



SZPITAL POWIATOWY  
W JAROCINIE

Jarocin, 26.04.2017 r.

## INFORMACJA

**Dotyczy : przetarg nieograniczony na dostawy sprzętu jednorazowego użytku do pobierania krwi wraz z dzierżawą analizatora do pomiaru OB 9/2017**

Działając na podstawie art. 38 ust. 1 i 4 ustawy Prawo zamówień publicznych odpowiadamy na pytania do siwz oraz wprowadzamy zmiany jej treści.

1. Czy Zamawiający w zał. nr 3 pakiet 1 pkt 5 wymaga zaoferowania probówki do koagulologii z ograniczoną pustą przestrzenią martwą poniżej 1 ml i o podwójnych ściankach tzw. probówka w probówce?

*Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.*

2. Czy Zamawiający w zał. nr 3, pakiet 1 pkt 6 wyrazi zgodę na kompatybilna z analizatorem probówkę do OB o pojemności do 1,8 ml?

*Odpowiedź: Tak*

3. Czy Zamawiający w zał. nr 3, pakiet 1 pkt 13 wymaga zaoferowania uchwytów jednorazowych z logo producenta systemu i międzynarodowym oznaczeniem jednorazowości w postaci przekreślonej dwójki w kółku?

*Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.*

4. Czy Zamawiający w zał. nr 3, pakiet 1 pkt 17 wymaga zaoferowania probówek do poboru krwi włóścikowej o wymiarze 13x75 mm z przekuwalnym korkiem dla sond analizatorów?

*Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.*

### 5. Pakiet 2, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści nakłuwacze automatyczne z igłą o średnicy 0,6 ?

*Odpowiedź: Tak*

### 6. Pakiet 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

*Odpowiedź: Tak*

7. Czy Zamawiający dopuści w poz. 10. Igłę systemową firmy Greiner Bio One o średnicy 0,8 mm z wizualizacją pobrania i komorą wizualizacji min 5 mm.



„Szpital Powiatowy w Jarocinie” Sp. z o.o.  
ul. Szpitalna 1, 63-200 Jarocin

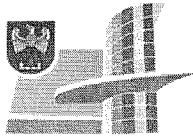
tel.: +48 62 33 22 350  
fax: +48 62 33 22 359

sekretariat@szpitaljarocin.pl  
www.szpitaljarocin.pl

NIP: 6172189328  
REGON: 301415604

Sąd Rejonowy Poznań - Nowe Miasto i Wilda w Poznaniu  
IX Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego  
KRS: 0000354792

Kapitał zakładowy: 37.294.000



SZPITAL POWIATOWY  
W JAROCINIE

Uzasadnienie: proponowane przez nas igły producenta systemu próżniowego Greiner Bio One - Vacuette posiadają komorę wizualizacyjną o wielkości 5 mm, wielkość ta pozwala na jednoznaczne określenie przez Użytkownika prawidłowości wkłucia w naczynie żyłne

*Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.*

8. Zamawiający w załączniku 3a do SIWZ „Wymagania graniczne dla zamkniętego, próżniowego systemu pobierania krwi” w poz. 12 wymaga aby „Wszystkie elementy systemu z pakietu I, muszą posiadać oznaczenie sterylności na opakowaniu jednostkowym lub na indywidualnej etykiecie”.

W związku z tym zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowych uchwytów do igieł systemowych bez oznaczenia sterylności. Uzasadnienie: Proponowany przez nas system próżniowy do pobierania krwi firmy Greiner Bio One, podobnie jak inne systemy próżniowe, oferuje uchwyty jednorazowego użytku niesterylne. Uchwyt, nie ma bezpośredniego kontaktu z krwią i nie musi być sterylny. Służy wyłącznie do zamocowania i przytrzymania igły w trakcie przekłuwania gumowych korków probówek. Sterylność jest obowiązkowa jeżeli podczas pobierania krwi istnieje możliwość bezpośredniego kontaktu wnętrza pojemnika z płynącą krwią pacjenta (zgodnie z normą EN 14820 "Pojemniki jednorazowego użytku do pobierania od ludzi próbek krwi żyłnej"). Ze względu na specyficzną konstrukcję igieł systemowych i adapterów luer, które posiadają specjalny zaworek zabezpieczający igłę przebijającą korek probówki, nie ma możliwości bezpośredniego kontaktu uchwytu z krwią pacjenta.

*Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza uchwyty do igieł systemowych bez oznaczenia sterylności.*

9. Mając na względzie przepisy Ustawy Prawo zamówień publicznych, a w szczególności definicję zamówień publicznych zawartą w art. 2 pkt. 13 Ustawy, z której wynika, że umowa zawierana między zamawiającym a wykonawcą musi być odpłatna, jak i art. 32 ust. 1 i 2 Ustawy zabraniający zaniżania wartości zamówienia publicznego, uprzejmie prosimy o wyjaśnienie czy zamieszczenie przez Zamawiającego w punkcie 14 zał. 4 wymogu pokrycia kosztów włączenia aparatu do OB. do systemu InfoMedica oznacza wymaganie przez Zamawiającego świadczenia przez wykonawcę tej części wchodzącej w zakres przedmiotu zamówienia usług bezpłatnie (w formie umowy darowizny), co nie jest w świetle przepisów ustawy - Prawo zamówień publicznych dopuszczalne?. Czy też wykonawca ma prawo – zgodnie z ustawą - doliczyć koszty związane z włączeniem aparatu do systemu do ceny dzierżawy?

*Odpowiedź: Należy doliczyć koszty związane z włączeniem aparatu do systemu do ceny dzierżawy.*

#### 10. Dotyczy §4 ust. 2 2.3.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu z „tego samego dnia” na zapis „tego samego lub następnego dnia”?

*Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.*

#### 11. Dotyczy §5 ust. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do wysokości 0,1 % wartości brutto niedostarczonej dostawy za każdy dzień zwłoki, z uwagi na nieadekwatność ich wysokości do danego niespełnienia świadczenia umowy?



„Szpital Powiatowy w Jarocinie” Sp. z o.o.  
ul. Szpitalna 1, 63-200 Jarocin

tel.: +48 62 33 22 350  
fax: +48 62 33 22 359

sekretariat@szpitaljarocin.pl  
www.szpitaljarocin.pl

NIP: 6172189328  
REGON: 301415604

Sąd Rejonowy Poznań - Nowe Miasto i Wilda w Poznaniu  
IX Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego  
KRS: 0000354792

Kapitał zakładowy: 37.294.000



SZPITAL POWIATOWY  
W JAROCINIE

*Wprawdzie nie istnieją przepisy regulujące wysokości kar umownych, jednak przy ustaleniu wysokości kar Zamawiający powinien opierać się na zasadzie równości i ekwiwalentności stron, a tym samym wymagać od Wykonawcy płacenia kar w takiej samej lub nieznacznie wyższej wysokości, w jakiej sam Zamawiający może ewentualnie płacić za zwłokę w płaceniu za towar.*

*Zamawiający nie powinien wykorzystywać swojej dominującej pozycji ustalając wysokość kar umownych. Kary umowne powinny mieć charakter dyscyplinujący w stosunku do Wykonawcy, a nie prowadzić do wzbogacenia się Zamawiającego, a taką funkcję zaczynają pełnić w momencie, gdy okazuje się, iż wartość kary umownej może przekroczyć wartość zapłaty należną Wykonawcy za dostarczony towar. Nadto liczenie kary umownej w wysokości 1% jest wysoce niesprawiedliwe i na gruncie prawa cywilnego obecna wysokość odsetek, którą Zamawiający narzuca, może zostać uznana za świadczenie nienależne, dające w skali roku odpowiednio, 365% wartości zamówionej dostawy. W tym miejscu należy przywołać treść art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego, który stanowi, iż w przypadku, gdy zobowiązanie zostało wykonane w znacznej części dłużnik może żądać zmniejszenia kary umownej, to samo dotyczy przypadku, gdy kara jest rażąco wygórowana. Dlatego też w przypadku braku zgody Zamawiającego na zmniejszenie kar umownych w momencie gdy będą one naliczane, Wykonawca będzie zmuszony podjąć odpowiednie kroki prawne celem miarkowania tych kar, a co za tym idzie ochrony swoich interesów.*

Odpowiedź: Podtrzymujemy zapisy SIWZ.

