



Szpital Kliniczny Przemienienia Pańskiego

Uniwersytetu Medycznego
im. K. Marcinkowskiego w Poznaniu

ul. Długa 1/ 2, 61-848 Poznań
tel. centrala 61 854 90 00
tel. sekretariat: 61 854 91 21, fax. 61 852 94 72
e-mail: szpital@skpp.edu.pl
Dyrektor Naczelny dr hab. med. Szczepan Cofta

Nasz znak EZP/66/20

Poznań, dnia 22.05. 2020 roku

Szanowni Wykonawcy !

Dotyczy: postępowania przetargowego na zakup (dostawa) wyrobów medycznych jednorazowego użytku dla Działu Diagnostyki Laboratoryjnej - 2 pakiety.

I. Zamawiający informuje, że wprowadził zmiany do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2019 r., poz. 1843) w sposób jak poniżej :

1.SIWZ, pakiet nr 1 „Wymagania”

1. Zmiana polega na dopisaniu słów o brzmieniu: „ lub próżniowy Wykonawca poda”
2. Zmiana polega na zastąpieniu słowa „ pakietu” słowem „pozycji”

Zmieniono w sposób jak poniżej zmiana zaznaczona pogrubioną czcionką:

- Aspiracyjno-próżniowa technika pobierania **lub próżniowy Wykonawca poda”**
- Wszystkie elementy muszą być jednorazowego użytku (**nie dotyczy pozycji 24**).

2. SIWZ pakiet 2 poz.10

Zmiana polega na wykreśleniu z pakietu nr 2 poz.10

Zmieniono w sposób jak poniżej:

Pakiet nr 2

lp.	Przedmiot zamówienia	Ilość sztuk	Cena jedn. brutto Wypełnia Wykonawca, który ma siedzibę na terytorium RP Cena jedn. brutto	Wartość pozycji brutto Wypełnia Wykonawca, który ma siedzibę na terytorium RP	Cena jednostkowa bez podatku VAT Wypełnia wyłącznie Wykonawca, który nie ma siedziby na terytorium RP)	Wartość bez podatku VAT Wypełnia wyłącznie Wykonawca, który nie ma siedziby na terytorium RP	Stawka podatku VAT dla wykonawców z terytorium kraju RP lub nie objętych wewnątrzwspólnotowym nabyciem towarów	Producent / nazwa własna/ numer katalogowy (jeśli Wykonawca posiada) ilość sztuk w opakowaniu
1.	Adapter do rozmazów krwi z łopatką umożliwiającą wykonanie rozmazów (lub rozwiązanie równoważne)	500						

2.	Strzykawka do gazometrii z filtrem odpowietrzającym z heparyną litową o stężeniu soli 30-50 IU/ml o poj. 2,0 do 2,5 ml (lub rozwiązanie równoważne), pakowana pojedynczo, sterylna	30.000						
3.	Probówki do pobierania krwi kapilarnej do morfologii z napyłonym K ₂ EDTA lub K ₃ EDTA 200 µl	4.000						
4.	Nakładki na probówki do badań CITO w kolorze różowym	5.000						
5.	Nakładki na probówki do badań CITO w kolorze zielonym	5.000						
6.	Nakładki na probówki do badań CITO w kolorze niebieskim	500						
7.	Nakładki na probówki do badań CITO w kolorze żółtym	1.000						
8.	Nakłuwacze jednorazowe 21G głębokość nakłucia 1,8 mm	100 000						
9.	nakłuwacze jednorazowe 18G głębokość nakłucia 1,8 mm	160 000						
	Suma	XXXX	XXXXXXXX		XXXXXXXXXX		XXXXXXXXXX	XXXXXXXX

3.SIWZ, załącznik nr 11 - wzór umowy. Zmiana polega na:

- doprecyzowanie paragrafu § 7

Po zmianach § 7 otrzymuje brzmienie :

§ 7

1. Wykonawca udziela gwarancji na dostarczony towar Zamawiającemu – zgodnej z datą ważności na opakowaniu.
2. Termin ważności sprzedawanego towaru nie może upłynąć wcześniej niż :

PAKIET NR 1

- a) Poz.17 minimum 5 miesięcy
- b) Pozostałe pozycje minimum 12 miesięcy

PAKIET NR 2 – minimum 12 miesięcy

II. Ponadto informujemy, że do siedziby Zamawiającego wpłynęły zapytania o następującej treści:

Pytanie nr 1 dot. pakietu nr 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o potwierdzenie, że doszło do omyłki pisarskiej i zapis powinien brzmieć: „wszystkie elementy muszą być jednorazowego użytku (nie dotyczy pozycji 24).

