



SAMODZIELNY PUBLICZNY SPECJALISTYCZNY
SZPITAL ZACHODNI im. św. JANA PAWŁA II
05-825 Grodzisk Mazowiecki ul. Daleka 11



International Network of
Health
Promoting
Hospitals & Health Services

Dział Zamówień Publicznych

Grodzisk Mazowiecki; 24.07.2017 r.

SPS – V.262.28.2017

Wg rozdzielnika

Dot. postępowania na dostawę odczynników diagnostycznych.

(Nr sprawy SPSSZ/31/D/17)

PAKIET 1 - FORMULARZ CENOWY

Zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o możliwość zaoferowania w pozycji nr 16 i 17 generatorów w opakowaniu zawierającym po 20 sztuk z przeliczeniem na wymaganą ilość przez Zamawiającego.

Odpowiedź : NIE.

Zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o możliwość zaoferowania w pozycji nr 20, 21, 22, 23 krążków w opakowaniu zawierającym po 50 sztuk z przeliczeniem na wymaganą ilość przez Zamawiającego.

Odpowiedź : TAK.

Zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o wydzielenie pozycji nr 80 szczepów wzorcowych.

Odpowiedź : Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

PAKIET 5 - FORMULARZ CENOWY POZYCJA NR 1, 2, 5, 6 ORAZ WARUNKI GRANICZNE POZYCJA NR 9

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o możliwość zaoferowania testów łączonych do identyfikacji i oceny lekowrażliwości bakterii Gram dodatnich z pozycji 1 i 5 w ilości 500 testów łączonych oraz w pozycji 1 - 100 testów tylko do identyfikacji oraz w pozycji 5 - 200 testów do oceny lekowrażliwości.

Odpowiedź : Zamawiający wymaga testów rozdzielczych.

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o możliwość zaoferowania testów łączonych do identyfikacji i oceny lekowrażliwości bakterii Gram ujemnych z pozycji 2 i 6 w ilości 300 testów łączonych oraz w pozycji 2 - 200 testów tylko do identyfikacji oraz w pozycji 6 - 60 testów do oceny lekowrażliwości.

Odpowiedź : Zamawiający wymaga testów rozdzielczych.

Prośbę motywujemy jednoczesnym i szybszym wykonaniem oznaczenia identyfikacji i lekowrażliwości drobnoustrojów na jednym module testowym, co pozwoli Zamawiającemu obniżyć koszty diagnostyki.

PAKIET 5 – WARUNKI GRANICZNE – PUNKT NR 8 ORAZ FORMULARZ CENOWY POZYCJA 7

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o możliwość zaoferowania w pozycji nr 7 formularza i pozycji nr 8 warunków granicznych testów manualnych do oceny lekowrażliwości grzybów : Candida sp, Aspergillus sp i Cryptococcus, metodą mikrorozcieńczeń w postaci prostych do wykonania

zestawów (mikroplitek testowych) do odczytu oraz interpretacji - umożliwiających ocenę lekowrażliwości grzybów na powszechnie stosowane leki przeciwgrzybicze wraz z precyzyjnym określeniem wartości MIC oraz podaniem inrerpretacji S I R.

Odpowiedź : Zamawiający wymaga dostarczenia testów automatycznych do oznaczania lekowrażliwości i identyfikacji grzybów.

AKIET 5 – WARUNKI GRANICZNE – PUNKT NR 2

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o możliwość zaoferowania analizatora, który w procedurze umożliwia prostą jednoetapową inokulację modułów testowych za pomocą specjalnego urządzenia działającego podciśnieniowo.

Odpowiedź : Jeśli podciśnieniowa metoda zapewnia automatyczne napełnianie testów wyrażamy zgodę.

PAKIET 8 – PUNKT NR 3

1. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o możliwość zaoferowania w pozycji nr 3 testu na grype A + B o następujących parametrach wyników czułości:

Próbki wymazu z nosa dla Influenza A - Całkowita zgodność z kulturą komórkową: $(96+163)/280=92,5\%$,

Próbki wymazu z nosa dla Influenza B - Całkowita zgodność z kulturą komórkową: $(73+184)/280=91,8\%$,

Próbki wymazu z nosogardzieli dla Influenza A - Całkowita zgodność z kulturą komórkową: $(65+103)/190=88,4\%$,

Próbki wymazu z nosogardzieli dla Influenza B - Całkowita zgodność z kulturą komórkową: $(70+99)/190=88,9\%$,

Próbki wymazu z nosa dla Influenza A - Całkowita zgodność z kulturą komórkową: $(96+179)/300=91,7\%$,

Popłuczyny z nosa dla Influenza B - Całkowita zgodność z kulturą komórkową: $(82+197)/300=93\%$,

Aspiraty z nosa dla Influenza A - Całkowita zgodność z kulturą komórkową: $(59+104)/180=90,6\%$,

Aspiraty z nosa dla Influenza B - Całkowita zgodność z kulturą komórkową: $(41+127)/180=93,3\%$.