**Przedmiotu zamówienia:**

**Załącznik 3 pakiet I:**

**12.Pozycja 1**

Jak należy rozumieć podany przedział 1-2 ml oraz podane w nawiasie dwa rodzaje EDTA?

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w tej pozycji 4 rodzajów probówek z EDTA tj.:

- probówki na 1 ml krwi z K2EDTA
- probówki na 2 ml krwi z K2EDTA
- probówki na 1 ml krwi z K3EDTA
- probówki na 2 ml krwi z K3EDTA

Czy jednego rodzaju probówki – do wyboru przez wykonawcę z 4 powyższych rodzajów probówek?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania jednego rodzaju probówki do wyboru przez Wykonawcę z 4 powyższych rodzajów probówek.



„Szpital Powiatowy w Jarocinie” Sp. z o.o.  
ul. Szpitalna 1, 63-200 Jarocin

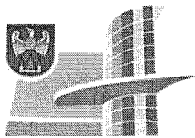
tel.: +48 62 33 22 350  
fax: +48 62 33 22 359

sekretariat@szpitaljarocin.pl  
www.szpitaljarocin.pl

NIP: 6172189328  
REGON: 301415604

Sąd Rejonowy Poznań - Nowe Miasto i Wilda w Poznaniu  
IX Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego  
KRS: 0000354792

Kapitał zakładowy: 37.294.000



SZPITAL POWIATOWY  
W JAROCINIE

#### Pozycja 6

13. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie probówek do OB. o poj. 1,28ml krwi, kompatybilnych z oferowanym analizatorem.

Pojemność 1,28 ml nie stanowi istotnej różnicy do wymaganej przez Zamawiającego pojemności 1,5 ml, a ponadto taka ilość krwi jest wystarczająca do oznaczania OB. w czytniku do OB.

Nie wyrażenie przez Zamawiającego zgody na probówki o pojemności 1,28ml krwi stanowi naruszenie art. 29 ust. 3 ustawy Prawo Zamówień Publicznych, bowiem prowadzi do wyeliminowania niektórych wykonawców i produktów oraz nie jest uzasadnione specyfiką przedmiotu zamówienia (wręcz przeciwnie - specyfika przedmiotu zamówienia narzuca stosowanie najmniejszej możliwej ilości krwi do badań).

*Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.*

#### Pozycja 9

14. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby etykieta zamiast pola zdefiniowanego jako PESEL posiadała pole zdefiniowane jako ID, pole to – oznaczające dane identyfikacyjne pacjenta, może być wykorzystane na wpisywanie numeru PESEL pacjenta?

*Odpowiedź: Tak*

#### Pozycja 15

15. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie probówek z żelem separującym o poj. 3 ml i wymiarach 13x75mm?

*Odpowiedź: Tak*

#### Pozycja 16, 17

16. Co Zamawiający ma na myśli określając „mikroprobówka (...) ze zintegrowanym lejkiem”?

*Odpowiedź: Zamawiający ma myśli probówki z podwyższonym na części obwodu brzegiem-kołnierzem służącym do zbierania kropeł krwi włośniczkowej.*

17. Jakie wymiary mają posiadać mikroprobówki?

*Odpowiedź: Zamawiający nie określa wymiarów mikroprobówki, ponieważ dopuszczamy wszystkie funkcjonujące na rynku.*

18. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu mikroprobówki ze zintegrowanym lejkiem, ponieważ na rynku istnieje tylko jeden producent takich probówek i wyrazi zgodę na mikroprobówki, które mają oddzielną kapilarę lub lejek?



