

Pabianice, dnia 16 kwietnia 2024 roku

Wykonawcy biorący udział w postępowaniu

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji na podstawie art. 275 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (tekst jedn. Dz. U. z 2023 r. poz. 1605 ze zm.) na realizację zadania pn.: „Dzierżawa sprzętu medycznego wraz z sukcesywną dostawą odczynników na potrzeby PCM Sp. z o.o.”, znak: 15/ZP/TP1/D/24

Pabianickie Centrum Medyczne Sp. z o.o., ul. Jana Pawła II 68, 95-200 Pabianice, zgodnie z art. 284 ust. 2 udziela odpowiedzi na pytania do SWZ:

Pytanie 1

Dotyczy SWZ, Zał. nr 5 do SWZ, Projekt Umowy §1 ust. 5 oraz §3 ust. 32:

Czy Zamawiający dopuści dostarczenie wskazanych dokumentów najpóźniej z podpisaną umową z biura Wykonawcy w formie papierowej lub elektronicznej na adres e-mail?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy § 1 ust. 5 oraz § 3 ust. 32 mówiące o dostarczeniu wskazanych dokumentów najpóźniej wraz z pierwszą dostawą towaru. Tym samym dopuszcza się możliwość dostarczenia dokumentów wraz z podpisaną umową.

Pytanie 2

Dotyczy SWZ, Zał. nr 5 do SWZ, Projekt Umowy §2 ust. 9:

Czy Zamawiający dopuści podpisanie protokołu zdawczo-odbiorczego na podstawie wzoru dostarczonego przez Wykonawcę wraz z przedmiotem dzierżawy?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza podpisanie protokołu zdawczo-odbiorczego na wzorze Wykonawcy, jednak wymaga wcześniejszego uzgodnienia jego treści, przed dostawą przedmiotu dzierżawy.

Pytanie 3

Dotyczy SWZ, Rozdział 15 pkt 1 ppkt d (dot. Część I – sukcesywna dostawę odczynników hematologicznych wraz z dzierżawą analizatorów hematologicznych):

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że warunek udziału w postępowaniu dotyczący potwierdzenia zdolności technicznej lub zawodowej zostanie spełniony przez wykonawcę poprzez złożenie potwierdzeń wykonanych dostaw odpowiadających swoim zakresem przedmiotowi zamówienia tj. sukcesywnej dostawie odczynników hematologicznych wraz z dzierżawą analizatorów hematologicznych.

Odpowiedź

Zgodnie z rozdziałem 15 ust. 1 lit. d, Zamawiający wymaga wykazania co najmniej 2 dostaw:

- a. dla części I zamówienia – odczynników hematologicznych wraz z dzierżawą analizatorów hematologicznych na kwotę co najmniej 150 000,00 zł brutto każda,

- b. dla części II zamówienia – pasków do oznaczania parametrów chemicznych wraz z dzierżawą aparatu do badania moczu na kwotę co najmniej 15 000,00 zł brutto każda.

Pytanie 4

Dotyczy załącznika nr 2 do SWZ – cz. I zamówienia – Zestawienie parametrów granicznych analizatora hematologicznego – aparat bazowy, pkt 9:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie analizatora bazowego, który posiada moduł kontroli jakości zawierający dane liczbowe i graficzne oraz wykresy Levey Jeningsa i X-BarM?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 5

Dotyczy załącznika nr 2 do SWZ – cz. I zamówienia - Zestawienie parametrów granicznych analizatora hematologicznego – aparat bazowy, pkt 20:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o doprecyzowanie, czy wymaga, aby oferowany analizator posiadał dodatkowo wbudowaną w oprogramowanie własne analizatora instrukcję w języku polskim posiadającą funkcję inteligentnego i automatycznego przekierowania do opisu działań naprawczych, dotyczących aktualnie pojawiającego się błędu (komunikatu), bez konieczności manualnego wyszukiwania kodu lub opisu błędu w pliku PDF lub WORD na zewnętrznym komputerze (oprogramowaniu).

Odpowiedź

Zamawiający potwierdza wyżej opisane wymaganie.

Pytanie 6

Dotyczy załącznika nr 2 do SWZ – cz. I zamówienia - Zestawienie parametrów granicznych analizatora hematologicznego – aparat zastępczy, pkt 9:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie analizatora bazowego, w który posiada moduł kontroli jakości zawierający dane liczbowe i graficzne oraz wykresy Levey Jeningsa i X-BarM?

Odpowiedź

Analogicznie do odpowiedzi na pytanie 4.

Pytanie 7

Dotyczy załącznika nr 2 do SWZ – cz. I zamówienia - Zestawienie parametrów granicznych analizatora hematologicznego – aparat zastępczy, pkt 19:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o doprecyzowanie, czy wymaga, aby oferowany analizator posiadał dodatkowo wbudowaną w oprogramowanie własne analizatora instrukcję w języku polskim posiadającą funkcję inteligentnego i automatycznego przekierowania do opisu działań naprawczych dotyczących aktualnie pojawiającego się błędu (komunikatu), bez konieczności manualnego wyszukiwania kodu lub opisu błędu w pliku PDF lub WORD na zewnętrznym komputerze (oprogramowaniu).

