



Samodzielny Publiczny Szpital Wojewódzki im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu[®]

22 - 400 Zamość, ul. Aleje Jana Pawła II 10



Zamość, dnia 11 lipca 2016 r.

AG.ZP.3320.48. .16

Dotyczy: Wyjaśnienia treści SIWZ

Samodzielny Publiczny Szpital Wojewódzki im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu ul. Aleje Jana Pawła II 10, zgodnie z art. 38 ust. 1, 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2015r., poz. 2164) informuje, że wpłynęły wnioski o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia opracowanej do przetargu nieograniczonego na **dostawę zamkniętego systemu do pobierania krwi wraz z dzierzawą aparatu do odczytu OB i wirówki laboratoryjnej oraz drobnego sprzętu jednorazowego dla potrzeb Laboratorium Analitycznego Samodzielnego Publicznego Szpitala Wojewódzkiego im. Papieża Jana Pawła II**. Poniżej podajemy treść pytań i wyjaśnień:

Pytanie 1 dot. zadania 1 poz. 7, 8

Prosimy o wykreślenie zapisu: „ze zminimalizowaną przestrzenią pustą poniżej 1 ml” ponieważ nie ma on odzwierciedlenia w obowiązujących przepisach. Kryteria dla probówek do badań koagulologicznych zawiera norma PN-EN 14820 „Pojemniki do pobierania krwi żyłnej od ludzi”. Wnioskujemy, aby obecny zapis zastąpić: „probówki, w których nie dochodzi do hemolizy”

Wyjaśnienie:

Zamawiający wyraża zgodę na usunięcie zapisu „ze zminimalizowaną przestrzenią pustą poniżej 1 ml”

Pytanie 2 dot. zadania 1 poz. 17, 18

W tych pozycjach Zamawiający wymaga oferty na igły systemowe. Ze względów epidemiologicznych, Zamawiający wybrał zamknięty system pobierania krwi, aby chronić personel przed zakażeniem potencjalnie zakażoną krwią, ale również obniżyć całkowite koszty zużycia sprzętu. W rozwiązaniach technologicznych wymagających stosowania dodatkowego łącznika, występuje ryzyko zakłucia się igłą i niemożność użycia tej igły do badania przy nakładaniu/nakręcaniu łącznika na igłę. Takie rozwiązanie wpływa również na nieplanowane zwiększenie zużycia sprzętu i generuje większe nieprzewidziane koszty. Skoro Zamawiający wymaga igieł systemowych – czytaj igieł systemowych, które wraz z probówką tworzą system eliminujący potencjalne zakażenia na każdym etapie – to w tym przypadku szczególnie igły i łączniki powinny być połączone ze sobą, zapakowane pojedynczo sterylnie. Takie rozwiązanie stanowi dodatkową korzyść zapewniającą łatwość i pewność w trakcie pobierania krwi, zapewnia ograniczenie ryzyka

przypadkowego zakłucia podczas pobierania krwi przez co zwiększa bezpieczeństwo pracowników medycznych oraz pacjenta. W związku z powyższym wnioskujemy o zmianę zapisów SIWZ na zapisy chroniące personel przed i po pobraniu tj. igła systemowa z łącznikiem (pakowana pojedynczo, sterylnie, gotowa do użytku). Światowej klasy systemy zamknięte ze względu na swoją specyfikę, posiadają w swoim portfolio takie igły.

Wyjaśnienie:

W pozycji 30 zadania nr 1 Zamawiający wymaga „innych elementów niezbędnych do stosowania systemu zamkniętego”, przez co należy rozumieć „... do bezpiecznego stosowania systemu zamkniętego”

Pytanie 3 dot. zadania nr 1 poz. 19.

W tych pozycjach Zamawiający wymaga oferty na igły systemowe. Ze względów epidemiologicznych, Zamawiający wybrał zamknięty system do pobierania krwi, aby chronić personel przed zakażeniem potencjalnie zakażoną krwią, ale również obniżyć całkowite koszty zużycia sprzętu. W rozwiązaniach technologicznych wymagających stosowania dodatkowego łącznika, występuje ryzyko zakłucia się igłą i niemożność użycia tej igły do badania przy nakładaniu/nakręcaniu łącznika na igłę. Takie rozwiązanie wpływa również na nieplanowane zwiększenie zużycia sprzętu i generuje większe nieprzewidziane koszty. Skoro Zamawiający wymaga igieł z zabezpieczeniem przed zakłuciem – czytaj igieł bezpiecznych na każdym etapie – to w tym przypadku szczególnie igły i łączniki powinny być połączone ze sobą, zapakowane pojedynczo sterylnie. Takie rozwiązanie stanowi dodatkową korzyść zapewniającą łatwość i pewność w trakcie pobierania krwi, zapewnia ograniczenie ryzyka przypadkowego zakłucia podczas pobierania krwi przez co zwiększa bezpieczeństwo pracowników medycznych oraz pacjenta. W związku z powyższym wnioskujemy o zmianę zapisów SIWZ na zapisy chroniące personel przed i po pobraniu tj. igła systemowa nr 8 z zabezpieczeniem przed zakłuciem z łącznikiem (pakowana pojedynczo, sterylnie, gotowa do użytku). Światowej klasy systemy zamknięte ze względu na swoją specyfikę, posiadają w swoim portfolio takie igły.

