

Łódź, dnia 27.03.2013 r.
Nr sprawy **176/12**

EZ / 263 / 176 / 292 / 2013

dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości przekraczającej 200 000 EURO na **dostawy odczynników diagnostycznych i drobnego sprzętu dla Pracowni Immunologii Klinicznej Transplantacyjnej i Genetyki, Pracowni Badania Szpiku, sprzętu dla Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej i Apteki Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego im. M. Kopernika w Łodzi.**

ODPOWIEDZI NA PYTANIA ORAZ ZMIANA SIWZ

Zgodnie z art. 38 ust. 2,4,6 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2010r. Nr 113 poz. 759 z późn. zm.) przekazujemy Państwu odpowiedzi na pytania oraz zmianę SIWZ i zmianę ogłoszenia

I. Zmianie ulega Załącznik nr 2 do SIWZ w zakresie Pakietu nr 9,10,14 pozycja 6

W zakresie pakietu 9 Zamawiający wymaga zaoferowania zestawów zawierających komplet odczynników potrzebnych do oznaczenia **w formie płynnego koncentratu.**

Zamawiający błędnie podał w pakiecie 10 pozycja 2 - opis parametru ocenianego:

Było:

Jeden pacjent – jedna płytka reakcyjna 70 surowic diagnostycznych + 2 surowice kontrolne

Winno być:

Jeden pacjent – dwie płytki reakcyjne od 116 do 140 surowic diagnostycznych + 4 surowice kontrolne

W zakresie pakietu 14 pozycja 6 Cechy wymagane:

Było:

Warunki przechowywania w przedziale od -20 °C do + 10 °C

Winno być:

Warunki przechowywania w przedziale od -20 °C do + 25 °C

Zmieniony Załącznik nr 2 do SIWZ w załączeniu.

II. Zamawiający wydłuża terminy dostaw określone w Rozdziale II SIWZ punkt 2c w zakresie przedmiotowego postępowania w następującym zakresie:

Punkt 2c - 21 dni roboczych od dnia złożenia pisemnego zamówienia – w zakresie pakietów 5, 6 pozycja 1-5, 7-17

Po punkcie 2c dodaje się punkt 2d o następującym brzmieniu: 30 dni roboczych od dnia złożenia pisemnego zamówienia – w zakresie pakietów 6 pozycja 6 i 15

W związku z w/w zmianami, zmianie ulega Załącznik nr 2 do SIWZ i treść Rozdziału II punkt 2c SIWZ oraz wzór umowy – Załącznik nr 6 do SIWZ.

ul. Pabianicka 62, 93-513 Łódź

SEKRETARIAT tel. (42) 689 50 10/fax (42) 689 50 11; CENTRALA tel. (42) 689 50 00

e-mail: szpital@kopernik.lodz.pl, <http://www.kopernik.lodz.pl>

NIP 729-23-45-599 REGON 000295403 PEKAO S.A. O/ŁÓDŹ 62124015451111000011669957



III. W związku z udzielonymi odpowiedziami, zgodnie z art. 38 ust. 6 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2010r. Nr 113 poz. 759 z późn. zm.) Zamawiający przedłuża następujące terminy:

- termin **składania ofert** określony w rozdziale IX SIWZ do dnia **05.04.2013 r.** do godziny 10:00,
- termin **otwarcia** określony w rozdziale XIII SIWZ do dnia **05.04.2013 r.** do godziny 11:00,

IV. Zamawiający przekazuje Wykonawcom odpowiedzi na pytania o następującej treści:

W toku postępowania zostały zadane następujące pytania dotyczące treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia:

