



MIEJSKA PRZYCHODNIA SPECJALISTYCZNA

87 - 100 Toruń, ul. Uniwersytecka 17

Dyrektor tel./ fax. (56) 611-99-88
Dział Adm. i Nadzoru (56) 611-99-90
Dział Ekonomiczny (56) 611-99-84

REGON 870597412
NIP 956-19-50-790
KRS 0000004895

Toruń, dnia 02.09.2013

MPS:ZP-5/2013

Do wszystkich wykonawców

Dotyczy: *przetargu nieograniczonego MPS-ZP-5/2013 (BZP 343312-2013, 343888-2013) na dostawy odczynników i materiałów eksploatacyjnych do oznaczeń biochemicznych i immunochemicznych wraz z dzierżawą analizatorów i laboratoryjnym systemem informatycznym..*

W odpowiedzi na pytania, które wpłynęły od wykonawców, wyjaśniamy :

1. Czy Zamawiający wyraża zgodę na cesję należności? Jeżeli tak, prosimy o zmianę odpowiedniego zapisu w treści umowy.

NIE. Zamawiający nie wyraża zgody na cesję należności.

2. Czy Zamawiający dopuszcza zmianę umowy w przypadku zmiany podatku VAT ustalonego zgodnie z planowanymi zmianami ustawowymi w tym zakresie? W przypadku ustawowych zmian podatku VAT, kwota netto pozostanie niezmienną a odpowiedniej zmianie ulegnie kwota wynagrodzenia brutto. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest do doliczenia w fakturach częściowych do ceny netto podatku VAT w wysokości zgodnej z obowiązującymi przepisami.

TAK. Zamawiający dopuścił zmianę podatku VAT i stosowne zapisy umieścił już w §3 pkt 2 umowy.

3. Dotyczy Załącznika nr 3.1, Parametry graniczne analizatora biochemicznego, Pkt 13 Czy Zamawiający dopuści analizator bez dedykowanego detektora skrzepów i mikroskrzepów realizujący tę funkcję m.in. jako błąd pobrania próbki? Dopuszczenie takiego analizatora zwiększy konkurencyjność przetargu.

NIE. Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie aparatu, który nie realizuje tak ważnej funkcji.

4. Dotyczy Załącznika nr 3.1, Parametry graniczne analizatora biochemicznego, Pkt 18 Czy Zamawiający dopuści analizator w wydajności 250 ozn./godz. bez ISE i 187 oznaczeń/godz ISE? Wydajność taka powoduje, że analizator będzie w stanie wykonać średnią dzienną liczbę badań wymaganą przez Zamawiającego w ok. 3 godziny, co jest wystarczające do komfortowej pracy.

NIE. Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie aparatu o wydajności mniejszej niż aktualnie pracujący u Zamawiającego.

5. Dotyczy Załącznika nr 3.1, Parametry graniczne analizatora biochemicznego, Pkt 19 Czy Zamawiający dopuści analizator wyposażony w bezobsługowy moduł ISE, stanowiący zintegrowane elektrody Na, K i Cl, kalibrowany automatycznie (bez udziału użytkownika)? Rozwiązanie takie jest wygodniejsze i nowocześniejsze niż rozwiązania wymuszające wymianę poszczególnych elektrod.

TAK. Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie. Koszt wymiany zintegrowanych elektrod należy uwzględnić w materiałach eksploatacyjnych, biorąc pod uwagę różną ilość wykonywanych badań Na, K i Cl.

6. Dotyczy: Załącznika nr 2, Lista badań biochemicznych. W związku z faktem, że Zamawiający do podanej liczby oznaczeń wliczył już oznaczenia, które zostaną przeznaczone na kalibrację, zapewne kierując się zużyciem testów do kalibracji na analizatorze Integra 400 Plus, a jednocześnie dopuszcza inne analizatory biochemiczne, prosimy o podanie liczby oznaczeń bez wliczonych testów na kalibrację. Liczba testów, które będą zużyte na kalibrację jest różna w zależności od rodzaju analizatora, w związku z tym przyjęcie liczby testów podany przez Zamawiającego może skutkować niedoszacowaniem lub przeszacowaniem oferty.

