**Sekcja Zamówień Publicznych**

**oś. Na Skarpie 66**

**31-913 Kraków**

**Pismo: ZP/2/2019/7** Kraków dnia: 2019-05-16

Na podstawie art. 186 ust. 1 oraz ust. 2, ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2018 r. poz. 1986) Zamawiający wnosi odpowiedź na odwołanie Wykonawcy Medlab Products Sp. z o. o. wniesione dnia 2019-05-10 znak **KIO 863/19** dotyczące postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetarg nieograniczony na:

**Dostawa niesterylnego sprzętu jednorazowego i wielorazowego użytku**.

**Zamawiający uznaje w całości zarzuty zawarte w odwołaniu wniesionym przez Wykonawcę i wnosi o umorzenie postępowania oraz dokona zmian zapisów w opisie przedmiotu zamówienia w następujący sposób:**

**Zmieniamy zapis na:  
  
Ad A**

„Zamawiający wymaga aby wszystkie elementy systemu zamkniętego do pobierania krwi żylnej (pozycje: 1-12, 14, 17-27) pochodziły od jednego producenta (wytwórcy). W przypadku zaoferowania asortymentu od różnych producentów, Zamawiający wymaga dołączenia oświadczeń od producentów (wytwórców) poszczególnych elementów potwierdzających wzajemną kompatybilność zaoferowanych elementów systemów”

Podtrzymujemy wymóg pochodzenia systemów od jednego producenta, ponieważ gwarantuje on pełną kompatybilność jego elementów na poziomie technicznym, ale również zapewnia wysoki i jednolity poziom wszystkich elementów systemu do pobierania krwi na poziomie klinicznym. System działa jako całość i jako całość jest projektowany, a jego elementy są wspólnie walidowane dla celów diagnostyki laboratoryjnej. Zamawiający świadomy jak wielkie znaczenie ma faza przedlaboratoryjna dla leczenia pacjentów ma obowiązek zapewnić wysokiej jakości sprawdzony system Pa Liaj Na potwierdzenie, że nie jest to oczekiwanie wydumane, można przytoczyć zalecanie CLS (clinical af Laboratory Standards Institute) H01-A5 Tubes and Additives for Venous Blood Specimen Collection, w której zaleca się stosowanie systemów pochodzących od jednego producenta, a w przypadku zakupu systemu pochodzącego od różnych producentów wymagana jest jego pełna walidacja (proces pracochłonny i kosztowny) złagodzenie tego wymogu i dopuszczenie elementów różnych systemów za przedstawienie oświadczeń producentów nie jest pozorne. Dystrybutorzy wyrobów medycznych współpracują z producentami/wytwórcami sprzedawanych przez siebie produktów i nie ma żadnego powodu dla którego nie mieli by takich oświadczeń uzyskać.

Argumentacja Odwołującego, że słowo „producent” i „wytwórca” nie są synonimami w języku polskim wydaje się mocno naciągana, tym bardziej że sam Odwołujący w odwołaniu z dn, 18 lutego 2015 r. przeciw: Szpital Uniwersytecki nr 1 im. dr A. Jurasza w Bydgoszczy (Sygn. akt: KIO 317/15) sam podaję odwrotne znaczenie obydwu terminów niż w przedmiotowym odwołaniu. W złożonym w tamtym postępowaniu oświadczaniu Odwołujący twierdził, że jest „producentem” wytwarzanych przez firmę Hongyu Medical z Chin elementów systemu... A więc Odwołujący dopasowuje znaczenie słów, tak jak mu odpowiada.

Zgadzamy się wymienić pozycje, które w ramach Zadania 22 są elementami systemu zamkniętego do pobierania krwi żylnej.  
 **Ad B**

Według wiedzy i doświadczenia Zamawiającego, który używał również systemu z korkami wciskanymi, probówki z zamknięciem zakręcanym dają większą gwarancję pewnego zamknięcia podczas transportu oraz obróbki w laboratorium. Efekt aerozolowy jest również mniejszy kiedy otwiera się probówkę zakręcaną. Z tego, co powszechnie wiadomo firma Greiner Bio-One oferuje probówki zakręcane jako produkt „premium”, a nie starszą wersję systemu.  
  
Dlatego dla Zamawiającego zakręcane korki stanowią zaletę a nie wadę systemu próżniowego do pobierania krwi. Probówka do OB nie ma zakręcanego korka ponieważ jest wąska i długa (wstawiana jako „rurka” opadowa do aparatu) i ze względu na swoją konstrukcję i przeznaczenie (probówka ta nie jest w ogóle przeznaczona do otwierania, ani podczas pobierania krwi ani oznaczania OB na aparacie, dlatego mają wysoki solidny dobrze przylegający do probówki wciskany korek, który nie pozwala na przypadkowe otwarcie)

Jednak, aby ułatwić konkurencję przenosimy wymóg posiadania przez system zakręcanych korków (za wyjątkiem pozycji 14) do parametrów ocenianych.

Parametry oceniane dla Zadania 22

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
|  | Parametr | Punktacja | Tak/Nie |
| 1 | Probówki zaoferowanego systemu posiadają zamknięcie zakręcane za wyjątkiem probówek do OB z pozycji nr 14) | Tak – 10 Nie – 0 |  |
| 2 | Czas wykrzepiania standardowej probówki biochemicznej do 30 min | Tak – 10  Nie – 0 |  |
| 3 | Wszystkie probówki wykonane są z tworzywa sztucznego (PET lub PP) | Tak – 10  Nie – 0 |  |
| 4 | Termin ważności probówki koagulologicznej w dniu dostawy co najmniej 10 miesięcy | Tak – 10  Nie – 0 |  |

***Zamawiający  
  
Dr n med. Jerzy Friediger – Dyrektor Szpitala***