

Wojewódzki Szpital Podkarpacki
im. Jana Pawła II w Krośnie
38-400 Krosno, ul. Korczyńska 57
DZIAŁ ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH I ZAOPATRZENIA
tel. 13-43-78-215, 13-43-78-497
NIP 684-21-20-222, Regon 000308620

Krosno, dn. 15 lutego 2010 r.

Odpowiedzi na zapytania

NZ/215/06/2010 na dostawę odczynników do oznaczeń biochemicznych, immunochemicznych i gazometrii wraz z dzierżawą analizatorów oraz wewnątrz-laboratoryjnego systemu informatycznego

Pytanie 1

Pakiet nr 1 tabela 1b pkt. 16

Czy pod pojęciem kontroli zgodnie z obowiązującymi standardami Zamawiający ma na myśli codzienną kontrolę na dwóch poziomach dla parametrów wykonywanych w ilościach większych (ponad 360/rok)?

Czy w związku z tym zamawiający wymaga doliczenia odpowiedniej ilości odczynników przeznaczonych na kontrole i kalibracje zgodnie z ulotkami producenta?

Odpowiedź:

- Dla parametrów biochemicznych wykonywanych codziennie (tzn. poz. 1 – 20 oraz (fosfor, Na, K, Cl) kontrolę wykonujemy codziennie na dwóch poziomach.
- dla CRP i etanolu dwa razy w tygodniu na dwóch poziomach
- dla IgG, IgA, IgM, Transferyny kontrola będzie wykonywana. raz w tygodniu na dwóch poziomach
- dla kwasu walproinowego, karbamazepiny, ceruloplazminy, alfa1-antytrypsyny co dwa tygodnie, na dwóch poziomach. Reszta patrz odpowiedź na pytanie 3.

Pytanie 2.

Prosimy o sprecyzowanie sposobu wykonywania kontroli dla oznaczeń wykonywanych w małych ilościach mniej niż 1 oznaczenie na dzień (poz 24-31 tabeli asortymentowej)?

Odpowiedź:

Dla analiz z poz. 24 – 31 kontrola będzie wykonywana

- dla IgG, IgA, IgM, Transferyny kontrola będzie wykonywana. raz w tygodniu na dwóch poziomach

- dla kwasu walproinowego, karbamazepiny, ceruloplazminy, alfa1-antytrypsyny co dwa tygodnie, na dwóch poziomach. Reszta patrz odpowiedź na pytanie 3.

Pytanie 3

Czy Zamawiający wymaga obliczania ilości odczynników, kontroli i kalibratorów w powiązaniu z trwałościami odczynników potwierdzonymi w ulotkach technicznych dołączonych do oferty?

Odpowiedź:

Obliczając liczbę opakowań należy brać pod uwagę trwałość zaoferowanych odczynników, a ponadto:

- w przypadku analiz biochemicznych z poz. 1-20 oraz fosfor, LDH, Na, K, Cl – jeżeli ilość testów potrzebnych na wykonanie codziennej kontroli na dwóch poziomach i kalibrację przekracza 900- należy doliczyć odpowiednią ilość odczynnika
- w przypadku analiz 21-31 oraz etanolu, jeżeli ilość testów potrzebnych do wykonania kontroli i kalibracji przekroczy 160 należy doliczyć odpowiednią ilość odczynnika. Odnośnie częstotliwości kontroli patrz odpowiedź na pytanie 1.

Pytanie 4

Czy Zamawiający wymaga, aby Wykonawca zaoferował dwa zestawy elektrod do oznaczania jonów na aparat zasadniczy i aparat back-up ? Czy Zamawiający dopuści możliwość przekładania bloku elektrod w przypadku konieczności oznaczania jonów na aparacie zastępczym pracującym w tym samym systemie?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga dwóch zestawów elektrod dla analiz dostępnych całą dobę.

Pytanie 5

Czy Zamawiający wymaga dołączenia do oferty oficjalnych opisów technicznych aparatów dla potwierdzenia spełnienia parametrów granicznych?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający tego wymaga

Pytanie 6

Prosimy o podanie zbliżonego kosztu szacunkowego podłączenia analizatorów do systemu informatycznego?