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ.

Pakiet 8 – Testy diagnostyczne dla oddziałów szpitalnych:

Czy Zamawiający w poz. 1 dopuszcza test o czułości 86% a swoistości 94%?

Odpowiedź : NIE.

Czy Zamawiający w poz. 3 dopuszcza test o czułości 84% oraz swoistości 94%?

Odpowiedź : NIE.

Czy Zamawiający w poz. 4 dopuszcza test o czułości GI = 99% oraz GII = 99%?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 2 poz. 17

Prosimy o wydzielenie a pakietu 2 osocza króliczego, co umożliwi złożenie oferty większej liczbie Wykonawców.

Odpowiedź : NIE.

Czy w pakiecie 1 Zamawiający wymaga zaoferowania wszystkich krążków antybiotykowych pochodzących od tego samego producenta a tym samym wszystkich krążków kompatybilnych z zaoferowanymi w formie użyczenia?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.

Czy w pakiecie 1 Zamawiający wymaga dostarczenia pozytywnej opinii KORLD potwierdzającej jakość zaoferowanych krążków i pożywek ?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.

Czy w pakiecie 1 Zamawiający wymaga dostarczenia dokumentu potwierdzającego wysycenie krążka na poziomie 90-125% wartości stężenia podanej na krążku?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowane w pakiecie 1 pożywki posiadały walidację na transport poza ciągiem chłodniczy i przechowywanie w temp. pokojowej do 4 tygodni, potwierdzone przez stosowny dokument producenta?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie szczepów wzorcowych w formie wymazówki z liofilizatem i roztworem do uwodnienia gotowych do użycia i nie wymagających żadnych dodatkowych odczynników?

Odpowiedź : TAK.

Pytania do umowy (Pytania do umowy (dot. pakietu nr 1, 2, 3, 4, 7, 8):

§3 ust. 1 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„Wykonawca zrealizuje przedmiot umowy w terminie 12 m –cy

od daty podpisania umowy. Dostawa będzie realizowana sukcesywnie na podstawie zamówień jednostkowych realizowanych w ciągu 7 dni roboczych od chwili zgłoszenia?

Odpowiedź : NIE.

§3 ust. 1 – Jeżeli Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą modyfikację czy wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy do 4 dni roboczych?

Odpowiedź : TAK.

§7 ust. 1 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na obniżenie wysokości kary umownej naliczanej z tytułu odstąpienia od umowy do 5%?

Odpowiedź : NIE.

§9 ust. 2 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu do 7 dni roboczych?

Odpowiedź : NIE.

Pytania do umowy (dot. pakietu nr 5 i 6):

§11 ust. 1 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na obniżenie wysokości kary umownej naliczanej z tytułu odstąpienia od umowy do 5%?

Odpowiedź : NIE.

§13 ust. 2 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na: „Wykonawca zobowiązany jest do załatwienia reklamacji w terminie 7 dni roboczych od daty zgłoszenia reklamacji. O sposobie rozpatrzenia reklamacji Wykonawca poinformuje pisemnie Zamawiającego.”?

Odpowiedź : NIE.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poz. 15-27 i utworzy dla nich odrębną grupę? Umożliwi to złożenie większej liczby konkurencyjnych ofert

Odpowiedź : NIE.

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu pakowania rurek w folię aluminiową?

Odpowiedź : NIE.

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu blokowania ostatniego krążka X w dyspenserze?

Odpowiedź : NIE.

Czy Zamawiający uzna warunek za spełniony, jeśli z oferta zostaną dostarczone 3-5 przykładowe CoA dla krążków?

Odpowiedź : NIE.

Projekt umowy do pakietów: 1; 2; 3; 4; 7; 8

(§ 12) 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 : NIE.

(§ 2 ust. 3) Czy Zamawiający dopuści zmianę stawki VAT dla produktu w przypadku uzasadnionej przez producenta zmiany klasyfikacji wyrobu i możliwości zastosowania uprzywilejowanej stawki VAT, zgodnie z zapisami Ustawy o VAT?

