

Słupsk, dnia 05.05.2016 r

dotyczy: DOSTAWA TESTÓW DO BADANIA MARKERÓW WIRUSÓW PRZENOSZONYCH DROGĄ KRWI tj. testy wirusologiczne HBsAg , testy wirusologiczne anty HCV, testy wirusologiczne anty HIV1/HIV2 oraz testów do wykrywania przeciwciał antygenów krętka bladego do jednoczesnego wykonywania badań seryjnych, pojedynczych, „cito” oraz materiałów zużywalnych, kalibracyjnych, kontrolnych wraz z dzierżawą aparatury niezbędnej do automatycznego wykonywania badań wraz z podłączeniem aparatury do posiadanego systemu komputerowego BANK KRWI. – sprawa 5/2016

Na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2016 poz. 2146) Zamawiający przekazuje treść zapytań dotyczących zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia wraz z wyjaśnieniami. W przedmiotowym postępowaniu wpłynęły następujące zapytania:

1. Dotyczy – Opis Przedmiotu zamówienia i obowiązków wykonawcy. Termin pełnej realizacji zamówienia, bezpośredni odbiorca. Pytanie: Czy Zamawiający zgadza się na dopuszczenie terminu dostarczenia, instalacji i uruchomienia analizatorów wynoszącego 30 dni od podpisania umowy
Odp.: Zamawiając podtrzymuje zapisy SIWZ.
2. Dotyczy – Opis Przedmiotu zamówienia i obowiązków wykonawcy, Opis przedmiotu zamówienia pkt 4.
Pytanie: Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający miał na myśli zmniejszenie wielkości przedmiotu zamówienia o 20%?
Odp.: Zamawiający ma na myśli możliwość zmniejszenia zamówienia o 20%.
3. Dotyczy – Opis Przedmiotu zamówienia i obowiązków wykonawcy. Parametry graniczne dotyczące testów, pkt 1.
Pytanie: Czy Zamawiający zgadza się na dopuszczenie testu wykrywającego HbsAg, posiadającego swoistość 99,50%?
Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie testu wykrywającego HbsAg o swoistości 99,50%
4. Dotyczy – Opis Przedmiotu zamówienia i obowiązków wykonawcy. Parametry graniczne dotyczące testów, pkt 3.
Pytanie: Czy Zamawiający zgadza się na dopuszczenie testu wykrywającego HIV-1/HIV-2, posiadającego swoistość 99,50%?
Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na dopuszczenie testu wykrywającego HIV-1/HIV-2 o swoistości 99,50%.
5. Dotyczy – Opis Przedmiotu zamówienia i obowiązków wykonawcy. Parametry graniczne dotyczące testów pkt 4.
Pytanie: Czy Zamawiający zgadza się na dopuszczenie testu wykrywającego przeciwciała do antygeny krętka bladego posiadającego czułość 99,40%?

Odp.: Zamawiając nie wyraża zgody na dopuszczenie testu wykrywającego przeciwciała do antygeny krętka posiadające czułość 99,40%.

6. Dotyczy – Opis przedmiotu zamówienia i obowiązków wykonawcy. Wymagania techniczne analizatora.

Pytanie: Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga systemu w którym pobór materiału badanego wykonywany jest za pomocą końcówek jednorazowego użytku?

Odp.: Zamawiający nie wymaga systemu, w którym pobór materiału badanego wykonywany będzie za pomocą końcówek jednorazowego użytku.

7. Dotyczy - Opis przedmiotu zamówienia i obowiązków wykonawcy. Wymagania techniczne analizatora, punkt 9.

Pytanie: Czy Zamawiający ma na myśli aparaturę, która posiada wydajność pozwalającą na wykonanie w ciągu 4 godzin łącznie 200 badań będących przedmiotem zamówienia?

Odp.: Zamawiający wymaga aby zaproponowana aparatura posiadała wydajność pozwalającą na wykonanie w ciągu 4 godzin około 200 kompletu badań.

