



**DOLNY
ŚLĄSK**

**Wojewódzki Szpital dla Nerwowo i Psychiczenie Chorych
w Bolesławcu**



ul. Aleja Tysiąclecia 30, 59-700 Bolesławiec, tel. +48 75 616 26 48, fax +48 75 616 26 83
e-mail: sekretariat@szpitalpsychiatryczny.pl ,http://www.szpitalpsychiatryczny.pl
NIP:612-15-42-513 REGON 000294190

Bolesławiec, 11 grudnia 2020 r.

Nr pisma ODP 1. LL.ZO-1.2020

Uczestnicy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, pn. Dostawa drobnego sprzętu laboratoryjnego, materiałów, odczynników i testów laboratoryjnych oraz dzierżawa urządzeń

sposób przesłania korespondencji:

poczta elektroniczna wykonawcy

strona postępowania

<http://www.szpitalpsychiatryczny.bjp.org.pl/przetargi/pokaz/id/127/param/1>

WYJAŚNIENIA TREŚCI ZAPYTANIA OFERTOWEGO

(1)

W związku z wpłynięciem w przedmiotowym postępowaniu zapytań od Wykonawcy w odniesieniu do treści Zapytania ofertowego nr 4/2020 Zamawiający przytacza treść pytań oraz udziela poniższych odpowiedzi.

PYTANIA Z DNIA 08.12.2020 r., PYTANIE 1 Z DNIA 09.12.2020 r.

1. Dotyczy Pakietu nr 5: Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby objętość próbki w analizatorze hematologicznym wynosiła 25 ul? Jest to zaledwie 15 ul więcej niż ilość wymagana.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

2. Dotyczy Pakietu nr 5: Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby siedziba serwisu była oddalona o więcej niż 100 km, natomiast wizyta serwisowa odbędzie się do 48 godzin od daty zgłoszenia?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

3. Czy Zamawiający doprecyzują do jakiej sieci LIS nastąpi wpięcie analizatora?

4. W związku z zapytaniem ofertowym nr 4/2020 oraz w związku z wymaganiem podłączenia aparatów do szpitalnej sieci LIS, prosimy o informację jakiej firmy jest sieć informatyczna, do której należy podłączyć aparaty?

Odp. System Eskulap , producent Nexus Polska.

PYTANIA 2 Z DNIA 09.12.2020 r.

Pytania do Pakietu 7

1. Dotyczy poz. 1, 2, 3, 4 Formularza cenowego oraz punktu 10 Parametrów Granicznych:

Czy Zamawiający w celu umożliwienia konkurencji, w pozycjach 1, 2, 3, 4 Formularza cenowego dopuści próbki z korkiem wciskany, bez gwintu, spełniającym pozostałe parametry SIWZ?

UZASADNIENIE:

Sposób zamknięcia próbek powinien zapewniać właściwą funkcjonalność tj.: szczelność, możliwość wielokrotnego przekłuwania korka bez utraty próżni, łatwość otwarcia próbki przed wstawieniem do analizatora oraz zapewniać ochronę przed efektem aerozolowym. Producenci systemów do pobierania krwi, w celu realizacji tych funkcji, stosują korki próbek „zakręcane lub „wciskane”, przy czym oba

rozwiązania zapewniają realizację powyższych funkcji, toteż wymagane rozwiązania z zamknięciem „zakręcane korkiem” nie znajduje uzasadnienia - nie jest oceną ani jakości ani funkcjonalności.

Norma PN-EN 6710 z roku 2019 „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 (próbówek). Zaznacza jedynie, iż jeśli przewidywane jest otwieranie pojemników (próbówek) 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*” (Rodział 6 w/w Normy). Cecha typu „zamknięcie z zakręcany 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 specjalnego 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, co stanowi korzyść zarówno dla personelu pielęgniarskiego, laboratoryjnego i przede wszystkim - dla pacjenta.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy w pakiecie nr 7.

2. Dotyczy poz. 2 Formularza cenowego oraz punktu 4 Parametrów Granicznych:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zgodę na zaoferowanie próbki EDTA-K3 o objętości 2 ml.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

3. Dotyczy poz. 3 Formularza cenowego:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zgodę na zaoferowanie próbki do badań koagulologicznych o objętości pobrania krwi 1,8 ml.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

4. Dotyczy poz. 5 Formularza cenowego oraz Parametru Granicznego nr 2:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zgodę na zaoferowanie próbki do badań zautomatyzowanych OB wykonanej ze szkła hartowanego, o objętości pobranej krwi 1,8 ml.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

5. Dotyczy poz. 6 Formularza cenowego:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zgodę na zaoferowanie igieł systemowych bezpiecznych, z mechanizmem zabezpieczającym przed zakłuciem umieszczonym bezpośrednio na igle, długość igieł 32 mm. Jednocześnie zwracamy się z prośbą, by oferowane igły bezpieczne mogły być w 2 rozmiarach 0,7 i 0,8, (bez 0,9) jeśli będą to igły cienkościenne, dla których wypływ krwi z igły 0,8 jest taki jak z igły 0,9 o ściankach standardowych.

Uzasadnienie: Tylko igły zintegrowane bezpośrednio z zabezpieczeniami przeciwzakłuciovymi spełniają zalecenia OSHA (Occupational Safety and Health Administration), CDC (Centers for Disease Control and Prevention) i BioSafety Network, które jasno wskazują, że element zabezpieczający musi być elementem igły, nie zaś dodatkowym akcesorium.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy w pakiecie nr 7.

