



Specjalistyczne Centrum Medyczne Spółka Akcyjna

57-320 Polanica-Zdrój, ul. Jana Pawła II 2

Tel.: 74/86 21 100; Fax: 74/86 21 102

www.scm.pl

NIP: 8831788549; REGON: 020493961

KRS: 0000438391, Sąd Rejonowy dla Wrocławia-Fabrycznej we Wrocławiu

IX Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego

Kapitał zakładowy wpłacony w całości: 36 800 000,00 PLN

Polanica-Zdrój, dnia 20.02.2017r.

L.dz. EZP.3820.42.2017

Znak sprawy ZP/PN/2017/05-laboratorium II

Uczestnicy postępowania

dotyczy: pytań wniesionych do prowadzonego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na zakup odczynników i materiałów zużywalnych wraz z dzierżawą analizatorów dla potrzeb Zakładu diagnostyki laboratoryjnej Specjalistycznego Centrum Medycznego S.A.

Zamawiający - Specjalistyczne Centrum Medyczne S.A., ul. Jana Pawła II nr 2, 57-320 Polanica Zdrój informuje, że do postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, oznaczonego ZP/PN/2017/05-laboratorium II zostały wniesione następujące zapytania:

Dotyczy: pakiet nr 1, załącznik nr 1

Pytanie 1. Czy dla testów wykonywanych w mniejszych ilościach Zamawiający wyrazi zgodę, aby odczynniki nie były przechowywane permanentnie na pokładzie analizatora i aby można je było porcjować do oferowanych przez oferenta mniejszych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na porcjowanie rzadziej stosowanych odczynników i przechowywanie poza pokładem analizatora.

Pytanie 2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby próbki do badań przechowywane były w chłodzonym przedziale w przypadku próbek CITO lub wymagających takiego przechowywania, a próbki rutynowe dostawiane były w statywach w temperaturze otoczenia?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 3. Prosimy o uszczegółowienie, jaki jest podział badań pomiędzy aparat główny oraz back – up?

Odpowiedź: Zamawiający planuje podział badań między analizator główny i back-up w proporcji 1:1 z wyjątkiem 4 testów: ASO, RF, amoniak, HbAlc, które będą oznaczane na analizatorze głównym.

Pytanie 4. Czy do podanej ilości badań należy doliczyć testy na kalibrację i kontrolę? Prosimy o podanie harmonogramu kontroli dla aparatu głównego oraz back up dla wszystkich oznaczeń.

Odpowiedź: Do podanej ilości badań nie należy doliczać testów na kalibrację i kontrolę. Zamawiający przewiduje codzienną kontrolę na dwóch aparatach wszystkich testów z wyjątkiem czterech: ASO, RF, amoniak, FlbAlc średnio jeden raz w tygodniu.

Pytanie 5. Czy Zamawiający oprócz białka w moczu będzie wykonywał inne badania w moczu? Jeśli tak, prosimy o podanie tych parametrów.

Odpowiedź: Zamawiający oprócz białka w moczu planuje oznaczanie w tym materiale glukozy, fosforu, wapnia.

Pytanie 6. Czy Zamawiający wymaga doliczenia testów na kontrolę i kalibrację parametrów w moczu? Jeśli tak prosimy o podanie harmonogramu kontroli dla badań w moczu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga doliczenia testów na kontrolę i kalibrację parametrów w moczu.

Pytanie 7. Prosimy o sprecyzowanie, jaką kontrolę zewnątrzlaboratoryjną i z jaką częstotliwością Zamawiający chciałby wykonywać?

Odpowiedź: Zamawiający sugeruje udział w kontroli międzynarodowej RANDOX z częstotliwością co dwa tygodnie.

Pytanie 8. Czy Zamawiający uzna za spełniony warunek „Odczynniki, kalibratory, kontrole pochodzące od jednego producenta” jeśli dwa spośród 39 odczynników wraz z kalibratorami i materiałem kontrolnym (Ethanol oraz Amoniak) będą pochodziły od innego producenta? Oferowany analizator AU 480 jest analizatorem odczynnikowo otwartym z możliwością zastosowania oprócz odczynników Beckman Coulter także odczynników dowolnego producenta.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, aby dwa spośród 39 odczynników wraz z kalibratorami i materiałem kontrolnym pochodziły od innego producenta.

