

Toruń, dn. 8 kwietnia 2022 r.

L.dz. SSM.DZP.200.57.2022

dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publiczne w trybie podstawowym na dostawę odczynników do analityki, barwników do hematologii i szybkich testów.

W związku ze skierowanym przez Wykonawcę w dniu 07.04.2022 r. pytaniami do SWZ Specjalistyczny Szpital Miejski im. M. Kopernika w Toruniu informuje o ich treści i udzielonej na nie odpowiedzi.

Pytanie 1

Prosimy o wyłączenie pozycji 7-13 z pakietu zbiorczego oraz utworzenie z nich odrębnego pakietu. Obecny opis przedmiotu zamówienia tworzy preferencje dla konkretnego wytwórcy, dysponującego pełnym asortymentem wymienionych w Pakiecie zbiorczym uniemożliwiając składanie ofert pozostałym podmiotom posiadającym w swojej ofercie testy immunochromatograficzne (kasetkowe), lecz nie posiadającym pozostałej części asortymentu (odczynniki laboratoryjne), co budzi podejrzenia o faworyzowanie konkretnego wytwórcy przez Zamawiającego z naruszeniem dyscypliny finansów publicznych (na podstawie przepisów zawartych art. 16 pkt. 1 ustawy z dnia 11 września 2019r. 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. 16 pkt. 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. 99 ust. 4, 5 w zw. z art. 16 pkt. 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. 99 ust. 4, 5 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 1

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 2

Obecnie przygotowany pakiet asortymentu (pakiet zbiorczy) faworyzuje konkretnego wytwórcę, który jako jedyny posiada zarówno testy immunochromatograficzne oraz odczynniki laboratoryjne. Czy Zamawiający podzieli pakiet 9w następujący sposób :

- testy immunochromatograficzne
- odczynniki laboratoryjne?

Każda z powyższych kategorii produktów stanowi zbiór odrębny, niepowiązany strukturalnie ani funkcjonalnie z innymi kategoriami. Z tego względu umieszczenie w/w grup produktów w jednym pakiecie faktycznie wyklucza możliwość zaistnienia uczciwej konkurencji w przedmiotowym postępowaniu, tworząc dla wybranego wykonawcy monopol na kształtowanie cen ofert – przy czym wykonawca ustala ceny bezpośrednio lub poprzez podmioty pozostające z nim w stałych stosunkach gospodarczych. Liczba tych podmiotów nie ma znaczenia dla braku faktycznej konkurencji w sytuacji, w której w istocie jeden podmiot dyktuje wszystkie ceny przetargowe.

Skutkować to będzie dopuszczeniem większej liczby wykonawców, co przełoży się na otrzymanie korzystnych cenowo ofert.

Odpowiedź na pytanie 2

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 3

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie w pozycji 6 testów kasetkowych o czułości > 99,9%, swoistości 99,7%?

Odpowiedź na pytanie 3

Patrz modyfikacja SWZ.

Pytanie 4

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie w pozycji 6 testów kasetkowych konfekcjonowanych 25 szt/op. oraz przeliczenie na odpowiednią ilość opakowań?

Odpowiedź na pytanie 4

TAK. Wykonawca zobowiązany jest przeliczyć szt. na odpowiednią ilość opakowań.

Pytanie 5

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie w pozycji 7 testów kasetkowych o czułości 10 mIU/ml?

Odpowiedź na pytanie 5

Patrz modyfikacja SWZ.

Pytanie 6

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie w pozycji 7 testów kasetkowych o czułości i swoistości >99,9%?

Odpowiedź na pytanie 6

Patrz modyfikacja SWZ.

Pytanie 7

Czy w Pakiecie zbiorczym poz. 14 Zamawiający dopuści zaferowanie testów 10-parametrowych wraz osobnymi panelami do wykrywania obecności substancji maskujących obecność narkotyków w moczu (w takiej samej ilości jak testy 10-parametrowe)? W przypadku pozytywnego wyniku testu na obecność narkotyków wykrywanie substancji maskujących nie ma praktycznego sensu. Dostarczenie osobnych testów na obecność takich substancji pozwoli Zamawiającemu uniknąć niepotrzebnego zużycia takich testów przy każdym badaniu moczu pacjenta na obecność narkotyków.

Odpowiedź na pytanie

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 8

Czy w Pakiecie zbiorczym poz. 15 Zamawiający dopuści zaoferowanie testu konfekcjonowanego w opakowaniach x 25 szt. (wszystkie testy w opakowaniu są pakowane indywidualnie w hermetycznie zamkniętych saszetkach z możliwością użycia każdego testu do końca daty ważności) – po przeliczeniu testów na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę?

Odpowiedź na pytanie

TAK. Wykonawca zobowiązany jest przeliczyć szt. na odpowiednią ilość opakowań.

