



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-2375-06-.....⁵⁴³01/18

Szczecin, dnia 33 stycznia 2018 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, akcesoriów i materiałów kontrolnych do badań z zakresu serologii transfuzjologicznej metodą żelowej aglutynacji kolumnowej wraz z dzierżawą analizatora 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:

Czy w związku ze specyfiką asortymentową niezbędną do wykonania badań z zakresu serologii immunotransfuzjologicznej, m. in. odczynniki krwinkowe, Zamawiający dopuści możliwość dostaw odczynników według załączonego do oferty / dostarczanego raz w roku harmonogramu dostaw na dany rok, a kryterium oceny ofert „Termin dostawy częściowej” będzie dotyczyło dostaw pilnych tzw. „na cito”, zgodnie z deklaracją Wykonawcy w treści oferty maksymalnie do 3 dni roboczych od daty otrzymania zamówienia?

Odpowiedź nr 1:

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

Pytanie nr 2:

Czy Zamawiający wymaga zapewnienia przez Wykonawcę dostępu do linii serwisowej czynnej 7 dni w tygodniu 365 dni w roku, w której w trakcie podłączenia pracownik będzie przyjmował zgłoszenie i jednocześnie zapewni serwis w postaci zdalnego połączenia z analizatorem i pracownią oraz dokona próby zdalnego usunięcia awarii i przywrócenia funkcjonalności analizatora?

Odpowiedź nr 2:

Zamawiający informuje, iż wymaga dostępu do linii serwisowej min. 5 dni w tygodniu.

Pytanie nr 3:

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dopuszcza analizator wolnostojący, który zajmuje podobną ilość miejsca co analizator stołowy dostarczany wraz z dedykowanym stołem.

Odpowiedź nr 3:

Zamawiający informuje, iż ze względu na ograniczone warunki lokalowe dopuszcza analizator o wymiarach nie większych niż: głębokość 70 cm, szerokość 110 cm, wysokość 170 cm.

Pytanie nr 4:

Prosimy o jednoznaczne określenie, czy Wykonawca musi zapewnić podłączenie analizatora do Laboratoryjnego Systemu Informatycznego czy nie, gdyż ma to istotny i bezpośredni wpływ na cenę oferty. Jeśli tak, to prosimy o podanie posiadanego LIS oraz kontaktu do firmy w której można uzyskać ofertę cenową na podłączenie analizatora.

Odpowiedź nr 4:

Zamawiający informuje, iż zakup Laboratoryjnego Systemu Informatycznego dla Laboratorium jest na etapie planowania. Na dzień dzisiejszy Pracownia Serologii i Banku Krwi nie posiada Laboratoryjnego Systemu Informatycznego.

Pytanie nr 5:

Prosimy o usunięcie lub uzasadnienie merytoryczne parametru ocenianego, o którym mowa w pkt 2 załącznika nr 8 do SIWZ, gdyż istnieją na rynku systemy, które ze względu na wysoką jakość oraz technologię wykonania nie



wymagają przez producenta zastosowania / posiadania dodatkowej kolumny na karcie do kontroli wewnętrznej? Wskazujemy, że dodatkowa kolumna z kontrolą wewnętrzną nie wynika z obowiązujących przepisów, a jest rozwiązaniem czysto technologicznym, nie mającym wpływu na jakość uzyskiwanych wyników badań.

Odpowiedź nr 5:

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

Pytanie nr 6:

Prosimy o potwierdzenie, że wymóg posiadania certyfikatu CE dotyczy oferowanych produktów będących wyrobami medycznymi w świetle ustawy o wyrobach medycznych?

Odpowiedź nr 6:

Tak, Zamawiający informuję, iż wymóg posiadania certyfikatu CE dotyczy oferowanych produktów będących wyrobami medycznymi w świetle ustawy o wyrobach medycznych.

Pytanie nr 7:

Czy Zamawiający dopuści analizator używany przy zapewnieniu pełnego bezpłatnego autoryzowanego serwisu oraz gwarancji na czas trwania umowy?

Odpowiedź nr 7:

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

Pytanie nr 8:

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający oprócz funkcji CITO wymaga również analizatora random access, tj. o możliwości doładowywania próbek, odczynników, krwinkowych, kart oraz wymiany płynów systemowych w trakcie wykonywania badań zleconych wcześniej, bez czasu oczekiwania na zakończenie trwających procesów.

Odpowiedź nr 8:

Zamawiający informuje, że nie wymaga analizatora typu random access.

