

Wszyscy uczestnicy postępowania

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

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

1. Pytanie

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

Propozycję wprowadzenia takiego wymogu dla probówek do badań koagulologicznych promują od ponad kilku lat wykonawcy posiadający w swojej ofercie probówki do badań koagulologicznych z takim rozwiązaniem konstrukcyjnym. Grubsze czy podwójne ścianki w probówkach koagulologicznych mają na celu ograniczenie parowania cytrynianu w tych probówkach, 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 probówek 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

2. Pytanie

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

Dostarczanie probówek w statywach przez Wykonawcę nie zagwarantuje tego, że będą one cały czas znajdowały się w pozycji pionowej. Na dodatek wymóg zachowania pozycji pionowej probówek nie ma żadnego uzasadnienia diagnostycznego, bowiem sposób przechowywania probówek przed pobraniem do niej krwi nie ma znaczenia dla wyniku badania. Co więcej - dla odczynników w stanie płynnym znajdowanie się probówek w pozycji innej niż pionowa powoduje, że np. cytrynian w probówkach 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 probówki 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

3. Pytanie

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

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

4. Pytanie

Dotyczy Załącznika nr 2a – Zadanie poz. 16

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu, aby produkty sterylne posiadały SAL \geq 6?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

5. Pytanie

Dotyczy Załącznika nr 2a – Zadanie 1 – Warunki oceniane oraz pkt. 14.6 SIWZ- Warunek oceniany w pkt. 1
Czy Zamawiający zdaje sobie sprawę, że na rynku tylko jeden system próżniowy posiada probówki z gwintem. Jest to system Vacuette, firmy Greiner-Bio-One. Pozostałe systemy próżniowego pobierania krwi posiadają probówki bez gwintu, ale z korkiem o konstrukcji umożliwiającej jego wielokrotne zdejmowanie i zakładanie z jednoczesnym zachowaniem szczelności zamknięcia i skutecznym zabezpieczeniem przed kontaktem z kroplami krwi pacjenta. Probówki zakręcane z gwintem, to rozwiązanie stare i trudniejsze w użytkowaniu, posiada je tylko jeden Producent i to tylko dlatego, że wprowadzone przez niego rozwiązanie konstrukcyjne nie gwarantowało trwałego połączenia korka z próbkówką bez gwintu, a więc jest tak naprawdę wadą a nie zaletą. Punktowanie tylko probówek z gwintem, jest jawnym preferowaniem wyrobów konkretnego producenta i dostawcy i stoi w sprzeczności z zapisem art. 7 oraz art. 29 Ustawy prawo zamówień publicznych, bowiem nie zostaje spełniony ani wymóg bezstronności i obiektywizmu, ani wymóg opisanie przedmiotu zamówienia, w sposób który nie powinien doprowadzić do uprzywilejowania lub wyeliminowania niektórych wykonawców. 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. W związku z powyższym, czy Zamawiający odstąpi od ww. wymagania ocenianego, które preferuje tylko jednego dostawcę, a zatem stanowi utrudnienie uczciwej konkurencji.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

6. Pytanie

Dotyczy Załącznika nr 2a – Zadanie 1 – Warunki oceniane oraz pkt. 14.6 SIWZ- Warunek oceniany w pkt. 2
Czy Zamawiający odstąpi o warunku ocenianego określonego w pkt. 2?

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 wkłuc 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

7. Pytanie

Dotyczy - Zadanie nr 1 pozycja 8

1.1 Czy Zamawiający dopuści probówki do koagulologii o pojemności 1,8ml?

1.2 W przypadku odmownej odpowiedzi na pytanie powyżej, czy Zamawiający wydzieli probówki pediatryczne do badań układu krzepnięcia do osobnego pakietu?

Pozwoli to na złożenie ofert większej liczbie wykonawców oferujących również inne systemy, poza systemem firmy Greiner-bio-One, który jako jedyny na rynku ma w swojej ofercie tzw. pediatryczne probówki do koagulologii?

Zgodnie z art. 7 ustawy PZP Zamawiający przygotowuje i przeprowadza postępowanie o udzielenie zamówienia w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji. Jeśli różnica 0,3 ml jest dla Zamawiającego tak istotna, iż nie może dopuścić probówek o pojemności 1,8 ml krwi, powinien we własnym interesie oraz w celu zachowania uczciwej konkurencji, wydzielić probówki pediatryczne do badań układu krzepnięcia do osobnego pakietu, aby w postępowaniu przetargowym mogły złożyć ofertę inni wykonawcy, oferujący inne systemy pobierania krwi, poza systemem Vacuette. Większa konkurencyjność przyczyni się do obniżenia wartości ofert, co leży w interesie publicznym i Zamawiającego.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

8. Pytanie

Dotyczy – Zadanie 2 pozycja 11 Czy Zamawiający dopuści probówki do grup krzyżowych z K2EDTA?
Jeśli nie, to czy wyrazi zgodę na zaoferowanie probówek na 4 ml krwi z K3EDTA?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

9. 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. Jeżeli Zamawiający by czegoś wymagał zaznaczył by to w opisie przedmiotu zamówienia.