Odpowiedź

Zgodnie z wprowadzoną zmianą jak na wstępie pisma część I pkt.1

Pytanie nr 2 dot. pakietu nr 2 tabela poz.10

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyjaśnienie, czy Zamawiający oczekuje ponownej wyceny w poz. 10 adapteru do rozmazów w ilości 500 szt. , który jest również w pozycji 1?

Odpowiedź

Zgodnie z wprowadzoną zmianą jak na wstępie pisma część I pkt.2

Pytanie nr 3 dot. SIWZ część II pkt. 1.3) , Umowa § 8 ust.1

Zgodnie z Ustawą o wyrobach medycznych z dn. 20.05.2010r. (Dz.U. nr 107 poz. 679) klasyfikacji i kwalifikacji wyrobów dokonuje wytwórca produktu. Poz. 1 oraz 4-7 i 10 w Pakiecie nr 2 wytwórca nie zaklasyfikował jako wyroby medyczne i zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych nie wystawiana jest deklaracja zgodności dla tych produktów (nie posiadają oznakowania CE) ani żaden, inny dokument dopuszczający do obrotu.

Dlatego zwracamy się do Zamawiającego z prośbą, o dopisanie w w/w punktach SIWZ i Umowy słów; „jeśli dotyczy”, a w załączniku: „dotyczy zaoferowanych wyrobów medycznych”. A także o dopuszczenie złożenia stosownego oświadczenia dot. pozycji 1, 4-7, 10 w Pakiecie nr 2, iż produkty te nie zostały zaklasyfikowane jako wyroby medyczne w myśl Ustawy o wyrobach medycznych z dn. 20.05.2010r.

Odpowiedź

Zgodnie z zapisem SIWZ część II pkt.1.3 Wykonawca składa wraz z ofertą oświadczenie , stosowne do pakietu i pozycji w pakiecie, o ile dokument taki jest wymagany zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa w tym zakresie.

Pytanie nr 4 dot. SIWZ część VIII pkt.2)

Zamawiający zapisał w pkt 2, że wartość pozycji brutto ma być obliczona w sposób: cena jednostkowa brutto x ilość przedmiotu (jedn. miary). Tak podany sposób obliczenia wartości oferty jest niezgodny z zasadami księgowości. Dodatkowo, taki zapis prowadzi do błędnych wyliczeń i niezgodności przy wystawianiu faktur, gdyż wszystkie systemy (programy) wystawiające faktury obliczają wartość wychodząc z ceny jednostkowej netto. Przy próbie obliczenia ceny netto z ceny brutto, zawsze dochodzi do wielu cyfr po przecinku i niedokładnych zaokrążeń, które nie są zgodne z pierwotną ceną jednostkową netto.

W związku z powyższym prosimy o dostosowanie wyliczenia wartości brutto do zasady obliczania wartości sprzedaży brutto zgodnie z § 9 Rozporządzenia Ministra Finansów z dnia 25.05.2005 r. w sprawie zwrotu podatku niektórym podatnikom, zaliczkowego zwrotu podatku, wystawiania faktur (Dz. U. z 2005 r. Nr 95, poz. 798 z póź. zm.), tj. zgodnie ze wzorem: cena jednostkowa netto x ilość = wartość netto + podatek = wartość brutto. W przypadku nie wyrażenia zgody, prosimy o umożliwienie dołączenia do oferty szczegółowego wyliczenia cen oferowanych produktów z wykazaniem cen jednostkowych netto, które będą podstawą do rozliczeń między Zamawiającym a Wykonawcą i będą zgodne z wystawianymi na fakturach lub prezentację ceny jednostkowej brutto do 4 miejsc po przecinku (wartość brutto zgodnie z ustawą zaokrąglona do dwóch miejsc), lub możliwość podania ceny jednostkowej brutto za minimalne opakowanie handlowe.

