

Częstochowa , dnia 20-04-2011 r.

W.Sz.S.DDZ-2411/ P-8/ 024/ 1152 / 11

Szanowni Państwo !

Wyjaśnienia 1

Dotyczy: postępowania przetargowego na dostawę odczynników wraz z dzierżawą analizatorów i dzierżawą systemu integrującego wszystkie analizatory parametrów krytycznych ,odczynników i testów do badań diagnostycznych , materiałów kontrolnych do analizatora biochemicznego Cobas Integra 800, testów paskowych , kontroli moczu i części zużywalnych do czytnika testów paskowych – LabUreader , sprzętu jednorazowego użytku do pobierania krwi ,drobnego sprzętu laboratoryjnego oraz wirówek laboratoryjnych

W nawiązaniu do otrzymanych zapytań , Zamawiający udziela wyjaśnień :

Dotyczy części 20

Pytanie 1 : Czy Zamawiający dopuści wirówkę o obrotach w zakresie 500 – 4000 obr./min i przyspieszeniu 2200xG ?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2 : Czy Zamawiający dopuści wirnik kątowy z możliwością autoklawowania do wirowania próbek o wymiarach 17 x 120 mm, oraz adapterami do próbek 16 x 100 mm i 13 x 80 mm ?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3 : Czy Zamawiający dopuści wirówkę z wyświetlaczem LED ?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy Część nr 7 - Odczynniki wraz z dzierżawą analizatora do automatycznej oceny osadu moczu i dzierżawa analizatora do automatycznej oceny osadu moczu dla Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej przez okres 24 miesięcy - Tabela - parametry i funkcje graniczne – pkt. 9 Procedura analityczna badania osadu moczu w nie odwirowanej próbce moczu:

Pytanie 4 : Czy Zamawiający poprzez powyższe sformułowanie wymaga analizatora, który nie wymaga wstępnego przygotowania próbki moczu poprzez wirowanie, a tym samym dopuści zaoferowanie analizatora który jest wyposażony w moduł wirujący i sam wykonuje pełne oznaczenie osadu moczu bez dodatkowego udziału użytkownika?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza analizator osadu moczu wyposażony w moduł wirujący.

Dotyczy projektu umowy – zał. nr 5 do SIWZ

Pytanie 5 : § 4 - Prosimy o zmianę zapisu „od daty otrzymania” na zwrot „od daty wystawienia”.

Odpowiedź : NIE .

Pytanie 6 : § 4 - Prosimy o dodanie postanowienia w następującym brzmieniu: „Za dzień zapłaty uważa się dzień obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego”.

Odpowiedź : TAK .

Pytanie 7 : § 4 - Prosimy o dodanie postanowienia w następującym brzmieniu: „*W wypadku przekroczenia terminu zapłaty Wykonawca będzie uprawniony do naliczania odsetek ustawowych za każdy dzień opóźnienia w zapłacie.*”

Odpowiedź TAK.

Pytanie 8 : § 5 - Prosimy o uzupełnienie zapisu po słowach „[...] *bez zgody Zamawiającego*” zwrotem „*zgody takiej nie można bezpodstawnie odmówić*”.

Wykonawca jest zobowiązany do spełnienia swojego świadczenia przed Zamawiającym i jednocześnie udziela mu kredytu. Wykonawca czyni to w przekonaniu, iż otrzyma ekwiwalent tego świadczenia. Nie zrealizowanie, w przewidzianym w umowie terminie, obowiązku zapłaty z dostarczony towar stanowi w świetle przepisów Kodeksu Cywilnego niewykonanie zobowiązania. W związku z czym Wykonawca powinien mieć prawo, w sytuacji gdy dojdzie do naruszenia przez Zamawiającego, postanowień umownych w tym zakresie, do odzyskania należnego mu wynagrodzenia na drodze prawem przewidzianych środków. Jednym z tych środków jest prawo przeniesienia wierzytelności na osobę trzecią. Zamawiający ogranicza uprawnienia Wykonawcy w tym zakresie zastrzegając sobie prawo do nie wyrażenia zgody na cesję, tym samym wyłączając prawo do podochodzenia należnego Wykonawcy świadczenia, poza drogą przymusu sądowego. Tak skonstruowany zapis daje Zamawiającemu pełną swobodę i dowolność w podejmowaniu decyzji, co w istocie jest narzuceniem Wykonawcy uciążliwych warunków umownych w zakresie egzekwowania swoich praw. Dlatego też działając w ramach zasady równości praw i obowiązków stron Wykonawca prosi, o zwrot, iż zgody takiej nie można bezpodstawnie odmówić.

