



Wojewódzkie
Centrum
Szpitalne
Kotliny
Jeleniogórskiej

WOJEWÓDZKIE CENTRUM SZPITALNE

KOTLINY JELENIÓGÓRSKIEJ

58 - 506 Jelenia Góra, ul. Ogińskiego 6

NIP: 611-12-13-469, REGON: 000293640



**DOLNY
ŚLĄSK**

DEZ/1422/2023

Jelenia Góra, dnia 02.11.2023 r.

DO WYKONAWCÓW

Dot. Dostawa materiałów różnych dla Pracowni Laboratoryjnych, glukometrów wraz z oprzyrządowaniem oraz innego drobnego asortymentu dla WCSKJ w Jeleniej Górze

Nr referencyjny: ZP/PN/46/10/2023

PUBLIKACJA OGŁOSZENIA W EZAMÓWIENIA:

NUMER OGŁOSZENIA: 2023/BZP 00456926/01 Z DNIA 23.10.2023 R.

Wojewódzkie Centrum Szpitalne Kotliny Jeleniogórskiej z siedzibą przy ul. Ogińskiego 6, 58-506 Jelenia Góra, jako Zamawiający informuje, że wpłynęły zapytania do postępowania jak w tytule. Poniżej przesyłamy treść pytań wraz z odpowiedziami.

ZESTAW 1:

Pytanie 1 – pakiet nr 4, poz. 1:

Prosimy o dopuszczenie pojemnika o pojemności 0,7L, w kształcie wiaderka i wymiarach: średnica górna: 140 mm, średnica dolna: 102 mm, wysokość: 115 mm.

Dopuszczenie powyższego umożliwi Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.

Pytanie 2 – pakiet nr 4, poz. 2:

Prosimy o dopuszczenie pojemnika o pojemności 2L, w kształcie wiaderka i wymiarach: średnica górna: 140 mm, średnica dolna: 105 mm, wysokość: 230 mm oraz otworem wrzutowym o średnicy 60 mm z wycięciami do bezpiecznego usuwania igieł i skalpeli.

Dopuszczenie powyższego umożliwi Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.

Pytanie 3 – pakiet nr 4, poz. 3:

Prosimy o dopuszczenie pojemnika o pojemności 5L, w kształcie wiaderka i wymiarach: średnica górna: 240 mm, średnica dolna: 195 mm, wysokość: 210 mm, średnica otworu wrzutowego: 100 mm z wycięciami do bezpiecznego usuwania igieł i skalpeli.



tel. sekretariat: (075)-75-37-201, tel. centrala: (075)-75-37-100

fax: (075)-75-42-335

e-mail: poczta@spzoz.jgora.pl

Dopuszczenie powyższego umożliwi Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.

Pytanie 4 – pakiet nr 8, poz. 3:

Prosimy o dopuszczenie pojemnika na mocz o pojemności 100 ml, zakręcany, sterylny w opakowaniu folia-folia.

Dopuszczenie powyższego umożliwi Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.

ZESTAW 2:

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie papieru o wymiarach 80mm x25m z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości na 560 rolek.

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.

Pakiet 6 poz. 8

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie papieru do defibrylatora Lifepak 12 o rozmiarze 107x23.

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy.

Projekt umowy- §3 ust. 8

Prosimy o wykreślenie z projektu umowy par. 3 ust. 8. Prawo zamówień publicznych zakazuje jakichkolwiek zmian umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru wykonawcy. Niedopuszczalne jest wymaganie od Wykonawcy, aby był przygotowany na zmianę ilości poszczególnych pozycji towaru, czyli przedmiotu zamówienia (a tym samym zmianę umowy), w sposób zależny jedynie od woli Zamawiającego.

Odpowiedź: Brak zgody.

ZESTAW 3:

Pakiet 4

Pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści pojemniki na odpady o wysokości 10,9cm z otworem wrzutowym o średnicy 6,5cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet 8

Pozycja 3 Czy Zamawiający dopuści pojemnik na mocz sterylizowany w pakowany w pojedyncze opakowanie?