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 5 dot. Umowy § 3 ust. 2

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o modyfikację zapisu : „ koszt transportu zawarty w cenie „ na zapis : „koszt transportu zawarty w cenie przy jednorazowym zamówieniu powyżej 200,00zł netto”

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 6 dot. Umowy § 7 ust. 2

Zamawiający zapisał iż termin ważności sprzedawanego towaru nie może upłynąć wcześniej niż 12 miesięcy. Ponieważ nie wszystkie elementy systemu zamkniętego posiadają 12 m-czny termin ważności, a wynika to ze specyfiki odczynnika znajdującego się w probówko – strzykawce (dot. poz. 17 w Pakiecie nr 1), prosimy o możliwość dopuszczenia probówko-strzykawek, których termin ważności będzie wynosił minimum 5 miesięcy. Taki zapis umożliwi uniknięcie nieporozumień związanych z terminem ważności preparatów, przy zachowaniu ich pełnych parametrów użytkowych. Swoją argumentację pragniemy wzmocnić również faktem, że Zamawiający będzie zaspokajał swoje potrzeby na bieżąco (realizacja zamówień cząstkowych w terminie do 3 dni) bez zbędnego składowania produktów. W związku z tym prosimy o dopuszczenie strzykawko-probówek z pozycji: 17 w Pakiecie nr 1 z 5-cio miesięcznym terminem ważności od daty dostarczenia do Zamawiającego.

Odpowiedź

Zgodnie z wprowadzoną zmianą na wstępie pisma część I pkt.3

Pytanie nr 7 dot. Umowy § 13 ust. 1

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów § 13 ust. 1 w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto a nie brutto. VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągane przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 8 dot. pakietu nr 2 poz.9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyodrębnienie nakłuwaczy jednorazowych 18G, głębokość nakłucia 1,8mm (pakiet 2 pozycja 9) do odrębnego pakietu?

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 9 dot. pakietu nr 1 poz.4

Zwracamy się z prośbą o uściślenie jakie zastosowanie będzie miał adapter wymieniony w poz 4 wykazu. Według naszej wiedzy, adapter ten nie służy do podawania leków.

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 10 dot. pakietu nr 1 poz.4

Zwracamy się z prośbą o wykluczenie adaptera wymienionego w poz. 4 z Pakietu nr 1 i przeniesienie go do Pakietu nr 2. Według naszej wiedzy, adapter ten nie służy do podawania leków.

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 11 dot. pakietu nr 1 poz.6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie probówki o objętości pobrania 2 ml i wymiarach 75 mm długość, 13 mm średnica, przy założeniu pełnej kompatybilności takiej probówki z użytkowanymi przez Zamawiającego analizatorami Siemens Atellica Ch 930, Atellica IM 1600 oraz Immulite, potwierdzonej w specyfikacji technicznej tych analizatorów?

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 12 dot. pakietu nr 1 poz.7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie probówki o objętości pobrania 4 ml, spełniającej wszystkie pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 13 dot. pakietu nr 1 poz.8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie probówki o objętości pobrania 6 ml i wymiarach 100 mm długość, 13 mm średnica, przy założeniu pełnej kompatybilności takiej probówki z użytkowanymi przez Zamawiającego analizatorami Siemens Atellica Ch 930, Atellica IM 1600 oraz Immulite, potwierdzonej w specyfikacji technicznej tych analizatorów?

