



SAMODZIELNY PUBLICZNY SPECJALISTYCZNY
ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ
W LĘBORKU

e-mail: sekretariat@szpital-lebork.com.pl, www.szpital-lebork.com.pl

84-300 LĘBORK, UL. JULIANA WĘGRZYNOWICZA 13, TEL. 59 86 35 202, FAX 59 86 33 173, DYREKCJA TEL. 59 8635 325



Lębork, dn. 20.04.2022 r.

ZP.261.18.2022

**Dot. zapytania ofertowego na zakup i sukcesywne dostawy – pojemniki chirurgiczne.
Znak sprawy ZP-ZO/18/22.**

W odpowiedzi na otrzymane pytania dot. w/w postępowania Zamawiający wyjaśnia:

1) Poz.A1:

Prosimy o dopuszczenie pojemników chirurgicznych do bezpiecznego przechowywania i transportu materiałów tkankowych umożliwiających utrwalenie w 10% zbuforowanej formalinie, o pojemności 15 ml, wymiarach 30,7 x 46,9mm, zakręcanych, wykonanych z polipropylenu.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

2) Poz.A2:

Prosimy o dopuszczenie pojemników chirurgicznych do bezpiecznego przechowywania i transportu materiałów tkankowych umożliwiających utrwalenie w 10% zbuforowanej formalinie, o pojemności 30 ml, wymiarach 38,5 x 45mm, zakręcanych, wykonanych z polipropylenu.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

3) Poz.A3:

Prosimy o dopuszczenie pojemników chirurgicznych do bezpiecznego przechowywania i transportu materiałów tkankowych umożliwiających utrwalenie w 10% zbuforowanej formalinie, o pojemności 120 ml, wymiarach 58x69mm, zakręcanych, wykonanych z polipropylenu.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

4) Poz.A3:

Prosimy o dopuszczenie pojemników chirurgicznych do bezpiecznego przechowywania i transportu materiałów tkankowych umożliwiających utrwalenie w 10% zbuforowanej

formalinie, o pojemności 100 ml, wymiarach 47,5 x 86,5mm, zakręcanych, wykonanych z polipropylenu.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

5) Poz.A4:

Prosimy o dopuszczenie pojemników chirurgicznych do bezpiecznego przechowywania i transportu materiałów tkankowych umożliwiających utwalenie w 10% zbuforowanej formalinie, o pojemności 200 ml, wymiarach 60x79mm, zakręcanych, wykonanych z polipropylenu.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

6) Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, iż wymaga aby pojemniki do badań histopatologicznych spełniały wymagania wyrobu medycznego do diagnostyki IVD.

Odp. Zamawiający potwierdza, iż wymaga aby pojemniki do badań histopatologicznych spełniały wymagania wyrobu medycznego do diagnostyki IVD.

W obwieszczeniu Ministra Zdrowia z dn. 24 września 2021 r. w sprawie standardów akredytacyjnych w zakresie udzielania świadczeń zdrowotnych oraz funkcjonowania jednostek diagnostyki patomorfologicznej czytamy:

„ 1) pojemniki do przechowywania i transportu materiału histologicznego; pojemniki spełniają wymagania wyrobu medycznego do diagnostyki in vitro zgodnie z aktualnie obowiązującymi regulacjami prawnymi.

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”.

7) 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.

Odp. Zamawiający potwierdza, 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.

W obwieszczeniu Ministra Zdrowia z dn. 24 września 2021 r. w sprawie standardów akredytacyjnych w zakresie udzielania świadczeń zdrowotnych oraz funkcjonowania jednostek diagnostyki patomorfologicznej czytamy:

„2) sposób oznakowania pojemników; pojemniki są oznakowane niezmywalnymi etykietami zawierającymi dane pozwalające na identyfikację pacjenta i pobranego materiału, zgodnie z załączonym skierowaniem.”

Dodatkowo, 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:

1. 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.
2. Etykieta umieszczona na naczyniu musi być trwała, niezmywalna, aby nie została zniszczona lub uszkodzona w trakcie transportu, przypadkowego zalania naczynia”.

8) Prosimy o modyfikację zapisów § 8 w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto a nie brutto. VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągnięte przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapisy umowy.