Zamawiający w podanej liczbie oznaczeń uwzględnił oznaczenia, które zostaną przeznaczone na kalibrację w ilości ok. 3%.

7. Dotyczy Załącznika nr 3.2, Parametry graniczne analizatora immunochemicznego, Pkt 5 Czy Zamawiający zaakceptuje analizator z piętnastoma pozycjami na odczynniki?

NIE.

8. Dotyczy Załącznika nr 3.2, Parametry graniczne analizatora immunochemicznego, Pkt 19 Czy Zamawiający zaakceptuje analizator, który większość badań wykonuje w wymaganym czasie do 35 minut, a dla kilku testów (CA125, CA19-9, CA15-3, HIV, HCV, TOXO IgM, TOXO IgG, Różyczka IgG, Różyczka IgM) w czasie 58 minut?

TAK. W ofercie należy zaznaczyć te badania. Będzie to przedmiotem oceny zgodnie z punktem C.1 (załącznik nr 3b do SIWZ) .

9. Czy Zamawiający zaakceptuje analizator, który nie wykonuje badań Toxo IgM, CMV IgM, CMV IgG, aCCP? Badania te byłyby wykonywane w laboratorium zewnętrznym, a ich koszt ujęty w wycenie.

NIE. Zamawiający nie wyraża zgody na wykonywanie wymienionych badań w laboratorium zewnętrznym.

10. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy i instalacji analizatorów z 21 na 28 dni?

TAK.

11. Dotyczy analizatora immunochemicznego. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby podczas wyliczania ilości opakowań odczynników z uwzględnieniem ich trwałości na pokładzie brać pod uwagę funkcję wykorzystania odczynnika po upływie zalecanego okresu przechowywania odczynnika po otwarciu (dla testów, dla których taka opcja jest przewidziana w analizatorze)?

TAK. W ofercie należy zaznaczyć odczynniki, których to dotyczy. Będzie to przedmiotem oceny zgodnie z punktem C.4 (załącznik nr 3b do SIWZ) .

12. Dotyczy analizatora immunochemicznego. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby w postępowaniu z kalibratorami przyjąć praktykę porcjowania i mrożenia, o ile instrukcja użytkownika nie wyklucza takiego postępowania?

TAK. W ofercie należy zaznaczyć odczynniki, których to dotyczy. Będzie to przedmiotem oceny zgodnie z punktem C.4 (załącznik nr 3b do SIWZ).

13. Czy zamawiający dysponuje wystarczającą infrastrukturą LAN niezbędną do wdrożenia systemu LIS?

TAK. Okablowanie (instalacja kablowa w ścianach) jest własnością Zamawiającego. Wszystkie urządzenia, elementy czynne sieci, sprzęt komputerowy należy dostarczyć zgodnie z wymaganiami określonymi w punktach 16 i 17 załącznika nr 3.3 do SIWZ.

14. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, żeby pełne wdrożenie laboratoryjnego systemu informatycznego (możliwość integracji) mogło nastąpić do końca stycznia 2014 roku"?

TAK. Zamawiający wyraża zgodę. W ofercie należy podać w jakim terminie będzie możliwa taka integracja.

15. Dot. Załącznika nr 2.2.do siwz

Czy w celu uniknięcia błędów i incydentów medycznych Zamawiający wymaga, aby oferowane odczynniki do oznaczania TSH, fT4 i fT3 posiadały określone przez producenta odczynników specyficznych wartości referencyjne dla populacji dorosłych, dzieci, kobiet w ciąży w poszczególnych trymestrach oraz osób starszych, co pozwoli prawidłowo interpretować wyniki oznaczeń tych parametrów?

TAK. Wartości referencyjne wymagane są dla większości oznaczeń immunochemicznych.

16. Dot. Załącznika nr 2.2.do siwz

Czy Zamawiający oczekuje że oferowany odczynnik do oznaczania prolaktyny będzie posiadał zwalidowaną metodykę i możliwość różnicowania obecności makroprolaktyny, co umożliwi wiarygodną interpretację wyników u pacjentów z makroprolaktynemią?

Zamawiający nie postawił takiego warunku w SIWZ, ale dopuszcza takie rozwiązanie.

