

Sprawa ZP/05/2023

Wszyscy zainteresowani

Dotyczy: postępowania w trybie podstawowym na: „Zakup i dostawy odczynników wraz z dzierżawą analizatorów”, ogłoszonego w Biuletynie Zamówień Publicznych pod nr 2023/BZP 00096361/01 z dnia 15.02.2023 r.

Działając na podstawie art. 284 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2021 r. poz. 1129) zwanej dalej ustawą Pzp Zamawiający: Wielospecjalistyczny Szpital w Ostrowcu Świętokrzyskim udostępnia treść zapytań wykonawców wraz z wyjaśnieniami zamawiającego:

1. pytanie do pakietu 11: Czy Zamawiający dopuści:
 - testy o opakowaniu zbiorczym zawierającym 10 szt.?
Odp.: Tak.
 - AMFETAMINA TEST (500) 10 HX - czułość 500 ng / ml?
Odp.: Tak.
 - EKSTAZA TEST (500) 10 HX - czułość 500 ng / ml?
Odp.: Tak.
2. Pakiet 3
 - a) Czy zgodnie z Dobrą Praktyką Laboratoryjną Zamawiający wymaga testów z kontrolą dodatnią i ujemną?
Odp.: Nie.
 - b) Czy zgodnie z aktualnymi rekomendacjami wspieranymi przez Ministerstwo Zdrowia Zamawiający wymaga testów immunoenzymatycznych?
Odp.: Nie.
 - c) Czy przez sformułowanie „na jednej kasetce” Zamawiający rozumie jedno miejsce dozowania próbki?
Odp.: Nie.
 - d) Czy czułość i swoistość % ma być wyznaczona względem metody referencyjnej tj. hodowli? Jeżeli nie to prosimy o doprecyzowanie względem czego i na jakiej minimalnie liczbie próbek parametry te mają być wyznaczone.
Odp.: Nie.
 - e) Czy Zamawiający dopuści opakowanie zawierające 25 testów zgodnie z kolumną 7?
Odp.: Nie.
 - f) Czy Zamawiający dopuści test o czułościach analitycznych 0.63 ng/ml dla toksyny A, 0.16 ng/ml dla toksyny B i 0.8 ng/ml dla GDH?
Odp.: Nie.
3. Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 10 poz. 11 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy w Pakiecie 10 poz. 11 Zamawiający dopuści zaoferowanie testu panelowego (zanurzeniowego) wykrywającego narkotyki przy następujących progach czułości (o przewyższającej czułości): AMP – 300ng/ml, COC – 100ng/ml; MOR – 100ng/ml, THC – 25ng/ml?
Odp.: Tak.
4. Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 10 poz. 1-10 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy w Pakiecie 10 poz. 1-10 Zamawiający dopuści zaoferowanie testów konfekcjonowanych w opakowaniach x 25 szt. – po przeliczeniu na odpowiednią ilość opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę?

Odp.: Tak.

5. Czy z Pakiecie 10 poz. 1-10 Zamawiający dopuści zaoferowanie testów o większej czułości, tj. benzodiazepiny – 200ng/ml, amfetamina – 300ng/ml, kokaina – 100ng/ml, marihuana – 25ng/ml, ecstasy – 500ng/ml?

Odp.: Tak.

6. Pytanie 1.

Dotyczy: Załącznik nr 4 do SWZ, § 6, dla pakietu nr 11.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby w przypadku awarii/ uszkodzenia/wady sumować liczbę niewykorzystanych testów w reklamowanych kasetach? Jeżeli liczba zsumowanych testów osiągnie objętość pełnej kasety Wykonawca na własny koszt dokona zwrotu.

Odp.: Tak.

7. Pytanie 2.

Dotyczy: Załącznik nr 4 do SWZ, § 7, pkt 2. Dla pakietu nr 11.

Czy Zamawiający dopuści zmianę zapisu umowy o zwrot :

(...). Zamawiającemu przysługuje prawo rozwiązania umowy za dwutygodniowym wypowiedzeniem w przypadku wystąpienia 3 lub więcej, **następujących po sobie** reklamacji ilościowych lub jakościowych (...).

Odp.: Tak.

8. Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 3 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w poz. 1 testu o czułości analitycznej: dla toksyny A - 2 ng/ml; dla toksyny B – 1 ng/ml; dla GDH – 1 ng/ml?

Odp.: Nie.

9. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w poz. 1 testu o czułości i specyficzności >98% dla wszystkich parametrów?