Pytanie 9

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie zbiorczym pozycji 1 test o czułości 98%, swoistości 98,7% oraz cut-off 10 ng/ml?

Odpowiedź na pytanie 9

Patrz modyfikacja SWZ.

Pytanie 10

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie zbiorczym pozycji 6 test o czułości 96,2%, swoistości 97,8%; opakowanie 10 sztuk?

Odpowiedź na pytanie 10

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 11

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie zbiorczym pozycji 5 test reprezentujący wynik w większej ilości przedziałów, a zatem dokładniejszy?

Odpowiedź na pytanie 11

TAK.

Pytanie 12

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie zbiorczym pozycji 4 test o czułości 98,8%, swoistość 98,4% w odniesieniu do metody endoskopowej. Testy o czułości i swoistości 100 % nie mogą istnieć, ponieważ były by czulsze i dokładniejsze niż metody laboratoryjne.

Odpowiedź na pytanie 12

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 13

Czy Zamawiający w 19 punkcie wymagań ma na myśli transport w warunkach kontrolowanych? Czy w związku z tym wymaga, aby testy były dostarczane przez hurtownię farmaceutyczną?

Odpowiedź na pytanie 13

Zgodnie z SWZ.

Na podstawie art. 286 ust. 1 prawo zamówień publicznych Zamawiający modyfikuje treść swz w taki sposób, że:

1) w załączniku nr 1 do SWZ wykreśla się zapis o następującej treści: „

WARUNKI KONIECZNE DO SPEŁNIENIA PRZEZ WYKONAWCĘ W NINIEJSZYM POSTĘPOWANIU PRZETARGOWYM NA DOSTAWĘ BARWNIKÓW I TESTÓW KASETKOWYCH.

Lp.	Wymagania	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, probówki, pipetki, instrukcje użycia	
4	Każdy test pakowany indywidualnie	
5	Krew utajona w kale, czułość >= 96,3%, swoistość >/=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% lub testu o czułości 97,8% i swoistości 97,5%, 50 testów w opakowaniu	
7	Test ciążyowy – czułość 20 mIU/ml, oznaczenie w moczu lub w surowicy. Czułość i specyficzność 99,9%.	
8	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.	
9	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.	
10	Test wykrywający <i>Helicobacter pylori</i> w kale, w zestawie aplikator, czułość i swoistość testu w porównaniu do etody endoskopowej : 100%; 25 testów w opakowaniu	
11	Multi 10 Panel; Test narkotykowy, 10-cio parametrowy wykrywający również obecność substancji maskujących obecność narkotyków w moczu, kokaina, amfetamina, THC, metadon, MDMA, morfina, PCP, barbiturany, benzodiazepiny, TCA, 25 sztuk w opakowaniu	
12	Test narkotykowy 5-cio parametrowy wykrywający: syntetyczne kanabinoidy, MDPV, LSD, syntetyczne katynony, mefedron, wielkość opakowania 5 testów	
13	Hematoksyлина HARRISA, opakowanie 1000 ml	
14	Odczynnik Pandiego, opakowanie 100 ml	
15	Odczynnik Samsona, opakowanie 100 ml	
16	Sudan III, opakowanie 100 ml	
17	Odczynnik Lugola, opakowanie 100 ml	
18	Odczynnik Türka, opakowanie 1000 ml	
19	Zachowanie warunków transportu do wymagań producenta	

*-odpowiedź „nie” spowoduje odrzucenie oferty

Lp.	Nazwa odczynnika	Ilość testów lub ilość odczynnika na 24 m-ce	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	500testów							
2	Test do wykrywania <i>Trepanoma Pallidum</i>	300 testów							
3	Test ciążyowy w surowicy i moczu	700 testów							
4	Test do wykrywania <i>Helicobacter pylori</i> w kale	150 testów							
5	Test do wykrywania mikroalbuminy w moczu	20 testów							
6	Test do wykrywania <i>Gardia Lamblia</i> w kale	20 testów							
7	Hematoksyлина HARRISA	4 litrów							
8	Odczynnik Samsona	200 ml							
9	Odczynnik Pandiego	200 ml							
10	Odczynnik Sudan III	200 ml							
11	Odczynnik Lugola	200 ml							
12	Odczynnik Türka	4000 ml							
13	Odczynnik do retikulocytów	200 ml							
14	Test narkotykowy, 10-cio parametrowy, wykrywający również obecność substancji maskujących obecność narkotyków w moczu: kokaina, amfetamina, THC, metadon, MDMA, morfina, PCP, barbiturany, benzodiazepiny, TCA	350 testów							

15	Test narkotykowy, 5-cio parametrowy, wykrywający: syntetyczne kanabinoidy, MDPV, LSD, syntetyczne katynony, mefedron,	20 testów						
	Ogółem:							

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

WARUNKI KONIECZNE DO SPEŁNIENIA PRZEZ WYKONAWCĘ W NINIEJSZYM POSTĘPOWANIU PRZEATRGOwym NA DOSTAWĘ BARWNIKÓW I TESTÓW KASETKOWYCH.

