



Fundusze Europejskie
Infrastruktura i Środowisko

Unia Europejska
Europejski Fundusz
Rozwoju Regionalnego



SAMODZIELNY PUBLICZNY WOJEWÓDZKI SZPITAL ZESPOLONY W SZCZECINIE



71 – 455 Szczecin, ul. Arkońska 4
Strona internetowa: www.spwsz.szczecin.pl
NIP 851-25-37-954 REGON: 000290274
PKO BP S.A. 40 1020 4795 0000 9102 0302 3025



Data: 10.11.2017r.

Nasz znak: EP/220/27/2017/61

ZAWIADOMIENIE O UNIEWAŻNIENIU POSTĘPOWANIA dla zadania 16

Dotyczy: przetargu nieograniczonego znak: EP/220/27/2017, pn. Dostawa i instalacja sprzętu w ramach projektu nr POIS.09.01.00-00-0068/16 pn. „Wzrost jakości oraz skuteczności działań Specjalistycznego Szpitala im. prof. A. Sokołowskiego w Szczecinie Zdunowie w zakresie ratownictwa medycznego”

Działając na podstawie art. 92 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U. z 2017 r., poz. 1579 ze zm.), Samodzielny Publiczny Wojewódzki Szpital Zespólny w Szczecinie przy ulicy Arkońskiej 4 jako Zamawiający, po dokonaniu badania i oceny złożonych ofert w tym postępowaniu w zakresie zadania nr 16 informuje, że w przedmiotowym postępowaniu w zakresie zadania 16 złożono 2 oferty, przy czym obie oferty zostały odrzucone.

OFERTY ODRZUCONE:

Oferta nr 7 Wykonawcy Radiometer Sp. z o.o., ul. Kolejowa 5/7, 01-217 Warszawa została odrzucona w zakresie zadania nr 16 na podstawie art. 89 ust. 1 pkt 2) ustawy Pzp z uwagi na niezgodność oferty z treścią SIWZ.

Zgodnie z art. 89 ust. 1 pkt 2 ustawy Pzp zamawiający odrzuca ofertę, jeżeli jej treść nie odpowiada treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia. Szczegółowe wymogi dotyczące przedmiotu zamówienia zamawiający określił w Załączniku nr 1A.16 do SIWZ.

Niezgodność złożonej oferty z SIWZ dotyczy pkt 8 załącznika 1A.16 do SIWZ w następującym zakresie:

Pkt. 8 - Załącznik 1A.16 do SIWZ

Zamawiający wymagał: "Automatycznej kalibracji jedno- lub dwupunktowej bez konieczności ingerencji użytkownika. Wszystkie parametry kalibrowane w pełni automatycznie bez ingerencji użytkownika". Jednocześnie zgodnie z pismem Zamawiającego nr EP/220/27/2017/7 z dnia 31.07.2017 roku "Zamawiający wymaga następującego panelu oznaczeń: pH, pCO₂, pO₂, Hct, K+, Na+, Ca⁺⁺, glukoza, mleczały".

Zgodnie z wyjaśnieniami złożonymi przez Wykonawcę w piśmie z dnia 03.11.2017 r., w proponowanym analizatorze ABL90 FLEX PLUS należy powiązać oba parametry, tj. tHb oraz HCT w celu otrzymania wartości HCT gdyż: "dla uzyskania ze zmierzonego poziomu hemoglobiny prawidłowej wartości HCT wystarczająca jest codzienna automatyczna kalibracja tHb". Konieczność wyliczenia HCT na podstawie wartości tHb potwierdzona została w rozdziale 11 "Parametry wprowadzane i pochodne" dokumentu "ABL90 FLEX PLUS - Instrukcja obsługi" - dostępnego dla użytkowników analizatorów ABL90 FLEX PLUS. Na stronie 310 przywołanego dokumentu przedstawione zostało równanie nr 13 do obliczenia HCT: "HCT = 0,04939 x ctHb, gdzie wartości HCT nie można obliczyć na podstawie domyślnej wartości ctHb".

