

Wojewódzki Szpital Specjalistyczny im. Janusza Korczaka w Słupsku Sp. z o.o.

ul. Hubalczyków 1, 76-200 Słupsk tel. 59 8460 600, faks 59 8460 605

e-mail: sekretariat@szpital.slupsk.pl www.szpital.slupsk.pl



JEDNOSTKA
SAMORZĄDU
WOJEWÓDZTWA
POMORSKIEGO



Słupsk, dnia 17.09.2019

dotyczy: przetargu nieograniczonego pn.: Dostawa odczynników mikrobiologicznych – nr sprawy 95/PN/2019.

Na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych Zamawiający przekazuje treść zapytań dotyczących zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia wraz z wyjaśnieniami. W przedmiotowym postępowaniu wpłynęły następujące zapytania:

Pytanie nr 1:

Prosimy o wyłączenie pozycji 1-9 z Pakietu zbiorczego i utworzenie z nich odrębnego pakietu. Obecny opis przedmiotu zamówienia tworzy preferencje dla konkretnego wytwórcy, dysponującego pełnym asortymentem wymienionym w Pakiecie zbiorczym, uniemożliwiając składanie ofert pozostałym podmiotom posiadającym w swojej ofercie testy immunochromatograficzne, lecz nie posiadającym pozostałej części asortymentu, co budzi podejrzenia o faworyzowanie konkretnego wytwórcy przez Zamawiającego z naruszeniem dyscypliny finansów publicznych (na podstawie przepisów zawartych art. 17.1 pkt. 1) i pkt. 5b) ustawy z dnia 17 grudnia 2004r. o odpowiedzialności za naruszanie dyscypliny finansów publicznych (wraz z późn. zm.)). Poprzez sformułowanie przedmiotu zamówienia ograniczające faktyczny krąg podmiotów ubiegających się o udzielenie zamówienia, posiadających w swojej ofercie testy immunochromatograficzne, Zamawiający narusza odpowiednie przepisy ustawy PZP:

- 1) art. 7 ust. 1, poprzez przeprowadzenie postępowania w sposób naruszający zasadę uczciwej konkurencji, równego traktowania wykonawców, przejrzystości oraz proporcjonalności, poprzez sformułowanie postanowień SIWZ w sposób bezzasadnie ograniczający krąg podmiotów uprawnionych do ubiegania się o udzielenie zamówienia w postępowaniu;
- 2) art. 29 ust. 1, 2 i 3 w zw. z art. 7 ust. 1, poprzez wadliwe opisanie przedmiotu zamówienia, polegające na wprowadzeniu do jednego zamówienia produktów dostępnych tylko u jednego lub bardzo ograniczonej liczby podmiotów bez podziału tego zamówienia na części i tym samym ograniczenie liczby wykonawców uprawnionych do ubiegania się o udzielenie zamówienia w postępowaniu;
- 3) art. 29 ust. 1, 2 i 3 w zw. art. 36aa ust. 1 w zw. z art. 7 ust. 1, poprzez wadliwe opisanie przedmiotu zamówienia, polegające na niedopuszczeniu możliwości składania ofert częściowych/nieudzielenie zamówienia w częściach i tym samym ograniczenie liczby podmiotów uprawnionych do ubiegania się o udzielenie zamówienia w postępowaniu. W odniesieniu do art. 96 ust. 1 pkt. 11 ustawy PZP (zgodnie z którym Zamawiający powinien literalnie wskazać przyczyny niedokonania podziału zamówienia na części), cytowany przepis stanowi transpozycję do polskiego porządku prawnego normy zawartej w art. 46 ust. 1 dyrektywy klasycznej. Zgodnie z motywem 78 preambuły do dyrektywy klasycznej w przypadku, gdy instytucja zamawiająca zdecyduje, że podział zamówienia na części nie byłby właściwy, stosowne indywidualne sprawozdanie lub dokumenty zamówienia powinny zawierać wskazanie głównych przyczyn decyzji instytucji zamawiającej. Przesłanki zawarte

w powyższym motywie preambuły nie mają zastosowania w przedmiotowym postępowaniu. Zgodnie z treścią sentencji wyroku KIO z dnia 2017-01-02, sygn. akt.: KIO 2346/16 (w myśl którego KIO nakazała instytucji zamawiającej dokonanie podziału zamówienia na części): „uznać należy, iż obawy związane z ewentualnymi niewielkimi trudnościami czy kosztami bądź nieznacznymi problemami z koordynowaniem działań wykonawców, a tym bardziej wygoda zamawiającego, nie powinny stanowić dostatecznej podstawy do zaniechania podziału zamówienia na części.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 2:

Czy Zamawiający dopuści w poz. 2 zaoferowanie testu kasetkowego?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 3:

Czy Zamawiający dopuści w poz. 13, 14 zaoferowanie szybkiego testu immunochromatograficznego do wykrywania przeciwciał klas IgG oraz IgM Treponema pallidum w surowicy, osoczu oraz krwi pełnej; o czułości, swoistości oraz dokładności powyżej 99,7%?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 4:

Załącznik nr 2 – Formularz asortymentowo-ilościowy – poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści test do oznaczania w surowicy lub osoczu?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 5:

Załącznik nr 2 – Formularz asortymentowo-ilościowy – poz. 2 – Czy Zamawiający dopuści opakowanie po 20 lub 25 sztuk?