Odp.: Nie.

10. Dotyczy PAKIETU 7. Dzierżawa analizatora koagulologicznego oraz zakup odczynników:

Czy Zamawiający dopuści ofertę z materiałem kontrolnym dla fibrynogeny w dwóch zakresach (na dwóch poziomach)?

Odp.: Tak.

Proszę o odpowiedź na pytania:

11. SWZ pkt I 4 Pakiet 6 – czy Zamawiający wyraża zgodę aby certyfikaty kontroli jakości były w języku angielskim ?

Odp.: Tak.

12. SWZ pkt II2.3 oraz II.3 Czy Zamawiający wyraża pisząc karty charakterystyki produktów – ma na myśli metodyki / instrukcje czy karty charakterystyki substancji niebezpiecznej?

Odp.: Zamawiający ma na myśli karty charakterystyki substancji niebezpiecznej.

13. SWZ pkt II2.3 oraz II.3 Jeżeli Zamawiający ma na myśli karty charakterystyki substancji niebezpiecznej - to czy wyraża zgodę, aby wykonawca po wygranym przetargu przekazał link do strony, gdzie Zamawiający będzie miał całodobowy bezpłatny dostęp do dokumentów?

Odp.: Tak.

Pakiet nr 6

14. Parametry graniczne pkt 36 – czy Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie czasu do 72 godzin w dni robocze? Uzasadnienie: Zamawiający sam w warunkach serwisowych daje możliwość wybrania czasu przystąpienia do naprawy na ponad 48h w dni robocze – co jest niespójne z parametrami granicznymi.

Odp.: Nie.

15. Parametry graniczne pkt 37 – czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę na: W przypadku trzykrotnej awarii tego samego podzespołu lub elementu analizatora biochemicznego, oferent wymieni dany podzespół lub element na nowy” ?

Odp.: Tak.

16. Formularz cenowy Pakiet nr 6 Czy Zamawiający wyraża zgodę na przedstawienie w kolumnie 4 ilości opakowań na 2 lata i wycenę oferty z wymnożenia ceny jednostkowej za opakowanie przez ilość pełnych opakowań na 2 lata? Całkowita wartość oferty zostałaaby wyliczona od razu na 2 lata. Taki sposób liczenia pozwoli na przedstawienie oferty, która będzie zawierała realne koszty jakie Zamawiający będzie musiał ponieść przy realizacji zamówienia.

Odp.: Tak.

17. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na połączenie wierszy dla badań wykonywanych w surowicy/osoczu z wierszami dla badań wykonywanych w moczu (np. (6 i 7) w przypadkach, kiedy oznaczenia wykonywane są w surowicy i moczu za pomocą tego samego odczynnika.

Odp.: Tak.

18. Prosimy o potwierdzenie, że zapis punktu 1a SWZ Opis analizatora biochemicznego oznacza, że należy zaoferować Analizator biochemiczny główny fabrycznie nowy lub nie starszy niż rok produkcji 2019.

Odp.: Tak.

19. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby jedynie kalibratory do ISE identyfikowane były przez przypisane im miejsca w karuzeli odczynnikowej lub dedykowanych statywach.

Odp.: Tak.

20. Czy Zamawiający zaakceptuje zaawansowaną konfigurację analizatorów na etapie szkolenia personelu, która umożliwi zastosowanie zróżnicowanych kolorystycznie statywów na różne materiały badane – minimum surowica, osocze, mocz, kalibratory i kontrole?

Odp.: Tak.

21. Czy Zamawiający zaakceptuje poniższe wielkości opakowań dla
Albumina w surowicy - 4 x 29 ml R1

Wankomycyna - 1 x 32 ml R1; 1 x 16 ml R2

Odp.: Tak.

22. Prosimy o potwierdzenie, że zapis punktu 33 SWZ Opis analizatora biochemicznego oznacza, że w miarę potrzeby w trakcie trwania przetargu należy wykonać aktualizację oprogramowania oferowanych analizatorów.

Odp.: Tak.

23. Prosimy o potwierdzenie, że zapis punktu 37 SWZ Opis analizatora biochemicznego oznacza, że w przypadku trzykrotnej awarii tego samego podzespołu lub elementu analizatora biochemicznego, oferent wymieni podzespół analizator na inny spełniający wszystkie wymagane parametry.

Odp.: Tak.

24. Prosimy o wyrażenie zgody, aby w przypadku oznaczeń np. moczu zaoferować automatyczne dobranie odpowiednich objętości mieszaniny reakcyjnej i materiału badanego bez konieczności automatycznego wstępnego rozcieńczania próbki.

