



Szpital akredytowany

Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach
25-736 Kielce, ul. Grunwaldzka 45
tel: (0-41) 36-71-301, fax: (0-41) 34-50-623
SEKRETARIAT GŁÓWNY

Tel: 41/36-71-269

Fax: 41/366-00-14

katarzyna.lopinska@wszkielce.pl



Kielce, dn. 11.09.2018r.

EZ/ZP/93/2018/KL

Do wszystkich zainteresowanych

dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie zaproszenia do składania ofert na „**Zakup i dostawę pasków do oznaczania krzepliwości krwi INR/PT wraz z użyczeniem analizatora do oznaczania krzepliwości krwi dla potrzeb Kliniki Neurologii Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego w Kielcach**”.

Znak sprawy: EZ/ZP/93/2018/KL

Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach ul. Grunwaldzka 45 udziela odpowiedzi na zadane pytania:

Pytanie nr 1

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów ogłoszenia EZ/ZP/93/2018/KL, a co za tym idzie zmianę załącznika nr 2a do zaproszenia ofertowego, tj. tabelka z wymaganiami technicznymi w taki sposób, aby umożliwiły one złożenie oferty na inne urządzenie o parametrach zbliżonych/ korzystniejszych od wymaganych ?

Uzasadnienie : Zamawiający dokonał opisu przedmiotu zamówienia w sposób, który utrudnia uczciwą konkurencję, czym uniemożliwił innym firmom posiadającym urządzenia o podobnych/lepszych parametrach złożenie oferty. Zamawiający narusza swoim postępowaniem **art. 7 ust. 1 ustawy PZP** tj. zasadę równego traktowania wykonawców oraz prowadzenia postępowania w sposób, który utrudnia uczciwą konkurencję.

Naruszony został, również **art. 5 kc, art. 58 § 1 i 2 kc, w związku z art. 14 ustawy PZP**, tj. poprzez bezprawne dokonanie czynności sprzecznej z ustawą lub mającej na celu jej obejście. Takowe działanie Zamawiającego stanowi, również złamanie **art. 22 w zw. Z art. 8 ust. 2 Konstytucji Rzeczypospolitej Polskiej z dnia 2 kwietnia 1997r.** (Dz. U. Nr 78, poz. 483 ze zm. Dz. U. 2001. Nr 28, poz. 319), która stanowi, że ograniczenie wolności działalności gospodarczej są dopuszczalne tylko w drodze ustawy i tylko ze względu na ważny interes publiczny.

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający wyraża zgodę i zmienia zapisy parametrów stosownie do potrzeb użytkownika.

Pytanie nr 2

Czy zamawiający dopuści urządzenie wykorzystujące zamiast fluorescencji optycznej zmianę natężenia przepływu prądu jako metodologię badania ?

Uzasadnienie : metodologia badania nie ma wpływu na wiarygodność uzyskiwanego wyniku. Proponowane urządzenie podaje w strefie reakcyjnej paska stałe napięcie, wraz z krzepnięciem krwi zmienia się prąd elektryczny na elektrodach. Aparat wykrywa zmianę prądu i oblicza PT/INR

Odpowiedź:

Nie. Tak, jak w SIWZ.

Pytanie nr 3

Czy zamawiający dopuści urządzenie z zakresem hematokrytu 30-55 % ?

Odpowiedź:

Nie. Tak, jak w SIWZ.

Pytanie nr 4

Czy zamawiający dopuści urządzenie z szerszym zakresem INR tj. od 0,7 do 7,5 ?

Uzasadnienie: posiadanie przez oferowane urządzenie szerszego zakresu świadczy o jego większych możliwościach diagnostycznych. Zakres wymieniony w postępowaniu wskazuje na działania zamawiającego prowadzące do ograniczania konkurencji

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 5

Czy zamawiający dopuści analizator o parametrach pracy w szerszym zakresie temperatury tj. od 10°C do 35 °C

Uzasadnienie: posiadanie przez oferowane urządzenie szerszego zakresu temperatury umożliwia wykonywanie badania w niższej temperaturze, świadczy, również o jego jakości (korzystniejsze parametry pracy)

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 6

Czy zamawiający dopuści testy, które mogą być przechowywane w temperaturze od 10°C do 32°C tj. w szerszym zakresie niż wskazano w parametrach wymaganych ?

Uzasadnienie: posiadanie przez oferowane testy szerszego zakresu temperatury, w którym można przechowywać paski nie naraża ich na utratę trwałości spowodowaną zbyt wysoką temperaturą.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 7

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wyjaśnienie czy w punkcie 6 opisu przedmiotu użyczenia mając na myśli próbkę o objętości 15 μ miał na myśli 15 μ l tj. mikrolitrów ?

