



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Sokołowie Podlaskim

08-300 Sokołów Podlaski, ul. Ks. Bosko 5, tel./25/ 781-73-20, fax /25/ 787-60-83
www.spzozsokolow.pl, e-mail: zp@spzozsokolow.pl

NIP: 823-14-22-165, REGON: 000306779

Nasz znak 2223/ZP/5089

Sokołów Podlaski 02.02.2012 r.

Pytania i Odpowiedzi

Dotyczy: Systematycznej dostawy sprzętu do pobierania krwi systemem zamkniętym metodą aspiracyjno-próżniową dla Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej w Sokołowie Podlaskim ogłoszonego w BZP dnia 27.01.2012 r. nr ogłoszenia 26202-2012

Pytanie 1.

Dotyczy załącznika nr 1-poz. 1-2 i 4-6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie probówek systemu zamkniętego działającego w oparciu o metodę próżniową o wymiarach probówek 13x75, 13x100, 16x100 mm. Jednocześnie informujemy Zamawiającego o naszej gotowości dostosowania Jego analizatorów do oferowanych probówek na nasz koszt. Czy Zamawiający życzy sobie aby wszystkie oferowane probówki przez Wykonawców posiadały sterylne wnętrza probówki zapobiegające wtórnym zakażeniom podczas możliwego przepływu wstecznego?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w zakresie metody pobierania krwi. Zamawiający wymaga by zaoferowane produkty posiadały sterylne wnętrza.

Uzasadnienie: system posiadający możliwość aspiracyjnego pobierania krwi daje pewność pobrania krwi od każdego pacjenta niezależnie od stanu żył a w konsekwencji oszczędności eksploatacyjne i komfort pacjenta.

Pytanie 2.

Dotyczy załącznika nr 1-poz. 1

Czy Zamawiający dopuści probówki do surowicy o pojemności 6-7 ml z aktywatorem wykrzepiania i czasem wykrzepiania około 15 min.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3.

Dotyczy Załącznika nr 1-poz. 4

Czy Zamawiający ma na myśli próbówki do oznaczania glukozy z litowym octanem jodu i heparyną litową o poj. 2-4 ml.?

Odpowiedź: Zamawiający ma na myśli strzykawko-próbówki do oznaczania glukozy z fluorkiem sodowym- NaF

Pytanie 4.

Dotyczy Załącznika nr 1-poz. 5

Czy Zamawiający ma na myśli próbówki do oznaczania układu krzepnięcia z ograniczoną pustą przestrzenią martwą poniżej 1 ml. i poj. 1,4- 1,8 ml?

Odpowiedź: Zamawiający ma na myśli strzykawko-próbówki do oznaczania układu krzepnięcia z przestrzenią pozwalającą na prawidłowe mieszanie krwi i poj. 2,5-2,9 ml.

Pytanie 5.

Dotyczy Załącznika nr 1-poz. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na próbówki do morfologii o poj.1,4-2 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 6.

Dotyczy Załącznika nr 1-poz. 7

Czy Zamawiający ma na myśli strzykawki do gazometrii z suchą heparyną litową zbalansowaną jonami wapnia?

Odpowiedź: Zamawiający ma na myśli strzykawko-próbówki do gazometrii z płynną heparyną litową zbalansowaną jonami wapnia.

Pytanie 7.

Dotyczy Załącznika nr 1-poz. 9

Czy Zamawiający życzy sobie, aby zgodnie z obowiązującą dyrektywą unijną o nr 210/32/UE z dnia 10 maja 2010 w sprawie wykonania umowy ramowej dotyczącej zapobiegania zranieniom ostrymi narzędziami w sektorze szpitali i opieki zdrowotnej zawartej między HOSPEEM a EPSU, zaofiarowane produkty w pkt.9 tabelki asortymentowej były produktami bezpiecznymi tj. trwale zabezpieczającymi igły po skończonym pobraniu osłonkami zabezpieczającymi przeciw przypadkowemu zakłuciu. Osłonki takie są zintegrowane z igłą, a samo nasunięcie po badaniu daje możliwość użycia tylko jednej ręki. Zgodnie z zasadami epidemiologii dla wtórnego zakażenia groźne są bowiem tylko użyte wcześniej igły.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaproponowane osłonki, ale nie jest to wymóg, którego niespełnienie spowoduje odrzucenie oferty.