Odpowiedź

Analogicznie do odpowiedzi na pytanie 5.

Pytanie 8

Dotyczy załącznika nr 2 do SWZ, Formularz asortymentowo-cenowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby materiał kontrolny został skalkulowany zgodnie z terminem, w którym parametry oznaczeń nie przekraczają wyznaczonych przez producenta i określonych w arkuszu oznaczeń dopuszczalnych zakresów gwarantujących prawidłową pracę analizatorów oraz zabezpieczenie materiału kontrolnego na cały okres trwania umowy zgodnie z częstotliwością wykonywania kontroli przez Zamawiającego?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 9

Dotyczy załącznika nr 2 do SWZ, Formularz asortymentowo-cenowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby w kolumnie D podać całkowitą cenę brutto jednego badania, wynikającą i obejmującą zaoferowane odczynniki?

Odpowiedź

Zamawiający wymaga wskazania w kolumnie „D” ceny jednego badania brutto.

Pytanie 10

Dotyczy Załącznika nr 2 do SWZ – cz. I zamówienia, punkt 3 o brzmieniu „Parametry raportowane na wyniku: WBC, 5 parametry rozdział krwinek białych wyrażony w # i % (neutrocyty, eozynocyty, bazocyty, monocyty, limfocyty), ponadto: RBC, HGB, HCT, MCV, MCH, MCHC, RDW, PLT, MPV, IG, #, %”:

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania analizatorów posiadających możliwość rozszerzenia zakresu wykonywanych badań o parametry retikulocytarne w dowolnym momencie trwania umowy, bez konieczności wykupienia dodatkowej licencji? Zastosowanie takiego wymogu będzie dla Zamawiającego korzystne, ponieważ nie będzie w przyszłości obciążony żadnymi dodatkowymi kosztami związanymi z rozbudowaniem możliwości technicznych aparatów.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 11

Dotyczy Załącznika nr 2 do SWZ – cz. I zamówienia, punkt 3 o brzmieniu „Parametry raportowane na wyniku: WBC, 5 parametry rozdział krwinek białych wyrażony w # i % (neutrocyty, eozynocyty, bazocyty, monocyty, limfocyty), ponadto: RBC, HGB, HCT, MCV, MCH, MCHC, RDW, PLT, MPV, IG, #, %”:

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania analizatorów, z których przynajmniej jeden gwarantuje możliwość weryfikacji liczby płytek krwi mierzonych w oparciu o technikę fluorescencyjnej cytometrii przepływowej przez cały okres trwania umowy, co jest szczególnie istotne w przypadku występowania interferencji ze strony mikrocytów, fragmentocytów oraz płytek olbrzymich?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 12

Dotyczy Załącznika nr 2 do SWZ – cz. I zamówienia, punkt 12 o brzmieniu „Współpraca z laboratoryjną siecią komputerową (dwukierunkowo)”:

W związku z wymogiem zapewnienia współpracy analizatora z laboratoryjną siecią komputerową (komunikacja dwukierunkowa) zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o doprecyzowanie nazwy Laboratoryjnego Systemu Informatycznego.

Odpowiedź

ATD SOFRTWARE – System Proflab.

Pytanie 13

Dotyczy Załącznika nr 2 do SWZ – cz. I zamówienia, punkt 14 oraz 13 o brzmieniu „Kontrola poziomu odczynników z graficzną informacją o poziomie zużycia, opakowania z kodami RF do automatycznego wczytywania na pokładzie”:

Zwracamy się z pytaniem do Zamawiającego czy uzna za równoważne rozwiązanie i przyzna maksymalną ilość punktów (3 pkt) w przypadku zaoferowania analizatorów, które umożliwiają kontrolę poziomu odczynników z liczbową (procentową) informacją o poziomie ich zużycia?

Odpowiedź

Zamawiający uzna ww. rozwiązanie.

Pytanie 14

Dotyczy Załącznika nr 2 do SWZ – cz. I zamówienia, punkt 16 o brzmieniu „Udział w kontroli zewnątrzlaboratoryjnej (innej niż COBJwDL) na koszt Wykonawcy + certyfikat udziału min. 1 raz w roku (LabQuality – sprawdzian 2 razy w roku). Dodatkowa kontrola zewnątrzlaboratoryjna prowadzona przez producenta dla użytkowników jego aparatów w trybie on-line, w oparciu o materiał codziennej kontroli producenta, przesyłany automatycznie bezpośrednio z aparatu.”:

Czy Zamawiający uzna za równoważne rozwiązanie, w którym dodatkowa kontrola zewnątrzlaboratoryjna prowadzona jest przez producenta dla użytkowników jego aparatów w trybie on-line, w oparciu o materiał codziennej kontroli jakości, której wyniki przesyłane są po zadaniu polecenia przez Operatora? Wymóg automatycznego wysyłania wyników codziennej kontroli jakości wiąże się z koniecznością bezpośredniego podłączenia analizatora do sieci Internet. Proponowane przez nas rozwiązanie jest bezpieczniejsze dla Zamawiającego z uwagi na brak konieczności takiego podłączenia, co jest istotne z uwagi na ochronę danych wrażliwych znajdujących się w pamięci aparatu.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ, tj. wymaga podłączenia analizatora do sieci internet.