Dotyczy pakiet nr 1, SIWZ 3.3a

1. Zgodnie z Ustawą o wyrobach medycznych z dn. 20.05.2010 r. (Dz. U. nr 107 poz. 679) klasyfikacji i kwalifikacji wyrobów dokonuje Wytwórca produktu. Produktu z pakietu nr 1 (nakłuwacze do pobierania krwi z drenu) oraz produktów z pakietu nr 3 (drukarka Kafka z zapasem papieru) wytwórca nie zaklasyfikował jako wyrób medyczny. W związku z tym, produkty te nie podlegają przepisom cytowanej ustawy ani dyrektywom europejskim. Dla tych wyrobów nie wystawia się deklaracji zgodności ani innych dokumentów dopuszczających do obrotu. W związku z tym zwracamy się z prośbą o możliwość złożenia zamiast wymaganych w SIWZ dokumentów tj. oświadczenia stanowiącego załącznik nr 8 do SIWZ, stosownego oświadczenia dla wyrobów, które nie zostały zakwalifikowane jako medyczne.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy pakiet nr 3

2. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o określenie ilości sztuk papieru jaką należy wycenić w przetargu. Prosimy również o umieszczenie tej pozycji jako osobnej pozycji nr 2 w tabeli asortymentowo-cenowej pakietu nr 3.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Dotyczy pakiet nr 14 punkt 5

3. Czy Zamawiający dla produktu z pakietu 14 punkt 5 wymaga, aby polimeraza hotstartowa dla zagwarantowania całkowitej nieaktywności w temperaturze pokojowej była blokowana modyfikacją chemiczną (a nie przeciwciałem, lub kapsułką woskową), na potwierdzenie czego należałoby do oferty dołączyć dokument od producenta polimerazy?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby polimeraza hotstartowa dla zagwarantowania całkowitej nieaktywności w temperaturze pokojowej była blokowana modyfikacją chemiczną (a nie przeciwciałem, lub kapsułką woskową) i dopuszcza złożenie wraz z ofertą dokumentu od producenta polimerazy. Zmieniony załącznik nr 2 w załączeniu do niniejszego protokołu.

Dotyczy pakiet nr 14 punkt 6

4. Czy Zamawiający dla produktu z pakietu 14 punkt 6 wymaga, aby proteinaza K mogła być przechowywana wedle zaleceń producenta w temperaturze pokojowej od +15 do + 25 stopni, na potwierdzenie czego należałoby do oferty dołączyć informację od producenta?

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje treść Załącznika nr 2 do SIWZ w zakresie pakietu 14 punkt 6. Ponadto Zamawiający dopuszcza złożenie wraz z ofertą informacji od producenta w w/w zakresie.

Dotyczy pakiet nr 14 punkt 1-6

5. Czy Zamawiający dla asortymentu w pakiecie 14 punkty od 1 do 6 wymaga od oferenta w całym okresie umowy i gwarancji świadczenia pomocy technicznej i merytorycznej przez podmiot autoryzowany przez producenta do udzielania takiego wsparcia? Jeśli tak, to w jaki sposób należy potwierdzić posiadanie przez oferenta takiej autoryzacji?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza od oferenta w całym okresie umowy i gwarancji świadczenia pomocy technicznej i merytorycznej przez podmiot autoryzowany przez producenta oraz dopuszcza złożenie wraz z pierwszą dostawą towaru dla przedmiotu zamówienia w zakresie Pakietu 14 – pozycja 1-6 dokumentu potwierdzającego uprawnienia personelu podmiotu autoryzowanego przez producenta, świadczącego pomoc techniczną i merytoryczną w całym okresie umowy do udzielania takiego wsparcia.

Dotyczy pakiet nr 6

6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie do odrębnego pakietu pozycji nr 6 (Zbuforowany roztwór soli fizjologicznej bez jonów wapnia i magnezu, 500 ml) w celu zwiększenia konkurencyjności ofert?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Dotyczy pakiet nr 6 poz. 6 oraz Pakiet nr 15

7. Proszę, aby Zamawiający wyraził zgodę na wydłużenie terminu dostawy produktów z pakietu nr 6 poz. 6 oraz z pakietu nr 15 z 21 dni od dnia złożenia pisemnego zamówienia do 30 dni od dnia złożenia pisemnego zamówienia. Produkty te są sprowadzane spoza granic Polski, a więc dostawa uzależniona jest od stanów magazynowych producenta.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Zamawiający zmienia termin dostawy określony w SIWZ Rozdział II punkt 2c na następujący: 21 dni roboczych od dnia złożenia pisemnego zamówienia – w zakresie pakietów 5, 6 pozycja 1-5,7-17. Po punkcie 2c dodaje się punkt 2d o następującym brzmieniu: 30 dni roboczych od dnia złożenia pisemnego zamówienia – w zakresie pakietów 6 pozycja 6 i 15. Zmieniony załącznik nr 2 w załączeniu.