„Szpital Powiatowy w Jarocinie” Sp. z o.o.  
ul. Szpitalna 1, 63-200 Jarocin

tel.: +48 62 33 22 350  
fax: +48 62 33 22 359

sekretariat@szpitaljarocin.pl  
www.szpitaljarocin.pl

NIP: 6172189328  
REGON: 301415604

Sąd Rejonowy Poznań - Nowe Miasto i Wilda w Poznaniu  
IX Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego  
KRS: 0000354792

Kapitał zakładowy: 37.294.000



SZPITAL POWIATOWY  
W JAROCINIE

*Odpowiedź: Na rynku istnieje wiele producentów mikroprobówek ze zintegrowanym lejkiem, aczkolwiek Zamawiający dopuszcza mikroprobówki, które mają oddzielną kapilarę lub lejek.*

19. Ponieważ asortyment będący przedmiotem pozycji 16, 17 nie jest elementem systemu próżniowego do pobierania krwi, czy Zamawiający w celu nie utrudniania uczciwej konkurencji, wyrazi zgodę na wydzielenie tych pozycji do osobnego pakietu?

*Zamawiający wymaga mikroprobówek, do których krew zbiera się za pomocą zintegrowanego lejka. Takie nietypowe probówki mikrometody ma w swojej ofercie tylko firma Becton Dickinson (a zatem tylko firma **Becton Dickinson** lub jej dystrybutor jest w stanie złożyć ważną ofertę w Pakiecie 1), na rynku zaś występują również inne rozwiązania konstrukcyjne zapewniające w sposób optymalny pobieranie krwi włóśniczkowej.*

*Zatem produkty zawarte przez Zamawiającego w Pakiecie 1 świadczą o naruszeniu przez Zamawiającego zasad uczciwej konkurencji, bowiem do Pakietu 1 w pozycjach 16, 17 wprowadzone zostały produkty, które nie mają nic wspólnego z produktami systemu zamkniętego, a w postaci w jakiej w tym pakiecie zostały opisane (zresztą funkcjonalnie gorszej niż inne będące w powszechnym użyciu) produkowane są tylko przez jednego producenta. Naszym zdaniem zostały one wprowadzone przez Zamawiającego tylko po to, aby uniemożliwić jakiemukolwiek innemu wykonawcy niż firmie Becton Dickinson lub jej dystrybutorowi złożenie ważnej oferty.*

*Odpowiedź: Zamawiający wydzielił z pakietu I poz. 16, 17 do osobnego pakietu VI.*

**W przypadku składania oferty na zmieniony pakiet I oraz wydzielony pakiet VI należy odpowiednio zmodyfikować formularz ofertowy oraz tabelki dotyczące przedmiotu zamówienia.**

#### Pozycja 16

20. Czy Zamawiający dopuści mikroprobówki na 200 ul krwi z osobnym lejkiem i kapilarą?

*Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.*

#### Pozycja 17

21. Czy Zamawiający dopuści mikroprobówki na 800 ul krwi?

*Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.*

#### **Załącznik 3a – Wymagania graniczne dla zamkniętego, próżniowego systemu pobierania krwi:**

##### Dotyczy pkt. 2

22. Ponieważ Zamawiający oczekuje złożenia oferty na probówki do oznaczeń OB. kompatybilnych do analizatora do OB., a probówki te wykonane są w większości systemach ze szkła, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę warunku granicznego na:

„Zamawiający wymaga probówek wykonanych z tworzywa sztucznego, za wyjątkiem probówek do OB., które mogą być wykonane z wysokiej jakości hartowanego szkła”



„Szpital Powiatowy w Jarocinie” Sp. z o.o.  
ul. Szpitalna 1, 63-200 Jarocin

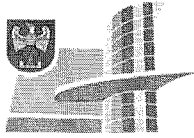
tel.: +48 62 33 22 350  
fax: +48 62 33 22 359

sekretariat@szpitaljarocin.pl  
www.szpitaljarocin.pl

NIP: 6172189328  
REGON: 301415604

Sąd Rejonowy Poznań - Nowe Miasto i Wilda w Poznaniu  
IX Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego  
KRS: 0000354792

Kapitał zakładowy: 37.294.000



SZPITAL POWIATOWY  
W JAROCINIE

*Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.*

#### **Dotyczy pkt. 3**

23. Ponieważ Zamawiający oczekuje złożenia oferty na próbówki do oznaczeń OB. kompatybilnych do analizatora do OB., a próbówki te posiadają inne wymiary niż 13x75 i 13x100, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę warunku granicznego na:

„Standardowy rozmiar próbek: 13x75, 13x100, za wyjątkiem próbek do OB., które mogą posiadać inne wymiary dostosowane do oferowanego analizatora do OB”

*Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.*

#### **Dotyczy pkt. 4**

24. Jakie strzykawki zamawiający ma na myśli, gdyż w Pakiecie nr 1 nie ma produktu o nazwie „strzykawka”?

*Odpowiedź: W pakiecie I nie ma strzykawki, strzykawka do gazometrii jest przedmiotem pakietu V.*

#### **Dotyczy pkt. 6**

25. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu, aby próbówki do OB. i analizator do OB. musiały pochodzić od jednego wytwórcy?

Uzasadnienia jak dla pkt. 8

*Odpowiedź: Zamawiający odstępuje od wymogu aby próbówki do OB. i analizator do OB. pochodziły od jednego wytwórcy. W przypadku zaoferowania produktów pochodzących od różnych wytwórców - wykonawca składa oświadczenie, że próbówki do OB. i analizator do OB. są ze sobą kompatybilne i że zweryfikowano wzajemną kompatybilność wyrobów medycznych zgodnie z instrukcjami wytwórców i przeprowadzono wskazane w nich działania zgodnie z tymi instrukcjami, zgodnie z wymogiem art. 30 ust 1 pkt. 1 Ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych.*

*Zamawiający modyfikuje Siwz poprzez wydzielenie z pakietu I poz. 6, 18 do osobnego pakietu VII.*

***W przypadku składania oferty na zmieniony pakiet I oraz wydzielony pakiet VII należy odpowiednio zmodyfikować formularz ofertowy oraz tabelki dotyczące przedmiotu zamówienia.***

#### **Dotyczy pkt. 7**

26. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę warunku granicznego na:

„Termin ważności dla igieł i próbek nie krótszy niż 6 miesięcy od daty dostarczenia, za wyjątkiem próbek do koagulologii, które mają mieć termin ważności min. 3 m-ce od daty otwarcia jednostkowego opakowania. W



„Szpital Powiatowy w Jarocinie” Sp. z o.o.  
ul. Szpitalna 1, 63-200 Jarocin

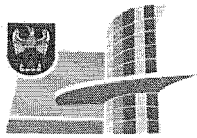
tel.: +48 62 33 22 350  
fax: +48 62 33 22 359

sekretariat@szpitaljarocin.pl  
www.szpitaljarocin.pl

NIP: 6172189328  
REGON: 301415604

Sąd Rejonowy Poznań - Nowe Miasto i Wilda w Poznaniu  
IX Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego  
KRS: 0000354792

Kapitał zakładowy: 37.294.000



SZPITAL POWIATOWY  
W JAROCINIE

przypadku próbek do koagulologii pakowanych próżniowo w torby aluminiowe dopuszcza się min. termin ważności 28 dni od daty otwarcia opakowania z folii aluminiowej.”

*Spakowanie próbek do koagulologii próżniowo w torby aluminiowe, nie skraca terminu przydatności próbek do użycia, a wręcz je wydłuża. Zamawiający wymaga złożenia oferty na 10 000 próbek do koagulologii, co daje średnie miesięczne zużycie na poziomie 800 szt. Probówki pakowane są w torby aluminiowe po max. 25 szt. co oznacza, że Zamawiający nie ma najmniejszego problemu w zużyciu 25 szt. w ciągu 28 dni po otwarciu opakowania z folii aluminiowej, bowiem takich opakowań zużyje nawet 30 szt. Nie ma więc obiektywnego powodu, aby wprowadzać do SIWZ wymóg, który de facto ogranicza konkurencję.*

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

#### Dotyczy pkt. 8

27.Czy Zamawiający odstąpi od wymogu, aby „Następujące elementy systemu (próbki, igły, uchwyty, ) musiały pochodzić od jednego wytwórcy.” jako nieuzasadnionego technicznie, niezgodnego z obowiązującym prawem i utrudniającego uczciwą konkurencję oraz wyrazi zgodę na zmianę zapisu tego wymogu na:

„Następujące elementy systemu (próbki, igły, uchwyty,) muszą pochodzić od jednego wytwórcy. W przypadku zaferowania produktów pochodzących od różnych wytwórców - wykonawca składa oświadczenie, że wszystkie elementy systemu są ze sobą kompatybilne i że zweryfikowano wzajemną kompatybilność wyrobów medycznych zgodnie z instrukcjami wytwórców i przeprowadzono wskazane w nich działania zgodnie z tymi instrukcjami, zgodnie z wymogiem art. 30 ust 1 pkt. 1 Ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych.”

*Uważamy, że tak określony parametr graniczny, tj wymóg pochodzenia przedmiotu zamówienia zawartego w Pakiecie 1 od jednego wytwórcy, narusza w sposób istotny art. 29 ust. 3 Ustawy, bowiem prowadzi do uprzywilejowania niektórych wykonawców i do wyeliminowania produktów oferowanych przez innych wykonawców, co nie jest uzasadnione specyfiką przedmiotu zamówienia ani uzasadnionymi potrzebami Zamawiającego.*

*„Sporządzenie opisu przedmiotu zamówienia stanowi jedną z najistotniejszych czynności zamawiającego poprzedzających wszczęcie postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, która determinuje cały przebieg postępowania o udzielenie zamówienia i może wywrzeć wpływ na jego wynik. Dlatego też zamawiający winni dokonywać tej czynności z poszanowaniem wyrażonej w art. 7 ust. 1 ustawy P.z.p. zasady nakładającej obowiązek przygotowania i przeprowadzenia postępowania w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie wykonawców. Ustawodawca stanął jednoznacznie na stanowisku, iż zamawiający nie może w ramach postępowania o udzielenie zamówienia publicznego formułować opisu przedmiotu zamówienia w sposób, który bezpośrednio lub nawet pośrednio godziłby w wyżej wskazaną zasadę. Dyskryminujące opisanie przedmiotu zamówienia wpływa bowiem na mniejszą liczbę złożonych w postępowaniu ofert, oraz może powodować oferowanie przez wykonawców produktów tylko i wyłącznie jednego producenta czy dystrybutora. W efekcie prowadzi to do powstania ułomnego rynku kreowanego przez zamawiających, na którym rzeczywistą konkurencję zastępuje quasi-*



„Szpital Powiatowy w Jarocinie” Sp. z o.o.  
ul. Szpitalna 1, 63-200 Jarocin

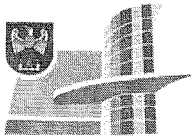
tel.: +48 62 33 22 350  
fax: +48 62 33 22 359

sekretariat@szpitaljarocin.pl  
www.szpitaljarocin.pl

NIP: 6172189328  
REGON: 301415604

Sąd Rejonowy Poznań - Nowe Miasto i Wilda w Poznaniu  
IX Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego  
KRS: 0000354792

Kapitał zakładowy: 37.294.000



SZPITAL POWIATOWY  
W JAROCINIE

*konkurencja między dostawcami tej samej technologii lub produktów tego samego producenta lub dystrybutora".  
Uchwała KIO z dnia 4 kwietnia 2016 sygn. KIO/KD/21/16*

*Wymóg pochodzenia wszystkich elementów systemu od jednego wytwórcy nie jest uzasadniony specyfiką przedmiotu zamówienia, ani też uzasadnionymi potrzebami Zamawiającego. Rozumiemy, iż potrzebą tą jest kompatybilność produktów, jednak kompatybilność ta nie musi być osiągnięta i zagwarantowana jedynie przez produkty "jednego wytwórcy".*

*Wręcz przeciwnie - wymóg ten, nie jest konieczny do zapewnienia kompatybilności wszystkich elementów systemu zamkniętego. Producenci produktów systemów podciśnieniowego pobierania krwi produkują je według ogólnie przyjętych standardów i norm, które powodują, że można je używać zamiennie od różnych producentów tak samo jak igły i strzykawki.*

