

Częstochowa, dnia 22.05.2014 r.

MSZ.ZP.3411/14/2014.

**Do wiadomości
Firmy biorące udział w postępowaniu**

Wyjaśnienia nr 1 do specyfikacji istotnych warunków zamówienia w postępowaniu prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego o wartości nie przekraczającej kwoty określonej w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy Pzp na: Dostawę jednorazowego sprzętu do zamkniętego systemu pobierania krwi w technice próżniowej dla potrzeb SP ZOZ Miejskiego Szpitala Zespolonego w Częstochowie

Ogłoszenie o zamówieniu zostało zamieszczone w Biuletynie Zamówień Publicznych z dnia 15.05.2014 r. pod nr 104245 – 2014, na stronie internetowej www.zsm.czyst.pl, oraz w siedzibie SP ZOZ Miejskiego Szpitala Zespolonego w Częstochowie w dniu 15.05.2014 r.

W związku z otrzymanymi od Wykonawców pytaniami dotyczącymi przedmiotowego postępowania przetargowego, Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 1, 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo Zamówień Publicznych (tekst jednolity Dz. U z 2013 r., poz. 907 z późn. zmian.) przekazujemy wyjaśnienia treści SIWZ.

Pytanie nr 1 - Dotyczy pakietu nr 1 , pakietu nr 2 oraz załącznika nr 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby próbki dołączone do oferty w dniu składania ofert posiadały okres ważności krótszy niż wymagane 6 miesięcy ?

Odpowiedź: Tak, ale nie mniej niż 30 dni zgodnie z okresem związania ofertą.

Pytanie nr 2 - Dotyczy pakietu nr 1 pozycja 16 i 17

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby w wyżej wymienionych pozycjach zaoferować zastosowanie równoważne czyli igły systemowe wraz z holderem posiadającym system zabezpieczenia przed zakłuciem ?

Odpowiedź: Tak Zamawiający dopuści również takie rozwiązanie. W powyższym przypadku prosimy o wycenę holderów posiadających system zabezpieczenia przed zakłuciem w poz. 16, 17 tj. w miejsce igieł z zabezpieczeniem przed zakłuciem.

Pytanie nr 3

Czy zamawiający w pozycji 9 dopuści próbkę szklaną z trombiną o podanej pojemności?.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 4

Czy zamawiający w punkcie 16 i 17 dopuści bezpieczne igły motylkowe o rozmiarach odpowiednio 0,7 i 0,8mm z zabezpieczeniem przeciw zakłuciu po pobraniu?.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści również.

Pytanie nr 5

Zamawiający w formularzu cenowym w pozycji 19 przewiduje 44000 uchwytów, tyle co igieł w pozycji 13, 14,15. Czy igły w pozycjach 16 i 17 pozostają bez uchwytów, czy też zamawiający doda 2000 szt uchwytów jednorazowych?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Jeśli zamawiający doda brakujące uchwyty do pozycji 16 i 17, to czy mogą być one wydzielone do osobnej pozycji i czy zamawiający dopuści uchwyty bezpieczne, które w połączeniu z igłami systemowymi tworzą ten sam bezpieczny system do pobierania krwi co opisany w formularzu cenowym?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na podział pakietu.

Aby zapewnić uczciwą konkurencję i spełnić wymagania zamawiającego dopuszcza się równoważne rozwiązanie i tak w pozycjach 16 i 17 igły systemowe oraz wydzieli dodatkową pozycję zawierającą brakujące w formularzu uchwyty do igieł z w/w pozycji, które posiadałyby osłonkę przeciw zakłuciu tworząc tym samym z igłami (poz.16 i 17) wymagany bezpieczny system do pobierania krwi? Byłoby to równoważne rozwiązanie, które zabezpiecza igłę systemową po pobraniu, z tym że osłonka zabezpieczająca nakładana na igłę przymocowana jest do uchwyty jednorazowego. W obu przypadkach do pobrania krwi każda igła musi zostać wkręcona w uchwyt jednorazowy, tworząc kompletny i gotowy do użycia zestaw do wkłucia żylnego, dlatego nie ma różnicy czy osłonka zabezpieczająca nakładana na igłę po pobraniu przymocowana jest do igły czy też do uchwyty, gdyż działa w ten sam sposób i po wkręceniu igły w uchwyt mocowanie tejże osłonki znajduje się w tym samym miejscu w obu przypadkach czyli: między igłą i uchwytem.

