

Wykonawcy-wszyscy

Dotyczy: przetarg nieograniczony na kompleksową dostawę odczynników, podłoży, krążków do mikrobiologii wraz z dzierżawą aparatów w zakresie mikrobiologii. – Zp/57/PN-51/10

Specjalistyczny Szpital im. dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu zgodnie z art. 38 ust. 1 i 2 ustawy Pzp odpowiada na zapytanie Wykonawcy w przedmiotowym postępowaniu.

Pyt. 1

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dołączania do oferty dokumentów w językach obcych przetłumaczonych na język polski przez tłumacza przysięgłego i uzna za spełnienie warunku SIWZ, jeśli Wykonawca dołączy do oferty dokumenty w językach obcych wraz z tłumaczeniem poświadczonym przez Wykonawcę?

Odp. Tak

Pyt. 2

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu aby cały asortyment w pakiecie 2 posiadał certyfikat dopuszczający do użycia? Zgodnie z ustawą z dnia 20.04.2004 r. o Wyrobach medycznych o klasyfikacji wyrobów/ odczynników wg Dyrektywy nr 98/79/EU lub 93/42/EU decyduje wytwórca danego wyrobu. Tylko produkty sklasyfikowane jako wyroby medyczne z grupy A i B, wyroby wytwarzane na terenie RP i samodzielnego stosowania podlegają wymogowi zgłoszenia do Rejestru Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych. Wyroby medyczne do diagnostyki in vitro spoza wykazu A i B objęte są wymogiem posiadania tylko i wyłącznie deklaracji zgodności CE (dotyczy wyrobów wytwarzanych poza obszarem RP). Produkty do ogólnego użytku laboratoryjnego, które nie zostały zakwalifikowane przez wytwórcę jako wyroby medyczne – nie mają nadanego znaku CE i zgodnie z ww. ustawą nie posiadają certyfikatu.

Odp. Tak

Pyt. 3

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisu we wzorze umowy załącznik nr 3A §2 ust 1 poprzez dopisanie

„4/ dostawa mebli do analizatora

5/ dostawa klimatyzatora

6/ dostawa Vortexu „?

brak tych zapisów w umowie spowoduje – brak podstawy prawnej na dostarczenie tego sprzętu do Zamawiającego.

Odp. Tak

Pyt. 4

Umowa załącznik nr 3A, 3B, 3C § 5. 6 - Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisu wzoru umowy na „Jako datę zapłaty faktury uznaje się dzień, w którym bank Zamawiającego obciążył jego konto”?

Odp. Zamawiający nie modyfikuje wzoru umowy.

Pyt. 5

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisu we wzorze umowy załącznik nr 3B §2 ust 1 poprzez dopisanie

„4/ dostawa mebli do analizatora”?

brak tego zapisu w umowie spowoduje – brak podstawy prawnej na dostarczenie tego sprzętu do Zamawiającego.

Odp. Tak

Pyt. 6

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisu we wzorze umowy

- a. załącznik nr 3A §3 ust 7 poprzez dopisanie „pozostałe odczynniki zgodnie z zaleceniami producenta „?
- b. załącznik nr 3C §3 ust 7 poprzez określenie Wykonawca zapewnia termin ważności dostarczanych odczynników/ podłoży zgodnie z zaleceniami producenta „?

Odp. Tak

Pyt. 7 dot. Pakietu nr 2

Czy Zamawiający wymaga aby podłoża chromogenne były transparentne, co ułatwia odczyt?

Odp. Nie

Pyt. 8 dot. pakietu nr 2

W ofercie Wykonawcy znajdują się testy o różnych składach antybiotykowych. Różnice w składzie mają umożliwić użytkownikowi zamówienie testów najbardziej dostosowanych do potrzeb Szpitala. Wszystkie testy z jednej grupy mają tę samą cenę (wyszczególnioną w przykładowym teście, który zostanie wymieniony w formularzu cenowym). Czy wobec tego Zamawiający dopuści umieszczenie w formularzu cenowym przykładowych rodzajów testów, a resztę jako załącznik w postaci wykazu?

Odp. Tak, z zachowaniem i uwzględnieniem podanych przez Zamawiającego ilości.

Pyt. 9 dot. pakietu nr 2

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w poz. 29 i 31 testów do posiadanego na własność systemu miniApi, wraz z niezbędnymi do ich wykonania odczynnikami?

Odp. Tak, ale nie jest to wymóg bezwzględny- jeśli Oferent posiada inny system lub metodę do wykonania tych testów to może go zaoferować w ramach oferty przetargowej.

Pyt. 10 dotyczy pakietu nr 2

Czy Zamawiający wśród parametrów wymaganych od analizatora działającego jako system zamknięty i w pełni zautomatyzowany, prócz funkcji wymienionych w poz. 2 warunków granicznych, wymaga również automatycznego napełniania testów i automatycznego usuwania testów po zakończonym odczycie we wnętrzu aparatu?

Odp. Nie.

Pyt. 11 dotyczy pakietu nr 2

Czy Zamawiający wymaga ze względu na sytuację epidemiologiczną kraju, monitorowaną przez Krajowy Ośrodek ds. Lekowrażliwości Drobnoustrojów, aby analizator oprócz wymienionych w pkt 27 mechanizmów oporności sugerował podejrzenie występowania AmpC, MBL oraz KPC? Czy Zamawiający wymaga, aby wykrywanie występowania ww. mechanizmów oporności było potwierdzone przez Wykonawcę wydrukiem komputerowym z przykładowego raportu analizy wyników?

