

Częstochowa, dn.24.10.2014r.

Zamawiający:

Wojewódzki Szpital Specjalistyczny  
im. Najświętszej Maryi Panny  
ul. Bialska 104/118, 42-200 Częstochowa

**WSZYSCY WYKONAWCY**

dot. przetargu nieograniczonego na:  
dostawę” Sprzętu jednorazowego użytku do pobierania krwi  
w zamkniętym systemie oraz probówek do mikrometody i do  
badania płytek krwi dla Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej oraz  
Pasków do glukometrów, Mikrokuwet do pomiaru poziomu glukozy,  
Czujniki do monitorowania saturacji pulsoksymetryczne pediatryczne,  
Czujniki jednorazowe do kardiomonitora, mankiety j.u. do pomiaru  
ciśnienia krwi do kardiomonitora.”

DAZ.26.083.2014

Ldz.2381/14

**WYJAŚNIENIA treści SIWZ- 2**

W związku z art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych – tekst jednolity: Dz. U. z 2013 r., poz. 907, Zamawiający udziela wyjaśnień treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia /dalej: SIWZ/.

**Zapytanie 1- Dotyczy Części 5:**

Czy zamawiający wymaga aby oferent czujników saturacji Masimo posiadał autoryzowany Serwis na terenie Polski potwierdzony przez producenta czujników firmę Masimo?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza oferenta czujników saturacji Masimo posiadającego autoryzowany Serwis na terenie Polski potwierdzony przez producenta czujników firmę Masimo.**

**Zapytanie 2 – Dotyczy Części 5 do SIWZ.**

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu podania adresu podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej lub zastąpienie tego wymogu wymogiem podania siedziby w przypadku podmiotów lub numeru PESEL w przypadku osób fizycznych (Załącznik nr 5 do SIWZ).

Zgodnie z art. 26 ust. 2d) Ustawy z dn. 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 113, poz. 759 z późn. zm.) Wykonawca, wraz z wnioskiem lub ofertą, składa listę podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 2 pkt 5, albo informację o tym, że nie należy do grupy kapitałowej.

Ustawa nie nakłada obowiązku podawania adresu podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej, wymaga jedynie złożenia listy takich podmiotów.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Zapytanie 3-Dotyczy wzoru umowy**

1. Prosimy Zamawiającego o zmianę §7 ust. 4 (Załącznik nr 6 do SIWZ) wzoru umowy w następujący sposób: *„W przypadku nieterminowej zapłaty wynagrodzenia przez Zamawiającego, Wykonawcy przysługuje prawo wstrzymania dostaw w przypadku opóźnienia w płatnościach przekraczającego 45 dni kalendarzowych. W przypadku zwłoki w zapłacie wynagrodzenia za dokonane dostawy, Wykonawca może naliczyć odsetki w wysokości odsetek za zwłokę określanej na podstawie art. 56 §1 ustawy z dnia 29 sierpnia 1997 r. – Ordynacja podatkowa, za okres od dnia wymagalności świadczenia pieniężnego, po spełnieniu swojego świadczenia niepieniężnego i doręczenia dłużnikowi faktury lub rachunku – do dnia zapłaty w przypadku opóźnienia w zapłacie należności.”* Zapis taki jest zgodny z ustawą o terminach zapłaty w transakcjach handlowych z dnia 8 marca 2013r. ”

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

2. Prosimy Zamawiającego o obniżenie kary umownej określonej w § 10 ust. 1 pkt. a) (Załącznik nr 6 do SIWZ) do 0,2% wartości towaru dostarczonego ze zwłoką za każdy dzień zwłoki.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

3. Prosimy Zamawiającego o obniżenie kary umownej określonej § 10 ust. 1 pkt. b) (Załącznik nr 6 do SIWZ) do 0,2% wartości brutto braków ilościowych lub wartości brutto towaru wadliwego za każdy dzień zwłoki.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

4. Prosimy o wykreślenie ze wzoru umowy §10 ust. 1 pkt. c) (Załącznik nr 6 do SIWZ) gdyż stanowi podwójne sankcjonowanie tego samego naruszenia. W przypadku zrealizowania dostawy niezgodnie z zamówieniem, Zamawiający może naliczyć karę za zwłokę do czasu poprawnego zrealizowania świadczenia. Ponadto, kara określona w tym punkcie jest rażąco wysoka.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

5. Prosimy Zamawiającego o modyfikację §10 ust. 4 (Załącznik nr 6 do SIWZ) wzoru umowy w następujący sposób: „Wykonawcy nie przysługują żadne roszczenia w przypadku niezrealizowania przez Zamawiającego całości umowy, o ile część niezrealizowana nie przekroczy 20% całkowitej wartości umowy.”