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy

ZESTAW 4:

Dzień dobry, Zwracamy się z prośbą o uszczegółowienie, czy w pakiecie 1 poprzez zapis „... duży i wygodny uchwyt na palce ułatwia zakładanie i zdejmowanie ...” Zamawiający wymaga zaferowania koreczków o długości trzpienia (uchwyty) min. 2 cm.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

ZESTAW 5:

Pakiet 1

- 1) Prosimy zamawiającego o dopuszczenie koreczków, które zapewniają redukcję liczby bakterii >4log w czasie krótszym niż 1minuta, tj. już w ciągu 30 sekund.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

- 2) Czy zamawiający wymaga, aby koreczki umożliwiały bezdotykową aplikację oraz posiadały osłonę ułatwiającą ich aplikację bez ryzyka skażenia?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

- 3) Czy zamawiający wymaga, aby koreczki były w kolorze pomarańczowym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

- 4) Czy zamawiający wymaga, aby koreczki były sterylne na zewnątrz i wewnątrz?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

- 5) Czy zamawiający wymaga, aby konstrukcja koreczka umożliwiała szczelne dopasowanie i zabezpieczenie gwintu?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

- 6) Czy zamawiający wymaga, aby koreczki były wykonane z polipropylenu, a gąbka z celulozy?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

ZESTAW 6:

Pakiet nr 12

Pytanie do postępowania: Dotyczy Pakiet 13: Czy Zamawiający dopuści kasetki posiadające kwadratowe otwory o wymiarach 1x1 mm w ilości: 216 otwory w podstawie i 224 otwory w wieczku, reszta parametrów bez zmian?

Odpowiedź: Tak, dopuszczamy

ZESTAW 7:

1/ Czy Zamawiający w Pakiecie 1 dopuści wycenę koreczków w opakowaniu, w postaci taśmy do zamieszczenia na stojakach do kroplówki (25 pasków x 10sztuk)?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

ZESTAW 8:

Pytanie dot. Pakietu nr 9: Pozycje nr 7-8: Czy Zamawiający dopuści Ezy pakowane po 25 sztuk w woreczkach strunowych?

Odpowiedź: Zgoda.

Pytanie dot. Pakietu nr 10: Pozycje nr 1: Czy Zamawiający wymaga pudełek z dnem korkowym czy z dnem piankowym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pudełka z dnem korkowym lub piankowym.

ZESTAW 9:

- 1) **Pakiet nr 8, pozycja 1-3** – Czy Zamawiający dopuści pojemniki na mocz o pojemności 150ml, pozostałe parametry zgodne z SWZ?

Odpowiedź: Tak, douszczamy.

ZESTAW 10:

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający może zrewidować swoje zadanie i zagwarantować realizację przedmiotu zamówienia na poziomie nie mniejszym niż 70% ilości wyszczególnionych w ofercie? Pozytywna odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji oferowanej ceny. Zapewnieniem przestrzegania zasady uczciwej konkurencji będzie określenie przez Zamawiającego gwarantowanego poziomu zamówienia publicznego, który zostanie na pewno zrealizowany. Jak wskazano w Wyroku KIO z dnia 27 grudnia 2011 roku (KIO 2649/11): „Zamawiający powinien opisać przedmiot zamówienia w taki sposób, aby wykonawcy nie mieli wątpliwości, jakie usługi, dostawy, roboty budowlane należy wykonać i jaki będzie ich zakres, tak aby spełniały oczekiwania Zamawiającego, a z drugiej strony aby wykonawcy mogli w sposób prawidłowy dokonać wyceny złożonych ofert (...)”

Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym m.in. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 r. KIO 1087/10, z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych wynika obowiązek dokładnego określenia przez zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet, jeżeli nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów oraz w wyroku z dnia 3.10.2014 r., KIO 1944/14: „Dla zapewnienia uczciwej konkurencji przy kalkulowaniu ceny oferty konieczne jest określenie w sposób precyzyjny zakresu, jakiego prawo opcji dotyczy, oraz wskazanie tej części zamówienia, która będzie realizowana na pewno, oraz tej części, której realizacja będzie uzależniona od decyzji zamawiającego o skorzystaniu z prawa opcji”.

