



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



System  
zarządzania  
ISO 9001:2015  
ISO 27001:2013

www.tuv.com  
ID 9108628147

Dyrektor (067) 210 62 00  
Centrala (067) 210 66 66  
Fax (067) 212 40 85  
e-mail: [wspila@pi.onet.pl](mailto:wspila@pi.onet.pl)  
[www.szpitalpila.pl](http://www.szpitalpila.pl)

Piła, dn. 22.06.2021 roku

FZP.II – 241/28/21

**Wszyscy uczestnicy postępowania**

dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego pod nazwą: „DOSTAWA ZAMKNIĘTEGO, PRÓŻNIOWEGO SYSTEMU DO POBIERANIA KRWI”.

Szpital Specjalistyczny w Pile informuje, że do wyżej wymienionego przetargu wpłynęły następujące pytania:

**Pytanie nr 1.**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o zgodę na zaoferowanie probówek do OB wykonanych ze szkła. Probówki do analizy OB wykonane ze szkła hartowanego, gwarantują pełną przezierność i gładkość powierzchni, umożliwiającą właściwą analizę i zapobiegającą oblepianiu się krwinek czerwonych na powierzchni probówki.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyrażą zgody.**

**Pytanie nr 2.**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o zgodę na zaoferowanie probówek do koagulologii o okresie trwałości 4 miesiące od daty dostarczenia do magazynu Szpitala. Data przydatności do użycia nie ulega skróceniu po otwarciu najmniejszego opakowania handlowego

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 3.**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o zgodę na zaoferowanie probówek próżniowych pakowanych po 100 szt oraz uchwytów jednorazowych pakowanych po 250 szt w oryginalnych opakowaniach producenta.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 4.**

Prosimy o dopuszczenie w poz. nr 6 Formularza Asortymentowego probówki próżniowej do morfologii z EDTAK3 o objętości pobieranej krwi 2,0 ml zamiast 1-1,5 ml, gwarantującej poprzez dużą stabilność próżni, pobranie krwi o żądanej, wystandaryzowanej objętości w stosunku do ilości antykoagulantu EDTA, co ma zasadnicze znaczenie dla dokładności wyników oznaczenia elementów morfotycznych

krwi, dodatkowo zapewnia objętość próbki pozwalającą na ew. powtórzenie badania lub wykonanie badań dodatkowych.

Powołując się na Zalecenia Grupy Roboczej ds. Procedur Przedanalizacyjnych Niemieckiego Towarzystwa Chemii Klinicznej i Medycyny Laboratoryjnej pod przewodnictwem W.G Guder, F. Da Fonseca- Wollheim, W.Heil, Y.Schmitt, G. Topfer, H. Wissler, B. Zawta, opisanych w broszurze „Jakość próbek diagnostycznych”, zaleca się, aby do badań hematologicznych pobierać 2-3 ml krwi do probówek z EDTA ( „Jakość próbek diagnostycznych”, rozdział 3: „Wybór optymalnej objętości próbki”, strony 13-15). Wg w/w rekomendacji taka ilość pobranego materiału jest optymalna dla wykonania 95% badań, zleconych dla danego materiału.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### Pytanie nr 5.

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie nr 4, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 6 mikroprobówek do morfologii, do pobierania krwi włośniczkowej w systemie otwartym, o objętości pobrania do 0,5 ml, i o wymiarach standardowej probówki 13x75mm, z przekłuwalnym korkiem koloru fioletowego, kompatybilnej z analizatorami hematologicznymi wyposażonymi w podajnik próbek?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### Pytanie nr 6.

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o zgodę na zaoferowanie probówek do manualnej analizy OB z 3,2 % cytrynianem sodowym.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### Pytanie nr 7.

Dotyczy punktu 1 Kryteriów oceny jakościowej  
Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od oceny 20 punktowej gwintowanego zamknięcia probówek i jednocześnie o równoważne potraktowanie zamknięcia korkiem wciskany, bez konieczności zakręcania. Takie rozwiązanie zmniejsza ilość czynności manualnych, które musi wykonać pracownik laboratorium, gdyż nie wymaga dodatkowego ruchu „odkręcania”, co poprawia ergonomię pracy. Norma PN-EN ISO 6710 \_2018-01E „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 aby przy ich ewentualnym otwieraniu nie dotykać części zabrudzonej materiałem biologicznym (Rodział 6.2 w/w Normy).  
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: Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### Pytanie nr 8.

Dotyczy punktu 2 Kryteriów oceny jakościowej  
Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od oceny 5 punktowej długości drenu poniżej 12 cm i o równocenne potraktowanie igieł motylkowych z drenem o długości poniżej 18 cm.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 9.**

Dotyczy punktu 2 Kryteriów oceny jakościowej

Zwracamy się z prośbą o modyfikację treści trzeciego punktu oceny jakościowej do postaci: „*Wszystkie oferowane elementy systemu zamkniętego (próbówki, igły, uchwyty) pochodzą od tego samego producenta lub oświadczenie tych producentów, że elementy są ze sobą kompatybilne*”. Zgodnie z zaleceniami EFLM i KIDL

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 10.**

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie, 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 próbki, 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 próbki poprzez zapobieganie jego wyparowaniu. Taka konstrukcja daje Użytkownikowi pewność zachowania prawidłowego stosunku ilości pobranej krwi od pacjenta do ilości odczynnika znajdującego się w próbce (gdzie stosunek ten powinien wynosić 9:1). Zamawiający obecnie korzysta z takiej próbki do koagulologii.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 11.**

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie parametru granicznego w poz.19 zał. nr 2 do SWZ oraz zapisów umowy § 1 ust.3, czy Zamawiający ma na myśli zobowiązanie dostawcy do przeprowadzenia obserwacji fazy przedanalizyjnej oddziałach szpitala i w punkcie pobrań dot. dobrej praktyki pobierania krwi.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający potwierdza.**

**Pytanie nr 12.**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w poz. 9 zał. nr 2 do SWZ próbki do manualnej analizy OB. z 3,2% cytrynianem sodowym i pozostałymi wymaganiami zgodnie z SWZ  
Uzasadnienie: Zgodnie z wytycznymi WHO, CLSI oraz ISO 6710 dla próbek do analizy OB. dopuszczane jest 3,2% stężenie cytrynianu sodu

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 13.**

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie czy w poz. 16 zał. nr 2 do SWZ Zamawiający oczekuje aby wskazana igła motylkowa posiadała zabezpieczenie przeciwzakłuciowe.

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**

**Pytanie nr 14.**

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie czy w celu łatwiejszej identyfikacji producenta oferowanego asortymentu Zamawiający oczekuje wpisania w zał. nr 2 do SWZ w kolumnie „symbol katalogowy” zarówno symbolu katalogowego jak i producenta danego asortymentu

**Odpowiedź: Tak.**

**Pytanie nr 15.**

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 zakupu jednej sztuki próbówki, czy też uchwytu, lub igły itp.).”

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 16.**

Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje aby próbówki i igły były finalnie sterylizowane w końcowych opakowaniach

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.**