



SZPITAL W PYSKOWICACH sp. z o.o.

ul. Szpitalna 2, 44-120 Pyskowice

www.szpitalpyskowice.com.pl e-mail: sekretariat@szpitalpyskowice.com.pl



NIP: 9691608096
REGON: 276247465
BDO 000033535

KRS 0000469643
Sąd Rejonowy w Gliwicach
X Wydział Gospodarczy
Krajowego Rejestru Sądowego

Wysokość Kapitału
Zakładowego:
39.700.000,00 zł.

Nr konta bankowego:

ING Bank Śląski
981050128510000221
2249177

Kontakt:

Centrala:
32 233 24 24
Sekretariat Zarządu:
32 233 24 24 w. 230
Fax: 32 233 24 24 w. 283

Numery wewnętrzne:

Księgowość – 235
Kadry – 232
Dział Statystyki – 233
Zamówienia Publiczne - 229
Dział Techniczny - 229
Zaopatrzenie – 264
Apteka – 264

Izba Przyjęć – 250
Oddział Wewnętrzny – 204
Oddział Ginekologiczno
Położniczy – 205
Oddział Noworodków – 217
Oddział Chirurgii – 206
Pracownia RTG – 211
Laboratorium – 213
Prac. Endoskopowa - 263
Przełożona Pielęgniarek -237
Pielęgn. Epidemiolog. - 262

Pyskowice, 05.09.2023r.

Dotyczy postępowania nr: SP/AZP/381/6/2023, Dostawa odczynników laboratoryjnych do Szpitala w Pyskowicach Sp. z o.o.

Wyjaśnienia 7

Pytanie 1: *dot. pakietu nr 10 – Immunohematologia W* związku z opisem zawartym w SWZ dla Pakietu 10 Szczegółowe warunki dzierżawy sprzętu wraz z ofertą „Karty do oznaczeń potwierdzenia grupy krwi zawierają kolumny na wewnętrzną kontrolę jakości” wnosimy o odstąpienie od tak określonego parametru preferującego z nieuzasadnionych powodów 8-śmio kolumnową konstrukcję kart/kaset, tj. rozwiązanie dostępne tylko u jednego Wykonawcy - firmy Grifols Polska, będącej wyłącznym dystrybutorem produktów Diagnostic Grifols S.A. z siedzibą w Hiszpanii. Wskazujemy, że określona w SWZ „Karty do oznaczeń potwierdzenia grupy krwi zawierają kolumny na wewnętrzną kontrolę jakości” stanowi cechę charakterystyczną konkretnego produktu/systemu mikrokolumnowego, tj. DG Gel Grifols. co wypełnia znamiona art. 99 ust. 5 ustawy Pzp, a wskazaniu takiemu winny towarzyszyć wyrazy „lub równoważny”. W celu postępowania zgodnie z fundamentalnymi zasadami ustawy Pzp wnosimy o usunięcie w/w parametru, aby umożliwić złożenie oferty innym dostępnym na rynku podmiotom poza wykonawcą Grifols Polska Sp. z o. o. Dodatkowo pragniemy zauważyć, że stawiany wymóg nie znajduje odzwierciedlenia w obowiązujących przepisach regulujących wykonywania badań w serologii transfuzjologicznej. Uzasadnienie: Opis „Karty do oznaczeń potwierdzenia grupy krwi zawierają kolumny na wewnętrzną kontrolę jakości” nie znajduje uzasadnienia merytorycznego, nie stanowi żadnej wartości dodanej dla Zamawiającego, a przede wszystkim nie znajduje odzwierciedlenia w aktualnie obowiązujących przepisach, tj. w Obwieszczeniu Ministra Zdrowia z dnia 18.03.2020 r w sprawie wymagań dobrej praktyki przechowywania i wydawania krwi i jej składników dla banków krwi oraz badań z zakresu immunologii transfuzjologicznej wykonywanych w zakładach leczniczych podmiotów leczniczych innych niż regionalne centra, Wojskowe Centrum lub Centrum MSWiA oraz Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 8 lipca 2019 r. zmieniającego rozporządzenie w sprawie leczenia krwią i jej składnikami w podmiotach leczniczych wykonujących działalność leczniczą w rodzaju stacjonarne i całodobowe świadczenia zdrowotne.

