

dotyczy: postępowania o zamówienie publiczne w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę barwników do hematologii, analityki oraz testów kasetkowych.

W związku ze skierowanymi przez Wykonawców w dniu 23.09.2020 r. pytaniami do siwz Specjalistyczny Szpital Miejski im. M. Kopernika w Toruniu informuje o ich treści i udzielonej na nie odpowiedzi.

Pytanie 1

Proszę o wyjaśnienie czy w formularzu asortymentowo cenowym nie wystąpiła pomyłka, w pozycji 20 jak i w pozycji 23 występuje ten sam test. Czy Zamawiający zrezygnuje np. z pozycji 20 czy może doprecyzuje o jakie parametry chodzi?

Odpowiedź na pytanie 1

Patrz modyfikacja siwz.

W związku ze skierowanymi przez Wykonawcę w dniu 24.09.2020 r. pytaniami do siwz Specjalistyczny Szpital Miejski im. M. Kopernika w Toruniu informuje o ich treści i udzielonej na nie odpowiedzi.

Pytanie 1

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie zbiorczym poz. 2 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Prosimy o dopuszczenie zaoferowania w Pakiecie zbiorczym poz. 2 testu zawierającego 25 szt. w opakowaniu (przy czym każdy test jest indywidualnie zapakowany w szczelną saszetkę) - po przeliczeniu na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę.

Odpowiedź na pytanie 1

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie zbiorczym poz. 4 w przedmiotowym postępowaniu:

2. Prosimy o dopuszczenie zaoferowania w Pakiecie zbiorczym poz. 4 testu zawierającego 40 szt. w opakowaniu (przy czym każdy test jest indywidualnie zapakowany w szczelną saszetkę) – 40 szt. pokrywa się z całkowitą liczbą testów, którą zamierza zakupić Zamawiający.

Odpowiedź na pytanie 2

Zgodnie z siwz.

Pytanie 3

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie zbiorczym poz. 5 w przedmiotowym postępowaniu:

3. Prosimy o dopuszczenie w Pakiecie zbiorczym poz. 5 testu do wykrywania takich samych narkotyków jak wymienione w SIWZ, o parametrach przewyższających w stosunku do testu opisanego aktualnie w SIWZ (o niższych progach czułości dla poszczególnych narkotyków), tj:
Test o czułości: amfetamina (300 ng/ml), kokaina (100 ng/ml), morfina (300 ng/ml), THC (25 ng/ml) w moczu ludzkim.

Prosimy o uwzględnienie faktu, że próg wykrywanego stężenia amfetaminy w moczu na poziomie 1000ng/ml może być niewystarczający do wykrycia tej substancji nawet u osoby regularnie nadużywającej substancji psychoaktywnych (zwłaszcza: po wielu godzinach od ostatniego użycia), gdyż już każde stężenie wyższe niż 300ng/ml jest uznawane za oznakę nadużywania tej substancji. W literaturze dotyczącej tematu zwracano wagę na fakt, że próg czułości testu (cutoff value) na poziomie 1000mg/dl będzie niewystarczający do wykrycia amfetaminy w przypadku doustnej dawki na poziomie 5mg (wykrywanych jest jedynie 8% przypadków przyjęcia substancji), a nawet 10mg czy 20mg (prosimy o zapoznanie się z odpowiednim piśmiennictwem, np. <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/9788523>)

Odpowiedź na pytanie 3

Patrz modyfikacja siwz.

Pytanie 4

5. Prosimy o dopuszczenie zaoferowania testu zawierającego 25 szt. w opakowaniu (przy czym każdy test jest indywidualnie zapakowany w szczelną saszetkę) – po przeliczeniu na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę.

Odpowiedź na pytanie 4

Zgodnie z siwz.

Pytanie 5

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie zbiorczym poz. 6 w przedmiotowym postępowaniu:

4. Czy Zamawiający dopuści w dopuści w Pakiecie zbiorczym poz. 6 zaofiarowanie osobnych testów do wykrywania do wykrywania barbituranów i benzodiazepin – po 40 testów każdy?

Odpowiedź na pytanie 5

Zgodnie z siwz.

Pytanie 6

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie zbiorczym poz. 12 w przedmiotowym postępowaniu:

5. Prosimy o dopuszczenie zaofiarowania w Pakiecie zbiorczym poz. 12 testu zawierającego 10 szt. w opakowaniu (przy czym każdy test jest indywidualnie zapakowany w szczelną saszetkę) po przeliczeniu na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę?