17. Dot. Załącznika nr 2.2.do siwz

Ze względu na posiadanie w ofercie kilku rodzajów testów do oznaczania beta-HCG o różnych wskazaniach diagnostycznych prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający zamierza stosować test b-HCG wyłącznie jako test ciążyowy, czy także jako marker chorób trofoblastu oraz nowotworów produkujących HCG.

Zamawiający zamierza stosować test b-HCG także jako marker chorób trofoblastu oraz nowotworów produkujących HCG.

18. Dot. Załącznika nr 2.2.do siwz

W związku z powszechnym stosowaniem do oznaczania HIV, testów 4 generacji, prosimy o wyrażenie zgodny na zaoferowanie testu wykrywającego jednocześnie przeciwciała anty-HIV1, anty-HIV2 i antygen p24, co pozwoli na znaczące skrócenie tzw. okienka serologicznego i bardziej wiarygodną diagnostykę zakażenia wirusem HIV.

TAK. Zamawiający wyraża zgodę.

19. Dot. Załącznika nr 2.2.do siwz

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający ma na myśli możliwość oznaczania przeciwciał przeciwko TPO (anty-TPO)?

TAK. W poz. 29 – oznaczenie TPO oznacza możliwość oznaczania przeciwciał przeciwko TPO (anty-TPO).

20. Dot. Załącznika nr 2.2.do siwz

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu do oznaczania całkowitej 25-hydroksywitaminy D?

TAK. Zamawiający wyraża zgodę.

21. Dot. Załącznika nr 3.2. do siwz, pkt 6

Czy pod określeniem "Stała temperatura chłodzenia odczynników na pokładzie analizatora" należy rozumieć taki system chłodzenia odczynników w aparacie, który jest zgodny z rekomendacjami producenta opisanymi w instrukcji obsługi?

TAK.

22. Dot. Załącznika nr 3.2. do siwz, pkt 20

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, by wydruk wyników ostatecznych dla danego pacjenta odbywał się poprzez oferowany Laboratoryjny System Informatyczny?

Zamawiający wymaga by wydruk wyników ostatecznych dla danego pacjenta odbywał się poprzez oferowany Laboratoryjny System Informatyczny (punkt 8 zał. 3.3 do SIWZ)

23. Dot. Załącznika nr 2.2 do siwz, uwaga 4.

Czy w przypadku testów wykonywanych w mniejszych ilościach Zamawiający dopuści ich okresowe przechowywanie w lodówce poza analizatorem? Takie rozwiązanie zapobiegnie stratom odczynnikowym i pozwoli na optymalne skalkulowanie oferty.

TAK. W ofercie należy zaznaczyć odczynniki, których to dotyczy. Będzie to przedmiotem oceny zgodnie z punktem C.4 (załącznik nr 3b do SIWZ) .

24. Dotyczy zadania 1.1 - dostawa odczynników biochemicznych, poz. 24, Załącznik nr 2.1 do SIWZ: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu do oznaczania UIBC zamiast TIBC? Wartość parametru TIBC określana jest automatycznie przez analizator, wykorzystując oznaczone wartości parametrów UIBC i Fe dla danej próbki badanej.

TAK, pod warunkiem, że ostateczny wynik jest w postaci TIBC.

25. Dotyczy zadania 1.1 - dostawa odczynników biochemicznych, pkt. 23 parametrów granicznych analizatora biochemicznego, Załącznik nr 3.1 do SIWZ Czy w przypadku oferowania odczynników do analizatora I400 Zamawiający w pkt. 23 załącznika nr 3.1 oczekuje zaoferowania kontroli wieloparametrowej do oznaczeń parametrów biochemicznych oraz oddzielnej kontroli do HbA1c, RF i białka w moczu?

TAK. Zamawiający wymaga zaoferowania kontroli wieloparametrowej do oznaczeń większości parametrów biochemicznych, a dla oznaczeń HbA1c, RF i białka w moczu dopuszcza oddzielne kontrole.

26. Dotyczy umowy sprzedaży. Par. 8 ust. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wyrażenia "Sprzedawca zapłaci Kupującemu" na "Kupujący może żądać od Sprzedawcy zapłaty"?

TAK. Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisu w umowie na proponowany.