Odpowiedź : NIE.

Pytanie 9 : § 10 ust. 2a - Prosimy o dokonanie zmiany zwrotu „*opóźnienia*” na „*zwłoki*”, oraz zmianę zwrotu „*wartości niezrealizowanej części zamówienia*” na „*wartości niezrealizowanego częściowego zamówienia*”.

Należy pamiętać, że w przypadku opóźnienia w zapłacie, wierzycielowi służą odsetki ustawowe. Karę umowną zastrzega się w przypadku niespełnienia świadczenia rzeczowego. Proszę o zmianę zapisu „za opóźnienie” na zwrot „za zwłokę”.

Odpowiedź : NIE.

Pytanie 10 : § 10 - Prosimy o dodanie postanowienia w brzmieniu – „*Na wypadek w zwłoce zapłaty ceny zakupu ponad 30 dni licząc od terminu zapłaty, Wykonawca będzie uprawniony do powstrzymania się ze spełnieniem obowiązku kolejnych dostaw do dnia zapłaty całości zaległych należności*”.

W stosunkach zobowiązaniowych wynikających z umów wzajemnych jest regułą, że każda ze stron, zobowiązując się do świadczenia, czyni to w przekonaniu, iż otrzyma ekwiwalent swego świadczenia od kontrahenta, dlatego też zgodnie z art. 490 KC gdy spełnienie świadczenia przez drugą stronę staje się wątpliwe ze względu na jej stan majątkowy, strona zobowiązana do wcześniejszego świadczenia może powstrzymać się z jego spełnieniem do czasu gdy druga strona zaofiaruje świadczenie wzajemne lub nie da stosownego zabezpieczenia.

Odpowiedź : NIE.

Dotyczy projektu umowy – zał. nr 6 do SIWZ

Pytanie 11 : § 9 ust. 1 i 2 - Prosimy o dokonanie zmiany zwrotu „*opóźnienia*” na „*zwłoki*”.

Odpowiedź : NIE.

Dotyczy Części 6

Pytanie 12 : Czy Zamawiający dopuści analizator, na którym czas uzyskania pierwszego wyniku Troponiny wynosi 15 minut?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 13 : Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykonywania oznaczeń Białka S, NSE, przeciwciał do receptora TSH oraz CYFRA 21-1 na zewnątrz?

Odpowiedź : NIE.

Pytanie 14 : dot. SIWZ pkt.10.5)

Zgodnie z Ustawą o wyrobach medycznych z dn. 20.05.2010 r. (Dz.U. nr 107 poz. 679) klasyfikacji i kwalifikacji wyrobów dokonuje wytwórca produktu. Poz. 29 w Części 12 oraz poz. 2, 3, 6-13 w Części 13 wytwórca nie zaklasyfikował jako wyrób medyczny i zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych nie wystawiana jest deklaracja zgodności dla tych produktów ani inny dokument dopuszczający do obrotu. Dlatego zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o zmianę zapisu w pkt. 10.5. SIWZ poprzez dopisanie słów: „... o ile wymaga tego ustawa i złożenie stosownego Oświadczenia przez Wykonawcę”.

Odpowiedź : wymagane w SIWZ rozdział X ust. 10 , pkt.) 5 , oświadczenie otrzymuje następujące brzmienie :

„Oświadczenie Wykonawcy, że oferowany asortyment jest dopuszczony do obrotu i używania w tym w placówkach ochrony zdrowia na terenie Rzeczypospolitej Polskiej, zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r. oraz innymi obowiązującymi przepisami prawa w tym zakresie, i posiada dokumenty wymagane przez polskie prawo, na podstawie których jest wprowadzony do obrotu i używania w tym w placówkach ochrony zdrowia w RP oraz że, Wykonawca dostarczy wraz z pierwszą dostawą oraz na żądanie Zamawiającego od chwili otwarcia ofert i przez okres trwania umowy dokumenty dopuszczające oferowany asortyment do obrotu i używania „ – oświadczenie dotyczy wyrobów medycznych .

W przypadku gdy oferowany asortyment nie jest sklasyfikowany jako wyrób medyczny i zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych nie posiada dokumentów na podstawie, których jest wprowadzony do obrotu i używania należy dołączyć do oferty stosowne oświadczenie w tym przedmiocie.

