



SZPITAL SPECJALISTYCZNY
w PILE
im. Stanisława Staszica
64-920 Pila, ul. Rydygiera 1



System
zarządzania
ISO 9001:2008
ISO 14001:2004
PN-N-18001:2004
ISO 27001:2013
www.tuv.com
ID 9108628147

Dyrektor (67) 210 62 00
Sekretariat (67) 210 66 66
Fax (67) 212 40 85
e-mail: wszpila@pi.onet.pl
www.szpitalpila.pl

Piła, dn. 11.10.2017 roku

NO-ZP.X-240/45/17

Wszyscy uczestnicy postępowania

dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego pod hasłem:
PROBÓWKI I INNY DROBNY SPRZĘT LABORATORYJNY

Szpital Specjalistyczny w Pile informuje, że w związku z pytaniami zadanymi przez Wykonawców w toku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, Zamawiający udziela wyjaśnień i modyfikuje treść SIWZ w niżej wskazanym zakresie:

1. Pytanie

Czy Zamawiający wyłączy z Zadania 5 poz. 8 i utworzy oddzielny pakiet? Pozwoli to na złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert, a Zamawiającemu wybór oferty najkorzystniejszej.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

2. Pytanie

Zadanie 5 Czy Zamawiający wymaga aby w formularzu cenowym podać Producenta i nr katalogowy w celu potwierdzenia, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia wymogi graniczne oraz w celu identyfikacji zgodności dostaw z oferowanymi produktami?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

3. Pytanie

Opis przedmiotu zamówienia – Załącznik 2a Dot. Zadanie 5: szybkie testy

Czy Zamawiający zaakceptuje test do jednoczesnego oznaczenia antygeny GDH i toksyn A/B Clostridium difficile o czułości i swoistości:

- dla GDH: czułość 90,5% i swoistość 93,1% (wyznaczone w stosunku do hodowli bakteryjnej na 1126 próbkach),
- dla toksyn A/B: czułość 87,8% i swoistość 99,4% (wyznaczone w stosunku do hodowli tkankowej na 1126 próbkach)?

Uzasadnienie: Ocena kliniczna testów wiarygodna jest wtedy i tylko wtedy, gdy została przeprowadzona na dużej populacji w stosunku do metod referencyjnych, którymi - w tym przypadku - są: hodowla bakteryjna (GDH) i hodowla tkankowa (toksyny). Trzy najczęściej oferowane na rynku testy immunochromatograficzne podają czułość i swoistość na poziomie 99%, ale parametry te zostały wyznaczone na bardzo małej populacji (50 – 80) albo w ogóle nie podają na jakiej populacji przeprowadzono badania; dodatkowo badania te nie zostały wykonane przy użyciu metod referencyjnych. Należy zauważyć także, że obecne zapisy SIWZ wykluczają test, w stosunku do którego inni producenci wyznaczają czułość i swoistość oraz test zgodny z najnowszymi zaleceniami Europejskiego Stowarzyszenia Mikrobiologii Klinicznej i Chorób Zakaźnych (ESCMID).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

4. Pytanie

Opis przedmiotu zamówienia – Załącznik 2a Dot. Zadanie 5: szybkie testy Czy Zamawiający zaakceptuje test do oznaczeń Streptococcus agalaciae o czułości 90,9% i swoistości 97,9% w porównaniu do hodowli?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

5. Pytanie

Pakiet 5: Czy w poz. 10 Zamawiający wymaga testu z jednym miejscem dozowania próbki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

6. Pytanie

Pakiet 5: Czy w poz. 10 Zamawiający wymaga testów o udokumentowanym w metodyce poziomie wykrywalności: toksyna A – nie gorsza niż 0.7 ng/ml, toksyna B – nie gorsza niż 0.2 ng/ml, GDH – nie gorsza niż 0.8 ng/ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

7. Pytanie

Pakiet 5: Czy w poz. 10 Zamawiający wymaga testu immunoenzymatycznego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

8. Pytanie

Czy Zamawiający dopuści w poz. 8, zadanie 1, zał nr 2 do SIWZ probówkę do manualnej analizy OB. poj. 1 – 2 ml. Z 3,2 % cytrynianem sodowym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