Pytanie 9. Czy Zamawiający uzna za spełniony warunek „Odczynniki, kalibratory, kontrole pochodzące od jednego producenta” jeśli materiał kontrolny dla kilku oznaczeń będzie pochodził od innego producenta niż producent analizatora i będzie zmianowany na oferowane aparaty? Kontrola zgodnie z Dobrą Praktyką Laboratoryjną powinna mieć wartości przypisane dla danego odczynnika natomiast nie musi być produkowana przez producenta odczynnika. Można ją dobrać dowolnie w zależności od wymagań Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zastosowania materiału kontrolnego pochodzącego od innego producenta niż producent analizatorów.

Pytanie 10. Czy w związku z zapisem: "Przechowywanie wyników kontroli jakości w pamięci aparatu co najmniej przez 1 rok" Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie dodatkowego nośnika pamięci umożliwiającego przechowywanie wyników kontroli jakości w pamięci zewnętrznej przez cały okres trwania kontraktu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza przechowywanie wyników kontroli jakości z zastosowaniem dodatkowego nośnika pamięci.

Dotyczy: pkt. 10, zapisów SIWZ

Pytanie 11. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby karty charakterystyki substancji niebezpiecznych zostały dołączone do oferty na płycie CD?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na dołączenie kart charakterystyki substancji niebezpiecznych na płycie CD

Dotyczy: zapisów wzoru umowy

Pytanie 12. §6 Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby wysokość kar umownych wynosiła 5% wartości brutto zamówionej a nie dostarczonej partii towaru w obu przedstawionych przypadkach?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 13. §3 pkt. 3.2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie analizatorów w terminie 30 dni od daty podpisania umowy.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na dostarczenie analizatorów w terminie dni 21 od daty podpisania umowy.

Dotyczy Pakietu nr 1

Dot.: pkt. 2 parametrów granicznych, Załącznik nr 1 do SIWZ:

Pytanie 14. Czy Zamawiający wymaga aby analizator posiadał możliwość oznaczania jonów (Na, K, Cl) w surowicy i moczu metodą pośrednią i bezpośrednią?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza analizator posiadający możliwość oznaczania jonów (Na, K, Cl) met. bezpośrednią i pośrednią.

Dot.: pkt. 14 parametrów granicznych, Załącznik nr 1 do SIWZ:

Pytanie 15. Czy Zamawiający wymaga aby analizator umożliwiał automatyczne udrażnianie igły pobierającej po zaaspirowaniu skrzepu bez udziału operatora?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga analizatora z automatyczną sygnalizacją skrzepu oraz dopuszcza aparat

automatycznie udrażniający igłę pobierającą.

Dot.: pkt. 15 parametrów granicznych, Załącznik nr 1 do SIWZ:

Pytanie 16. Czy Zamawiający wymaga aby monitorowanie poziomu odczynników odbywało się przy zastosowaniu kodu kreskowego identyfikującego odczynnik w zakresie: ilości testów, nr serii, daty ważności itp.?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga analizatora z funkcją monitorowania poziomu odczynników oraz dopuszcza identyfikację odczynnika w zakresie ilości testów, daty ważności itp. przy pomocy kodu kreskowego.

Dot.: pkt. 18 parametrów granicznych, Załącznik nr 1 do SIWZ:

Pytanie 17. Czy ze względu na wymóg możliwości podania próbki pediatrycznej, Zamawiający wymaga, aby objętość pobieranej próbki nie przekraczała 30 µl (bez oz. ISE)?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby minimalna objętość próbki pediatrycznej nie była większa niż 50 µl.

Dot.: pkt. 8 parametrów granicznych, Załącznik nr 1 do SIWZ:

Pytanie 18. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora, w którym rozwiązanie techniczne zastosowane dla przechowywania próbek na pokładzie nie przewiduje ich chłodzenia? Materiał badany przebywa na pokładzie w analizatorze tylko i wyłącznie przez krótki okres czasu służący do dozowania próbki do przestrzeni reakcyjno-pomiarowej. Czas ten nie ma wpływu na jakość przebiegu analizy i oznaczane parametry.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie analizatora, w którym próbki przechowywane nie są chłodzone.

Dot.: pkt. 1 parametrów granicznych, Załącznik nr 1 do SIWZ:

Pytanie 19. Czy Zamawiający dopuści analizator główny rok produkcji 2013, po pełnym przeglądzie technicznym i wymianie elementów pomiarowych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jako analizator główny aparat wyprodukowany w 2013r, po pełnym przeglądzie technicznym i wymianie elementów pomiarowych np. elektrod w module ISE.

Dot.: pkt. 3 Serwis, parametrów granicznych, Załącznik nr 1 do SIWZ

Pytanie 20. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zastąpienie punktu o brzmieniu: „Możliwość zgłaszania awarii 24 godziny na dobę w dni powszednie, czas reakcji na zgłoszenie nie dłuższy niż 2 godziny” zapisem: „Możliwość zgłaszania awarii 24 godziny na dobę w dni powszednie, czas reakcji na zgłoszenie nie dłuższy niż 2 godziny w dni powszednie.”?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaproponowane poprawki w pkt3 Serwis.

