

Warszawa, dnia 28.03.2018 r.

DZPiZ- 01/17/2018

WYKONAWCY

Informacja dla wszystkich Wykonawców uczestniczących w przetargu nieograniczonym na: „Zakup i dostawę wyrobów medycznych sterylnych oraz sprzętu jednorazowego użycia na rzecz Szpitala Czerniakowskiego Sp. z o.o.” cz. I (nr sprawy 17/2018).

Działając na podstawie 38 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, Zamawiający udziela odpowiedzi na następujące pytania wniesione przez Wykonawców w trakcie niniejszego postępowania przetargowego:

Pytanie nr 1:

Ze względu na zabezpieczoną konstrukcyjnie kompatybilność pasków testowych iXell wyłącznie z glukometrami producenta tych pasków opis przedmiotu zamówienia w sposób skrajny ogranicza konkurencję, nadając firmie Genexo faktyczny monopol na kształtowanie ceny oferty – przy czym liczba podmiotów oferujących te paski nie ma znaczenia w sytuacji gdy o ofercie decyduje konkretny producent. Główna linia orzecznictwa Krajowej Izby Odwoławczej zdecydowanie stoi na stanowisku, że konstruowanie opisu przedmiotu zamówienia w sposób ograniczający konkurencję do wyrobów konkretnego producenta narusza zasadę uczciwej konkurencji, niezależnie od tego, ile firm zaoferuje wyrób konkretnego producenta – a tym samym taka konstrukcja narusza przepisy zawarte w art. 7 i 29 ustawy Prawo zamówień publicznych. Nie istnieje dająca się uzasadnić merytorycznie potrzeba korzystania z wyrobów medycznych jednorazowego użytku konkretnego producenta, w sytuacji, w której na rynku występuje kilkunastu innych producentów oferujących podobne wyroby. Glukometry są drobnym przenośnym sprzętem niskiej wartości i mogą być w każdej chwili zastąpione sprzętem innego producenta. Wnosimy zatem o dopuszczenie konkurencyjnych pasków testowych, kompatybilnych z innymi glukometrami niż opisane w SIWZ – wraz z dostarczeniem kompatybilnych glukometrów.

Odpowiedź nr 1 :

NIE, Zamawiający nie dopuszcza, wymagania pozostają zgodne z SIWZ.

Pytanie nr 2:

Wnosimy o dopuszczenie pasków testowych z enzymem dehydrogenaza glukozy GDH-FAD (wraz z dostarczeniem kompatybilnych glukometrów na zasadzie określonej przez Zamawiającego), przy czym enzym ten nie interferuje ze związkami wymienionymi w SIWZ; w odróżnieniu od GOD, enzym GDH-FAD nie interferuje również z tlenem cząsteczkowym.

Odpowiedź nr 2 :

NIE, Zamawiający nie dopuszcza, wymagania pozostają zgodne z SIWZ.

Pytanie nr 3:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 1 części stomijnej tj. punktu 7, 8, 9, 10, 11, 12 i stworzenie osobnego pakietu?

Odpowiedź nr 3 :

NIE, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie, wymagania pozostają zgodne z SIWZ.

Pytanie nr 4:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 1 cewników zewnętrznych stworzenie osobnego pakietu?

Odpowiedź nr 4 :

NIE, Zamawiający nie dopuszcza, wymagania pozostają zgodne z SIWZ.

Pytanie nr 5:

Czy zamawiający w pak 6 poz. 1 wyrazi zgodę na złożenie oferty na dren śródoperacyjny typu Thorax wygięty z łącznikiem schodkowym w zestawie dołączonym oddzielnie, wykonany z medycznego PCV, z dużymi gładko wykończonymi otworami zmniejszającymi traumatyczność wprowadzania drenu, widoczny w RTG, ze znacznikami głębokości co 2 cm, o długości 52cm?

Odpowiedź nr 5 :

TAK, Zamawiający dopuszcza dren o długości 52 cm, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 6:

Czy zamawiający w pak 6 poz. 2 wyrazi zgodę na złożenie oferty na zestaw trzykomorowy do drenażu klatki piersiowej?

