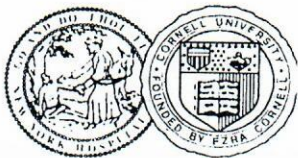


SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji
w Poznaniu



im. prof. Ludwika Bierkowskiego
Dział Zamówień Publicznych
ul. Dojazd 34, 60-631 Poznań
tel. 61-846-47-70, fax. 61-846-47-65
www.szpitalmswia.poznan.pl
zamowienia@szpitalmswia.poznan.pl



ZP-2374-06-245/19

Poznań, dnia 4 marca 2019 roku

Do wszystkich Wykonawców
ubiegających się udzielenie
zamówienia publicznego
Nr post. ZP/p/06/19

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na zadanie pod nazwą:

„ Dostawa sprzętu, akcesoriów i odczynników wraz z dzierżawą analizatora do badań immunohematologicznych u biorców krwi techniką mikrokolumnową wraz z systemem umożliwiającym dwukierunkową transmisję danych z możliwością bezpośredniego komunikacji z LIS (Asseco Poland S.A.), a w szczególności zlecenia z systemu LIS (Asseco Poland S.A.) do analizatora, a wyników badań laboratoryjnych z analizatora do systemu LIS (Asseco Poland S.A.)”

WYJAŚNIENIE TREŚCI SIWZ

Zgodnie z art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2018 r., poz. 1986) Zamawiający Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu, im. prof. Ludwika Bierkowskiego, informuje, że w przedmiotowym postępowaniu wpłynął wniosek o wyjaśnienie treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (SIWZ). Zamawiający niniejszym udziela odpowiedzi na zadane pytania:

Treść pytania nr 1 (dot. SIWZ rozdz. XI pkt 2.13 – 08.03.2019, SIWZ rozdz. XII pkt 2 – 06.03.2019)

W związku z rozbieżnymi informacjami w dokumentacji postępowania dot. terminu składania ofert (ogłoszeniem, SIWZ rozdz. XI pkt 2.13 – 08.03.2019, SIWZ rozdz. XII pkt 2 – 06.03.2019) prosimy o potwierdzenie, że właściwy termin składania ofert to 08 marca 2019 r. godz. 11:00?

Odpowiedź Zamawiającego

Termin składania ofert to dzień 8 marca 2019 roku godzina 11.15

Treść pytania nr 2 (dot. zał. nr 1 do SIWZ)

Czy Zamawiający dopuści możliwość uzupełnienia posiadanego przez Zamawiającego na własność sprzętu manualnego o inkubator i pipety, tak aby zgodnie z pkt. 11.9 szczegółowego opisu zamówienia (zał. nr 1 do SIWZ) mogły pracować min. 3 osoby jednocześnie przy jednoczesnym zapewnieniu w ramach umowy nieodpłatnego autoryzowanego serwisu producenta posiadanego na własność sprzętu?

Odpowiedź Zamawiającego

TAK

Zamawiający dopuszcza możliwość uzupełnienia posiadanego przez Zamawiającego na własność sprzętu manualnego o inkubator i pipety, tak aby zgodnie zał. nr 1 do SIWZ mogły pracować min. 3 osoby jednocześnie przy jednoczesnym zapewnieniu w ramach umowy nieodpłatnego autoryzowanego serwisu producenta posiadanego na własność sprzętu.

Treść pytania nr 3 (dot. pkt. 2 odnośnik 3 zał. 1)

Prosimy o informację czy wyspecyfikowany w pkt. 2 odnośnik 3 zał. 1 „Komputer do rejestrowania wyników badań nadający się do współpracy z systemem w SP ZOZ MSWiA wraz z monitorem LCD (poj. twardego dysku min. 500 GB), klawiaturą, myszą optyczną, ręcznym skanerem kodów kreskowych (ISBT 128), drukarką laserową oraz materiałami eksploatacyjnymi (tonery, bębny itp.) do wydruku wyników dla całkowitej ilości oznaczeń będących przedmiotem postępowania” ma stanowić odrębną (samodzielną) dodatkową jednostkę nie wchodzącą w skład analizatora?

