



Samodzielny Publiczny Szpital Wojewódzki im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu[®]

22 - 400 Zamość, ul. Aleje Jana Pawła II 10



Zamość, dnia 23 kwietnia 2015r.



AG.ZP.3320. 26. 04108. 15

Certyfikat nr 51705/B/0001/UK/Po
ISO 9001 : 2008

Certyfikat nr 51705/A/0001/UK/Po
ISO 14001 : 2004

Certyfikat nr 51705/X/0001/UA/Po
PN-N 18001 : 2004

Certyfikat nr 51705/C/0001/UK/Po
OHSAS 18001 : 2007

Certyfikat nr 51705/D/0001/UK/Po
ISO 27001 : 2005

Certyfikat nr 64151/A/0001/UK/Po
ISO 22000 : 2005

dotyczy: **wyjaśnień i zmiany treści SIWZ.**

Samodzielny Publiczny Szpital Wojewódzki im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu ul. Aleje Jana Pawła II 10, zgodnie z art. 38 ust.1, 2 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004 r. z późn. zm. informuje, że wpłynęły pytania dotyczące treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia opracowanej do przetargu nieograniczonego na dostawę sprzętu medycznego jednorazowego użytku. Poniżej podajemy ich treść i wyjaśnienia:



KOMITET
UPOWSZECZNIANIA
KARMIEŃIA
PIERSIA

Pytanie 1 dot. zadania nr 20:

Zwracamy się do zamawiającego o udzielenie informacji czy czujnik SPO2 dla noworodków ma być kalibrowany w technologii OXI/MAX ?

Wyjaśnienie: Nie.

tel. Centrala
84 6773333

tel. Sekretariat
84 6773300

Fax
84 6386669

Pytanie 2 dot. zadania nr 20:

Prosimy o udostępnienie informacji na temat rodzaju wtyczki (ilości wtyków) jaka jest potrzebna do pełnej kompatybilności z urządzeniem jakie posiada zamawiający ?

Wyjaśnienie:

Oferowany czujnik ma być kompatybilny z posiadanym przez zamawiającego adapterem ze złączem (wtyczką) typu Nellcor, ilość wtyków – 9.

www.szpital.zam.pl

e mail:
szpital@szpital.zam.pl

Pytanie 3 dot. zadania nr 35:

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w zadaniu 35 systemów do usuwania z naczyń typu pętla poz. 1 6F średnica pętli 6 – 10 mm długości 120 cm; poz. 2 6F średnica pętli 9 – 15 mm długości 120 cm.

Wyjaśnienie:

Wiążący jest opis przedmiotu zamówienia określony w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

NIP
922-22-92-491

REGON
006050134

KRS
0000021024

PEKAO S.A. I Oddział
w Zamościu
61 1240 2816 1111
0010 3901 3524

Pytanie 4 dot. zadania nr 48 poz. 1:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic chlorowanych, bez warstwy polimerowej od strony roboczej ?

Proces chlorowania przeprowadza się w celu usunięcia z powierzchni rękawic resztkowych substancji chemicznych użytych w procesie produkcji, nadaje im gładkość i zapobiega sklejanemu się rękawic w opakowaniu. Rękawice chlorowane są „czystsze” i wywołują mniej podrażnień skórnych.

Proces polimeryzacji rękawic występuje wtedy, gdy zmniejszona jest liczba procesów płukania, czyli oczyszczania rękawic z zawartości substancji resztkowych,

a zewnętrzna warstwa polimerowa ma zapobiegać sklejeniu się rękawic w opakowaniu.

Wyjaśnienie:

Wiążący jest opis przedmiotu zamówienia określony w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie 5:

Czy Zamawiający dopuszcza składanie zamówień w pełnych opakowaniach handlowych (worki stomijne pakowane po 30 sztuk w opakowaniu handlowym) ? W przypadku naszej firmy nie ma możliwości sprzedawania pojedynczych sztuk, gdyż magazyn znajduje się na Węgrzech skąd bezpośrednio wysyłany jest towar do Zamawiającego.

Wyjaśnienie:

Zamawiający określił w zadaniu nr 4 ilości worków stomijnych w sztukach mając na uwadze fakt, iż w zależności od producenta opakowanie handlowe może zawierać różną ilość wyrobów. W składanych zamówieniach zamawiający będzie określał liczbę opakowań towaru. W ofercie cenowej należy podać i wycenić liczbę oferowanych opakowań z określeniem ilości sztuk w jednym opakowaniu. Jeżeli w wyniku przeliczenia wymaganej ogólnej ilości (określonej w SIWZ sztukach) na liczbę oferowanych opakowań uzyska się liczbę z ułamkiem należy dokonać zaokrąglenia do pełnych opakowań w górę.