8. Dotyczy – Opis przedmiotu zamówienia i obowiązków wykonawcy. Warunki gwarancji, pkt 7

Pytanie: Czy Zamawiający zgadza się na zmianę brzmienia zapisu „ Trzykrotna naprawa tego samego elementu lub podzespołu w aparacie powoduje obowiązek jego wymiany na nowy” na „ Trzykrotna bezskuteczna naprawa tego samego elementu lub podzespołu w aparacie powoduje obowiązek wymiany tego elementu na nowy”?

Odp.: Zamawiając nie wyraża zgody na zmianę zapisu na Trzykrotna bezskuteczna naprawa tego samego elementu lub podzespołu w aparacie powoduje obowiązek wymiany tego elementu na nowy”

9. Dotyczy – Opis przedmiotu zamówienia i obowiązków wykonawcy. Postanowienia ogólne, pkt 3

Pytanie: Czy Zamawiający zgadza się na zmianę brzmienia zapisu „... zgodnej z metodyką badań, dla 90 000 liczby badań..” na „...Zgodnej z metodyką badań, odpowiednio proporcjonalnej do ilości materiałów zużywalnych, kalibracyjnych, kontrolnych wymaganych do przeprowadzenia 90 000 badań..”?

Odp.: Zamawiając nie wyraża zgody na zmianę zapisu na „...Zgodnej z metodyką badań, odpowiednio proporcjonalnej do ilości materiałów zużywalnych, kalibracyjnych, kontrolnych wymaganych do przeprowadzenia 90 000 badań..”

10. Dotyczy – Opis przedmiotu zamówienia i obowiązków wykonawcy. Postanowienia ogólne, pkt 6.

Pytanie: Czy zamawiający miał na myśli okres 36 miesięcy od daty podpisania umowy?

Odp.: Zamawiający miał na myśli okres 36 miesięcy od daty podpisania umowy.



11. Dotyczy – Formularz ofertowy. Tabela 3, opis parametrów.
Pytanie: Czy zamawiający zgadza się na zmianę brzmienia parametru ocenianego z „Opakowanie zawierające minimum 200 testów” na „Opakowanie zawierające minimum 100 testów”?
Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę brzmienia parametru ocenianego na „Opakowanie zawierające minimum 100 testów.”
12. Dotyczy – Formularz ofertowy. Tabela 3, opis parametrów.
Pytanie: Czy zamawiający w punkcie” Referencje. Oferent podaje liczbę Centrów krwiodawstwa w Europie wykonujących badania przesiewowe donacji krwi na oferowanych analizatorach z oferowanymi testami” ma na myśli deklarację Wykonawcy, w której podaje liczbę Centrów krwiodawstwa wykonujących badania przesiewowe donacji krwi na oferowanych w niniejszym postępowaniu analizatorach z oferowanymi testami?
Odp.: Zamawiający wymaga podania liczby Centrum krwiodawstwa w Europie wykonujących badania przesiewowe donacji krwi na oferowanych analizatorach z oferowanymi testami.
13. Dotyczy punktu 7 SIWZ, Wykaz oświadczeń i dokumentów, jakie mają dostarczyć wykonawcy w celu potwierdzenia spełnienia warunków udziału w postępowaniu oraz wykazania braku podstaw do wykluczenia z postępowania.
Pytanie: Czy zamawiający wymaga Certyfikatu ISO 9001 i ISO 13485 dla wykonawcy?
Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.
14. Dot.: Załącznik nr 4 Formularz ofertowy oraz Opis przedmiotu zamówienia pkt 16 tabela
Prosimy o zróżnicowanie punktacji i przyznanie min. 8 punktów w ocenie w przypadku dostarczenia jedynie dwóch kalibratorów w formie liofilizatu do szybkiej jednorazowej rekonstrukcji.
Sam proces przygotowania nie jest czasochłonny - jednorazowo wystarczy rekonstruować zawartość fiolki przy pomocy automatycznej pipety (co zajmuje nie więcej niż 1 minutę) i tak przygotowany kalibrator w formie płynnej służy do wielokrotnego wykorzystania.
Dostarczanie kalibratora w postaci liofilizatu zapewnia jego długą przydatność, co wydaje się zasadne przy konieczności wykonywania kalibracji przy zmianie serii odczynnika (czyli bardzo rzadko).
Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.
15. Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający uzna za gotowe do użycia i przyzna 10 punktów w ocenie, kalibratory i kontrole które przed użyciem należy każdorazowo wymieszać poprzez delikatne odwracanie buteleczki do góry dnem (5-10 razy!), a po każdorazowym użyciu buteleczki z kontrolami i kalibratorami należy szczelnie zamknąć za pomocą zatyczki i umieścić z powrotem w temp. Lodówki?
Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na uznanie mieszania (5-10) razy przez odwrócenie za spełnienie wymogu.

