

PŁOCKI ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ
Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością

09-402 Płock, ul. Kościuszki 28
tel. (024) 364-51-00 fax. (024) 364-51-02
www.szpitalplock.pl e-mail: sekretariat@plockizoz.pl



PZOZ/DZP/382/33PN/14

Płock, dnia 22. lipca 2014 roku

**Do wszystkich uczestników postępowania
o udzielenie zamówienia publicznego**

**WYJAŚNIENIE TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA
WRAZ ZE ZMIANĄ JEJ TREŚCI**

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, którego przedmiotem jest **dostawa odczynników do badań z zakresu serologii transfuzjologicznej wraz z dzierżawą sprzętu do ich wykonywania**

W związku z wnioskami o wyjaśnienie treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, zwanej dalej „SIWZ”, złożonymi przez Wykonawców, działając na podstawie art. 38 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 9 sierpnia 2013 r., poz. 907 z późn. zm.) Zamawiający – Płocki Zakład Opieki Zdrowotnej Sp. z o.o. wyjaśnia, co następuje:

Pytanie nr 1, dotyczy Załącznika nr 6

W celu porównywalności złożonych ofert przetargowych, czy jako materiały zużywalne do wykonania określonych przez Zamawiającego badań Wykonawcy mają wliczyć końcówki do pipety w ilości 15.000 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje, że Wykonawca z należytą starannością sam określi liczbę końcówek do pipety elektronicznej znając liczbę badań. Zamawiający nie znając procedury wykonywania badania nie może z góry założyć ilości końcówek.

Pytanie nr 2, dotyczy Załącznika nr 6

Czy w związku z zapisami art. 21, ust. 2, lit. C Dyrektywy 98/79/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 27 października 1998r w sprawie wyrobów medycznych używanych do diagnostyki in vitro oraz art. 2, ust 39 ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych, zamawiający wymaga zaoferowania końcówek do pipet będących wyrobem medycznym do diagnostyki in vitro.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga końcówek do pipet, które są wyrobem medycznym do diagnozowania in vitro. Zgodnie z § 4 ust 6 Istotnych postanowień umowy - Zamawiający będzie miał prawo na etapie realizacji umowy wezwać Wykonawcę do dostarczenia aktualnego zezwolenia na wprowadzenie do obrotu lub wprowadzenie do używania oferowanego przedmiotu zamówienia na terytorium RP wydanego przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Medycznych, zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 roku

Pytanie nr 3, dotyczy Opisu przedmiotu zamówienia, pipety elektroniczne

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie dwóch automatycznych pipet wieloczynnościowych z funkcją wielokrotnego dozowania?

Pozwoli to na złożenie tańszej oferty bez wpływu na wyniki badań laboratoryjnych przez co nie narazi Zamawiającego na zarzut nieekonomicznego wydatkowania środków publicznych.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 4, dotyczy Opisu przedmiotu zamówienia, pozytywna opinia IHiT w Warszawie lub RCKiK w Warszawie

W nawiązaniu do ogłoszonego postępowania przetargowego zgodnie z ustawą z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U. z 2012 r., poz. 1271), przepisów Wykonawczych



wydanych na jej podstawie oraz niniejszej Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia niniejszym pismem wnosimy o odstąpienie na postawione przez Zamawiającego wymaganie, aby oferowane odczynniki posiadały pozytywną opinię IHiT w Warszawie lub RCKiK w Warszawie.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zamawiający biorąc pod uwagę fakt, że wyniki badań przeprowadzonych na zaoferowanych przez Wykonawców urządzeniach i metodach mają bezpośredni wpływ na życie i zdrowie ludzkie, a także mogą doprowadzić do wystąpienia nieodwracalnych skutków w leczeniu chorób - nie może odstąpić od wymogu żądania Pozytywnej opinii IHiT lub RCKiK odnośnie oferowanej mikrometody. Zgodnie z Rozporządzeniem Prezesa Rady Ministrów z dnia 19 lutego 2013r. w sprawie rodzajów dokumentów jakich może żądać Zamawiający od Wykonawcy oraz form, w jakich te dokumenty mogą być składane, Zamawiający w celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego może żądać także zaświadczenia niezależnego podmiotu uprawnionego do kontroli jakości potwierdzającego, że dostarczone produkty odpowiadają określonym normom lub specyfikacjom technicznym. Wg Zamawiającego w/w instytucje można zakwalifikować jako podmioty niezależne, do których należy się zwrócić o wydanie wymaganej opinii.