W wyroku z dnia 7 maja 2014 r. KIO 809/14 Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że „nie można zaakceptować postanowień umowy dających zamawiającemu całkowitą, nieograniczoną pod względem ilościowym i pozostającą poza wszelką kontrolą dowolność w podjęciu decyzji o zmniejszeniu zakresu dostaw będących przedmiotem zamówienia”.

Odpowiedź:Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 2 (dotyczy: Pakiet nr 9)

Prosimy o wydzielenie do osobnego pakietu pozycji 10 – 12, pozwoli to zamawiającemu na uzyskanie konkurencyjnych ofert.

Odpowiedź:Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 3 (dotyczy Pakiet nr 10)

Prosimy o dopuszczenie pudełka do przechowywania preparatów mikroskopowych na 100 miejsc, powierzchnia do opisu, możliwość układania w stosy, przegródki numerowane , plastikowe, z zapięciem metalowym, zawiasy wzmocnione sztyftem plastikowym.

Odpowiedź:Dopuszczamy.

Pytanie nr 4 (dotyczy: Pakiet nr 11, poz. 1, 2 i 3)

Wnosimy o zmianę opisu przedmiotu zamówienia w pozycji 1, 2 i 3 i odstąpienie od wymogu zaoferowania żyłek o konkretnych wymiarach otworów mocujących i ich kompatybilności z uchwytem F80 mini. Zwracamy Zamawiającemu uwagę na fakt, iż opis podany przez Zamawiającego oznaczają, iż wymagane jest dostarczenie noży do cięcia tkanek w mikrotomach a nie tylko do wycinania materiału tkankowego utrwalonego w formalinie. Naczelną zasadą jest fakt, iż wszystkie dostępne na rynku noże mikrotomowe niskoprofilowe są wystandaryzowane względem uchwytów mikrotomowych. Oznacza to wprost, iż muszą one pasować do wszystkich uchwytów mikrotomowych niezależnie od modelu mikrotomu czy producenta. Głównym zadaniem noży mikrotomowych jest skrawanie preparatów (w tym wypadku bloczków histopatologicznych) na mikrotomie. Żaden uchwyt mikrotomu nie posiada elementów mocujących, które wymuszają stosowanie dodatkowych uchwytów technologicznych w nożach mikrotomowych, a do których niezbędne byłyby dodatkowe otwory. Mocowanie noży odbywa się głównie poprzez wsunięcie noża w szczękę uchwytu mocującego, a następnie zaciśnięcie uchwytu na nożu. Na potwierdzenie powyższego pragniemy również zwrócić uwagę, iż część ogólnodostępnych noży niskoprofilowych nie posiada żadnych otworów technologicznych, np. Plasma Blade Slee Medical GmbH, a są z powodzeniem stosowane do cięcia na mikrotomie. Zatem wymóg dostarczenia noży posiadających otwory technologiczne o konkretnych wymiarach i konkretnej lokalizacji nie ma uzasadnienia technologicznego podczas pracy na mikrotomie, nie wpływa na pracę i funkcjonalność urządzenia, a podanie wymiarów i lokalizacji każdego z otworów stanowi ograniczenie konkurencji.

Odpowiedź: Dopuszczamy

Pytanie nr 5 (dotyczy: Pakiet nr 11, poz. 1)

Prosimy o dopuszczenie: Żyłka mikrotomowa niskoprofilowa do mikrotomu rotacyjnego ze stali nierdzewnej o kącie ostrza 22 stopnie do każdego rodzaju tkanek. W zestawie 5 uchwytów typu mini do wykorzystania użytych nożyków do wykrawania materiału tkankowego.