Pytanie nr 9:

Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku zaoferowania nowego analizatora o roku produkcji min. 2016 r., a więc wyprodukowanym w XXI w. winien on archiwizować obrazy mikrokart i mikrokolumn w postaci wysokiej rozdzielczości kolorowych zdjęć.

Odpowiedź nr 9:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 10:

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający nie ogranicza dostępu Wykonawcom posiadającym inne rozwiązanie załadunku próbek na pokład analizatora niż tylko wymieniony w pkt 6 załącznika nr 7 do SIWZ - rotor na próbki i tym samym dopuszcza równoważne bardziej zaawansowane technologicznie rozwiązania.

Odpowiedź nr 10:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania pod warunkiem, że pojemność wyniesie min. 48 próbek. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 11:

Prosimy o potwierdzenie, że w pkt 12 załącznika nr 7 do SIWZ Zamawiający dopuszcza w ostatnim odnośniku „płyny płuczące w formie skoncentrowanej” również płyny gotowe do użycia, gdyż zastosowane przez Zamawiającego stwierdzenie ogranicza możliwość złożenia oferty innym Wykonawcom i preferuje rozwiązanie tylko jednej firmy. Ponadto, w pkt tym według Zamawiającego odczynniki: winny być: „ (...) gotowe do użycia”.

Odpowiedź nr 11:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 12:

Prosimy o wyjaśnienie, który termin dostawy i szkolenia personelu jest właściwy, ten wymieniony § 2 w ust. 3 i 4 projektu umowy czy ten z załącznika nr 7 do SIWZ pkt 23?

Odpowiedź nr 12:

Zamawiający informuje, iż w § 2 ust. 3 i 4 projektu umowy podany jest termin, w którym aparat ma być gotowy do użytku i przewidywana ilość osób do przeszkolenia, a załącznik nr 7 do SIWZ w pkt 23 podaje termin w którym ma zostać przeprowadzone szkolenie personelu.

Pytanie nr 13:

Prosimy o potwierdzenie, czy w związku z brzmieniem pkt 23 załącznik nr 7 do SIWZ Zamawiający dopuszcza, aby dostawa wraz ze szkoleniem personelu Zamawiającego w zakresie eksploatacji urządzenia odbyła się w terminie max. do 30 dni od daty podpisania umowy?

Odpowiedź nr 13:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 14:

Prosimy o potwierdzenie, że oferowany analizator winien być przystosowany do pracy ciągłej 24h /dobę 7 dni w tygodniu bez potrzeby wyłączenia i codziennej konserwacji.

Odpowiedź nr 14:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 15:

Prosimy o potwierdzenie, że wymiana płynów w analizatorze powinna odbywać się bez konieczności przerywania pracy, tzn. w trakcie wykonywania wcześniej zleconych i trwających badań.

Odpowiedź nr 15:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 16:

Prosimy o potwierdzenie, że istotnym dla Zamawiającego jest bezpieczeństwo transfuzji krwi pacjentów, w tym zapobieganie odczynom poprzetoczeniowym, w związku z czym oferowane oprogramowanie do autoryzacji wyników badań analizatora musi posiadać system kontroli niezgodności bieżąco otrzymywanych wyników badań z wynikami uzyskanymi wcześniej i przechowywanymi w archiwum analizatora?

Odpowiedź nr 16:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 17:

Czy Zamawiający wymaga, aby analizator posiadał funkcję automatycznego startu, tj. natychmiastowo rozpoczynał badanie po włożeniu próbki (np. bez zlecenia) do analizatora również bez ingerencji operatora w oprogramowanie?

Odpowiedź nr 17:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 18:

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany analizator miał możliwość automatycznego rozpoznawania skrzepów i zakorkowanych probówek, co wyklucza możliwość uszkodzenia lub złamania igły?

Odpowiedź nr 18:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 19:

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany analizator wyposażony był w automatyczną stację umożliwiającą autokalibrację igieł w celu wymiany igły w analizatorze przez użytkownika bez konieczności wzywania serwisu, co skróci okres przestoju i usprawni pracę w przypadku uszkodzenia igły ?

Odpowiedź nr 19:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 20:

Zamawiający w pkt 15 i 16 załącznika nr 7 do SWIZ dał wyraz, iż dba w szczególny sposób o to by próbki i wszelkie inne odczynniki i karty nie ulegały kontaminacji. Czy w związku z powyższym Zamawiający potwierdzi, że istotnym jest dla niego (wymaga), aby analizator wykorzystywał jednorazowe mikropróbówki do zawieszania krwinek badanych, co ewidentnie zabezpiecza przed kontaminacją badanych krwinek pacjenta ?

