

WYJAŚNIENIA DO TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Dot. : postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na **Dostawę różnego sprzętu medycznego I**
Nr sprawy : ZP-11-097BN

W związku z pytaniami Wykonawców, które cytuję poniżej a dot. treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia w przedmiotowym postępowaniu, działając zgodnie z art.38 ust.1 pkt.3 ustawy - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z dnia 25 czerwca 2010r Nr 113, poz. 759 z póź. zm.), udzielam następującej odpowiedzi :

Pytanie 1: Pakiet nr 8 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści kieliszki do podawania leków w opakowaniach a' 80 szt. z odpowiednim przeliczeniem na opakowania.

Odp. TAK, Zamawiający dopuszcza opakowanie po 80 sztuk kieliszków.

Pytanie 2: Pakiet nr 9

Czy w postępowaniu ofertowym nr ZP-11-097BN w pakiecie nr 9: " Kieliszki do leków szklane z podziałką 5,10,15 ml", Zamawiający dopuści „ Kieliszki do leków plastikowe z podziałką 5, 10, 15ml" o takich samych parametrach użytkowych tj. możliwość sterylizacji i wielokrotnego użytku?

Odp. Zgodnie z SIWZ

Pytanie 3: Pakiet nr 2, poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyjaśnienie czy filtr ma posiadać złącze kolankowe i port kapno?

Odp. Filtr ma posiadać złącze kolanowe bądź proste oraz port kapno.

Pytanie 4: Pakiet nr 2, poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyjaśnienie czy Zamawiający będzie oczekiwał filtra o wadze 23 g i przestrzeni martwej 30 ml?

Odp. Zamawiający dopuszcza filtr o wadze 23g i przestrzeni martwej 30 ml.

Pytanie 5 Pakiet nr 2, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra o skuteczności nawilżania 31,1 mg H₂O przy VT 500m ml.

Odp. Zamawiający dopuszcza filtr o skuteczności nawilżania 31,1 mg H₂O przy VT 500 ml.

Pytanie 5 Pakiet nr 2, poz. 2

Zwracamy się do Zamawiającego o wyjaśnienie czy filtr ma się charakteryzować przestrzenią martwą max 81 ml oraz wagą nie większą niż 53 g?

Odp. Zamawiający dopuszcza filtr z przestrzenią martwą max 81 ml oraz wagą nie większą niż 53 g.

Pytanie 6 Pakiet nr 2, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra o skuteczności nawilżania 30 mg H₂O przy VT 500 ml

Odp. Zamawiający dopuszcza filtr o skuteczności nawilżania 30 mg H₂O przy VT 500 ml.

Zamawiający koryguje omyłkę pisarską w zakresie Pakietu 2 poz. 3 załącznika nr 2 do SIWZ- opis przedmiotu zamówienia w następujący sposób:

jest: „Filtr oddechowy elektrostatyczny z wymiennikiem ciepła i wilgoci, wykonany z celulozy o powierzchni filtracji min 23 cm² i skuteczności nawilżania powyżej 31 mg H₂O z portem do kapnografu, sterylny”

powinno być: „Filtr oddechowy elektrostatyczny z wymiennikiem ciepła i wilgoci, wykonany z celulozy o powierzchni filtracji min 23 cm² i skuteczności nawilżania powyżej 31 mg H₂O z portem do kapnografu, sterylny”

Pytanie 7 Pakiet nr 6, poz. 1a

Zwracamy się do Zamawiającego o wyjaśnienie czy strzykawki mają posiadać nominalną skalę 20ml i 50 ml?

Odp. Zamawiający wymaga strzykawek o pojemności 20 i 50 ml z dokładnością skali co 1 ml.

Pytanie 8 Pakiet nr 2, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 2 poz. 3 wymiennik ciepła i wilgoci wykonany z pianki, który jest równoważny z wymiennikiem ciepła i wilgoci wykonanym z celulozy?

W przypadku odmownej odpowiedzi zwracamy się z prośbą o podanie klinicznego uzasadnienia wymogu posiadania przez filtr wymiennika ciepła i wilgoci wykonanego z celulozy. Ponieważ zgodnie z naszą wiedzą celulozowe wymienniki ciepła i wilgoci nie wykazują żadnej przewagi nad wkładami HME z pianki, wręcz przeciwnie. Z badań przeprowadzonych przez niezależną brytyjską rządową agencję MIRA wynika, iż filtry posiadające wymiennik ciepła i wilgoci wykonane z pianki wykazują dodatkowo niższy opór przepływu oraz większą skuteczność filtracji.