Lokalizacje:
71-455 Szczecin, ul. Arkońska 4
Centrala: 91 813 90 00
Fax. 91 813 90 09

70-891 Szczecin, ul. A. Sokołowskiego 11
Centrala: 91 442 27 00, 91 442 72 13
Fax. 91 462 04 94

Jednocześnie w piśmie Wykonawcy z dnia 03.11.2017 wyjaśniono, iż: "w zakresie dodatkowej okresowej kalibracji hemoglobiny Wykonawca wskazuje, iż ma ona na celu regulację układu optycznego analizatora i nie dotyczy rutynowej, codziennej, automatycznej kalibracji bowiem nie odnosi się bezpośrednio do parametru tHb, a dodatkowo wykonywana jest przez autoryzowany serwis w trakcie rutynowych przeglądów okresowych". Zgodnie z opisem kalibracji w rozdziale 6 "ABL90 FLEX PLUS - Instrukcja obsługi" podkreśla się, że "kalibracja ma na celu zapewnienie dokładnych i wiarygodnych wyników pomiarów. Analizator dokonuje automatycznej kalibracji w przypadku większości parametrów. Wyjątkiem jest kalibracja czułości parametrów oksymetrycznych, którą należy przeprowadzić ręcznie. W analizatorze tego typu kalibracja nosi nazwę Kalibracja tHb". W tabeli na stronie 83 wydzielona została kalibracja ręczna parametrów oksymetrycznych - kalibracja czułości parametrów oksymetrycznych" W podrozdziale "Kalibracja ręczna parametrów oksymetrycznych" potwierdzony jest tryb ręczny parametrów oksymetrycznych oraz cel kalibracji: "celem zapewnienia dokładnych i wiarygodnych pomiarów parametrów oksymetrycznych". Dotyczy to zarówno kalibracji automatycznych i ręcznych, które traktowane są równoważnie. HCT wymieniany jest wśród parametrów oksymetrycznych - strona 310 przywołanego dokumentu: "ABL90 FLEX PLUS - Instrukcja obsługi". Szczegółowy opis postępowania przy wykonywaniu ręcznej kalibracji tHb przedstawiony został na stronach 85-87 "ABL90 FLEX PLUS - Instrukcja obsługi". Zamawiający w sposób jednoznaczny i wyraźny wymagał automatycznej kalibracji dla wszystkich parametrów, w tym HCT, tymczasem złożona oferta warunku tego nie spełniała.

W związku z powyższym, Zamawiający odrzucił ofertę firmy Radiometer Sp. z o.o. w zakresie zadania nr 16 na podstawie art. 89 ust. 1 pkt 2 ustawy Pzp

Oferta nr 10 Wykonawcy Werfen Polska Sp. z o.o., ul. Wolińska 4, 03-699 Warszawa została odrzucona w zakresie zadania nr 16 na podstawie art. 89 ust. 1 pkt 2) ustawy Pzp z uwagi na niezgodność oferty z treścią SIWZ.

Zgodnie z art. 89 ust. 1 pkt 2 ustawy Pzp zamawiający odrzuca ofertę jeżeli jej treść nie odpowiada treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia. Szczegółowe wymogi dotyczące przedmiotu zamówienia Zamawiający określił w Załączniku nr 1A.16 do SIWZ. Niezgodność Państwa oferty z SIWZ przejawia się w dwóch zasadniczych aspektach:

(1)