*Wymóg „pochodzenia wszystkich elementów systemu od jednego wytwórcy” nie znajduje uzasadnienia w obowiązujących przepisach. Ustawa z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych nie wymaga, aby współpracujące ze sobą wyroby medyczne pochodziły od jednego wytwórcy, wręcz bardzo wyraźnie wskazuje, że mogą pochodzić one od różnych wytwórców. Jedyny wymóg jaki nakłada Ustawa z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych, to wymóg określony w art. 30 ust 1 pkt. 1, zgodnie z którym, wykonawca tj. „podmiot, który w celu wprowadzenia do obrotu jako system lub zestaw zabiegowy zestawia razem wyroby medyczne oznakowane znakiem CE, nie przekraczając ich przewidzianego zastosowania i ograniczeń w użytkowaniu określonych przez ich wytwórców” potwierdza złożonym oświadczeniem, że „zweryfikowano wzajemną kompatybilność wyrobów medycznych zgodnie z instrukcjami wytwórców i przeprowadzono wskazane w nich działania zgodnie z tymi instrukcjami”.*

*Zatem, w świetle obowiązujących przepisów prawa, takie oświadczenie złożone przez dostawcę (Wykonawcę) jest wystarczające i gwarantuje właściwą współpracę zaoferowanych wyrobów medycznych.*

*Potwierdzeniem powyższego naszego stanowiska są dwa postanowienia KIO:*

- z dnia 04.11.2016r. (sygn. KIO 2019/16) w sprawie Medlab Products Sp. z o.o. w postępowaniu prowadzonym przez Centralny Szpital Kliniczny MSWiA w Warszawie*
- z dnia 13.12.2016r. (sygn. KIO 2282/16) w sprawie Medlab Products Sp. z o.o. w postępowaniu prowadzonym przez Sosnowiecki Szpital Miejski Sp. z o.o. w Sosnowcu.*

*Oba te postanowienia odnoszą się wprost do wymogu „jednego producenta” jako utrudniającego uczciwą konkurencję i równe traktowanie wykonawców ubiegających się o zamówienie publiczne poprzez uprzywilejowanie niektórych dostawców oraz dyskryminowanie i wyeliminowanie innych wykonawców i oferowanych przez nich produktów. W obu tych sprawach doszło do umorzenia postępowania odwoławczego, bowiem Zamawiający uwzględnili w całości zarzuty przedstawione w odwołaniu.*



„Szpital Powiatowy w Jarocinie” Sp. z o.o.  
ul. Szpitalna 1, 63-200 Jarocin

tel.: +48 62 33 22 350  
fax: +48 62 33 22 359

sekretariat@szpitaljarocin.pl  
www.szpitaljarocin.pl

NIP: 6172189328  
REGON: 301415604

Sąd Rejonowy Poznań - Nowe Miasto i Wilda w Poznaniu  
IX Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego  
KRS: 0000354792

Kapitał zakładowy: 37.294.000





**SZPITAL POWIATOWY  
W JAROCINIE**

*Odpowiedź: Zamawiający odstępuje od wymogu, aby następujące elementy systemu (próbówki, igły, uchwyty, ) musiały pochodzić od jednego wytwórcy. W przypadku zaoferowania produktów pochodzących od różnych wytwórców - wykonawca składa oświadczenie, że wszystkie elementy systemu są ze sobą kompatybilne i że zweryfikowano wzajemną kompatybilność wyrobów medycznych zgodnie z instrukcjami wytwórców i przeprowadzono wskazane w nich działania zgodnie z tymi instrukcjami, zgodnie z wymogiem art. 30 ust 1 pkt. 1 Ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych.*

#### **Dotyczy pkt. 10**

28. Ponieważ Zamawiający oczekuje złożenia oferty na próbówki do oznaczeń OB. kompatybilnych do analizatora do OB., a próbówki te posiadają inny korek, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę warunku granicznego na:

„Bezpieczeństwo pracy, zabezpieczenie przed kontaktem z krwią i efektem aerozolem –

korek wykonany ze specjalnej mieszanki gumy z wyraźnym wklęsnięciem umieszczony głęboko w plastikowej osłonie, za wyjątkiem próbek do OB., które mogą posiadać korek jednoczęściowy i wykonany w całości z gumy”

*Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.*

#### **Dotyczy pkt. 12**

29. Jak należy rozumieć wymóg, aby „wszystkie elementy systemu z pakietu I muszą posiadać oznaczenie sterility na opakowaniu jednostkowym lub na indywidualnej etykiecie”?