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 14 dot. pakietu nr 1 poz.9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie probówki o objętości pobrania 10 ml, spełniającej wszystkie pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 15 dot. pakietu nr 1 poz.12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie probówki o objętości pobrania 10 ml, spełniającej wszystkie pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 16 dot. pakietu nr 1 poz.13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie probówki o objętości pobrania 2 ml, spełniającej wszystkie pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 17 dot. pakietu nr 1 poz.14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie probówki o objętości pobrania 2 ml i wymiarach 75 mm długość, 13 mm średnica, przy założeniu pełnej kompatybilności takiej probówki z użytkowanymi przez Zamawiającego analizatorami Siemens Atellica Ch 930, Atellica IM 1600 oraz Immulite, potwierdzonej w specyfikacji technicznej tych analizatorów?

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 18 dot. pakietu nr 1 poz.15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie probówki o objętości pobrania 2 ml, spełniającej wszystkie pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 19 dot. pakietu nr 1 poz.16

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie probówki o objętości pobrania 4 ml i wymiarach 75 mm długość, 13 mm średnica, przy założeniu pełnej kompatybilności takiej probówki z użytkowanymi przez Zamawiającego analizatorami Siemens Atellica Ch 930, Atellica IM 1600 oraz Immulite, potwierdzonej w specyfikacji technicznej tych analizatorów?

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 20 dot. pakietu nr 1 poz.17

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie probówki o objętości pobrania 5 ml i wymiarach 100 mm długość, 13 mm średnica, przy założeniu pełnej kompatybilności takiej probówki z użytkowanymi przez Zamawiającego analizatorami Siemens Atellica Ch 930, Atellica IM 1600 oraz Immulite, potwierdzonej w specyfikacji technicznej tych analizatorów?

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 21 dot. pakietu nr 1 poz.18

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie probówki do koagulologii z dodatkiem 3,2% cytrynianu sodu w stosunku 1:9 (stosunek objętościowy dodatku do krwi), z terminem ważności 6 miesięcy, spełniającej wszystkie pozostałe wymagania SIWZ? CLSI zaleca dla badań koagulologicznych stosunek objętościowy cytrynianu do krwi 1:9.

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 22 dot. pakietu nr 1 poz.19

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie probówki do OB z dodatkiem 3,2% cytrynianu sodu w stosunku 1:4 (stosunek objętościowy dodatku do krwi zgodny z metodą Westergren'a) , spełniającej wszystkie pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 23 dot. pakietu nr 1 poz.21

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie probówki do OB z dodatkiem 3,2% cytrynianu sodu w stosunku 1:4 (stosunek objętościowy dodatku do krwi zgodny z metodą Westergrena) , spełniającej wszystkie pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 24 dot. pakietu nr 1 poz.22

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie do oznaczania pseudotrombocytopenii probówki do koagulologii o objętości pobrania 2,7 ml zawierającej cytrynian sodu, w której wynik wystarczy przemnożyć przez 1,1? Niniejsza probówka posiada termin ważności 6 miesięcy. Probówki z cytrynianem są powszechnie stosowane do oznaczania tego typu próbek . Informacje na ten temat zawarte są w wielu publikacjach, przykładowo: Małopłytkowość rzekoma EDTA – zależna, Andrzej Szczepiński, Acta Haematologica Polonica Review Article 2006, 37, Nr 2 str. 217–223

Ewentualnie, czy ze względu na bardzo małą ilość tego produktu (50 szt na rok), Zamawiający zdecyduje się na wyłączenie tej pozycji z pakietu.

Zamawiający w tej pozycji opisał probówkę, która wskazuje jednoznacznie na jednego potencjalnego dostawcę, firmę Sarstedt, ograniczając – eliminując tym samym konkurencję.

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 25 dot. pakietu nr 1 poz.23

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie probówki o objętości pobrania 6 ml, spełniającej wszystkie pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 26 dot. pakietu nr 1 poz.26

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie igły w systemie motylek do pobierania krwi z multiadapterem, o średnicy 21G, sterylnej?

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 27 dot. pakietu nr 1 poz.28

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie probówki o objętości pobrania 6 ml i wymiarach 100 mm długość, 13 mm średnica, przy założeniu pełnej kompatybilności takiej probówki z użytkowymi przez Zamawiającego analizatorami Siemens Atellica Ch 930, Atellica IM 1600 oraz Immulite, potwierdzonej w specyfikacji technicznej tych analizatorów?