Wyjaśnienie:

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisu w formie „igła systemowa nr 8 z zabezpieczeniem przed zakłuciem z łącznikiem (pakowana pojedynczo, sterylnie, gotowa do użytku”

Pytanie 4 dot. zadania nr 1 poz. 20.

Prosimy o uzupełnienie wymogów dotyczących igły motylkowej o niezbędne łączniki. Obecny zapis umożliwia złożenie oferty na same igły bez użycia łączników. Igła motylkowa bez łącznika nie gwarantuje stabilnego połączenia z probówką. Zastosowanie łącznika spełnia kryterium bezpieczeństwa pracy.

Wyjaśnienie:

W pozycji 30 zadania nr 1 Zamawiający wymaga „innych elementów niezbędnych do stosowania systemu zamkniętego”, przez co należy rozumieć „... do bezpiecznego stosowania systemu zamkniętego”

Pytanie 5 dot. zadania nr 1 poz. 30

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wykreślenie poz. 30 w zadaniu nr 1, gdyż niesprecyzowanie oczekiwanego asortymentu oraz ilości powoduje brak możliwości porównania takich samych ofert.

Wyjaśnienie:

Jeżeli igły systemowe wymagają dodatkowych łączników, ilość łączników będzie równa ilości zamawianych igieł. Zamawiający nie ma szczegółowych informacji od dystrybutorów systemu zamkniętego o rodzajach dodatkowych elementów i oprzyrządowania koniecznego do sprawnego i bezpiecznego stosowania systemu.

Pytanie 6 dot. zadania 1 parametry graniczne dla aparatu do pomiaru OB pkt. 6.

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie aparatu do pomiaru OB z zewnętrzną drukarką lub o odstąpienie od wymogu posiadania przed aparat do pomiaru OB drukarki. Prośbę swą motywujemy tym, że Zamawiający wymaga podłączenia aparatu do systemu informatycznego (pkt. 9), czyli umożliwia tym samym obsługiwanie wydruków z aparatu przez każdą inną drukarkę, będącą również podłączoną do systemu informatycznego.

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza aparat OB z drukarką zewnętrzną.

Pytanie 7 dot. zadania nr 1 poz. 12. Parametry graniczne pkt. 7.

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o zmniejszenie ilości wymaganych próbek do 1 szt. w przypadku statywu do OB w poz. 12 w zadaniu nr 1, w szczególności gdy sam Zamawiający oszacował swoje zapotrzebowanie na 1 szt. na 12 miesięcy.

Wyjaśnienie:

Zamawiający w poz. 12 wymaga 1 szt. statywu na 12 miesięcy do OB metodą manualną. W pkt. 7 parametrów granicznych mowa jest o wydajności aparatu do pomiaru OB (nie statywu do metody manualnej)

Pytanie 8 dot. zadania nr 2 poz. 6.

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie probówki 13 ml o średnicy 16,5 mm i spełniającej pozostałe wymagania.

Wyjaśnienie:

Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie probówki o poj. 13 ml i średnicy 16,5 mm i spełniającej pozostałe wymagania.

Pytanie 9 dot. zadania nr 2 poz. 12.

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie innego pisaka przeznaczonego do opisów laboratoryjnych zarówno na plastikach jak i na szkle.

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza inne pisaki do pisanie na szkle i plastiku.

Pytanie 10 dot. zapisów umowy § 2 ust. 2.

Prosimy o modyfikację § 2 ust. 2 i poprzez dopisanie „(...) przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 150,00 zł netto.” Prośbę motywujemy tym, że dla zamówień poniżej 150,00 zł koszty transportu na które składają się m. in. Koszty opakowania transportowego, robocizny, koszty wydrukowania listów przewozowych, koszty dostarczenia towaru do przewoźnika są wyższe niż wartość marży uzyskanej ze sprzedaży towaru o takiej wartości.

Wyjaśnienie:

Wiążące są zapisy wzoru umowy integralnej części specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie 11 dot. zadania 2 poz. 4, 6, 8, 9, 10 oraz zadania 3 poz. 1, 2..

Jaką klasę czystości Zamawiający oczekuje? Czy wymaga wyrobów sterylnych

radiacyjnie (sterile – R) czy dopuszcza wyroby aseptyczne lub sterylizowane gazowo?

Wyjaśnienie:

Zamawiający wymaga wyrobów sterylnych, sterylizowanych radiacyjnie.