Odpowiedź na pytanie 6

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 7

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie zbiorczym poz. 20 i 23 w przedmiotowym postępowaniu:

6. Czy Zamawiający w Pakiecie zbiorczym poz. 20 i 23 dopuści zaofiarowanie testu narkotykowego wykrywającego 10 narkotyków na jednym panelu testowym wraz z zaofiarowaniem osobnego testu do wykrywania zafałszowań moczu na osobnym panelu (w takiej samej ilości jak test główny)? Prosimy o uwzględnienie faktu, że test do wykrywania zafałszowań moczu wykrywa kilka różnych parametrów i posiada inną charakterystykę działania niż test do wykrywania „klasycznych” narkotyków – zunifikowanie obu testów na jednym panelu może powodować utratę części właściwości diagnostycznych testu na zafałszowanie moczu. Czy wobec powyższego Zamawiający wydzieli testy na zafałszowanie moczu jako osobne pozycję w Pakiecie zbiorczym poz. 20 i 23 (lub wyrazi zgodę na zaofiarowanie takich testów jako odrębne pozycje, obok pozycji 20 i 23)?

Odpowiedź na pytanie 7

Zgodnie z wprowadzoną modyfikacją siwz.

Pytanie 8

Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie zbiorczym poz. 10-19 i 21 w przedmiotowym postępowaniu:

7. Prosimy o wyłączenie pozycji 10-19 oraz 21 z pakietu zbiorczego i utworzenie z nich odrębnego pakietu. Wymienione testy stanowią spójną grupę produktową (odczynniki chemiczne i wzorce), która nie jest strukturalnie ani funkcjonalnie powiązana z pozostałym asortymentem zgromadzonym w Pakiecie zbiorczym (testy immunochromatograficzne). Obecny opis przedmiotu zamówienia tworzy preferencje dla konkretnego dostawcy, dysponującego pełnym asortymentem wymienionym w Pakiecie zbiorczym, uniemożliwiając składanie ofert pozostałym podmiotom posiadającym w swojej ofercie testy immunochromatograficzne (kasetkowe), lecz nie posiadającym pozostałej części asortymentu, co budzi podejrzenia o faworyzowanie konkretnego dostawcy 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.”

Odpowiedź na pytanie 8

Zgodnie z siwz.

II. Na podstawie art. 38 ust. 4 prawa zamówień publicznych Zamawiający modyfikuje treść siwz w taki sposób, że :
w załączniku nr 1 do siwz wykreśla dotychczasowy zapis o następującej treści: „

Załącznik nr 1

Warunki konieczne:

Lp.	Odczynniki	Odpowiedzi TAK/NIE/Podać
1	Wszystkie wyroby muszą posiadać oznaczenia w języku polskim na opakowaniu jednostkowym	
2	Testy immunochromatograficzne - kasetkowe	
3	Zestaw testów zawiera niezbędne elementy do przeprowadzenia oznaczenia tj: fiołki z ekstraktem, próbówki, pipetki, instrukcje użycia	
4	Każdy test pakowany indywidualnie	
5	Krew utajona w kale, czułość $\geq 96,3\%$, swoistość $\geq 99,1\%$; cut-off 50 μg , bez diety, aplikator w zestawie, 25 testów w opakowaniu; zestaw zawiera kontrolę dodatnią i ujemną w postaci płynnej.	
6	Test do wykrywania <i>Treponoma pallidum</i> wykrywający 2 klasy przeciwciał IgM, IgG, . Czułość 99,6%, swoistość 99,10%, 50 testów w opakowaniu	
7	Test ciążowy – czułość 10 mIU/ml, oznaczenie w moczu lub w surowicy. Czułość i specyficzność 100%.	
8	Test wykrywający TCA w moczu – czułość 1000 ng/ml, 10 testów w opakowaniu	
9	Test wykrywający Ekstazę w moczu – czułość 1000 ng/ml, 10 testów w opakowaniu	
10	Test narkotykowy, cztero parametrowy, czułość: amfetamina: 1000 ng/ml, kokaina: 300ng/ml, morfina: 300 ng/ml, TCH: 50 ng/ml; 5 sztuk w opakowaniu	
11	Test dwu parametrowy wykrywający leki uspokajające, czułość: barbiturany: 300 ng/ml, bezodiazepiny: 300 ng/ml; 5 testów w opakowaniu	
12	Test do wykrywania <i>Gardia Lambli</i> w kale, wymagana czułość $> 99\%$ oraz swoistość $> 99\%$, aplikator w zestawie ; 20 testów w opakowaniu; zestaw zawiera kontrolę dodatnią i ujemną.	
13	Test wykrywający mikroalbuminy w moczu, wynik w przedziałach: <10 , $10 - 20$, $> 20 \text{ mg/l}$; 10 testów w opakowaniu. Wykonanie testu z nie więcej niż 5 kropli (200 ml) moczu.	
14	Test wykrywający <i>Helikobacter pylori</i> w kale, w zestawie aplikator, czułość i swoistość testu w porównaniu do etody endoskopowej : 100%; 25 testów w opakowaniu	
15	Hematoksylina Harris, opakowanie 1000 ml	
16	Odczynnik Pandiego, opakowanie 100 ml	
17	Odczynnik Samsona, opakowanie 100 ml	
18	Sudan III, opakowanie 100 ml	