10. Pytanie

Dotyczy - Zadanie 3 pozycja 6 Czy Zamawiający wymaga zaoferowania płyt białych czy przezroczystych?

Odpowiedź: Dla Zamawiającego kolor nie odgrywa istotnego parametru. Jeżeli Zamawiający by czegoś wymagał zaznaczył by to w opisie przedmiotu zamówienia.

11. Pytanie

Dotyczy – Zadania 3 pozycja 7

Czy Zamawiający szacunkową ilość (12 miesięcy) określił jako 1000 sztuk?

Odpowiedź: 1 opakowanie zawierające 1000 sztuk mikrokońcówek

12. Pytanie

Dotyczy - Zadanie 4 pozycja 2

Czy Zamawiający wymaga, aby łopatka sięgała co najmniej 1 cm od dna pojemnika, co pozwala na łatwiejsze pobranie materiału do badań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie proponowanych pojemników. Jeżeli Zamawiający by czegoś wymagał zaznaczył by to w opisie przedmiotu zamówienia.

13. Pytanie

Dotyczy - Zadanie 4 pozycja 6

- Czy Zamawiający wymaga ez pakowanych indywidualnie?
- Jeśli nie – to czy należy zaoferować ezy pakowane po 10 szt. czy ezy pakowane po 20szt.
- 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?
- Czy Zamawiający dopuści inną wielkość jednostkową opakowania niż 500 sztuk, np. 200 sztuk?

Odpowiedź: Odpowiednio:

- Zamawiający nie wymaga ez pakowanych indywidualnie w zadaniu nr 4
- Zamawiający dopuszcza oba warianty opakowań
- Zamawiający dopuszcza spakowanie ez w woreczki z zamknięciem strunowym w zadaniu nr 4
- Zamawiający dopuszcza opakowanie jedynie z mniejszą ilością sztuk niż podana w załączniku nr 2 w zadaniu nr 4. Wymaga się od Wykonawcy wskazania w formularzu cenowym naniesione zmiany.

14. Pytanie

Dotyczy – Zadanie 4 pozycja 9 Czy Zamawiający dopuści wielkość opakowania wynoszącą 250 sztuk?

Dotyczy – zadanie 4 pozycja 10 Czy Zamawiający dopuści wielkość opakowania wynoszącą 100 sztuk?

Dotyczy – zadanie 4 pozycja 11 Czy Zamawiający dopuści wielkość opakowania wynoszącą 10 sztuk?

Dotyczy – zadanie 4 pozycja 12 Czy Zamawiający dopuści wielkość opakowania wynoszącą 10 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w zadaniu nr 4 zaoferowanie opakowań jedynie z mniejszą ilością sztuk niż podana jest w załączniku nr 2. Wymaga się od Wykonawcy wskazania w formularzu cenowym naniesionych zmian.

15. Pytanie

Dotyczy – zadanie 4 pozycja 13 Czy Zamawiający zgodzi się na wyłączenie pozycji do osobnego pakietu? Jeżeli nie, to czy Zamawiający dopuści końcówki z filtrem – czyste molekularnie, sterylne typu Gilson – 96 sztuk w pudełku?

Odpowiedź: Zamawiający nie wydzielił żądanej pozycji w zadaniu nr 4. Dopuszcza: końcówki z filtrem – czyste molekularnie, sterylne typu Gilson – 96 sztuk w pudełku. Zamawiający wymaga od Wykonawcy, aby wskazał w formularzu cenowym naniesione zmiany.

16. Pytanie

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 dopuszcza podania cen jednostkowych z dokładnością do trzech miejsc po przecinku.

17. 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: Za 1 sztukę asortymentu

18. Pytanie

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

19. Pytanie

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

20. Pytanie

Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie, czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie próbek do koagulologii o konstrukcji „podwójnej ścianki” , gdzie zewnętrzna ścianka wykonana jest z tworzywa PET i odpowiada za właściwe utrzymanie próżni wewnątrz próbówki, natomiast wewnętrzna ścianka wykonana jest z PP (polipropylenu), tworzywa sztucznego, które ze względu na swoją charakterystykę jest optymalne dla monitorowania parametrów koagulologicznych, hamuje aktywację trombocytów oraz odpowiada za utrzymanie stałego stężenia odczynnika wewnątrz próbówki poprzez zapobieganie jego wyparowaniu. Taka konstrukcja daje Użytkownikowi pewność zachowania prawidłowego stosunku ilości pobranej krwi od pacjenta do ilości odczynnika znajdującego się w próbówce (gdzie stosunek ten powinien wynosić 9:1).