Odpowiedź Zamawiającego

NIE jest wymagane ale dopuszczalne.

„Komputer do rejestrowania wyników badań nadający się do współpracy z systemem w SP ZOZ MSWiA wraz z monitorem LCD (poj. twardego dysku min. 500 GB), klawiaturą, myszą optyczną, ręcznym skanerem kodów kreskowych (ISBT 128), drukarką laserową oraz materiałami eksploatacyjnymi (tonery, bębny itp.) do wydruku wyników dla całkowitej ilości oznaczeń będących przedmiotem postępowania” może stanowić część analizatora jeśli zostaną spełnione kryteria specyfikacji (m.in. współpraca z systemem w SP ZOZ MSWiA w Poznaniu).

Treść pytania nr 4 (dot. pkt. 2 odnośnik 3 zał. 1)

Prosimy o podanie konkretnych ilości wymienionych w pkt. 2 odnośnik 3 zał. 1 materiałów eksploatacyjnych, tj. tonerów, bębnow itp.

Odpowiedź Zamawiającego

Ilości tonerów, bębnow i innych materiałów eksploatacyjnych zależne są od rodzaju i wydajności oferowanego sprzętu.

Ilość materiałów eksploatacyjnych powinna umożliwić wydruk wyników protokołów badań dla ilości oznaczeń będących przedmiotem zamówienia.

Treść pytania nr 5 (dot. pkt. 2 odnośnik 8 zał. 1)

Prosimy o podanie konkretnych ilości wymienionych w pkt. 2 odnośnik 8 zał. 1 ilości drukowanych kodów kreskowych przy użyciu oferowanej drukarki do kodów kreskowych.

Odpowiedź Zamawiającego

Ilość drukowanych kodów kreskowych powinna stanowić dwukrotność sumy kodów dla ilości oznaczeń grup krwi, prób zgodności oraz donacji KKCz, co stanowi 58 000 kodów.

Treść pytania nr 6 (dot. pkt. 6 PROJEKTU UMOWY)

Prosimy o potwierdzenie, że zgodnie z pkt. 6 projektu umowy Wykonawca w ramach zawartej umowy zapewni Zamawiającemu 4 razy w roku udział w zakresie podstawowym w zewnętrznej międzynarodowej kontroli jakości potwierdzonej certyfikatem?

Odpowiedź Zamawiającego

NIE

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza proponowaną formę zapisu.



Treść pytania nr 7 (dot. zał. nr 2 do SIWZ)

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga zaoferowania krwinek do badania grupy krwi, tj. A1 i B, które nie zostały wymienione przez Zamawiającego w tabeli cenowej formularza ofertowego (zał. nr 2 do SIWZ)?

Odpowiedź Zamawiającego

TAK

Zamawiający wymaga zaoferowania krwinek A1 oraz B do oznaczania izoaglutynin grupowych z terminem ważności min. 4 tygodnie.

Treść pytania nr 8 (dot. zał. 1 pkt. 1 ppkt. 1)

Prosimy o doprecyzowanie czy w zał. 1 pkt. 1 ppkt. 1 Zamawiający wymaga aby oferowany analizator wykonywał samodzielnie całą procedurę badania od pobierania materiału z badanej próbki do automatycznego przesłania wyniku do komputera przy zastosowaniu technologii wykonywanych testów mikrokolumnowych z zastosowaniem różnego rodzaju odczynników czy też dopuszcza analizator, który **nie wykonuje samodzielnie** całej procedury..., na co wskazuje umieszczony przez Zamawiającego w opisie zwrot: „Analizator **powinien** ... „ ?

Odpowiedź Zamawiającego

TAK, zamawiający wymaga aby oferowany analizator wykonywał samodzielnie całą procedurę badania od pobierania materiału z badanej próbki do automatycznego przesłania wyniku do komputera przy zastosowaniu technologii wykonywanych testów mikrokolumnowych z zastosowaniem różnego rodzaju odczynników.

