

8/PCM/2018/ZP/A

Wołów, 03.04.2018 r.

POWIATOWE CENTRUM MEDYCZNE
w WOŁOWIE Spółka z o.o.
56-100 Wołów, ul. Inwalidów Wojennych 26
tel. (71) 380 58 01, fax (71) 389 27 99
woj. dolnośląskie
NIP 988-02-67-118, REGON 020749596

WYJAŚNIENIE TREŚCI SIWZ - 5

Dotyczy: przetargu nieograniczonego nr 8/PCM/2018/ZP/A Dostawa odczynników, kalibratorów, materiałów kontrolnych i zużywalnych wraz z dzierżawą aparatów medycznych przez okres 24 miesięcy II

W odpowiedzi na skierowane do zamawiającego zapytania dotyczące treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia informujemy:

Dotyczy pakietu nr 5

Pytanie 1 – Dotyczy formularza cenowego, poz. 8 – końcówki do pipet

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania końcówek do pipet pochodzących od tego samego producenta co oferowana pipeta automatyczna będącymi wyrobem medycznym do diagnostyki in vitro (zgodnie z zaleceniami IHiT w Warszawie) oferowanych ze stawką VAT 8% oraz zgłoszonych w Urzędzie Rejestracji Wyrobów Medycznych?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2 - Dostawy odczynników transportem monitorowanym

Czy Zamawiający dopuści możliwość transportu odczynników, kart i krwinek zgodnie z zaleceniami producenta zawartymi w instrukcjach stosowania i załączenia do oferty oświadczenia wykonawcy o zapewnieniu transportu we wskazanych warunkach (zalecanych przez producenta) Wskazujemy ,ze karty i odczynniki przechowuje się w temperaturze pokojowej.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3 – Dotyczy wymagania próbek kart w pakiecie nr 5

Wnosimy o zmianę siwz poprzez odstąpienie załączenia próbek kart

LUB

Wnosimy o załącznik do umowy z parametrami (zakresem) które będą podlegały badaniu. wskazanie niezależnej uprawnionej strony (laboratorium akredytowane zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010r) , która będzie wykonywała weryfikację jakościową, przesłanie procedury badania zgodnie z która będą oceniane próbki, wskazanie jakie parametry będą badane oraz jaka punktacja będzie przyznawana za dany parametr. Ponadto zmianę kryterium oceny ofert poprzez podanie współczynnika za: jakość zamiast termin dostawy w związku z powyższym.

Wnosimy o modyfikację siwz poprzez wskazanie, że Zamawiający określi datę badań aby wykonawca mógł obserwować badanie próbek.

UZASADNIENIE

1. Zamawiający wymaga od oferentów posiadania dokumentów, które potwierdzałyby jakość odczynników -zatem nie ma zasadności składania próbek celem ich przetestowania. Do obrotu wprowadzone są odczynniki, które spełniają wymogi ustawy o wyrobach medycznych dnia 20 maja 2010r. tzn. posiadają znak CE lub są zarejestrowane lub zgłoszone jako wyrób medyczny. Zamawiający nie ma podstaw, aby powtórnie badać odczynniki (tym bardziej, że takie badanie powinno być wykonane przez stronę trzecią). Zamawiający nie jest ekspertem w dziedzinie dopuszczenia do obrotu odczynników, ich weryfikacji w zakresie niewiadomych dla wykonawców parametrów. SIWZ jest zatem wadliwa. W poprzednim postępowaniu wymagano opinii IHiT i nie podano ilości pomimo wniosku naszej firmy, a teraz Zamawiający wprowadził wymóg próbek bez wskazania parametrów badania. Czyli celowo zmierza do unieważnienia postępowania.

Ponadto Zgodnie z art. 27 dyrektywy o robotach budowlanych, art. 23 dyrektywy o dostawach i art. 32 dyrektywy o jakości produktów świadczą: zaświadczenia wydane przez urzędowe instytucje kontroli jakości lub placówki o zatwierdzonych uprawnieniach, potwierdzające, iż poprzez odpowiednie odniesienia produkty odpowiadają określonym specyfikacjom lub normom. W jednym z orzeczenia SIAC Construction Trybunał orzekł, że co prawda dyrektywy wspólnotowe nie zawierają zamkniętego katalogu kryteriów wyboru ofert, to jednak przyjęte przez Zamawiającego kryteria muszą mieć na celu wybór oferty ekonomicznie najkorzystniejszej, a ich sprecyzowanie nie może zezwalać zamawiającemu na nieograniczoną swobodę wyboru. Oznacza to, że dodatkowe kryteria o tyle są dopuszczalne, o ile mają pewien walor ekonomiczny. Poza tym skoro postępowanie ma posiadać cechy równego traktowania i przejrzystości zgodnie z ustawą Prawa Zamówień Publicznych, to dostarczone próbki powinny być przekazane do niezależnego od oferenta i zamawiającego laboratorium badawczego, posiadającego akredytację. Przypominamy Zamawiającemu, że kryterium oceny ofert jest 60 % cena 40% termin dostawy, zatem brak zasadności wymagania próbek w sposób wybiórczy. Zgodność odczynników z normami potwierdzają bowiem deklaracje CE

Dodatkowo Zamawiający nie określił w jaki sposób będzie płacił za dostarczone próbki, które same w sobie są towarem i jako takie podlegają obrotowi handlowemu. Co istotne, Zamawiający nie może zmuszać Wykonawcy do „darowania” czegokolwiek Zamawiającemu, a jednocześnie nie jest możliwe, aby próbki po zakończonym postępowaniu, zgodnie z art. 97 ust. 2 PZP zostały zwrócone Wykonawcy na jego wniosek, gdyż badanie próbek polega m.in. na otwarciu opakowań, a co za tym idzie na naruszeniu zawartości, co w efekcie czyni próbki bezwartościowymi.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyraża zgodę na odstąpienie załączenia próbek.

Zamawiający informuje, że pytania oraz odpowiedzi na nie stają się integralną częścią specyfikacji istotnych warunków zamówienia i będą wiążące przy składaniu ofert.

W związku z udzielonymi wyjaśnieniami Zamawiający informuje, iż nie przedłuży terminu składania ofert. Ustalenia dotyczące miejsca składania i otwarcia ofert pozostają bez zmian.

Z poważaniem

Jadwiga Rodzewicz
Prokurent