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

6. Prosimy Zamawiającego o zmianę treści §12 ust. 2 (Załącznik nr 6 do SIWZ) wzoru umowy w następujący sposób: „Wykonawca nie może dokonać cesji wierzytelności powstałych w związku z realizacją niniejszej umowy na rzecz osoby trzeciej bez zgody Zamawiającego, wyrażonej w trybie art.54 ust. 5 ustawy o działalności leczniczej z dnia 15.04.2011 r. (Dz.U. Nr 112, poz. 654). W przypadku nieuiszczenia przez Zamawiającego zapłaty w terminie 14 dni od dnia otrzymania wezwania Wykonawcy do zapłaty, Wykonawca ma prawo dokonać przelewu wierzytelności zgodnie z art. 509 k.c. a zastrzeżenie umowne wyrażone w zdaniu poprzedzającym strony traktują, jako nieistniejące.”

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

7. Prosimy Zamawiającego o wykreślenie ze wzoru umowy §12 ust. 4-5 (Załącznik nr 6 do SIWZ).

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

#### **Zapytanie 4- Dotyczy Części 3**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zakres pomiarowy 20-500 mg/dl?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

2. Czy Zamawiający dopuści paski kodowane, prededykowane do stosowania szpitalnego, pakowane pojedynczo (każdy pasek), w opakowaniach zbiorczych po 100 sztuk, umożliwiające badanie poziomu glukozy także we krwi noworodkowej, współpracujące z glukometrem, pozwalającym również na badanie poziomu ciał ketonowych we krwi ?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

3. Od początku 2014 roku przestało obowiązywać rozporządzenie Ministra Finansów z dnia 28 marca 2011 r. w sprawie m.in. wystawiania faktur. Zasady wystawiania [faktur](#) regulowane są nowo dodanym artykułem 106a-106q [ustawy o VAT](#).

**Zgodnie z nowym** art. 106i ust. 1 ustawy o VAT, faktura musi zostać wystawiona nie później niż 15 – ego dnia miesiąca następującego po miesiącu, w którym dokonano dostawy towaru lub wykonano usługę.

Czy w związku z powyższym Zamawiający wyrazi zgodę, aby dostawa faktury nie była połączona wraz z dostawą towaru?

Uzasadnienie: Oferent nie posiada magazynu oraz nie prowadzi produkcji na terenie Polski. Przedmiot zamówienia transportowany jest z Niemiec, a faktura wysyłana jest do Zamawiającego pocztą poleconą z biura w Warszawie. Do każdorazowej dostawy dołączony jest list przewozowy zawierający szczegółowy wykaz zamówionego asortymentu.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

#### **Zapytanie 5-Dotyczy - Części 3.**

1. Czy zamawiający w części 3 tabela 2 w wymaganiach dla glukometru dopuści system (glukometr i test paskowy), który przy pomiarze glukozy we krwi nie reaguje krzyżowo z maltozą, a także nie interferuje z galaktozą w zakresie do 15 mg/dl?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

2. Czy zamawiający w części 3 tabela 2 w wymaganiach dla glukometru wyrazi zgodę na dostarczenie płynów kalibracyjnych na okres, co najmniej 6 miesięcy?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

3. Czy zamawiający w części 3 tabela 1 będzie wymagał, aby termin testów paskowych był zgodny z terminem ważności podanym na opakowaniu?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

4. Czy zamawiający w części 3 tabela 1 w opisie testów paskowych „- termin przydatności min. 6 miesięcy” dopuści testy paskowe, które są pakowane 2 x 25 szt/fiolka i każda z fiolek ma termin ważności tylko 4 miesiące od dnia otwarcia?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

5. Czy zamawiający w części 3 tabela 1 przez opis „opakowanie = 50 szt” będzie wymagał, aby fiolka zawierała 50 szt testów paskowych?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

#### **Zapytanie 6 Dotyczy wzoru umowy Załącznik nr 6 do SIWZ**

1. Par. 7 ust. 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to aby termin płatności był liczony od daty wystawienia faktury?

Uzasadnienie:

Utrzymanie zapisu w obecnej postaci spowoduje, iż niemożliwe będzie dokładne określenie terminu płatności oraz powstania zobowiązania podatkowego.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

2. Par. 12 ust. 4 i 5 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę, tak aby wysokość kary umownej była naliczana od wartości wierzytelności, której zakaz określony w par. 12 ust. 2 i 3 dotyczy?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

3. Par. 10 ust. 1 pkt a) – d) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę słowa „opóźnienie” na „zwłoka”?

Uzasadnienie:

„Opóźnienie” oznacza uchybienie terminowi bez względu na przyczynę tego uchybienia, natomiast „zwłoka” zgodnie z art. 476 K.C., następuje w sytuacji gdy dłużnik nie spełnia świadczenia w skutek okoliczności za które ponosi odpowiedzialność. Kara umowna skategoryzowana jako zryczałtowane odszkodowanie, powinna być wymagalna wyłącznie jeżeli została spowodowana okolicznościami, za które dłużnik (Wykonawca) ponosi odpowiedzialność na zasadach ogólnych. Z powyższych przesłanek wynika, iż dla zachowania istoty instytucji kary umownej - nie może ona zostać zastrzeżona na wypadek niedotrzymania terminu wskutek okoliczności, za które Wykonawca nie ponosi.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

4. Par. 10 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie ustępu o brzmieniu „Całkowita wartość kar umownych nie może przekraczać 4,95% wartości brutto umowy.”?