Pytanie 15 : dot. Część 12 poz. 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie w poz. 10 probówko strzykawki z heparyną litową o poj. 1,2 ml ?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza .

Pytanie 16 : dot. Część 13 poz. 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie probówki okrągłodennej z polistyrenu o poj. nominalnej 11ml i średnicy 16,8 mm, pakowanej po 100szt lub o dopuszczenie probówki okrągłodennej z zakręcanym korkiem o poj. 10ml i średnicy 16 mm, pakowanej po 500szt., ale wykonanej z wysokiej jakości polipropylenu.

Odpowiedź : Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 17 : dot. Część 13 poz. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie bagietki plastikowej o dł. 120 mm a średnicy 3 mm pakowanej po 500szt?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza przy zachowaniu wymaganej ilości .

Pytanie 18 : dot. Część 13 poz. 11

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie końcówki do pipet automatycznych 1000 µl pakowanej po 250szt.

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza przy zachowaniu wymaganej ilości .

Pytanie 19 : dot. Część 13 poz. 12

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie końcówki do pipet automatycznych jednorazowej, żółtej 200 µl pakowanej po 500szt.

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza przy zachowaniu wymaganej ilości .

Dotyczy części 6.

Pytanie 20 : Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora który wykorzystuje jednorazowe kuwety reakcyjne, natomiast sam pomiar dokonywany jest w jednej komorze pomiarowej. Ze względu na opatentowaną technologię zastosowaną przez producenta w aparacie nie stosuje się jednorazowych kuwet pomiarowych.

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 21: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jednego odczynnika a-TSHR który zawiera komponenty w formie liofilizatu, do szybkiej i jednorazowej rekonstrukcji? Po rekonstrukcji odczynnik jest już w formie płynnej i gotowej do ciągłego użycia.

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 22 : Ze względu na posiadanie w ofercie kilku rodzajów testów do oznaczania HCG beta prosimy o wyjaśnienie i uściślenie, czy Zamawiający zamierza stosować test HCG beta wyłącznie jako test ciążowy, czy także jako marker nowotworowy?

Odpowiedź : Jako test ciążowy i marker nowotworowy .

Pytanie 23: Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający w pkt 7 ma na myśli białko S-100B?

Odpowiedź : TAK.

Umowa Dzierżawy:

Pytanie 24: dotyczy par. 9 pkt 1 i 2. Prosimy o zmniejszenie odpowiednio wysokości kar umownych z 0,5 % na 0,1 % wartości

Odpowiedź : NIE.

Pytanie 25 : dotyczy par. 9 pkt 1. Prosimy o modyfikacje w/w na: „(...) Dzierżawca może żądać od Wydzierżawiającego kary umownej za każdy dzień opóźnienia w dostawie, instalacji i kalibracji analizatora po jego instalacji, (...)”

Odpowiedź :TAK.

Dotyczy części nr 10

Pytanie 26 : Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. 1 zestawu do Giardia Lamblia metodą ELISA z zastosowaniem przeciwciał poliklonalnych?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 27: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. 1 testu kasetkowego dla Giardia Lamblia z przeciwciałami monoklonalnymi?

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 28 : Czy Zamawiający dopuści w poz. 2 testu o czułości 50 ng/ml?

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 29 : Czy w części 7 w tabeli parametry i funkcje graniczne w pkt. 1 Zamawiający dopuści analizator osadu moczu o roku produkcji nie wcześniej niż 2009 , o znanym i udokumentowanym pochodzeniu , po generalnym przeglądzie ?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.

Jednocześnie informujemy , iż ulegają zmianie terminy składania i otwarcia ofert :

składanie ofert i wpłata wadium do dnia 13-05-2011 r. o godzinie 10:00

otwarcie ofert dnia 13-05-2011 r. o godzinie 10:15

Zatwierdził :

Z-ca DYREKTORA
ds. Lecznictwa
Lek. med. Grzegorz Kupczak

Częstochowa , dnia 28-04-2011 r.

W.Sz.S.DDZ-2411/ P-8/ 024/ 1200 / 11

Szanowni Państwo !

