



Szczecin, dnia 10.07.2023 r.

WZZ-2375-23-728-06/23

### WYJAŚNIENIE TREŚCI SWZ

**Dotyczy: postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości zamówienia przekraczającej progi unijne, o jakich stanowi art. 3 ustawy z 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2022 r. poz. 1710) pn.: „Dostawa odczynników oraz asortymentu dodatkowego do badań immunohematologicznych wraz z dzierżawą analizatora immunohematologicznego z backupem dla SP ZOZ MSWiA w Szczecinie”.**

**Nr postępowania: 23/2023.**

Na podstawie art. 135 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2022 r. poz. 1710) Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej MSWiA w Szczecinie informuje, że od Wykonawców wpłynęły wnioski o wyjaśnienie treści SWZ o następującej treści:

**Pytanie nr 1, dotyczy zestawienia parametrów i wymagań granicznych analizatora immunohematologicznego poz. I.4, stanowiącego załącznik nr 9 do SWZ**

Czy Zamawiający dopuści Analizator automatyczny pracujący w oparciu o technikę testów mikrokolumnowych z kulkami szklanymi i wykonujący wszystkie podane w SWZ badania?

**Odpowiedź nr 1:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 2, dotyczy zestawienia parametrów i wymagań granicznych analizatora immunohematologicznego poz. I.7, stanowiącego załącznik nr 9 do SWZ**

Czy Zamawiający wymaga, aby automatyczny odczyt kart/kasety przez czytnik/kamerę analizatora był również wykonywany przed badaniem, celem sprawdzenia jakości kart/kaset używanych do wykonania badania?

**Odpowiedź nr 2:**

**Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga.**

**Pytanie nr 3, dotyczy formularza oceny jakości oferowanych odczynników i asortymentu dodatkowego poz. 1, stanowiącego załącznik nr 10 do SWZ**

Dotyczy tabeli Parametry Oceniane: Czy Zamawiający uzna za spełniony warunek z pkt 1. W sytuacji zaoferowania kasety o konfiguracji anty-A, anty-B, anty-D VI (-), A1, B. Wymóg oznaczania kategorii DVI jest konieczny zgodnie z Rozporządzeniem MZ. tylko w przypadku noworodków.

**Odpowiedź nr 3:**

**Zamawiający nie wyraża zgody i nie uzna za spełniony warunek sytuacji zaoferowania kasety o konfiguracji anty-A, anty-B, anty-D VI (-), A1, B.**

**Pytanie nr 4, dotyczy zestawienia parametrów i wymagań granicznych analizatora immunohematologicznego poz. I.3, stanowiącego załącznik nr 9 do SWZ**

Uprzejmie prosimy odpowiedź, czy Zamawiający dopuści zaoferowanie stołu - dedykowanego przez producenta, o nośności dostosowanej do wagi analizatora, jednakże nieposiadającego certyfikatu.

**Odpowiedź nr 4:**

**Zamawiający dopuszcza powyższe. Zamawiający informuje, że działając na podstawie art. 286 ust. 1 ustawy Pzp dokonuje modyfikacji Zestawienia parametrów i wymagań granicznych, stanowiącego załącznik nr 9 do SWZ.**



**W Zestawieniu parametrów i wymagań granicznych, stanowiącym załącznik nr 9 do SWZ poz. I.3., w kolumnie 2 otrzymuje brzmienie: Analizator dostarczony ze stołem (o nośności dostosowanej do wagi kompletnego urządzenia).**

**Pytanie nr 5, dotyczy zestawienia parametrów i wymagań granicznych analizatora immunohematologicznego poz. II.5, stanowiącego załącznik nr 9 do SWZ**

Prosimy o odpowiedź, czy Zamawiający dopuści zaoferowanie kart z terminem ważności nie krótszym niż 6 miesięcy pod warunkiem, że są pakowane po 50 sztuk.

**Odpowiedź nr 5:**

**Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga.**

**Pytanie nr 6, dotyczy zestawienia parametrów i wymagań granicznych analizatora immunohematologicznego poz. III.3, stanowiącego załącznik nr 9 do SWZ**

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający ma na myśli system zabezpieczający przed kontaminacją, polegający na otwieraniu podczas badania pojedynczej kolumny i natychmiastowym dozowaniu materiału badanego.