9. Pytanie

Czy Zamawiający dopuści w poz. 3, zadanie 1, zał nr 2 do SIWZ probówkę do prób krzyżowych i oznaczania grup krwi z EDTA o poj. 6 ml, z rozszerzoną etykietą i kolorem korka innym niż pozostałe próbówki.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

10. Pytanie

Zwracamy się o doprecyzowanie czy w przypadku probówek do koagulologii (poz. 7, zadanie 1, zał nr 2 do SIWZ) Zamawiający ma na myśli probówkę, która pobiera 1,8 ml krwi, a w probówce dodatkowo występuje 0,2 ml płynnego odczynnika co łącznie daje objętość 2 ml próbki poddanej analizie. Wówczas ilości pobranej krwi w stosunku do ilości odczynnika w probówce odpowiadają wymaganej dla probówek koagulologicznych proporcji 9:1

Odpowiedź: Tak

11. Pytanie

Zwracamy się o doprecyzowanie czy w przypadku igieł motylkowych (poz. 15, zadanie 1, zał nr 2 do SIWZ) Zamawiający ma na myśli wkłucia motylkowe 0,8mm, długość drenu poniżej 19 cm, z fabrycznie zintegrowanym adapterem luer, tylko wówczas za pomocą tych igieł można pobrać krew w zamkniętym systemie próżniowym.

Odpowiedź: Tak

12. Pytanie

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie w poz. 6, zadanie 1, zał nr 2 do SIWZ probówek pediatrycznych do koagulologii, obj. 0,9 -1 ml z 3,2 % cytrynianem sodu i datą ważności minimum 4 miesiące od daty dostawy do Zamawiającego, przy czym podany przez nas okres przydatności do użycia nie ulega skrócenia po otwarciu najmniejszego jednostkowego opakowania handlowego. Czteromiesięczna data przydatności do użycia wynika z niewielkiej objętości pobieranej krwi przez probówkę oraz konieczności zachowania wymaganej dla probówek koagulologicznych proporcji 9:1 ilości pobieranej krwi do odczynnika występującego w probówce. Proponowane próbówki pakowane są po 50 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

13. Pytanie

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie punktu 2 warunków ocenianych w zadaniu 1, załącznika 2a do SIWZ, czy Zamawiający ma na myśli próbówki i igły finalnie sterylizowane, czyste bakteriologicznie, z ostatecznie uzyskaną klasą czystości produktu: czysty sterylnie (10⁻⁶; SAL≥6), jeśli tak, to zwracamy się do Zamawiającego o równorzędne punktowanie wyrobów finalnie sterylizowanych zarówno metodą radiacyjną jak i wyrobów finalnie sterylizowanych

tlenkiem etylenu. Oby dwie wymienione metody sterylizacji są równorzędne względem siebie i polegają na sterylizacji produktów w ich końcowych opakowaniach, uzyskując tym samym produkt o ostatecznej klasie sterylności SAL 10⁻⁶ (prawdopodobieństwo przeżycia jednej komórki mikroorganizmu równe lub mniejsze 10⁻⁶). Norma PN – EN 14820 wskazuje procedury walidacji i kontroli sterylizacji zarówno dla metody radiacyjnej - EN552 oraz metody tlenkiem etylenu - EN550

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

14. Pytanie

Zwracamy się do Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający opisując próbówki z żelem separującym i EDTA do badań molekularnych (poz. 5, zadanie 1, zał nr 2 do SIWZ) ma na myśli próbówki z kolorem korka innym od pozostałych oferowanych próbówek.

Odpowiedź: Tak

15. Pytanie

Dotyczy Załącznika nr 2a – Zadanie 1 poz. 11 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od wymagania nr 11 „Probówki do koagulologii z pogrubionymi ściankami lub wykonane w technologii „próbówka w próbówce”, o ograniczonej przestrzeni martwej”

Propozycję wprowadzenia takiego wymogu dla próbówek do badań koagulologicznych promują od ponad kilku lat wykonawcy posiadający w swojej ofercie próbówki do badań koagulologicznych z takim rozwiązaniem konstrukcyjnym. Grubsze czy podwójne ścianki w próbówkach koagulologicznych mają na celu ograniczenie parowania cytrynianu w tych próbówkach, co ma znaczenie dla wyniku badania. Nie jest to jednak jedyne rozwiązanie, bo chociażby firma Medlab Products Sp. z o. o. rozwiązała ten problem przez zamykanie próbówek w próżniowych opakowaniach aluminiowych, co gwarantuje ich wysoką jakość nawet na końcu okresu ważności. W konsekwencji nie musiała ona tworzyć ścianek o grubszych ściankach.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