Wyjaśnienia 2

Dotyczy: postępowania przetargowego na dostawę odczynników wraz z dzierżawą analizatorów i dzierżawą systemu integrującego wszystkie analizatory parametrów krytycznych ,odczynników i testów do badań diagnostycznych , materiałów kontrolnych do analizatora biochemicznego Cobas Integra 800, testów paskowych , kontroli moczu i części zużywalnych do czytnika testów paskowych – LabUreader , sprzętu jednorazowego użytku do pobierania krwi ,drobnego sprzętu laboratoryjnego oraz wirówek laboratoryjnych

W związku z art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych - tekst jednolity z 2010 r., Dz. U. 2010/113/759 ze zm. zostały wniesione pytania do treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia /dalej: SIWZ/.

Zgodnie z art. 38 ust. 2 ustawy PZP, Zamawiający przekazuje wszystkim zainteresowanym treść zapytań wraz z wyjaśnieniami:

Dotyczy części 7 SIWZ punktu II – parametry techniczne analizatora do automatycznej oceny osadu mocz:

Pytanie 1: Prosimy o potwierdzenie ,że Zamawiający wymaga by oferowany aparat był wyposażony w osobny kanał do pomiaru liczby bakterii zapewniając w ten sposób wysoką wiarygodność oznaczenia ?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 2 : Czy Zamawiający wymaga by oferowany aparat pozwalał na szybkie uzyskanie informacji sugerującej występowanie infekcji dróg moczowych uzależnionej od liczby bakterii i leukocytów ?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 3 : Prosimy o potwierdzenie , że Zamawiający wymaga by oferowany aparat posiadał system flag wskazujących na poziom przekroczenia zakresów wartości referencyjnych ?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 4 : Zwracamy się z prośbą o zmianę zapisów w Części 12 niniejszej SIWZ określając przedmiot zamówienia z „ probówko-strzykawki” na „probówko-strzykawki lub probówki” oraz zmianę zapisu w pkt. II. Wymagania sprzętu jednorazowego użytku do pobierania krwi w zamkniętym systemie dla Części 12. pkt. 3 z „Możliwość pobrania krwi metodą próżniową i aspiracyjną (mechaniczne, ręczne odciąganie tłoka)” na „Możliwość pobrania krwi metodą próżniową i aspiracyjną lub próżniową”.

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.

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 5: Zwracamy się o wyłączenie z Części 12 pozycji :17,18,19,20,28 ponieważ próbówki te nie stanowią zamkniętego systemu pobierania krwi. W wymienionych pozycjach ujęto mikropróbówki, do których pobieranie krwi odbywa się metodą otwartą-po nakłuciu palca pacjenta lub piętki noworodków następuje swobodny wypływ krwi do próbówki, a osoba pobierająca jest narażona na bezpośredni kontakt z krwią.

Umieszczenie wyżej wymienionego asortymentu jest niezgodna z zapisem określającym przedmiot zamówienia dla Części 12, brzmiącego „ Sprzęt jednorazowego użytku do pobierania krwi w zamkniętym systemie dla Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego w Częstochowie przy ul. Bialskiej i ul. PCK na okres 24 miesięcy”.

Odpowiedź : Zamawiający wyłącza z części 12 : pozycje 17,18,19,20,24, 28 , które tworzą nową część 22 składającą się z wydzielonych pozycji .

W związku z powyższym część 12 otrzymuje następujące brzmienie :

część 12 - Sprzęt jednorazowego użytku do pobierania krwi w zamkniętym systemie dla Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego w Częstochowie przy ul. Bialskiej i ul. PCK na okres 24 miesięcy