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie proponowanych próbek

21. Pytanie

Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie parametru 18 zadania 1, czy Zamawiający ma na myśli przeprowadzenie obserwacji fazy przedanalizycznej na oddziałach szpitala i w punkcie pobrań dot. prawidłowej praktyki pobierania krwi.

Odpowiedź: Tak

22. Pytanie

SIWZ rozdział 6 pkt. 6.7

Czy Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP, jeśli Wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą?

Odpowiedź: Tak

23. Pytanie

Zadanie 4 Poz. 1 – Czy Zamawiający zaakceptuje pojemniki sterylne pakowane zbiorczo, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pojemniki sterylne pakowane zbiorczo.

24. Pytanie

Poz. 11, 12 – Prosimy o weryfikację tych pozycji, czy nie zostały omyłkowo wpisane ezy, które powtarzają się w tym pakiecie w poz. 14 i 15.

Odpowiedź: Zamawiający zweryfikował dane pozycje w zadaniu nr 4 i sprostował Specyfikację w dniu 27.09.2018 r.

25. Pytanie

Dotyczy pozycji nr 12 Formularza Cenowego do Zadania 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby pipety (rurki) do oznaczania OB, które nie są składową częścią systemu do pobierania krwi, pochodziły od innego producenta? Nie wpłynie to na jakość oznaczenia ani kompatybilność podczas pobierania krwi.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

26. Pytanie

Prosimy o modyfikację zapisu w pkt. 3 ust. 3 SIWZ, oraz pkt. 1 (wymagania do zadania 1), polegającą na dopisaniu: „jeśli dotyczy”, czyli na zmianę na: „Oferowane wyroby muszą spełniać wymagania ustawy z dnia 20 kwietnia 2010r. o wyrobach medycznych, (jeśli dotyczy)”

Prosimy o możliwość załączenia stosownego oświadczenia, w przypadku, gdy wykonawca zaoferuje produkty, które nie zostały sklasyfikowane jako wyroby medyczne.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Jeżeli dany asortyment nie jest wyrobem medycznym, nie podlega wpisowi do Rejestru Wyrobów Medycznych, należy załączyć oświadczenie z uzasadnieniem, dlaczego nie został sklasyfikowany.

27. Pytanie

Dot. formularza cenowego w zadaniu 1.

Czy w kolumnie „cena netto” Zamawiający ma na myśli cenę netto za sztukę czy za opakowanie?

Odpowiedź: Cena netto za sztukę

28. Pytanie

Jeśli w kolumnie cena netto należy przyjąć cenę netto za sztukę, czy Zamawiający dopuści do podawania cen jednostkowych za 1 szt. wyrobów z dokładnością do trzech lub czterech miejsc po przecinku?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza podania cen jednostkowych z dokładnością do trzech miejsc po przecinku.

29. Pytanie

Dotyczy załącznika asortymentowo-cenowego, pozycja 8, do Zadania 1

Czy z uwagi na bardzo małą ilość pediatrycznych probówek do koagulologii (100 szt. rocznie, co stanowi zaledwie 0,37% wszystkich probówek do koagulologii), Zamawiający wyrazi zgodę na wykluczenie tej pozycji z Zadania 1?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

30. Pytanie

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie nr 5, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 8 próbek do koagulologii o objętości 1,8 ml z 3,2% cytrynianem sodowym?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

31. Pytanie

Dotyczy załącznika asortymentowo-cenowego, pozycja 5, do Zadania 1

Czy z uwagi na małą ilość pediatrycznych próbek do morfologii (4000 szt. na 3 lata, co stanowi ok 3% wszystkich próbek do morfologii), Zamawiający wyrazi zgodę na wykluczenie tej pozycji z Zadania 1? Ewentualnie na zaoferowanie w tej pozycji próbki do badań morfologicznych z EDTA-K3, o poj. 2 ml.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

32. Pytanie

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie nr 7, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 5 mikropróbek do morfologii, do pobierania krwi włośniczkowej w systemie otwartym, o objętości pobrania do 0,5 ml, i o wymiarach standardowej próbki 13x75mm, z przekłuwalnym korkiem koloru fioletowego, kompatybilnej z analizatorami hematologicznymi wyposażonymi w podajnik próbek? Ewentualnie na zaoferowanie w tej pozycji próbki na 1ml krwi do morfologii (\emptyset 12x75 mm) z rozpylonym roztw. EDTA 1. okrągłodennej, z nalepką, korkiem przekłuwalnym jasnofioletowym.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