Czy oznacza to, że należy również zaoferować uchwyty i mikropróbówki sterylne?

Wymóg ten nie jest możliwy do spełnienia przez jakiegokolwiek wykonawcę, bowiem uchwyty jednorazowe nie są oferowane w wersji sterylnej w żadnym systemie próżniowym, a mikropróbówki tylko przez ograniczoną ilość wykonawców.

Wobec powyższego, czy Zamawiający wyłączy wymóg pkt. 12 z parametrów granicznych?

*Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza uchwyty bez oznaczenia sterility, natomiast podtrzymuje zapisy dotyczące oznaczenia sterility mikropróbówek na opakowaniu jednostkowym lub na indywidualnej etykiecie. Ponadto mikropróbówki tj. poz 16, 17 zostały wydzielone do osobnego pakietu VI co umożliwi złożenie oferty.*

#### **Dotyczy pkt. 15**

30. Jak należy rozumieć określenie „lub rozwiązanie równoważne”? Czy przez to należy rozumieć, że Zamawiający dopuszcza zaoferowanie próbek np. do koagulologii pakowanych próżniowo w woreczkach foliowych w pozycji pionowej, bowiem takie spakowanie nie pogarsza, a wręcz polepsza funkcjonalność produktu?

Jeśli nie, to czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie z wymogu próbek pakowanych w pozycji pionowej, próbek do koagulologii jeśli są one spakowane próżniowo w torby aluminiowe?



„Szpital Powiatowy w Jarocinie” Sp. z o.o.  
ul. Szpitalna 1, 63-200 Jarocin

tel.: +48 62 33 22 350  
fax: +48 62 33 22 359

sekretariat@szpitaljarocin.pl  
www.szpitaljarocin.pl

NIP: 6172189328  
REGON: 301415604

Sąd Rejonowy Poznań - Nowe Miasto i Wilda w Poznaniu  
IX Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego  
KRS: 0000354792

Kapitał zakładowy: 37.294.000



SZPITAL POWIATOWY  
W JAROCINIE

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

**Załącznik 3b – Wymagania graniczne dla analizatora do OB**

**Dotyczy pkt. 11**

31. Zamawiający zawarł wymóg, aby analizator był kompatybilny z probówkami plastikowymi o poj. 1,5 ml z 3,2% cytrynianem. Tak opisany parametr graniczny zawęża liczbę wykonawców, do tych tylko którzy oferują próbki do OB. plastikowe o poj. 1,5 ml, a zatem stanowi utrudnienie uczciwej konkurencji.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wymagania granicznego na:

„ Analizator kompatybilny z probówkami do OB. oferowanymi w pozycji 6 Pakietu nr 1”

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

**Wszelkie wyjaśnienia i zmiany SIWZ stanowią integralną część SIWZ, należy je uwzględnić i zaznaczyć przy sporządzaniu oferty.**

**Informujemy, iż przedłuża się termin składania ofert do dnia 05.05.2017 godzina i miejsce składania bez zmian.**

PREZES Zarządu

*Leszek Mazurek*



„Szpital Powiatowy w Jarocinie” Sp. z o.o.  
ul. Szpitalna 1, 63-200 Jarocin

tel.: +48 62 33 22 350  
fax: +48 62 33 22 359

sekretariat@szpitaljarocin.pl  
www.szpitaljarocin.pl

NIP: 6172189328  
REGON: 301415604

Sąd Rejonowy Poznań - Nowe Miasto i Wilda w Poznaniu  
IX Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego  
KRS: 0000354792

Kapitał zakładowy: 37.294.000