Pytanie 6:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie wysyłania faktury osobno nie wraz z towarem, gdyż w przypadku naszej firmy towar wysyłany jest z Magazynu na Węgrzech natomiast faktury z biura z Warszawy co uniemożliwia wysyłanie towaru i faktury razem. Do każdej dostawy dołączony jest dokument WZ, faktura dostarczana jest w ciągu 48 godzin (list polecony priorytetowy). Istnieje możliwość przesyłania skanu faktury na adres mailowy wskazany przez zamawiającego (zamiast faktury przesyłanej drogą pocztową, wybór opcji należy do Zamawiającego). Czy Zamawiający dopuszcza którąś z możliwości ?

Wyjaśnienie:

Specyfikacja istotnych warunków zamówienia nie zawiera wymogu dostarczenia faktury wraz z dostawą towaru. Proponowane rozwiązanie – wysyłanie faktury osobno jest do przyjęcia przez Zamawiającego.

Pytanie 7 dot. zadania nr 48:

Prosimy o dopuszczenie w zadaniu nr 48 wysokiej klasy rękawic diagnostycznych nitylowych, obustronnie polimeryzowanych, zarówno od strony roboczej jak i od strony wewnętrznej rękawicy, co ułatwia zakładanie rękawic, spełniających pozostałe wymagania.

Wyjaśnienie:

Wiążący jest opis przedmiotu zamówienia określony w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie 8 dot. zapisów SIWZ

Prosimy o wyjaśnienie czy nie zaszła pomyłka i wadium należy wnosić do dnia składania ofert, tj. do 20 maja 2015r.

Wyjaśnienie: Tak. Wadium należy wnosić do terminu składania ofert tj. do 20 maja 2015r. godz. 11.00.

Pytanie 9 dot. pakietu 54, 55:

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 54 i 55 złącza niskiego ciśnienia o wytrzymałości 375 PSI? Standardem we wstrzykiwaczach tego typu jest 350 PSI, a maksymalne ciśnienie, jakie może wytworzyć wstrzykiwacz Medrad Stellant CT D to 325 PSI.

Przedstawiciel handlowy i jedyna na terenie Polski autoryzowana organizacja serwisowa amerykańskiej firmy MEDRAD sprzedaje złącza o wytrzymałości 350 PSI do ww. wstrzykiwacza. Poniżej znajduje się etykieta złączy dostarczanych przez przedstawiciela handlowego firmy Medrad (Bayer). Prosimy o wyjaśnienie w jakim celu zamawiający wprowadził wymóg aby łącznik niskociśnieniowy posiadał wytrzymałość 400 PSI. W przypadku braku zgody na naszą prośbę prosimy o wyjaśnienie takiej decyzji.

Wyjaśnienie:

Kopia etykiety złączy, o której mowa w pytaniu jest nieczytelna, zatem zamawiający nie zamieścił jej w treści pytania.

Zamawiający dopuszcza w zadaniu 54 złącza niskiego ciśnienia o wytrzymałości 375 PSI. Jednocześnie wyjaśniamy, iż wymóg posiadania przez złącze wytrzymałości 400 PSI został wprowadzony do SIWZ ze względu na bezpieczeństwo pacjenta.

Jednocześnie zamawiający, na mocy art. 38 ust. 4 ustawy Prawo zamówień publicznych, zmienia treść specyfikacji istotnych warunków zamówienia w następującym zakresie:

- 1. Ulega wyłączeniu z przedmiotowego postępowania zadanie nr 55 – zestawy do strzykawki Bayer Healthcare Stellant CT D w ilości 1 500 zestawów.**
- 2. Ulega zmianie ilość przedmiotu zamówienia w zadaniu nr 54 – wkłady do strzykawki automatycznej Stellant. Obowiązująca po zmianie ilość to 1 000 sztuk. Kwota wadium dla zadania nr 54 po wprowadzonej zmianie wynosi 550,00 złotych.**
- 3. Wysokość wadium za całość przedmiotu zamówienia po powyższych zmianach wynosi 9 750,00 złotych.**

Dotychczasowa numeracja zadań określona w SIWZ nie ulega zmianie.

Pytanie 10 dot. pakietu 54:

Prosimy o rezygnację z zapisu wymagającego zaoferowania wkładów oryginalnych firmy Bayer Healthcare. Zapis taki pozwala na start tylko jednej firmie, tj. przedstawicielowi firmy Bayer, co jest niezgodne z zasadami uczciwej konkurencji i spowoduje znaczny wzrost cen asortymentu.