**Odpowiedź nr 6:**

**Tak, Zamawiający potwierdza powyższe.**

**Pytanie nr 7, dotyczy zestawienia parametrów i wymagań granicznych analizatora immunohematologicznego poz. V, stanowiącego załącznik nr 9 do SWZ**

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający oczekuje, aby wszystkie odczynniki, płyny eksploatacyjne i materiały zużywalne do analizatora automatycznego i do manualnego systemu back-up były w pełni wymienne między analizatorem, a systemem back-up.

**Odpowiedź nr 7:**

**Tak, Zamawiający potwierdza powyższe.**

**Pytanie nr 8, dotyczy zestawienia parametrów i wymagań granicznych analizatora immunohematologicznego poz. VII.2, stanowiącego załącznik nr 9 do SWZ**

Prosimy o odpowiedź czy Zamawiający dopuści zaoferowanie podchlorynu sodu do dekontaminacji urządzenia, pipet wraz z końcówkami, które są wyrobami laboratoryjnymi ogólnego zastosowania, w związku z czym nie podlegają przepisom ustawy o wyrobach medycznych i tym samym nie posiadają deklaracji zgodności?

**Odpowiedź nr 8:**

**Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie podchlorynu sodu do dekontaminacji urządzenia, pipet wraz z końcówkami, które są wyrobami laboratoryjnymi ogólnego zastosowania, w związku z czym nie podlegają przepisom ustawy o wyrobach medycznych i tym samym nie posiadają deklaracji zgodności.**

**Pytanie nr 9, dotyczy zestawienia parametrów i wymagań granicznych analizatora immunohematologicznego poz. VII.16, stanowiącego załącznik nr 9 do SWZ**

Prosimy o odpowiedź czy Zamawiający wymaga zaoferowania lodówki laboratoryjnej nie gorszej niż o podanych poniżej parametrach:

obudowa ze stali malowanej na biało, wnętrze ze stali malowanej, zakres temp.: +2°C / +8°C przy max. temperaturze otoczenia: +32°C, drzwi pełne, zewnętrzny wyświetlacz LED, sterownik zapisuje temperaturę minimalną i maksymalną (od ostatniego resetu), wymiary wewnętrzne: 475 x 500/341 x 1723 (h) mm, 1 sprężarka, 5 regulowanych półek, obieg powietrza wymuszony dwoma wentylatorami, alarm wizualny/akustyczny, ustawianie alarmu wysokiej/niskiej temperatury, alarm otwartych drzwi, alarm awarii sondy, styk bez potencjałowy dla alarmu GSM, automatyczne odszranianie, port dostępowy Ø 12 mm (np. dla zewn. czujnika temperatury), pojemność: 437 l, wymiary zew.: 600 x 700 x 1865 mm, zasilanie: 230 V / 50-60 Hz

**Odpowiedź nr 9:**

**Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga.**

**Pytanie nr 10, dotyczy formularza oceny jakości oferowanych odczynników i asortymentu dodatkowego poz. 2, stanowiącego załącznik nr 10 do SWZ**

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający ma na myśli karty grupowe wymienione w pkt.1 formularza cenowego oraz karty potwierdzające grupę krwi biorców oraz dawców wymienione w pkt.2 i 3 tego formularza.

**Odpowiedź nr 10:**

**Tak, Zamawiający ma na myśli karty grupowe wymienione w pkt.1 formularza cenowego oraz karty potwierdzające grupę krwi biorców oraz dawców wymienione w pkt. 2 i 3 tego formularza.**

**Pytanie nr 11, dotyczy szczegółowej oferty cenowej, stanowiącej załącznik nr 2 do SWZ**

Prosimy o odpowiedź czy Zamawiający wymaga umieszczenia i wyceny w formularzu ofertowym odczynnika do codziennej kontroli jakości. Jeżeli tak, prosimy o możliwość rozszerzenia formularza o dodatkowe wiersze.

**Odpowiedź nr 11:**

**Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga.**

**Pytanie nr 12, dotyczy szczegółowej oferty cenowej, stanowiącej załącznik nr 2 do SWZ**

Prosimy o odpowiedź czy Zamawiający wymaga umieszczenia i wyceny w formularzu ofertowym materiałów zużywalnych (płyny eksploatacyjne, rozcieńczalnik, płyn do dekontaminacji)? Jeżeli tak, prosimy o możliwość rozszerzenia formularza o dodatkowe wiersze.

**Odpowiedź nr 12:**

**Zamawiający dopuszcza, lecz nie wymaga.**

**Pytanie nr 13, dotyczy szczegółowej oferty cenowej pkt. 1, 2, 3, stanowiącej załącznik nr 2 do SWZ**

Prosimy o odpowiedź czy Zamawiający podał ilości badań zawierające ilości niezbędne do przeprowadzenia codziennych kontroli jakości.