Pytanie 12 dot. zadania 2 poz. 8, 9, 10 oraz zadania 3 poz. 1.

Czy Zamawiający wymaga, aby przedmiot zamówienia należał do medycznej klasy IIa czy dopuszcza niższą klasę I? SIWZ nie zawiera informacji na ten temat.

Wyjaśnienie:

Zamawiający wymaga wyrobów klasy IIa.

Pytanie 13 dot. zadania 3 poz. 2 oraz zadania 7 poz. 1.

Czy Zamawiający wymaga wraz z ofertą przykładowy certyfikat kalibracji?

Wyjaśnienie:

Zamawiający wymaga przysłania z ofertą przykładowego certyfikatu kalibracji.

Pytanie 14 dot. zadania 3 poz. 1

Czy Zamawiający dopuszcza wymazówka sterylna z aplikatorem plastikowym, pakowana pojedynczo?

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza wymazówki sterylne z aplikatorem plastikowym pakowane pojedynczo.

Pytanie 15 dot. zadania 3 poz. 3 i 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyodrębnienie z Zadania 3 poz. 3 i 4 do oddzielnego pakietu, co uniemożliwi poza hurtowniami, złożenie różnym firmom najkorzystniejszych ofert pod względem ceny i walorów funkcjonalno – użytkowych?

Wyjaśnienie:

Zamawiający wyraża zgodę na wyodrębnienie z zadania poz. 3 i 4 do oddzielnego pakietu. W związku z powyższym zamawiający zmienia treść SIWZ.

Pytanie 16 dot. zadania 3 poz. 4

Czy Zamawiający w zadaniu 3 poz. 4 dopuści jednorazowe nakłuwacze o głębokości nakłucia 1,5 mm i średnicy ostrza 28G, które umożliwiają pobranie próbki krwi z opuszki palca pacjenta lub z pięty noworodka? Budowa nakłuwacza w kształcie litery „T” umożliwia łatwą obsługę a grubość igły 0,36 mm (28G) uzyskanie niezbędnej wielkości krwi przy zachowaniu minimalnej bolesności. Wszechstronne zastosowanie odpowiednie dla dorosłych dzieci w wieku poniżej 1 roku życia i noworodków.

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę głębokości nakłucia.

Pytanie 17 dot. zadania 3 poz. 4

Czy Zamawiający w zadaniu nr 3 poz. 4 dopuści innowacyjny „3 w 1” nakłuwacz z możliwością wyboru trzech głębokości i nakłucia w zakresie: 1.3; 1.8 lub 2.3 mm? Jednorazowy nakłuwacz posiada wszechstronne zastosowanie odpowiednie dla dorosłych, dzieci w wieku poniżej 1 roku życia i noworodków.

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza nakłuwacze z regulowaną głębokością nakłucia (3 w 1).

Pytanie 18 dot. SIWZ

Czy Zamawiający dopuści do podawania cen jednostkowych za 1 szt. wyrobów z dokładnością do trzech lub czterech miejsc po przecinku?

Wyjaśnienie:

Nie. Wiazące są zapisy SIWZ. Ceny muszą być wyrażone w polskich złotych i muszą być podane zgodnie z obowiązującym w Polsce systemem monetarnym (zaokrąglone do dwóch miejsc po przecinku).

Pytanie 19 dot. zadania nr 1 poz. 7 i 8

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu, aby probówki do koagulologii posiadały „zminimalizowaną przestrzeń pustą poniżej 1 ml” oraz wyrazi zgodę na zaoferowanie probówek do koagulologii bez zminimalizowanej przestrzeni pustej poniżej 1 ml, ale spakowanych próżniowo w sposób gwarantujący utrzymanie właściwego poziomu i stężenia roztworu cytrynianu sodowego w okresie przydatności probówek do użycia?

Wyjaśnienie:

Zamawiający wyraża zgodę na usunięcie zapisu „ze zminimalizowaną przestrzenią pustą poniżej 1 ml”

Pytanie 20 dot. zadania nr 1 poz. 10.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie probówek do OB do automatycznego odczytu na 1,28 ml krwi (poj. 1,3 ml), gdyż do oferowanego przez nas czynnika do OB pasują tylko probówki o takiej pojemności?

Wyjaśnienie:

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie probówek do OB o poj. 1,3 ml.

Pytanie 21 dot. zadania nr 1 poz. 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie probówek z heparyną litową o poj. 2 ml lub o poj. 4 ml?

Wyjaśnienie:

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie probówek z heparyną litową o poj. 2 ml.

Pytanie 22 dot. zadania nr 1 poz. 16

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 16 strzykawek do badań gazometrycznych również sterylnych i pakowanych pojedynczo (jak w poz. 15)?

Wyjaśnienie:

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie strzykawek do gazometrii sterylnych, pakowanych pojedynczo.