Lp.	Nazwa asortymentu	J. M.	Ilość
1.	Probówko-strzykawki do badań biochemicznych z żelem separującym jako aktywatorem krzepnięcia o poj. 2.5-3 ml i średnicy 14-15 mm, wysokość bez korka 66 mm	szt.	350 000
2.	Probówko-strzykawki do badań biochemicznych z żelem separującym jako aktywatorem krzepnięcia o poj. 7-8 ml	szt.	6 000
3.	Probówko-strzykawki do badań koagulologicznych z cytrynianem o poj. 2-3 ml, średnicy 11-11,5 mm, wysokość bez korka 66 mm	szt.	86 000
4.	Probówko-strzykawki do badań morfologicznych EDTA o poj. 2-3 ml, średnicy 11-11,5 mm, wysokość z korkiem 82 mm	szt.	190 000
5.	Strzykawko-probówka do morfologii-1,2 ml EDTA K/3 (od 1 ml do 1,5 ml wymiar 66x8 mm(+/-1mm))	szt.	48 000
6.	Probówko-strzykawki neutralne o poj. 4,5-5 ml	szt.	65 000
7.	Probówki do badań OB. (bez użycia kapilar) 3-4 ml	szt.	32 000
8.	Probówki do badań OB. met. mikro o poj. 2-2,5 ml + rurki	szt.	1 500
9.	Łącznik do podawania leków przez igłę do zamkniętego systemu pobierania	szt.	4 500
10.	Probówko-strzykawka z heparyną litową o poj. 1 ml	szt.	12 000
11.	Strzykawka gazometryczna o poj. 1 ml.	szt.	3 000
12.	Adaptery do pobierania krwi z wenflonu typu Luer	szt.	58 000
13.	Adapter do posiewu krwi	szt.	2 500
14.	Igły do probówko-strzykawk 20G	szt.	68 000
15.	Igły do probówko-strzykawk 21G	szt.	130 000
16.	Igły do probówko-strzykawk 22G	szt.	98 000
17.	Igła motylek z drenikiem 0,9mm/19mm 20G x 3/4, długość do 70 mm	szt.	1 000
18.	Igła motylek z drenikiem 0,8mm/19mm 21G x 3/4, długość 70mm	szt.	1 000
19.	Igła motylek z drenikiem 0,6mm/19mm 23G x 3/4, długość do 70mm	szt.	1 000
20.	Probówki do oznaczania glukozy w osoczu z fluorkiem sodu 1,2ml	szt.	7 000
21.	Probówki do oznaczania glukozy w osoczu z fluorkiem sodu 2,6ml	szt.	7 000
22.	Probówko-strzykawki morfologiczne o poj. 2-3ml, z innym antykoagulantem niż tylko EDTA, w celu diagnozowania pseudotrombocytopenii	szt.	500
23.	Adapter z łopatką do wykonania rozmazu krwi obwodowej	szt.	10 000

UWAGA!

Wszystkie elementy systemu muszą pochodzić od jednego producenta i muszą być kompatybilne.

Do oferty należy dołączyć próbki oferowanego asortymentu po 5 szt z każdej pozycji od 1 do 23 w celu porównania z opisem przedmiotu zamówienia – próbki gotowe do użycia w warunkach szpitalnych , opatrzone etykietami zawierające wszystkie niezbędne dane dla wyrobu medycznego z zaznaczeniem , której pozycji dotyczą.

c.d. części 12**Wymagania sprzętu jednorazowego użytku do pobierania krwi w zamkniętym systemie**

Lp.	Warunki wymagane	Potwierdzenie, że oferowany system spełnia wymagany warunek wpisując TAK lub NIE
1.	Oferowany system musi posiadać dokumenty dopuszczające do sprzedaży i stosowania na terenie Polski	
2.	System musi zapewnić bezpośrednie pobieranie krwi z jednego wklucia	
3.	Możliwość pobrania krwi metodą próżniową i aspiracyjną (mechaniczne, ręczne odciąganie tłoka)	
4.	Elementy systemu do pobierania krwi w pozycji od 1 do 7 oraz pozycja 26 i 27 muszą posiadać naklejoną etykietę do opisu pozwalającą na umieszczenie potrzebnych informacji	
5.	Na każdej etykiecie próbówki musi być wydrukowana data ważności i numer serii	
6.	Igły i próbówki muszą posiadać co najmniej 4 miesiące ważności od daty dostarczenia	
7.	Utylizacja elementów systemu bezpieczna dla środowiska	
8.	Szczelność próbowek w każdym położeniu, transporcie i podczas wirowania	
9.	Wszystkie elementy systemu zamkniętego do pobierania krwi zawarte w SIWZ muszą być ze sobą kompatybilne i pochodzić od jednego producenta	
10.	Wszystkie elementy asortymentu muszą być wykonane z tworzywa sztucznego	

Uwaga:

Nie spełnienie któregoś z wymaganych warunków opisujących przedmiot zamówienia spowoduje odrzucenie oferty.

Arkusz asortymentowo-cenowy dla części 12 (tabela 4) według wzoru tabel Rozdział XVI ust. 4 SIWZ.