Odpowiedź:

Bazując na dotychczasowych doświadczeniach Zamawiającego koszt podłączenia analizatora do systemu informatycznego wynosi w granicach 5 000 – 6 000 zł brutto. Jednak ze względu na trudności z dokładnym oszacowaniem tych kosztów kwoty podane są orientacyjne

Pytanie 7

Czy w związku z całodobową pracą i dużą ilością badań, w celu zapewnienia pełnej płynności wykonywanych oznaczeń zamawiający wymaga, aby dostawianie odczynników, kontroli i kalibratorów odbywało się bez jakiegokolwiek przerywania ciągłości pracy aparatu (typu stand by, pauza)?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga, aby w przypadku analizatorów biochemicznych dostawianie odczynników, kontroli i kalibratorów nie wymagało zatrzymywania pracy aparatu.

Pytanie 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na rozszerzenie tabeli 1a o dodatkową kolumnę w której Wykonawcy będą mogli opisać wielkość oferowanych opakowań (ilość testów z opakowania) (w celu weryfikacji poprawności obliczeń Wykonawców)?

Odpowiedź:

Wyrazamy zgodę.

Pytanie 9

Czy Zamawiający może podać informację, jaka sieć informatyczna istnieje w laboratorium i kto ją administruje?

Odpowiedź:

Wewnątrz-laboratoryjna sieć informatyczna jest przedmiotem niniejszego postępowania pakiet nr 2. Dotychczasowa sieć informatyczna będąca w posiadaniu Zamawiającego na podstawie umowy dzierżawy to sieć dostarczona i administrowana przez Roche Diagnostics Polska

Pytanie 10

Czy istnieją stanowiska robocze umożliwiające zarządzanie pracą analizatora poprzez sieć informatyczną?

Odpowiedź:

Dotychczas w ramach umowy dzierżawy istniały stanowiska robocze umożliwiające zarządzanie pracą analizatora poprzez wewnątrzlaboratoryjną sieć informatyczną.

Pytanie 11

11a) Czy Zamawiający uzna za spełnienie wymagań siwz, jeżeli Wykonawca załączy do oferty stosowne oświadczenie o posiadaniu dokumentów dopuszczających zgodnie z obowiązującym prawem i zobowiąże się do ich udostępnienia na każde wezwanie Zamawiającego – zgodnie z pkt. VI Formularza oferty zał. nr 1.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

11b) W przypadku negatywnej odpowiedzi na powyższe pytanie, czy Zamawiający wyrazi zgodę na załączenie do oferty dokumentów dopuszczających produkty do obrotu zgodnie z obowiązującymi przepisami? Uzasadnienie: Zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia i Ustawą o wyrobach medycznych wyroby medyczne dzielą się m.in. Na klasy(I, IIa, IIb, III, itp) i wyroby medyczne do diagnostyki in vitro(wykaz A i B, wyroby do samodzielnego stosowania oraz pozostałe).Wyroby medyczne do diagnostyki in vitro spoza wykazu A i B i samodzielnego stosowania objęte są wymogiem posiadania tylko i wyłącznie deklaracji zgodności CE (dotyczy wyrobów wytwarzanych poza obszarem RP).

Oferowane przez naszą firmę odczynniki są: wyrobami medycznymi do diagnostyki in vitro z wykazu A i B.

Wyroby medycznymi do diagnostyki in vitro spoza wykazu A i B, produktami do ogólnego użytku laboratoryjnego, które nie zostały zakwalifikowane przez wytwórcę jako wyroby medyczne.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. A w zakresie wyrobów medycznych, co do których nie wymagane jest dopuszczenie do obrotu np. tzw. Produktów do ogólnego użytku laboratoryjnego wystarczające jest złożenie stosownego oświadczenia o braku takiego wymogu.

Pytanie 12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby opisy produktów, ulotki, katalogi były załączone do ofert osobno w formie książkowej podpisane tylko na pierwszej stronie?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę aby opisy produktów, ulotki, katalogi były załączone do ofert osobno np. w formie książkowej, trwale połączone (spięte), jednak wymaga aby dokumenty były parafowane na każdej stronie przez osobę upoważnioną do złożenia tej oferty.