16. Pytanie

Dotyczy Załącznika nr 2a – Zadanie 1 poz. 14 Czy Zamawiający odstąpi od wymogu, aby wszystkie próbówki dostarczane były w statywach zapewniających pionową pozycję próbówek i wyrazi zgodę na zaoferowanie próbówek do koagulologii pakowanych próżniowo w woreczki z torby aluminiowej?

Dostarczanie próbówek w statywach przez Wykonawcę nie zagwarantuje tego, że będą one cały czas znajdowały się w pozycji pionowej. Na dodatek wymóg zachowania pozycji pionowej próbówek nie ma żadnego uzasadnienia diagnostycznego, bowiem sposób przechowywania próbówek przed pobraniem do niej krwi nie ma znaczenia dla wyniku badania. Co więcej - dla odczynników w stanie płynnym znajdowanie się próbówek w pozycji innej niż pionowa powoduje, że np. cytrynian w próbówkach do badań koagulologicznych w sposób ciągły znajduje się na całej powierzchni wewnętrznej ścianek próbówki i szybciej miesza się z krwią po jej pobraniu.

Wykonawca jako jedyny na rynku oferuje próbówki z cytrynianem sodu do koagulologii nie w statywach ale w torebkach z Al zamkniętych podciśnieniowo, co korzystnie wpływa na wyniki badań w nich i przedłuża okres trwałości. Wymóg w postaci, jakiej postawił go Zamawiający praktycznie wyklucza nas z niniejszego postępowania.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

17. Pytanie

Dotyczy Załącznika nr 2a – Zadanie 1 poz. 14 Jeśli dla Zamawiającego jest tak istotne przechowywanie próbówek z pobraną krwią w pozycji pionowej czy Zamawiający dopuści dostarczenie do każdego opakowania 100 szt próbówek 1 statywu styropianowego do tych próbówek, do których Zamawiający po pobraniu krwi będzie mógł wstawiać próbówki w pozycji pionowej?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

18. Pytanie

Dotyczy Załącznika nr 2a – Zadanie 1 – Warunki oceniane oraz pkt. 14.6 SIWZ- Warunek oceniany w pkt. 1 Czy Zamawiający odstąpi od warunku ocenianego opisanego w pkt. 1 jako warunku nie mającego związku z przedmiotem zamówienia?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

19. Pytanie

Dotyczy Załącznika nr 2a – Zadanie 1 – Warunki oceniane oraz pkt. 14.6 SIWZ- Warunek oceniany w pkt. 2

Czy Zamawiający odstąpi od warunku ocenianego opisanego w pkt. 2 „Sterylizacja radiacyjna dostarczanych probówek i igieł”?

Wymogi sterylności probówek i igieł do pobierania krwi reguluje i narzuca Polska Norma PN-EN 14820 – „Pojemniki jednorazowego użytku do pobierania od ludzi próbek krwi żyłnej”. Nie definiuje ona nigdzie w swojej treści w jaki sposób sterylność ta powinna zostać osiągnięta. A zatem może być osiągnięta poprzez różne sposoby uzyskania sterylności.

Pojęcie sterylności wyrobów medycznych i sposoby jej uzyskiwania definiuje norma PN-EN 556-1 – „Sterylizacja wyrobów medycznych”. Określa ona definicje sterylności oraz powołuje normy określające sposób ich uzyskiwania. Podawane w opisie wyrobu po słowie STERYLNY (STERILE) litery informują o sposobie w jaki sposób tą sterylność uzyskano i tak:

- **Sterylny R** - oznacza uzyskanie sterylności metodą radiacyjną, zgodnie z normą PN-EN 552

- **Sterylny EO** – oznacza uzyskanie sterylności metodą tlenku etylenu zgodnie z normą PN-EN 550

- **Sterylny A** – oznacza wykonanie wyroby sterylnego w warunkach aseptycznych z uprzednio wysterylizowanych jego elementów zgodnie z normą PN-EN 556-2

- **Sterylny** - oznacza uzyskanie sterylności metodą sterylizowania parą wodną lub suchym powietrzem zgodnie z normą PN-EN 554

Wszystkie cztery metody uzyskiwania sterylności są równoprawne i w ich wyniku powstaje wyrób sterylny. Natomiast w przypadku odczynników, chemikaliów czy materiałów biologicznych metoda A (w warunkach aseptycznych) jest powszechnie uważana za najwłaściwszą choć jest metodą najdroższą i przez to niechętnie stosowaną.

