



**SAMODZIELNY PUBLICZNY
ZESPÓŁ ZAKŁADÓW OPIEKI ZDROWOTNEJ
W WYSZKOWIE**



07-200 Wyszaków
ul. Komisji Edukacji Narodowej 1

Kancelaria tel.: (29) 743 76 11, fax: (29) 743 76 05,
e-mail: kancelaria@szpitalwyszkow.pl, http://www.szpitalwyszkow.pl/

Wyszaków, dnia 09/04/2021 r.

DEZ/Z/341/ZP- 7/2021

Dotyczy postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego zgodnie z art. 275 ust. 1 ustawy Pzp w przedmiocie **Dostawa odczynników wraz z dzierżawą analizatora do badań immunohematologicznych kompatybilnych do posiadanego sprzętu - wirówki DG SPIN i inkubatora DG THERM na okres 36 miesięcy**, nr postępowania **DEZ/Z/341/ZP- 7/2021**.

W odpowiedzi na wniesione zapytania do SWZ, zgodnie z art. 284 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. 2019, poz. 2019 z późn. zm.), dotyczące powyżej wskazanego postępowania, Zamawiający udziela poniżej podanych odpowiedzi:

Pytanie 1: dotyczy SWZ, Rozdział XIII, Warunki Udziału w Postępowaniu, pkt. 1, ppkt 1.2., d.

Uprzejmie prosimy o potwierdzenie, że warunek dotyczący zdolności technicznej lub zawodowej zostanie spełniony, jeżeli Wykonawca przedstawi referencje na co najmniej dwie dostawy obejmujące dzierżawę analizatora wraz z dostawą odczynników w zakresie wskazanym przez OPZ, o wartości co najmniej 100.000 zł brutto każda dostawa.

Odpowiedź: tak, Zamawiający potwierdza.

Pytanie 2: dotyczy SWZ, Rozdział XX

Opis kryteriów, którymi Zamawiający będzie się kierował przy wyborze oferty, wraz z podaniem wag tych kryteriów i sposobów oceny ofert, Tab. 2, pkt. 2, Jakość 40%, pkt. 1, Zał. 3, Parametry oceniane, pkt. 1

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający opisując wymóg pojedynczego nakłuwania i dozowania materiału badanego do mikrokolumn, oczekuje zaoferowania technologii gwarantującej proces jednoczesnego wykonywania obydwu czynności podczas procesu pipetowania.

Odpowiedź: tak, Zamawiający potwierdza.

Pytanie 3: dotyczy SWZ do SIWZ, Rozdział XX

Opis kryteriów, którymi Zamawiający będzie się kierował przy wyborze oferty, wraz z podaniem wag tych kryteriów i sposobów oceny ofert, Tab. 2, pkt. 2, Jakość 40%, pkt. 3, Zał. 3, Parametry oceniane, pkt. 3

Czy Zamawiający oczekuje aby karty noworodkowe posiadały mikrokolumny do oznaczania BTA wypełnione zarówno odczynnikami antyglobulinowym poliwalentnym jak i monowalentnym IgG, na jednej karcie?

Odpowiedź: tak, Zamawiający potwierdza.

Pytanie 4: dotyczy Zał. 3 do SWZ, Parametry techniczne analizatora, Parametry wymagane, pkt. 4

Czy Zamawiający dopuści analizator z procedurą restartu (włączania i wyłączania) raz w tygodniu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5: dotyczy Zał. 3 do SWZ, Parametry techniczne analizatora, Parametry wymagane, pkt. 9

Czy Zamawiający dopuści analizator o pojemności do 48 próbek badanych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza i dokonuje modyfikacji Załącznika nr 3 do SWZ.

Pytanie 6: dotyczy Zał. 3 do SWZ, Parametry techniczne analizatora, Parametry wymagane, pkt. 19

W związku z wymogiem braku konieczności inkubacji kart grupowych przed wirowaniem, prosimy o potwierdzenie, że oferowany produkt nie powinien wymagać zarówno wymaganej jak i rekomendowanej inkubacji kart, i fakt ten powinien być potwierdzony w materiałach firmowych producenta (instrukcja wykonania testu, instrukcja obsługi oferowanego analizatora).

Odpowiedź: tak, Zamawiający potwierdza.

Pytanie 7: Dotyczy Zał. 2 do SWZ, Formularz cenowy

Prosimy o doprecyzowanie, czy w podanych ilościach badań zawarta jest ilość przeznaczona na codzienną kontrolę jakości oraz kontrole zewnątrzlaboratoryjne?

W przypadku odpowiedzi „Nie” na pytanie nr 7 prosimy o potwierdzenie, że schemat codziennej kontroli jakości jest następujący:

- Grupa krwi osoby dorosłej – 2 materiały kontrolne, 1 raz dziennie, 365 dni w roku
- Potwierdzenie grupy krwi dawcy – 2 materiały kontrolne, 1 raz dziennie, 365 dni w roku
- Potwierdzenie grupy krwi biorcy – 2 materiały kontrolne, 1 raz dziennie, 365 dni w roku
- Przeglądowe badanie przeciwciał – 2 materiały kontrolne, 2 razy dziennie (co 12 godzin), 365 dni w roku
- Grupa krwi noworodka - 2 materiały kontrolne, 1 raz dziennie, 365 dni w roku

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, że podana ilość badań zawiera również ilości przeznaczone na codzienną kontrolę jakości oraz kontrole zewnątrzlaboratoryjne.

Pytanie 8: Rozdział VII OPZ, pkt. 4

Prosimy o doprecyzowanie, że deklaracje zgodności dla przedmiotu zamówienia – potwierdzające oznakowanie wyrobów znakiem CE, należy złożyć tylko dla wyrobów podlegających przepisom ustawy z dnia 20 maja 2010 roku o wyrobach medycznych.

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, że deklaracje zgodności dla przedmiotu zamówienia – potwierdzające oznakowanie wyrobów znakiem CE, należy złożyć tylko dla wyrobów podlegających przepisom ustawy z dnia 20 maja 2010 roku o wyrobach medycznych.

Pytanie 9: Dot. Projektu Umowy § 2 pkt. 5, § 7 pkt. 2

W paragrafie § 2 pkt. 5, § 7 pkt. 2 Zamawiający wskazał jako możliwą przyczynę odstąpienia od Umowy dwukrotną reklamację jak również dwukrotne opóźnienie w realizacji dostawy.

Pragniemy w tym miejscu wskazać, że opóźnienie, jak również reklamacja może wystąpić z powodu szeregu okoliczności, w głównej mierze niezależnych od Wykonawcy. Sankcja odstąpienia od Umowy w przypadku dwukrotnego opóźnienia czy też dwukrotnej reklamacji wydaje się być niewspółmierna.

Mając na uwadze powyższe, prosimy o modyfikację § 2 pkt. 5, § 7 pkt. 2 Umowy poprzez alternatywnie sformułowanie.

” Zamawiający może rozwiązać umowę w przypadku powtarzającego się nienależytego wykonywania postanowień niniejszej umowy z zastrzeżeniem, że odstąpienie od umowy przez Zamawiającego będzie poprzedzone wezwaniem Wykonawcy do realizowania umowy zgodnie z zawartymi w umowie postanowieniami.”

Odpowiedź: Zamawiający dokonuje modyfikacji Załącznika nr 11 do SWZ – Wzór umowy.

Zamawiający informuje, iż termin składania ofert jest **do dnia 14/04/2021 r. do godz. 11:00.**

Otwarcie ofert nastąpi w siedzibie Zamawiającego **w dniu 14/04/2021 roku o godz. 11:15.**