

VYSVĚTLENÍ ZADÁVACÍCH PODMÍNEK VYDANÝCH ZADAVATELEM V MINULÉM ŘÍZENÍ

Veřejná zakázka:

Výpůjčka přístrojového vybavení pro provádění hematologických vyšetření krevního obrazu a dodávka diagnostik pro pracoviště Oblastní nemocnice Trutnov a.s.

Zadavatel v souladu s ustanovením § 98 a 99 zákona č. 134/2016 Sb., o zadávání veřejných zakázek (dále jen „zákon“), vydal v průběhu minulého řízení následující vysvětlení a změny a doplnění zadávací dokumentace vztahující se k výše uvedené veřejné zakázce zadávané dle zákona.

Dotaz 1:

Vzhledem k tomu, že požadavky na technickou kvalifikaci by měly zadavateli zajistit výběr vhodného dodavatele, který disponuje dostatečnou kvalitní lidskou i technickou kapacitou, bude zadavatel v rámci nastavení kritérií technické kvalifikace dle §79 odst. 2 písm. b) ZVZ akceptovat prokázání významných dodávek dodávkami min. 2 laboratorních zařízení a dodávkami diagnostik pro tato zařízení několikanásobně převyšujícími finanční rozsah požadovaný u předmětné zakázky za poslední 3 roky před zahájením zadávacího řízení?

Vysvětlení zadávací dokumentace:

Nebude. Zadavatel trvá na splnění výše uvedeného požadavku v souladu se zněním zadávacích podmínek.

Dotaz 2:

Dodavatel si není jist, zda zadavatel požaduje v rámci Přílohy č. 4 ZD – Čestné prohlášení o splnění technické kvalifikace účastníka do seznamu významných dodávek uvést kromě diagnostik i název analyzátoru?

Vysvětlení zadávací dokumentace:

Ne. Zadavatel požaduje uvedení názvu nabízených analyzátorů v příloze „Vlastní technické specifikace“ v souladu se zněním čl. 12 zadávací dokumentace.

Dotaz 3:

Zároveň chápe dodavatel správně, že do ročního finančního objemu min. 1.800.000,- Kč bez DPH se kromě dodávek diagnostik započítává i cena za dodávku nového přístroje, příp. pronájem takovýchto přístrojů?

Vysvětlení zadávací dokumentace:

Ano, zadavatel chápe správně v souladu se zněním zadávací dokumentace na str. 7, odstavec „Seznam významných dodávek“, kde je uvedeno: „Za takové významné dodávky považuje zadavatel výpůjčky, pronájmy, případně dodávky nových přístrojů, identických, jaké jsou předmětem plnění této veřejné zakázky, a dodávky diagnostik pro tyto přístroje.“

Dotaz 4:

Jelikož nelze splnit požadavek zadavatele na instruktáž zdravotnického personálu, neboť to zákon o ZP ani výrobce neukládá, žádáme zadavatele o změnu zadávacích podmínek, které nebude obsahovat tento požadavek na instruktáž zdravotnického personálu nýbrž školení.

Vysvětlení zadávací dokumentace:

Instruktáž (tj. předávání pokynů, informací, něco naučit, předat návod, jak co dělat...) má obdobný význam jako proškolení. Oba tyto výrazy jsou použity v č. 4 zadávací dokumentace. Zadavatel tento požadavek nevznáší z vlastního popudu, ale vzhledem k požadavkům laboratorních auditorů. Zadavatel trvá na splnění výše uvedeného požadavku v souladu se zněním zadávacích podmínek.

Dotaz 5:

Bude zadavatel vyžadovat doložení o datu výroby analyzátoru, např. rok výroby analyzátoru 2020 eventuelně 2019 pro ověření techniky dodavatele?

Vysvětlení zadávací dokumentace:

Ano.

Dotaz 6:

Zadavatel dovoluje využití již používaného přístroje. Bude zadavatel požadovat ověření data výroby, tj. rok výroby maximálně 2016/2017 či technický stav již použitého analyzátoru – deklarací servisního technika formou popisu aktuálního technického stavu analyzátoru a jeho doporučení na požadovanou dobu 60 měsíců při nepřetržitém 24 hodinovém provozu?

Vysvětlení zadávací dokumentace:

Ano, rok výroby max. 2017.

Dotaz 7:

Zadavatel požaduje profil vyšetření u každého vzorku v profilu: KO + DIFF + RET? Standardně analyzátor vyšetřují selektivně profil vyšetření podle žádanky tj. např. pouze KO nebo KO + DIFF či KO + RET, případně KO + DIFF + RET. Požadované penzum profilu má vliv na časovou náročnost vyšetření a klade nároky na vyšší spotřebu reagensů, respektive neekonomický provoz bez nároku na bodové ohodnocení – proplacení pouze části vyšetření např. základního KO i přes použité reagensy v profilu: KO + DIFF + RET. Bude zadavatel požadovat v rámci hospodárného provozu možnost selektivního výběru profilu vyšetření jako jsou: KO, KO + DIFF, KO + RET, KO + DIFF + RET?

Vysvětlení zadávací dokumentace:

V zadávací dokumentaci není uvedeno, že zadavatel požaduje u každého vzorku profil KO + DIFF + RET. O volbě profilu u vzorků není v zadání nic řečeno.

Dotaz 8:

Požadavek zadavatele: Krevní obraz + pětipopulační diferenciální rozpočet leukocytů + zobrazení histogramů. Bude zadavatel požadovat v rámci hospodárného provozu možnost selektivního výběru profilu vyšetření jako jsou: KO, KO + DIFF, KO + RET, KO + DIFF + RET?