Odp.: Tak.

25. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby w przypadku niektórych odczynników biochemicznych zaproponować możliwość ich porcjowania do oferowanych przez wykonawcę mniejszych opakowań i zaoferować ich ilość zgodnie z podaną w ulotce odczynnikowej informacją o trwałości odczynnika po otwarciu przechowywanego w analizatorze? Odczynniki we wtórnych opakowaniach umieszczone będą w przypisanych im miejscach w karuzeli odczynnikowej. Takie rozwiązanie umożliwi bardziej ekonomiczne wykorzystanie odczynników w

okresie ich gwarantowanej stabilności na pokładzie analizatora i pozwoli na ekonomiczną kalkulację oferty odczynnikowej i zaoferowanie ilości odczynników zgodnie z najlepszą wiedzą i doświadczeniem oferenta o stabilności użytego do porcjowania pierwotnego opakowania odczynnika.

Odp.: Tak.

26. Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku, jeśli serwis producenta analizatora zobowiązuje się do wykonywania wszelkich procedur instalacyjnych, konserwacyjnych i naprawczych elektrody referencyjnej, nie ma konieczności oferowania w postępowaniu przetargowym dodatkowych elektrod referencyjnych i jakichkolwiek płynów niezbędnych do konserwacji tych elektrod. Płyny i kolejne elektrody są dostarczane, wymieniane i uzupełniane przez serwis producenta w razie potrzeby.

Odp.: Tak.

27. Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie liczby lamp fotometru do oferowanych analizatorów biochemicznych na podstawie najlepszej wiedzy i doświadczenia oferenta, a nie zapisów w instrukcjach obsługi analizatorów.

Odp.: Tak.

28. Czy do podanej ilości oznaczeń należy doliczyć testy przeznaczone na wykonanie kontroli i kalibracji?

Odp.: Tak.

29. Prosimy o potwierdzenie, że wymogi zawarte w tabeli „Pozostałe parametry techniczne oferowanego analizatora biochemicznego” są wymaganymi parametrami granicznymi oferowanych analizatorów biochemicznych.

Odp.: Tak.

30. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, aby analizator biochemiczny główny i zapasowy paradowały w oparciu o te same odczynniki kalibratory kontrole i materiały zużywalne.

Odp.:

31. Prosimy o potwierdzenie, że w tabeli „Parametry warunków serwisowania dla oferowanych analizatorów biochemicznych” Wykonawca powinien zaznaczyć proponowane warunki serwisowe.

Odp.: Tak.

Pytania do umowy:

32. § 3 ust. 4. Czy Zamawiający wyraża zgodę na dopisanie punktu: „Zmianę producenta lub w przypadku zaprzestania produkcji przez dotychczasowego producenta z przyczyn niezależnych od Wykonawcy, o czym Wykonawca nie mógł wiedzieć w chwili zawarcia Umowy, z zastrzeżeniem, że Wykonawca zaoferuje produkty o takich samych (lub lepszych) parametrach technicznych i użytkowych, w takiej samej cenie.”?

Odp.: Tak.

33. Dotyczy Pakiet nr 10 Czy Zmawiający w Poz. 1 - dopuści testy w opakowaniach zbiorczych 25 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań w tabeli?

Odp.: Tak.

34. Dotyczy Pakiet nr 10 Czy Zamawiający w Pozycji nr 12 dopuści kontrolę zewnątrzlaboratoryjną Labquality nr 3300 - jeden sprawdzian na rok. Laboratorium otrzymuje: Badane próbki 2 autentyczne próbki (5 ml).

Badania: Amfetamina, alfa PVP, barbiturany, benzodiazepiny, buprenorfina, kokaina + metabolity, metadon + metabolity, opiaty, fencyklidyna, dextropropoksyfen, kannabinoidy, gamma-hydroksymaślan (GHB), trójcykliczne antydepresanty, MDPV, oksykodon, tramadol, paracetamol, kodeina, MDMA, morfina, EDDP, salicylany, fentanyl, karbamazepina, LSD, ketamina, pregabalina, metakwalon, metylofenidat, metamfetamina. Badania jakościowe (dodatni/ujemny).?

Odp.: Nie.

WIEIOSPECJALISTYCZNY SZPITAL
w Ostrowcu Świętokrzyskim

DYREKTOR NACZELNY
Dariusz Tumulec

Prof. Kabała