Odpowiedź: Dopuszczamy

Pytanie nr 6 (dotyczy: Pakiet 11, poz. 1)

Prosimy o dopuszczenie: Żyłka mikrotomowa niskoprofilowa do mikrotomu rotacyjnego ze stali nierdzewnej o kącie ostrza 35 stopni do każdego rodzaju tkanek. W zestawie 5 uchwytów typu mini do wykorzystania użytych nożyków do wykrawania materiału tkankowego.

Odpowiedź: Dopuszczamy

Pytanie nr 7 (dotyczy: Pakiet nr 11, poz. 2)

Prosimy o dopuszczenie: Żyłka mikrotomowa niskoprofilowa do mikrotomu rotacyjnego ze stali typu S35, kąt ostrza 35 stopni, do cienkiego skrawania. W zestawie 7 uchwytów typu mini do wykorzystania użytych nożyków do wykrawania materiału tkankowego.

Odpowiedź: Dopuszczamy

Pytanie nr 8 (dotyczy: Pakiet nr 11, poz. 3)

Prosimy o dopuszczenie: Żyłka mikrotomowa niskoprofilowa do mikrotomu rotacyjnego ze stali typu R35, kąt ostrza 35 stopni, do cięcia rutynowego. W zestawie 2 uchwyty typu mini do wykorzystania użytych nożyków do wykrawania materiału tkankowego.

Odpowiedź: Dopuszczamy

Pytanie nr 9 (dotyczy: Pakiet nr 13, poz. 1)

Prosimy o dopuszczenie kasetek do przeprowadzania materiału histopatologicznego posiadające po 192 kwadratowe otwory w podstawie i 168 w wieczku, o wymiarach ok 0,9 x 0,9 mm. Pozostałe wymagania zgodne z opisem.

Odpowiedź: Dopuszczamy

Pytanie nr 10 (dotyczy: Pakiet nr 13, poz. 1)

Prosimy o dopuszczenie kasetek do przeprowadzania materiału histopatologicznego posiadające po 168 kwadratowe otwory w podstawie i 164 w wieczku, o wymiarach ok 1 x 1 mm. Pozostałe wymagania zgodne z opisem.

Odpowiedź: Dopuszczamy

Pytanie nr 11 (dotyczy: Pakiet nr 14, poz. 1)

Prosimy o dopuszczenie kasetek w opakowaniach po 500 szt. z określeniem sumarycznej ilości oczekiwanych kasetek.

Odpowiedź: Dopuszczamy

Pytanie nr 12 (dotyczy: Pakiet 16, poz. 1)

Zamawiający oczekuje szkiełek o podwyższonej przezierności w I klasie hydrolitycznej. Czy Zamawiający oczekuje zatem szkiełek wykonanych ze szkła borosilikatowego najwyższej jakości, tzn. D263M?

Odpowiedź: Dopuszczamy

Pytanie nr 13 (dotyczy: Pakiet 17)

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, iż wymaga aby pojemniki do badań histopatologicznych spełniały wymagania wyrobu medycznego do diagnostyki IVD.

W obwieszczeniu Ministra Zdrowia z dn. 24 września 2021 r. w sprawie standardów akredytacyjnych w zakresie udzielania świadczeń zdrowotnych oraz funkcjonowania jednostek diagnostyki patomorfologicznej czytamy:

„1) pojemniki do przechowywania i transportu materiału histologicznego; pojemniki spełniają wymagania wyrobu medycznego do diagnostyki in vitro zgodnie z aktualnie obowiązującymi regulacjami prawnymi.

Dodatkowo zgodnie z zawartą definicją pojemnika na próbki w ustawie o wyrobach medycznych czytamy, iż jest to „pojemnik na próbki specjalnie przeznaczony przez wytwórcę do bezpośredniego przechowywania oraz zabezpieczenia próbek pobranych z organizmu ludzkiego do badania diagnostycznego in vitro”.

