



SSZZOZ im. dr. Teodora Dunina
w Rudce

Samodzielny Specjalistyczny Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej
im. dr. Teodora Dunina w Rudce

Aleja Teodora Dunina 1, Rudka, 05-320 Mrozy
tel/fax (0-25) 7574343
centrala (0-25) 7574042; 7574170; 7574951

Bank Spółdzielczy w Mrozach Nr 18 9227 0004 0000 2352 2000 0020
REGON 000290512, NIP 822-18-40-091

Rudka dnia 21.06.2013r.

Znak sprawy: AG/SzT/2710/6/13
NR KANC.: A1143

**Dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawy sprzętu medycznego
jednorazowego użytku i artykułów EKG.
Znak sprawy: AG/SzT/2710/6/13**

Zgodnie z art.38 ust.1 Pzp Zamawiający udziela odpowiedzi na otrzymane pytania:
Dotyczy części 4 poz. 1:

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyodrębnienie z pakietu nr 4 pozycji nr 2 i 4 jako oddzielny pakiet? Pozytywne przychylenie się do prośby pozwoli na złożenie większej ilości ofert co znacznie wpłynie na obniżenie wydatków budżetowych Państwa placówki.

- *Zamawiający nie wyraża zgody*

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający zgodzi się na zmianę sposobu numeracji rękawic? Przyjęte jest, że rękawice chirurgiczne sterylne posiadają numerację typu: 6.0; 6.5; 7.0; 7.5; 8.0; 8.5; 9.0.

- *Zamawiający wyraża zgodę*

Dotyczy części 4 poz. 2,3,4

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający dopuszcza, aby rękawice posiadały widoczne teksturowanie na końcach palców?

- *Zgodnie z SIWZ*

Pytanie nr 4

Czy Zamawiający dopuszcza, aby rękawice w rozmiarze XL, ze względu na swoją wielkość, pakowane były a'90szt, podczas gdy wszystkie pozostałe rozmiary pakowane są a'100szt?

- *Wykonawca podaje wielkość opakowania z jednoczesnym przeliczeniem wymaganej ilości sztuk przez zamawiającego*

Pytanie nr 5

Czy Zamawiający odstąpi od wymagania dostępności rękawic winylowych w rozmiarze XS? Dla tego typu materiału (winyl) wielu producentów ogranicza produkcję do rozmiarów S, M, L, XL.

- *Zamawiający wyraża zgodę*

Pytanie nr 6

Czy Zamawiający dopuszcza, aby rękawice XS, S, M, L pakowane były a'200szt, a w rozmiarze XL a' 180szt?

- *Wykonawca podaje wielkość opakowania z jednoczesnym przeliczeniem wymaganej ilości sztuk przez zamawiającego*

Pytanie nr 7

Zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem czy w części nr 4 pozycji nr 3 odstąpi od wymogu aby rękawice winylowe były przebadane na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F 1671? Rękawice winylowe nie są rekomendowane ze względu na strukturę surowca do procedur wymagających kontaktu z patogenami krwiopochodnymi.

- *Zamawiający nie wyraża zgody*

Pytanie nr 8

Prosimy o dopuszczenie w części nr 4 pozycji nr 3 dopuści rękawice chirurgiczne w rozmiarach 6,0 do 9,0?

- *Zamawiający dopuszcza*

Dotyczy części 2 poz. 1

Pytanie nr 9

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foleya z plastikową zastawką, sterylizowany EO, pakowany w wewnętrzny worek foliowy oraz zewnętrzne opakowanie papier-folia, spełniające pozostałe wymagania SIWZ ?

- *Zamawiający nie wyraża zgody*

Dotyczy części 2 poz. 4

Pytanie nr 10

Czy Zamawiający dopuści cewnik urologiczny Nelaton o powierzchni gładkiej spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

- *Zamawiający nie wyraża zgody*

Dotyczy części 5 poz. 2

Pytanie nr 11

Czy Zamawiający dopuści fartuch medyczny foliowany w całości ?

- *Zamawiający nie dopuszcza*

Dotyczy formularza oferty i asortymentowo-cenowego

Pytanie nr 12

Czy Zamawiający wymaga, aby formularz ofertowy i cenowy zawierał wszystkie zadania, czy wystarczy załączyć tylko te wybrane zadania do których przystępujemy?

