymi, niż wskazane w opisie przedmiotu zamówienia”

Odpowiedź nr 7:

Zamawiający nie akceptuje wniosku Wykonawcy. Postanowienia SIWZ są jasne i mają charakter generalny, co czyni wniosek bezprzedmiotowym. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 8:

Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 1 – konserwowane krwinki wzorcowe do układu AB0

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania krwinek wzorcowych do układu AB0 gotowych do użycia do stosowania do badań diagnostycznych prowadzonych metodą szkiełkową i probówkowa?:

Odpowiedź nr 8:

Tak , badania wykonywane są metodą manualną, probówkową.

Pytanie nr 9:

Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 2 – konserwowane krwinki wzorcowe do wykrywania przeciwciał

Czy Zamawiający będzie stosował wskazane wyżej krwinki wzorcowe do badań z użyciem mikrometody, jeśli tak, to wnoskujemy o podanie producenta stosowanej mikrometody.

Odpowiedź nr 9:

Nie, krwinki wzorcowe nie będą wykorzystywane do mikrometody.

Pytanie nr 10:

Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 3 – standaryzowane krwinki wzorcowe 0 Rh+ opłaszczone przeciwciałami anty-D

Wnioskujemy o dopuszczenie dla wskazanej pozycji asortymentowej krwinek wzorcowych do 0 Rh+ oznakowanych znakiem CE (nie wystawia się Certyfikatów WE), spełniających wymagania zasadnicze zgodnie z Dyrektywą 98/79/WE oraz dopuszczonych do obrotu i używania na terenie Polski.

Odpowiedź nr 10:

Zamawiający dopuści odczynniki ze znakiem CE lub deklaracją WE wydanych zgodnie z Dyrektywą 98/79/WE

Pytanie nr 11:

Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 1, 2 i 3 – krwinki wzorcowe i Pakietu nr 4, poz. 2 – zestaw próbek kontrolnych

Czy Zamawiający zgodzi się na podpisanie wraz z umową harmonogramu dostaw dotyczącego krwinek wzorcowych i zestawu próbek kontrolnych, który ułatwi realizację zawartej umowy, ze szczególnym wskazaniem na fakt specyficznego cyklu produkcyjnego zamówienia?

Odpowiedź nr 11:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na dostawę krwinek wzorcowych i próbek kontrolnych zgodnie z harmonogramem firmy. Harmonogram stanowić będzie załącznik do umowy, przygotowany przez Wykonawcę, który zostanie podpisany przez Zamawiającego, po wcześniejszej jego akceptacji przez odpowiedniego pracownika Zamawiającego.

Pytanie nr 12:

Dotyczy Pakietu nr 2, poz. 1-6 – odczynniki monoklonalne

Czy Zamawiający opisując wymagania dotyczące minimalnych mian przeciwciał dla wskazanych wyżej odczynników monoklonalnych miał na myśli minimalne miana w badaniach w teście próbówkowym?

Odpowiedź nr 12:

Zamawiający miał na myśli miana minimalne w metodzie próbówkowej.

Pytanie nr 13:

Dotyczy Pakietu nr 2, poz. 1-6 – odczynniki monoklonalne

Wymagania Zamawiającego:

*„Anty-A klon I, minimalne miano przeciwciał 1:256
Anty-A klon II, minimalne miano przeciwciał 1:256
Anty-B klon I, minimalne miano przeciwciał 1:256
Anty-B klon II, minimalne miano przeciwciał 1:256
Anty-D klon Rum minimalne miano przeciwciał 1:128
Anty-D klon Blend minimalne miano przeciwciał 1:128”*

Wnioskujemy o zmianę wskazanego wyżej zapisu na zapis zgodny w aktualnie obowiązującymi wytycznymi IHiT w Warszawie, wydanie 2014r. wg których „Minimalne miana dla odczynników monoklonalnych anty-A i anty-B w teście próbówkowym powinny wynosić 1:128 (str. 412 publikacji), a dla odczynników monoklonalnych anty-D w każdej ze stosowanych metod, minimalne miano w teście próbówkowym powinny wynosić 1:64 (str. 413 publikacji)

