



**SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY**

**85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75**

**Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia**

**Tel. 52/36-55-296, 52/36-55-352, 52/36-55-495, 52/36-55-521**

**ISO 27001: 2005**

**ISO 9001: 2008**

**ISO 14001: 2004**

**PN-N18001:2004**



**SZPITAL  
AKREDYTOWANY**

**Fax. 52/36-55-496, 52/36-55-752**

**NZZ/98/P/15**

Bydgoszcz, dnia 15.01.2016 r.

**Wszyscy Wykonawcy**

*Dotyczy : postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę odczynników oraz najem analizatorów i/lub innego sprzętu oraz sprzedaż i dostawa jednorazowego sprzętu medycznego.*

### **ODPOWIEDZI NA PYTANIA**

Działając na podstawie art. 38 ustawy ust.1, 2 z dnia 29 stycznia 2004 r. - Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004 r. ( t. j. Dz. U. z 2013 r., poz. 907 z późn. zm. ) w związku z pytaniami zadanymi przez wykonawców w toku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego Zamawiający udziela wyjaśnień.

#### **Pytanie nr 1- dotyczy zadania 7**

*Czy Zamawiający wymaga aby wkłucia motylkowe z zabezpieczeniem przed zakłuciem ( zadanie 7 C poz 4) posiadały dren o długości max. 18 cm, oraz posiadały wbudowany fabrycznie adapter luer.*

*Uzasadnienie: Obecnie na rynku oferowane są wkłucia motylkowe z różnymi długościami wężyków, najdłuższe posiadają nawet 30 cm. Krótka długość drenu ułatwia pobrania krwi zwłaszcza u pacjentów z niskim ciśnieniem i u dzieci. Dodatkowo przy pobraniu pierwszej próbówki należy uwzględnić stratę pewnej objętości krwi ze względu na konieczność wypełnienia drenu. Im dłuższy dren tym większa strata objętości krwi, co ma wpływ na możliwość pobrania nieodpowiedniej objętości krwi do pierwszej próbówki, a tym samym możliwość powstania błędu przedlaboratoryjnego polegającego na nieprawidłowym stosunku objętości krwi do występującego odczynnika w próbówce.*

*Wkłucia motylkowe wykorzystywane do pobierania krwi w systemie zamkniętym muszą być zakończone odpowiednim adapterem umożliwiającym przekucie membrany w próbówce. W przypadku zaoferowania wkłuć motylkowych bez takiego zakończenia powinna zostać zaoferowana taka sama jak motylków ilość adapterów luer w celu manualnego połączenia tych dwóch elementów. Przy czym wówczas należy uwzględnić konieczność dodatkowej czynności wykonywanej przez osobę pobierającą krew wkłuciem motylkowym.*

#### **Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający zgodnie z SIWZ wymaga, aby igła motylkowa była elementem systemowym zamkniętego systemu pobierania krwi. W związku z tym długość wężyka musi gwarantować Zamawiającemu prawidłowe napełnienie wszystkich próbówek. Zamawiający nie dopuszcza opcji odrzucania każdej pierwszej próbówki krwi, pobieranej przy użyciu igły motylkowej, ze względu na jej nieprawidłowe napełnienie wynikające z długości wężyka. Zamawiający igły te zamierza wykorzystywać przede wszystkim do pobierania krwi z „trudnych żył”, w tym również u pacjentów z niskim ciśnieniem i u dzieci. Zamawiający jednak nie wprowadza dodatkowych wymogów związanych z rozwiązaniami technicznymi.

#### **Pytanie nr 2- dotyczy zadania 7**

*Czy Zamawiający wymaga aby oferowany aparat do OB. posiadał wbudowane fabrycznie mieszadło.*

*Uzasadnienie: Wszystkie próbówki do pomiaru OB. powinny zostać starannie wymieszane przed rozpoczęciem analizy automatycznej. Aparat do OB. posiadający już wbudowane mieszadło ułatwia pracę personelowi laboratorium przez oszczędność czasu jaki trzeba by było poświęcić na manualne mieszanie próbówek, dodatkowo oszczędza przestrzeń w laboratorium gdyż nie wymaga dostawiania obok dodatkowego sprzętu - mieszadła.*

#### **Odpowiedź na zapytanie:**

Zamawiający podtrzymuje zapisy w SIWZ. Zamawiający zgodnie z SIWZ wymaga do oznaczania OB automatycznego aparatu spełniającego wymogi zawarte w opisie przedmiotu zamówienia. Z opisu wynika, że Zamawiający dopuszcza jedynie możliwość zaoferowania zewnętrznego czytelnika kodów kreskowych.