Odpowiedź : Zgodnie z zapisem zawartym w warunkach umowy § 2 pkt.3

(§ 2 ust. 3) Czy Zamawiający dopuści zmianę stawki VAT w przypadku uzasadnionej przez producenta zmiany klasyfikacji wyrobu i braku możliwości dalszego stosowania uprzywilejowanej stawki VAT, zgodnie z zapisami Ustawy o VAT, z jednoczesnym podwyższeniem ceny jednostkowej brutto?

Odpowiedź : Zgodnie z zapisem zawartym w warunkach umowy § 2 pkt.3

(§ 1 ust. 3) Czy zamawiający wprowadzi do projektu umowy zapis dotyczący minimalnego poziomu zamówienia, który zostanie na pewno zrealizowany?

Odpowiedź : NIE, pozostają zapisy SIWZ.

(§ 7 ust. 1) Czy Zamawiający dopuści zmianę określenia "opóźnienie" na "zwłoka"?

Odpowiedź : Zamawiający wyraża zgodę na taki zapis w (§ 7 ust. 2)

(§ 9 ust. 1) Czy Zamawiający dopuści e-mailowy sposób porozumiewania w przypadku reklamacji?

Odpowiedź : TAK.

(§ 1 ust. 5) Czy Zamawiający może określić maksymalny okres czasu, na który może zostać aneksowana umowa? Uzasadnienie: Sugerujemy maksymalnie kwartał, gdyż przy umowach długoterminowych istnieje konieczność ponownej weryfikacji zaoferowanych przez Wykonawcę cen z powodu wzrostu cen zakupu u dostawców.

Odpowiedź : NIE.

Projekt umowy do pakietu 5; 6

(§ 14 ust 1) 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 : NIE.

(§ 2 ust. 3) Czy Zamawiający dopuści zmianę stawki VAT dla produktu w przypadku uzasadnionej przez producenta zmiany klasyfikacji wyrobu i możliwości zastosowania uprzywilejowanej stawki VAT, zgodnie z zapisami Ustawy o VAT?

Odpowiedź : Zgodnie z zapisem zawartym w warunkach umowy § 2 pkt.3

(§ 2 ust. 3) Czy Zamawiający dopuści zmianę stawki VAT w przypadku uzasadnionej przez producenta zmiany klasyfikacji wyrobu i braku możliwości dalszego stosowania uprzywilejowanej stawki VAT, zgodnie z zapisami Ustawy o VAT, z jednoczesnym podwyższeniem ceny jednostkowej brutto?

Odpowiedź : Zgodnie z zapisem zawartym w warunkach umowy § 2 pkt.3

(§ 11 ust. 1) Czy Zamawiający dopuści zmianę określenia "opóźnienie" na "zwłoka"?

Odpowiedź : Zamawiający wyraża zgodę na taki zapis w (§ 11 ust. 2)

(§ 1 ust. 3) Czy zamawiający wprowadzi do projektu umowy zapis dotyczący minimalnego poziomu zamówienia, który zostanie na pewno zrealizowany?

Odpowiedź : NIE.

(§ 5 oraz § 13 ust. 2) Czy Zamawiający dopuści e-mailowy sposób porozumiewania w przypadku reklamacji?

Odpowiedź : TAK.

(§ 6) 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.

(§ 7 ust. 2) Czy Zamawiający wprowadzi zapis o odpowiedzialności Zamawiającego za wszelkie uszkodzenia wynikające z nieprawidłowego użytkowania aparatu?

Odpowiedź : Zgodnie z zapisem w projekcie umowy.

(§ 1 ust. 5) Czy Zamawiający może określić maksymalny okres czasu, na który może zostać aneksowana umowa? Uzasadnienie: Sugerujemy maksymalnie kwartał, gdyż przy umowach długoterminowych istnieje konieczność ponownej weryfikacji zaoferowanych przez Wykonawcę cen z powodu wzrostu cen zakupu u dostawców.

Odpowiedź : NIE.

Dotyczy Pakietu nr 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę by producent nie dostarczał certyfikatów kontroli jakości podłoży mikrobiologicznych z każdą partią produktów, lecz udostępnił je na swojej stronie www, gdzie są łatwo dostępne?

Odpowiedź : TAK.

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu podawania wielkości opakowania na certyfikacie kontroli jakości?

Odpowiedź : TAK.

.....
podpis