Odpowiedź: Patrz odpowiedź na pytanie nr 2.

Pytanie nr 6 – Dotyczy pakietu nr 2

Czy w poz. 1 Załącznika Nr 1 do specyfikacji Formularza asortymentowo – cenowego, pakiet 2, Zamawiający dopuści strzykawkę do gazometrii z heparyną litową balansowaną wapniem, o objętości 3 ml, zawierającą 80 jednostek heparyny; z końcówką luer lock; technika samo napełniania i aspiracyjna do wyboru.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści również.

Pytanie nr 7 - Pytania dotyczące treści SIWZ:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby cena jednostkowa za 1 szt. wyrobów była podawana z dokładnością do trzech lub czterech miejsc po przecinku?

Zgodnie, bowiem z najnowszą linią orzecznictwa dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech, a nawet 4 m-c po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas, cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną (nie ma, bowiem możliwości zakupu jednej sztuki ezy, końcówki czy szkiełka). (Orzecznictwo Zespołu Arbitrów - sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06).

Odpowiedź: Nie. Zamawiający nie wyraża zgody, ponieważ w polskim systemie płatniczym nie ma tysięcznych części złotego, nie ma zatem możliwości dokonywania rozliczeń między stronami w jednostkach pieniężnych nie możliwych do wyegzekwowania (w polskim systemie monetarnym nie występują odpowiednie nominały).

Pytanie nr 8 - Dotyczy zał. 7 do SIWZ oraz rozdz. VII pkt. 1 3) do SIWZ

Prosimy o sprecyzowanie czy Zamawiający wymaga dołączenia do oferty dokumentów dopuszczających oferowane wyroby medyczne do obrotu, czy wystarczy załączyć do oferty stosowne oświadczenie, czyli załącznik 7 do SIWZ. Zapis „Do składanej oferty dołączam następujące dokumenty” umieszczony w zał. 7 do SIWZ wprowadza powyższą niejasność.

Odpowiedź: Zamawiający zgodnie z zapisami SIWZ ma obowiązek dołączyć do oświadczenia stosowne dokumenty.

Pytania dotyczące projektu umowy:

Pytanie nr 9 - Dotyczy §1 ust. 3

Z uwagi specjalne ceny oferowane Zamawiającemu przez wykonawców, kalkulowane na podstawie ilości podanych przez Zamawiającego w przetargu, czy Zamawiający nie rozważy możliwości zmiany zapisu na: „Zamawiający zastrzega sobie prawo do częściowej realizacji Umowy, jednak niezrealizowana wartość umowy nie może być większa niż 20% wartości umowy”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 10 - Dotyczy §3 ust. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do paragrafu 1 sformułowania, iż „Zamawiający będzie składał zamówienia według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia

jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 150 zł. netto”?

Prośbę motywujemy to tym, że dla zamówień poniżej 150 zł. koszty transportu na które składają się m.in.: koszty opakowania transportowego, robocizny, koszty wydrukowania listów przewozowych i faktury, koszty dostarczenia towaru przez przewoźnika, są wyższe niż wartość marży uzyskanej ze sprzedaży towaru o takiej wartości.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 11 - Dotyczy §3 ust. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do umowy paragrafu z zapisem „W przypadku urzędowej zmiany stawki VAT, uwzględnienie nowej stawki nastąpi automatycznie w dacie określonej przez przepisy wprowadzające zmianę stawki VAT, bez konieczności zawierania odrębnego aneksu. W tej sytuacji ceny jednostkowe netto pozostają bez zmian.”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 12 - Dotyczy §4 ust. 3 oraz rozdz. V SIWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostaw z 4 dni roboczych do 5 dni roboczych?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 13 - Dotyczy §4 ust. 5 1) oraz rozdz. III pkt. 5 SIWZ

Prosimy o zmianę zapisu umowy z „6 miesięcy” na zapis „6 miesięcy (w przypadku poz. 7 Pakiet 1 min. 4 miesiące), zgodnie z informacjami, które Zamawiający zawarł w innych miejscach SIWZ.