Odpowiedź: Dopuszczamy

Pytanie nr 14 (dotyczy: Pakiet 17)

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, iż wymaga aby pojemniki do badań histopatologicznych posiadały na stałe przytwierdzone oznakowanie np. w postaci: wysokiej jakości etykiety odpornej na odczynniki rutynowo stosowane na pracowni (dalej zwanej etykietą) lub nadruk lub oznakowania w postaci techniki IML. Na etykietach mają być miejsca na umieszczenie danych takich jak: dane pacjenta, datę i godzinę pobrania oraz datę i godzinę utrwalenia.

W obwieszczeniu Ministra Zdrowia z dn. 24 września 2021 r. w sprawie standardów akredytacyjnych w zakresie udzielania świadczeń zdrowotnych oraz funkcjonowania jednostek diagnostyki patomorfologicznej czytamy:

„2) sposób oznakowania pojemników; pojemniki są oznakowane niezmywalnymi etykietami zawierającymi dane pozwalające na identyfikację pacjenta i pobranego materiału, zgodnie z załączonym skierowaniem.”

Dodatkowo, zgodnie z wytycznymi PTP zawartego w dokumencie „Standardy organizacyjne oraz standardy postępowania w patomorfologii – wytyczne dla zakładów/pracowni patomorfologii” w Rozdziale 9 pt.: „Zasady utrwalania, zabezpieczenia i transportu materiału tkankowego do badania patomorfologicznego zestaw standardów organizacyjnych oraz standardów postępowania w patomorfologii” czytamy:

1. Pojemniki muszą być oznakowane etykietą z danymi identyfikującymi pacjenta oraz informacją o rodzaju pobranego materiału. Dane na etykietce muszą się zgadzać z danymi na skierowaniu, mogą być wyrażone w formie kodu paskowego.
2. Etykieta umieszczona na naczyniu musi być trwała, niezmywalna, aby nie została zniszczona lub uszkodzona w trakcie transportu, przypadkowego zalania naczynia”.

Odpowiedź: Dopuszczamy, nie wymagamy

ZESTAW 11:

Pakiet 1, poz. 1 Proszę o dopuszczenie koreczków pakowanych po 10 sztuk na pasku umożliwiającym pojedyncze wyjmowanie bez rozjaławiania innych koreczków.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

ZESTAW 12:

Część nr 4 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pojemnika 0,7 l o wysokości 123 mm oraz średnicy pokrywy 108mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Część nr 4 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie pojemnika 0,7 l o wysokości 120 mm oraz średnicy pokrywy 9,5cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Część nr 4 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie pojemnika okrągłego 0,7 l o wysokości 121 mm oraz średnicy pokrywy 109mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Część nr 4 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie pojemnika 2,0 l o wysokości 155 mm oraz średnicy pokrywy 165mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Część nr 4 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie pojemnika 2,0 l o wysokości 210 mm oraz średnicy pokrywy 130mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Część nr 4 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie pojemnika 5,0 l o wysokości 195 mm oraz średnicy pokrywy 225mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Część nr 4 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie pojemnika 5,0 l o wysokości 190 mm oraz średnicy pokrywy 230mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Część nr 4 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie pojemnika 5,0 l o wysokości 220 mm oraz średnicy podstawy górnej 220 x 185 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Część nr 17 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pojemnika o pojemności 150 ml?

Odpowiedź: Zgoda

Część nr 17 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pojemnika o pojemności 250 ml?

Odpowiedź: Zgoda

Część nr 17 poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pojemnika o pojemności 500 ml?

Odpowiedź: Zgoda

Część nr 17 poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pojemnika o pojemności 1000 ml?

Odpowiedź: Zgoda

Część nr 17 poz. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pojemnika o pojemności 2000 ml?

Odpowiedź: Zgoda

Część nr 17 poz. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pojemnika o pojemności 5000 ml?

Odpowiedź: Zgoda

Część nr 17 poz. 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pojemnika o pojemności 11000 ml?