Odpowiedź nr 20:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 21:

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany analizator automatycznie wykonywał kopie bezpieczeństwa dla wszystkich wyników badań ?

Odpowiedź nr 21:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 22:

Czy Zamawiający wymaga, aby krwinki wzorcowe oraz materiały zużywalne zaoferowane były w ilości potrzebnej do wykonania przedstawionych w zadaniu rodzajów i ilości badań i terminów ważności po dostawie i po otwarciu ?

Odpowiedź nr 22:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 23:

Czy Zamawiający wymaga, aby dostawy odczynników krwinkowych, tych najbardziej narażonych na zmiany temperatury, odbywały się transportem monitorowanym pod względem temperatury (2 - 8 st. C), a przykładowy załącznik wydruku z dostawy winien być załączony do oferty ?

Odpowiedź nr 23:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 24:

Czy Zamawiający wymaga, aby zestaw do kontroli codziennej zawierał zarówno przeciwciała zarówno anty-D (0,05 IU/ml), jak i anty-Fya ?

Odpowiedź nr 24:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 25:

Czy Zamawiający wymaga zapewnienia udziału w zewnątrzlaboratoryjnej międzynarodowej kontroli jakości potwierdzonej certyfikatem 4 x w roku z możliwością wprowadzania uzyskanych wyników on-line ?

Odpowiedź nr 25:

Zamawiający informuje, iż oczekuje zapewnienia przez Wykonawcę kontroli zewnątrzlaboratoryjnej organizowanej przez IHIT.

Pytanie nr 26:

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany analizator posiadał system chłodzenia odczynników krwinkowych na pokładzie, tak, żeby można było z nich korzystać przez 7 dni w tygodniu bez potrzeby wyjmowania, przekładania do lodówki, ponownego wyjęcia i ogrzania i włożenia na pokład analizatora ?

Odpowiedź nr 26:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 27:

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany analizator posiadał magazyn na pokładzie na min. 100 kart o różnej konfiguracji odczynnikowej, które mogą być doładowywane w dowolnym momencie bez przerywania jego pracy nawet w trakcie wykonywania badań, co umożliwi ciągłość i płynność pracy ?

Odpowiedź nr 27:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 28:

Prosimy o potwierdzenie, że wszystkie oferowane przez Wykonawców karty mają być przechowywane w temp. pokojowej, co bezpośrednio wpływa na ich dostępność i gotowość do badania (przechowywane w innych temperaturach winny najpierw być ogrzane/schłodzone do temp. pokojowej) ?

Odpowiedź nr 28:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 29:

Czy w przypadku dopuszczenia kart przechowywanych w temperaturze lodówki (2 - 8 st. C), Wykonawca ma obowiązek zapewnić / dostarczyć w ramach dzierżawy dodatkowo urządzenie chłodnicze zapewniające odpowiednią temperaturę, które musi być przystosowane i posiadać odpowiedni certyfikat do pracy w medycznym laboratorium diagnostycznym ?

Odpowiedź nr 29:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 30:

Prosimy o potwierdzenie, że oferowany analizator z oprogramowaniem do autoryzacji wyników winny posiadać certyfikat CE.

Odpowiedź nr 30:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zastosowanie ww. rozwiązania. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

Pytanie nr 31:

Prosimy o potwierdzenie, że Wykonawca może dodać odpowiednią ilość wierszy, np. pod pkt 3 w załączniku nr 2 do SIWZ, jako kolejne, tj. 4, 5, 6 itd. – w celu wymienienia i wyceny materiałów zużywalnych, płynów systemowych, odczynników krwinkowych, kontroli, diluentów oraz wszelkich innych materiałów niezbędnych do wykonania wymienionych ilości i rodzajów oznaczeń.

Odpowiedź nr 31:

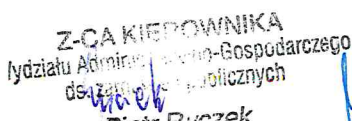
Nie. Nadto, Zamawiający informuje, że właściwe zapisy wcześniej udostępnionej dokumentacji przetargowej zostają podtrzymane.

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: 01.02.2018 r., godz. 11:30.
- termin otwarcia ofert: 05.02.2017 r., godz. 11:30.

DYREKTOR

Paweł Bakun

Z-CIA KIEROWNIKA
Wydziału Administracyjno-Gospodarczego
ds. zamówień publicznych

Piotr Ryzek
(141/16)

D. H. H. H.

1900