Odpowiedź nr 6 :

NIE, Zamawiający nie wyraża zgody, wymagania pozostają zgodne z SIWZ.

Pytanie nr 7:

Ad rozdz. I pkt. 3.1.5 SIWZ oraz par. 4 ust. 6

Prosimy o zmianę terminu dostawy w szczególnych przypadkach na 24 godziny w dni robocze. Dla firm nieposiadających magazynów w Warszawie, termin 12 godzin będzie niemożliwy do dotrzymania.

Odpowiedź nr 7:

NIE, Zamawiający nie wyraża zgody, wymagania pozostają zgodne z SIWZ.

Pytanie nr 8:

Czy Zamawiający dopuszcza paski testowe charakteryzujące się opisanymi poniżej cechami: a) Funkcja Auto-coding; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym oksydaza glukozy; d) zakres wyników pomiaru w jednostkach 20-600mg/dl; e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra; f) zakres hematokrytu 10-70%, umożliwiające wykonywanie pomiarów we krwi włośniczkowej osób dorosłych i noworodków; g) bezdotykowy wyrzut zużytego paska po pomiarze za pomocą przycisku; h) stabilność pasków testowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu folki; i) temperatura działania pasków testowych w zakresie 5-45°C, przechowywanie do 30°C; j) podświetlany ekran glukometru; k) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

Odpowiedź nr 8 :

NIE, Zamawiający nie dopuszcza, wymagania pozostają zgodne z SIWZ.

Pytanie nr 9:

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych do glukometru z funkcją wyrzutu zużytego paska za pomocą przycisku, co zwiększa higienę i bezpieczeństwo personelu, eliminując bezpośredni kontakt z krwią pacjentów przy każdym pomiarze glukozy?



Odpowiedź nr 9 :

TAK, Zamawiający wymaga glukometru z funkcją wyrzutu zużytego paska, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 10:

Czy Zamawiający wymaga aby oferowane paski testowe były wyrobem medycznym nie wymagającym kodowania za pomocą kluczy, chipów, pasków kodujących oraz manualnego ustawiania kodu w glukometrze?

Odpowiedź nr 10 :

Zamawiający wymaga pasków testowych wymagających automatycznego kodowania nie określa jednak sposobu kodowania, wymagania pozostają zgodne z SIWZ.

Pytanie nr 11:

Czy Zamawiający dopuści takie paski gdzie wprowadzenie próbki krwi na pasek po zbyt długim czasie oczekiwania od chwili wsunięcia paska do glukometru (nie podając jaki czas jest zbyt długi) może skutkować otrzymaniem nieprawidłowego wyniku pomiaru?

Odpowiedź nr 11 :

TAK, Zamawiający dopuszcza, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 12:

Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci wysokiej jakości pasków testowych do glukometrów GlucoDr. auto, charakteryzujących się opisanymi poniżej parametrami: a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; d) Kapilara samozasysająca krew; e-f) Wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku, dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej; g) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy; h) zakres hematokrytu 20-60% i zakres pomiarowy 10-900 mg/dl przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197; i) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32°j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem.

Odpowiedź nr 12 :

NIE, Zamawiający nie dopuszcza zaproponowanych pasków, wymagania pozostają zgodne z SIWZ.

Pytanie nr 13:

Jak pokazują wyniki badań opublikowanych w międzynarodowej literaturze i pomiarów wykonanych w renomowanych ośrodkach badawczych, zakres hematokrytu rozpoczynający się od dolnej granicy 35% nie obejmuje w całości prawidłowych, fizjologicznych wartości HCT w takich grupach pacjentów jak niemowlęta, kobiety w ciąży i dzieci poniżej 6. roku życia, natomiast zakres od 30% nie obejmuje niemowląt. W związku z pojawiającym się tematem hematokrytu w postępowaniach dotyczących przetargów na dostawy pasków testowych, w których jeden z wykonawców zadaje pytanie, czy Zamawiający dopuści zakres hematokrytu zgodny z normą EN ISO 15197:2015, ale jednocześnie nie podaje zgodnie z faktami, że przedmiotowa norma takiego zakresu po prostu nie definiuje, uprzejmie prosimy o informację czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych ze standardowym zakresem hematokrytu wynoszącym przynajmniej 20-60%?"