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 28 dot. pakietu nr 1 poz.1,2,3,25,26

Czy Zamawiający wymaga, by oferowane igły systemowe oraz motyki były igłami bezpiecznymi, posiadającymi zintegrowane z igłą zabezpieczenia przeciwzakłuciowe, tym samym spełniały wymagania

Dyrektywy Rady 2010/32/UE z dnia 10 maja 2010 r oraz Rozporządzenia Ministra Zdrowia z 2013 roku, jednocześnie zalecenia OSHA (Occupational Safety and Health Administration), CDC (Centers for Disease Control and Prevention) i BioSafety Network?

Czy w przypadku twierdzącej odpowiedzi na pytanie 20, Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycjach 1, 2, 3 Wykazu, igieł o długości 32 mm, dodatkowo w pozycji 1 igły o grubości (średnicy zewnętrznej) 0,8 mm, ale cienkościennej, o średnicy otworu wewnętrznego jak w igle 0,9 mm gwarantującej wypływ krwi jak z igły standardowej 0,9 mm, dającej większy komfort pacjentowi?

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 29 dot. pakietu nr 1

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie próżniowego systemu zamkniętego pobierania krwi, w którym próżnia jest wytwarzana na etapie produkcji probówek, bez możliwości aspiracji ręcznej, co standaryzuje proces pobierania krwi i obniża ryzyko błędu przedanalizycznego. Dodatkowo pragniemy zauważyć, że opisany wymóg (pkt 1 pod tabelą cenową) znajduje się również w kryteriach oceny ofert (pkt.1) i zapisy tam zawarte umożliwiają złożenie oferty na system pobierania krwi techniką próżniową.

Odpowiedź

Zgodnie z wprowadzoną zmianą jak na wstępie pisma część I pkt. 1

Pytanie nr 30 dot. pakietu nr 1

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu zaoferowania probówek z korkami zakręcanymi i dopuszczenie rozwiązania równoważnego w postaci bezpiecznego zamknięcia Hemogard, które zapewnia optymalną ochronę użytkownika przed kontaktem z krwią pacjenta, eliminuje efekt aerozolowy przy otwieraniu oraz umożliwia ponowne zamknięcie w celu powtórnego wymieszania bądź czasowego odstawienia próbki. Takie rozwiązanie zmniejszają ilość czynności manualnych, które musi wykonać pracownik laboratorium, gdyż nie wymaga dodatkowego ruchu „odkrecania”, co poprawia ergonomię pracy. Norma PN-EN 14820-2009P „Pojemniki próżniowe jednorazowego użytku do pobierania od ludzi próbek krwi żyłnej” nie definiuje w żaden sposób korków gwintowanych (zakręcanych) jako preferowanych dla tego rodzaju pojemników (probówek). Zaznacza jedynie, iż jeśli przewidywane jest otwieranie pojemników (probówek) należy je zaprojektować w sposób umożliwiający ich „otwieranie za pomocą uchwytu palcami i/lub środkami mechanicznymi...” oraz zaleca, aby „pojemniki na próbki były zabezpieczone przed nieoczekiwanym wylaniem zawartości w trakcie otwierania” (Rozdział 7 w/w Normy) Cecha typu „zamknięcie z zakręcanym gwintem” nie przekłada się w żaden sposób na jakość próbki ani parametrów w niej oznaczanych i nie powinna podlegać jakiegokolwiek ocenie, ani tym bardziej być wyróżnikiem na korzyść jednego wykonawcy. Zamknięty próżniowy system do pobierania krwi jest - już z samej nazwy - systemem, który nie powinien być otwierany na innym etapie, niż tuż przed wstawieniem próbki do analizatora, ze względu na możliwość bezpośredniego kontaktu z materiałem zakaźnym i ryzyko zakażenia poważnym patogenem chorobotwórczym. System zamknięty powinien pozostać zamknięty na całym etapie procesu pobierania krwi, także w przypadku tzw. „trudnych pobrań”, kiedy krew pobiera się strzykawką i igłą – przeniesienie krwi do próbki powinno zostać wykonane z zastosowaniem urządzenia transferującego, bez otwierania próbki i bez narażania personelu na kontakt z materiałem potencjalnie zakaźnym oraz z zachowaniem wszystkich korzyści związanych ze stosowaniem systemu zamkniętego, tj. standaryzacji procesu pobrania, zachowaniu właściwej kolejności i objętości pobrania oraz jakości uzyskanego materiału.