16. Prosimy o usunięcie z kryterium oceny opisu "opakowania zawierające minimum 200 testów". Oferowany przez nas system posiada 25 miejsc odczynnikowych, dzięki czemu jednorazowo na pokładzie może znajdować się 6 opakowań odczynnika tego samego rodzaju, co daje możliwość wykonania 600 oznaczeń dziennie dla tego samego parametru.

Zamawiający deklaruje wykonanie ok 125 oznaczeń danego parametru dziennie, więc wymóg 200 testów w opakowaniu, wydaje się na wyrost i jest wpisany jedynie po to by faworyzować obecnego dostawcę.

Oferujemy odczynniki w postaci kaset, gotowe do użycia, które nie wymagają wstępnego przygotowania manualnego przed wstawieniem na pokład.

W celu zapewnienia komfortu pracy, najwyższej wiarygodności wyników i niezawodności proponujemy zastąpienie wymogu zapisem: Analizator nowy, TAK 10 punktów lub Jednorazowe końcówki do pobierania próbek badanych i odczynników całkowicie eliminujące efekt przeniesienia, TAK 10 punktów. Pragniemy zauważyć, że wprowadzenie zapisu przyznającego punkty za dostawę aparatu fabrycznie nowego choć trochę wyrówna szanse Oferentów nie posiadających aparatów bardzo starych (6- letnich!) i używanych.

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

17. Prosimy o zmianę opisu kryterium oceny na: "Kalibracja testów nie częściej niż przy zmianie serii odczynnika lub po otrzymaniu błędnych wyników badań materiału kontrolnego" i usunięcie opisu: "bez zaleceń/sugestii częstszych kalibracji" lub zastąpienie tej frazy opisem: kalibracja wykonywana z użyciem nie więcej niż dwóch kalibratorów. Zapis w obecnej postaci siwz faworyzuje obecnego dostawcę tj. firmę Abbott.

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

18. Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga dostarczenia Referencji z Centrów Krwiodawstwa w Europie, czy wymienienia w tabeli Centrów Krwiodawstwa wykonujących badania przesiewowe na oferowanych analizatorach z oferowanymi testami?

Odp.: Zamawiający wymaga podania liczby Centrum krwiodawstwa w Europie wykonujących badania przesiewowe donacji krwi na oferowanych analizatorach z oferowanymi testami.

19. Dot.: Opis przedmiotu zamówienia i obowiązków wykonawcy, Określenie przedmiotu zamówienia pkt 2. W celu prawidłowego przygotowania oferty, prosimy o szacunkowe określenie liczby/procenta wyników reaktywnych uzyskiwanych w pierwszym badaniu.

Odp.: Zamawiający poniżej przedstawia dane dotyczące czynników reaktywnych w roku 2015:

HbsAg na 25000 badań, wyników reaktywnych w pierwszym badaniu otrzymano 16,

Anty-HCV na 25000 badań, wyników reaktywnych w pierwszym badaniu otrzymano 6,

Anty-HIV na 25000 badań, wyników reaktywnych w pierwszym badaniu otrzymano 30,

Anty- Trepanoma na 25000 badań, wyników reaktywnych w pierwszym badaniu otrzymano 1,

20. Dot.: Opis przedmiotu zamówienia i obowiązków wykonawcy, ustęp termin pełnej realizacji zamówienia, bezpośredni odbiorca.

Prosimy o wyjaśnienie, ile próbek Zamawiający planuje badać w celu walidacji nowego systemu badawczego wobec starego systemu?

Odp.: Zamawiający wymaga wykonania badań w ilości 100 losowo wybranych prób + próby z panelu walidacyjnego IHiT.

