



WOJEWÓDZKI SZPITAL ZESPOLONY IM. L. RYDYGIERA W TORUNIU



DYREKTOR tel. 56 679 35 00

NACZELNY LEKARZ tel. 56 679 35 01

Z-CA DYREKTORA DS. ADMINISTRACYJNO-TECHNICZNYCH. tel. 56 654 33 77

ul. Św. Józefa 53-59, 87-107 Toruń 9

skrytka pocztowa 7, www.wsz.z.torun.pl

tel. 56 679 31 00, fax 56 654 40 54, 56 659 61 28

Toruń, dnia 25 września 2018 r.

Nr sprawy: W.Sz.Z.: TZ – 280-92/18

**Podmioty biorące udział w postępowaniu
o udzielenie zamówienia publicznego
wg listy adresowej**

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę odczynników i innych materiałów laboratoryjnych z dzierżawą analizatorów – 7 zadań.

W związku z otrzymanymi zapytaniami do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, Zamawiający zgodnie z art. 38 ust. 1 ustawy Pzp udziela poniżej odpowiedzi:

Dotyczy Projektu umowy – załącznika nr 5 do SIWZ

1. (§ 6 ust. 2) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie w projekcie umowy zapisu, że zmiany umowy mogą nastąpić również w przypadku, gdy dotyczą poprawienia błędów i oczywistych omyłek słownych, literowych, liczbowych, numeracji jednostek redakcyjnych lub uzupełnień treści nie powodujących zmiany celu i istoty umowy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany w tym zakresie.

2. (§ 6 ust. 2) Czy Zamawiający dopuści, po każdorazowej konsultacji z Zamawiającym w razie zaistnienia niniejszej sytuacji, możliwość zaoferowania zamiennika produktu w trakcie realizacji umowy, o innej nazwie, kodzie i/lub sposobie opakowania produktu oraz zbliżonych parametrach jakościowych w stosunku do produktu zaoferowanego w danej pozycji oferty w sytuacji, gdy z przyczyn niezależnych od Wykonawcy, jest on niedostępny u producenta? W przypadku innego sposobu pakowania (konfekcji), cena za opakowanie zbiorcze oferowanego zamiennika zostałaby przeliczona w ten sposób, że cena za sztukę lub oznaczenie zamiennika byłaby równa cenie za sztukę lub oznaczenie produktu znajdującego się danej pozycji umowy.

Uzasadnienie: Wprowadzenie niniejszego zapisu pozwoli zarówno na zabezpieczenie ciągłości procesu diagnostycznego i uchroni, zarówno Zamawiającego oraz Wykonawcę przed nieoczekiwanymi oraz

niezależnymi od nich skutkami wypadków losowych, do których mogą należeć: czasowa awaria linii produkcyjnej u producenta, czasowe wycofanie produktu przez producenta brak dostępności surowców, niekorzystne zmiany makroekonomiczne czy wpływ klęsk żywiołowych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

3. (§ 4 ust. 1 pkt a-b) Czy Zamawiający dopuszcza możliwość wprowadzenia limitu kar umownych, których suma nie przekroczy 10% wartości netto przedmiotu Umowy?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Dotyczy Projektu umowy dzierżawy – załącznika nr 5/1 do SIWZ

4. (§ 7 ust. 1 pkt a-b) Czy Zamawiający dopuszcza możliwość wprowadzenia limitu kar umownych, których suma nie przekroczy 10% wartości netto przedmiotu Umowy?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

5. (§ 3) Czy Zamawiający wprowadzi zapis o ubezpieczeniu aparatu na czas trwania umowy przez Zamawiającego? W naszej opinii to po stronie Zamawiającego powinno leżeć ubezpieczenie aparatu, ponieważ Wykonawca nie posiada wiedzy, m.in. o warunkach lokalowych Zamawiającego, alarmach i innych zabezpieczeniach w pracowni, do której przeznaczony jest oferowany aparat.

W związku z powyższym zwracamy się z wnioskiem o wprowadzenie zapisu, że Zamawiający zobowiązuje się w terminie 7 dni roboczych do ubezpieczenia aparatu od kradzieży i pożaru oraz do dostarczenia Wykonawcy kopii polisy wraz z potwierdzeniem zapłaty składki. Przedmiotowa polisa będzie zawierała cesję praw z polisy na Wykonawcę?

Odpowiedź: Nie.

6. (§ 3) Czy Zamawiający wprowadzi zapis o odpowiedzialności Zamawiającego za wszelkie uszkodzenia wynikające z nieprawidłowego użytkowania aparatu?