Odpowiedź nr 13:

Zamawiający zmienia opis w następujący sposób:

*„Anty-A klon I, minimalne miano przeciwciał 1:128
Anty-A klon II, minimalne miano przeciwciał 1:128
Anty-B klon I, minimalne miano przeciwciał 1:128
Anty-B klon II, minimalne miano przeciwciał 1:128
Anty-D klon Rum minimalne miano przeciwciał 1:64
Anty-D klon Blend minimalne miano przeciwciał 1:64*

Nadto, Zamawiający informuje, że poprawiony Załącznik nr 2 do SIWZ (opis przedmiotu zamówienia), stanowi załącznik do przedmiotowych wyjaśnień.

Pytanie nr 14:

Dotyczy Pakietu nr 3, poz. 2 – surowica antyglobulinowa poliwalentna

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania surowicy antyglobulinowej poliwalentnej w opakowaniach 5x10ml w ilości 50 opakowań przez okres trwania umowy tj. 1 roku

Odpowiedź nr 14:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości i ilości opakowań w sposób wskazany przez Wykonawcę.

Pytanie nr 15:

Dotyczy Pakietu nr 3, poz. 3 – LISS

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania odczynnika LISS w opakowaniach 250ml konfekcjonowanego w plastikowej buteleczce z dozownikiem w ilości 40 opakowań przez okres trwania umowy tj. 1 roku.

Odpowiedź nr 15:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości i ilości opakowań w sposób wskazany przez Wykonawcę.

Pytanie nr 16:

Dotyczy Pakietu nr 3, poz. 4 – standard anty-D

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania odczynnika standard anty-D zachowującego stabilność po otwarciu buteleczki do końca okresu ważności w opakowaniach 5x5ml w ilości 40 opakowań przez okres trwania umowy tj. 1 roku

Odpowiedź nr 16:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wielkości i ilości opakowań w sposób wskazany przez Wykonawcę.

Pytanie nr 17:

Dotyczy Pakietu nr 3, poz. 4 – standard anty-D

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania odczynnika standard anty-D stabilnego po otwarciu buteleczki od daty produkcji do końca okresu ważności odczynnika podanego na etykiecie produktu?

Odpowiedź nr 17:

Tak, odczynnik po otwarciu buteleczki ma być stabilny do końca okresu ważności odczynnika.

Pytanie nr 18:

Dotyczy Pakietu nr 3, poz. 5 – PBS

Wymagania Zamawiającego:

„PBS – buforowany roztwór soli do badań serologicznych o pH: 6,9 – 7,1”

Wnoskujemy o zmianę wskazanego wyżej zapisu na zgodny z aktualnie obowiązującymi wytycznymi IHiT w Warszawie tj.: „PBS – buforowany roztwór soli do badań serologicznych o pH: 6,85 – 7,2”

Odpowiedź nr 18:

Zamawiający zmienia opis we wskazanym wyżej zakresie. Nadto, Zamawiający informuje, że poprawiony Załącznik nr 2 do SIWZ (opis przedmiotu zamówienia), stanowi załącznik do przedmiotowych wyjaśnień.

Pytanie nr 19:

Dotyczy Pakietu nr 3, poz. 5 – PBS

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania odczynnika PBS w opakowaniach 10x5000ml w ilości 40 opakowań przez okres trwania umowy tj. 1 roku

Odpowiedź nr 19:

Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 20:

Dotyczy Pakietu nr 3, wymagania, pkt 3

Wnoskujemy o zmianę zapisu dotyczącego wskazanego wymagania na: „Wymagane konfekcjonowanie odczynników (z wyłączeniem pozycji 3 i 5) w szklanych opakowaniach z integralnym zakraplaczem umieszczonym w zakrętkę zapewniającym stałą dawkę odczynnika”

Odpowiedź nr 20:

Zamawiający zmienia opis we wskazanym wyżej zakresie. Nadto, Zamawiający informuje, że poprawiony Załącznik nr 2 do SIWZ (opis przedmiotu zamówienia), stanowi załącznik do przedmiotowych wyjaśnień.