Pytanie 23 dot. zadania nr 1 poz. 20

Czy Zamawiający wymaga, aby igły motylkowe posiadały uchwyt do butelek Bact Alert?

Jeśli tak, to czy uchwyt ma mieć średnicę ok 2 cm czy ok. 3,5 cm?

Jeśli ma mieć średnicę ok. 3,5 cm, czy Zamawiający dopuści do zaoferowania osobno igły motylkowe oraz osobno uchwyt do butelek?

Wyjaśnienie:

Zamawiający wymaga uchwyty do butelek Bact Alert o średnicy ok. 2 cm.

Pytanie 24 dot. zadania nr 1 poz. 23

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie łącznika do podawania leków do osobnego pakietu. Łącznik taki ma bowiem w swojej ofercie tylko jeden system zamknięty oferowany na rynku polskim?

Wyjaśnienie:

Zamawiający wyraża zgodę na wyłączenie łącznika do podania leków do osobnego pakietu. W związku z powyższym zamawiający zmienia treść SIWZ.

Pytanie 25 dot. zadania nr 1 poz. 25

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie probówek do oznaczania małopłytkowości rzekomej z jonami Mg lub CTAD do osobnego pakietu? Są to probówki wysokospecjalistyczne znajdujące się w ofercie niewielu dostawców. Ich zapotrzebowanie jakie określił Zamawiający (300 szt.), w stosunku do całkowitej ilości probówek w tym pakiecie (około 395 000 szt) stanowi tylko 0,1 % ilości probówek w pakiecie. Natomiast pozostawienie ich w pakiecie nr 1 ograniczy w sposób istotny uczciwą konkurencję, ponieważ pozwala złożyć ważną ofertę tylko Wykonawcom oferującym tego typu probówki.

Wyjaśnienie:

Zamawiający wyraża zgodę na wyłączenie do osobnego pakietu probówek do małopłytkowości rzekomej. W związku z powyższym zamawiający zmienia treść SIWZ.

Pytanie 26 dot. zadania nr 1 poz. 31

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie probówek do liczenia retikulocytów o poj. 120 ul. lub o poj. 50 ul.?

Wyjaśnienie:

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie probówek do liczenia retikulocytów o poj. 120 ul.

Pytanie 27 dot. punktu 1 – parametry graniczne systemu zamkniętego pobierania krwi.

Czy przez określenie „możliwość pobierania krwi metodą próżniową lub aspiracyjno – próżniową” należy rozumieć, że wykonawca może zaoferować np. system umożliwiający pobieranie krwi jedynie metodą próżniową?

Wyjaśnienie:

Zamawiający może zaoferować system umożliwiający pobieranie krwi jedynie metodą próżniową.

Pytanie 28 dot. punktu 6 – parametry graniczne systemu zamkniętego pobierania krwi.

Co należy rozumieć przez określenie „system zamknięty powinien posiadać konstrukcję umożliwiającą optyczną kontrolę pobierania krwi”?

Wyjaśnienie:

Należy przez to rozumieć dosłownie – wzrokowo widać napełnienie się probówki w czasie pobierania.

Pytanie 29 dot. punktu 9 – parametry graniczne systemu zamkniętego pobierania krwi.

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu, aby wszystkie elementy oferowanego systemu służące bezpośrednio do pobierania krwi pochodziły od jednego producenta, jako nieuzasadnionego technicznie, niezgodnego z obowiązującym prawem i utrudniającego uczciwą konkurencję oraz wyrazi zgodę na zmianę zapisu tego wymogu na:

„Asortyment służący bezpośrednio do pobierania krwi powinien pochodzić od jednego wytwórcy – w przypadku zaoferowania części systemu różnych wytwórców – wykonawca składa oświadczenie, że wszystkie elementy systemu są ze sobą kompatybilne i że zweryfikowano wzajemną kompatybilność wyrobów medycznych zgodnie z instrukcjami wytwórców i przeprowadzono wskazane w nich działania zgodnie z tymi instrukcjami”?

Ustawa z dnia 20 maja 2010r o wyrobach medycznych nie wymaga, aby współpracujące ze sobą wyroby medyczne pochodziły od jednego wytwórcy, wręcz bardzo wyraźnie wskazuje, że mogą pochodzić one od różnych wytwórców. Jedyny wymóg jaki nakłada

Ustawa z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych, to wymóg określony w art. 30 ust. 1 pkt. 1, zgodnie z którym, wykonawca tj. „podmiot, który w celu wprowadzenia do obrotu jako system lub zestaw zabiegowy zestawia razem wyroby medyczne oznakowane znakiem CE, nie przekraczając ich przewidzianego zastosowania i ograniczeń w używaniu określonych przez ich wytwórców” potwierdza złożonym oświadczeniem, że „zweryfikowano wzajemną kompatybilność wyrobów medycznych zgodnie z instrukcjami wytwórców i przeprowadzono wskazane w nich działania zgodnie z tymi instrukcjami.” Dlatego też nie wytwórcy, a wykonawca powinien złożyć oświadczenie kompatybilności, bo to wykonawca (a nie wytwórcy) odpowiada przez Zamawiającym za zaoferowane w postępowaniu produkty i za prawidłowe ich działanie.

