

dot. przetargu nieograniczonego na zadanie pn.: "Dostawa odczynników pozwalających na jednoczesne wykrycie materiału genetycznego wirusów RNA HIV, RNA HCV, DNA HBV w pojedynczej donacji lub w puli osocza (przy uwzględnieniu niepełnych puli) w przypadku badań rutynowych z możliwością wykonania badań pojedynczych donacji w przypadku badań CITO oraz badań potwierdzających dodatni wynik testu serologicznego wraz z wymaganymi kontrolami, materiałami zużywalnymi i eksploatacyjnymi, koniecznymi do wykonania badań i archiwizacji badanego materiału oraz dzierżawą niezbędnej aparatury do automatycznych metod badań biologii molekularnej - dla potrzeb Regionalnego Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Wałbrzychu"

Działając na podstawie art. 38 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2013 roku, poz. 907 ze zm.) Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Wałbrzychu informuje, że 30 lipca 2015 r. wpłynęło pismo jednego z wykonawców zawierające pytania dotyczące specyfikacji istotnych warunków zamówienia. Przytaczając poniżej ich treść, Zamawiający równocześnie udziela odpowiedzi:

1. Dot. odpowiedzi Zamawiającego z dnia 8 lipca 2015 r. na pytanie 1.

Czy nie zaszła pomyłka w odpowiedzi na pytanie, zmieniającej kryterium oceny technicznej z „Enzymatyczne zabezpieczenie przed kontaminacją” na „Zabezpieczenie przed kontaminacją”? W metodach nie wykorzystujących enzymatycznego systemu ochrony przed kontaminacją wymaga się użycia odczynnika dekontaminującego i stosowanie specjalnych procedur dekontaminacji. Zastosowanie odczynnika dekontaminującego wymaga zastosowania roztworu podchlorynu sodu oraz specjalnej wody CLSI typ I (zgodnie z normą Clinical and Laboratory Standards Institute), które nie są dostarczane w zestawie. Powyższe wymogi wprowadza konieczność użycia dodatkowych materiałów oraz wymaga potwierdzenia czasu na wykonanie procedur dekontaminacji, które szczegółowo opisane są w instrukcjach użytkownika testów i aparatów wykorzystujących metodę TMA. Dodatkowo zabezpieczenia przed kontaminacją stosowane w metodzie TMA nie są w pełni skuteczne, ponieważ producent w rozdziale dot. przebiegu czynności wykonania testu w instrukcji użytkownika podaje, że „odczynniki należy przygotowywać w czystym obszarze (nie zawierającym matryc i produktów amplifikacji)”, co potwierdza, że produkty amplifikacji RNA wydostają się na zewnątrz aparatu pracującego z wykorzystaniem metody TMA i mogą zanieczyścić odcynniki. Enzymatyczny system ochrony przed kontaminacją jest dodatkowym zabezpieczeniem ponad zabezpieczenia mechaniczno-odczynnikowe, charakteryzującym się lepszą skutecznością ochrony przed kontaminacją, który powoduje, że nie są wymagane specjalne procedury dekontaminacji. Z uwagi na powyższe nie można uznać, że zabezpieczenie mechaniczno-odczynnikowe jest równoważne enzymatycznemu.

Odpowiedź Zamawiającego: NIE – Zamawiający podtrzymuje w tym zakresie swoją odpowiedź z 8 lipca br.

2. Dot. odp. Zamawiającego z dnia 8 lipca 2015 r. na pytanie 2.

Czy Zamawiający uznaje, że odczynnikom i kontrolom gotowym do bezpośredniego użytku które wymagają wyłącznie wyjęcia z lodówki na co najmniej 30 minut przed użyciem zostanie przyznana maksymalna ilość punktów (5)?

Wymaganiem Zamawiającego była ocena sposobu przygotowania odczynników, czyli braku konieczności wykonania dodatkowych czynności np. rozmrażania, podczas gdy wcześniejsze wyjęcie z lodówki i pozostawienie w celu doprowadzenia do temperatury pokojowej nie wymaga

dotatkowego nakładu pracy.

Odpowiedź Zamawiającego: TAK – w przypadku odczynników i kontroli, które wymagają wyłącznie wyjęcia z lodówki na co najmniej 30 minut przed użyciem zostanie przyznana maksymalna ilość punktów (5)

3. Dot. pkt. 1.1 opisu przedmiotu zamówienia

Czy Zamawiający dopuszcza aparaturę przeprowadzającą automatyczne pulowanie oraz automatyczną izolację kwasów nukleinowych i amplifikację z detekcją, która wymaga manualnego zakręcenia probówek z pulami i ręcznego przeniesienia statywu z aparatu pulującego do aparatów wykonujących dalsze etapy badania w pełni automatycznie?

Odpowiedź Zamawiającego: TAK

4. Dot. pkt. 6 Dodatkowych wymagań w zał. nr 4 do SIWZ

Czy Zamawiający dopuszcza wykonanie badań na koszt Wykonawcy w innym zaakceptowanym RCKiK jako system zabezpieczenia umożliwiające wykonanie każdego etapu badań w przypadku awarii.

Odpowiedź Zamawiającego: TAK – Zamawiający dopuszcza taką możliwość

5. Dot. pkt. 3 Dodatkowych wymagań w zał. nr 4 do SIWZ

Czy Zamawiający wyraża zgodę na system archiwizujący pojedynczą porcję osocza o objętości 1,4 ml na mikropłytkę z połączonymi dołkami o obj. 2,2 ml oraz z oznakowaniem rzędów i kolumn?

Odpowiedź Zamawiającego: TAK – Zamawiający wyraża zgodę

6. Dot. Przedmiotu umowy pkt. 1 w zał. Nr 3 do SIWZ

Czy Zamawiający dopuszcza urządzenia używane, wyprodukowane w roku 2010, a zainstalowane i używane od roku 2011?

Odpowiedź Zamawiającego: TAK – Zamawiający dopuszcza urządzenia nie starsze niż wyprodukowane w 2010 r.

7. Dot. wzoru umowy - zał. Nr 3 do SIWZ

Par. 2 ust. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby zamówienia były składane wyłącznie za pośrednictwem faxu albo poczty elektronicznej?

Uzasadnienie: Składanie zamówień telefonicznie uniemożliwia Wykonawcy identyfikację tożsamości osoby dzwoniącej, a tym samym weryfikację czy jest to osoba upoważniona do składania zamówień.

Odpowiedź Zamawiającego: TAK – Zamawiający wyraża zgodę

8. Par. 3 ust. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to aby termin płatności był liczony od daty wystawienia faktury?

Odpowiedź Zamawiającego: NIE – Zamawiający nie wyraża zgody.

9. Par. 8 Prosimy o dodanie zapisu o brzmieniu „Zamawiający może w każdym czasie odstąpić od żądania zapłaty przez Wykonawcę kary umownej.”

Odpowiedź Zamawiającego: NIE – Zamawiający nie wyraża zgody. W § 8 wzoru umowy określono uprawnienia, a nie powinności stron. Proponowany zapis jest zatem bezprzedmiotowy.

DYREKTOR
Regionalnego Centrum Krwiotwórstwa i Krwiolécznictwa
w Wałbrzychu

Leszek Redziejewski