Uzasadnienie:

Kara umowna ma na celu naprawienie szkody poniesionej przez Zamawiającego, ale nie może być nadmierna oraz prowadzić do konieczności nieuzasadnionego ponoszenia przez wykonawcę nieproporcjonalnych obciążeń. Ponadto, w razie gdyby szkoda była wyższa, Zamawiający ma prawo dochodzić odszkodowania na zasadach ogólnych na podstawie par. 10 ust.3.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

5. Par. 10 Prosimy o dodanie zapisu o brzmieniu: „Zamawiający może w każdym czasie odstąpić od żądania zapłaty przez Wykonawcę kary umownej”

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

6. Par. 11 ust. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby uprawnienie do odstąpienia od umowy przysługiwało po bezskutecznym pisemnym wezwaniu Wykonawcy do należytego wykonania umowy z wyznaczeniem dodatkowego terminu, nie krótszego niż 3 dni robocze?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

#### **Zapytania 7- Dotyczy - umowy §10 ust. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dot. kar umownych z „w wysokości 0,5% wartości brutto tej dostawy” na „w wysokości 0,5% wartości brutto niezrealizowanej części dostawy”?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

#### **Zapytanie 8 – Dotyczy Części 3 do SIWZ:**

- 1) Czy w związku z zastosowaniem glukometrów w oddziałach szpitalnych Zamawiający wymaga aby była możliwość pracy na próbkach krwi włośniczkowej, żyłnej, tętniczej i noworodkowej?  
**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**
- 2) Czy Zamawiający oczekuje, aby glukometr pracował w zakresie hematokrytu 20-70%?  
**Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedziami udzielonymi pismem DAZ.26.083.2014 r Nr 2344/14 z dn. 22.10.2014 r. Zamawiający dopuścił paski testowe do glukometrów umożliwiające pomiary w zakresie hematokrytu równym 20-60%.**
- 3) Czy ze względów sanitarno-epidemiologicznych (kontaminacja materiałem zakaźnym) Zamawiający oczekuje glukometru z automatycznym wyrzutnikiem pasków?  
**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga funkcji „automatyczny wyrzut paska”.**
- 4) Czy Zamawiający wymaga płynów do kalibracji, których termin ważności po otwarciu fiolki wynosi co najmniej 6 miesięcy?  
**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**
- 5) Czy Zamawiający oczekuje pasków, które po otwarciu fiolki są przydatne do użytkowania przez minimum 6 miesięcy?  
**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**
- 6) Czy Zamawiający dopuści glukometr, który automatycznie kalibruje paski za pomocą chipu?  
**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**
- 7) Czy Zamawiający dopuści glukometr, którego kodowanie będzie jednokrotne, ze względu na to, że przez okres umowy będą dostarczane paski o tym samym numerze kodu?  
**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

### **Dotyczy Części 1**

Po zapoznaniu się ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia (SIWZ) przetargu nieograniczonego na dostawę „Sprzętu jednorazowego użytku do pobierania krwi w zamkniętym systemie oraz probówek do mikrometody i do badania płytek krwi „nakłuwaczy, kapilary dla Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej oraz pasków do glukometrów, mikrokuwet do pomiaru poziomu glukozy, czujniki do monitorowania saturacji pulsoksymetryczne pediatryczne, czujniki jednorazowe do kardiomonitora, mankiety j.u. do pomiaru ciśnienia krwi do kardiomonitora” Znak sprawy: DAZ.26.0.83.2014 stwierdzamy, że następuje ograniczenie konkurencyjności poprzez dyskryminację wykonawców.

Dotychczasowe orzecznictwo arbitrów KIO jak i art. 29 PZP stoją na stanowisku, że określenie zbyt rygorystycznych warunków zamówienia nieuzasadnione faktycznymi potrzebami Zamawiającego a ograniczające krąg wykonawców zdolnych do wykonania zamówienia jest sprzeczne z ideą PZP ( sygn. akt KIO/UZP 423/08).

Naruszeniem zasady uczciwej konkurencji jest opisanie przedmiotu zamówienia z użyciem oznaczeń wskazujących na konkretnego producenta lub konkretny produkt albo z użyciem parametrów wskazujących na konkretnego producenta, dostawcę albo konkretny wyrób.

Zamawiający poprzez specyficzny opis elementów systemu zamkniętego wskazuje wyłącznie firmę Sarstedt jako jedyne dostawcę:

1. Ograniczenie systemu zamkniętego wyłącznie do systemu aspiracyjno-próżniowego (tabela 2 - Wymagania dla zamkniętego systemu do pobierania krwi pkt 3
2. Opis zarówno objętości probówek jak i ich wymiarów (Tabela 1 - Sprzęt jednorazowego użytku do pobierania krwi w systemie zamkniętym, pkt 1, 3, 4, 5).