- *Zamawiający nie wymaga, aby formularz ofertowy i cenowy zawierał wszystkie zadania, wystarczy złożyć ofertę tylko na wybrane części.*

Dotyczy postanowień umownych § 9 ust. 2-5

Wnosimy o modyfikację w/w zapisu

Pytanie nr 13

2) Wykonawca zapłaci zamawiającemu kary umowne za zwłokę w wykonaniu przedmiotu umowy w wysokości 0,50% wartości brutto niedostarczonej w terminie dostawy za każdy dzień opóźnienia za wyjątkiem sytuacji w której Dostawca odmówi dostarczenia towaru Zamawiającemu w przypadku nieterminowego regulowania należności za dostarczone produkty.

- *Zamawiający nie wyraża zgody*

Pytanie nr 14

Wykonawca z tytułu odstąpienia od wykonania umowy z przyczyn niezależnych od zamawiającego zapłaci zamawiającemu odszkodowanie w wysokości 5% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.

- *Zamawiający nie wyraża zgody*

Pytanie nr 15

Zastrzeżenie kar umownych nie wyklucza odpowiedzialności wykonawcy z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania umowy na zasadach ogólnych?

- *Zamawiający nie wyraża zgody*

Pytanie nr 16

W przypadku nie zastosowania się wykonawcy do § 2 pkt.2 niniejszej umowy zamawiający może odstąpić od dalszej jej realizacji w trybie natychmiastowym, a wykonawca zapłaci zamawiającemu odszkodowanie w wysokości 5% wartości brutto niezrealizowanej części umowy?

- *Zamawiający nie wyraża zgody*

Dotyczy –Dokumenty Dopuszczające

Pytanie nr 17

Mając na uwadze wejście w życie ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych (Dz.U. z 2010r. Nr 107, poz.679) prosimy potwierdzić, że Zamawiający działając zgodnie ze zmienionymi przepisami, uznaje za wystarczające przedłożenie w charakterze dokumentów potwierdzających dopuszczenie do obrotu wyrobu medycznego deklarację zgodności oraz aprobatę CE (w zależności od klasyfikacji wyrobu), a także potwierdzenia dokonania zgłoszenia lub powiadomienia do Urzędu Rejestracji w trybie art. 58 ustawy? Zwracamy uwagę na fakt, że dokonanie zgłoszenia jest obowiązkiem producentów z siedzibą w Polsce, natomiast inni wykonawcy mają możliwość złożenia w Urzędzie wyłącznie powiadomienia

- *Zamawiający w wymaganiach stawianych w dz. 6 pkt.6.2 SIWZ wyraźnie napisał (o ile jest wymagane)*

Dotyczy –Pełnomocnictwa

Pytanie nr 18

W związku z faktem, że złożenie oferty w postępowaniu przetargowym nie jest czynnością zobowiązującą w rozumieniu prawa cywilnego (a jest nią dopiero podpisanie umowy) chcielibyśmy **potwierdzić**, że Zamawiający uzna za wystarczające pełnomocnictwo do złożenia oferty przetargowej wskazujące, iż osoba w nim wskazana umocowana jest do przygotowania, podpisania i złożenia oferty przetargowej w postępowaniu prowadzonym przez Zamawiającego? Naturalnie umowa w sprawie zamówienia publicznego zostanie podpisana przez osobę umocowaną do zaciągnięcia zobowiązań i składania oświadczeń woli w imieniu wykonawcy

- *Zamawiający wyraża zgodę*

Dotyczy części 7 poz. 6

Pytanie nr 19

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt posiadał dokument potwierdzający klasę wg ISO 11 140, jakim jest certyfikat wydany przez niezależną jednostkę notyfikowaną?

- *Zamawiający wyraża zgodę*

Dotyczy części 4 poz. 1

Pytanie nr 20

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydzielenie z pakietu poz. 1 i utworzenie odrębnego pakietu dla tej pozycji 4A? Jednocześnie informujemy, iż powyższa zmiana przyczyni się do zwiększenia konkurencyjności wśród oferentów.

- *Zamawiający nie wyraża zgody*

Dotyczy części 4 poz. 2

Pytanie nr 21

Czy Zamawiający wymaga rękawic lateksowych pudrowanych o zawartości protein 101,4 ug/g w celu zwiększenia ochrony przed wystąpieniem reakcji alergicznych?

- *Zgodnie z formularzem asortymentowo-cenowym*

Dotyczy części 4 poz. 4

Pytanie nr 22

Czy Zamawiający wymaga rękawic nitrylowych podwójnie oznakowanych jako wyrób medyczny oraz środek ochrony indywidualnej kat. II?

- *Zgodnie z formularzem asortymentowo-cenowym*

Pytanie nr 23

Czy Zamawiający wymaga rękawic nitrylowych przebadanych na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374?

- *Zgodnie z formularzem asortymentowo-cenowym*

Pytanie nr 24

Czy Zamawiający wymaga rękawic nitrylowych mikroteksturowanych na końcach palców, co zwiększa precyzję w wykonywaniu procedur medycznych?