Należy również zwrócić uwagę, że ile wymóg, że uchwyty i igły mają pochodzić od tego samego wytwórcy jest w pewnym sensie uzasadniony, o tyle nie ma absolutnie żadnych przeciwwskazań, aby Zamawiający pobierał krew za pomocą igły i uchwytu jednego wytwórcy do próbek innego wytwórcy.

Wyjaśnienie:

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisu w formie: „asortyment służący bezpośrednio do pobierania krwi powinien pochodzić od jednego wytwórcy. W przypadku zaoferowania niektórych elementów od innego wytwórcy, oferent złoży oświadczenie, że wszystkie elementy systemu są ze sobą kompatybilne i poświadczają, że zweryfikowano wzajemną kompatybilność wszystkich elementów systemu zgodnie z instrukcjami wytwórców.

Pytanie 30 dot. punktu 1 – parametry graniczne dla aparatu do pomiaru OB.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie aparatu z datą produkcji koniec 2013r. ale nie używanego i w pełni sprawnego technicznie?

Wyjaśnienie:

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie aparatu wyprodukowanego pod koniec 2013r w pełni sprawnego technicznie.

Pytanie 31 dot. punktu 2 – parametry graniczne dla wirówki laboratoryjnej

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wirówki na 12 próbek (12 gniazd)?

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie wyraża zgody za zaoferowanie wirówki laboratoryjnej na 12 próbek.

Pytanie 32 dot. punktu 5 – parametry graniczne dla wirówki laboratoryjnej

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wirówki o obrotach wirowania 300-4500 obr/min?

Wyjaśnienie:

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie wirówki laboratoryjnej o obrotach 300 – 4500 /min.

Pytanie 33 dot. punktu 7 – parametry graniczne dla wirówki laboratoryjnej

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wirówki z rotorem kątowym?

Wyjaśnienie:

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie wirówki laboratoryjnej z rotorem kątowym.

Pytanie 34 dot. zadania 2 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie etykiet o wymiarach 40 x 20 mm?

Wyjaśnienie:

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie etykiet o wymiarach 40 x 20 mm.

Pytanie 35 dot. zadania 2 poz. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie probówek z wciskany korkiem?

Wyjaśnienie:

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie probówki z wciskany korkiem.

Pytanie 36 dot. zadania 2 poz. 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wymazówek z wacikiem bawełnianym?

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie wymazówek z wacikiem bawełnianym.

Pytanie 37 dot. zadania 2 poz. 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie naczynek o poj. 2 ml?

Wyjaśnienie:

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie naczynek o poj. 2 ml.

Pytanie 38 dot. zadania 2 poz. 15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pojemników do kału o wymiarach 80 x 30 mm?

Wyjaśnienie:

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie pojemników do kału o wymiarach 80 x 30 mm.

Pytanie 39 dot. zadania 3 poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie nakłuwaczy, które nie są nakłuwaczami Medlance. Opis przedmiotu zamówienia narusza zasady uczciwej konkurencji, ponieważ sugeruje produkt konkretnego producenta – firmy HTL – Strefa i eliminuje inne produkty równoważne, jak choćby nakłuwacze automatyczne, które posiadają inny kształt, oraz boczny mechanizm spustowy.

Nakłuwacz z bocznym przyciskiem zwalniający igłę jest równie bezpieczny dla użytkownika i pacjenta jak nakłuwacz Medlance, a przy tym ergonomiczny i łatwy w użyciu. Dodatkową zaletą bocznego umieszczenia przycisku jest zniwelowanie siły nacisku osoby pobierającej krew, dzięki czemu penetracja skóry jest szybka, ale zarazem delikatna i co za tym idzie, zdecydowanie mniej bolesna dla pacjenta. W nakłuwaczach tego typu rzeczywista głębokość wkłucia jest jednoznaczna z głębokością gwarantowaną przez producenta dla danego typu nakłuwacza, ale jednocześnie mniejsza niż przy nakłuwaczach z naciskiem górnym (nakłuwacz w kształcie grzybka), gdzie zależy ona w dużej mierze od siły przyłożenia nakłuwacza przez osobę pobierającą oraz sam moment nacisku z góry przy zwalnianiu igły.

Zatem dopuszczenie nakłuwaczy z bocznym przyciskiem leży w interesie Zamawiającego, bowiem doprowadzi do złożenia ofert na produkt o nowoczesnej konstrukcji, a przy tym w bardzo korzystnej cenie, co leży w interesie publicznym.