Wyjaśnienie:

Nie. Wymóg używania oryginalnych wkładów do wstrzykiwacza Stellant CT D firmy Bayer Healthcare wynika z umownych warunków gwarancji, którą objęty jest przedmiotowy wstrzykiwacz. Zgodnie z zapisem w pkt. 16 karty gwarancyjnej dla tego urządzenia: „W przypadku używania części wymiennych innych niż oryginalne produkty firmy Bayer o symbolach katalogowych: wkłady SDS-CTP-QFT oraz łączniki niskociśnieniowe SSS-LP-60-T gwarancja automatycznie wygasa.”

Powyższy zapis uniemożliwia zamawiającemu odstąpienie od zawartego w SIWZ wymogu zaoferowania oryginalnych wkładów do wstrzykiwacza Stellant CT D firmy Bayer Healthcare. Utrata posiadanej gwarancji grozi zamawiającemu stratami finansowymi niewspółmiernie wyższymi niż koszt zakupu oryginalnych elementów do wstrzykiwacza. Nie bez znaczenia jest tu również dobro i bezpieczeństwo pacjentów.

Pytanie 11 dot. zadania nr 21:

Prosimy o doprecyzowanie - czy mankiety jednorazowe dla noworodków mają być jedno czy dwuliniowe ?

Wyjaśnienie:

Mankiety mają być z jednym przewodem doprowadzającym.

Pytanie 12 dot. zadania nr 48:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie rękawic pakowanych po 200 szt. z odpowiednim przeliczeniem.

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rękawic pakowanych po 200 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ogólnej ilości wynikającej z SIWZ.

Pytanie 13 dot. zadania nr 48:

Prosimy o odstąpienie od wymogu aby rękawice miały badania potwierdzone przez jednostkę niezależną od producenta dotyczące bariery dla patogenów krwiopochodnych.

Wyjaśnienie:

Wiążący jest opis przedmiotu zamówienia określony w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie 14 dot. zadania nr 48:

Prosimy o odstąpienie od kodowania rozmiarów rękawic kolorami. Na każdym opakowaniu widoczny jest rozmiar, który uniemożliwia pomyłkę w wyborze odpowiedniego rozmiaru.

Wyjaśnienie:

Wiążący jest opis przedmiotu zamówienia określony w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie 15 dot. zadania nr 48:

Prosimy o odstąpienie od wymogu aby rękawice były polimerowane od strony roboczej i chlorowane od strony wewnętrznej.

Wyjaśnienie:

Wiążący jest opis przedmiotu zamówienia określony w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie 16 dot. wzoru umowy § 9 ust. 3:

Zwracamy się z prośbą o modyfikację projektu umowy i dopuszczenie zmiany ceny brutto w przypadku zmiany stawki VAT. W najbliższym czasie ma nastąpić podniesienie stawki VAT na wyroby medyczne z 8% na 23%. Podniesienie stawki VAT o 15% punktów procentowych, przy utrzymywaniu cen brutto na niezmiennym poziomie spowoduje, że przez część trwania umowy wykonawca będzie sprzedawał towar ze stratą. Wykonawca nie może sobie pozwolić na złożenie oferty z góry zakładając, że będzie ponosić stratę, w związku z czym od razu będzie musiał wliczyć ewentualną podwyżkę podatku w przygotowanej ofercie. Takie rozwiązanie jest z kolei niekorzystne dla Zamawiającego, ponieważ spowoduje przekroczenie wartości przeznaczonych na realizację jak również uzyskanie wyższych cen od początku trwania umowy przetargowej. Dodatkowo powszechnie przyjęta na gruncie orzecznictwa Trybunału Sprawiedliwości Unii Europejskiej mówi o konstrukcyjnej zasadzie neutralności VAT dla podatnika – podatek ten powinien obciążyć nabywcę (odbiorcę) towarów, nie zaś Wykonawcę (dostawcę) –

celem uniknięcia konieczności wprowadzenia zmian do treści umowy w przypadku urzędowej zmiany stawki podatku VAT. Obciążenie Wykonawcy negatywnymi skutkami zmiany stawki VAT stanowi nieuprawnione obniżenie wynagrodzenia należnego Wykonawcy, naruszając zasadę równowagi ekonomicznej pomiędzy Zamawiającym i Wykonawcą.

