

8/PCM/2020/ZP/A

Wołów, 25.11.2020 r.

POWIATOWE CENTRUM MEDYCZNE
w WOŁOWIE sp. z o.o.
56-100 Wołów ul. Inwalidów Wojennych 26
tel. 71/380 58 01
WOJ. DOLNOŚLĄSKIE
NIP 988-02-67-118 REGON 020749596
(2)

WYJAŚNIENIE TREŚCI SIWZ - 8

Dotyczy: przetargu nieograniczonego nr 8/PCM/2020/ZP/A **Dostawa odczynników, kalibratorów, materiałów kontrolnych i zużywalnych wraz z dzierżawą aparatów medycznych przez okres 24 miesięcy.**

W odpowiedzi na skierowane do zamawiającego zapytania dotyczące treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia Zamawiający, zgodnie z art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 poz. 1843 t.j.), przekazuje treść zapytań wraz z udzielonymi odpowiedziami:

Pytanie 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby Wykonawca dołączył oświadczenie dotyczące substancji niebezpiecznych zamiast kart charakterystyki, ponieważ odczynniki do diagnostyki in vitro nie klasyfikują się jako wyrób niebezpieczny, bowiem posiadają poniżej 0,1% wagowego substancji niebezpiecznych?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 2

Czy Zamawiający wyraża zgodę na dołączenie do oferty oświadczenia o braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, jeżeli Wykonawca nie należy do żadnej grupy kapitałowej?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 3 - Dotyczy załącznika nr 6h do SIWZ:

Czy Zamawiający zezwoli na zaoferowanie odczynników z poz. 1-6 (odczynniki monoklonalne) z terminem ważności 6-12 miesięcy?

Wykonawca nie jest w stanie zagwarantować terminu ważności 12 miesięcy dla wszystkich odczynników ze względu na panującą pandemię wirusa SARS-CoV-2 oraz dynamicznie zmieniające się okoliczności zewnętrzne, na które Wykonawca nie ma wpływu. Środki profilaktyczne i zaradcze podejmowane przez państwa dotknięte epidemią takie jak: zamknięcie granic i ograniczenie międzynarodowego transportu, zwiększone kontrole na lotniskach i granicach, a także inne dodatkowe obowiązki nakładane na producentów i dystrybutorów produktów w sektorze ochrony zdrowia stanowią okoliczności o charakterze tzw. siły wyższej. W związku z powyższym możliwość zaoferowania odczynników z 12 miesięcznym terminem ważności dla wszystkich odczynników jest utrudniona, na co Wykonawca nie ma wpływu.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 4 - Dotyczy załącznika nr 6h do SIWZ:

Czy Zamawiający potwierdza, że wymaga zaoferowania wskazanych krwinek wzorcowych (pozycja nr 8 krwinki wzorcowe do układu ABO) gotowych do użytku do stosowania do badań wykonywanych techniką szkiełkową i probówkową?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 5 - Dotyczy załącznika nr 6h do SIWZ:

Czy Zamawiający potwierdza, że wymaga zestawu kontrolnego poz. 9 w buteleczkach z kroplomierzem co ułatwia korzystanie z zestawu?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wymaga, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 6 - Dotyczy załącznika nr 6h do SIWZ – Warunki graniczne:

Czy Zamawiający potwierdza, że Termin ważności odczynników min 12 miesięcy od daty dostarczenia nie odnosi się do pozycji 8 – Standaryzowane krwinki do układu ABO oraz poz. 9- zestaw kontrolny?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający potwierdza, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 7

W związku z powyższym, czy Zamawiający potwierdza, że z uwagi na specyfikację oraz cykl produkcyjny produkty z poz. 9 i 10 powinny posiadać termin ważności 4-5 tygodni?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie potwierdza, termin ważności 4-5 tygodni powinny posiadać produkty z poz. 9.

Pytanie 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę realizację dostaw krwinek wzorcowych i zestawu kontrolnego według harmonogramu dostaw przedłożonego przez Wykonawcę, który ułatwi realizację zawartej umowy ze szczególnym wskazaniem na fakt specyficznego cyklu produkcyjnego?

Krwinki i zestaw kontrolny produkowane są z krwi pozyskanej od dawców. Zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia dawcy o odpowiednich fenotypach mogą oddać krew tylko 6 razy w roku, pod warunkiem, że przejdą pozytywne badania wymagane w Banku Krwi. Zatem pozyskanie dawców i cykl pobrań narzuca wytwórcą krwinek wykorzystywanych do badań in vitro reżim produkcji w równych odstępach comiesięcznych. Ponadto termin ważności produktu wynosi 5-6 tygodni.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 9- Dotyczy załącznika nr 6h do SIWZ:

Czy Zamawiający potwierdza, że wymaga zaoferowania w pozycji 10 Standardu-anty D zachowującego swoją czułość i specyficzność min. 12 miesięcy od momentu otwarcia buteleczki z terminem ważności gwarantującym spełnienie w/w wymagania?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający potwierdza.

Pytanie 10 - Dotyczy załącznika nr 6h do SIWZ:

Czy Zamawiający potwierdza, że wymaga Standard-anty D z terminem ważności min. 12 miesięcy od daty dostarczenia do siedziby zamawiającego?

ODPOWIEDŹ: Tak.

Pytanie 11 - Dotyczy Kryterium oceny ofert -TERMIN DOSTAWY (dla pakietu 7 i 8):

Czy Zamawiający potwierdza, że kryterium termin dostaw odnosi się do dostaw na CITO? Zgodnie z Rozporządzenie Ministra Rozwoju to na Zamawiającym ciąży obowiązek należytego oszacowania zapotrzebowania na przedmiot zamówienia oraz odpowiednie rozplanowanie dostaw w czasie. Zrozumiałym jest, że w sytuacjach nagłych, niezależnych od Zamawiającego spowodowanych siłą wyższą Zamawiający może żądać zrealizowania dostawy na CITO.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający potwierdza.

W przypadku, gdy Wykonawca zaoferuje przedmiot zamówienia dopuszczony przez Zamawiającego niniejszymi odpowiedziami, należy zamieścić odpowiednią adnotację pod formularzem asortymentowo-cenowym danego pakietu.

Niniejsze pismo stanowi integralną część SIWZ i dotyczy wszystkich Wykonawców biorących udział w przedmiotowym postępowaniu. Wykonawca zobowiązany jest złożyć ofertę z uwzględnieniem udzielonych przez Zamawiającego odpowiedzi.

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

Z poważaniem

Agnieszka Poprawska-Cierpiat

Prokurent