W związku z tym Zamawiający nie powinien wyżej oceniać sposobu sterylizacji probówek i igieł metodą sterylizacji radiacyjnej szczególnie, że jest ona mniej korzystana dla przedmiotu zamówienia. Takie kryterium oceny pozwala domniemywać, że ma ono na celu uprzywilejowanie niektórych wykonawców i nie jest uzasadnione specyfiką przedmiotu zamówienia. W związku z czym wnosimy jak na wstępie.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

20. Pytanie

Dotyczy Załącznika nr 2a – Zadanie 1 – Warunki oceniane oraz pkt. 14.6 SIWZ- Warunek oceniany w pkt. 3

Czy Zamawiający odstąpi o warunku ocenianego określonego w pkt. 3.?

Kryterium to nie ma uzasadnienia praktycznego, ponieważ igły motylkowe nr 8 z długością drenu poniżej 12 cm mają niewielkie zastosowanie i wg. naszej wiedzy tylko jeden producent systemów próżniowych produkuje tego typu wkłucia motylkowe. W związku z tym, aby inni wykonawcy mogli złożyć ofertę, musieliby dokonać zakupu takich wkłucia motylkowych u dostawcy tego systemu, w związku z czym nie spełnią warunku „ wszystkie oferowane elementy systemu pochodzą od tego samego producenta”.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

21. Pytanie

Dotyczy Załącznika nr 2a – Zadanie 1 – Warunki oceniane oraz pkt. 14.6 SIWZ- Warunek oceniany w pkt. 4

Czy Zamawiający odstąpi od warunku ocenianego: „wszystkie elementy oferowanego systemu pochodzą od tego samego producenta”, który jest wymogiem zarówno bezpodstawnym prawnie, jak i merytorycznie:

Prawnie – bowiem, zgodnie z Ustawą z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych to nie producent (nota bene takie pojęcie nie istnieje w ustawie), a dostawca wprowadzający wyrób na rynek odpowiada za jego właściwe działanie i współdziałanie z innym powiązаныmi wyrobami. Wynika to wprost z 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 użytkowaniu 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”.

Merytorycznie - bowiem:

- Zamawiający pracował na probówkach i akcesoriach różnych wytwórców i nie wnosił do tej współpracy żadnych zastrzeżeń.

- o doskonałej współpracy wszystkich elementów naszego systemu mamy potwierdzenia innych naszych klientów, gdzie współpraca ta była oceniana

- różne inne firmy, w tym czołowe oferujące wyroby podciśnieniowego pobierania krwi do badań, oferują akcesoria od innych producentów niż próbówki tylko fakt ten ukrywają przed Zamawiającymi

Należy stwierdzić, że wprowadzone kryterium nie ma na celu wybranie oferty korzystnej dla Zamawiającego zarówno jakościowo, jak i ekonomicznie, ale doprowadzenie do wyboru z góry wytypowanego Wykonawcy, nawet jeśli jego oferta będzie o wiele droższa od takiej, która w pełni spełniałaby potrzeby Zamawiającego.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

22. Pytanie

Dotyczy – Zadanie 2 pozycja 5 Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga, aby w celu poprawy czytelności skali i tym samym prawidłowości odczytu wyników nadruk skali na rurce był w kolorze zielonym (kolor zielony jest kolorem najbardziej kontrastującym w stosunku do koloru czerwonego)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

23. Pytanie

Dotyczy - Zadanie 4 pozycja 2 Czy Zamawiający wymaga, aby łopatką sięgała co najmniej 1 cm od dna pojemnika, co pozwala na łatwiejsze pobranie materiału do badań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

24. Pytanie

Dotyczy - Zadanie 4 pozycja 6 Czy Zamawiający wymaga ez pakowanych indywidualnie?