Odpowiedź: Zgoda

ZESTAW 13:

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części 18 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy z uwagi na fakt, że glukometr nie jest urządzeniem przeznaczonym do precyzyjnej oceny glikemii postmortem, a stężenie glukozy spadające poniżej 50 mg/dl już stanowi zagrożenie zdrowia i życia pacjenta wymagające pilnej interwencji medycznej, Zamawiający dopuści w Części 18 paski testowe z zakresem wyników pomiaru wynoszącym 20-600mg/dl (przy stężeniu <20mg/dl glukometr wyświetla wówczas komunikat „Lo” oznaczający spadek stężenia glukozy poniżej 20mg/dl)? W przypadku odmowy prosimy o merytoryczne

wyjaśnienie, gdyż żaden glukometr nie jest w stanie precyzyjnie określić czy rzeczywiste stężenie glukozy we krwi wynosi 10 mg/dl czy też 20 mg/dl - różnica między tymi wartościami jest bowiem mniejsza od błędu pomiarowego glukometru.

Odpowiedź:Zgodnie z SWZ.

2. Prosimy o dopuszczenie w Części 18 pasków testowych absorbujących krew na tyle szybko i dokładnie, że w praktyce nie ma możliwości pobrania zbyt małej objętości próbki, nie występuje więc możliwość dopełniania krwi na pasek.

Odpowiedź:Zgodnie z SWZ.

3. Prosimy o dopuszczenie w Części 18 pasków testowych do glukometru przeznaczonych do wykonywania pomiarów we krwi kapilarnej osób dorosłych i noworodków.

Odpowiedź:Zgodnie z SWZ.

4. Czy Zamawiający wymaga aby na opakowaniu i w instrukcji pasków testowych zaofiarowanych w Części 18 znajdowała się identyczna informacja dotycząca dopuszczalnego zakresu temperatury przechowywania pasków testowych, określając niezależnie od miejsca przechowywania pasków pełen zakres temperatur przechowywania, a nie tylko ich górną granicę?

Odpowiedź:Dopuszcza nie wymaga.

5. Czy w Części 18 Zamawiający wymaga pasków do glukometrów z funkcją automatycznego wyrzutu zużytego paska (zapewnia brak kontaktu personelu z krwią pacjenta przy usuwaniu zużytego paska z glukometru)?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

ZESTAW 14:

Dotyczy: załącznik nr 1 – formularz asortymentowo-cenowy:

Pakiet 11 – żyłki mikrotomowe:

Pak. 11 Poz. 1, 2, 3:

Czy mając na uwadze konkretne przeznaczenie żyłek (skrawanie konkretnego typu materiału) zamawiający wymaga aby były:

- Poz. 1 - przeznaczone do bardzo cienkich sekcji w krojeniu rutynowym i badaniach naukowych, do wykorzystania z tkanką włóknistą oraz cięcia wstążeczkowego,

Odpowiedź:Zamawiający dopuszcza.

- Poz. 2 - przeznaczone do bardzo cienkich sekcji w badaniach naukowych, do wykorzystania przy skrawaniu bardzo miękkiej tkanki oraz wycinków,

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

- Poz. 3 - przeznaczone do skrawania wstążeczkowego, do wykorzystania tkanki twardej oraz tkanki twardej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pak. 11 Poz. 1,2, 3:

Czy w celu zapewnienia o najwyższej jakości i przeznaczeniu konkretnego typu żyletki do danego materiału zamawiający wymaga aby wszystkie typy żyłek pochodziły od jednego producenta? Wymóg ten pozwoli uniknąć zaproponowania uniwersalnego ostrza o niskiej jakości do każdego typu skrawania co skutkuje niską wydajnością oraz koniecznością częstej wymiany żyletki podczas pracy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pak. 11 Poz. 1, 2, 3,

Czy Zamawiający dla pozycji 1-3 wymaga aby otwory mocujące zlokalizowane były w odległości 24 mm od końców żyletki dla długości oraz 5 mm od ostrza żyletki dla szerokości (licząc do środka otworu) – celem bezpiecznego wykorzystania żyletki z odpowiednim zamknięciem we wskazanym przez zamawiającego uchwycem F-80 MINI? We wskazanych żyłkach wymiary te uległy zmianie na przestrzeni lat.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pak. 11 Poz. 1, 2, 3

