

Pro:
ELISABETH PHARMACON, spol. s r. o.
náměstí Svobody 87/18
602 00 Brno

Věc: Žádost o dodatečné informace k veřejné zakázce “ Vybavení výzkumných laboratoří EP”

Vážený pane inženýre,

tímto Vás žádáme o dodatečné informace k výše uvedené veřejné zakázce.

Položka č. 1 Biohazard box

- a) V technických parametrech je požadavek na ovládání dotykovým barevným LCD displejem.
- b) V technických parametrech je požadavek na nakloпенé přední sklo v úhlu 10°.
- c) V technických parametrech je požadavek na HEPEX™ bezúnikový systém vedení vzduchu.
- d) V technických parametrech je požadavek na celonerezový bezesparý svařovaný box.

Jelikož, takto formulovaným technickým požadavkům v tomto výběrovém řízení, vyhovuje jak na českém, tak i na světovém trhu pouze jeden výrobce a to firma NuAire s jedním konkrétním výrobkem, tak tímto požadujeme, dle zákona č. 134/2016 o zadávání veřejných zakázek, zejména dle § 36 odst. 1, kdy technické podmínky nesmí být stanoveny tak, aby určitým dodavatelům zaručovaly konkurenční výhodu a § 6 odst. 1 a 2 o zásadách rovného zacházení a zákazu diskriminace, aby se v rámci transparentního a rovnocenného přístupu k ostatním potencionálním dodavatelům zjednodušily technické požadavky tak, aby bylo možné nabídnout i přístroje od jiných výrobců.

Naše dotazy tedy zní:

- a) Bylo by možné nabídnout přístroj, který absolutně splňuje vaše technické požadavky, ale má ovládání pomocí dotykových senzorů doplněných o barevný LCD displej?
- b) Bylo by možné nabídnout přístroj, který absolutně splňuje vaše technické požadavky, ale má nakloпенé přední sklo v úhlu 8°?
- c) V tomto případě se jedná o požadavek na technickou vlastnost, která je chráněna ochrannou známkou, a tudíž není možné, aby tento systém mohl použít jiný výrobce. Tímto jednoznačně požadujeme o vyjmutí tohoto parametru z technické specifikace.
- d) Bylo by možné nabídnout přístroj, který absolutně splňuje vaše technické požadavky, ale má prosklené boční stěny, kde je nespornou výhodou větší světelnost boxu.

Položka č. 2 Automatický izolátor

- a) V technických parametrech je požadavek na množství izolovaného vzorku v rozsahu 70 – 1000 µl

Jelikož, takto formulovanému technickému požadavku v tomto výběrovém řízení, vyhovuje jak na českém, tak i na světovém trhu pouze jediný výrobek a to ELISABETH PHARMACON ZEPHYRUS® Magneto, tak tímto požadujeme, dle zákona č. 134/2016 o zadávání veřejných zakázek, zejména dle § 36 odst. 1, kdy technické podmínky nesmí být stanoveny tak, aby určitým dodavatelům zaručovaly konkurenční výhodu a § 6 odst. 1 a 2 o zásadách rovného zacházení a zákazu diskriminace, aby se v rámci transparentního a rovnocenného přístupu k ostatním potenciálním dodavatelům zjednodušily technické požadavky tak, aby bylo také možné nabídnout i přístroje od jiných výrobců.

Náš dotaz tedy zní:

- a) Bylo by možné nabídnout přístroj, který absolutně splňuje vaše technické požadavky, ale má množství izolovaného vzorku v rozsahu 200 – 2400 µl?

Vámi formulované technické specifikace jsou cíleny k výběru jednoho konkrétního přístroje od jednoho konkrétního dodavatele. Umožní tímto zadavatel pro splnění výše uvedené veřejné zakázky použití jiných, kvalitativně a technicky obdobných nebo vyšších řešení za současného splnění požadovaného účelu použití a minimálních technických požadavků?

Položka č. 4 PCR box

- a) V technických parametrech je požadavek možnost napojení USB disku pro stahování dat o provedených dekontaminacích (záznamy o dekontaminaci pro účely akreditace).

Jelikož, takto formulovaným technickému požadavku v tomto výběrovém řízení, vyhovuje jak na českém, tak i na světovém trhu pouze jediný výrobek a to ELISABETH PHARMACON ZEPHYRUS® PCR Box Harmony, tak tímto požadujeme, dle zákona č. 134/2016 o zadávání veřejných zakázek, zejména dle § 36 odst. 1, kdy technické podmínky nesmí být stanoveny tak, aby určitým dodavatelům zaručovaly konkurenční výhodu a § 6 odst. 1 a 2 o zásadách rovného zacházení a zákazu diskriminace, aby se v rámci transparentního a rovnocenného přístupu k ostatním potenciálním dodavatelům zjednodušily technické požadavky tak, aby bylo také možné nabídnout i přístroje od jiných výrobců.

Náš dotaz tedy zní:

- a) Bylo by možné nabídnout přístroj, který absolutně splňuje vaše technické požadavky, ale nemá možnost přenosu dat přes USB rozhraní, jako absolutně všechny PCR boxy od ostatních světových výrobců?

S pozdravem

Praha 9. 3. 2017

Mgr. Viktor Krivjanský
jednatel firmy KR D

KRD - obchodní společnost s.r.o.
Pekařská 12
155 00 PRAHA 5
IČO: 26424991
DIČ: CZ26424991

**Odpověď:**

Úvodem je nutné podotknout, že naše výběrové řízení není vyhlášeno podle zákona o veřejných zakázkách a nejedná se v žádném případě o veřejnou zakázku.