Pytanie nr 5, dotyczy Załącznika nr 6

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający popełnił niezamierzoną omyłkę pisarską, wskazując w tabeli punkt II 12 000 badań cyt: „II – odczynniki, krwinki wzorcowe i materiały zużywalne na 12 000 badań przesiewowych w pośrednim teście antyglobulinowym(...)”, w miejsce prawidłowej ilości 12 500 badań, tak jak jest wpisane w Uwadze w Formularzu Cenowym oraz Załączniku nr 1?

Odpowiedź: Zamawiający omyłkowo wpisał 12 000 badań. Prawidłowa liczba badań przesiewowych w pośrednim teście antyglobulinowym to 12 500 badań. Zamawiający dokona modyfikacji SIWZ.

Pytanie nr 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby dostawy kart z mikrokolumnami, odczynników i materiałów zużywalnych odbywały się wg załączonego do oferty harmonogramu dostaw na dany rok z zapewnieniem możliwości dostaw pilnych (CITO) w terminie 5 dni roboczych od daty otrzymania zamówienia?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę i dokona modyfikacji SIWZ.

Pytanie nr 7

Czy Zamawiający wymaga aby wirówka serologiczna mieściła maksymalnie 20 kart?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 8

Czy w związku z wymogiem „Zakup max. 300 krewkart w ciągu trwania umowy“ (Lp. 10 – parametry graniczne), Zamawiający wymaga uwzględnienia w ofercie z jednoczesną wyceną oferowanych krewkart w formularzu cenowym (II- odczynniki, krwinki wzorcowe i materiały zużywalne)?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 9

Czy w związku z wymogiem „Zapewnienie udziału w zewnętrznym (polskim lub międzynarodowym) programie kontroli jakości na koszt Wykonawcy minimum 4 raz w roku“ (Lp. 12 – parametry graniczne), Zamawiający wymaga uwzględnienia w ofercie z jednoczesną wyceną oferowanych zestawów do zewnętrznej kontroli jakości w formularzu cenowym (II- odczynniki, krwinki wzorcowe i materiały zużywalne)?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający wymaga zapewnienia udziału w zewnętrznej kontroli na koszt Wykonawcy.

Pytanie nr 10

W związku z rozbieżnymi informacjami w dokumentacji przetargowej odnośnie wymaganej ilości badań przesiewowych w pośrednim teście antyglobulinowym, prosimy o ujednoczenie i wskazanie jaką ilość należy przyjąć do wyceny 12 500 (na wstępie i w podsumowaniu formularza cenowego) czy 12 000 (tabela II formularza cenowego)?

Odpowiedź: Zamawiający udzielił odpowiedzi w pytaniu nr 5.

Biorąc pod uwagę powyższe odpowiedzi, na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku – Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity: Dz. U. z 2013 r., poz. 907 z późn. zm.)

Zamawiający – Płocki Zakład Opieki Zdrowotnej Sp. z o.o. wprowadza do treści SIWZ następujące zmiany:

Załącznik Nr 1 do SIWZ, pkt pn. termin dostaw otrzymuje brzmienie:

Termin dostaw

Karty z mikrokolumnami /odczynniki i materiały zużywalne, krwinki wzorcowe: sukcesywnie wg ustalonego między Zamawiającym a Wykonawcą harmonogramu na dany rok z możliwością dostaw pilnych (CITO) w terminie 5 dni roboczych.