Zamawiający tworzy nową część 22 o następującej treści :

Część 22 - sprzęt jednorazowego użytku do pobierania krwi: próbówki do mikrometody oraz do badania płytek krwi na okres 24 miesięcy

Lp.	Nazwa asortymentu	J. M.	Ilość
1.	Próbówki z żelą separującym do badań biochemicznych o poj. 500-600 µl Konstrukcja próbówki musi umożliwić pobranie krwi włóśniczkowej, jak i krwi żyłnej przy wykorzystaniu igły typu luer	szt.	20 000
2.	Mikropróbówka biochemiczna o poj. 200µl z kapilarą, próbówka samostojąca ze znacznikiem pobrania.	szt.	2 000
3.	Próbówki do badań OB, metoda mikro o poj. 200-300 µl. Probówka samostojąca w zestawie z rurkami do OB, pasująca do statywów będących w posiadaniu Zamawiającego.	szt.	2 000
4.	Próbówki do badań morfologicznych obj. 200µl, samostojąca, ze znacznikiem pobrania.	szt.	20 000
5.	Koagulologia micro 1,3ml z cytrynianem. Probówka samostojąca z zakrętką, z etykietą.	szt.	2 500
6.	Próbówki z etykietą do badania płytek krwi met. komorową	szt.	500

Do oferty należy dołączyć próbki oferowanego asortymentu po 5 szt z każdej pozycji od 1 do 6 w celu porównania z opisem przedmiotu zamówienia – próbki gotowe do użycia w warunkach szpitalnych , opatrzone etykietami zawierające wszystkie niezbędne dane dla wyrobu medycznego z zaznaczeniem , której pozycji dotyczą.

Arkusz asortymentowo-cenowy dla części 22 (tabela 4) według wzoru tabel Rozdział XVI ust. 4 SIWZ.

Pytanie 6: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie w poz.1,Część nr 12 probówek do badań biochemicznych z aktywatorem wykrzepiania i żelem separującym o objętości w zakresie 2,5 – 3,5 ml o rozmiarach probówki 13x75mm?

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 7 : Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie w poz.2,Część nr 12 probówek do badań biochemicznych z aktywatorem wykrzepiania i żelem separującym o objętości w zakresie 7,0 – 8,5 ml?

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 8 : Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie w poz.3,Część nr 12 probówek do badań koagulologicznych z cytrynianem o poj. 2-3 ml o rozmiarze 13x75mm?

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 9 : Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie w poz.4,Część nr 12 probówek do badań morfologicznych EDTA o poj. 2-3 ml o rozmiarze 13x75mm?

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 10 : Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie w poz.5,Część nr 12 probówek do badań morfologicznych EDTA o poj. W zakresie 1,2- 2,0ml?

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 11: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie w poz.7,Część nr 12 probówek do badań OB. (bez użycia kapilar) w zakresie pobrania 3-4,5 ml krwi?

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 12 : Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie w poz.8,Część nr 12 probówek do badań OB. w zakresie pobrania krwi 1,6-2,5 ml ?

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 13:Zwracamy się z prośbą o możliwość złożenia w poz.9 igły motylkowej o rozmiarze 21G, przez którą można pobrać krew do probówek i butelek na posiew, a po odłączeniu adaptera Luer z igły motylkowej można podłączyć strzykawkę i podać lek.

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 14: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie w poz.10,Część nr 12 probówek z heparyną litową o poj. w zakresie 1,0-2,0 ml?

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 15:Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie w poz.21,Część nr 12 igieł motylkowych 21G z zabezpieczeniem igły po pobraniu o długości drenu do 17cm?
Igieł motylkowe stosowane są do trudnych pobrań i kruchych żył, dlatego powinno używać się igieł motylkowych o jak najmniejszym rozmiarze. Igieł motylkowe, które proponujemy, o rozmiarze 21G (0,8) mają cienkościenne ścianę, światło wewnątrz igły jest szerokie i przepływ krwi, nawet zagęszczonej, jest swobodny. Użycie tego rodzaju igły zwiększa komfort pacjenta i zmniejsza ból niż podczas wkłucia igłą o większym rozmiarze.

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 16: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie w poz.22 i 23 ,Część nr 12 igieł motylkowych z zabezpieczeniem igły po pobraniu o długości drenu do 17cm?

Długość drenu 17 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 zablokowuje igłę po pobraniu krwi, zmniejsza ryzyko zakłucia dodatkowo chroniąc personel pobierający.

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 17 :Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie w poz.24,Część nr 12 probówek do koagulologii o objętości pobrania w zakresie 1,3-1,8 ml?

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 18: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie w poz.25,Część nr 12 probówek do oznaczania glukozy w osoczu z fluorkiem sodu w zakresie objętości 1,2-2,0 ml?