Treść pytania nr 9 (dot. SIWZ)

Prosimy o potwierdzenie, że oferowany analizator winien posiadać system detekcji zakorkowanych probówek, co uniemożliwi złamanie/skrzywienie igły pipetującej i awarię analizatora w przypadku np. omyłkowego, załadowania na pokład zakorkowanej próbówki?

Odpowiedź Zamawiającego

NIE

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza analizator z systemem detekcji zakorkowanych probówek.

Treść pytania nr 10 (dot. SIWZ)

Prosimy o potwierdzenie, że oferowany analizator musi być przystosowany do pracy ciągłej 24h /dobę 7 dni w tygodniu bez potrzeby wyłączenia i codziennej konserwacji?

Odpowiedź Zamawiającego

NIE

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza analizator przystosowany do pracy ciągłej 24h/dobę 7 dni w tygodniu bez potrzeby wyłączenia i codziennej konserwacji.

Treść pytania nr 11 (dot. SIWZ)

Prosimy o potwierdzenie, że wymiana płynów w analizatorze ma się odbywać bez konieczności przerywania pracy, tzn. w trakcie wykonywania wcześniej zleconych i trwających badań (analizator posiadający na pokładzie zdublowane pojemniki na odpady płynne oraz na płyn systemowy, pomiędzy którymi automatycznie się przełącza, bez ingerencji operatora), co zapewnia ciągłość pracy?

Kus

A

Odpowiedź Zamawiającego

NIE

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza analizator, w którym wymiana płynów odbywa się bez konieczności przerywania pracy, tzn. w trakcie wykonywania wcześniej zleconych i trwających badań (analizator posiadający na pokładzie zdublowane pojemniki na odpady płynne oraz na płyn systemowy, pomiędzy którymi automatycznie się przełącza, bez ingerencji operatora), co zapewnia ciągłość pracy.

Treść pytania nr 12 (dot. SIWZ)

Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku zaoferowania analizatora nastołowego ma on być dostarczony z przeznaczonym pod niego mobilnym stołem (dopuszczonym certyfikatem do pracy w medycznym laboratorium analitycznym o nośności dostosowanej do wagi kompletnego urządzenia)?

Odpowiedź Zamawiającego

NIE

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza dostarczenie analizatora nastołowego wraz z odpowiednim dla danego analizatora stołem.

Zamawiający wymaga dostarczenia i instalacji analizatora wraz z niezbędnymi akcesoriami umożliwiającymi instalację i użytkowanie nie stanowiące zagrożenia dla bezpieczeństwa użytkowników jak i dostarczonego sprzętu.

Treść pytania nr 13 (dot. SIWZ)

Prosimy o potwierdzenie, że oferowany analizator musi pracować w trybie wolnego dostępu (Random Access – umożliwiając rozpoczęcie wykonywania badań, łącznie z zakropleniem materiału badanego, w trakcie trwania procedury wykonywania badań zleconych wcześniej)?

Odpowiedź Zamawiającego

NIE

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza analizator pracujący w trybie wolnego dostępu (Random Access – umożliwiając rozpoczęcie wykonywania badań, łącznie z zakropleniem materiału badanego, w trakcie trwania procedury wykonywania badań zleconych wcześniej).

Treść pytania nr 14 (dot. SIWZ)

Prosimy o potwierdzenie, że badanie przeglądowe na obecność przeciwciał odpornościowych w pośrednim teście antyglobulinowym (PTA-LISS), to badanie przy użyciu 3 krwinek wzorcowych, włączając antygen Cw?

Odpowiedź Zamawiającego

NIE

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza analizator wykonujący badanie przeglądowe na obecność przeciwciał odpornościowych w pośrednim teście antyglobulinowym (PTA-LISS) przy użyciu 3 krwinek wzorcowych.

Treść pytania nr 15 (dot. zał. nr 2 do SIWZ)

Prosimy o potwierdzenie, że wszystkie odczynniki/karty, diluenty i sprzęt (z wyj, sprzętu komputerowego, płynów systemowych analizatora) muszą pochodzić od tego samego producenta i tym samym w tabeli cenowej formularz ofertowego (zał. nr 2 do SIWZ) należy podać również nazwę handlową, numer katalogowy oraz producenta oferowanych wyrobów?