21. W celu prawidłowego oszacowania oferty, prosimy o wyjaśnienie z jaką częstotliwością i na ilu poziomach Zamawiający wykonuje firmowe kontrole wewnątrzlaboratoryjne.

Odp.: Zamawiający informuje, że ilość kontroli dla markerów HBV, HCV, Syphilis jest stała tzn. jedna kontrola słabo dodatnia i druga negatywna. Zmienna dotyczyła testów anty-HIV i były to albo 3 albo 4 materiały kontrolne. Kontrolę należy nastawiać przynajmniej raz na 24 godziny. Zamawiający preferuje wykonywanie kontroli przed rozpoczęciem badań. Otrzymanie poprawnych wyników dopuszcza system do rutynowej codziennej pracy.

22. W celu prawidłowego oszacowania oferty, prosimy o wyjaśnienie z jaką częstotliwością i na ilu poziomach Zamawiający wykonuje kontrole zewnątrzlaboratoryjne.

Odp.: Zamawiający informuje, że zewnętrzna kontrola jakości badań wykonywana jest codziennie przy pomocy materiału kontrolnego aktualnie zalecanego przez IHiT obecnie jest to materiał NRL Q Connect. Natomiast raz na kwartał wykonywana jest ZKJ firmy Labquality.

23. Dot.: wymagań technicznych analizatora

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje dostawy UPS który w przypadku braku zasilania umożliwi zakończenie wykonania rozpoczętych badań?

Odp.: Zamawiający wymaga dostarczenia i zainstalowanie urządzenia UPS, aby umożliwić dokończenie rozpoczętych badań.

24. Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowania automatycznej aparatury zapewniającej wykonanie około 160-170 **każdego rodzaju** testów w czasie 4 godzin. Zamawiający deklaruje wykonanie ok 125 oznaczeń każdego rodzaju testów dziennie, więc proponowane przez nas rozwiązanie spełni potrzeby Zamawiającego oraz wydaje się optymalne. Wymóg postawiony przez Zamawiającego jest jednoznacznie wskazujący na analizator Architect i2000 pracujący obecnie w RCKiK Słupsk?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie aparatury wykonującej od 160-170 badań w ciągu 4 godzin.

25. Prosimy o wyjaśnienie, na jakim etapie postępowania Wykonawca ma przedstawić do akceptacji RCKiK plan poszczególnych etapów kwalifikacji oraz walidacji?

Odp.: Zamawiający informuje, że plan walidacji należy przedstawić razem z dostawą odczynników i sprzętu do badań. Nie później jednak niż przed rozpoczęciem szkolenia personelu.

26. Dot.: Warunki gwarancji

Prosimy o wskazanie w którym „innym” RCKiK, Wykonawca ma zapewnić wykonanie badań w razie awarii analizatora dłuższej niż 48 godz?

Odp.: W razie awarii analizatora Wykonawca może zlecić wykonanie badań w np.: RCKiK w Gdańsku, w RCKiK w Poznaniu lub RCKiK w Bydgoszczy.

27. Dot.: Postanowienia ogólne

Prosimy o wyjaśnienie, czy nie doszło do omyłki w opisie w pkt 6: "W przypadku nie zużycia wszystkich dostarczonych rodzajów testów w ciągu 12 miesięcy od daty podpisania umowy, dzierżawa ulega przedłużeniu na czas konieczny do zużycia wszystkich dostarczonych rodzajów testów"; czy Zamawiający nie miał na myśli: w ciągu 36 miesięcy?

Odp.: Zamawiający informuje, że w przypadku nie zużycia wszystkich dostarczonych rodzajów testów w ciągu 36 miesięcy od daty podpisania umowy, dzierżawa ulega przedłużeniu na czas konieczny do zużycia wszystkich dostarczonych rodzajów testów.

28. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeprowadzenie wizji lokalnej budynku i pomieszczeń, gdzie zainstalowane zostaną urządzenia będące przedmiotem zamówienia?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na dokonanie wizji pomieszczeń, w których będzie zainstalowany analizator po uprzednim ustaleniu terminu z Zamawiającym.

29. Dot.: Załącznik nr 6 do SIWZ

Par. 3 ust. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby termin dostawy analizatora wynosił 21 dni od daty podpisania umowy a termin ich instalacji 7 dni od daty dostarczenia?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na wydłużenie terminu dostawy i instalacji urządzeń.