3. Zamawiający w pkt 22 tabeli 1 (próbówko-strzykawki o poj. 2-3 ml z antykoagulantem innym niż cytrynian, heparyna w celu diagnozowania pseudotrombocytopenii) oraz w pkt. 23 Tabeli 1 (adapter z łopatką do wykonania rozmazu krwi obwodowej) wskazał produkty, których jedynym producentem jest firma Sarstedt.
4. Zamawiający wymaga aby wszystkie elementy systemu były ze sobą kompatybilne ( Tabela 2 pkt 9), a jeśli oferent zaproponuje elementy od różnych producentów Zamawiający wymaga dostarczenia oświadczeń tych producentów o kompatybilności produktów.

Warunek ten jest sprzeczny z praktyką rynkową, ponieważ producenci konkurencyjnych systemów pobierania krwi nie wystawiają sobie nawzajem tego typu dokumentów. Zapis ten stawia w uprzywilejowanej pozycji firmę Sarstedt, która jako jedyna spełnia wszystkie asortymentowe wymagania Zamawiającego.

Wymienione wyżej zapisy SIWZ umożliwiają przystąpienie do postępowania przetargowego tylko jednego producenta systemu zamkniętego do pobierania krwi – firmy Sarstedt, powoduje to konieczność wyboru dużo droższej oferty co skutkuje naruszeniem dyscypliny o finansach publicznych.

W związku z powyższym prosimy o pozytywne rozpatrzenie pytań przedstawionych poniżej.

Pytania do Części -1 – Sprzęt jednorazowego użytku do pobierania krwi w zamkniętym systemie dla Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego w Częstochowie na 24-miesiące.

#### **Zapytanie 9 – Dotyczy- Części 1 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści w poz. 1 załącznika nr 2 do SIWZ (tabela 1 ) próbówki do badań biochemicznych z przyspieszaczem wykrzepiania oraz żelem separującym o poj. 3,5 ml krwi i wymiarach 13mm średnicy i 75 mm wysokości .

Uzasadnienie: Wszystkie próbówki wykonane z tworzywa do pozyskiwania surowicy zawierają aktywator krzepnięcia w postaci krzemionki, ponieważ próbówki te nie zawierają żadnego z antykoagulantów (EDTA, fluorek sodu, cytrynian sodu, heparyna) są jedynymi próbówkami w systemie zamkniętym gdzie nie trzeba ściśle przestrzegać objętości pobrania ( podobnie jak było to w probówkach bez dodatków wykonanych ze szkła), a objętość pobranej krwi jest regulowana przez osobę pobierającą i zależy od ilości surowicy potrzebnej do oznaczenia zleconych badań. Wymiary probówek są dostosowane do wszystkich analizatorów renomowanych producentów.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

#### **Zapytanie 10 – Dotyczy Części 1 poz.2**

Czy Zamawiający dopuści w poz. 2 załącznika nr 2 do SIWZ (tabela 1 ) próbówki do badań biochemicznych z przyspieszaczem wykrzepiania oraz żelem separującym o poj. 8,5 ml .

Uzasadnienie: Wszystkie próbówki wykonane z tworzywa do pozyskiwania surowicy zawierają aktywator krzepnięcia w postaci krzemionki, ponieważ próbówki te nie zawierają żadnego z antykoagulantów (EDTA, fluorek sodu, cytrynian sodu, heparyna) są jedynymi próbówkami w systemie zamkniętym gdzie nie trzeba ściśle przestrzegać objętości pobrania ( podobnie jak było to w probówkach bez dodatków wykonanych ze szkła), a objętość pobranej krwi jest regulowana przez osobę pobierającą i zależy od ilości surowicy potrzebnej do oznaczenia zleconych badań.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Zapytanie 11 – Dotyczy Części 1 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści w poz. 3 załącznika nr 2 do SIWZ (tabela 1 ) próbówki do badań koagulologicznych z cytrynianem o poj. 2,7 ml krwi i wymiarach 13 mm średnicy i 75 mm wysokości. Wymiary probówek są dostosowane do wszystkich analizatorów renomowanych producentów, w tym do analizatorów ACL Top 300 pracujących w laboratoriach Zamawiającego. ( dołączamy oświadczenie producenta analizatora ACL TOP 300 potwierdzające kompatybilność w/w probówek z tym analizatorem).

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Zapytanie 12 – Dotyczy Części 1 ,poz.4**

Czy Zamawiający dopuści w poz. 4 załącznika nr 2 do SIWZ (tabela 1 ) próbówki do badań morfologicznych z EDTA o objętości 2 ml krwi oraz wymiarach 13 mm średnicy i 75 mm wysokości. Wymiary probówek są dostosowane do wszystkich analizatorów hematologicznych renomowanych producentów.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Zapytanie 13 – Dotyczy Części 1, poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści w poz. 5 załącznika nr 2 do SIWZ (tabela 1 ) próbówki do badań morfologicznych z EDTA K3 o objętości 2 ml krwi oraz wymiarach 13 mm średnicy i 75 mm. Wymiary probówek są dostosowane do wszystkich analizatorów hematologicznych renomowanych producentów.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Zapytanie 14 – Dotyczy Części 1,poz. 7**

Czy Zamawiający dopuści w poz. 7 załącznika nr 2 do SIWZ (tabela 1 ) dopuści próbówki do badań OB. o obj 5 ml ( bez użycia kapilar)