Odpowiedź: Nie

25. Pytanie

Dotyczy - Zadanie 4 pozycja 6 Jeśli nie – to czy należy zaoferować ezy pakowane po 10 szt. czy ezy pakowane po 20szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pakowane po 20 szt.

26. Pytanie

Dotyczy - Zadanie 4 pozycja 6 Jeśli ezy mają być pakowane zbiorczo – to czy Zamawiający wymaga spakowania ez w woreczki z zamknięciem strunowym w celu ponownego szczelnego zamknięcia opakowania po wyjęciu kilku ez z opakowania?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

27. Pytanie

Dotyczy - Zadanie 6 pozycja 1 Czy Zamawiający wymaga, aby łopatką sięgała co najmniej 1 cm od dna pojemnika, co pozwala na łatwiejsze pobranie materiału do badań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

28. Pytanie

Dotyczy - Zadanie 7 pozycja 1 Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga zaoferowania płyt do oznaczania grup krwi z rowkiem usztywniającym, który zapobiega uginaniu się płyty i w rezultacie ułatwia przeprowadzanie badań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

29. Pytanie

Dotyczy - Zadanie 7 pozycja 1 Czy Zamawiający wymaga zaoferowania płyt białych czy przezroczystych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza białe i przezroczyste

30. Pytanie

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

Zgodnie, bowiem z najnowszą linią orzecznictwa dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech, a nawet 4 m-c po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas, cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną (nie ma, bowiem możliwości zakupienia jednej sztuki końcówki, czy szkiełka). (Orzecznictwo Zespołu Arbitrów - sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06)

Odpowiedź: Zamawiający dopuści trzy miejsca po przecinku przy cenach jednostkowych

31. Pytanie

Czy w formularzach cenowych dla Zadnia: 1 i 2 (Załącznik nr 2 do SIWZ) w kolumnie „cena netto” należy podać cenę za jedną sztukę asortymentu, czy za opakowanie, którego wielkość wykonawca podaje w kolumnie „wielkość opakowania”?

Odpowiedź: Opakowania

32. Pytanie

Projekt umowy:_Dotyczy § 6 ust. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do paragrafu sformułowania, iż „Zamawiający będzie składał zamówienia według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 150 zł. netto”?

Prośbę motywujemy to tym, że dla zamówień poniżej 150 zł. koszty transportu na które składają się m.in.: koszty opakowania transportowego, robocizny, koszty wydrukowania listów przewozowych i faktury, koszty dostarczenia towaru przez przewoźnika, są wyższe niż wartość marży uzyskanej ze sprzedaży towaru o takiej wartości.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

33. Pytanie

Projekt umowy:_Dotyczy §8 ust. 1

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do wysokości 0,1 % wartości brutto faktury za daną dostawę za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, z uwagi na nieadekwatność ich wysokości do danego niespełnienia świadczenia umowy?

Wprawdzie nie istnieją przepisy regulujące wysokości kar umownych, jednak przy ustaleniu wysokości kar Zamawiający powinien opierać się na zasadzie równości i ekwiwalentności stron, a tym samym wymagać od Wykonawcy płacenia kar w takiej samej lub nieznacznie wyższej wysokości, w jakiej sam Zamawiający może ewentualnie płacić za zwłokę w płaceniu za towar.

Zamawiający nie powinien wykorzystywać swojej dominującej pozycji ustalając wysokość kar umownych. Kary umowne powinny mieć charakter dyscyplinujący w stosunku do Wykonawcy, a nie prowadzić do wzbogacenia się Zamawiającego, a taką funkcję zaczynają pełnić w momencie, gdy okazuje się, iż wartość kary umownej może przekroczyć wartość zapłaty należną Wykonawcy za dostarczony towar. Nadto liczenie kary umownej w wysokości 1% wartości brutto faktury za daną dostawę jest wysoce niesprawiedliwe i na gruncie prawa cywilnego obecna wysokość odsetek, którą Zamawiający narzuca, może zostać uznana za świadczenie nienależne, dające w skali roku odpowiednio, 365%, wartości zamówionej dostawy. W tym miejscu należy przywołać treść art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego, który stanowi, iż w przypadku, gdy zobowiązanie zostało wykonane w znacznej części dłużnik może żądać zmniejszenia kary umownej, to samo dotyczy przypadku, gdy kara jest rażąco wygórowana. Dlatego też w przypadku braku zgody Zamawiającego na zmniejszenie kar umownych w momencie gdy będą one naliczane, Wykonawca będzie zmuszony podjąć odpowiednie kroki prawne celem miarkowania tych kar, a co za tym idzie ochrony swoich interesów.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