#### **Pytanie nr 3- dotyczy zadania 7**

*Czy Zamawiający dopuści próbówkę do badań koagulologicznych o poj 1 ml krwi ( zadanie 7 A poz 9) z datą przydatności minimum 2 miesiące od daty dostawy.*

*Uzasadnienie: Proponowane próbówki do badań koagulologicznych ze względu na małą objętość pobrania krwi ( tylko 1 ml) posiadają krótszą datę przydatności do użycia. Uwzględniając wpływ warunków zewnętrznych oddziałujących na próbówkę, przy jednoczesnej konieczności zachowania odpowiednich proporcji odczynnika występującego w próbówce a pobraną objętością krwi, proponowane próbówki posiadają krótszą datę przydatności do użycia. Jednocześnie Zamawiający może dokonywać zamówień na bieżąco tylko takiej ilości próbówek, której aktualnie potrzebuje, nie musi tworzyć zapasów magazynowych, a zgodnie ze wzorem umowy dołączonej do SIWZ Zamawiający nie ponosi kosztów dostawy towaru .*

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów opisanych w SIWZ oraz pod warunkiem, że wielkość jednostkowych opakowań zbiorczych próbek będzie umożliwiała całkowite ich wykorzystanie – średnie zużycie tego rodzaju próbek zgodnie z SIWZ wynosi u Zamawiającego 250 próbek na miesiąc.

Pytanie nr 4 - dotyczy zadania nr 6 – załącznik nr 1 „Wymagania graniczne dla analizatora parametrów krytycznych” podpunkt nr 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora fabrycznie nowego, rok produkcji 2016?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 5- dotyczy zadania 2

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie sformułowania w kolumnie piątej tabeli zadania nr 2 "rodzaj kalibratora".

Odpowiedź na zapytanie:

Określenie rodzaj kalibratora należy rozumieć jako nazwę kalibratora np. dla benzodiazepin kalibratorem jest oxazepam, dla barbituranów może być secobarbital itd.

Pytanie nr 6 - dotyczy zadania 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie możliwości podania w zadaniu nr 2 w kolumnie piątej tabeli " Parametry oferowane - podać rodzaj kalibratora, wykaz i stężenia substancji wykrywanych oraz możliwe interferencje" listy związków, które do danego stężenia nie powodują interferencji.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie nr 7 - dotyczy zadania nr 7 część A.

Czy Zamawiający w pozycji nr 2 i 3 ma na myśli separator żelowy?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ i nie wprowadza dodatkowego wymogu odnośnie rodzaju separatora.

Pytanie nr 8 - dotyczy zadania nr 7 część A

Czy Zamawiający w pozycji nr 5 dopuści próbkę z czasem wykrzepiania do 15 minut?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ ze względu na standardy dotyczące czasu wykonania badań dla pacjentów z udarem.

Pytanie nr 9 - dotyczy zadania nr 7 część A

Wnosimy o wydzielenie pozycji nr 5 do osobnego pakietu przy zachowaniu parametrów wymaganych przez Zamawiającego. Ułatwi to uczciwa konkurencję oraz umożliwi większej liczbie oferentów udział w postępowaniu. Probówki opisane w pozycji nr 5 posiada tylko firma BD. Ponadto trudno jest zakupić taka ilość czyli 90 000 sztuk u konkurencji.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ (producentem próbek z trombiną jest nie tylko BD).

Pytanie nr 10 - dotyczy zadania nr 7 część A

Czy Zamawiający wymaga aby wszystkie próbki były wykonane z nietłukącego się tworzywa?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 11 - dotyczy zadania nr 7 część B.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę próbek do mikrometody oraz akcesoriów (lejek/ kapilara) osobno?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający dopuszcza również proponowane rozwiązanie systemowe i wynikający z tego sposób kalkulacji ceny, pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów opisanych w SIWZ.

Pytanie nr 12 - dotyczy zadania nr 7 część C.

Czy Zamawiający w pozycji nr 2 w wierszu 3 gdzie zamawiający wymaga igły o rozmiarze 0.8 z zabezpieczeniem oraz w pozycji nr 3 dopuści rozwiązanie równoważne w postaci uchwytu z zabezpieczeniem? W momencie przygotowywania zestawu do wklucia, igłę systemową wkładamy w uchwyt co stanowi komplet. Nie ma w tym momencie znaczenia czy osłonka będzie umieszczona na uchwycie czy na igle. Zabezpieczenie na uchwycie gwarantuje również Zamawiającemu komfort wyboru dowolnego rozmiaru igły. Wówczas w pozycji nr 5 należałoby wycenić uchwyty jednorazowe w ilości pomniejszonej o ilość uchwytów bezpiecznych dedykowanych do pozycji 2 oraz 3.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 13 - dotyczy zadania nr 7 część F.

Czy Zamawiający wymaga aby aparat był fabrycznie nowy lub nie starszy niż rok produkcji 2015?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający nie wymaga, lecz dopuszcza proponowane rozwiązanie, pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów opisanych w SIWZ.

**Zamawiający**