Odpowiedź: Nie.

Dotyczy Zadania nr 3

7. Czy Zamawiający w zadaniu 3 pozycji 1 dopuści test z wewnętrzną kontrolą testu?

Odpowiedź: Tak.

8. Czy Zamawiający w zadaniu 3 pozycji 1 dopuści test charakteryzujący się: czułość i swoistość >99,9%?

Odpowiedź: Tak.

9. Czy Zamawiający w zadaniu 3 pozycji 2 dopuści kasetkowy test immunologiczny do szybkiego i jakościowego wykrywania przeciwciał heterofilnych przeciw wirusowi EBV we krwi pełnej, surowicy lub osoczu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza test screeningowy do wykrywania markerów EBV (min. 4 markery) tylko w surowicy i osoczu.

Dotyczy Projektu umowy – załącznika nr 5 do SIWZ

10. Do §4 ust.1 pkt b) projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dotyczącego kar umownych za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru poprzez wprowadzenie zapisu o karze w wysokości 1,5% wartości NIEDOSTARCZONEGO w terminie zamówienia za każdy rozpoczęty dzień zwłoki trwającego powyżej 3 dni?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

11. Do §4 ust.2 projektu umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wymiaru kary z tytułu nienależnego wykonania umowy do 5% wartości brutto nienależycie zrealizowanej części umowy?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

12. Do treści §4 ust.3 projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy Załącznika nr 3 do SIWZ

13. Do Załącznika nr 3 do SIWZ - kryteria oceny ofert w zakresie terminu dostaw. Ze względu na to, że nie został podany minimalny termin dostaw, prosimy o wskazanie czy termin dostaw będzie liczony w dniach czy godzinach?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisem Rozdziału IV pkt 2 termin dostawy dotyczy pełnych dni roboczych, co jest wyraźnie wskazane również w Formularzu „OFERTA” (w punkcie VI Załącznika nr 1 do SIWZ).

Dotyczy Zadanie Nr 1, poz. 11 - Załącznik Nr 2/1

14. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jakościowych zestawów do wykrywania antygenu Giardia Lambliia w kale, które zawierają kontrolę pozytywną, kontrolę negatywną i koniugat?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający wymaga zaoferowania jakościowych zestawów do wykrywania antygenu Giardia Lambliia w kale i wyraża zgodę, aby zawierały one kontrolę pozytywną, kontrolę negatywną i koniugat.

Dotyczy Zadanie Nr 1 - Załącznik Nr 2/1b

15. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora, w którym zakres pomiaru wynosi: 400 – 700 nm?

Odpowiedź: Tak.

16. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testów półilościowych: panel PEDIATRYCZNY-komponenty oraz panel PYŁKÓW-komponenty z dolną granicą wykrywalności przeciwciał IgE spec. wynoszącą 0,35 kU/l?
Odpowiedź: Tak. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie testów półilościowych dla panelu PEDIATRYCZNEGO-komponenty oraz panelu PYŁKÓW-komponenty z dolną granicą wykrywalności przeciwciał IgE spec. wynoszącą 0,35 kU/l.

Dotyczy Zadanie Nr 6, poz. nr 1 – Załącznik Nr 2/6

17. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu potwierdzającego zakażenie boreliozą (test paskowy) w surowicy i PMR o następującym składzie antygenowym:
- W klasie IgG rekombinowane antygeny VlsE z *Borrelia afzelii*, *Borrelia burgdorferi sensu stricto*, *Borrelia garinii*, lipidy charakterystyczne dla fazy późnej: lipid *Borrelia afzelii*, lipid *Borrelia burgdorferi*, rekombinowane p83, p41, p39, wysokospecyficzne rekombinowane dimeryczne OspC, rekombinowane: p58, p21, p20, p19, p18?

Odpowiedź: Tak.

Dotyczy SIWZ, rozdział III Opis przedmiotu zamówienia, zadanie nr 2

18. Czy Zamawiający dopuści test jakościowy do oznaczania *Mycoplasma pneumoniae* IgM, zawierający lizat *Mycoplasma pneumoniae* wzbogacony antygenem rekombinowanym oraz test półilościowy do oznaczania *Mycoplasma pneumoniae* IgG zawierający antygen rekombinowany?
Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza jakościowy test do oznaczania Mycoplasma pneumoniae IgM wzbogacony antygenem rekombinowanym oraz test półilościowy Mycoplasma pneumoniae IgG zawierający antygen rekombinowany.