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 19: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie w poz.26,Część nr 12 probówek do oznaczania glukozy w osoczu z fluorkiem sodu w zakresie objętości 2,0-2,6 ml?

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 20:Zwracamy się z prośbą o umieszczenie zapisu w Części nr 12, brzmiącego „Zamawiający umożliwia wycenę uchwytów do igieł jeżeli system pobierania krwi tego wymaga”.

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 21: Zwracamy się do Zamawiającego o zmianę zapisu znajdującego się pod formularzem asortymentowym w Części 12 brzmiącego „Wszystkie elementy asortymentu muszą pochodzić od jednego producenta i muszą być kompatybilne” na zapis „Wszystkie elementy systemu muszą pochodzić od jednego producenta i muszą być kompatybilne” zgodnie z wymaganiami zapisanymi w Części 12 pkt. II,9: „Wszystkie elementy systemu zamkniętego do pobierania krwi zawarte w SIWZ muszą być ze sobą kompatybilne i pochodzić od jednego producenta”

W Części 12 elementami systemu zamkniętego pobierania krwi są pozycje 1-16 , 21-27 oraz poz. 29 i muszą spełniać wymóg pochodzenia od jednego producenta w celu zachowania kompatybilności poszczególnych elementów.

Pozostałe pozycje, czyli 17-20 oraz 28 nie należą do systemu zamkniętego pobierania krwi i mogą pochodzić od różnych producentów

Odpowiedź : Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 22: Zwracamy się do Zamawiającego, by dokonał zmian w zapisie dotyczącym wymagań dla Części 12, pkt. 10 z „Wszystkie elementy asortymentu muszą być wykonane z tworzywa sztucznego” na „Wszystkie elementy asortymentu muszą być wykonane z tworzywa sztucznego poza próbkami do OB. i próbkami neutralnymi, które mogą być wykonane ze szkła”.

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 23 : Czy Zamawiający wymaga zaoferowania próbek na próbki moczu do analizatora?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 24 : Czy Zamawiający wymaga zaoferowania próbek pediatrycznych na próbki moczu do analizatora, jeśli tak to w jakiej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Zamawiający informuje , iż wadium dla części 12 wynosi : 6.000,00 zł oraz dla części 22 wynosi : 500,00 zł.

Ponadto wymagane dokumenty w SIWZ rozdział X ust. 10 pkt. 1), 2), 4) otrzymują nowe brzmienie :

- 1). *opis przedmiotu zamówienia np. : foldery, prospekty, karty katalogowe, ulotki metodyczne dla asortymentu określonego w załączniku Nr 1 do SIWZ części Nr od 1 do 22 z zaznaczeniem , której części dotyczą, oraz oryginalne firmowe materiały informacyjne zawierające parametry techniczno-eksploatacyjne i wymagania , konfigurację urządzenia i specyfikację oferowanego produktu – dotyczy załącznika Nr 1 do SIWZ części od 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 20 z zaznaczeniem , której części dotyczą.*
W przypadku materiałów w języku obcym do oferty należy dołączyć opis w języku polskim.
- 2). *Próbki dla oferowanego asortymentu w załączniku Nr 1 do SIWZ część 12 po 5 szt. z każdej pozycji od 1 do 23 , część 22 po 5 szt. z każdej pozycji od 1 do 6 , w celu porównania z opisem przedmiotu zamówienia – próbki gotowe do użycia w warunkach szpitalnych , opatrzone etykietami zawierające wszystkie niezbędne dane dla wyrobu medycznego z zaznaczeniem pozycji , której dotyczą.*
- 4). **wypełnione tabele asortymentowo- cenowe** według wzoru tabel – rozdział XVI SIWZ ust. 4 stosownie do Załącznika nr 1 części Nr od 1 do 22 oraz tabele z parametrami technicznymi i wymaganiami – dotyczy Załącznika Nr 1 do SIWZ części Nr 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 12, 20, 21 zawierające wszystkie wprowadzone zmiany w czasie trwania postępowania .

Jednocześnie informujemy , iż ulegają zmianie terminy składania i otwarcia ofert :

składanie ofert i wpłata wadium do dnia 24-05-2011 r. do godziny 10:00

otwarcie ofert dnia 24-05-2011 r. o godzinie 10:15

Zatwierdził :

Z-ca DYREKTORA
ds. Lecznictwa
Lek. med. Grzegorz Kupczak