Odpowiedź: Zapis ten zostanie wprowadzony do umowy z Wykonawcą wybranym w pakiecie nr 1.

Pytanie nr 14 - Dotyczy §4 ust. 7

Czy Zamawiający dopuści zmianę terminu, w którym Wykonawca ma załatwić reklamację na termin realny tj.

- dla reklamacji ilościowych – realny termin rozpatrzenia i załatwienia reklamacji to 5 dni robocze od chwili jej otrzymania,

- dla reklamacji jakościowych - realny termin rozpatrzenia i załatwienia reklamacji to 7 dni roboczych od chwili otrzymania próbek reklamowanego towaru?

Wykonawca, aby rozpatrzyć reklamację jakościową musi najpierw zbadać zwrócony towar i następnie podjąć decyzję o uznaniu reklamacji. Załatwienie reklamacji wymaga spełnienia określonych procedur, co jest czasochłonne, dlatego też właściwe rozpatrzenie reklamacji i wymiana towaru w ciągu 5 dni jest trudne do wykonania.

W razie pozostawienia dotychczasowego zapisu wątpliwa będzie jego ważność w świetle przepisów kodeksu cywilnego, bowiem zapis nosi znamiona świadczenia niemożliwego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 15 - Dotyczy §5 ust. 4 oraz rozdz. XIV pkt. 2 SIWZ oraz zał. nr 3 pkt. 1 do SIWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę terminu płatności z 60 dni na 30 dni liczonych od dnia wystawienia faktury przez Wykonawcę?

Podtrzymując wymóg 60 dniowego terminu płatności tj. maksymalnego terminu dla podmiotu publicznego będącego podmiotem leczniczym wynikającego art. 8 ust. 2 Ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych (Dz.U. 2013 poz. 403), Zamawiający musi liczyć się z faktem, że konsekwencją uregulowania terminu płatności na bazie tej ustawy, będzie naliczanie przez wykonawcę, z tytułu rekompensaty za koszty odzyskiwania należności, równowartość kwoty 40 euro przeliczonych na złote według średniego kursu euro ogłoszonego przez Narodowy Bank Polski ostatniego dnia roboczego miesiąca poprzedzającego miesiąc, w którym świadczenie pieniężne stało się wymagalne.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 16 - Dotyczy §5 ust. 5

Prosimy o wykreślenie zapisu „W przypadku nieterminowej zapłaty wynagrodzenia przez Zamawiającego, Wykonawcy nie przysługuje prawo wstrzymania świadczenia dostaw objętych niniejszą umową” z projektu umowy.

Zamawiający nie może swoim postępowaniem wyrządzić szkody stronie stosunku cywilnoprawnego, a może się tak zdarzyć, jeżeli przyjmiemy hipotetycznie, że z różnych powodów Zamawiający popadnie w kłopoty finansowe i nie będzie w stanie spełnić swoich zobowiązań pieniężnych względem Wykonawcy.

Zamawiający nie może „zmuszać” Wykonawcy do dostarczania przedmiotu umowy w sytuacji niepłacenia za zakupiony przedmiot umowy. Nie może w końcu swoim postępowaniem powiększać szkody u Wykonawcy.

Pozwalamy sobie przy tym zwrócić uwagę Zamawiającego, iż niepłacenie za zakupiony towar jest poważnym, istotnym naruszeniem warunków zawartej umowy i w takiej sytuacji strona przeciwna umowy ma prawo w ogóle rozwiązać umowę i to w trybie natychmiastowym. Trudne do zrozumienia jest w tym przypadku nałożenie na Wykonawcę określonego obowiązku, tj. zmuszania go do dostarczania przedmiotu umowy przez pewien okres, mimo niespełniania na czas przez Zamawiającego swoich zobowiązań pieniężnych, a więc mimo łamania w sposób istotny umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 17- Dotyczy §6 ust. 1 2)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie powyższego zapisu z projektu umowy gdyż kary za nieterminową dostawę Zamawiający określił już w paragrafie §6 ust. 1 1), a podwójne naliczanie kar umownych za to samo przewinienie jest niezgodne z prawem?