Dot.: SIWZ

Pytanie 21. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby oświadczenie o przynależności do grupy kapitałowej (pkt. 11.9) zostało przesłane do Zamawiającego po ogłoszeniu listy Wykonawców biorących udział w postępowaniu?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 22. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przedstawienie dokumentów potwierdzających, że oferowany wyrób medyczny spełnia wymagania zasadnicze i jest oznaczony znakiem CE (pkt. 10.2 SIWZ) oraz karty charakterystyki substancji niebezpiecznych (pkt. 10.2 SIWZ) w formie elektronicznej, na nośniku danych - na płycie CD?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 23. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od wymogu przedstawienia jednolitych dokumentów (JEDZ) i innych dotyczących podwykonawców, którym wykonawca zamierza powierzyć wykonanie części zamówienia, a którzy jednocześnie nie są podmiotami na zasoby których powołuje się wykonawca?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Uzasadnienie:

Zgodnie z treścią art. 25a ust. 5 Prawa zamówień publicznych: „Na żądanie zamawiającego, wykonawca, który zamierza powierzyć wykonanie części zamówienia podwykonawcom, w celu wykazania braku istnienia wobec nich podstaw wykluczenia z udziału w postępowaniu: 1) składa jednolite dokumenty dotyczące podwykonawców, jeżeli

wartość zamówienia jest równa lub przekracza kwoty określone w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8;
2) zamieszcza informacje o podwykonawcach w oświadczeniu, o którym mowa w ust. 1, jeżeli wartość zamówienia jest mniejsza niż kwoty określone w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8. "

Powyższe w odniesieniu do pozostałych dokumentów wprost potwierdza Par. 9 ust. 3 Rozporządzenia Ministra Rozwoju w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia z dnia 26 lipca 2016 r. (Dz.U. z 2016 r. poz. 1126) tj.: „Zamawiający może żądać od wykonawcy przedstawienia dokumentów wymienionych w § 5 pkt 1-9, dotyczących podwykonawcy, któremu zamierza powierzyć wykonanie części zamówienia, a który nie jest podmiotem, na którego zdolnościach lub sytuacji wykonawca polega na zasadach określonych w art. 22a ustawy.”

W związku z powyższym w przypadku, gdy wykonawca zamierza powierzyć wykonanie części zamówienia innemu podmiotowi, a jednocześnie nie polega na jego zasobach w celu wykazania spełnienia warunków udziału w postępowaniu, ustawodawca nie obliuguje zamawiającego do żądania ww. dokumentów. Jest to wyłącznie fakultatywne uprawnienie zamawiającego, z którego może, ale nie musi skorzystać.

Dot.: Załącznik nr 6a do SIWZ

Pytanie 24. Par. 2 ust. 2.2 i par. 4 ust. 4.2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę terminu ważności na 3 miesiące?

Odpowiedzi: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę terminu ważności

Pytanie 25. Par. 4 ust.4 pkt drugi Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie niniejszego postanowienia umowy?

Odpowiedź : Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 26. Par. 6 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie postanowienia w brzmieniu: „Zamawiający może w każdym czasie odstąpić od żądania zapłaty przez Wykonawcę kary umownej.”

Pytanie 27. Par. 7 Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby uprawnienie do odstąpienia od umowy przysługiwało po bezskutecznym pisemnym wezwaniu Wykonawcy do należytego wykonania umowy z wyznaczeniem dodatkowego terminu, nie krótszego niż 3 dni robocze?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 28. Par. 8 ust. 8.2 punkt drugi Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to aby termin płatności był liczony od daty wystawienia faktury?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Uzasadnienie:

Utrzymanie zapisu w obecnej postaci spowoduje, iż niemożliwe będzie dokładne określenie terminu płatności.

Zamawiający informuje, że obowiązujący jest załącznik 6 a do SIWZ(projekt umowy analityka) .

Odpowiedzi na pytania zgodnie z art. 38, ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 29.01.2004r. (t.j. Dz.U. z 2015r. poz. 2164 z późn. zm.) zamieszczone zostały w dniu 20.02.2017 roku na stronie internetowej Zamawiającego

Specjalne Centrum Wielość S.A.
Dyrektor
(data i podpis kierownika zamawiającego
lub osoby upoważnionej)
ds. Administracji
Jerzy Duda

Otrzymują:

1. strona internetowa
2. a/a dokumentacja przetargowa