Wyjaśnienie:

Wiążące są zapisy wzoru umowy – integralnej części specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie 17:

W zakresie części nr 54 oraz 55 prowadzonego postępowania przetargowego, Zamawiający będzie nabywał materiały jednorazowego użytku do wstrzykiwacza kontrastu firmy MEDRAD (obecnie Bayer): STELLANT CT D (numer seryjny 100664). Wspomniany wyżej wstrzykiwacz kontrastu STELLANT CT D o numerze seryjnym 100664 objęty jest aktualnie 13 – miesięczną gwarancją, upływającą w dniu 17.04.2016 roku, która świadczona jest na warunkach precyzyjnie określonych w załączonym Protokole Instalacji i karcie Gwarancyjnej urządzenia, sporządzonych i przekazanych Państwu w dniu jego instalacji, tj. w dniu 17.03.2015r.

Powołując się na zapisy art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz.U. z 2013r. poz. 907 z późn. zm.), zwracamy się z prośbą o udzielenie wyjaśnień treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia i o odpowiedź na poniższe pytanie, które dotyczy przedmiotu zamówienia określonego w załączniku nr 4 do SIWZ – Formularze cenowe dla Części nr 54 i 55 postępowania:

Czy Zamawiający, uwzględniając fakt, iż w ramach Części nr 55 i nr 54 w/w postępowania przetargowego nabywać będzie sprzęt jednorazowego użytku do systemu wstrzykiwacza kontrastu STELLANT CT D (nr seryjny 100664), objętego obecnie pełną gwarancją producencką, będzie wymagać od wykonawców zaoferowania materiałów oryginalnych, tj. zalecanych i autoryzowanych przez producenta w/w urządzenia, które są w pełni kompatybilne z przedmiotową aparaturą i których wykorzystanie nie będzie bezpośrednim powodem wyłączenia gwarancji producenckiej udzielonej na wstrzykiwacz przez producenta/serwis urządzenia, w dniu jego instalacji ?

Uzasadnienie: Stosowanie podczas eksploatacji wstrzykiwacza STELLANT CT D zestawów wkładowych innych niż sprzęt, o którym mowa jest w treści powyższego pytania oraz w treści załączonego tu Protokołu Instalacji i Karty Gwarancyjnej urządzenia, oznaczać będzie automatyczne cofnięcie przez producenta tego aparatu gwarancji udzielonej na niego w dniu 17.03.2015r.

Stosowanie podczas eksploatacji wstrzykiwacza STELLANT CT D zestawów wkładowych innych niż sprzęt, o którym mowa jest w treści powyższego pytania oraz w treści załączonego tu Protokołu Instalacji i Karty Gwarancyjnej urządzenia, oznaczać także będzie automatyczne odstąpienie przez producenta aparatu i przez jego autoryzowany serwis od ponoszenia jakiegokolwiek odpowiedzialności merytorycznej i prawnie – finansowej za poprawność działania tego aparatu i za jego wpływ na bezpieczeństwo osób trzecich (Personel Samodzielnego Publicznego Szpitala Wojewódzkiego im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu lub badani przez Państwa Pacjenci), z włączeniem tu okoliczności związanych z zaistnieniem ewentualnego incydentu medycznego. Prosimy o wprowadzenie przez Zamawiającego treści udzielonej nam odpowiedzi do SIWZ i o nadanie jej tym samym charakteru wiążącego dla wszystkich podmiotów biorących udział w niniejszym postępowaniu przetargowym.

Wyjaśnienie:

Obowiązują zmiany treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia wprowadzone na str. 3 niniejszego pisma pod wyjaśnieniami do pytania nr 9, tj.:

- zadanie 55 zostaje wyłączone z przedmiotowego postępowania;
- w zadaniu 54 ulega zmianie ilość zestawów - z 500 sztuk na 1 000 sztuk.

W pozostałym zakresie opis przedmiotu zamówienia w zadaniu 54 określony w specyfikacji istotnych warunków zamówienia nie ulega zmianie, z wyjątkiem dopuszczenia złącza niskiego ciśnienia o wytrzymałości 375 PSI – wyjaśnienia do pytania nr 9. Wymagane są zatem oryginalne wkłady do wstrzykiwacza Stellant CT D firmy Bayer Healthcare.

Pytanie 18:

Czy Zamawiający w zakresie zadania nr 14 poz. 2 dopuści złożenie oferty z igłami w rozmiarze 20G x 25 mm, spełniającymi pozostałe wymagania z SIWZ ?

Zgoda Zamawiającego na pytania umożliwi naszej firmie przystąpienie do przetargu na zasadzie wolnej konkurencji oraz zaoferowanie najwyższej jakości portów produkcji niemieckiej firmy, natomiast Zamawiającemu wybór oferty spośród ich większej ilości, co będzie korzystne dla Zamawiającego ze względów ekonomicznych.