Odpowiedź Zamawiającego



NIE

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza odczynniki/karty, diluenty i sprzęt pochodzące od tego samego producenta.

Treść pytania nr 16 (dot. pkt. 20 zał. 1)

Prosimy o potwierdzenie, że oferowany analizator winien pracować z różnymi typami probówek umieszczonych w jednym statywie, co jest zgodne z opisem w pkt. 20 zał. 1?

Odpowiedź Zamawiającego

TAK

Zgodnie z SIWZ oferowany analizator powinien pracować z różnymi typami probówek.

Treść pytania nr 17 (dot. SIWZ)

Prosimy o potwierdzenie, że wymiana igły w analizatorze musi być możliwa przez użytkownika bez konieczności wzywania serwisu - analizator wyposażony w automatyczną stację umożliwiającą autokalibrację igieł?

Odpowiedź Zamawiającego

NIE

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza analizator umożliwiający wymianę igły przez użytkownika pod warunkiem opcji automatycznej autokalibracji.

Treść pytania nr 18 (dot. SIWZ)

Prosimy o potwierdzenie, że oferowany analizator winien być wyposażony w kosz na odpady, do którego są automatycznie usuwane (bez ingerencji operatora) zużyte karty, fiolki po odczytnikach i opakowania po diluentach?

Odpowiedź Zamawiającego

NIE

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza analizator wyposażony w kosz na odpady, do którego są automatycznie usuwane (bez ingerencji operatora) zużyte karty, fiolki po odczytnikach i opakowania po diluentach.

Treść pytania nr 19 (dot. SIWZ)

Prosimy o potwierdzenie, że oferowany analizator musi posiadać zabezpieczenie przed kontaminacją w postaci jednorazowych mikroprobówek do zawieszania krwinek?

Odpowiedź Zamawiającego

NIE

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza analizator posiadający zabezpieczenie przed kontaminacją w postaci jednorazowych mikroprobówek do zawieszania krwinek.

Treść pytania nr 20 (dot. SIWZ)

Prosimy o potwierdzenie, że analizator ma mieć możliwość przechowywania na pokładzie krwinek wzorcowych do grupy oraz screeningu przeciwciał przez min. 7 dni bez potrzeby wyjmowania?

Odpowiedź Zamawiającego

NIE

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza analizator, który ma możliwość przechowywania na pokładzie krwinek wzorcowych do grupy oraz screeningu przeciwciał przez 7 dni bez potrzeby wyjmowania.

Treść pytania nr 21 (dot. SIWZ)

Prosimy o potwierdzenie, że oferowane odczynniki mają być gotowe do użycia, surowice wzorcowe naniesione na kolumnienki przez producenta (w tym odczynnik wykrywający kategorię DVI), a krwinki wzorcowe zawieszono w roztworze o niskiej sile jonowej, zawiesina poniżej 1%?

Odpowiedź Zamawiającego

TAK

Oferowane odczynniki mają być gotowe do użycia, surowice wzorcowe naniesione na kolumnienki przez producenta, a odpowiednie krwinki wzorcowe zawieszono w roztworze o niskiej sile jonowej.

Treść pytania nr 22 (dot. SIWZ)

Prosimy o potwierdzenie, że wymagana temperatura przechowywania wszystkich kart to temperatura pokojowa (18-25 st. C)?

Odpowiedź Zamawiającego

NIE

Zamawiający nie wymaga przechowywania wszystkich kart w temperaturze pokojowej.

Treść pytania nr 23 (dot. SIWZ, rozdział XII)

Dotyczy SIWZ, rozdział XII, Miejsce oraz termin składania i otwarcia ofert.

Pytanie: Prosimy potwierdzenie, że termin składania ofert przypada na dzień 08.03.2019 r. godz. 11:00, a w rozdziale XII doszło do niezamierzonej omyłki pisarskiej.