Dodatkowe kolumny z kontrolą wewnętrzną na preferowanych 8-śmio kolumnowych kartach Grifols mają znaczenie czystko konstrukcyjne, co w szczególności uwidaczniają karty o profilu A-B-D-ctl / A-B-D-ctl przeznaczone min. do potwierdzenia grupy krwi

biorcy i dawcy. Karty te zgodnie z ich przewidzianym zastosowaniem nie służą do wykonywania badań, a jedynie potwierdzania oznaczeń już wykonanych. Kolumny z cti nie stanowią wartości dodanej, gdyż karty te zgodnie z obowiązującymi przepisami podlegają codziennej kontroli wewnętrznej.

Odpowiedź: Zamawiający odstępuje od warunku „karty do oznaczeń potwierdzenia grupy krwi zawierają kolumny na wewnętrzną kontrolę jakości” . Dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 2: Czy w związku z opisem zawartym w SWZ dla Pakietu 10 - Szczegółowe warunki dzierżawy sprzętu wraz z ofertą „Wirówka do mikrokart maksymalnie na 24 miejsca, sprzęt wyprodukowany nie wcześniej niż w 2019 r.” Zamawiający dopuści wirówkę z datą produkcji 2016 r.?

Odpowiedź: Tak dopuszcza.

Pytanie 3: Czy w związku z opisem zawartym w SWZ dla Pakietu 10 - Szczegółowe warunki dzierżawy sprzętu wraz z ofertą „*Inkubator do mikrokart na maksymalnie 24 karty, posiadający dwie niezależne komory inkubacyjne z dwoma wbudowanymi niezależnymi zegarami i dwoma niezależnymi czasami przeinkubowania, czas przeinkubowania uruchamiany automatycznie po zakończeniu inkubacji, sprzęt wyprodukowany nie wcześniej niż w 2020 r.*”, który to opis wskazuje na rozwiązanie dostępne tylko u jednego Wykonawcy - firmy Grifols Polska, tym samym wypełnia znamiona art. 99 ust. 5 ustawy Pzp, a wskazaniu takiemu winny towarzyszyć wyrazy „lub równoważny”, Zamawiający dopuści zaoferowanie jednego lub dwóch oddzielnych inkubatorów jednokomorowych z jednym zegarem bez funkcji pomiaru czasu przeinkubowania uruchamianego automatycznie po zakończeniu inkubacji?

Odpowiedź: Tak dopuszcza.

Pytanie 4: W związku z opisem zawartym w SWZ dla Pakietu 10 - Szczegółowe warunki dzierżawy sprzętu wraz z ofertą „*Zamawiający zapewni odczynniki do walidacji metody w sumie na 100 oznaczeń*” prosimy o potwierdzenie, że wymóg ten nie dotyczy Wykonawcy DiaHem, którego metoda jest obecnie używana i zwalidowana?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

Pytanie 5: W związku z opisem zawartym w SWZ dla Pakietu 10 - Szczegółowe warunki dzierżawy sprzętu wraz z ofertą „*Zamawiający zapewni na okres trwania umowy nową witrynę chłodniczą*” prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wykona walidację we własnym zakresie?

Odpowiedź: Zamawiający wykona walidację.

Pytanie 6: Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dopuści zaoferowanie nowej witryny chłodniczej, o której mowa w Szczegółowych warunkach dzierżawy sprzętu wraz z ofertą dla Pakietu nr 10, nie będącej wyrobem medycznym?

Odpowiedź: Tak dopuszcza.

Pytanie 7: Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga aby dla Pakietu nr 10 dostawy odbywały się według załączonego do ofert/dostarczonego raz w roku harmonogramu na dany rok dla wszystkich zaoferowanych produktów, a kryterium oceny „*Termin realizacji zamówienia*” będzie dotyczył dostaw pilnych w trybie „CITO”?

Odpowiedź: Tak potwierdza.

Pytanie 8: Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dla Pakietu nr 10 wymaga zaoferowania krwinek wzorcowych do badania izoaglutynin grupowych A1, B do wykonania wskazanej liczby 2160 badań grup krwi?

Odpowiedź: Tak wymaga.

Pytanie 9: Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dla Pakietu nr 10 wymaga zaoferowania odpowiedniej ilości odczynnika LISS do wskazanej w Opisie Przedmiotu Zamówienia ilości badań?

Odpowiedź: Tak wymaga.