Odp. Nie

Pyt. 12 dotyczy pakietu nr 2

Czy Zamawiający wymaga aby system mikrobiologiczny do identyfikacji i oznaczania lekowrażliwości drobnoustrojów opierał się o testy nie wymagające dodawania żadnych dodatkowych odczynników?

Odp. Nie

Pyt. 13 dotyczy pakietu nr 2

Czy Zamawiający wymaga aby System Expertowy działał w oparciu o bazę wiedzy zawierającą dane ze światowych publikacji, inaczej niż system oparty o proste reguły oporności?

Odp. Nie

Pyt. 14 dotyczy pakiet nr 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na termin dostawy aparatów do 6 tygodni od daty podpisania umowy?

Odp. Tak, jeśli Oferent zapewni aparaturę zastępczą do czasu sprowadzenia aparatury.

Pyt. 15 dotyczy pakietu nr 2

Czy Zamawiający wymaga aby testy z poz. 22, 23, 33 i 34 były częścią automatycznego systemu do identyfikacji i oznaczania lekowrażliwości?

Odp. Pytanie zadano nieprecyzyjnie.

Pyt. 16 dot. pakietu 1 i 2

Pakiet 1 Zamawiający wymaga możliwości dwukierunkowej komunikacji z systemem informatycznym do obsługi pracowni mikrobiologicznej oraz w Pakiecie 2 Zamawiający wymaga zapewnienia protokołów transmisji pozwalających na dwukierunkowe przesyłanie danych z aparatu do zewnętrznego systemu komputerowego. Czy oznacza to konieczność podłączenia ich do posiadanego przez Zamawiającego Laboratoryjnego Systemu Informatycznego? Jeżeli tak to :

- a. Jaki jest koszt podłączenia poszczególnych aparatów?
- b. Czy Zamawiający może podać jaki system informatyczny posiada i kto jest jego właścicielem?
- c. Czy Zamawiający zapewnia stanowiska robocze (komputery PC) do których będą podłączone aparaty ?

Odp. W pakiecie nr 1 NIE, w pakiecie nr 2 TAK.

Analizatory z obu pakietów mają zostać podłączone do systemu informatycznego pracowni. Zamawiający zapewnia stanowiska robocze (komputery PC) do których będą podłączone aparaty. Odp. na ppkt a i b pytania z przyczyn technicznych nie może zostać udzielona w chwili obecnej.

Pyt. 17 dot. pakietu nr 1

Czy Zamawiający wymaga aparatu o najnowszej technologii z oferty aparatów danego producenta z wbudowanym komputerem i dotykowym ekranem, z oprogramowaniem umożliwiającym wprowadzanie danych o pacjencie; nazwisko, imię, pesel, podgląd prób; krzywych przebiegu reakcji , prób dodatnich oraz tworzenia zestawień z otrzymanych wyników, z uwzględnieniem danym o pacjentach oraz czy wymaga udokumentowania tego poprzez dołączenie do oferty materiałów: foldery, zdjęcia, materiały reklamowe w języku polskim?

Odp. NIE, wymagana jest najnowsza wersja oprogramowania przewidziana do oferowanego typu analizatora.

Pyt. 18 dot. pakietu nr 1

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane podłoża były w butelkach bezpiecznych dla użytkownika , wykonanych z materiału nietłukącego i niepekającego podczas transportu i pracy rutynowej(napełnianie, wkładanie do aparatu), bez wycieku materiału zakaźnego, potwierdzone dołączeniem do oferty instrukcji obsługi analizatora oraz ulotek technicznych stosowanych podłoży?

Odp. Wszystkie produkty oferowane przez Oferentów muszą spełniać wymogi jakościowe dla asortymentu przeznaczonego do stosowania w służbie zdrowia.

Pyt. 19 dot. pakietu nr 2

Czy Zamawiający wymaga aby oferent dysponował bazą instalacyjną minimum 20 tożsamyh analizatorów na terenie Polski (potwierdzonych listą użytkowników wraz z danymi kontaktowymi), co stanowi ok. 5% wszystkich laboratoriów mikrobiologicznych w Polsce, daje możliwość wzajemnej wymiany informacji, na temat ewentualnych uwag i pytań merytorycznych pomiędzy użytkownikami dotyczącymi obsługi analizatora?

Odp. NIE

Pyt. 20 dot. pakietu nr 1 i 3

Czy w przypadku zapewnienia przez Zamawiającego stacji roboczych do podłączenia zamawianych aparatów to czy zapewni on również licencje stanowiskowe na oprogramowanie, które będzie zainstalowane w pracowni mikrobiologii?

Odp. TAK

Pyt. 21 dot. pakietu nr 1 parametry graniczne poz.6

Czy Zamawiający dopuści możliwości jednokierunkowej komunikacji z systemem informatycznym, tzn. możliwość przesyłania informacji o dodatnim lub ujemnym badaniu, z aparatu do systemu?

Odp. Tak

Pyt. 22 dot. pakietu nr 1

Czy Zamawiający zgodzi się, aby ilość miejsc pomiarowych w oferowanym aparacie do monitorowania posiewów krwi i innych płynów ustrojowych była nie mniejsza niż 100-150 miejsc? Zaoferowanie aparatu o większej minimalnej ilości miejsc zapewni zamawiającemu bezpieczeństwo w przypadku wzrostu ilości badań podczas obowiązywania umowy, a także zapewni bezpieczną rezerwę w przypadku ewentualnej awarii jednego z elementów/modułów pomiarowych.

Odp. Nie.

*Zastępca Dyrektora
ds. Administracyjno-Eksploatacyjnych
mgr.inż. Andrzej Stążka*