Toto řízení na výběr dodavatele vychází z „Pravidel pro výběr dodavatelů“ (dále PoVD) dle metodiky MPO, které také stanovují jako obecné principy: „*„dodržení zásad transparentnosti a přiměřenosti a ve vztahu k dodavatelům musí zadavatel dodržovat zásadu rovného zacházení a zákazu diskriminace“* ve smyslu §6 odst. 1 a 2 Zákona č. 134/2016 Sb. Zakázka byla zadána transparentně a přiměřeně k potřebám zadavatele a dodržuje zásadu rovného zacházení, neboť žádného dodavatele nevylučuje z řízení předem přehnanými nároky na reference, nebo jiná specifická oprávnění, certifikáty apod. Požadavky z PoVD jsou tedy zcela splněny.

Technické specifikace na dodaná zařízení jsou stanovena dle odst. 21 PoVD, zejména pak s přihlédnutím k bodu a) a bodu c). Výzkumné laboratoře zadavatel potřebuje vybavit tak, aby bylo možné provádět zamýšlené výzkumné aplikace. V opačném případě by nebylo možné realizovat plánované výzkumné aktivity.

Přes toto vysvětlení zasílám níže vyjádření k technickým parametrům, které připomínkujete ve Vašem dotazu.

Položka 1. – Biohazard Box

- a) Dotykový displej považujeme za běžný standard většiny laboratorních přístrojů dodávaných v současné době na trh, tj. v 21. století. Přesto uchazeč může nabídnout i přístroj s dotykovými senzory a barevným LCD displejem.
- b) Je možné nabídnout i variantu se sklonem 10° - 20 %, tedy i se sklonem 8°.
- c) Na základě znění zadávací dokumentace, čl. 2: „*„Jsou-li v zadávací dokumentaci nebo jejich přílohách uvedeny konkrétní obchodní názvy, jedná se pouze o vymezení požadovaného standardu a zadavatel umožňuje i jiné technicky a kvalitativně srovnatelné řešení.“*“ platí, že tento parametr bude hodnocen přiměřeně k obdobným bezúnikovým systémům vedení vzduchu, který zaručí rovnoměrné proudění vzduchu v biohazard boxu, o čemž musí dodavatel předložit patřičné měření či certifikaci. Rovnoměrné proudění vyžadujeme z důvodu ochrany pracovníků laboratoře, kteří v biohazard boxu budou pracovat s biologicky nebezpečným materiálem.
- d) Nelze nabídnout jinou variantu než požadovanou z následujících důvodů. Box bude stát ve stěně laboratorního nábytku, kde postranní okna nebudou mít praktický význam a pouze zhorší náročnost na servis a údržbu těsnících částí v boxu mezi konstrukcí a sklem, které v průběhu času degradují (zejména díky používání dezinfekčních prostředků a UV germicidnímu vysvěcování pracovního prostoru boxu), a tím zkracují životnost Biohazard boxu. Proto se nelze odchýlit od tohoto technického parametru.

Položka 2. – Automatický izolátor

- a) Rozsah množství izolovaného vzorku v rozsahu 70 až 1000 µl je nepodkročitelný z důvodu specifických aplikací ve výzkumu a vývoji. Rozsah 200 až 2400 µl je pro naše aplikace nedostatečný, neboť počítáme s využitím pro izolaci DNA/RNA z menšího objemu vzorků než je 200 µl a eluci nukleových kyselin do menších objemů, než je 200 µl z důvodu zakoncentrování nukleových kyselin ze vzorků, které obsahují velmi nízké koncentrace DNA/RNA.

Položka 4 – PCR Box



- a) Společnost má certifikovány systémy managementu ISO 13485, ISO 9001, dále má implementovány ISO 27001, ISO 14001 a dále plánuje certifikovat normu ISO 15189. Společnost monitoruje záznamy teplot lednic, mrazáků, místností a úklidu, k nimž patří také záznamy o dekontaminaci PCR boxu na základě požadavků těchto systémů managementu, a to zejména z důvodu zachování vhodného prostředí pro práci s DNA a RNA a vyloučení chyby lidského faktoru. Proto požadujeme USB propojení a stahování údajů o provedené dekontaminaci, což ulehčí zadavateli uchovávat tyto záznamy a ulehčuje kontrolu provedené dekontaminace.
Přes toto zdůvodnění nebudeme tento technický parametr od uchazečů vyžadovat.

I kdyby technické specifikace vedly ke konkrétní značce výrobku, lze vycházet z oficiálního vyjádření metodiků z Agentury API zabývajícím se výběrovými řízení, které jsem obdržel v minulých dnech, a to: „*Pokud výrobce a dodavatel jsou dva rozdílné podnikatelské subjekty s rozdílným IČ, oba vykonávají obchodní činnost, existuje na trhu více potenciálních dodavatelů. Trh je přitom potřeba chápat jako globální trh, nikoliv pouze jako regionální.*“

Z výše uvedených důvodů jsou splněny všechny požadavky v zákoně č. 134/2016 Sb. a PoVD. A s přihlédnutím k potřebám výzkumné laboratoře nelze technické požadavky na laboratorní přístroje považovat za znevýhodňující.

Pro přípravu nabídky prosím vyjděte z upravených technických parametrů dle tohoto vyjádření.

S pozdravem
Jiří Rotschedl