34. Pytanie

zadania nr 1: Czy Zamawiający dopuści do przetargu próbkę do koagulologii 1,8 ml krwi z 3,2% cytrynianem sodowym o konstrukcji z pogrubioną ścianką chroniącą przed utratą próżni i etykietą foliową chroniącą próbkę przed odwodnieniem?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

35. Pytanie

zadania nr 1: Czy Zamawiający wymaga, aby próbki do koagulologii 1,8 ml krwi z 3,2% cytrynianem sodowym posiadały 12-miesięczny termin ważności?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

36. Pytanie

zadania nr 1: Czy Zamawiający dopuści do przetargu próbkę pediatriczną do koagulologii 1,0 ml krwi z 3,2% cytrynianem sodowym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

37. Pytanie

zadania nr 1: Czy Zamawiający wymaga, aby próbka do manualnego oznaczania OB była w pełni wykonana z bezpiecznego w transporcie nietłukącego się tworzywa sztucznego?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

38. Pytanie

zadania nr 1: Czy Zamawiający dopuści do przetargu zaoferowanie znikomej ilości 0,6 % kompatybilnego asortymentu pochodzącego od innego producenta?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

39. Pytanie

zadania nr 1: Czy Zamawiający dopuści do przetargu igłę motylkową 0,8 mm ze standardową długością drenu 19 cm?

Odpowiedź: Tak

40. Pytanie

zadania nr 1: Czy Zamawiający wymaga, aby elementy systemu do pobierania krwi cechowały się sterylnością STERILE R (próbki), STERILE EO (igły)?

Odpowiedź: Probówki i igły finalnie sterylizowane, czyste bakteriologicznie, z uzyskaną klasą czystości produktu: czysty sterylne (10^{-6} ; SAL \geq 6). Metoda sterylizacji radiacyjna, bądź tlenkiem etylenu.

41. Pytanie

Dotyczy projektu umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie poniższego zapisu §5 ust. 2: „W przypadku błędnie sporządzonej faktury VAT w tym braku na fakturze zapisów, o których mowa w § 12 niniejszej umowy, termin płatności ulegnie odpowiedniemu przesunięciu o czas, w którym doręczono prawidłowo sporządzoną fakturę.” Zgodnie z ustawą o terminach zapłaty w transakcjach handlowych. Wskazanie w umowie terminu dłuższego niż 60 dni traktowane będzie jako opóźnienie w zapłacie należności, wierzycielowi zaś przysługiwać będą odsetki za opóźnienie w wysokości odsetek za zwłokę określonej na podstawie przepisów Ordynacji podatkowej. Jednocześnie wskazać należy, że zamieszczanie dodatkowych klauzul na fakturach VAT jest sprzeczne z przepisami regulującymi wystawianie faktur VAT przez przedsiębiorców

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

42. Pytanie

Dot. § 8 ust. 1 dotyczy projektu umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów § 8 ust. 1 na poniższy: W wysokości 0,1% wartości zamówionej, a nie dostarczonej partii towaru brutto za każdy dzień zwłoki.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

43. Pytanie

Pakiet 5 poz. 8 Czy zamawiający dopuści test kasetkowy do oznaczania paciorkowców gr B o czułości 88,8%

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

44. Pytanie

Dotyczy załącznika asortymentowo-cenowego, pozycja 6, do Zadania 1 Czy z uwagi na bardzo małą ilość pediatrycznych probówek do koagulologii (200 szt. rocznie, co stanowi zaledwie 1,9% wszystkich probówek do koagulologii), Zamawiający wyrazi zgodę na wykluczenie tej pozycji z Zadania 1?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

45. Pytanie

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie nr 1, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 6 probówek do koagulologii o objętości 1,8 ml z 3,2% cytrynianem sodowym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

