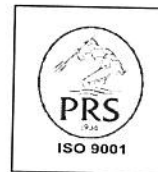




Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach
25-736 Kielce, ul. Grunwaldzka 45
tel: (0-41) 36-71-301, fax: (0-41) 34-50-623
e-mail: szpital@wszkielce.pl
www.wszkielce.pl



Kielce 28.11 2023 r.

znak sprawy EZ/231/2023/MK

Do wszystkich zainteresowanych

Dotyczy: postępowania o udzielenia zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym na podstawie art. 275 pkt 1 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity: Dz. U. z 2023, poz. 1605) Przedmiotem zamówienia jest „Sukcesywne dostawy testów oraz odczynników dla zakładu Mikrobiologii Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego w Kielcach”.

ODPOWIEDZI NA PYTANIA

Działając w oparciu o art. 284 ust. 6 ustawy w powiązaniu z art. 286 ust 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2023 r. poz. 1605), Zamawiający Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach ul. Grunwaldzka 45 udziela odpowiedzi na zadane pytania:

Pytanie nr 1- dotyczy pakietu nr 3

Czy Zamawiający dopuszcza do pakietu nr 3 inna wielkość opakowania z odpowiednim przeliczeniem do pełnych opakowań

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza jednocześnie informując, iż podane ilości sztuk w opakowaniu są wartością maksymalną- dopuszczalne są mniejsze. W pozycji nr 4 Zamawiający dopuszcza maksymalnie 100 sztuk w opakowaniu.

Pytanie nr 2- dotyczy pakietu nr 3

Czy Zamawiający dopuszcza w poz.1 do pakietu nr 3 produktów z datą ważności minimum 12 miesiące od daty dostawy.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 3- dotyczy pakiet nr 2 poz. 1

Czy w poz. 1 ze względu na specyfikę produktu Zamawiający dopuści testy z min. 9 miesięcznym terminem ważności? Zważywszy na zapotrzebowanie Zamawiającego, taki termin ważności wydaje się wystarczający.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 4- dotyczy pakietu nr 2 poz. 2-8

Czy w poz. 2-8 ze względu na specyfikę produktu Zamawiający dopuści testy z min. 9 miesięcznym terminem ważności? Zważywszy na zapotrzebowanie Zamawiającego, taki termin ważności wydaje się wystarczający.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 5- dotyczy pakietu 2 poz. 2-8

Czy Zamawiający dopuści testy, w których czułość i swoistość zostały wyznaczone względem innych metod niż ELISA lub PCR oraz braku konieczności potwierdzenia w metodyce ilości przebadanych próbek, w przypadku gdy Zamawiający aktualnie użytkuje testy?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 6- dotyczy pakietu nr 2

Czy Zamawiający zezwoli na zaoferowanie w poz. 1 testu podzielonego na dwa odrębne oznaczenia (toksyna A i B oraz GDH) z dwoma rozdzielnymi nr katalogowymi?

W przypadku nie wyrażenia zgody, czy Zamawiający wyłączy poz. 1 z precyzyjnie ustalonymi wymaganiami dotyczącymi tej pozycji i utworzy odrębny pakiet umożliwiając złożenie oferty innym oferentom?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza test podzielony na dwa odrębne oznaczenia pod warunkiem zachowania pozostałych parametrów.

Pytanie nr 7- dotyczy pakietu nr 3 poz. 1

Czy zamawiający dopuści w pakiecie nr 3 pozycja 1 produkt z minimalną datą ważności 20 miesięcy? Instytucja zamawiająca określiła minimalny okres ważności 24 miesięcy dla pakietu produktów nr 3/produktu nr 1 („Wymazówki do wymazów jałowych z podłożem transportowym AMIES”). Skracając okres przydatności do spożycia (m.in. do 18-20 miesięcy), instytucja zamawiająca może w ten sposób, z własnej woli, poszerzyć pulę potencjalnych dostawców i ogólnie uzyskać bardziej korzystną ekonomicznie ofertę na to zamówienie publiczne. Co więcej, taka zmiana nie wpłynie na jakość, stabilność lub bezpieczeństwo produktu, ani nie będzie miała żadnego wpływu na ekonomiczne aspekty zamówienia.

W uzasadnieniu wykonawca podnosi ponadto, że w przypadku pozostałych produktów z pakietu nr 3 proporcja między maksymalnym a wymaganym okresem użyteczności jest w pełni uzasadniona, w niektórych przypadkach nawet zbyt krótka na niekorzyść zamawiającego. W przypadku produktu nr 2 wymagane jest 6 miesięcy podczas dostawy w porównaniu do 15 miesięcy od daty produkcji, dla produktu nr 3 to 24 vs. 36 miesięcy, a dla produktu nr 4 to 8 vs. 18 miesięcy.

Odpowiedź: Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 8- dotyczy pakietu nr 3 poz.4

Zamawiający określa w tabeli cen dla produktu w pakiecie nr 3/pozycja 4 („Wymazówka z podłożem UTM do pobierania wymazów z nosogardzieli”) wartość 60 dla wielkości opakowania. Zamawiający w tabeli cenowej dla pakietu produktowego nr 3/produktu nr 4 („Wymazówka z podłoża UTM do pobierania wymazów z nosogardzieli”) dla wielkości opakowania ustalił wartość 60.

Pomimo, że z tabeli nie wynika, że jest to wymagany parametr przez zamawiającego (i ten (a parametr ten nie ma nawet wpływu na cenę oferty ani na korzyść ekonomiczną oferty), wykonawca zwrócił się do zamawiającego o wyjaśnienie wartości tego parametru.

Biorąc pod uwagę, że w szczegółowym opisie tego produktu zamawiający odwołuje się m.in. do produktu Copan Italia o numerze katalogowym 305C, dostawca uważa, że jest to omyłka pisarska i że prawidłową wartością powinno być 50, tj. wartość odpowiadająca najmniejszemu i niepodzielnemu opakowaniu, które zawsze określa producent.

Dodatkowo wskazuje się na wewnętrzne przepisy producenta Copan Italia, podobnie jak na ogólne przepisy prawne regulujące obchodzenie się ze środkami medycznymi w ramach UE, które nie pozwalają na rozpakowywanie najmniejszych opakowań określonych przez producenta w łańcuchu dystrybucji, podobnie jak nie można tworzyć i dystrybuować tzw. „własnych” opakowań.

Ze względu na powyższe i w celu zapewnienia pewności umownej przy składaniu oferty na to zamówienie, prosimy o zmianę odpowiedniej wartości, zgodnie z powyższym.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje 3000 sztuk wymazówek z podłożem UTM do pobierania wymazów z nosogardzieli w przeliczeniu do pełnych opakowań.

DZIAŁ ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH

Magdalena Kuszewska
INSPEKTORZ-ca Kierownika
DZIAŁ ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH

mgr Edyta Kwaśniewska

lek. Łukasz Dobaj
specjalista kardiologii
i intensywnej terapii
24024Dział Zamówień Publicznych
tel. 41/30-33-516 fax. 41/366-00-14
e-mail. magdalena.kuszewska@wszkielce.pl