Zgodnie z pkt 7 Załącznika 1A.16 do SIWZ, Zamawiający wymagał „Wbudowanego w pełni automatycznego systemu kontroli jakości z zakresami referencyjnymi dla 3 - poziomowego materiału kontrolnego zapewniającego możliwość prowadzenia analizy całkowitego błędu dopuszczalnego dla poszczególnych parametrów.” W złożonej ofercie potwierdzono spełnianie przedmiotowego wymogu, co jednakże stoi w sprzeczności z treścią dostępnego „Podręcznika Operatora - Rev 00-P/N26000200-styczeń 2009” (dalej – „Podręcznik Operatora”). Zgodnie z danymi zawartymi na stronie 61 Podręcznika Operatora aparat Gem Premier 3500 udostępnia zautomatyzowaną kontrolę jakości poprzez System Intelligent Quality Management (iQM), na którego instalację w oferowanym aparacie Zamawiający nie wyraził zgody. Zgodnie z opisem zaleceń producenta umieszczonym na stronie 6.2 Podręcznika Operatora, jeśli system iQM jest zablokowany należy w aparacie uruchomić wszystkie poziomy QC IL. Podanie próbek QC IL przedstawiono na stronach 6.3 oraz 6.6 - 6.8 Podręcznika Operatora gdzie potwierdzono manualny tryb podawania próbek kontrolnych QC IL, czyli brak wbudowanej codziennej automatycznej kontroli jakości oznaczeń.

Zauważyć ponadto należy, że roztwory kontrolne zaproponowane w zautomatyzowanym systemie zapewnienia jakości (iQM) nie zapewniają możliwości prowadzenia analizy całkowitego błędu dopuszczalnego, gdyż są to roztwory kontroli jakości wyłącznie dotyczące procesu, a nie roztwory kontroli jakości poszczególnych parametrów, co wielokrotnie podkreślano w Podręczniku Operatora, m.in. w opisie urządzenia na stronach: 1.6 - 1.9. Zautomatyzowany system jakości procesu w iQM proponowany jest jako zastępujący stosowanie tradycyjnej kontroli jakości (strona 1.6 oraz 6.28). Zamawiający wskazując konieczność posiadania zakresów referencyjnych z możliwością prowadzenia analizy całkowitego błędu dopuszczalnego doprecyzował wymóg tradycyjnej kontroli jakości parametrów. Oferowane przez Wykonawcę urządzenie, jak wynika z Podręcznika Operatora, wymogu tego nie spełniło.

(2)

Zgodnie z pkt 8 Załącznika 1A.16 do SIWZ, Zamawiający wymagał „Automatycznej kalibracji jedno- lub dwupunktowej bez konieczności ingerencji użytkownika”. W złożonej ofercie potwierdzono spełnianie przedmiotowego wymogu, co jednakże stoi w sprzeczności z treścią opisu oferowanego przez Państwa analizatora Gem Premier 3500, zawartego na stronie 1.6 Podręcznika Operatora. W opisie tym wskazano bowiem w sposób

jednoznaczny, iż "Dla zakończenia kalibracji systemu, i przed przyjęciem przez system próbek pacjentów, zewnętrzne roztwory CVP muszą być ręcznie zanalizowane przez operatora..." Z cytowanego zapisu wynika zatem, iż cały proces kalibracji obejmuje również podanie roztworów CVP przez użytkownika. Opis manualnego podawania materiału CVP określonego na stronie 1.6 jako "Calibration Validation Product" szczegółowo opisano na stronach 5.9 - 5.11 Podręcznika Operatora.

Treść Podręcznika Operatora jednoznacznie wskazuje, iż zaoferowany analizator posiada manualny tryb podawania próbek kontrolnych QC IL, co przesądza o braku spełnienia jednoznacznie sformułowanego w pkt 7 Załącznika nr 1A.16 do SIWZ wymogu „w pełni automatycznego systemu kontroli jakości”. Treść Podręcznika Operatora (strona 1.6. oraz 5.9-5.11) dowodzi wyraźnie, iż zewnętrzne roztwory CVP muszą być ręcznie zanalizowane przez operatora.

W związku z powyższym, Zamawiający odrzucił ofertę firmy Radiometer Sp. z o.o. w zakresie zadania nr 16 na podstawie art. 89 ust. 1 pkt 2 ustawy Pzp

Mając powyższe na względzie, Zamawiający unieważnia postępowanie na podstawie art. 93 ust. 1 pkt 1 ustawy Pzp, ponieważ nie złożono żadnej oferty niepodlegającej odrzuceniu.

**ZASTĘPCA DYREKTORA
ds. Ekonomicznych
Małgorzata Szelażewicz**