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 31 dot. pakietu nr 1

Zwracamy się z prośbą o zgodę na zaoferowanie szklanych probówek do oznaczania OB, co gwarantuje idealną gładkość ścian próbki, która jest niemożliwa do uzyskania w probówkach plastikowych, dzięki czemu nie zaburza naturalnego- swobodnego opadania krwinek czerwonych.

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 32 dot. pakietu nr 1

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu zaoferowania igieł na stałe połączonych z holderem i wyrażenie zgody na zaoferowanie rozwiązania równoważnego, osobno igieł systemowych sterylnych i uchwytów, dających się w łatwy i trwały sposób łączyć przez wkręcanie, tuż przed pobraniem krwi od pacjenta. Zaoferowana ilość uchwytów będzie odpowiednia do zaoferowanej ilości igieł oraz adapterów. W związku z powyższym prosimy również o wyrażenie zgody na dodanie wiersza w formularzu cenowym celem wyceny holderów/ uchwytów w odpowiedniej ilości. Dodatkowo pragniemy zauważyć, że opisany

wymóg(pkt 2 pod tabelą cenową) znajduje się również w kryteriach oceny ofert (pkt.2) i zapisy tam zawarte umożliwiają złożenie oferty na produkty oddzielne (igła/ multiadapter i holder).

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 33 dot. pakietu nr 1

Czy Zamawiający wymaga, by oferowane elementy systemu, takie jak próbówki, igły, uchwyty i adaptory pochodziły od jednego producenta? Zgodnie z wytycznymi European Federation of Clinical Chemistry and Laboratory Medicine (EFLM) Working Group for Preanalytical Phase (WG-PRE) oraz Latin American Working Group for Preanalytical Phase (WG-PRE-LATAM) of the Latin America Confederation of Clinical Biochemistry (COLABIOCLI) opublikowanymi na stronach Krajowej Izby Diagnostów Laboratoryjnych : „W ramach systemu należy używać wyłącznie elementów pochodzących od jednego producenta. Wprawdzie producenci zapewniają o pełnej kompatybilności elementów systemu, jednak nigdy nie należy łączyć zestawów z elementów niepochodzących od jednego producenta, ponieważ połączenie takie nie zostało zwalidowane w zakresie zamierzonego użycia i może narazić bezpieczeństwo pacjenta i pracownika ochrony zdrowia. Jeśli z jakiegokolwiek powodu spełnienie tego wymagania w całości nie jest możliwe i zachodzi konieczność użycia elementów pochodzących od różnych producentów (np. w sytuacji, gdy nie są dostępne próbówki specjalistyczne wytwarzane przez firmę dostarczającą dla danej placówki próbówki podstawowe), wykonywanie serii wkłuc w celu zapewnienia kompatybilności elementów systemu pobierania krwi jednego producenta nie jest uzasadnione.” Rekomendacje te, wydała Krajowa Rada Diagnostów Laboratoryjnych.

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 34 dot. pakietu nr 1

Czy Zamawiający wymaga, by oferowane igły z poz. 1,2,3 były sterylizowane radiacyjnie i dla potwierdzenia posiadały oznaczenie SterileR na etykiecie każdej pojedynczej igły?

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 35 dot. pakietu nr 1

Zwracamy się z prośbą o równocenne potraktowanie systemów z techniką pobrania próżniową oraz z aspiracyjno-próżniową, a tym samym o przyznanie również 20 punktów systemowi próżniowego pobrania, jako równoważnemu. W systemie tym próżnia jest wytwarzana na etapie produkcji probówek, co każdorazowo gwarantuje optymalne ciśnienie napływu krwi do próbówki, a co za tym idzie nie niszczy struktur postaciowych krwi i eliminuje powstającą w przypadku pobrania ręcznego hemolizę.