6. Dotyczy poz. 7 Formularza cenowego:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zgodę na zaoferowanie igieł systemowych z wizualizacją 0,7 i 0,8 -25 mm.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

7. Dotyczy poz. 8 Formularza cenowego:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zgodę na zaoferowanie uchwytów bez zabezpieczenia (w przypadku zgody na zaoferowanie igieł z zabezpieczeniami).

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

8. Dotyczy pkt. 7 Parametrów Granicznych zamkniętego systemu pobierania krwi oraz §2 ust. 11 wzoru umowy:

Zwracamy się z prośbą o zgodę na zaoferowanie probówek do koagulologii z terminem przydatności do użycia 4 miesiące.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

9. Dotyczy pkt. 9 Parametrów Granicznych zamkniętego systemu pobierania krwi.

Zwracamy się z prośbą o zgodę na zaoferowanie probówek do surowicy o czasie wykrzepiania 60 minut.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

10. Dotyczy Pakietu nr 7 – Formularz cenowy:

Zwracamy się z prośbą o informację jaką nazwę powinna mieć jedna z pustych kolumn. Czy powinna to być „nazwa handlowa/ nr kat.”?

Odp. Nazwa handlowa

11. Dotyczy §2 ust. 15 wzoru umowy dla Pakietu nr 7:

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na wydłużenie czasu reakcji serwisu do 48 godzin w dni robocze.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

12. Dotyczy §7 ust. 1.1 wzoru umowy dla Pakietu nr 7:

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zmniejszenie wysokości kar umownych do 1% wartości brutto części umowy pozostałej do realizacji.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

PYTANIA 3 Z DNIA 09.12.2020 r.**Siwz**

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

Odp. Tak

Czy oferta powinna zostać podpisana kwalifikowanym podpisem elektronicznym czy dopuszczają Państwo przesłanie zeskanowanej papierowej wersji oferty?

Odp. Każda wersja dopuszczalna format pdf. lub doc.

Przedmiot zamówienia, Pakiet 1

Poz.1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pojemników o poj. uż. 120 ml i całkowitej 140 ml?

Odpowiedź poniżej, pytanie 3 z dnia 10.12.2020 r.

Poz. 3 Prosimy o określenie typu końcówek Eppendorf czy Gilson?

Odp. Eppendorf.

Poz. 8 i 9. Czy Zamawiający wymaga probówek z bezpiecznym zamknięciem typ Safe lock?

Odp. Nie

Poz. 15. Prosimy o określenie pojemności probówki typ Falcon 15 ml czy 50 ml?

Odp. 15 ml

PYTANIA 4 Z DNIA 09.12.2020 r.**Pakiet nr 6**

1. Zwracamy się z prośbą o wskazanie dostawcy oraz nazwy LIS, do którego ma zostać podłączony czytnik pasków.

Odp. System Eskulap (Nexus Polska).

2. Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie elektronicznego czytnika pasków o wydajności 225 badań/godz.?
Odp. Nie
3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na rozszerzenie formularza asortymentowo-cenowego o materiały zużywalne, kontrolne i kalibracyjne niezbędne do wykonania oznaczeń oraz wskaże częstotliwość wykonywania kontroli?
Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy w formularzu cenowym.
4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pasków testowych o czułości 15 mg/dl dla białka oraz 50 mg/dl dla glukozy?
Odp. Nie
5. Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie wymogu „Tryb pracy (półautomatyczny /automatyczny)”. Czy zapis ten oznacza, że Zamawiający wymaga, aby zaoferowany czytnik działał w obu trybach, czy daje możliwość na zaoferowanie czytnika w trybie półautomatycznym lub automatycznym?
Odp. Oba tryby, lub automatyczny.
6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby serwis mieścił się w odległości do 115 km?
Odp. Nie
7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby czytnik kodów kreskowych i/lub dodatkowa klawiatura była podłączona poprzez złącze USB?
Odp. Zamawiający dopuszcza.

PYTANIA 1 Z DNIA 10.12.2020 r.

Pytanie 1. do pakietu 5:

Czy Zamawiający dopuści analizator hematologiczny, dla którego objętość próbki krwi pełnej wynosi 17 mikrolitrów?

Odp. Nie

Pytanie 2. - do pakietu 6:

Czy Zamawiający dopuści paski testowe do analizy moczu, charakteryzujące się czułością dla parametru: "glukoza" od 50 mg/dl?

Odp. Nie

PYTANIA 2 Z DNIA 10.12.2020 r.

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do podawania cen jednostkowych netto za 1 szt. wyrobów z dokładnością do trzech lub czterech miejsc po przecinku. Zgodnie z orzecznictwem Zespołu Arbitrów (Orzecznictwo Zespołu Arbitrów - sygn. akt UZP/ZO/0- 2546/06) „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 próbki, czy też uchwytu, lub igły itp.).

Odp. Zamawiający dopuszcza.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przesłanie oferty w formie plików PDF podpisanych kwalifikowanym podpisem elektronicznym?

Odp. Tak

PYTANIE 3 Z DNIA 10.12.2020 r.

Dotyczy Pakietu nr 1, poz.1:

Czy Zamawiający dopuści pojemnik o pojemności 120 ml? (pozostałe parametry bez zmian).

Odp. Tak

Z poważaniem

D Y R E K T O R
Wojewódzkiego Szpitala
dla Nerwowo i Psychicznie Chorych
w Bolesławcu
Janina Hulacka