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Zapytanie 15 – Dotyczy Części 1, poz. 8**

Czy Zamawiający dopuści w poz. 8 załącznika nr 2 do SIWZ (tabela 1 ) wkłucia motylkowe, które po pobraniu krwi umożliwiają podanie leku, bez konieczności ponownego wkłucia igły do żyły pacjenta

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Zapytanie 16 – Dotyczy Części 1, poz. 9**

Czy Zamawiający dopuści w poz. 9 załącznika nr 2 do SIWZ (tabela 1 ) probówkę z heparyną litową o obj. 2 ml

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Zapytanie 17 – Dotyczy Części 1, poz. 11**

Czy Zamawiający dopuści w poz. 11 załącznika nr 2 do SIWZ (tabela 1 ) strzykawkę gazometryczną sterylną, pakowaną pojedynczo.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ**

**Zapytanie 18 – Dotyczy Części 1, poz. 13**

Czy Zamawiający dopuści w poz. 13 załącznika nr 2 do SIWZ (tabela 1 ) wkłucia motylkowe wraz z uchwytem całość pakowana w sterylnym opakowaniu, specjalne przeznaczone do pobierania krwi na badania bakteriologiczne.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Zapytanie 19 – Dotyczy Części 1, poz. 17**

Czy Zamawiający dopuści w poz. 17 załącznika nr 2 do SIWZ (tabela 1 ) wkłucia motylkowe 0,8 /19 mm i długości drenu 17,8 cm i zabezpieczeniem przeciwzakłuciowym

Uzasadnienie: Długość drenu 17,8 cm poprawia funkcjonalność i umożliwia łatwiejszą zmianę probówek u pacjentów pobudzonych lub dzieci, u pacjentów z drzeniami mięśniowymi, zaś światło drenu jest bardzo wąskie, przez co ilość krwi wewnątrz wężyka jest ograniczona do minimum. Ponadto zintegrowana osłonka, która zablokuje igłę po pobraniu krwi, zmniejsza ryzyko zakłucia dodatkowo chroniąc personel pobierający

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Zapytanie 20 – Dotyczy Części 1, poz. 18**

Czy Zamawiający dopuści w poz. 18 załącznika nr 2 do SIWZ (tabela 1 ) ) wkłucia motylkowe 0,8 /19 mm i długości drenu 17,8 cm i zabezpieczeniem przeciwzakłuciowym

Uzasadnienie: Długość drenu 17,8 cm poprawia funkcjonalność i umożliwia łatwiejszą zmianę probówek u pacjentów pobudzonych lub dzieci, u pacjentów z drzeniami mięśniowymi, zaś światło drenu jest bardzo wąskie, przez co ilość krwi wewnątrz wężyka jest ograniczona do minimum. Ponadto zintegrowana osłonka, która zablokuje igłę po pobraniu krwi, zmniejsza ryzyko zakłucia dodatkowo chroniąc personel pobierający

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Zapytanie 21 – Dotyczy Części 1, poz. 19**

Czy Zamawiający dopuści w poz. 19 załącznika nr 2 do SIWZ (tabela 1 ) wkłucia motylkowe 0,6/19 mm i długości drenu 17,8 cm, z zabezpieczeniem przeciwzakłuciowym

Uzasadnienie: Długość drenu 17,8 cm poprawia funkcjonalność i umożliwia łatwiejszą zmianę probówek u pacjentów pobudzonych lub dzieci, u pacjentów z drzeniami mięśniowymi, zaś światło drenu jest bardzo wąskie, przez co ilość krwi wewnątrz wężyka jest ograniczona do minimum. Ponadto zintegrowana osłonka, która zablokuje igłę po pobraniu krwi, zmniejsza ryzyko zakłucia dodatkowo chroniąc personel pobierający

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

### **Zapytanie 22 – Dotyczy Części 1, poz. 20**

Czy Zamawiający dopuści w poz. 20 załącznika nr 2 do SIWZ (tabela 1 ) próbówki z fluorkiem do oznaczania glukozy w osoczu o obj. 2 ml

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

### **Zapytanie 23– Dotyczy Części 1, poz. 21**

Czy Zamawiający dopuści w poz. 21 załącznika nr 2 do SIWZ (tabela 1 ) próbówki z fluorkiem do oznaczania glukozy w osoczu o obj. 2 ml