46. Pytanie

Dotyczy punktu 12 Załącznika 2a do SIWZ dla Zadania 1. Zamawiający wymaga minimum 12 miesięcznego fabrycznego terminu ważności dla probówek. Czy Zamawiający wymaga, by taki termin obowiązywał dla każdego pojedynczego produktu, niezależnie od otwarcia opakowań zbiorczych?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ (dopuszcza się 4 miesięczny termin ważności probówek do koagulologii z poz. 6 i 7 w zad. 1 - niezależnie od otwarcia opakowań zbiorczych)

47. Pytanie

Dotyczy punktu 12 Załącznika 2a do SIWZ dla Zadania 1.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, by okres trwałości dla pojedynczych probówek koagulologicznych (opisany na etykiecie każdej pojedynczej probówki) wynosił minimum 4 miesiące od daty dostarczenia do magazynu, niezależnie od otwarcia opakowania zbiorczego probówek koagulologicznych?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ (dopuszcza się 4 miesięczny termin ważności probówek do koagulologii z poz. 6 i 7 w zad. 1 - niezależnie od otwarcia opakowań zbiorczych)

48. Pytanie

Dotyczy punktu 11 Załącznika 2a do SIWZ dla Zadania 1. Czy Zamawiający wymagając probówek do koagulologii o ograniczonej przestrzeni martwej wymaga rozwiązania, polegającego na tym, że po pobraniu menisk krwi znajduje się tuż pod korkiem probówki, nie pozostawiając więcej niż 1 ml powietrza?

Pozostawienie objętości powietrza większej niż 1 ml powoduje zwiększoną aktywację płytek, tylko takie rozwiązanie, oraz technologia „probówka w probówce”, gwarantują zmniejszenie ryzyka wysychania odczynnika, optymalizując monitorowanie czasu kaolinowo-kefalinowego (APTT) u pacjentów leczonych heparyną niefrakcjonowaną.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

49. Pytanie

Dotyczy Warunków Ocenianych do Zadania 1, Załącznik 2a do SIWZ, Warunki Oceniane punkt 1. Czy Zamawiający wymaga, aby oceniany przegląd fazy przedlaboratoryjnej, dotyczący systemu oferowanego w obecnym postępowaniu, został przez Wykonawcę przeprowadzony nie wcześniej niż trzy lata temu, co Wykonawca potwierdzi rekomendacjami z innych placówek oraz przykładowymi raportami?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

50. Pytanie

Dotyczy Warunków Ocenianych do Zadania 1, Załącznik 2a do SIWZ, Warunki Oceniane punkt 1. Czy Zamawiający wymaga, aby wyniki przeglądu fazy przedlaboratoryjnej zaprezentowane zostały na tle wyników z innych przeglądów fazy przedanalizacyjnej przeprowadzonych w Polsce w latach 2014-2017?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

51. Pytanie

Dotyczy Zadania 1. Czy Zamawiający w trosce o dobro pacjenta wymaga zachowania sterylności probówek (10-6)? Zwracamy uwagę, że różnica pomiędzy produktem wykonanym w warunkach aseptycznych a produktem wysterylizowanym jest znacząca, jeśli mówimy o prawdopodobieństwie wystąpienia drobnoustrojów chorobotwórczych (produkt aseptyczny: 10-3, produkt sterylny 10-6).

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią Zamawiającego w pytaniu nr 40

52. Pytanie

Dotyczy §8 ust.1 wzoru umowy (Załącznik nr 4 do SIWZ) Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zmniejszenie wysokości kar umownych do 0,2% wartości brutto faktury za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia w danej dostawie.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

53. Pytanie

Dotyczy punktu 17 Załącznika 2a do SIWZ dla Zadania 1. Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od zapisu „dwukrotna reklamacja tego samego rodzaju produktu skutkować będzie odstąpieniem od umowy”. Wykonawca oferuje produkty o najwyższych standardach jakościowych, jednak w przypadku zaistnienia sytuacji z niniejszego punktu zwracamy się z prośbą o możliwość dostarczenia zamiennika o tych samych właściwościach i w tej samej cenie.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Zamawiający informuje, że pytania oraz odpowiedzi na nie stają się integralną częścią specyfikacji istotnych warunków zamówienia i będą wiążące przy składaniu ofert.