Załącznik Nr 2 do SIWZ, § 2 ust.1 otrzymuje brzmienie:

1. Wykonawca zobowiązuje się do:
 - a) dostarczenia analizatora/ sprzętu/ systemu o nazwieoraz spełnienia pozostałych zobowiązań określonych w § 7 ust. 1 w terminie 21 dni od daty zawarcia umowy,
 - b) sukcesywnego dostarczania kart z mikrokolumnami, odczynników i materiałów zużywalnych, krwinek wzorcowych - sukcesywnie wg ustalonego między Zamawiającym a Wykonawcą harmonogramu na dany rok z możliwością dostaw pilnych (CITO) w terminie 5 dni roboczych, do łącznej kwoty: netto PLN, brutto PLN (słownie:).

Załącznik nr 6 do SIWZ otrzymuje brzmienie:

ZAMAWIAJĄCY: Płocki Zakład Opieki Zdrowotnej Sp. z o.o.

Nazwa Wykonawcy:.....

Adres Wykonawcy:.....

FORMULARZ CENOWY

Uwaga: do formularza należy wpisać wszystkie karty/odczynniki i materiały zużywalne potrzebne do wykonania badań wymienionych w opisie przedmiotu zamówienia, czyli na okres 36 miesięcy:
 12 500 badań przesiewowych w pośrednim teście antyglobulinowym
 2 400 właściwych prób krzyżowych w teście PTA

I - Dzierżawa systemu do wykonywania badań techniką aglutynacji kolumnowej							
Lp.	Nazwa sprzętu	Jednostka miary	Ilość miesięcy	Producent, Typ i nr katalogowy	Wartość dzierżawionego sprzętu w PLN brutto	Cena jedn. za 1 m-c dzierżawy w PLN brutto	Wartość za 36 m-cy dzierżawy w PLN brutto
1		miesiąc	36				
RAZEM I							
II – odczynniki, krwinki wzorcowe i materiały zużywalne na 12 500 badań przesiewowych w pośrednim teście antyglobulinowym i 2400 właściwych prób krzyżowych w teście PTA							
Lp.	Nazwa asortymentu	Oferowana ilość (szt.) Odczynników, krwinki, materiały zużywalne do wyk. oznaczeń z części II	Ilość opakowań	Nr katalogowy PODAĆ	Cena 1 op. w PLN brutto	Wartość w PLN brutto	
II.1							
II.2							
II.3							

RAZEM II						

W formularzu cenowym należy ująć wszystkie odczynniki i materiały eksploatacyjne potrzebne do wykonania badań określonych w tabeli „II, przez okres 36 miesięcy, bez dokupowania jakiegokolwiek asortymentu w trakcie realizacji umowy.

	Wartość w PLN brutto
I - Dzierżawa systemu do wykonywania badań techniką aglutynacji kolumnowej	
II – odczynniki, krwinki wzorcowe i materiały zużywalne na 12 500 badań przesiewowych w pośrednim teście antyglobulinowym i 2400 właściwych prób krzyżowych w teście PTA	
RAZEM I + II	

.....
 podpis Wykonawcy

Powyższe informacje należy traktować, jako integralną część SIWZ.
 Treść niniejszego pisma dostępna jest na stronie internetowej Zamawiającego: www.szpitalplock.pl


 PROKURENT PRZESZ ZARZĄD
 Anna Rybarczyk Ewa Nieścierenko

Wyjaśnienia treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia wraz ze zmianą jej treści
 z dnia 29.11.2014 2014 r. PZOZ/DZP/382/33PN/14
 Zgodnie z art. 27 ust. 2 ustawy – Prawo zamówień publicznych Zamawiający prosi
 o niezwłoczne potwierdzenie otrzymania niniejszego pisma na nr faxu 24 364 51 02.

Otrzymano dnia Ilość stron Podpis i pieczęć Wykonawcy