Wyjaśnienie:

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie nakłuwaczy innych niż Medlance.

Pytanie 40 dot. zadania 4 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie probówek szklanych o wymiarach 16 x 100 mm?

Wyjaśnienie:

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie probówek o wymiarach 16 x 100 mm.

Pytanie 41 dot. zadania 4 poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie szkiełek nakrywkowych 24 x 24 spakowanych w inny sposób niż wskazany w opisie zamówienia, pod warunkiem że będą to szkiełka najwyższej jakości np. typu Superior?

Czy Zamawiający wymaga szkiełek nakrywkowych o gr. 0,13 – 0,16 mm, wykonanych z chemicznie odpornego, całkowicie bezbarwnego szkła borokrzemowego w I kl. odporności hydrolitycznej?

Wyjaśnienie:

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie szkiełek nakrywkowych o oferowanych parametrach, pakowanych w inny sposób, pod warunkiem, że będą to szkiełka najwyższej jakości (typu Superior).

Pytanie 42 dot. zadania 4 poz. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie probówek szklanych o wymiarach 12 x 75 mm?

Wyjaśnienie:

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie probówek o wymiarach 12 x 75 mm.

Pytanie 43

Czy Zamawiający zrezygnuje dla pozycji nr 1, nr 2 oraz nr 3 w opisie przedmiotu zamówienia z zapisu: „czas wykrzepiania < 30 min. i dopuści zaoferowanie w tych pozycjach probówek na surowicę z aktywatorem krzepnięcia zapewniających pozyskanie surowicy do badań w okresie do 60 minut, licząc od chwili pobrania materiału do chwili umieszczenia probówek w wirówce.

W oparciu o dane kliniczne i doświadczenia klientów (opinie do wglądu) czas wykrzepiania i uzyskania prawidłowej surowicy w oferowanych probówkach z aktywatorem krzepnięcia wynosi od kilkunastu do 60 minut w zależności od stanu klinicznego pacjenta, przyjmowanych leków. Wymóg postawiony przez Zamawiającego może być niespełniony w przypadku pacjentów leczonych lekami przeciwkrzepliwymi lub dializowanych i żaden produkt na rynku o żądanych parametrach nie zapewni otrzymania prawidłowo wykrzepionej surowicy w wymaganym czasie, ponadto probówki „na skrzep” przez nas oferowane były testowane w Laboratorium Zamawiającego i nie zostały negatywnie ocenione co do czasu uzyskania surowicy do badań.

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę wymogu dot. czasu wykrzepiania krwi w probówkach.

Pytanie 44

Prosimy o dopuszczenie w pozycji nr 5 probówek na morfologię z K-EDTA poj. 1,0 -2,0 ml z polem do opisu, zważywszy na fakt, że jest to dość niewielka ilość pobranej krwi a Zamawiający zapotrzebował mikroprobówki na morfologię z K-EDTA o istotnie malej objętości pobrania w pozycji nr 28. ?

Wyjaśnienie:

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie probówek z K-EDTA o poj. 1,0-2,0 ml.

Pytanie 45

Prosimy o dopuszczenie w pozycji 8 probówki na układ krzepnięcia z cytrynianem sodu 3,2% ze zminimalizowaną przestrzenią pustą poniżej 1 ml o poj. 1,0 – 1,8 ml, zamiast 1,0 – 1,5 ml z polem do opisu, ze względu na fakt, że jest to minimalna różnica w objętości pobrania, dodatkowo oferowane probówki były testowane w oddziałach Zamawiającego pozytywnym skutkiem. ?

Wyjaśnienie:

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie probówek z cytrynianem sodu o poj. 1,0-1,8 ml.

Pytanie 46

Prosimy o dopuszczenie w pozycji nr 14 probówki z heparyną litową o poj. 2,0 ml lub 4 ml, średnicy 13 mm, z polem do opisu. Probówki o poj. 2 ml były testowane w oddziałach Zamawiającego z pozytywnym skutkiem?

Wyjaśnienie:

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie probówek z heparyną litową o poj. 2,0 ml.

Pytanie 47

Prosimy o dopuszczenie w pozycji nr 15 strzykawek z heparyną litową do badań gazometrycznych, typ Luer o pojemności całkowitej 1,0 – 3,0 ml, z rekomendowaną objętością pobrania 1,6 ml, pakowane pojedynczo, sterylne?

Wyjaśnienie:

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie strzykawek z heparyną litową o poj. 1,0 ml – 3,0 ml, sterylnych, pakowanych pojedynczo.

Pytanie 48

Prosimy o dopuszczenie w poz. nr 16 strzykawek z heparyną litową do badań gazometrycznych, typ Luer o pojemności całkowitej 1,0-3,0 ml, z rekomendowaną objętością pobrania 1,6 ml?

Wyjaśnienie:

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie strzykawek z heparyną litową o poj. 1,0 ml – 3,0 ml.