- *Zgodnie z formularzem asortymentowo-cenowym*

Dotyczy SIWZ, pkt.6, ppkt. 6.2a

Pytanie nr 25

Prosimy o wyrażenie zgody na dołączenie do oferty Deklaracji Zgodności (dokument wymagany dla rękawic diagnostycznych nie sterylnych)?

- *Zgodnie z SIWZ*

Dotyczy części 1, poz.2

Pytanie nr 26

Czy Zamawiający dopuści kaniule do długotrwałych wlewów dożylnych poliuretanową z 2 paskami kontrastującymi w promieniach RTG?

- *Zamawiający nie wyraża zgody*

Pytanie nr 27

Czy Zamawiający dopuści kaniule do długotrwałych wlewów dożylnych posiadającą samo domykający korek portu bocznego? Rozwiązanie takie ułatwia pracę personelu medycznego i zmniejsza ryzyko utraty aseptyczności zaworu portu bocznego.

- *Zamawiający nie wyraża zgody*

Dotyczy części 1, poz.3-4

Pytanie nr 28

Wnoszę o odstąpienie od wymogu, aby na aparatach do przetaczania krwi i płynów infuzyjnych znajdowało się logo producenta. Do identyfikacji przyrządu wystarcza nazwa lub logo umieszczone na opakowaniu handlowym oraz kartonie zbiorczym. Wymóg

umieszczenia logo producenta bezpośrednio na produkcie nie ma żadnego merytorycznego uzasadnienia a powoduje jedynie ograniczenie konkurencyjności, a więc stoi w sprzeczności z zapisami Ustawy Prawo Zamówień Publicznych tj. z:

Art.29.2 PZP: „Przedmiot zamówienia nie można opisywać w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję.”

Art. 7.1 PZP „Zamawiający przygotowuje i przeprowadza postępowanie o udzielenie zamówienia w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie wykonawców”

- *Zamawiający nie wyraża zgody*

Pytanie nr 29

Czy Zamawiający dopuści bezpieczny przyrząd do przetaczania krwi z precyzyjnym regulatorem przepływu, który nie posiada dodatkowego miejsca na kolec igły biorczej a jedynie miejsce na zabezpieczenie igły po użyciu?

- *Zamawiający nie wyraża zgody*

Pytanie nr 30

Zwracam się z prośbą o wydzielenie z Pakietu nr 1 pozycję 16 i 17 i utworzenie z nich osobnego Pakietu. Sprzęt wymagany w tych pozycjach posiada tylko jeden producent – firma B. Braun, co powoduje ograniczenie konkurencyjności całego Pakietu a przez to sztucznie zawyża kwotę jaką Zamawiający mógłby uzyskać za Pakiet nr 1 wydzielając dane pozycję.

- *Zamawiający nie wyraża zgody*

Dotyczy formularza asortymentowo-cenowego

Pytanie nr 31

Zamawiający w formularzu asortymentowo-cenowym jako jednostkę miary określił ilość sztuk oraz ilość opakowań oferowanych wyrobów, zaznaczając jednocześnie, iż cena jednostkowa netto ma być podana za opakowanie.

W związku z powyższym:

prosimy o potwierdzenie, iż w przypadku wyrobów, które wyceniane są za 1 sztukę (pojedynczo pakowane), ilość wycenionych opakowań będzie równa ilości sztuk (np. przyrządy do przetaczania płynów, krwi, cewniki, itp.)

W pozycjach tych, ze względu na różne wielkości opakowań stosowane przez producentów, zaokrąglenie ilości opakowań mogłoby spowodować brak równoważności ofert, a przez to uniemożliwienie dokonania wyboru oferty najkorzystniejszej i konieczność unieważnienia zadania.

- *Zamawiający potwierdza*

Dotyczy części 1 poz. 11

Pytanie nr 32

Prosimy o dopuszczenie strzykawki o długości całkowitej 161mm, lub określenie zakresu tolerancji w przedziale +/-3mm.

- *Zamawiający dopuszcza strzykawkę o długości całkowitej 161mm.*

Działając w oparciu o art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2010 r. Nr 113 poz. 759 z późn. zm.) informujemy, że w wyniku zapytań oraz zmian wprowadzonych przez zamawiającego uległa modyfikacji SIWZ w tym: nr 3 – „formularz asortymentowo-cenowy”. Zmodyfikowany dokument dostępny jest na stronie: www.bip.rudka.com.pl w zakładce: Zamówienia publiczne.

DYREKTOR

mgr Marianna Zambrzycka