30. Par. 4 ust 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to aby termin płatności był liczony od daty wystawienia faktury?

Uzasadnienie: Utrzymanie zapisu w obecnej postaci spowoduje, iż niemożliwe będzie dokładne określenie terminu płatności.

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy umowy.

31. Par. 5 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę niniejszego postanowienia tak, aby skorzystanie z zakupu interwencyjnego (wykonania zastępczego) wykluczało zastosowanie kar umownych?

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy umowy.

32. Par. 8 ust. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację niniejszego postanowienia wzoru umowy w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości wynagrodzenia brutto dot. niezrealizowanej części umowy.?

Uzasadnienie: Jeśli dostawa towaru będzie w znaczącej mierze realizowana w sposób prawidłowy, a dla przykładu odstąpienie do umowy będzie dotyczyć niewielkiej

partii towaru, to zastrzeżenie kary umownej naliczanej od ogólnej wartości całej umowy na dostawę będzie miała charakter rażąco zawyżony. W takiej sytuacji nie budzi wątpliwości dysproporcja między poniesioną szkodą a wysokością kary umownej.

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy umowy.

33. Par. 8 ust. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę przesłanki naliczenia kary umowny na odstąpienie „z przyczyn zawnionych przez Wykonawcę”?

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy umowy.

34. Par. 8 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie postanowienia w brzmieniu: „Zamawiający może w każdym czasie odstąpić od żądania zapłaty przez Wykonawcę kary umownej.”

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów umowy.

35. Par. 10 Czy na podstawie art. 31 ustawy z 29 sierpnia 1997 r. o ochronie danych osobowych (Dz. U. 2014 r., poz. 1182 ze zm.)- Zamawiający- jako administrator danych osobowych, które mogą znajdować się na aparatach będących przedmiotem zamówienia i do których w związku z prawidłową realizacją obowiązków wynikających z umowy o udzielenie zamówienia publicznego, tj. przyłączenie do sieci, dokonywanie przeglądów, świadczenie usług serwisowych może mieć dostęp Wykonawca, wyrazi zgodę na zawarcie umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych? Dostęp do danych osobowych wynikający z realizacji obowiązków zawartych w umowie stanowi przetwarzanie danych osobowych w rozumieniu ustawy z 29 sierpnia 1997 r. o ochronie danych osobowych (Dz. U. 2014 r., poz. 1182 ze zm.). Umowa powierzenia przetwarzania danych osobowych zawarta zostałaby z Wykonawcą jako procesorem wg załączonego wzoru?

Odp.: W przypadku gdy na zaferowanym analizatorze będą przechowywane dane osobowe, zamawiający wyraża zgodę na podpisanie umowy o powierzeniu danych osobowych tylko na potrzeby serwisowania urządzenia.

36. Dotyczy pkt. 3 par. 5 projektu umowy

Prosimy o poprawienie brzmienia niniejszego punktu umowy, albowiem występuje niespójność tekstu.

Odp.: Zamawiający informuje, że par. 5 pkt 3 otrzymuje brzmienie:

W razie zwłoki w realizacji dostaw przekraczających co najmniej 14 dni robocze termin o którym mowa w § 3 ust 1 pkt. 1 umowy, Zamawiający ma prawo dokonać zakupu u innego dostawcy i obciążyć Wykonawcę kwotą odpowiadającą różnicy pomiędzy faktycznymi cenami zakupu a cenami ustalonym na podstawie niniejszej umowy, zachowując prawo do naliczania kar umownych. W sytuacji określonej w pkt. 2 i 3 niniejszego paragrafu Zamawiający odmówi przyjęcia towaru dostarczonego przez Wykonawcę po zakupie odpowiedniej partii towaru u innego dostawcy. W takiej sytuacji Wykonawca nie ma prawa do wynagrodzenia.

37. Czy w związku z regulacją art. 144 ust.1 ustawy PZP Zamawiający zechce wprowadzić do wzoru umowy zapis o dopuszczalności wprowadzenia zmian w brzmieniu przedstawionym poniżej?

