

ZT-SZP-226/01/45/2018

30.10.2018 r.

**WYJAŚNIENIE I ZMIANA TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA**  
- zwana dalej „SIWZ” -

**w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego na dostawę testów do weryfikacji *Borrelia* metodą *Western blot*, podłoża do posiewu krwi wraz z najmem analizatora, podłoża do hodowli materiałów skąpoprątkowych wraz z najmem analizatora oraz testy kasetkowe na potrzeby Zakładu Diagnostyki Mikrobiologicznej Szpitala Wojewódzkiego im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży, znak sprawy: ZT-SZP-226/01/45/2018**

Zamawiający na podstawie art. 38 ust. 2 oraz ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2018 r. poz. 1986), zwanej dalej *ustawą*, przekazuje wnioski o wyjaśnienie treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, zwanej dalej SIWZ, wraz z wyjaśnieniami i zmianą treści SIWZ:

1. Pakiet nr 3, poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści test, którego czułości i specyficzności wynoszą:

<b>CZUŁOŚĆ</b>		<b>SPECYFICZNOŚĆ</b>	
<b>Rotawirus</b>	>99.9%	98.8%	
<b>Adenowirus</b>	>99.9%	97.6%	
<b>Norowirus GI</b>	87.5%	98.9%	
<b>Norowirus GII</b>	95.0%	96.6%	?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

2. Pakiet nr 3, poz. 2 – Czy Zamawiający dopuści test o czułości dla grupy GI 87%, dla grupy GII 85% i specyficzności 96%?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

3. Pakiet nr 3, poz. 2 - Czy Zamawiający wymaga testu o czułości analitycznej dla grupy GI.1 3 ng/ml i dla grupy GII.4 0,75 ng/ml?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie poniższego zapisu w § 2 ust. 1 umowy:

„Zamawiający zastrzega sobie prawo do częściowej realizacji umowy, jednak niezrealizowana wartość umowy nie może być większa niż 20% wartości umowy”?

Zgodnie z opinią UZP instytucja prawa zakłada, że zamawiający każdorazowo określa minimalny poziom zamówienia, który zostanie na pewno zrealizowany, co pozwala wykonawcom na rzetelne i właściwe dokonanie wyceny oferty, wskazując jednocześnie dodatkowy zakres, którego realizacja jest uzależniona od wskazanych w kontrakcie okoliczności i stanowi uprawnienie zamawiającego, z którego może, ale nie musi on skorzystać. W orzeczeniu Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 11 stycznia 2008 r. (sygn. akt KIO/UZP 22/07) Izba wskazała, że niedopuszczalną praktyką jest określenie przez zamawiającego jedynie górnej granicy swojego zobowiązania, bez wskazania nawet minimalnej ilości, czy wartości, którą na pewno wyda na potrzeby realizacji przedmiotu zamówienia. „Taki sposób określenia przedmiotu zamówienia nie spełnia wymogów art. 29 ust 2 ustawy Pzp, który nakazuje, aby przedmiot zamówienia był opisany w sposób

**wyczerpujący i konkretny**", izba uznała ponadto w tym przypadku, że „zamawiający zastosował praktykę handlową, która pozostawia wykonawcę w niepewności, co do zakresu, jaki uda mu się zrealizować w ramach umowy, oraz uniemożliwia kalkulację ceny umownej. W efekcie na wykonawcę zostaje przerzucone całe ryzyko gospodarcze kontraktu, co z kolei stoi w sprzeczności z zasadą równości stron umowy". Instytucja prawa opcji pozwala zatem na precyzyjne określenie poziomu zamówienia, który zostanie przez zamawiającego zrealizowany, co pozwala wykonawcom na prawidłowe dokonanie wyceny oferty (por. wyrok KIO z dnia 23 lipca 2010 r., sygn. akt KIO/UZP 1447/10, wyrok KIO z dnia, sygn. akt KIO/UZP 2376/10).

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do 5 % NIEZREALIZOWANEJ wartości umowy za odstąpienie od umowy przez Kupującego?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

6. dotyczy Pakietu nr 3, pozycja nr 1

Czy Zamawiający dopuści oferowanie testów kasetkowych chromatograficznych do wykrywania w kale ROTAWIRUSÓW I ADENOWIRUSÓW w pozycji nr 1, gdyż w pozycji nr 2 oferowane są testy do wykrywania NOROWIRUSÓW w kale. Testy zespolone/potrójne (do noro-, adeno- i rota) sugerują konkretnego dostawcę.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

7. Zapytanie do pakietu nr 3

Czy Zamawiający odstąpi od warunku wykazania należytego wykonania co najmniej 2 9d(1)óch dostaw/sprzedaży testów kasetkowych, będących przedmiotem niniejszego postępowania, o wartości minimum 20.000,00 zł (słownie: dwadzieścia tysięcy 00/100 zł) brutto każda?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

8. Zapytanie do pakietu nr 3

Czy dla pozycji nr 1 tabeli asortymentowo – ilościowej dla pakietu nr 3 Zamawiający dopuści zaoferowanie testów do wykrywania Rotawirusów i Adenowirusów razem oraz osobno testów do wykrywania Norowirusów?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

9. Dotyczy pakiet nr 2 Złącznik nr 7 tabela – „Analizator do posiewów pod kątem prątką gruźlicy” punkt 7: Czy nie nastąpiła omyłka pisarska w punkcie nr 7 dotycząca wymogu posiewów pod kątem posiewów krwi i prątką gruźlicy?