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 36 dot. pakietu nr 1

Zwracamy się z prośbą o równocenne potraktowanie systemów z igłami/multiadapterami oraz uchwytami (holderami) dostarczonymi osobno, każdorazowo przed pobraniem łączonymi trwale przez skręcanie, a tym samym o przyznanie również 20 punktów takiemu rozwiązaniu. Uchwyt łączony jest z igłą raz w ciągu każdego pobrania, następuje potem umieszczanie w nim kolejnych probówek do których ma być zrobione pobranie. Jest to czynność jednorazowa, krótsza i bezpieczniejsza niż łączenie uchwyty igły z każdą próbówką po kolei przez jej wkręcanie. Wkręcanie każdej pojedynczej próbówki po kolei w zestaw igła-holder znajdujący się już w żyłę pacjenta zwiększa prawdopodobieństwo utraty właściwego wkłucia a nawet zranienia pacjenta.

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 37 dot. pakietu nr 1

Dotyczy formularza asortymentowo – cenowego dla pakietu nr 1. Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na uzupełnienie kolumn dotyczących ceny netto i wartości netto przez firmę z siedzibą w Polsce, będzie to duże ułatwienie dla Wykonawcy na etapie realizacji umowy.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na uzupełnienie kolumn dotyczących ceny netto i wartości netto, ponieważ te kolumny dotyczą Wykonawcy, który nie ma siedziby na terytorium RP.

Pytanie nr 38 dot. pakietu nr 1

Dotyczy formularza asortymentowo-cenowego. Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na podanie ceny jednostkowej netto i brutto do 3 miejsc po przecinku.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na podanie cen jednostkowych z dokładnością do 3 miejsc po przecinku, pod warunkiem, że wartość oferty brutto dla danego pakietu będzie podana do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 39 dot. pakietu nr 1

W związku z zaistniałą sytuacją epidemiczną oraz dużą ilością dokumentów i próbek wymaganych przez Zamawiającego, zwracamy się z uprzejmą prośbą o zastosowanie min. 4 dni roboczych od udzielenia odpowiedzi na pytania do terminu składania ofert. W zaistniałej sytuacji zdarzały się przypadki opóźnień w dostarczaniu przesyłek, co jest niezależne od Wykonawcy. Będziemy wdzięczni za pozytywne rozpatrzenie naszej prośby

Odpowiedź

Zgodnie z prośbą Wykonawcy Zamawiający udziela odpowiedzi na 5 dni przed upływem terminu składania ofert.

Pytanie nr 40 dot. pakietu nr 1 pkt.6 pod tabelą

Dotyczy pkt. 6 pod tabelą cenową (wymagania) Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający ma na myśli wszystkie elementy systemu zamkniętego do pobierania krwi

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 41 dot. pakietu nr 2 poz.8

Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji nr. 8 z pakietu 2 i utworzenie z niej odrębnego zadania. Wydzielenie wymienionej pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionej pozycji w dotychczasowym pakiecie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie.

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ

*Apoteka
Szpitala Klinicznego Przemienienia Pańskiego
JM w Poznaniu
ul. Długa 1/2, 61-848 Poznań*

*mgr farm. Maria Boryska
specjalista farmacji szpitalnej i farmacji apitecznej
Przewodnicząca Komisji Przetargowej*

Z wyrazami szacunku

Dyrektor Szpitala

dr hab. med. Szczepan Cofta

Dyrektor Szpitala

*St. Inspektor
Dział Zamówień Publicznych*

Beata Zoellner

Oprac. Beata Zoellner



salus aegroti, educatio, scientio

SZPITAL TRADYCYJNY I INNOWACYJNY

www.skpp.edu.pl, e-mail: szpital@skpp.edu.pl

NIP 778-13-43-588, REGON 000288828, KRS 000000185

nasze obiekty: ul. Długa 1/2, ul. Szamarzewskiego 84, Osiedle Rusa 55