Vysvětlení zadávací dokumentace:

Ne. Na hospodárnost provozu má vliv mnoho proměnných. Možnost selektivního výběru profilu měření je jen jeden aspekt, který automaticky neznamená zvýšení hospodárnosti. Přeměňování za účelem získání dalších parametrů, které v první volbě nebyly přítomny (např. DIFF) s sebou nese další spotřebu reagensů, což lze chápat jako neekonomické.

Dotaz 9:

Požadavek zadavatele: Krevní obraz + pětipopulační diferenciální rozpočet leukocytů + zobrazení histogramů. U vzorků krve novorozenců a jiných vzorků s vysokým počtem NRBC je třeba korigovat počet WBC. U vzorků krve dospělých může mít význam i velmi nízký počet NRBC. Požaduje zadavatel v rámci vyšetření krevního obrazu i klinický parametr NRBC?

Vysvětlení zadávací dokumentace 9:

Ne. Přítomnost NRBC ve vzorku může být analyzátor detekována kvalitativně, tzn. flagové hlášení nebo kvantitativně, tzn. numerická hodnota.

Dotaz 10:

Požadavek zadavatele: Krevní obraz + pětipopulační diferenciální rozpočet leukocytů + zobrazení histogramů

Zadavatel nevyžaduje přesné parametry vydávané analyzátor. Diferenciální rozpočet leukocytů se vyžaduje tzv. 5 populační. Parametr IG – nezralé granulocyty je běžnou součástí vyšetření bílé řady. Bude zadavatel požadovat tento klinický parametr, který je pod kontrolou kvality a nezvyšuje objem spotřebovaných reagensů?

Vysvětlení zadávací dokumentace:

Ne. IG nejsou běžnou součástí vyšetření krevní řady. Přítomnost IG je ve vzorku detekována buď kvalitativně, tzn. flagové hlášení nebo kvantitativně, tzn. numerická hodnota. Laboratoře pak často numerické hodnoty IG sčítají s NEU a následně reportují z laboratoře.

Dotaz 11:

Požadavek zadavatele: Možnost měření retikulocytů na obou analyzátoch Analyzátor s měřícím módem pro vyšetření retikulocytů dnes standardně poskytuje informace o stádiu zralosti retikulocytů podle fluorescence, tj.: LFR (retikulocyty s nízkou fluorescencí), MFR (retikulocyty se střední fluorescencí) a HFR (retikulocyty s vysokou fluorescencí). Dalším je např. parameter IRF – který vyjadřuje poměr nezralých retikulocytů a vypočítá se z počtu nezralých retikulocytů s nízkou a střední fluorescencí (MFR + HFR). Klinicky využíván je rovněž další parametr pod kontrolou kvality - RET-He, tedy obsah hemoglobinu v retikulocytech se doporučuje v nefrologických guidelines, jako jsou Evropské pokyny pro osvědčené postupy (EBPG) nebo iniciativa pro kvalitu výsledků vyšetření ledvinových onemocnění, National Kidney Foundation Kidney Disease Outcome Quality Initiative (NKF KDOQI).

Bude zadavatel vyžadovat některý z těchto běžně dostupných a validních výsledků pro vyšetření retikulocytů?

Může zadavatel vypsat požadované parametry z měření retikulocytů?

Vysvětlení zadávací dokumentace:

Ne, rozšířené parametry vyšetření stadia zralosti retikulocytů nebude zadavatel požadovat tudíž ani vypisovat.

Dotaz 12:

V příloze č. 7 ZD – cenová nabídka je požadována kalkulace vyšetření punktátu na hematologickém analyzátoru pro 30 vzorků ročně. V příloze č. 2 ZD - technické požadavky zadavatele na předmět zakázky není požadován profil vyšetření tělních tekutin ani měřicí mód pro tyto vzorky.

Bude zadavatel dodatečně vyžadovat profil vyšetření tělních tekutin či měřicí mód pro tělní tekutiny?

Vysvětlení zadávací dokumentace:

Zadavatel nebude dodatečně vyžadovat měřicí mód pro tělní tekutiny.

Dotaz 13:

Je požadována schopnost vyšetření vzorků při kontrole kvality transfuzních přípravků (vzorky plazmy, trombocytů a erytrocytárních koncentrátů) na 3 desetinná místa v nízkých koncentracích pro LeuKo. Technicky je tento požadavek v rozporu s účelem použití hematologického analyzátoru. Neb na českém trhu není analyzátor určený k použití na transfuzní přípravky. S ohledem na typ smlouvy, tj. výpůjčka, kdy zařízení zůstává v majetku dodavatele, je uživatel povinen dodržovat účel použití přístrojů. Pokud správné fungování přístroje selže buď následkem toho, že uživatel obsluhuje přístroj jinak, než je specifikováno v příručce, nebo použitím programu jinak, než je specifikováno výrobcem, na produkt se nevztahuje záruka.

Bude zadavatel trvat na požadavku vyšetření transfuzních přípravků i přes rozpor v účelu využití analyzátoru a rizika ztráty záruky, resp. možných poruch přístroje, na které se nevztahuje servis zdarma po dobu výpůjčky?

Vysvětlení zadávací dokumentace:

Ano, zadavatel trvá na požadavku vyšetření vzorků ke kontrole kvality transfúzních přípravků.