Odpowiedź nr 13 :

Zamawiający dopuszcza lecz nie wymaga, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 14:

Czy Zamawiający wymaga pasków testowych zasysających próbkę krwi o objętości poniżej 1 mikrolitra – prosimy o podanie maksymalnej wymaganej objętości.

Odpowiedź nr 14 :

Zamawiający określił wielkość próbki krwi w opisie przedmiotu zamówienia, wymagania pozostają zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 15:

Czy Zamawiający dopuści paski testowe do glukometrów, których zgodnie z instrukcją nie należy stosować jako jedynego instrumentu pomiarowego u pacjentów poważnie chorych (bez określenia co producent rozumie przez stwierdzenie „poważnie chorzy”)?

Odpowiedź nr 15 :

Zamawiający dopuszcza lecz nie wymaga, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 16:

Pakiet 6 Poz.. 1

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania dren prosty do klatki piersiowej typu Thorax wykonany z gładkiego, odpornego na zalamanie PCV, z niebieską linią kontrastującą w promieniach Rtg na całej długości, z atraumatycznym uchwytem do kleszczy, z gładko wykończonymi otworami bocznymi i otwartym końcem, ze znacznikami głębokości co 2 cm, o długości 50cm, pakowany sterylnie
Rozmiary: 16Ch, 20Ch, 24Ch, 28Ch, 30Ch, 32Ch, 36Ch.

Odpowiedź nr 16 :

TAK, Zamawiający dopuszcza dren o długości 50 cm, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 17:

Pakiet 1

Czy Zamawiający z uwagi na niejednorodny charakter produktów zawartych w pakiecie 1 wydzieli pozycje: 15,20,21 i utworzy z nich odrębny pakiet/zadanie. Umożliwi w ten sposób przystąpienie do przetargu większej liczbie firm, co może znacząco wpłynąć na obniżenie ceny całego pakietu?

Odpowiedź nr 17 :

NIE, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie, wymagania pozostają zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 18:

Pakiet 1, poz..15

Czy zamawiający dopuści jednorazowy worek do dobowej zbiórki moczu z bezwrotnym zaworem T i łącznikiem schodkowym, długość drenu 90 cm, sterylizowany tlenkiem etylenu, wykonany z medycznego PCV, opakowanie indywidualne – foliowe, zbiorczo pakowany po 10 szt., tylna ścianka worka mleczna ułatwiająca odczytanie pomiaru, skala co 100 ml?

Odpowiedź nr 18 :

TAK, Zamawiający dopuszcza powyższe, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 19:

Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie 10 szt. z przeliczeniem ilości?



Odpowiedź nr 19:

NIE, Zamawiający **nie dopuszcza**, wymagania pozostają zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 20:

Czy Zamawiający w Pakiecie Nr 2 w Poz.. 1 określając w pkt. 2 wymóg: „Paski muszą być kompatybilne z używanym przez zamawiającego glukometrem – INXEL - potwierdzenie oświadczeniem/kartą techniczną produktu wystawioną przez producenta pasków” nie popełnił oczywistej omyłki pisarskiej w treści zamówienia i określając ten wymóg miał na myśli: „Paski muszą być kompatybilne z używanym przez Zamawiającego glukometrem IXELL - potwierdzenie oświadczeniem/kartą techniczną produktu wystawioną przez producenta pasków”?

Odpowiedź nr 20:

Zamawiający miał na myśli glukometry IXELL, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Nie ulega zmianie termin składania i otwarcia ofert.

Z poważaniem

PROKURENT
Szpitala Czerniakowskiego Sp. z o.o.

Dominiak Kotodziej

PROKURENT
Szpitala Czerniakowskiego Sp. z o.o.

dr n. med. Jarosław Ujdołek

Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia
KIEROWNIK

Anna Nyrek-Koczkodaj

Przygotowała: Małgorzata Bauer-Dolęgowska