Zamawiający nie może dostosować Specyfikacji do warunków technicznych wygodnych dla poszczególnych Oferentów, zawyżając tym samym wymagania techniczne w odniesieniu do swoich potrzeb. Próba ustalenia wymagań technicznych zawartych w Specyfikacji przez Oferentów, a nie przez Zamawiającego prowadzi do zachwiania równowagi pomiędzy poszczególnymi oferentami i w konsekwencji naruszenia zasad uczciwej konkurencji. W załączeniu przedstawiamy szczegółowe wyjaśnienia światowego producenta filtrów oddechowych.

Odp. Zgodnie z SIWZ. Zamawiający informuje iż SIWZ stanowi odzwierciedlenie potrzeb Zamawiającego, Zamawiający oświadcza iż wymogi SIWZ nie są dostosowywane do warunków technicznych wygodnych dla poszczególnych Wykonawców .

Pytanie 9 wzór umowy §1 ust 5

Czy Zamawiający może określić procent odstępowania od umowy?

Odp. Zamawiający na aktualnym etapie postępowania nie jest w stanie określić procentu odstępowania od umowy.

Pytanie 10 wzór umowy §2 ust 7b

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„ wymieni wadliwy towar na wolny od wad w terminie 48 godzin od chwili dostarczenia wadliwego asortymentu (w okresie gwarancji przesyłką kurierską na koszt Wykonawcy) i pozytywnego rozpatrzenia reklamacji. Jeżeli Wykonawca pomimo uznania reklamacji za zasadną nie zmieni towaru na wolny od wad we wskazanym wyżej terminie, Zamawiający może wykonać swoje uprawnienia zgodnie z przepisami kodeksu cywilnego?

Odp. Zgodnie z SIWZ

Pytanie 11 wzór umowy §4 ust 1 oraz ust 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej z 5% na 0,1 % oraz odpowiednio z 10% na 5%?

Odp. Zgodnie z SIWZ

Pytanie 12 wzór umowy §4 ust 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„ W przypadku zwłoki Wykonawcy w realizacji którejkolwiek z dostaw częściowych, o ile trwała powyżej 5 dni roboczych poza termin wskazany w §1 ust. 4 niniejszej umowy, Zamawiający w celu utrzymania ciągłości działalności zastrzega sobie możliwości zrealizowania dostawy u innego sprzedawcy i żądania od Wykonawcy zapłaty różnicy kosztów pomiędzy ceną ofertową a ceną zakupu.”

Odp. Zgodnie z SIWZ

Pytanie 13 wzór umowy §6 ust 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„ Strony dopuszczają zmiany umowy- o ile zmiany te nie spowodują zmiany rodzaju dostarczonego produktu (zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia w SIWZ) ceny jednostkowej netto oraz wartości umowy netto,(...)”

Odp. Zgodnie z SIWZ

Pytanie 14

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o udzielenie informacji czy wobec Zamawiającego nie została wszczęta likwidacja, czy Zamawiający nie przekształca się w spółkę prawa handlowego?

Odp. Zamawiający informuje iż nie została wobec niego wszczęta likwidacja, ani nie jest w trakcie procesu przekształcania się w spółkę prawa handlowego.

Pytanie 15 Dotyczy wzoru umowy §3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie w §3 ustępu o następującej treści:

„ W przypadku zwłoki w płatności (każdorazowo wystawionej faktury) powyżej 14 dni od momentu wymagalności należności za dostarczony asortyment, Wykonawca ma prawo do wstrzymania realizacji następných zamówień”.

Odp. Zgodnie z SIWZ

Pytanie 16 pakiet nr 2, poz.1

Czy Zamawiający dopuści filtry oddechowe elektrostatyczne, antybakteryjno- antywirusowe z zakończeniami 22F/15-22M(mm) przy zachowaniu pozostałych parametrów SIWZ?

Odp. TAK

Pytanie 17 pakiet nr 2, poz.2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie filtra mechanicznego z rozłożonym na włóknach hydrofobowych ładunkiem elektrostatycznym, z wydzieloną warstwą wymiennika i wilgoci z harmonijkową membraną filtrującą, o skuteczności nawilżania 32,2 mg/l przy objętości przepływu 1000 ml i skuteczności filtracji >99,9999%, z portem do kapnografu, sterylny?