*Uzasadnienie: Podstawowy moduł analizatorów dostępnych na rynku jest o pojemności 50 – 60 miejsc pomiarowych. W tym punkcie wymogi dotyczą jednego modułu, który może być skonfigurowany pod kątem posiewów krwi lub posiewów pod kątem prątką gruźlicy. Czy zatem punkt nie powinien brzmieć „Niezależny moduł inkubacyjny pod kątem posiewów prątką gruźlicy”?*

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dokonuje zmiany Załącznika nr 7 do SIWZ, który otrzymuje brzmienie jak w załączeniu do niniejszego pisma.**

10. Pytania do umowy:

- 1) §6 ust. 1 lit. a – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego ma: „za odstąpienie od umowy przez Zamawiającego z przyczyn, za które ponosi odpowiedzialność Wykonawca - w wysokości 10% niezrealizowanej części łącznego wynagrodzenia brutto, o którym mowa w § 4 ust. 1 Umowy,”?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

- 2) §6 ust. 3 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego ma: „Kwoty kar umownych Zamawiający będzie mógł potrącić z wynagrodzenia należnego Wykonawcy po uprzednim wystawieniu i doręczeniu noty księgowej”?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

- 3) §8 ust. 3 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:  
„Wykonawca, w wypadku skorzystania przez Zamawiającego z przysługującego mu uprawnienia w postaci żądania wymiany określonej partii Asortymentu na wolny od wad, zobowiązany jest do jego wymiany na wolny od wad w terminie 5 dni roboczych liczonych od dnia zgłoszenia żądania.”?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

- 4) §8 ust. 5 – Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu do 5 dni roboczych?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**11. Dotyczy załącznika nr 5 – Projekt umowy § p ust.1 lit.b,c,f,g**

Prosimy Zamawiającego o ustalenie kary umownej w wysokości 0,1% od kwoty częściowego zamówienia.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**12. Dotyczy pakietu nr 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie podłoży konfekcjonowanych po 50 szt. w opakowaniu oraz odpowiednie przeliczenie wyspecyfikowanego asortymentu?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na inne konfekcjonowanie niż określone w SIWZ.**

**13. Dotyczy pakietu nr 2**

Pkt 2 Aparat do posiewów krwi i płynów ustrojowych i Aparat do posiewów po kątem prątka gruźlicy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie analizatorów o łącznej ilości miejsc pomiarowych wynoszącej 160 z czterema niezależnymi modułami?

Łączna ilość miejsc pomiarowych wyspecyfikowana przez Zamawiającego wynosi 100-120 + 50-60 stąd 160 miejsc pomiarowych jest ilością pokrywającą zapotrzebowanie Zamawiającego.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie analizatora z czterema niezależnymi modułami.**

**14. Dotyczy pakietu nr 2**

Pkt 14 Warunki wymagane

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od wymogu ISO 9001 w zamian za ISO 13485?

ISO 13485 jest Systemem Zarządzania Jakością, dedykowanym dla Wyrobów Medycznych i opracowanym w trosce o zapewnienie najwyższej jakości wyrobów oraz ich bezpieczeństwa dla pacjentów, czy klientów. ISO 13485 zostało opracowane w zgodzie z ISO 9001 oraz tak, by mogło zostać niezależnie zaimplementowane do organizacji zajmującej się produkcją, dystrybucją i badaniami nad wyrobami medycznymi. ISO 13485 zawiera specyficzne dla międzynarodowego rynku medycznego regulacje, których nie ma w ISO 9001, przez co wydaje się bardziej odpowiedni dla potrzeb Zamawiającego. Dodać należy, że w związku z autonomicznością systemu ISO 13485 zauważa się na rynku powszechne wyjście podmiotów medycznych z certyfikacji na podstawie ISO 9001.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający nie wyraża zgody na odstąpienie od wymogu ISO 9001 w zamian za ISO 13485.**

**15. Dotyczy pakietu nr 2**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o podanie nazwy laboratoryjnego systemu informatycznego, do którego mają być podłączone aparaty.

**Odpowiedź:**

**Aparaty podłączone będą do laboratoryjnego systemu informatycznego firmy MARCEL.**

**16. Dotyczy Pakietu nr 1., parametry aparatu, pkt 1**

Czy Zamawiający dopuści aparat po pełnym przeglądzie technicznym, w pełni sprawny nie starszy niż 2015 rok?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający dopuszcza aparat po pełnym przeglądzie technicznym, w pełni sprawny, nie starszy niż 2015 r.**

Zamawiający dokonuje zmiany Załącznika nr 7 do SIWZ, który otrzymuje brzmienie jak w załączeniu do niniejszego pisma.

**17. Dotyczy wzoru umowy, § 2 pkt.6 b**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naprawę Analizatorów w wypadku awarii – maksymalnie w ciągu 48 godzin od chwili przyjęcia zgłoszenia (w dni robocze))

**Odpowiedź:**

Zamawiający wyraża zgodę na naprawę analizatora w wypadku awarii maksymalnie w ciągu 48 godzin od chwili przyjęcia zgłoszenia (w dni robocze).

**Załączniki:**

1. *Załącznik nr 7 do SIWZ po zmianie*

*podpisał*

*Pełnomocnik Dyrektora  
ds. administracyjno – inwestycyjnych  
mgr Aneta Gomółka - Siembora*