Zamawiający przyznaje sobie prawo do sankcjonowania za to samo przewinienie dwa razy. Zastrzeżenie kary umownej ma cel odszkodowawczy z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania umowy. Kara umowna ma, więc na celu naprawienie szkody poniesionej przez Zamawiającego, ale nie może być nadmierna i nie może dążyć do przewyższenia poniesionej szkody.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 18 - Pytania dotyczące opisu przedmiotu zamówienia:

Pakiet 1 pozycja 5

Czy zamawiający dopuści dla próbek do badań glukozy inny rodzaj antykoagulantu niż szczawian potasu pod warunkiem, że zapewni on prawidłowe badanie poziomu glukozy we krwi?

Antykoagulant szczawian potasu jest najstarszym znanym koagulantem krwi stosowanym w jej badaniach, ale też najgorszym jakościowo, najtrudniej się rozpuszczającym i powodującym najczęściej powstawanie mikroskrzepów. Obecnie coraz częściej stosuje się do preparowania krwi koagulanty nowszej generacji, co prawda droższe, ale o wyższej jakości, takie na przykład jak heparyna sodowa czy litowa. Dają one znacznie większą gwarancję nie powstawania skrzepów we krwi. Ponieważ rodzaj zastosowanego antykoagulantu nie ma wpływu na proces badania poziomu glukozy, o ile antykoagulant jest związkem sodu, w interesie Zamawiającego leży nieograniczenie wymaganego rodzaju antykoagulantu.

Odpowiedź: Nie. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 19 - Pakiet 1 pozycja 8

W związku z tym, że Zamawiający oczekuje zaoferowania wymiennie próbek do dwóch różnych metod oznaczania OB, których ceny mogą być różne czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie w formularzu cenowy cen dla próbek do metody logarytmicznej, dla próbek do metody liniowej oraz dla rurek osobno?

Odpowiedź: Nie. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 20 - Pakiet 1 pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści próbki o wymiarach 13x100 mm i o poj., której Zamawiający wymaga 5 ml?

Zamawiający określił poj. próbek w przedziale 4-5 ml oraz wymiar 13x75mm. Na rynku nie występują próbki o poj. 5 ml i wymiarach 13x75mm. Standardowy bowiem wymiar dla takich próbek wynosi 13x100 mm, natomiast wymiar 13x75 mm posiadają próbki o poj. 4 ml. W związku z nieściśłością zapisu prosimy o odpowiedź na powyższe pytanie.

Odpowiedź: Nie. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 21 - Pakiet 1 pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści zaproponowanie próbek, które również pozwalają na wykonanie badań „na cito” i na uzyskaniu surowicy do badań w czasie 15 minut, ale nie poprzez skrócenie czasu wykrzepiania do 5 minut, lecz poprzez skrócony do 5 minut czas wirowania próbki?

Dzięki krótszemu czasu wirowania, dodatkowo laboratorium oszczędza na energii elektrycznej i może w czasie 10 minut odwirować dwa razy więcej próbek.

Próbki z trombiną, jak podaje producent, skracają czas wykrzepiania krwi do 5 min. Czas wirowania próbki wynosi 10 min. Surowicę do badań otrzymuje się wówczas po 15 min.

Ponadto pragniemy zwrócić uwagę Zamawiającego, iż próbki z trombiną posiada na rynku polskim tylko jeden system próżniowego pobierania krwi do badań, a zatem Zamawiający żądając tych konkretnych próbek „na cito” i nie dopuszczając rozwiązań równoważnych, utrudnia uczciwą konkurencję i narusza zasady udzielania Zamówień Publicznych.

Odpowiedź: Nie. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 22 - Pakiet 1 pozycja 16

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby oferent, który nie posiada w swojej ofercie igieł z zabezpieczeniem przed zakłuciem 0,7 mm w ramach pozycji 16 pakiet 1 zaoferował igły z zabezpieczeniem przed zakłuciem 0,8 mm?