Odpowiedź Zamawiającego

Termin składania ofert to dzień 8 marca 2019 roku godzina 11.15

Treść pytania nr 24 (dot. zał. nr. 1 do SIWZ, punkt 14)

Dotyczy Załącznika nr 1, Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, punkt 14.

Pytanie: Opisana funkcjonalność z zasady dotyczy oprogramowania LIS, które jest skonfigurowane zgodnie z przepisami i umożliwia wydruk wyników badań zawierający odpowiednie dane. Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora nie posiadającego tej funkcjonalności?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza wydruk protokołu badania wykonanego przez oferowany analizator zawierający imię, nazwisko, PESEL oraz numer badania jako minimalną funkcjonalność w tym zakresie.



Treść pytania nr 25 (dot. zał. nr. 1 do SIWZ, punkt 16, 16.1; 16.2; 16.3)

Pytanie: Prosimy o potwierdzenie, że opisana w punkcie 16 „zapewnienie aktualizacji” dotyczy oferowanego systemu tj. analizatora i jego oprogramowania, a aktualizacje systemu LIS, Zamawiający zapewni we własnym zakresie.

Jednocześnie potwierdzamy, że wypełnione zostaną szczegółowe wymagania opisane w punktach 16.1, 16.2 i 16.3.

Odpowiedź Zamawiającego

TAK

Aktualizacje systemu LIS zamawiający zapewni we własnym zakresie.

Treść pytania nr 26 (dot. PROJEKT UMOWY do SIWZ, § 7 ust. 1 punkt 1,2,3)

Pytanie: W paragrafie 7 ust. 1 punkt 1,2,3 Zamawiający wskazał przyczyny odstąpienia od Umowy:
pkt.1 „dwukrotnego opóźnienia w dostawie lub reklamacji odczynników i innych materiałów”
pkt.2 „dwukrotnej reklamacji jakościowej na dostarczone odczynniki i inne materiały”
pkt.3 „jednokrotnego opóźnienia w dostawie lub reklamacji odczynników i innych materiałów przekraczającego 10 dni”

Pragniemy w tym miejscu wskazać, że opóźnienie, bądź reklamacja może wystąpić z powodu szeregu okoliczności, w głównej mierze niezależnych od Wykonawcy. Sankcja odstąpienia od Umowy w takim przypadku wydaje się być niewspółmierna, a nawet rażąco sprzeczna z okolicznością, która w tym przypadku by to uzasadniała.

Mając na uwadze powyższe, wnosimy o modyfikację paragrafu 7 ust. 1 punkt 1,2,3 Umowy poprzez wykreślenie tych postanowień lub alternatywnie sformułowanie:

pkt.1 „ dwukrotnego opóźnienia w dostawie lub reklamacji odczynników i innych materiałów wynikającego z umyślnego działania bądź zaniechania przez Wykonawcę”

pkt.2 „dwukrotnej reklamacji jakościowej na dostarczone odczynniki i inne materiały wynikającej bezpośrednio z winy Wykonawcy”

pkt.3 „jednokrotnego opóźnienia w dostawie lub reklamacji odczynników i innych materiałów przekraczającego 10 dni wynikającego z umyślnego działania bądź zaniechania przez Wykonawcę

Odpowiedź Zamawiającego

Zgodnie z Wzorem umowy.

Niniejszy dokument stanowi integralną część SIWZ i jest wiążący dla wszystkich Wykonawców ubiegających się o udzielenie niniejszego zamówienia publicznego.

KIEROWNIK
Pracowni Serologii i Banku Krwi

mgr *Lukasz Matagocki*

Wyk. w 1 egz.
1/ strona internetowa
1/ a/a
Druk: K.Szyłko



DYREKTOR
SAMODZIELNEGO PUBLICZNEGO
ZAKŁADU OPIEKI ZDROWOTNEJ
MINISTERSTWA SPRAW WNETRZNYCH I ADMINISTRACJI
w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego
dr n. med. Witold Pstrąg-Bieleński

