



**SAMODZIELNY PUBLICZNY
CENTRALNY SZPITAL KLINICZNY**
02 - 097 Warszawa ul. Banacha 1a



DYREKTOR NACZELNY	599-15-00
Z-CA DYREKTORA DS. MEDYCZNYCH	599-15-10
Z-CA DYREKTORA DS. EKONOMICZNO - FINANSOWYCH	599-15-20
Z-CA DYREKTORA DS. ADMINISTRACYJNO-TECHNICZNYCH	599-15-30
GŁÓWNY KSIĘGOWY	599-22-20
CENTRALA 599-10-00	FAX 599-15-02

Warszawa, 17.10.2016r.

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego
na **dostawę wyrobów diagnostycznych**
Postępowanie znak DZP/270/144/16

W związku z wpływieniem pytań do SIWZ dotyczących w/w postępowania Zamawiający udziela następujących odpowiedzi:

Pytanie 1

Dotyczy: załącznik nr 2. Czy Zamawiający w pozycji nr 2 tabeli asortymentowej dopuści probówki z systemu podciśnieniowego z aktywatorem krzepnięcia na badania konsultacyjne, na 6-10 ml, o wymiarze 16x100mm lub 13x100 z rozszerzoną etykietą (minimum 1,7x5cm) z możliwością wpisania danych pacjenta zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 11 grudnia 2012r. w sprawie leczenia krwią w podmiotach leczniczych wykonujących działalność leczniczą w rodzaju stacjonarne i całodobowe świadczenia zdrowotne, w których przebywają pacjenci ze wskazaniami do leczenia krwią i jej składnikami, z późniejszymi zmianami. Korek na probówce w kolorze innym niż fioletowy i niebieski. Probówki z przezroczystego tworzywa, szczelne, o bardzo wysokim stopniu przejrzystości lub

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody. Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Pytanie 2

Dotyczy: załącznik nr 2. Czy Zamawiający w pozycji nr 2 tabeli asortymentowej dopuści probówki z systemu podciśnieniowego z aktywatorem krzepnięcia na badania konsultacyjne, na 9-10 ml, o wymiarze 16x100mm bez rozszerzonej etykiety, z zachowaniem rozmiarów minimalnych etykiety tj. 1,7 x 5cm. Korek na probówce w kolorze innym niż fioletowy i niebieski. Probówki z przezroczystego tworzywa, szczelne, o bardzo wysokim stopniu przejrzystości.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również takie probówki.

Pytanie 3

Dotyczy: załącznik nr 2. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z dyrektywą 2010/32/EUN zabezpieczenie przeciw przypadkowemu zakłuciu było umieszczone bezpośrednio na igle, zaś zakończenie procesu aktywacji igły towarzyszył wyraźnie słyszalny sygnał dźwiękowy tzw. klik.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza także taką możliwość.

Pytanie 4

Dotyczy: załącznik nr 2. Czy Zamawiający wymaga, aby uchwyt systemowy niezbędny do prawidłowego wkłucia igły do zatoki żyłnej pacjenta posiadał: oznaczenie jednorazowości w postaci symbolu międzynarodowego tj. przekreślonej cyfry 2 w kółku oraz oznaczenie nazwy producenta systemu i łączył się z igłą systemową połączeniem na gwint.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza także taką możliwość.

Pytanie 5

Dotyczy: załącznik nr 2. Czy Zamawiający wymaga, aby dla potwierdzenia pełnej kompatybilności na drodze próbki systemu zamkniętego-igły bezpieczne-uchwyty wykonawcy musieli przedłożyć oświadczenia producentów systemu o spełnianiu zasady jednego producenta dostarczanych akcesoriów.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza także taką możliwość.

Pytanie 6

Dotyczy: załącznik nr 2. Czy Zamawiający wymaga, aby próbki były wyposażone w korki zdejmowane bez potrzeby odkręcania ich od próbek, co znacznie usprawnia i skraca proces diagnostyczny oraz umożliwia zastosowanie najnowszych linii technologicznych.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza także taką możliwość.

W związku z udzielonymi odpowiedziami, na podstawie art.38 ust.4 ustawy z dnia 29.01.2004r Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2004r. Nr 19, poz.177 z późn. zm.) Zamawiający modyfikuje treść Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Z poważaniem,

KIEROWNIK
Działu Zamówień Publicznych

mgr Beata Kierzkowska