Odpowiedź: Nie. Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 23 - Pakiet 1

Czy Zamawiający w celu zagwarantowania tańszej oferty, a przy tym na produkty lepsze jakościowo, wydzieli do osobnego Pakietu akcesoria służące do pobierania krwi do badań zawarte w pozycjach: 13-19?

Nie ma żadnego wymogu prawnego i formalnego, który narzucałby Zamawiającemu, aby produkty tzw. „zamkniętego systemu do pobierania krwi” pochodziły od jednego producenta i znajdowały się w jednym pakiecie. Produkty wchodzące w skład „zamkniętego systemu do pobierania krwi” bardzo często z uwagi na wymogi technologiczne są produkowane w różnych zakładach produkcyjnych i tylko sygnowane przez jednego wytwórcę. Dlatego też coraz więcej jednostek Służby Zdrowia, w tym tak renomowane szpitale jak:

- SP ZOZ Wojewódzki Szpital Zakaźny w Warszawie – postępowanie nr PN/27SML/09/2012
- Szpital Specjalistyczny im. Św. Wojciecha w Gdańsku Sp. z o.o. – postępowanie nr PN-163/71/2012/G-Próbki oraz postępowanie nr PN – 225/66/2013/G-Próbki

coraz częściej odstępują od wymogu jednego producenta, a bardzo często wydzielają do osobnego pakietu próbki podciśnieniowe do pobierania i preparowania krwi do badań i do osobnego pakietu akcesoria służące do pobrania krwi do próbek. Taki podział pakietu daje Zamawiającemu gwarancję na otrzymanie ofert na produkty od Wytwórców specjalizujących się w danych produktach.

Ponadto podział pakietu na próbki i akcesoria, leży w interesie Zamawiającego, gdyż:

- umożliwi złożenie ofert na próbki większej liczbie wykonawców,
- doprowadzi do otrzymania przez Zamawiającego tańszych i lepszych jakościowo ofert zarówno na próbki jak i akcesoria przez zwiększenie konkurencyjności, jest to więc korzystne ekonomicznie dla Zamawiającego,
- nie narusza uczciwej konkurencji.

Zasada kompatybilności akcesoriów (igły, uchwyty, adaptory, wkłucia motylkowe) produkowanych przez różnych producentów z systemami próbek podciśnieniowych różnych producentów, jest naczelną, stosowaną na całym świecie zasadą, która pozwala dobierać do współpracy akcesoria i próbki różnych wytwórców, w celu ekonomicznej optymalizacji zakupów.

Oferowane przez firmę Medlab Products Sp. z o.o. próbki MLVacuCol są uniwersalne i tak skonstruowane, aby można było pobierać do nich krew akcesoriami innych systemów. Dowodem na to są nasze badania oraz to, że tacy klienci jak np. SP ZOZ Wojewódzki Szpital Zakaźny w Warszawie do próbek MLVacuCol pobiera krew za pomocą akcesoria firmy Becton Dickinson (opinia taka stanowi załącznik do niniejszych pytań)

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na podział pakietu.

Pytanie nr 24 – Pakiet 1 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie probówek do koagulologii o poj. 2, 7 ml krwi.

Probówki o poj. 2,7 ml krwi zapewniają właściwy poziom osocza gdyż probówki o poj. 2,7 ml umożliwiają podniesienie poziomu osocza w probówce o wym. 13x75mm (standardowy rozmiar dla probówek o poj. 4 ml), a co za tym idzie przeprowadzenie prawidłowego badania w analizatorze. Tak więc dopuszczenie takiej możliwości leży w żywotnym interesie zamawiającego.

Odpowiedź: Nie. Zgodnie z SIWZ

Treść powyższych odpowiedzi stanowi zmianę Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, zamieszczona jest na stronie internetowej Zamawiającego i jest wiążąca dla wszystkich Wykonawców biorących udział w przedmiotowym postępowaniu.

ZATWIERDZIŁ:
Dyrektor
Wojciech Konieczny