Dotyczy pakiet nr 17

8. Czy Zamawiający uzna za spełniony warunek posiadania wiedzy i doświadczenia w przypadku gdy w pakiecie 17 Wykonawca wykaże się 2 dostawami o łącznej wartości min. 90 400,00 zł brutto, obejmującymi swym zakresem dostawę odczynników do koagulologii?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy pakiet nr 9

9. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie testów z możliwością przechowywania w temperaturze 2-8°C?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Dotyczy pakiet nr 9

10. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie testów z oddzielnie odłamywanymi 12 paskami, zawierającymi po 8 studzienek?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Dotyczy pakiet nr 9

11. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w poz. 1 i 2 testów, gdzie antygenem jest natywna kardiolipina i ludzka beta2-glikoproteina1?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Dotyczy pakiet nr 11

12. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie testów z możliwością przechowywania w temperaturze 2-8°C?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Dotyczy pakiet nr 11

13. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie testów z oddzielnie odłamywanymi 12 paskami, zawierającymi po 8 studzienek?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Dotyczy pakiet nr 17

14. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poz. Nr 3 z pakietu i utworzenie dla niej odrębnego pakietu? Podział pakietu umożliwi wzięcie udziału większej liczbie oferentów i pozwoli uzyskać bardziej konkurencyjne ceny.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Dotyczy pakiet nr 17

15. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie testów z możliwością przechowywania w temperaturze 2-8°C?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Dotyczy pakiet nr 9

16. Czy opis w linii „Antygen” w pakiecie 9 należy rozumieć jako opis antygeny wymaganego do bezpośredniego opłaszczenia studzienek mikroplątki?

Odpowiedź: TAK.

Dotyczy pakiet nr 9

17. Prosimy o doprecyzowanie opisu opłaszczenia mikroplątek dla poz. 1 oraz 2 w pakiecie 9. Czy należy zaoferować zestawy odczynnikowe z mikroplątkami opłaszczonymi oczyszczonym, natywnym, bydlęcym antygenem kardiolipinowym oraz B2-glikoproteiną I?

Odpowiedź: TAK.

Dotyczy pakiet nr 9

18. Czy w pakiecie 9, Zamawiający wymaga zaoferowania zestawów z buforem płuczającym w formie płynnego koncentratu czy też w formie proszku/saszetek do jednorazowej rekonstrukcji?

Odpowiedź: W zakresie pakietu 9 Zamawiający wymaga zaoferowania zestawów zawierających komplet odczynników potrzebnych do oznaczenia w formie płynnego koncentratu. Zmieniony Załącznik nr 2 do SIWZ w załączeniu do pisma.

Dotyczy pakiet nr 9

19. Czy Zamawiający w pozycji 1 i 2 wymaga zestawów testowych do oznaczania przeciwciał antykardiolipinowych w klasie IgG i w klasie IgM, w których studzienki opłaszczone są antygenem – natywną izolowaną z serca bydlęcego kardiolipiną, a bufor do rozcieńczania próbek zawiera B2-glikoproteinę 1 (kofaktor kardiolipiny)?

Odpowiedź: NIE.

Dotyczy pakiet nr 9

20. Czy jeżeli Zamawiający nie wymaga powyższego, to dopuści zaoferowanie zestawów testowych do oznaczania przeciwciał antykardiolipinowych w klasie IgG i w klasie IgM, w których studzienki opłaszczane są antygenem – natywną izolowaną z serca bydłęcego kardiolipiną, a bufor do rozcieńczania próbek zawiera B2-glikoproteinę 1 (kofaktor kardiolipiny)?

Odpowiedź: NIE.

Pozostałe postanowienia Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia nie ulegają zmianie.

DYREKTOR
Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego
im. M. Kopernika w Łodzi (2)
mgr Wojciech Szrajber