Pytanie 15

Dotyczy Załącznika nr 2 do SWZ – cz. I zamówienia, punkt 23 o brzmieniu „Dostosowanie pomieszczenia do wymogów aparatu (klimatyzacja), celem zapewnienia stałej, optymalnej temperatury pomieszczenia.”:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o doprecyzowanie wymogów dotyczących klimatyzacji. Jaka jest kubatura pomieszczenia, w którym będą znajdowały się analizatory, czy w pomieszczeniu jest aktualnie zainstalowana klimatyzacja oraz gdzie ma się znajdować jednostka zewnętrzna – na elewacji budynku czy na dachu?

Odpowiedź

Kubatura pomieszczenia – 28 m2. W pomieszczeniu nie ma aktualnie klimatyzacji. Jednostka zewnętrzna ma się znajdować na elewacji budynku.

Pytanie 16

Dotyczy Załącznika nr 2 – cz. I zamówienia, Tab. 2. Formularz cenowy kalibratorów, kontroli oraz materiałów zużywalnych:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o określenie na ilu poziomach przeprowadzana jest codzienna kontrola jakości dla parametrów hematologicznych oraz płynów z jam ciała?

Odpowiedź

Kontrola jakości prowadzona na 2 poziomach każdego dnia.

Kontrola płynu z jam ciała na 2 poziomach tylko wtedy, gdy wymagane jest oznaczenie płynu z jam ciała.

Pytanie 17

Dotyczy Załącznika nr 2 – cz. I zamówienia, Tab. 2. Formularz cenowy kalibratorów, kontroli oraz materiałów zużywalnych:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skalkulowanie ilości materiału kontrolnego w oparciu o termin przydatności określony przez producenta i znajdujący się na opakowaniu w sposób gwarantujący możliwość wykonywania codziennej kontroli jakości przez cały okres trwania umowy?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem zapewnienia wiarygodności wyników kontroli jakości przez cały okres trwania umowy.

Pytanie 18

Dotyczy terminu składania ofert, Rozdział 26 i 27 SWZ:

Zwracamy się z prośbą o wskazanie właściwego terminu składania ofert z uwagi na rozbieżności dat podawanych w SWZ (17 kwietnia 2024 godz. 10:00) a terminem ogłoszonym na platformie Zamawiającego (18.04.2024 godz. 10:00).

Odpowiedź

Mając na uwadze niniejsze odpowiedzi na pytania, Zamawiający zmienia termin składania ofert na dzień 19.04.2024 godz. 10:00 oraz otwarcia ofert na dzień 19.04.2024 godz. 10:30.

Pytanie 19

Czy Zamawiający dopuści w części II (załącznik 2a) w formularzu: zestawienie parametrów, usunięcie punktu 10: "Możliwość automatycznego wprowadzenia wyników oceny mikroskopowej osadu moczu"?

Według naszej najlepszej wiedzy nie ma takiego czytnika na rynku, który oferował by taką możliwość.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza usunięcie pkt 10 i zmienia Załącznik nr 2a do SWZ – cz. II zamówienia – Zestawienie parametrów granicznych, ilości, formularz asortymentowo cenowy.

Jednocześnie Zamawiający informuje, że zmienia zapisy SWZ w ten sposób, że:

- 1) Rozdział 22 ust. 1 otrzymuje następujące brzmienie:

„1. Wykonawca jest związany ofertą od dnia upływu terminu składania ofert przez okres 30 dni, tj. do dnia 18 maja 2024 r.”



Pabianickie Centrum Medyczne Sp. z o.o.

95-200 Pabianice, ul. Jana Pawła II 68
tel: 42 22 53 503 fax: 42 214 92 99, e-mail: sekretariat@pcm-szpital.pl
www.pcm-szpital.pl
NIP: 731-20-02-395, REGON: 100682491

Spółka zarejestrowana w Sądzie Rejonowym Łódź – Śródmieście,
Sąd Gospodarczy, XX Wydział KRS pod numerem KRS 0000330633.
Wysokość kapitału zakładowego 71 954 900,00zł. Rok założenia: 2009 r.

2) Rozdział 25 ust. 4 otrzymuje następujące brzmienie:

„4. Termin składania ofert – 19 kwietnia 2024 r. godz. 10:00.”

3) Rozdział 26 ust. 1 otrzymuje następujące brzmienie:

„1. Otwarcie ofert nastąpi w dniu 19 kwietnia 2024 r. o godz. 10:30.”

Z upoważnienia
Kierownik Działu Zamówień Publicznych