19	Odczynnik Lugola, opakowanie 100 ml	
20	Odczynnik Túrka, opakowanie 1000 ml	

Lp.	Nazwa badania	Ilość testów/ ilość odczynnika na 24 m-cy	Wielkość opakowania	Ilość opakowań w zaokrągleniu do pełnego opakowania/szt.	Cena jedn. netto opak. /szt.	Wartość netto	V a t %	Wartość brutto	Nazwa handlowa/ Producent/ nr katalogowy
1.	Test do wykrywania krwi utajonej w kale	200 testów							
2.	Test do wykrywania <i>Trepanoma Pallidum</i> w kale	240 testów							
3.	Test ciążowy w surowicy i moczu	200 testów							
4.	Test do wykrywania trójcyklicznych antydepresantów w moczu	40 testów							
5.	Test cztero parametrowy do wykrywania kokainy, amfetaminy, morfiny i marihuany w moczu	150 testów							
6.	Test dwu parametrowy do wykrywania barbituranów i benzodiazepiny w moczu	40 testów							
7.	Test do wykrywania <i>Helicobacter pylori</i> w kale	40 testów							
8.	Test do wykrywania mikroalbuminy w moczu	30 testów							
9.	Test do wykrywania <i>Gardia Lamblia</i> w kale	20 testów							
10.	Hematoksylina Harrisa	4 litrów							
11.	Kwas solny 10% r-r wodny	2 litry							
12.	Odczynnik Samsona	200 ml							
13.	Odczynnik Pandeygo	200 ml							
14.	Odczynnik Sudan III	200 ml							
15.	Odczynnik Lugola	200 ml							
16.	Odczynnik Túrka	6000 ml							
17.	Wzorzec do Hb	50 ml							
18.	Drabkin	1000 ml							
19.	Odczynnik do retikulocytów	200 ml							
20.	Test narkotykowy, 10-cio parametrowy, wykrywający również obecność substancji maskujących obecność narkotyków w moczu	30 testów							
21.	Kwas solny 6N r-r wodny	1000 ml							

22.	Test narkotykowy, 5-cio parametrowy, wykrywający: syntetyczne kanabinoidy, MDPV, LSD, syntetyczne katynony, mefedron,	25 testów							
23.	Test narkotykowy, 10-cio parametrowy, wykrywający również obecność substancji maskujących obecność narkotyków w moczu: kokaina, amfetamina, THC, metadon, MDMA, morfina, PCP, barbiturany, benzodiazepiny, TCA	30 testów							
	Ogółem:								

„, a w miejsce wykreślonego zapisu wprowadza nowy zapis o następującej treści: „

Załącznik nr 1

Warunki konieczne:

Lp.	Odczynniki	Odpowiedzi TAK/NIE/Podać
1	Wszystkie wyroby muszą posiadać oznaczenia w języku polskim na opakowaniu jednostkowym	
2	Testy immunochromatograficzne - kasetkowe	
3	Zestaw testów zawiera niezbędne elementy do przeprowadzenia oznaczenia tj: fiolki z ekstraktem, probówki, pipetki, instrukcje użycia	
4	Każdy test pakowany indywidualnie	
5	Krew utajona w kale, czułość $\geq 96,3\%$, swoistość $\geq 99,1\%$; cut-off 50 μg , bez diety, aplikator w zestawie, 25 testów w opakowaniu; zestaw zawiera kontrolę dodatnią i ujemną w postaci płynnej.	
6	Test do wykrywania <i>Trepanoma pallidum</i> wykrywający 2 klasy przeciwciał IgM, IgG, . Czułość 99,6%, swoistość 99,10%, 50 testów w opakowaniu	
7	Test ciążowy – czułość 10 mIU/ml, oznaczenie w moczu lub w surowicy. Czułość i specyficzność 100%.	
8	Test wykrywający TCA w moczu – czułość 1000 ng/ml, 10 testów w opakowaniu	
9	Test wykrywający Ekstazę w moczu – czułość 1000 ng/ml, 10 testów w opakowaniu	
10	Test narkotykawy, cztero parametrowy, czułość: amfetamina: 1000 ng/ml, kokaina: 300ng/ml, morfina: 300 ng/ml, TCH: 50 ng/ml; 5 sztuk w opakowaniu	
11	Test dwu parametrowy wykrywający leki uspokajające, czułość: barbiturany: 300 ng/ml, bezodiazepiny: 300 ng/ml; 5 testów w opakowaniu	
12	Test do wykrywania <i>Gardia Lamblia</i> w kale, wymagana czułość $> 99\%$ oraz swoistość $> 99\%$, aplikator w zestawie ; 20 testów w opakowaniu; zestaw zawiera kontrolę dodatnią i ujemną.	
13	Test wykrywający mikroalbuminy w moczu, wynik w przedziałach: <10 , $10 - 20$, > 20 mg/l; 10 testów w opakowaniu. Wykonanie testu z nie więcej niż 5 kropli (200 ml) moczu.	
14	Test wykrywający <i>Helikobacter pylori</i> w kale, w zestawie aplikator, czułość i swoistość testu w porównaniu do etody endoskopowej : 100%; 25 testów w opakowaniu	

15	Hematoksylina Harrisa, opakowanie 1000 ml	
16	Odczynnik Pandiego, opakowanie 100 ml	
17	Odczynnik Samsona, opakowanie 100 ml	
18	Sudan III, opakowanie 100 ml	
19	Odczynnik Lugola, opakowanie 100 ml	
20	Odczynnik Türka, opakowanie 1000 ml	

Lp.	Nazwa badania	Ilość testów/ ilość odczynnika na 24 m-cy	Wielkość opakowania	Ilość opakowań w zaokrągleniu do pełnego opakowania/szt.	Cena jedn. netto opak./szt.	Wartość netto	V a t %	Wartość brutto	Nazwa handlowa/ Producent/ nr katalogowy
1.	Test do wykrywania krwi utajonej w kale	200 testów							
2.	Test do wykrywania <i>Trepanoma Pallidum</i> w kale	240 testów							
3.	Test ciążowy w surowicy i moczu	200 testów							
4.	Test do wykrywania trójktyklicznych antydepresantów w moczu	40 testów							
5.	Test cztero parametrowy do wykrywania kokainy, amfetaminy, morfiny i marihuany w moczu Lub Test o czułości: amfetamina (300 ng/ml), kokaina (100 ng/ml), morfina (300 ng/ml), THC (25 ng/ml) w moczu ludzkim.	150 testów							
6.	Test dwu parametrowy do wykrywania barbituranów i benzodiazepiny w moczu	40 testów							
7.	Test do wykrywania <i>Helicobacter pylori</i> w kale	40 testów							
8.	Test do wykrywania mikroalbuminy w moczu	30 testów							
9.	Test do wykrywania <i>Gardia Lamblia</i> w kale	20 testów							
10.	Hematoksylina Harrisa	4 litrów							
11.	Kwas solny 10% r-r wodny	2 litry							
12.	Odczynnik Samsona	200 ml							
13.	Odczynnik Pandiego	200 ml							
14.	Odczynnik Sudan III	200 ml							
15.	Odczynnik Lugola	200 ml							

16.	Odczynnik Türka	6000 ml							
17.	Wzorzec do Hb	50 ml							
18.	Drabkin	1000 ml							
19.	Odczynnik do retikulocytów	200 ml							
21.	Kwas solny 6N r-r wodny	1000 ml							
22.	Test narkotykowy, 5-cio parametrowy, wykrywający: syntetyczne kanabinoidy, MDPV, LSD, syntetyczne katynony, mefedron,	25 testów							
23.	Test narkotykowy, 10-cio parametrowy, wykrywający również obecność substancji maskujących obecność narkotyków w moczu: kokaina, amfetamina, THC, metadon, MDMA, morfina, PCP, barbiturany, benzodiazepiny, TCA	30 testów							
	Ogółem:								

”.

Pozostałe wymagania zgodnie z siwz.

Dnia 28/09/2020 r. odpowiedzi na pytania i modyfikację siwz zamieszczono na stronie internetowej www.med.torun.pl