Lp.	Wymagania	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 , lub lub test o czułości 98%, swoistości 98,7% oraz cut-off 10ng/ml , 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% lub >99,9% , swoistość 99,10% lub 99,7% , 50 testów w opakowaniu lub 25szt.op. należy przeliczyć na odpowiednią ilość opakowań	
7	Test ciążowy – czułość 20 mIU/ml lub 10mIU/ml lub testy kasetkowe o czułości i swoistości >99,9% , oznaczenie w moczu lub w surowicy. Czułość i specyficzność 99,9%.	
8	Test do wykrywania <i>Gardia Lamblia</i> w kale, wymagana czułość > 99% oraz swoistość > 99% lub testu o czułości 97,8% i swoistości 97,5%, aplikator w zestawie ; 20 testów w opakowaniu; zestaw zawiera kontrolę dodatnią i ujemną.	
9	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.	
10	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	
11	Multi 10 Panel; Test narkotykowy, 10-cio parametrowy wykrywający również obecność substancji maskujących obecność narkotyków w moczu, kokaina, amfetamina, THC, metadon, MDMA, morfina, PCP, barbiturany, benzodiazepiny, TCA, 25 sztuk w opakowaniu	
12	Test narkotykowy 5-cio parametrowy wykrywający: syntetyczne kanabinoidy, MDPV, LSD, syntetyczne katynony, mefedron, wielkość opakowania 5 testów	
13	Hematoksylina Harrisa, opakowanie 1000 ml	
14	Odczynnik Pandiego, opakowanie 100 ml	
15	Odczynnik Samsona, opakowanie 100 ml	
16	Sudan III, opakowanie 100 ml	

17	Odczynnik Lugola, opakowanie 100 ml	
18	Odczynnik Türka, opakowanie 1000 ml	
19	Zachowanie warunków transportu do wymagań producenta	

*-odpowiedź „nie” spowoduje odrzucenie oferty

Lp.	Nazwa odczynnika	Ilość testów lub ilość odczynnika na 24 m-ce	Wielkość opakowa nia	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	500testów							
2	Test do wykrywania <i>Trepanoma Pallidum</i>	300 testów							
3	Test ciążowy w surowicy i moczu	700 testów							
4	Test do wykrywania <i>Helicobacter pylori</i> w kale	150 testów							
5	Test do wykrywania mikroalbuminy w moczu	20 testów							
6	Test do wykrywania <i>Gardia Lamblia</i> w kale	20 testów lub *przeliczyć zgodnie z odp.							
7	Hematoksylina HARRISA	4 litrów							
8	Odczynnik Samsona	200 ml							
9	Odczynnik Pandeygo	200 ml							
10	Odczynnik Sudan III	200 ml							
11	Odczynnik Lugola	200 ml							
12	Odczynnik Türka	4000 ml							
13	Odczynnik do retikulocytów	200 ml							
14	Test narkotykowy, 10-cio parametrowy, wykrywający również obecność substancji maskujących obecność narkotyków w moczu: kokaina, amfetamina, THC, metadon, MDMA, morfina, PCP, barbiturany, benzodiazepiny, TCA	350 testów							
15	Test narkotykowy, 5-cio parametrowy, wykrywający: syntetyczne kanabinoidy, MDPV, LSD, syntetyczne katynony, mefedron,	20 testów lub *przeliczyć zgodnie z odp.							
	Ogółem:								

.”.

2) w Rozdziale 21 – „Termin związania” wykreśla się dotychczasowy zapis o następującej treści: „10.05.2022 r.”, a w miejsce wykreślonego zapisu wprowadza nowy zapis o następującej treści: „12.05.2022 r.”,

3) w Rozdziale 20 – „Termin składania ofert, termin otwarcia ofert” w ust. 20.1 wykreśla się dotychczasowy zapis o następującej treści: „11.04.2022 r. do godz. 8:00”, a w miejsce wykreślonego zapisu wprowadza nowy zapis o następującej treści: „**13.04.2022 r. o godz. 08:00**”,

4) w Rozdziale 20 – „Termin składania ofert, termin otwarcia ofert” w ust. 20.2 wykreśla się dotychczasowy zapis o następującej treści: „11.04.2022 r. o godz. 08:30”, a w miejsce wykreślonego zapisu wprowadza nowy zapis o następującej treści: „**13.04.2022 r. o godz. 09:30**”,

Pozostałe warunki SWZ nie ulegają zmianie.