Czy Zamawiający dla pozycji 1, 2 i 3 wymaga aby ostrza żyletki były platerowane platyną z dodatkową powłoką żywiczną – celem zabezpieczenia ostrza oraz zapewnienia odpowiedniej trwałości i ostrości żyłek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

PAKIET 13

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania : Kasetka histopatologiczna do przeprowadzania materiału histopatologicznego posiadające łatwo zrywalne wieczko, odporne na działanie formaldehydu, ksylenu I alkoholu I temperatury 65 st C posiadające 256 kwadratowe otwory na wieczku i 251 na podstawie o wymiarach 1 x 1 mm. Małe kwadratowe otwory zapewniają wystarczającą wymianę odczynników oraz wysoki stopień przepojenia materiału przy jednoczesnym zabezpieczeniu drobnego materiału. Kasetka dostępna w różnych , powierzchnia do opisu zmatowana ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

PAKIET 14

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania kasetki bez wieczka z 34 okrągłymi otworami?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

PAKIET 17:

Poz. 4 Czy zamawiający dopuści pojemnik o pojemności 500ml z zachowanie pozostałych parametrów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Poz. 5 Czy zamawiający dopuści pojemnik o pojemności 1000ml z zachowanie pozostałych parametrów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Poz. 6 Czy zamawiający dopuści pojemnik o pojemności 1000ml z zachowanie pozostałych parametrów?

Odpowiedź:

Poz. 7 Czy zamawiający dopuści pojemnik o pojemności 5000ml z zachowanie pozostałych parametrów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Poz. 9 Czy zamawiający dopuści pojemnik o pojemności 10000ml z zachowanie pozostałych parametrów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy : Rozdział 9 SWZ – przedmiotowe środki dowodowe:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę i uzna za wystarczające dołączenie oryginalnych materiałów informacyjnych/Folderów/katalogów/prospektów/informacji/opisów dystrybutora w którym będą wyszczególnione informacje potwierdzające wszystkie wymagane parametry wyszczególnione w opisie przedmiotu zamówienia? Oryginały materiałów/foldery producenta lub autoryzowanego przedstawiciela bardzo często nie odnoszą się do szczegółowych parametrów opisywanych przez Zamawiających w SWZ i są jedynie ulotką informacyjną. W związku z tym większość materiałów nie potwierdzałoby wszystkich wymaganych parametrów, zatem zasadne jest sporządzanie ich przez dystrybutora w oparciu o informacje od producenta i najlepszą wiedzę profesjonalnego wykonawcy na rynku medycznym.

Odpowiedź: Zgoda, w przypadku braku wymaganych informacji w katalogach Zamawiający wymaga oświadczenia Wykonawcy, że przedmiot zaoferowany przez Wykonawcę spełnia wymogi Zamawiającego. Zgoda dotyczy pakietów nr 11, 13, 14.

ZESTAW 15:

Dot. pakiet 18, pkt. 1.11

Czy nie zaszła omyłka i czy nie powinno być: 1.11 Analiza pomiaru poziomu glikemii oparta na 2 enzymach GDH-FAD?

Odpowiedź: Poprawna nazwa enzymów to GDH-FAD. Zmieniony formularz asortymentowo - cenowy w załączeniu.

ZESTAW 16:

1) Czy zamawiający w pakiecie 1 oczekuje koreczków pojedynczych w opakowaniu zbiorczym a' 300szt ?