Odp. TAK

Pytanie 18 pakiet nr 2, poz.3

Czy Zamawiający dopuści filtr oddechowy elektrostatyczny z wymiennikiem ciepła i wilgoci wykonanym z poliestru o powierzchni filtracji 22,9cm² o wydajności nawilżania 34,0mg/l przy objętości przepływu w litrach (TV) 0,25 z portem do kapnografu, sterylny?

Odp. TAK

Pytanie 19 pakiet nr 6, poz.1

Zamawiający wymaga strzykawkę pasujących do wszystkich typów pomp infuzyjnych, dlatego prosimy o podanie jakie pompy infuzyjne, jakich producentów posiada Zamawiający w celu zachowania kompatybilności lub podanie producentów strzykawkę używanych do tej pory. Informujemy, że każdy producent pompy strzykawki różnych producentów umieszczając ich w menu pompy.

Odp . Zamawiający posiada pompy infuzyjne następujących producentów: TERUMO, IVAC, ABBOT, INFUSOMAT SPACE, MEDIMA , PERFUSOR

Pytanie 20 pakiet nr 7, poz.1a,b,c,d

Czy Zamawiający wymaga przedłużacz do pomp infuzyjnych bez toksycznych ftalanów, co zmaterializowało się w Dyrektywie 2007/47/WE Parlamentu Europejskiego z dnia 05.09.2007r., której przepisy obowiązują od 21 marca 2010r. i obecnie co do wymagań zasadniczych, zostały przeniesione do Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 12 stycznia 2011 r. (Dz. U. z 24 stycznia 2011 nr 16 poz. 74)? W przypadku negatywnej odpowiedzi czy Zamawiający będzie wymagał na opakowaniu jednostkowym umieszczenia informacji w instrukcji używania o ryzyku resztkowym dla pacjentów z grupy ryzyka tj. dzieci, kobiet ciężarnych lub kobiet karmiących oraz w stosownych przypadkach o odpowiednich środkach zapobiegawczych?

Odp. Zamawiający w SIWZ nie określił wymogu aby pompy infuzyjne miały być pozbawione toksycznych ftalanów.

Zamawiający w tek kwestii odsyła Wykonawcę do zapoznania się ze stanowiskiem Ministra Zdrowia w sprawie zastosowania polichloru winylu w produkcji wyrobów medycznych, pod adresem strony : <http://www.mz.gov.pl/wwwmz/index?mr=m037613781&ms=376&ml=pl&mi=378&mx=0&mt=&my=523&ma=06235>

Minister Zdrowia w sprawie eliminacji (ograniczenia) stosowania wyrobów medycznych zawierających PCV proponuje następujące stanowisko:

„Wyroby medyczne zawierające PCV, nie powinny być obecnie wycofywane z rynku wyrobów medycznych. Nie wydaje się także, by – wobec umiarkowanego poziomu ryzyka stosowania tych wyrobów istniały przesłanki do ograniczenia stosowania takich wyrobów”

Odnośnie umieszczenia informacji na opakowaniu jednostkowym Zamawiający odsyła Wykonawcę do Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 12 stycznia 2011 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych.

Pytanie 21 pakiet nr 8, poz.1

Zamawiający wymaga kieliszków do leków j. u. z podziałką 5,10, 15 ml. Czy w związku z powyższym Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kieliszków do leków o pojemności całkowitej 25ml, z zaznaczoną cyfrową podziałką co 5ml?

Odp. TAK o ile oferent zapewni iż średnica podstawy kieliszka nie będzie większa niż 2,5 cm. Szpital posiada tace na leki, gdzie jedna kratka na leki ma rozmiar 3x3cm warunkujące średnicę podstawy kieliszka.

Pytanie 22 pakiet nr 9, poz.1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kieliszków do leków z podziałką łyżka mała i łyżka stołowa o pojemności całkowitej 24 cm.

Odp. Zgodnie z SIWZ

Pytanie 23 pakiet nr 2, poz.1,2,3

Czy Zamawiający, w trosce o zachowanie zasad uczciwej konkurencji, dopuści produkty mikrobiologiczne czyste dzięki zastosowaniu specjalnych procedur „Manufacturer Clean”? Oferowane rozwiązanie jest porównywalne z wymaganym dostarczeniem sterylnych produktów ponieważ po otwarciu opakowania na oddziale IT bądź na bloku operacyjnym produkty tracą sterylność i pozostają jedynie mikrobiologicznie czyste.

Odp. Zgodnie z SIWZ

*Z upoważnienia DYREKTORA SPSKM
Z-ca Dyr. ds. Ekonomicznych - Główny Księgowy
mgr Ewa Mołek*