Pytanie 49

Czy w pozycji nr 20 można zaoferować igły motylkowe do butelek na posiew typu Bact Alert 0,8 x19 mm, sterylne, pakowane pojedynczo, dren o długości 160-300 mm pochodzące od tego samego producenta co butelki na posiew typu Bact Alert, jeśli nie wymagają one łączenia i kompatybilności z innymi elementami oferowanego systemu?

Wyjaśnienie:

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie igieł motylkowych do butelek typu Bact Alert pochodzące od tego samego producenta co butelki, jeśli są one kompatybilne z innymi elementami oferowanego systemu.

Pytanie 50

Czy w pozycji nr 24 można zaoferować adapter do rozmazów hematologicznych w komplecie ze szlifowanymi szkiełkami specjalnie dedykowanymi do wykonania rozmazów krwi obwodowej?

Wyjaśnienie:

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie adapterów do rozmazów hematologicznych w komplecie ze szlifowanymi szkiełkami.

Pytanie 51

Czy w pozycji nr 29 można zaoferować probówkę na badania biochemiczne z żelem separującym o pojemności 400 ul. - 600 ul., co zapewni uzyskanie większej ilości surowicy z małej objętości krwi, dodatkowo dokładnie oddzielonej od skrzepu?

Wyjaśnienie:

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie probówek o poj. 400 – 600 ul. z żelem

separującym.

Pytanie 52

Mając na względzie przepisy Ustawy Prawo zamówień publicznych, a w szczególności definicję zamówień publicznych zawartą w art. 2 pkt. 13 Ustawy, z której wynika, że umowa zawierana między zamawiającym a wykonawcą musi być odpłatna, jak i art. 32 ust. 1 i 2 Ustawy zabraniający zaniżania wartości zamówienia publicznego, uprzejmie prosimy o wyjaśnienie czy zamieszczenie przez Zamawiającego w punkcie 9 parametrów granicznych dla aparatu do OB wymogu pokrycia kosztów podłączenie do Systemu Informatycznego oznacza wymaganie przez zamawiającego świadczenia przez wykonawcę tej części wchodzącej w zakres przedmiotu zamówienia usług bezpłatnie (w formie umowy dzierżawy), co nie jest w świetle przepisów ustawy – Prawo zamówień publicznych dopuszczalne? Czy też wykonawca ma prawo – zgodnie z ustawą – doliczyć koszty związane z podłączeniem do Systemu Informatycznego do ceny oferty w formie dzierżawy? Jeśli tak, zwracamy się z prośbą o rozszerzenie zakresu dzierżawy o: „dzierżawą aparatu do odczytu OB i wirówki laboratoryjnej wraz z podłączeniem do systemu informatycznego”

Wyjaśnienie:

Zamawiający wymaga, aby oferent pokrył koszty włączenia analizatora do OB do funkcjonującego w Laboratorium systemu informatycznego SIS GEM.

Pytanie 53 dot. wzoru umowy

Prosimy o dodanie zapisu do wzoru umowy:

„Zamawiający za obustronnym porozumieniem dopuszcza zastąpienie produktu równoważnym lub o wyższej jakości w przypadku zmiany numeru katalogowego produktu, nazwy produktu, producenta produktu, zaprzestania produkcji lub innej uzasadnionej okoliczności, niedającej się przewidzieć w trakcie zawierania umowy.

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie wyraża zgody, wiążące są zapisy wzoru umowy integralnej części specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie 54 dot. zadania 4

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji od 3 do 6 do osobnego pakietu.

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji od 3 do 6 do osobnego pakietu.

Pytanie 55 dot. zadania 4

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w poz. 4 szkiełek nakrywkowych pakowanych po 100 szt..

Wyjaśnienie:

Zamawiający wyraża zgodę na szkiełka pakowane po 100 szt.

Pytanie 56 dot. zadania 2

Czy Zamawiający w poz. 6 dopuści próbówki o pojemności o wymiarach 15 x 102?

Wyjaśnienie:

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie próbek o wym. 15 x 102 mm.

Pytanie 57 dot. zadania 2

Czy Zamawiający w poz. 6 dopuści próbówki z wciskany korkiem?

Wyjaśnienie:

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie próbek z wciskany korkiem.

Pytanie 58 dot. zadania 2

Czy Zamawiający w poz. 9 wymaga wymazówek z instrukcją pobrania na opakowaniu w języku polskim, pakowanych indywidualnie?

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie wymaga wymazówek z instrukcją pobrania i pakowanych pojedynczo.

Pytanie 59 dot. zadania 2

Czy Zamawiający w poz. 9 oczekuje wymazówek z udokumentowaną przeżywalnością szczepów wzorcowych (ilości jednostek tworzących kolonię) w okresie 6, 24, 48 i 72 godz. od pobrania? Czy dokument potwierdzający powyższe należy złożyć wraz z ofertą?