Odp. Zamawiającego:

Tak z odpowiednim przeliczeniem.

Pytanie nr 6:

Załącznik nr 2 – Formularz asortymentowo-ilościowy – poz. 3 – Czy Zamawiający dopuści test o czułości dla: Rotawirusów powyżej 99,9%, dla Adenowirusów powyżej 99,9, dla Norowirusa G1 87,5% i Norowirusa G2 95% oraz specyficzności dla: Rotawirusów 98,8 %, Adenowirusów 97,6%, dla Norowirusa G1 98,9% i Norowirusa G2 96,6%?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 7:

Załącznik nr 2 – Formularz asortymentowo-ilościowy – poz. 3 – Czy Zamawiający dopuści opakowanie po 20 indywidualnie pakowanych testów?

Odp. Zamawiającego:

Tak z odpowiednim przeliczeniem.

Pytanie nr 8:

Załącznik nr 2 – Formularz asortymentowo-ilościowy – poz. 4 – Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie testu bez materiału kontrolnego dodatniego i ujemnego?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 9:

Załącznik nr 2 – Formularz asortymentowo-ilościowy – poz. 4 – Czy Zamawiający dopuści test w opakowaniu po 10 sztuk?

Odp. Zamawiającego:

Tak z odpowiednim przeliczeniem.

Pytanie nr 10:

Załącznik nr 2 – Formularz asortymentowo-ilościowy – poz. 4 – Czy Zamawiający dopuści test o czułości 91,6% i specyficzności 97,3%?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 11:

Załącznik nr 2 – Formularz asortymentowo-ilościowy – poz. 4, 5 i 6 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 4, 5 i 6 do osobnego pakietu celem zwiększenia konkurencyjności składanych ofert?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 12:

Załącznik nr 2 – Formularz asortymentowo-ilościowy – poz. 5 - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie testu bez materiału kontrolnego dodatniego i ujemnego?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 13:

Załącznik nr 2 – Formularz asortymentowo-ilościowy – poz. 5 - Czy Zamawiający dopuści test w opakowaniu po 10 sztuk?

Odp. Zamawiającego:

Tak z odpowiednim przeliczeniem.

Pytanie nr 14:

Załącznik nr 2 – Formularz asortymentowo-ilościowy – poz. 5 - Czy Zamawiający dopuści test o czułości 92,7% i specyficzności 96,7%?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 15:

Załącznik nr 2 – Formularz asortymentowo-ilościowy – poz. 6 – Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie testu bez materiału kontrolnego dodatniego i ujemnego?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 16:

Załącznik nr 2 – Formularz asortymentowo-ilościowy – poz. 6 - Czy Zamawiający dopuści test o czułości 97,3% i specyficzności 94,5%?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 17:

Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści test o czułości 93% w konfekcji 22 testy w opakowaniu z odpowiednim przeliczeniem na wymaganą ilość?

Odp. Zamawiającego:

Tak z odpowiednim przeliczeniem.

Pytanie nr 18:

Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści test kasetkowy o czułości 99,3% i specyficzności 99,5%?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 19:

Czy Zamawiający w pozycji 3 dopuści test charakteryzujący się następującymi parametrami: czułość dla Rota, Adeno i Norowirusa >99%, specyficzność dla Rotawirusa >98%, dla Adeno i Norowirusa >99% ?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 20:

Czy Zamawiający w pozycji 4 dopuści test z kontrolą wewnętrzną charakteryzujący się relatywną czułością 91,3%, relatywną swoistością 97,3% w opakowaniu 10 testów z odpowiednim przeliczeniem na wymaganą ilość?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 21:

Czy Zamawiający w pozycji 5 dopuści test z kontrolą wewnętrzną charakteryzujący się relatywną czułością 91,5% i relatywną swoistością 96,1% dla wymazów z szyjki macicy oraz relatywną czułością 89,2% i relatywną swoistością 96,5% dla wymazów z cewki moczowej u mężczyzn w opakowaniu 10 testów z odpowiednim przeliczeniem na wymaganą ilość?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 22:

Czy Zamawiający w pozycji 6 dopuści test z kontrolą wewnętrzną o czułości 87,3% i swoistości 99,3%?

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 23:

Czy Zamawiający w pozycji 8 dopuści wielkość opakowania 10 testów z odpowiednim przeliczeniem na wymaganą ilość?

Odp. Zamawiającego:

Tak z odpowiednim przeliczeniem.

Pytanie nr 24:

Czy Zamawiający w pozycji 9 dopuści opakowanie 10 testów z odpowiednim przeliczeniem na wymaganą ilość?

Odp. Zamawiającego:

Tak z odpowiednim przeliczeniem.

Pytanie nr 25:

Czy Zamawiający w pozycji 12 dopuści opakowanie 100 testów z odpowiednim przeliczeniem na wymaganą ilość?

Odp. Zamawiającego:

Tak z odpowiednim przeliczeniem.

Pytanie nr 26:

Czy Zamawiający w 6 pozycji 13 dopuści opakowanie 150 testów z odpowiednim przeliczeniem na wymaganą ilość?

Odp. Zamawiającego:

Tak z odpowiednim przeliczeniem.

Powyższa informacja została zamieszczona na stronie internetowej Zamawiającego w dniu 17.09.2019 r.

KIEROWNIK
Działu Zakupów i Zamówień Publicznych

Piotr Feszak