27. Dotyczy umowy sprzedaży. Par. 8 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie ustępu o brzemieniu „Całkowita wartość kar umownych nie może przekraczać 4,95% wartości brutto umowy.”? Kara umowna ma na celu naprawienie szkody poniesionej przez Zamawiającego, ale nie może być nadmierna oraz prowadzić do konieczności nieuzasadnionego ponoszenia przez wykonawcę nieproporcjonalnych obciążeń.

Ponadto, w razie gdyby szkoda była wyższa, Zamawiający ma prawo dochodzić odszkodowania na zasadach ogólnych na podstawie par. 8 ust.2

NIE. Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu w umowie.

28. Dotyczy umowy sprzedaży. Par. 8 Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby uprawnienie do żądania zapłaty kar umownych przysługiwało w terminie 30 dni od dnia powzięcia wiadomości o zaistnieniu przesłanki do ich naliczenia?

NIE. Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu w umowie.

29. Dotyczy umowy sprzedaży. Par. 10 Czy w związku z regulacją art. 144 ust. 1 ustawy PZP Zamawiający wyraża zgodę na wprowadzenie do wzorów umów zapisu o dopuszczalności wprowadzania zmian, w brzmieniu przedstawionym poniżej?

1. Zmiana Umowy może obejmować, w zakresie dozwolonym przepisami ustawy Prawo zamówień publicznych, w szczególności:

1.1. zmianę ilości przedmiotu zamówienia;

1.2. zmianę jakości, parametrów lub innych cech charakterystycznych dla przedmiotu zamówienia, w tym zmianę numeru katalogowego produktu bądź nazwy własnej produktu;

1.3. zmianę elementów składowych przedmiotu zamówienia na zasadzie ich uzupełnienia lub wymiany;

- 1.4. zmianę sposobu konfekcjonowania;
- 1.5. zmianę terminu realizacji dostaw;
- 1.6. zmianę terminu realizacji Umowy;
- 1.7. zmianę okresu obowiązywania umowy, w tym w szczególności o czas konieczny dla przeprowadzenia kolejnego przetargu na analogiczny przedmiot zamówienia.
2. Warunkami dokonania zmian wskazanych w ust. 1 powyżej mogą być:
 - 2.1. wprowadzony zostanie na rynek przez wykonawcę produkt zmodyfikowany bądź udoskonalony, bądź
 - 2.2. wystąpi przejściowy brak produktu przy jednoczesnej możliwości dostarczenia produktu zamiennego o parametrach nie gorszych od produktu objętego Umową, bądź
 - 2.3. nastąpi zmiana organizacyjna po stronie Zamawiającego, w szczególności w zakresie organizacji pracy laboratorium, bądź
 - 2.4. nastąpi zmiana w zakresie liczby badań objętych zapotrzebowaniem Zamawiającego, bądź
 - 2.5. wymagać tego będzie prawidłowa realizacja przez Zamawiającego zadań polegających na wykonywaniu świadczeń diagnostycznych, bądź
 - 2.6. w wyniku zmiany Umowy możliwe będzie podniesienie poziomu/jakości badań wykonywanych przez Zamawiającego, bądź
 - 2.7. będzie to konieczne ze względu na zapewnienie bezpieczeństwa lub zapobieżenie awarii, bądź
 - 2.8. będzie to konieczne ze względu na zmianę przepisów prawa, bądź
 - 2.9. zmiana w inny sposób dostarczy pożytku Zamawiającemu

NIE. Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany w umowie.

30. Dotyczy umowy dzierżawy. Par. 5 ust. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wyrażenia "bezpłatny" na "w ramach czynszu dzierżawnego".

TAK. Zamawiający wyraża zgodę na proponowany zapis.

31. Dotyczy umowy dzierżawy. Par. 5 ust. 2 Prosimy o uzupełnienie postanowienia poprzez dodanie zapisu w brzmieniu „za wyjątkiem okoliczności, gdy konieczność dokonania naprawy powstała z winy Zamawiającego na skutek nieprawidłowej eksploatacji przedmiotu dzierżawy. Wówczas koszty napraw i części zamiennych pokrywa Zamawiający”.

TAK. Zamawiający wyraża zgodę na dopisanie w punkcie 2 §5 umowy proponowanej treści.

DYREKTOR

mgr Bożena Mleczek-Dąbrowska