**Odpowiedź nr 13:**

**Tak, zamawiający uwzględnił oznaczenia kontrolne (730 na rok).**

**Pytanie nr 14, dotyczy szczegółowej oferty cenowej kol. 12, stanowiącej załącznik nr 2 do SWZ**

Prosimy o potwierdzenie, że w kolumnie 12 formularza cenowego Zamawiającemu za na myśli zgłoszenie do URPL.

**Odpowiedź nr 14:**

**Zamawiający potwierdza powyższe.**

**Pytanie nr 15, dotyczy szczegółowej oferty cenowej kol. 12, stanowiącej załącznik nr 2 do SWZ**

W związku z tym, iż zgłoszenie do URPL jest bezterminowe, prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający będzie wymagał wpisania tylko daty wydania.

**Odpowiedź nr 15:**

**Zamawiający potwierdza powyższe.**

**Pytanie nr 16, dotyczy szczegółowej oferty cenowej kol. 12, 13, 14 stanowiącej załącznik nr 2 do SWZ**

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga uzupełnienia kolumn 12,13,14 tylko dla tych produktów, dla których jest to wymagane zgodnie z obowiązującymi przepisami.

**Odpowiedź nr 16:**

**Zamawiający potwierdza powyższe.**

**Pytanie nr 17, dotyczy Wzoru Umowy § 5 ust. 10 stanowiącej załącznik nr 2 do SWZ**

Prosimy o odpowiedź czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby faktury były dostarczane w formie elektronicznej poprzez pocztę e-mail.

**Odpowiedź nr 17:**

**Zamawiający wyraża zgodę aby faktury były dostarczane w formie elektronicznej poprzez pocztę e-mail na adres e-mail: [biuro@spzozmswia.szczecin.pl](mailto:biuro@spzozmswia.szczecin.pl).**

**Pytanie nr 18, dotyczy Wzoru Umowy § 9 ust. 1 stanowiącej załącznik nr 2 do SWZ**

W paragrafie § 9 ust. 1 Zamawiający zawarł zapis

„1. Zamawiający uprawniony jest do jednostronnego odstąpienia od umowy ze skutkiem natychmiastowym w przypadku, gdy Wykonawca:

- 1) opóźnia się z dostawą analizatora przez okres 7 dni roboczych;
- 2) co najmniej trzy razy opóźnił się z dostawą odczynników i asortymentu dodatkowego o okres co najmniej 3 dni.”

Pragniemy w tym miejscu wskazać, że opóźnienie, może wystąpić z powodu szeregu okoliczności, w głównej mierze niezależnych od Wykonawcy. Sankcja rozwiązania umowy za opóźnienie, wydaje się niewspółmierna i sprzeczna z art. 431 PZP mówiącym o obowiązku współdziałania Zamawiającego i Wykonawcy w celu należytej realizacji zamówienia.

Mając na uwadze powyższe, prosimy o modyfikację paragrafu 6 ust. 3 Umowy poprzez alternatywnie sformułowanie.

„1. Zamawiający uprawniony jest do jednostronnego odstąpienia od umowy ze skutkiem natychmiastowym w przypadku, gdy Wykonawca:

- 1) opóźnia się z dostawą analizatora przez okres 7 dni roboczych z winy wykonawcy po uprzednim wezwaniu do prawidłowej realizacji umowy;

2) co najmniej trzy razy opóźnił się z dostawą odczynników i asortymentu dodatkowego o okres co najmniej 3 dni z winy wykonawcy po uprzednim wezwaniu do prawidłowej realizacji umowy.”

**Odpowiedź nr 18:**

**Zamawiający nie wyraża zgody.**

Nadto, Zamawiający informuje, że działając na podstawie art. 286 ust. 1 ustawy Pzp, zmienia treść SWZ, tj. Załącznik nr 9 - Zestawienie parametrów i wymagań granicznych.

Zamawiający informuje, że udostępnia na stronie internetowej prowadzonego postępowania [https://platformazakupowa.pl/pn/spzozmswia\\_szczecin](https://platformazakupowa.pl/pn/spzozmswia_szczecin): zmodyfikowany Załącznik nr 9 - Zestawienie parametrów i wymagań granicznych.

**Z UPOWAŻNIENIA**  
**Dyrektora SP ZOZ MSWiA w Szczecinie**  
**Zastępcą Dyrektora ds. Medycznych**  
**Luiza Reddig**