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

### **Zapytanie 24 – Dotyczy Części 1, poz. 22**

Czy Zamawiający dopuści w poz. 22 załącznika nr 2 do SIWZ (tabela 1 ) próbówkę do diagnostyki małopłytkowości rzekomej na 2,7 ml krwi z 3,2% cytrynianem i datą przydatności do użycia min. 6 miesięcy od daty dostawy . Powszechnie zalecanym oraz stosowanym antykoagulantem w przypadku różnicowania trombocytopenii prawdziwych od trombocytopenii rzekomych, zwłaszcza m.in. pseudotrombocytopenii EDTA zależnej,( np. patrz: A.Szczepiński „Małopłytkowość rzekoma EDTA – zależna ” Acta Hematologica Polonica 2006 r ; R.Pińkowski „Płytki krwi” Programy Edukacyjne dla analityków, hematologów i lekarzy ; M.UrynowskaB.Żupańska „Małopłytkowości u kobiet ciężarnych i dzieci” Borgis Postępy Nauk Medycznych ) jest 3,2% lub 3,8 % cytrynian sodowy, który znacznie słabiej wiąże Ca niż EDTA i dlatego zastosowanie tego antykoagulantu nie wpływa na liczbę trombocytów, będących elementem morfotycznym krwi( morfologii krwi). Krew pełną , pobraną na cytrynian ponownie poddaje się badaniu morfologicznemu, zaś wartości uzyskane przelicza się z uwzględnieniem współczynnika rozcieńczenia 1,11 elementów morfotycznych( morfologicznych) w krwi cytrynianowej. Jest to metoda aktualnie powszechnie stosowana wraz z dodatkowymi badaniami jak ocena rozmazu krwi oraz metoda manualna liczenia trombocytów w maksymalnie krótkim czasie po pobraniu krwi .Na dzień dzisiejszy nie ma żadnych doniesień w literaturze fachowej ani żadnych zaleceń konsultantów ds. diagnostyki laboratoryjnej o zaniechaniu stosowania w/w antykoagulantów do ponownej oceny morfologicznej krwi odnośnie ilości trombocytów jak również zaleceń czy doniesień w literaturze fachowej , nakazujących stosowanie nowych , nie znanych antykoagulantów. Aktualnie stosowana metoda jest najbardziej wystandaryzowaną oraz powtarzalną metodą różnicowania małopłytkowości , stosowaną w Laboratoriach medycznych.

Próbówki do małopłytkowości rzekomej z odczynnikami innym niż cytrynian, heparyna o poj. 2 do 3 ml oferuje na rynku tylko jeden producent - firma Sarstedt. Taki opis przedmiotu zamówienia ogranicza zasady wolnej konkurencji i jest sprzeczne z ideą PZP

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

### **Zapytanie 25 – Dotyczy Części 1 , poz. 23**

Czy Zamawiający dopuści w poz. 23 załącznika nr 2 do SIWZ (tabela 1 ) adapter bez łopatki do wykonania rozmazu krwi obwodowej, od innego producenta



Uzasadnienie: Końcówka do rozmazów hematologicznych nie jest elementem systemu zamkniętego do pobierania krwi, a służy jedynie do nakropienia krwi na szkiełko

Adapter z łopatką w swoim asortymencie posiada tylko jeden producent systemu zamkniętego do pobierania krwi – firma Sarstedt. Taki opis przedmiotu zamówienia ogranicza zasady wolnej konkurencji i jest sprzeczne z ideą PZP

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Zapytanie 26 – Dotyczy Części 1, poz. 24**

Czy Zamawiający dopuści w poz. 24 załącznika nr 2 do SIWZ (tabela 1 ) probówki do badań hematologicznych z EDTA K2 na 6 ml krwi, a jeśli nie to czy Zamawiający dopuści probówki z EDTA K2 lub EDTA K3 na 4 ml krwi

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Zapytanie 27 – Dotyczy Części 1, poz. 25**

Czy Zamawiający dopuści w poz. 25 załącznika nr 2 do SIWZ (tabela 1 ) probówki z heparyną litową o objętości 4 ml krwi , a jeśli nie to czy Zamawiający dopuści probówki z heparyną litową o objętości 6 ml krwi

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Zapytanie 28– Dotyczy Części 1, poz. 26**

Czy Zamawiający dopuści w poz. 26 załącznika nr 2 do SIWZ (tabela 1 ) probówki o obj. 10 ml z przyspieszaczem wykrzepiania napyłonym na ścianki.

Uzasadnienie: przyspieszacz wykrzepiania napyłony na ścianki probówki spełnia taką samą funkcję jak granulaty – przyspiesza wykrzepianie pobranej krwi

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Zapytanie 29 – Dotyczy Części 1 , poz. 28**

Czy Zamawiający dopuści w poz. 28 załącznika nr 2 do SIWZ (tabela 1 ) probówki o obj. 1,6 ml do pomiaru OB. met. Liniową.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Zapytanie 30– Dotyczy Części 1 , poz. 29**

Czy Zamawiający dopuści w poz. 29 załącznika nr 2 do SIWZ (tabela 1 ) igłę typu motylek 0,8 mm do posiewu krwi, z drenem 17,8 cm, sterylną , gotową do użycia, bez konieczności łączenia elementów, pakowaną pojedynczo.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w poz. 29 załącznika nr 2 do SIWZ (tabela 1 ) igłę typu motylek 0,8 mm do posiewu krwi, z drenem 17,8 cm, sterylną , gotową do użycia, bez konieczności łączenia elementów, pakowaną pojedynczo.**

**Zapytanie 31 – Dotyczy poz. 1, 2, 26**

Czy Zamawiający dopuści w poz. 1,2,26 zaoferowanie probówek o czasie wykrzepiania nie przekraczającym 30 min.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