Pytanie 13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby instrukcje obsługi analizatorów były załączone do oferty na płycie CD (oszczędność papieru w ramach ochrony środowiska (Dz. U. Nr 62 poz. 627), ewentualnie osobno w formie książkowej podpisane tylko na pierwszej stronie?

Odpowiedź:

W razie składanie instrukcji obsługi analizatora w celu potwierdzenia, że zaoferowane produkty spełniają wymagania – parametry określone przez Zamawiającego w SIWZ, należy złożyć ją w formie dokumentu trwale połączonego (spiętego) i parafowanego na każdej stronie przez osobę upoważnioną do złożenia tej oferty. Co jest zgodne z wymaganiami zawartymi w SIWZ.

Pytanie 14

Czy Zamawiający uzna za spełnienie warunków z punktu 8.A6a str.7 siwz jeśli na załączonych ulotkach informacyjnych będzie informacja na temat nazwy produktu, numeru katalogowego i sposobu konfekcjonowania zaś na materiałach dotyczących analizatorów będzie widniała ich nazwa handlowa?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga,, aby na załączonych ulotkach informacyjnych był co najmniej numer katalogowy, nazwa handlowa odczynnika i sposób konfekcjonowania.

Zamawiający wymaga, aby na materiałach dotyczących analizatorów była co najmniej nazwa handlowa, model i typ

Pytanie 15.

Czy Zamawiający wyraża zgodę na 30-dniowy termin płatności, liczony od daty wystawienia faktury, w odniesieniu do umowy dzierżawy? Przepisy odnoszące się do podatku VAT nie pozwalają na zastosowanie, w odniesieniu do usług dzierżawy, terminu płatności dłuższego niż 30 dni od dnia wystawienia faktury.

Uzasadnienie:

Zgodnie z Art.19 ust.13 pkt 4) Ustawy z dnia 11 marca 2004r o podatku od towarów i usług (Dz.U.z 2004 Nr 54) obowiązek podatkowy powstaje z chwilą otrzymania całości lub części zapłaty, nie później jednak niż z upływem terminu płatności określonego w umowie lub fakturze - z tytułu świadczenia na terytorium kraju usług najmu, dzierżawy, leasingu lub usług o podobnym charakterze(...).

*Jednocześnie zgodnie z rozporządzeniem wykonawczym Ministra Finansów do tejże ustawy, faktury z tytułu usług dzierżawy nie mogą być wystawiane wcześniej niż 30 dnia przed powstaniem obowiązku podatkowego (§ 11 ust.1 i 2 Rozporządzenia Ministra Finansów z dnia 28 listopada 2008r w sprawie zwrotu podatku niektórym podatnikom, wystawiania faktur, sposobu ich przechowywania oraz listy towarów i usług, do których nie mają zastosowania zwolnienia od podatku od towarów i usług)
W praktyce oznacza to dopuszczalny nie dłuższy niż 30 dni termin płatności za usługi najmu, dzierżawy, leasingu i inne o podobnym charakterze.*

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie 16.

Dotyczy punktu VII zał. nr 1 formularz oferty:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na niniejszą modyfikację: W czasie trwania umowy Wykonawca zobowiązuje się do utrzymania aparatów (analizatory wraz z wszelkim oprzyrządowaniem) w stanie gotowym do pracy i ponosi wszelkie koszty (w tym części zamienne i materiały zużywalne – za wyjątkiem materiałów wycenionych w ofercie cenowej) ?4

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na następującą modyfikację zapisu pkt. VII zał. nr 1 Formularza ofertowego:

„ W czasie trwania umowy Wykonawca zobowiązuje się do utrzymania aparatów (analizatory wraz z wszelkim oprzyrządowaniem) w stanie gotowym do pracy i ponosi wszelkie koszty (w tym części zamienne i materiały zużywalne) związane z przeglądami technicznymi, bieżącą konserwacją a także naprawami nie wynikającymi z winy Zamawiającego, (w trakcie trwania umowy - w ramach czynszu dzierżawnego), za wyjątkiem materiałów przewidzianych i wycenionych w ofercie Wykonawcy)(...)”