Dotyczy załącznika nr 2/2b do SIWZ, punkt 9

19. Czy Zamawiający dopuści analizator w którym odczyt stanu odczynników odbywa się za pomocą czipów radiowych RFID?
Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza analizator, w którym odczyt stanu odczynników odbywa się za pomocą czipów radiowych RFID, natomiast odczyt próbek badanych przy użyciu czytnika kodów.

Dotyczy SIWZ, rozdział II, punkt 25

20. Czy Zamawiający dopuści dołączenie do uzupełnienia oferty deklaracji CE, katalogów lub prospektów w postaci elektronicznej na płycie CD/DVD?
Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na załączenie uzupełnianych dokumentów w postaci elektronicznej na płycie CD/DVD wraz z oświadczeniem potwierdzającym zgodność kopii na płycie z elektronicznymi pierwowzorami.
21. Czy w przypadku załączania do uzupełnienia oferty drukowanych wersji deklaracji CE, katalogów lub prospektów z uwagi na dużą liczbę stron Zamawiający wyrazi zgodę na podpisywanie załącznika tylko na pierwszej stronie ze wskazaniem których stron podpis dotyczy?

Odpowiedź: W przypadku uzupełniania dokumentów w postaci papierowej, Zamawiający wyraża zgodę na przesłanie ich w postaci zbindowanych tomów, gdzie poświadczenie za zgodność będzie w formie oświadczenia zawierającego dokładną ilość stron, których potwierdzenie za zgodność dotyczy.

Dotyczy Zadania nr 5

22. Czy Zamawiający dopuści paski testowe o aktualnie stosowanych parametrach, tj. paski testowe umożliwiające wykonywanie pomiarów we krwi włośniczkowej osób dorosłych i noworodków, z enzymem oksydaza glukozowa, spełniające wszystkie pozostałe wymagania zawarte w SIWZ?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ.

23. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych do glukometru z funkcją wyrzutu zużytego paska, co zwiększa higienę i bezpieczeństwo personelu, eliminując bezpośredni kontakt z krwią pacjentów przy każdym pomiarze glukozy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyspecyfikowanych w pytaniu pasków, ale nie wymaga.

24. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych nie wymagających kodowania za pomocą elementów zewnętrznych - kluczy kodujących, chipów lub pasków kodujących?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie określił w parametrach wymaganych SIWZ sposobu kodowania pasków.

25. Czy Zamawiający wymaga aby fizycznie istniejąca instrukcja, zawarta w opakowaniu handlowym zaoferowanych pasków testowych zawierała ważną informację dotyczącą zakresu hematokrytu? Taka informacja jest wymagana zgodnie z obowiązującym prawem, gdyż wskazuje na ograniczenia zastosowania pasków testowych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga takich informacji w instrukcji zawartej w opakowaniu handlowym; wymagania dotyczące zakresu hematokrytu są określone w Załączniku nr 2/5a do SIWZ w punkcie 9.

26. Czy Zamawiający wymaga pasków testowych zasysających próbkę krwi o objętości do 0,5 mikrolitra z czasem pomiaru do 5s?

Odpowiedź: Zamawiający określił wymagania dotyczące czasu pomiaru i objętości próbki w Załączniku nr 2/5a do SIWZ w punkcie 8 i 10.

27. Czy Zamawiający dopuści paski testowe do glukometrów, których zgodnie z instrukcją nie należy stosować jako jedyne instrumentu do pomiaru glukozy u pacjentów poważnie chorych (bez określenia co konkretnie producent rozumie pod pojęciem „poważnie chorzy” – a nie jest to grupa standardowo wyłączana z procedury badania glukometrem)?

Odpowiedź: Tak.

28. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych do glukometrów zasilanych standardowymi dla takich urządzeń bateriami pastylkowymi CR2032 – zadajemy to pytanie gdyż inne rodzaje baterii są znacznie słabiej zabezpieczone przed wyciekami elektrolitu, który może spowodować awarię urządzenia?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie określił w parametrach wymaganych w SIWZ rodzajów baterii zasilających glukometry.

29. Czy Zamawiający dopuszcza paski testowe o parametrach sprawności zgodnych z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje wymagania dotyczące dokładności pomiaru glukozy określone w Załączniku nr 2/5a do SIWZ w punkcie 4.

Z poważaniem

Z-ca Dyrektora
ds. Administracyjno-Technicznych
Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego
w TORUNIU

mgr Marcin Bobaczewski