Pytanie 8.

Dotyczy Zał. Nr 1 poz. 1,2,4,6 (wymagania systemu)

Zamawiający wymaga zaofiarowania strzykawko-próbówek z końcówką umożliwiającą podłączenie igły systemowej lub igły typu Luer. Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od tego wymogu. Przedmiotem zamówienia są strzykawko-próbówki stanowiące system zamknięty do pobierania krwi, którego podstawową zasadą jest wyeliminowanie kontaktu personelu z potencjalnie zakażoną krwią- chroniąc personel jak i pacjenta. Poprzez nałożenie igły typu Luer nie można mówić o systemie zamkniętym. Nie można bowiem wykluczyć sytuacji kiedy poprzez minimalne manewrowanie strzykawko-próbówką dojdzie do wysunięcia strzykawko-próbówki z igły, a przez co krew bez żadnych zabezpieczeń będzie wylewała się z igły Luer. Takie rozwiązanie stanowi pogwałcenie zasad zamkniętego systemu pobierania krwi i nie może być dopuszczalne w laboratoriach postępowych, dbając o jakość i bezpieczeństwo, jak

również takie rozwiązania są sprzeczne z wytycznymi Ministerstwa Zdrowia oraz wymaganiami systemu pkt. 1 Zał. Nr 1 SIWZ. Poza tym w pozycji 10 Zamawiający wymaga wyceny adaptera Luer, którego funkcja polega na łączeniu strzykawkowo-próbowki systemowej z igłą typu Luer, co wskazuje, że nie istnieje uzasadniona konieczność wymogu, aby każda próbowko-strzykawka posiadała możliwość bezpośredniego nałożenia igły typu Luer.

Dlatego zwracamy się z prośbą o wykreślenie wymogu nr 5 z opisu przedmiotu zamówienia, gdyż jest to zaprzeczenie zasad zamkniętego systemu pobierania krwi i o dopuszczenie strzykawkowo-próbowek do zamkniętego systemu pobierania krwi metodą aspiracyjno-próżniową z zakończeniem systemowym, który nie potrzebuje żadnych dodatkowych elementów łączących z igłami systemowymi.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza strzykawkowo-próbowki z połączeniem końcówki typu Luer lub strzykawkowo-próbowki do zamkniętego systemu pobierania krwi metodą aspiracyjno-próżniową z zakończeniem systemowym. W pozycji nr 10 Zamawiający wymaga- adapter Luer lub równoważne (celem podawania iniekcji dożylnych).

Pytanie 9.

Dotyczy Zał. Nr 1 poz. 5

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie strzykawkowo-próbowki do ukł. krzepnięcia o poj. 2,5-3,0 ml przy zachowaniu pozostałych parametrów.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 10.

Dotyczy Zał. Nr 1 poz. 6

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie strzykawkowo-próbowki do morfologii o obj. 1,2-2,7 ml przy zachowaniu pozostałych parametrów.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis siwz.

Uzasadnienie: ilość krwi o obj. 1,2-2,0 ml jest wystarczająca do wykonania wszystkich badań analitycznych, co oznacza mniejsze obciążenie pacjenta ilością oddawanej krwi.

Pytanie 11.

Dotyczy Umowa par. 2 pkt. 9

Zamawiający zapisał w tym punkcie, iż termin ważności oferowanych produktów powinien wynosić minimum 12 miesięcy. Biorąc pod uwagę zapisy umowy, z których wynika, że realizacja zamówienia odbywać się będzie na podstawie zamówień częściowych (maksymalnie 7 dni od dnia złożenia zamówienia), zapis taki jest bezzasadny. W związku z tym prosimy o zmianę zapisu w/w punkcie na zapis, że termin ważności produktów powinien wynosić minimum 2/3 terminu ważności nadanego przez producenta. Taki zapis umożliwia uniknięcie nieporozumień związanych z terminem ważności preparatów, przy zachowaniu ich pełnych parametrów użytkowych.

Odpowiedź: Zamawiający zmienia zapis dotyczący terminu ważności produktów na minimum 2/3 terminu ważności nadanego przez producenta.

DYREKTOR
Krzysztof Lubiński