

Szpital Specjalistyczny nr 2
Batorego 15
41-902 Bytom

.....
[nazwa zamawiającego, adres]

WYKONAWCY

ubiegający się o zamówienie publiczne

WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, prowadzonego w trybie tryb podstawowy na **"Dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku dla potrzeb Szpitala Specjalistycznego Nr 2 w Bytomiu."** – znak sprawy 17/17PN/2021.

Zamawiający, **Szpital Specjalistyczny nr 2**, działając na podstawie art. 135 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. poz. 2019 ze zm.), udostępnia poniżej treść zapytań do Specyfikacji Warunków Zamówienia (zwanej dalej "SWZ") wraz z wyjaśnieniami:

Pytanie nr 37

Pytanie nr 1:

Pakiet 111

Prosimy o dopuszczenie w pozycji 3 pojemnika przeznaczonego do transportu materiału chirurgicznego w formalinie, posiadającego deklarację IVD, wykonanych z PP, ze szczelnie zamykaną pokrywą o pojemności 520 ml.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 2:

Pakiet 111

Prosimy o dopuszczenie w pozycji 4 pojemnika przeznaczonego do transportu materiału chirurgicznego w formalinie, posiadającego deklarację IVD, wykonanych z PP, ze szczelnie zamykaną pokrywą o pojemności 1200 ml.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 3:

Pakiet 111

Prosimy o dopuszczenie w pozycji 6 pojemnika przeznaczonego do transportu materiału chirurgicznego w formalinie, posiadającego deklarację IVD, wykonanych z PP, ze szczelnie zamykaną pokrywą o pojemności 3400 ml.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 4:

Pakiet 111

Prosimy o dopuszczenie w pozycji 7 pojemnika przeznaczonego do transportu materiału chirurgicznego w formalinie, posiadającego deklarację IVD, wykonanych z PP, ze szczelnie zamykaną pokrywą o pojemności 5600 ml.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 5:

Pakiet 111

Prosimy o dopuszczenie w pozycji 8 pojemnika przeznaczonego do transportu materiału chirurgicznego w formalinie, posiadającego deklarację IVD, wykonanych z PP, ze szczelnie zamykaną pokrywą o pojemności 10 600 ml.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 6:

Pakiet 111

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. 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:

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

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”.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 7:

Pakiet 111

Ze względu na charakter chemiczny standardowo stosowanych utrwalaczy (formalina) prosimy Zamawiającego o potwierdzenie wymogu posiadania piktogramów i oznaczeń na wszystkich pojemnikach do transportu materiału histopatologicznego.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 8:

Pakiet 113

Prosimy o dopuszczenie tekturowego pudełka do archiwizacji bloczków parafinowych na 220 sztuk o wymiarach: 325x240x65mm. Składające się z tekturowej obudowy i wysuwanej szufladki.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 9:

Pakiet 115

Prosimy o dopuszczenie w pozycji 3 wkładek do kasetek (gąbki) umożliwiające przeprowadzenie bardzo drobnego materiału przy wykorzystaniu standardowych kasetek histopatologicznych, zabezpieczające materiał przed wypłukaniem w trakcie przeprowadzania, niebieski kolor gąbek umożliwiający łatwe zlokalizowanie drobnego materiału. Opakowanie 1000 szt. W ilości 2 opakowań.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 10:

Pakiet 123

Poz.1: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie żyletek jednorazowych wysokoprofilowych, wykonanych ze stali nierdzewnej, kąt ostrzenia 35 stopni, o długości 75mm (opakowanie 50 szt.), wykorzystywanych w kriostacie do badań śródoperacyjnych (idealne do krojenia zamrożonych próbek).

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 11:

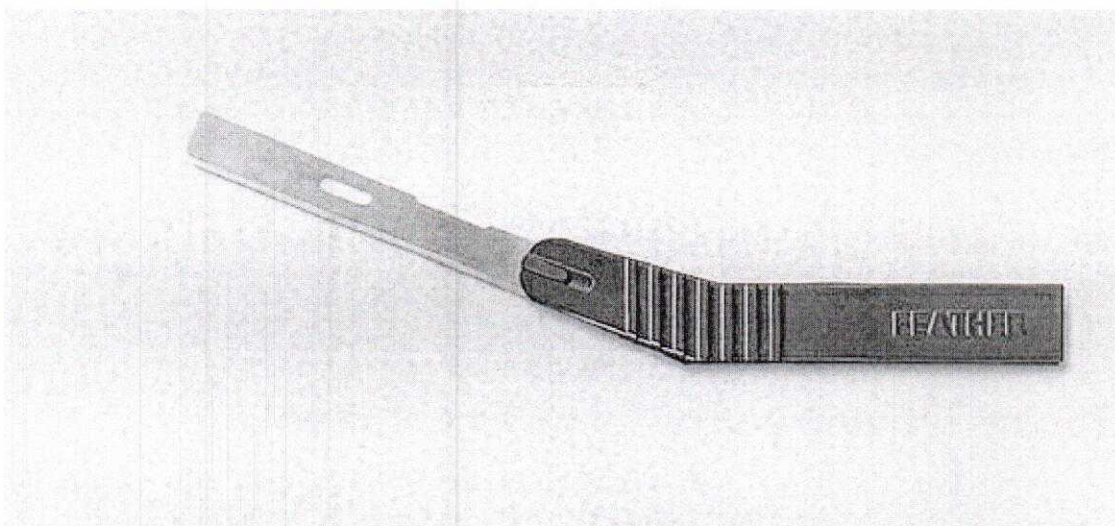
Pakiet 123

Poz.2 i 3: Wnosimy o zmianę opisu przedmiotu zamówienia punkcie 2 i 3. Zwracamy Zamawiającemu uwagę na fakt, iż podane przez Zamawiającego wymiary noży (to jest 80 x 8 mm) oznaczają, iż wymagane jest dostarczenie noży niskoprofilowych. 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.

Nie bez znaczenia jest też fakt, iż producenci noży mikrotomowych opisanych w specyfikacji nie uwzględniają podanych przez Zamawiającego parametrów otworów w opisie swych produktów, zatem przedstawione wymiary i ich lokalizacja mogą być obciążone ryzykiem błędu, wynikającym z narzędzi pomiarowych, w szczególności jeżeli podane wymiary odnoszą się do tak niewielkich rzędów wielkości wymiarów wyrażonych w milimetrach.

Otwory technologiczne w nożach mikrotomowych mogą służyć tylko i wyłącznie w celu umieszczenia zużytego noża w dodatkowym (przeważnie plastikowym) uchwycie, celem ich dodatkowego wykorzystania, np. podczas pracy przy stole formalinowym, niemniej jednak zwyczajowo dostawcy noży wraz z nożami dostarczają uchwyty, kompatybilne z oferowanymi ostrzami, aby zapewnić dodatkowe wykorzystanie zużytego noża przed jego utylizacją.

Przykład takiego uchwytu przedstawiamy poniżej.



Tym samym wnosimy o odstąpienie od wymogu: „2 otwory mocujące o wymiarach: 8 mm x 2 mm zlokalizowane wewnątrz ostrza w odległości 20 mm od końca żyletki dla długości oraz 5 mm od ostrza żyletki dla szerokości”.

Stanowisko (wyjaśnienie) Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

W imieniu Zamawiającego