### **Zapytanie 32 – Dotyczy -poz. 8, 17, 18, 19**

Czy Zamawiający dopuści w poz. 8,17, 18, 19 zaoferowanie wkłuc motylkowych pakowanych pojedynczo z adapterem luer, do których po odpakowaniu trzeba podłączyć uchwyt jednorazowy, niesterylny

Uzasadnienie: wkłucia motylkowe standardowo stosowane do pobierania krwi na badania analityczne nie są połączone z uchwytem ( za wyjątkiem badań bakteriologicznych do których stosowany jest inny rodzaj wkłuc motylkowych). Uchwyt, nie ma bezpośredniego kontaktu z krwią i nie musi być sterylny. Służy wyłącznie do zamocowania i przytrzymania igły w trakcie przekłuwania gumowych korków probówek. W przeciwieństwie do probówek, które mają bezpośredni kontakt z krwią i muszą być sterylne zgodnie z normą EN 14820 "Pojemniki jednorazowego użytku do pobierania od ludzi próbek krwi żyłnej". Zgodnie z w/w normą sterylność jest obowiązkowa jeżeli podczas pobierania krwi istnieje możliwość bezpośredniego kontaktu wnętrza pojemnika z płynącą krwią pacjenta. Zamawiający pomimo obowiązującej w/w normy nie wymaga aby probówki były sterylne.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

### **Zapytanie 33**

Czy Zamawiający dopuści probówki próżniowe niegwintowane posiadające zamknięcie typu Hemogard.

Uzasadnienie: Probówki Becton Dickinson Vacutainer do pobierania krwi posiadają zamknięcie typu Hemogard. Składa się ono z dwóch części: wewnętrznego gumowego korka i zewnętrznej, kodowanej kodem kolorystycznym wg normy ISO 6710 plastikowej osłony. Zamknięcie tego typu jest łatwe do usunięcia poprzez delikatny ruch obrotowy oraz łatwe do założenia. Znajdująca się przestrzeń pomiędzy gumowym wewnętrznym korkiem a plastikową osłoną zapobiega efektowi aerozolowemu i chroni użytkownika przed kontaktem z krwią pacjenta. Zamknięcie typu hemogard gwarantuje szczelność probówek w każdym położeniu, w trakcie transportu oraz wirowania

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

### **Zapytanie 34 – Dotyczy Części 1**

Prosimy o dopuszczenie w części 1 systemu zamkniętego do pobierania krwi, którego probówki posiadają wykalibrowaną fabrycznie próżnię. W systemie próżniowym pobierania krwi, aspiracja krwi jest wystandaryzowana poprzez podciśnienie kalibrowane fabrycznie. Probówka sama aspiruje krew do ściśle określonej objętości, co zapewnia zachowanie stosunku antykoagulantu zawartego w probówce do ilości pobranej krwi. Metoda ta umożliwia otrzymanie prawidłowo pobranej próbki do badań i najwyższą jakość wyników laboratoryjnych. Ograniczenie techniki jedynie do metody aspiracji i podciśnienia ogranicza konkurencyjność oraz możliwość wyboru rodzaju systemu. Jeśli Zamawiający wyrazi zgodę prosimy o wydzielenie do oddzielnej pozycji uchwytów jednorazowych (niezbędnych do pobrania krwi w systemie próżniowym) w ilości równej łącznej ilości igieł z poz. 8,12 –19

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Zapytanie 35**

Czy Zamawiający dopuści uchwyty pakowane zbiorczo, niesterylne.

Uzasadnienie : Uchwyt, nie ma bezpośredniego kontaktu z krwią i nie musi być sterylne. Służy wyłącznie do zamocowania i przytrzymania igły w trakcie przekłuwania gumowych korków probówek. W przeciwieństwie do probówek, które mają bezpośredni kontakt z krwią i muszą być sterylne zgodnie z normą EN 14820 "Pojemniki jednorazowego użytku do pobierania od ludzi próbek krwi żyłnej". Zgodnie z w/w normą sterylność jest obowiązkowa jeżeli podczas pobierania krwi istnieje możliwość bezpośredniego kontaktu wnętrza pojemnika z płynącą krwią pacjenta. Ze względu na specyficzną konstrukcję igieł systemowych oraz wkłuc motylkowych i adapterów luer, które posiadają specjalny zaworek zabezpieczający igłę przebijającą korek próbówki, nie ma możliwości bezpośredniego kontaktu uchwyty z krwią pacjenta. Zamawiający pomimo obowiązującej w/w normy nie wymaga aby próbówki były sterylne.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Zapytanie 36 – Dotyczy Części 1**

Czy Zamawiający dopuści w części 1 próbówki do OB. wykonane ze szkła.

Uzasadnienie: Probówki ze szkła zmniejszają możliwość występowania błędów pomiaru spowodowanych przyspieszonym opadem czerwonych krwinek, zjawisko takie może być powodowane przy użyciu probówek wykonanych z niektórych rodzaju plastiku. Ponadto oznaczanie opadu czerwonych krwinek w szkle jest metodą referencyjną (metoda Westergrena)

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

**Zapytanie 37 – Dotyczy - poz. 14,15,16**

Czy Zamawiający oczekuje zaofiarowania w pozycji 14, 15 , 16 formularza cenowego, igieł bezpiecznych z zabezpieczeniem na kaniuli igły?