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie ma takich wymagań

Pytanie 60 dot. zadania 2

Czy Zamawiający w poz. 9 wymaga wymazówek w probówce 13 x 165 mm, co zapewnia optymalne zanurzenie wacika w podłożu transportowym?

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie precyzuje wymiarów wymazówki. Wymaga aby wacik był całkowicie zanurzony w podłożu transportowym.

Pytanie 61 dot. zadania 2

Czy Zamawiający wydzieli poz. 13 i 14 do osobnego pakietu?

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie wydzieli pozycji 13 i 14 do osobnego pakietu

Pytanie 62 dot. zadania 2

Czy Zamawiający w poz. 15 dopuści pojemnik o wymiarach 22 x 63 mm?

Wyjaśnienie:

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie pojemników o wymiarach 22 x 63 mm.

Pytanie 63 dot. zadania 2

Czy Zamawiający w poz. 15 dopuści pojemnik o wymiarach 25 x 80 mm?

Wyjaśnienie:

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie pojemników o wymiarach 25 x 80 mm.

Pytanie 64 dot. zadania 2

Czy Zamawiający w poz. 26 dopuści końcówki uniwersalne do pipet automatycznych?

Wyjaśnienie:

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie końcówek uniwersalnych, które będą kompatybilne z używanymi w Laboratorium pipetami (oferent dostarczy wraz z ofertą 5 szt. końcówek).

Pytanie 65 dot. zadania 3

Czy Zamawiający wymaga dołączenia do oferty certyfikatu kalibracji ez?

Wyjaśnienie:

Zamawiający wymaga dołączenia do oferty certyfikatu kalibracji ez.

Pytanie 66 dot. zadania 6

Czy Zamawiający w poz. 4 dopuści pipetę automatyczną o pojemności 500 – 5000 ul?

Wyjaśnienie:

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie pipety o poj. 500-5000 ul.

Pytanie 67 dot. zadania 6

Czy Zamawiający wymaga pipet odpornych na UV?

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie wymaga pipet odpornych na UV.

Pytanie 68 dot. zadania 6

Czy Zamawiający wymaga pipet w całości autoklawowalnych?

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie wymaga pipet w całości autoklawowalnych.

Pytanie 69 dot. zadania 3 poz. 3

Czy Zamawiający wymaga nakłuwacza nożykowego typu Medlance o głębokości nakłucia 1,5 mm?

Wyjaśnienie:

Zamawiający wymaga nakłuwacz nożykowy typu Medlance o głęb. Nakłucia 1,5 mm lub 1,6 mm.

Pytanie 70 dot. zadania 3 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści nakłuwacz nożykowy tego samego producenta ale o głębokości nakłucia 2,0 mm?

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie wyraża zgody na nakłuwacze o głębokości nakłucia 2,0 mm.

Pytanie 71 dot. zadania 3 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści inny nakłuwacz nożykowy tego samego producenta ale o głębokości nakłucia 1,6 mm?

Wyjaśnienie:

Zamawiający wymaga nakłuwacz nożykowy typu Medlance o głęb. nakłucia 1,5 mm lub 1,6 mm.

Pytanie 72 dot. zadania 3 poz. 3 i 4

Czy Zamawiający wymaga od zaoferowanych nakłuwaczy kształtu grzybka umożliwiającego przytrzymanie nakłuwacza pomiędzy palcami wskazującym i środkowym oraz uruchamianie tego nakłuwacza za pomocą ruchomego przycisku wyzwalającego znajdującego się na szczycie nakłuwacza (grzybka), który to przycisk posiada oznaczenie barwne dla różnych głębokości nakłucia?

Wyjaśnienie:

Zamawiający wymaga uruchomienia nakłuwacza za pomocą kciuka nie precyzując umiejscowienia ani kształtu przycisku.

Pytanie 73 dot. zadania 3 poz. 3 i 4

Czy Zamawiający dopuści nakłuwacze, których uruchomienie następuje w wyniku docisnięcia całego nakłuwacza do miejsca nakłucia, a nie za pomocą ruchomego przycisku znajdującego się na szczycie nakłuwacza?

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie nakłuwaczy, których uruchomienie następuje w wyniku docisnięcia nakłuwacza do miejsca wkłucia.

Pytanie 74 dot. zadania 3 poz. 3 i 4

Czy Zamawiający zgodzi się wyodrębnić pozycje 3 i 4 do odrębnego pakietu?

Wyjaśnienie:

Zamawiający wyraża zgodę na wyodrębnienie pozycji 3 i 4 do osobnego pakietu. W związku z powyższym Zamawiający zmienia treść SIWZ.

*Lek. med. Andrzej Mielcarek
Dyrektor
Samodzielnego Publicznego Szpitala Wojewódzkiego
im. Papieża Jana Pawła II
w Zamościu*