33. Pytanie

Dotyczy załącznika asortymentowo-cenowego, pozycja 11, do Zadania 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie próbki do prób krzyżowych z EDTA-K2, o poj. 6 ml (inny kolor korka, niż poz. 5,6,7)?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

34. Pytanie

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie próbek do koagulologii o pojemności 1,8 ml z okresem trwałości 4 miesiące?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

35. Pytanie

Dotyczy załącznika asortymentowo-cenowego, pozycja 7, do Zadania 1

Czy Zamawiający wymaga próbek do badań molekularnych posiadających opinię IHIT dotyczącą stabilności materiału genetycznego wirusów do 5 dni w temperaturze 4 stopnie Celsjusza, wydaną dla oferenta?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

36. Pytanie

Dotyczy punktu 11 wymagań granicznych dla Zadania 1

W jaki sposób Zamawiający zamierza zweryfikować fakt istnienia przestrzeni martwej w oferowanych próbkach do koagulologii?

Jakiej objętości przestrzeni martwej wymaga Zamawiający?

Odpowiedź: Ograniczona przestrzeń martwa ma być dopasowana do pojemności oferowanej próbki oraz konstrukcji próbki koagulologicznej (z podwójnymi ściankami lub pogrubionymi ściankami, lub próbka w próbce) Wymagana konstrukcja próbek powoduje podwyższenie poziomu cieczy znajdującej się w próbce, tym samym zmniejszając martwą przestrzeń w próbce.

37. Pytanie

Dotyczy punktu 1 Kryteriów ocenianych do Zadania 1

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od oceny 20 punktowej gwintowanego zamknięcia próbek i jednocześnie o równoważne potraktowanie zamknięcia korkiem wciskany, bez konieczności zakręcania. Takie rozwiązanie zmniejszają ilość czynności manualnych, które musi wykonać pracownik laboratorium, gdyż nie wymaga dodatkowego ruchu „odkrecania”, co poprawia ergonomię pracy.

Główną ideą i celem systemu zamkniętego pobierania krwi jest praca personelu medycznego bez kontaktu z materiałem potencjalnie zakaźnym, czyli praca bez otwierania probówek, zatem traci na znaczeniu sposób zamykania korka a ocena równoważna obu rozwiązań jest zasadna.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

38. Pytanie

Zadanie 1, pozycja 14 Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampułko-strzykawki x 3ml (objętość pełna strzykawki wynosi 10ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta. Produkt posiada klinicznie udokumentowane działanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne. Nie wiąże się z ryzykiem ogólnoustrojowej heparynizacji nie nasila czynnego krwawienia i jest bezpieczny u pacjentów z HIT. Specjalna budowa ampułko-strzykawki CitraFlow typu Luer Lock chroni cewnik dializacyjny i port dożylny przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas infuzji do cewnika wynosi 0,96 bara. Ciśnienie nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku i wynosić 39 psi (2.69 bara). CitraFlow w fabrycznie napełnionych ampułko-strzykawkach chroni przed utratą produktu podczas nabierania z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Nie wymaga konieczności posiadania dodatkowych strzykawek oraz igieł które w konsekwencji podnoszą koszty leczenia pacjenta i wydłużają czas pracy personelu medycznego. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed tworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływowi krwi. Opakowanie zawiera pojedyncze ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 100 sztuk w opakowaniu zbiorczym

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

39. Pytanie

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 14 z Zadania nr 1 i stworzy osobny pakiet? Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

40. Pytanie

Pakiet 4 Poz. 11 Czy Zamawiający dopuści ezy bakteriologiczne z drutu stalowego, niekalibrowaną o średnicy oczka 5 mm?

Odpowiedź: W zadaniu nr 4, po zmianie SIWZ: poz. 14 - eza bakteriologiczna z drutu kantatowego, niekalibrowana, o średnicy oczka 4 mm - Zamawiający dopuszcza również średnice oczka 5 mm

41. Pytanie

Poz. 14 Czy Zamawiający dopuści ezy bakteriologiczne z drutu stalowego, niekalibrowaną o średnicy oczka 5 mm?

Odpowiedź: W zadaniu nr 4, po zmianie SIWZ: poz. 14 - eza bakteriologiczna z drutu kantatowego, niekalibrowana, o średnicy oczka 4 mm - Zamawiający dopuszcza również średnice oczka 5 mm

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