Wyjaśnienie:

Wiążący jest opis przedmiotu zamówienia określony w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie 19 dot. zadania 10:

Czy Zamawiający dopuści układy mikrobiologicznie czyste ?

Wyjaśnienie:

Wiążący jest opis przedmiotu zamówienia określony w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie 20 dot. zadania 11:

Czy Zamawiający wymaga aby układ oddechowy (poz. 1) był kompatybilny z paskowym mocowaniem (poz. 2 i 3), to znaczy aby posiadał system mocowania generatora przystosowany do tego mocowania ?

Wyjaśnienie:

Układ oddechowy ma być kompatybilny z paskowym mocowaniem.

Pytanie 21 dot. zadania 12:

Czy Zamawiający wymaga aby komora nawilżacza była oznakowana na opakowaniu jednostkowym datą ważności i numerem serii ?

Wyjaśnienie:

Tak.

Pytanie 22 dot. zadania 12:

Czy Zamawiający wymaga aby komora posiadała system zapobiegający nadmiernemu parowaniu wody ?

Wyjaśnienie:

Tak.

Pytanie 23 dot. zadania 52:

Prosimy o wyjaśnienie czy zapis „anatomiczne wygięcie odpowiadające budowie anatomicznej gardła” oznacza, że rurka maski ma być wygięta zgodnie z budową anatomiczną gardła (pod kątem 70°) i usztywniona ?

Wyjaśnienie:

Jak w opisie przedmiotu zamówienia - rurka ma być wygięta zgodnie z budową anatomiczną gardła.

Pytanie 24 dot. zadania 28:

Jakiego rodzaju testu do diagnostyki przedwczesnego odpływania wód płodowych oczekuje Zamawiający: opartego na zmianach pH, czy wykrywający IGFBP-1 ?

Wyjaśnienie:

Należy zaoferować test wykrywający IGFBP-1.

Pytanie 25 dot. zadania 17:

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy wkłady z powłoką antybakteryjną brytyjskiego systemu VacSax, z bezpłatnym dostarczeniem odpowiednich kanistrów wielorazowych do tych wkładów ?

Wyjaśnienie:

Wiążący jest opis przedmiotu zamówienia określony w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie 26 dot. zadania nr 14:

Czy Zamawiający dopuści w poz. 2 igły do portu zakrzywione o szlifie atraumatycznym, bez drenu; 20G x 20 mm.

Wyjaśnienie:

Wiążący jest opis przedmiotu zamówienia określony w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie 27 dot. § 2 pkt. 5 wzoru umowy:

Wnosimy o modyfikację w/w paragrafu wzoru umowy poprzez dopisanie: „Sprzedający zobowiązuje się do zapewnienia ciągłości dostaw w okresie trwania umowy. W przypadku wystąpienia okoliczności niezależnych od Sprzedającego (np. zaprzestanie produkcji, brak importu do Polski, wprowadzenie nowego asortymentu w miejsce dotychczas produkowanego), Sprzedający niezwłocznie zaproponuje Zamawiającemu zamienny wyrób o niegorszych parametrach. Cena zamiennego wyrobu (odpowiednika) nie może być wyższa od ceny wyrobu objętego niniejszą umową, z zastrzeżeniem ust. 6 z wyłączeniem sytuacji gdy nastąpił brak zapłaty przez zamawiającego za dostarczony towar w terminie określonym w § 4 ust. 1”.

Wyjaśnienie:

Wiążąca jest treść wzoru umowy – integralnej części specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie 28 dot. § 7 wzoru umowy:

Wnosimy o modyfikację w/w paragrafu wzoru umowy poprzez dopisanie: „Trzykrotne kolejne niewypełnienie warunków umowy przez Sprzedającego, w tym m.in. nieterminowe lub niezgodne z zamówieniem pod względem jakości, asortymentu bądź ilości realizowanie dostaw, a także inne istotne, powtarzające się uchybienia w trakcie realizacji umowy, dają podstawę Kupującemu do rozwiązania umowy ze skutkiem natychmiastowym z wyłączeniem sytuacji gdy nastąpił brak zapłaty przez Za-

mawiającego za dostarczony towar w terminie określonym w § 4 ust. 1. W niniejszej sytuacji ma zastosowanie odpowiednio § 6 ust. 2 i 4.”

Wyjaśnienie:

Wiążąca jest treść wzoru umowy – integralnej części specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Zastępca Dyrektora
Samodzielnego Publicznego Szpitala Wojewódzkiego
im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu
ds. Lecznictwa
lek. med. Marek Lipiec