Strony dopuszczają zmiany umowy w zakresie:

- numeru katalogowego produktu (zmiana nr kat nie wymaga aneksowania umowy)
- nazwy produktu przy zachowaniu jego parametrów
- przedmiotowym/ produkt zamienny
- sposobu konfekcjonowania
- liczby opakowań
- wymiany/ uzupełnienia elementów składowych aparatury w sytuacji gdy:
 - wprowadzony zostanie do sprzedaży przez wykonawcę produkt zmodyfikowany/ udoskonalony
 - wystąpi przejściowy brak produktu z przyczyn leżących po stronie producenta przy jednoczesnym dostarczeniu produktu zamiennego o parametrach nie gorszych od produktu objętego umową

Powyższe zmiany nie mogą skutkować zmianą ceny jednostkowej, wartości umowy i nie mogą być niekorzystne dla Zamawiającego.

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy umowy.

38. Zamawiający wymaga, by dostawca przeprowadził walidację oferowanych testów u Zamawiającego zgodną z zaleceniami IHiT oraz z użyciem paneli walidacyjnych dostarczonych przez IHiT. Jednocześnie wymaga by oferowane testy były dopuszczone do badań dawców krwi, nie precyzując o jakie dopuszczenie chodzi. Czy konsekwentnie należy rozumieć, że wymagane dopuszczenie to świadectwo IHiT dla każdego z oferowanych testów?

Odp.: Zamawiający dopuszcza systemy tych firm, które nie mają oceny IHiT, natomiast w opisie parametrów punktowych dodaliśmy zapis dodatkowo punktujący te firmy, które posiadają testy IHiT na swoje wyroby. Walidacja systemu po instalacji w RCKiK polega na przebadaniu starym i nowym systemem 100 prób plus próby z panelu walidacyjnego IHiT.

39. Czy Zamawiający wymaga, by w czasie umowy oferent dostarczał na swój koszt test potwierdzenia HBsAg? Jeśli tak, to w jakiej ilości? Czy Zamawiający dopuszcza dostawę testu potwierdzenia HBsAg konfekcjonowanego po 50 oznaczeń w opakowaniu?

Jeśli Zamawiający nie będzie wykonywał testu potwierdzenia, to czy bierze na siebie koszty wysyłki oraz wykonania tego testu w IHiT, czy koszty te ma ponieść dostawca wyłoniony w tym postępowaniu?

Odp.: Zamawiający nie wymaga dostarczenia testów potwierdzenia HbsAg. Koszty tego badania w IHiT będzie pokrywał Zamawiający.

40. Dotyczy referencji wymaganych w punkcie 9, Parametrów Punktowych. Obecnie na rynku działają oferenci o bardzo zróżnicowanym doświadczeniu w obsłudze Służby Krwi, ilość obsługiwanych Centrów Krwiodawstwa dla różnych firm waha się od kilku do kilkuset. Są dostawcy współpracujący z Centrami od kilkudziesięciu lat oraz zupełnie nowi, wchodzący na ten rynek od kilku miesięcy. Oceniana najwyższej przez Zamawiającego liczba miejsc referencyjnych równa 10 nie gwarantuje, że najwyższą punktację otrzyma oferent najlepiej przygotowany merytorycznie, o potencjale i doświadczeniu gwarantującym najwyższą jakość.

Zwracamy się z prośbą o rozwinięcie kryterium dla punktu 9, tak by maksymalną ilość punktów, równą 10, otrzymał oferent mogący wykazać największą liczbę Centrów Krwiodawstwa pracujących na oferowanym sprzęcie i odczynnikach?

Odp.: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

41. Czy Zamawiający wymaga, by oferowany analizator miał wydajność gwarantującą wykonanie kompletu badań (HBsAg, HIV, antyHCV, Kiła) dla 200 donacji w ciągu 4 godzin?

Odp.: Zamawiający wymaga aby zaproponowany analizator wykonywał około 200 kompletu badań w ciągu 4 godzin.

42. Czy Zamawiający wymaga, by oferowane testy dawały możliwość wykonania badania zarówno w surowicy jak i w osoczu, pobranym na EDTA i CPD? A informacje o takiej możliwości muszą być podane w firmowej ulotce informacyjnej wytwórcy?