Stosownie do niniejszej modyfikacji zmianie ulega odpowiednio zapis w:

- 1) załączniku nr 2 do siwz – formularz przedmiotu zamówienia, cenowy, w tekście pod tabelami, zamiast:

„ W czasie trwania umowy Dostawca zobowiązuje się do utrzymania aparatu w stanie gotowym do pracy i ponosi wszelkie koszty (w tym części zamienne) związane z bieżącą konserwacją oraz naprawami nie wynikającymi z winy odbiorcy”

Wprowadza się:

„ W czasie trwania umowy Wykonawca zobowiązuje się do utrzymania aparatów (analizatory wraz z wszelkim oprzyrządowaniem) w stanie gotowym do pracy i ponosi wszelkie koszty (w tym części zamienne i materiały zużywalne) związane z przeglądami technicznymi, bieżącą konserwacją a także naprawami nie wynikającymi z winy Zamawiającego, (w trakcie trwania umowy - w ramach czynszu dzierżawnego), za wyjątkiem materiałów przewidzianych i wycenionych w ofercie Wykonawcy)”

- 2) w ust. 4 § 4 wzoru umowy – załącznik nr 3 do siwz, otrzymuje brzmienie :

„ 4. W ramach niniejszej umowy, bez pobierania dodatkowego wynagrodzenia, Wykonawca zapewnia gwarancję w okresie obowiązywania niniejszej umowy oraz serwis dzierżawionych urządzeń wraz z oprogramowaniem a także (pakiet nr 2) serwis wewnątrzlaboratoryjnego systemu informatycznego obejmujący oprogramowanie i sprzęt , w okresie obowiązywania niniejszej umowy , w tym również wymianę części zamiennych i innych akcesoriów nie wymienionych w specyfikacjach do poszczególnych części zamówienia jako części zużywalne w okresie trwania niniejszej umowy oraz przeglądy techniczne wraz z wymianą niezbędnych do przeglądu części zamiennych i akcesoriów raz w roku, a (pakiet nr 2) dla wewnątrzlaboratoryjnego systemu informatycznego (LIS) co sześć miesięcy, za wyjątkiem materiałów przewidzianych i wycenionych w ofercie Wykonawcy”

Pytanie 17

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby na formularzach cenowym w miejscu: „Kalibratory, kontrole oraz wszelkie akcesoria, urządzenia i materiały eksploatacyjne potrzebne do wykonania ww. badań (wypełnia wykonawca- w razie potrzeby dodać kolejne wiersze)” Wykonawca umieścił także materiały i akcesoria niezbędne do prawidłowej pracy analizatorów?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 18.

dotyczy projektu umowy § 3 ust.8:

Czy Zamawiający odstąpi od tego wymogu, bowiem wszystkie materiały informacyjne dot. odczynników, kalibratorów i kontroli będą załączone do oferty – zgodnie z wymogami siwz, zatem wymóg ten powoduje powielanie tych samych informacji.

Odpowiedź:

Zapis § 3 ust.8 odnosi się tylko do sytuacji, gdy złożone wraz z ofertą karty tracą swoją aktualność w okresie od złożenia oferty do podpisania umowy.

Pytanie 19.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatorów biochemicznych, wyposażonych w chłodzony przedział odczynników, utrzymujący stałą, niezależną od otoczenia temperaturę 8°C, monitorowanej w zakresie 4-12°C?

Odpowiedź:

Zamawiający utrzymuje zapisy SIWZ

Jednocześnie informuję o przedłużeniu termin składania ofert:

Nowy termin składania ofert ¹⁹upływa ~~18~~ 19.02.2010 r. o godz. 10:00

Nowy termin otwarcia ofert ¹⁹~~18~~ 19.02.2010 r. o godz. 11:00

Z poważaniem

**DZIAŁ ZAMÓWIENI
PUBLICZNYCH I ZAOPATRZENIA**

mgr Daniel Nowak
st. inspektor

DYREKTOR
Wojewódzkiego Szpitala Podkarpackiego
im. Jana Pawła II w Krośnie

Mikołaj Letnicowski, MBA