Uzasadnienie: zgodnie z międzynarodowym układem jednostek miar (SI) jednostka „ μ ” jaką podaje zamawiający oznacza przedrostek „mikro”, sam ten przedrostek nie definiuje, więc o jakiej jednostce mowa.

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia, iż w załączniku nr 2a do zaproszenia w pkt 6 nastąpiła omyłka pisarska:

Jest:

6	Ilość potrzebnej krwi	Wisząca kropla lub 15 μ
---	-----------------------	-----------------------------

Winno być:

6	Ilość potrzebnej krwi	Wisząca kropla lub 15 μ l
---	-----------------------	-------------------------------

Pytanie nr 8

Czy zamawiający dopuści urządzenie o mniejszych wymiarach niż jest to wymagane, tj. 135mmx65mmx34,5mm

Uzasadnienie : Mniejsze wymiary urządzenia wpływają na większy komfort możliwości przenoszenia aparatu, urządzenie jest bardziej kompaktowe.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 9

Czy zamawiający dopuści aparat o mniejszej wadze niż wymagana? Tj. czy dopuści do postępowania aparat o wadze 136 g

Uzasadnienie : Mniejsza waga urządzenia wpływa na większy komfort możliwości przenoszenia aparatu, urządzenie jest bardziej kompaktowe.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 10

Czy zamawiający dopuści analizator umożliwiający identyfikowanie pacjenta bez jednak funkcji odczytów chronionych hasłem, z szeregiem innych przydatnych możliwości takich jak obsługa urządzenia w języku polskim (menu aparatu po polsku) , wewnętrzna kontrola jakości badania QC (monitor wyświetla informację o błędzie na wypadek m.in. wystawienia pasków na działanie wysokiej temperatury, wilgoci, etc. Jeśli wynik kontroli jakości będzie poza zakresem, aparat nie podana nam wynik a wyświetli błąd), możliwością połączenia przez Bluetooth, USB / data port /microUSB, paski testowe wyposażone w środek neutralizujący działanie heparyny etc.

Uzasadnienie : Pytanie wskazuje na działania zamawiającego prowadzące do ograniczania konkurencji, w warunkach laboratoryjnych funkcja odczytów chronionych hasłem gdzie dostęp do wyniku mają tylko pracownicy szpitala jest nieprzydatna i w ocenie wykonawcy wybiegająca dalece ponad potrzeby zamawiającego

Odpowiedź:

Nie. Tak, jak w SIWZ.

Pytanie nr 11

Czy zamawiający dopuści analizator mogący komunikować się za pomocą Bluetooth,USB / data port/microUSB ?

Uzasadnienie : ograniczenie w specyfikacji interfejsu PC wyłącznie do komunikacji za pomocą mini USB wskazuje na działania zamawiającego prowadzące do zawężenia grona oferentów. Na rynku istnieją aparaty mogące łączyć się prócz w/w przez bardziej powszechną funkcją USB (do m.in. komputerów/laptopów) czy Bluetooth a także posiadają gniazdo data port.

Odpowiedź:

Nie. Tak, jak w SIWZ.

Pytanie nr 12

Czy zamawiający dopuści analizator z wymiarami wyświetlacza LCD 43mmx34mm?

Uzasadnienie : wymiary wyświetlacza różnią się dosyć nieznacznie, nie będą miały wpływu na użytkowanie urządzenia i na pewno nie powinny mieć wpływu na wybór aparatu.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 13

Czy zamawiający dopuści testy z datą ważności minimum 12 miesięcy ?

Uzasadnienie : 12 miesięczna data ważności testów przy sukcesywnych dostawach w ocenie wykonawcy jest wystarczająca. Zamawiający we wzorze umowy (załącznik nr 3) zaznaczył, iż towar ma mieć co najmniej 12 miesięczny okres przydatności do zużycia , natomiast w załączniku nr 2 do w formularzu asortymentowo-cenowym zaznaczono, iż okres ważności wynosi min. 24 miesiące co biorąc pod uwagę wszystkie dostępne testy do INR na rynku jest nie realne.

Odpowiedź:

Nie. Tak, jak w SIWZ.

Odpowiedzi na pytania są wiążące i należy je uwzględnić w treści składanych ofert. Jednocześnie Zamawiający przesuwa termin składania i otwarcia ofert w przedmiotowym postępowaniu.

Nowy termin składania i otwarcia ofert wyznacza się na:

Termin składania ofert: 13.12.2018 r.

Termin otwarcia ofert: 13.12.2018 r.

Z poważaniem

KIEROWNIK
Wojewódzkiego Zespołu Zespołowego
Wielkopol
Andrzej Domański

KIEROWNIK
Dział Zamówień Publicznych
Szaniawski
mgr Sebastian Szaniawski

Dział Zamówień Publicznych
Lopinska
Katarzyna Lopinska
INSPEKTOR