Odp.: Zamawiający wymaga aby materiałem do badań była surowica lub osocze uzyskane z krwi pobranej na EDTA. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

43. Czy koszty weryfikacji wyników dodatnich w IHiT będzie ponosił Zamawiający? Czy wymagane jest by koszty te ponosił dostawca?

Jeśli koszty te ma ponosić dostawca, to zwracamy się z prośbą o informację, jaka jest wysokość tych kosztów rocznie? Jednocześnie o podanie, czy dostawca będzie ponosił także koszty transportu do Warszawy materiału do badań weryfikacyjnych?

Odp.: Koszty badań weryfikacyjnych leżą po stronie Zamawiającego.

44. Czy Zamawiający wymaga, by oferowany analizator wykorzystywał do pomiarów technologię chemiluminescencji?

Odp.: Zamawiający informuje, że technika badań jest dowolna pod warunkiem, że spełnia wymagania przedstawione w Opisie Przedmiotu Zamówienia.

45. Czy Zamawiający wymaga, aby oferent zawarł w ofercie dodatkowe testy oraz kalibratory niezbędne do kalibracji poszczególnych oznaczeń, zgodnie z sugestiami/zaczeniami producenta testu opisanymi w ulotce odczynnikowej?

Odp.: Zamawiający wymaga kompletu odczynników oraz materiałów zużywalnych niezbędnych do wykonania oznaczeń markerów wymienionych w opisie przedmiotu zamówienia (HbsAg, anty-HCV, anty-HIV, anty-Treponema)

46. Prosimy o wyrażenie zgody na przedłożenie referencji z ośrodków służby krwi także spoza krajów E.U. np. Szwajcaria i innych?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

47. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o możliwość przeprowadzenia w Państwa ośrodku prezentacji multimedialnej systemu Bio-Rad do oznaczeń Hbs Ag, HCV Ag-Ab, HIV Ag-Ab oraz przeciwciał antygenów krętka bladego. Prezentacja taka w szczególności opisie możliwości naszych testów oraz aparatury. W związku z ogłoszonym przetargiem "Z 2010 dostawa testów do badania markerów wirusów przenoszonych drogą krwi" chcielibyśmy złożyć ofertę w tym postępowaniu, jednakże w obecnym kształcie wymagań przetargowych jest to nie możliwe. Oczywiście, zgodnie z ustawą PZF, zamierzamy zadać pytania, jednak oprócz tego chcielibyśmy mieć możliwość prezentacji i przekazania Państwu najistotniejszych informacji dotyczących naszego rozwiązania. Pragniemy także nadmienić, iż aparatura Bio-Rad wraz z testami uzyskała pozytywną opinię IHiT pod kątem przydatności naszego systemu w bankach

krwi. Obecnie w Polsce z naszego rozwiązania korzysta Wojskowe Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Warszawie oraz wiele innych banków krwi m.in. na terenie Czech. Rozwiązania firmy Bio-Rad są bardzo korzystne ekonomicznie, a testy i aparaturę cechuje najwyższa jakość.

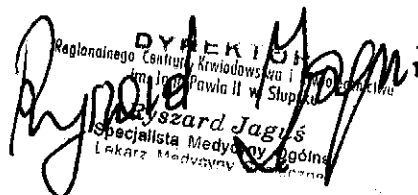
Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na przeprowadzenie w RCKiK im. Jana Pawła II w Słupsku prezentacji multimedialnej.

Mając na względzie, iż powyższe wyjaśnienia nie wymagają dodatkowego czasu na wprowadzenie zmian w ofertach, Zamawiający nie przedłuża wskazanego w SIWZ terminu składania ofert.

Wyjaśnienia treści SIWZ są wiążące dla wszystkich Wykonawców i należy je uwzględnić przy sporządzaniu i składaniu ofert.

Powyższa informacja została zamieszczona na stronie internetowej Zamawiającego w dniu 05.05.2016 roku.

Sp. IR


DYREKTOR
Regionalnego Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa
im. Jana Pawła II w Słupsku
Ryszard Jaguś
Specjalista Medycyny Ogólnej
Lekarz Medycyny Ogólnej