Pytanie nr 21:

Dotyczy Pakietu nr 1, nr 2, nr 3, wymagania – pozytywna opinia IHiT do oferowanego produktu

Wnoskujemy o wykreślenie wymagania dotyczącego pozytywnej opinii Instytutu Hematologii i Transfuzjologii dla wskazanych Pakietów, jako niezgodnego z decyzją Ministerstwa Zdrowia.

Odpowiedź nr 21:

Zamawiający zmienia opis we wskazanym wyżej zakresie. Nadto, Zamawiający informuje, że poprawiony Załącznik nr 2 do SIWZ (opis przedmiotu zamówienia), stanowi załącznik do przedmiotowych wyjaśnień.

Pytanie nr 22:

Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 1 i 2 – krwinki wzorcowe do układu AB0 i do wykrywania przeciwciał

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania wskazanych krwinek wzorcowych w opakowaniach 3x10ml w ilości 40 opakowań lub w opakowaniach 3x5ml w ilości 80 opakowań przez okres trwania umowy tj. 1 roku

Odpowiedź nr 22:

Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie przedmiotu zamówienia w ww. zakresie w opakowaniu 3x5 ml w ilości 80 opakowań, natomiast nie wyraża zgody na zaferowanie ww. przedmiotu w opakowaniu 3x10ml w ilości 40 opakowań.

Pytanie nr 23:**Dotyczy Pakietu nr 4, poz. 1 – zewnątrzlaboratoryjna kontrola jakości**

Co Wykonawca ma wpisać w szczegółowej ofercie cenowej w tabeli „Nazwa dokumentu(ów) dopuszczającego(ch) zaferowany produkt do użytku szpitalnego”, jeżeli zewnątrzlaboratoryjna kontrola jakości prowadzona przez IHIT jest usługą opodatkowaną 23% stawką VAT i nie posiada wskazanych w tabeli przez Zamawiającego dokumentów.

Odpowiedź nr 23:

Zamawiający informuje, że nie jest konieczne wskazywanie nazwy dokumentów dopuszczających zaferowany produkt do użytku szpitalnego w ww. zakresie. Nadto, Zamawiający informuje, że poprawiony Załącznik nr 2 do SIWZ (opis przedmiotu zamówienia), stanowi załącznik do przedmiotowych wyjaśnień.

Pytanie nr 24:**Dotyczy Pakietów, wymaganie – Certyfikat WE zgodnie z wymogami Dyrektywy 98/79/WE**

Wnoskujemy o podanie konkretnego zapisu Dyrektywy 98/79/WE nakazującego posiadanie Certyfikatu WE dla wyspecyfikowanych odczynników i krwinek wzorcowych.


Odpowiedź nr 24:

Zamawiający zmienia zapis i dla Pakietu 1, Pakietu 2 i poz. 2 i 4 Pakietu 3 wymagany jest certyfikat CE potwierdzony numerem jednostki notyfikowanej, a dla pozostałych certyfikat CE lub deklaracja WE. Nadto, Zamawiający informuje, że poprawiony Załącznik nr 2 do SIWZ (opis przedmiotu zamówienia), stanowi załącznik do przedmiotowych wyjaśnień.

Nadto, Zamawiający informuje, że poprawiony Załącznik nr 2 do SIWZ (opis przedmiotu zamówienia), stanowi załącznik do przedmiotowych wyjaśnień.

Dodatkowo, Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej MSWiA w Szczecinie informuje, że działając w oparciu o dyspozycję wyartykułowaną przez ustawodawcę w treści art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych, wyznacza nowy, następujący termin składania i otwarcia ofert:

- termin składania ofert: **13.01.2017 r.**, godz.: **13:30**,
- termin otwarcia ofert: **13.01.2017 r.**, godz.: **14:00**.


DYREKTOR
Dariusz Bierzanowski