Pytanie zadajemy ze względu na obowiązującą w Polsce Dyrektywę Rady 2010/32/UE, w sprawie wykonania umowy ramowej dotyczącej zapobiegania zranieniom ostrymi narzędziami w sektorze szpitali i opieki zdrowotnej między HOSPEEM a EPSU. Powyższa Dyrektywa została wdrożona Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 6 czerwca 2013 roku (Dz. U. z dnia 19 czerwca 2013 r. poz. 696) w sprawie bezpieczeństwa i higieny pracy przy wykonywaniu prac związanych z narażeniem na zranienie ostrymi narzędziami używanymi przy udzielaniu świadczeń zdrowotnych.

A jeśli Zamawiający odpowie pozytywnie na w/w pytanie to prosimy o dopuszczenie w poz. 14 igieł 21G z zabezpieczeniem przed zakłuciem. Igły Firmy Becton Dickinson są cienkościennie, przez co wypływ krwi jest porównywalny z wypływem krwi w igłach systemowych 20 G innych producentów, natomiast rozmiar zewnętrzny 21G zapewnia większy komfort dla pacjenta

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ**

**Zapytanie 38**

Czy Zamawiający oczekuje zaofiarowania wszystkich wkłuc motylkowych z zabezpieczeniem przed zakłuciem?

Pytanie zadajemy ze względu na obowiązującą w Polsce Dyrektywę Rady 2010/32/UE, w sprawie wykonania umowy ramowej dotyczącej zapobiegania zranieniom ostrymi narzędziami w sektorze szpitali i opieki zdrowotnej między HOSPEEM a EPSU. Powyższa Dyrektywa została wdrożona Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 6 czerwca 2013 roku (Dz. U. z dnia 19 czerwca 2013 r. poz. 696) w sprawie

bezpieczeństwa i higieny pracy przy wykonywaniu prac związanych z narażeniem na zranienie ostrymi narzędziami używanymi przy udzielaniu świadczeń zdrowotnych.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ**

### **Zapytanie 39 – Dotyczy Części 3**

Uprzejmie prosimy o podanie medycznego i merytorycznego uzasadnienia wymogu Zamawiającego, aby paski testowe zaofiarowane w Części 3 w przedmiotowym postępowaniu dawały możliwość dokładania dodatkowej próbki krwi do próbki wprowadzonej wcześniej na pasek – w szczególności prosimy o wyjaśnienie na jakiej podstawie Zamawiający będzie miał pewność, że po takiej czynności na pasku nie wystąpi fizjologiczna reakcja w postaci krzepnięcia krwi (wskutek przedłużonego kontaktu próbki ze sztuczną powierzchnią w środowisku pozaustrojowym) i/lub hemolizy (wskutek wymieszania próbki w wąskiej kapilarze w środowisku pozaustrojowym). Dlaczego Zamawiający forsuje rozwiązanie, które jest stosowane bardzo rzadko i jednocześnie jest obciążone bardzo dużym ryzykiem uzyskania nieprawidłowego wyniku, co byłoby działaniem wbrew interesowi publicznemu?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

### **Zapytanie 40 – Dotyczy Części 3**

Prosimy o wyjaśnienie jakich konkretnych potrzeb Zamawiającego nie spełnią glukometry i paski testowe z zakresem pomiarowym 10-900mg/dl, skoro w wymaganym przez Zamawiającego zakresie 10-600mg/dl uzyskują one przynajmniej tak samo dokładne wyniki, jak glukometry z zakresem 10-600mg/dl? Na jakiej podstawie medycznej Zamawiający arbitralnie ogranicza możliwy zakres pomiarowy pasków i glukometru?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

### **Zapytanie 41 – Dotyczy Części 3**

Prosimy o wyjaśnienie jakich potrzeb Zamawiającego nie spełniają paski testowe zachowujące ważność przez 4 miesiące po otwarciu pojedynczej fiolki zawierającej 25 sztuk pasków, skoro Zamawiający zamierza zużywać kilka opakowań pasków dziennie? W szczególności prosimy również o wyjaśnienie dlaczego Zamawiający dopuścił paski o terminie przydatności 6 miesięcy pakowane w fiolkach po 50 szt, co sprawia że paski muszą być zużyte w ciągu pół roku, podczas gdy 2 fiolki pasków z terminem po 4 miesiące każda - mogą być użyte w ciągu 8 miesięcy.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

### **Zapytanie 42 – Dotyczy Części 3**

Prosimy o wyjaśnienie jakich potrzeb Zamawiającego nie spełnią płyny kontrolne do glukometrów o terminie przydatności do 3 miesięcy, skoro zaproponowano, aby wykonawca dostarczał odpowiednią, ustaloną ilość płynów raz na kwartał?

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

Zatwierdził:

Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego  
im. Najświętszej Maryi Panny w Częstochowie  
lek.med. Barbara Magnuszewska -Pankiewicz