Odpowiedź: Tak

ZESTAW 17:

Pakiet nr 15

Pytanie nr 1 - poz. 1

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaproponowanie szkiełek w opakowaniu o pojemności 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości zaokrąglając w górę tj. 173 opakowania

Odpowiedź: Dopuszczamy

Pakiet nr 16

Pytanie nr 1 - poz. 1, 2

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy nie doszło do omyłki pisarskiej w pakiecie nr 16 w poz. 1 i 2 w formularzu asortymentowo-cenowym w kolumnie E. Pragniemy zaznaczyć iż szkiełka nakrywkowe występują w opakowaniu o pojemności 100 szt., a szkiełka podstawowe w opakowaniu o pojemności 50 szt.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

ZESTAW 18:

1. Prosimy o dookreślenie wymagania w pkt. 1.11 -"Analiza pomiaru poziomu glikemii oparta na 2 enzymach GDH-FAT" - czy Zamawiającemu chodziło o enzym GDH (dehydrogenaza glukozy) z koenzymem FAD (Dinukleotyd flawinoadeninowy) znajdujący się na zaoferowanym teście paskowym ?

Odpowiedź : Poprawna nazwa enzymów to GDH-FAD. Zmieniony formularz asortymentowo - cenowy w załączeniu.

2. Czy Zamawiający dbając o higienę i bezpieczeństwo pacjentów oraz personelu dopuszcza/wymaga zaoferowanie testów paskowych pakowanych indywidualnie w aluminiowe folie w op. zbiorczym = 100 szt. ?

Odpowiedź : Dopuszcza nie wymaga.

3. Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie glukometru , który na 1 kpi. baterii wykona ok 1000 pomiarów przy czym Wykonawca gwarantuje wymianę zużytych baterii na nowe nieodpłatnie w okresie trwania umowy ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

4. Czy Zamawiający dopuści testy paskowe , które po otwarciu fiolki posiadają rekomendowany przez producenta termin przydatności = 6 mc ? Przy czym , Wykonawca gwarantuje nieodpłatną wymianę przeterminowanych testów na nowe.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

5. Prosimy o dookreślenie czy instrukcja dołączana do op. pasków i glukometrów przez producenta wysłana wraz z ofertą przez Wykonawcę w formacie pdf spełni wymaganie Zamawiającego określone w pkt. 1.21 ? W przypadku negatywnej odp. prosimy o określenie

Odpowiedź: Spełni wymaganie.

Zmianie ulega zał. nr 1 w zakresie pakietu nr 18.

W SWZ Zmianie ulega zapis dotyczący pkt 9 ppkt 2.

Było:

Katalogi, foldery, karty katalogowe (ze zdjęciami, rysunkami), do każdej pozycji, w języku polskim na podstawie których Zamawiający będzie mógł bezspornie zidentyfikować oferowany asortyment oraz zapoznać się z jego parametrami technicznymi, użytkowymi, bądź inny dokument potwierdzający wymogi Zamawiającego wystawiony przez wytwórcę, autoryzowanego przedstawiciela (dotyczy wszystkich pakietów).

Jeżeli Wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne Zamawiający wezwie, w wyznaczonym terminie, do ich złożenia lub uzupełnienia. Zamawiający może żądać od Wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

Jest:

Katalogi, foldery, karty katalogowe (ze zdjęciami, rysunkami), do każdej pozycji, w języku polskim na podstawie których Zamawiający będzie mógł bezspornie zidentyfikować oferowany asortyment oraz zapoznać się z jego parametrami technicznymi, użytkowymi, bądź inny dokument potwierdzający wymogi Zamawiającego wystawiony przez wytwórcę, autoryzowanego przedstawiciela (dotyczy wszystkich pakietów).

W przypadku braku wymaganych informacji w katalogach Zamawiający wymaga oświadczenia Wykonawcy, że przedmiot zaoferowany przez Wykonawcę spełnia wymogi Zamawiającego. (dotyczy pakietu nr 11, 13, 14.)

Jeżeli Wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne Zamawiający wezwie, w wyznaczonym terminie, do ich złożenia lub uzupełnienia. Zamawiający może żądać od Wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

=====
Pozostałe zapisy SWZ utrzymują dotychczasowe brzmienie. Powyższe informacje stanowią integralną część warunków zamówienia i dotyczą wszystkich Wykonawców biorących udział w/w postępowaniu.

.....
Z up. Dyrektora WCSKJ
Przemysław Bogdanowicz