

242. RCKIK/DZL/ZZ/4011/16

Wałbrzych, 12 września 2016 r.

dot. przetargu nieograniczonego na zadanie ZP/16/2016 pn.: „Sprzedaż i dostawa jakościowych testów do diagnostyki w próbkach osocza/surowicy krwiodawców przeciwciał anty HCV, przeciwciał anty HIV 1+2, HBs-Ag (wraz z testem potwierdzenia) oraz kały (anty-Treponema pallidum) oraz materiałów zużywalnych, eksploatacyjnych oraz kontrolnych wewnętrznych i zewnętrznych oraz materiałów zużywalnych, eksploatacyjnych oraz kontrolnych wewnętrznych i zewnętrznych wraz z dzierżawą urządzenia niezbędnego do automatycznych metod, służących do zwolnienia 87.000 donacji w okresie 36 miesięcy i podłączeniem aparatury do systemu komputerowego KRDK.”

Działając na podstawie art. 38 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2015 roku, poz. 2164 ze zm.) Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Wałbrzychu informuje, że 9 i 12 września 2016 r. wpłynęły pisma Wykonawców zawierające pytania dotyczące specyfikacji istotnych warunków zamówienia. Przytaczając poniżej ich treść, Zamawiający równocześnie udziela odpowiedzi:

„W związku z udzielonymi odpowiedziami na pytania z dnia 07.09.2016 oraz 09.09.2016 oraz działając na podstawie art.38 ust 1 Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz.U. z 2015 roku, poz.2164 oraz z 2016r. poz. 831 i 996) zwracamy się z prośbą o wyjaśnienia.

1. Odpowiadając na pytanie nr 34 zadane przez firmę DiaSorin Zamawiający nie wyjaśnił, a zmodyfikował treść warunków ocenianych, odbierając 4 punkty innym potencjalnym Wykonawcom. W związku z tym prosimy o wyrażenie zgody i przyznanie 4 punktów w ocenie w przypadku zaoferowania analizatora, który całkowicie eliminuje kontaminację poprzez zastosowanie końcówek jednorazowych do dozowania materiału badanego i odczynników (zgodnie z pierwotną wersją siwz), w którym przebieg reakcji odbywa się w jednorazowych kuwetach reakcyjnych a odczyt końcowy po zajściu reakcji odbywa się w specjalnej komorze pomiarowej wykorzystującej platynową elektrodę.

Uzasadnienie: Oferowany analizator nie wymaga i nie stosuje jednorazowych kuwet pomiarowych.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wyraża zgodę. W związku z niedoprecyzowaniem punktu „Oceny technicznej” (pkt 3), Zamawiający w tym podkryterium przyzna maksymalną ilość - 4 punktów w przypadku zaoferowania analizatora, który całkowicie eliminuje kontaminację poprzez zastosowanie końcówek jednorazowych do dozowania materiału badanego i odczynników – zarówno w przypadku zastosowania przebiegu reakcji i pomiaru końcowego w kuwetach jednorazowego użytku, jak również gdy przebieg reakcji odbywa się w jednorazowych kuwetach reakcyjnych a odczyt końcowy po zajściu reakcji odbywa się w specjalnej komorze pomiarowej

2. W związku z odpowiedzią udzieloną na pytanie nr 41 w dniu 07.09.2016, która nie wyjaśniała a w znacznym stopniu zmodyfikowała zapisy siwz, oraz w związku z wyjaśnieniem odnoszącym się do tego pytania udzielonym w dniu 09.09.2016, prosimy o jednoznaczne potwierdzenie, że oczekiwaniem Zamawiającego jest dostarczenie testu przeglądowego wykrywającego zakażenie kałą u dawców krwi. Test Treponema Paliidum, powinien wykrywać przeciwciała klasy IgM i IgG o

czułości i swoistości ok 100%."

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wyjaśnia, że w tytule przetargu określającym przedmiot zamówienia określił, u kogo będą wykonywane badania.

Zgodnie z zał. 4 pkt 6 SIWZ Zamawiający wymaga, aby test wykrywający zakażenie kiłą u dawców był testem przeglądowym wykrywającym p/c Treponema Pallidum klasy IgG i IgM o czułości i swoistości ok. 100%

3. W nawiązaniu do pytania z dnia 02.09 „Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby kontrola zewnętrzna pochodziła od innego producenta? Odpowiedz Zamawiającego: NIE, Zamawiający nie wyraża zgody. Jednocześnie w SIWZ w punkcie II Wymagania dotyczące testów, podpunkt 9, Zamawiający wymaga i zobowiązuje Wykonawcę do pokrycia kosztów kontroli zewnętrznej dołączanej do każdej serii badań dostosowanej do typu aparatu firmy Microgenics Corporation.

W związku z powyższym prosimy o zgodę na zaoferowanie kontroli zewnątrz laboratoryjnej od innego producenta niż producent aparatów i testów, w obecnym kształcie przedmiotu zamówienia żaden z potencjalnych wykonawców nie może złożyć oferty.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający podtrzymuje, że nie wyraża zgody na kontrolę zewnątrzlaboratoryjną - inną niż kontrola QConnect firmy Microgenics Corporation, zalecana przez IHiT.

Zamawiający musi mieć możliwość wykonania badań tej kontroli na aparacie dostarczonym przez Wykonawcę.

P.O. Z-ca DYREKTORA
ds. leczenia
Regionalnego Centrum Kardiologii
i Kardiologii w Warszawie

lek. Stefan Sekula