

Samodzielny Publiczny
Wojewódzki Szpital Chirurgii Urazowej
im. Dr. Janusza Daaba w Piekarach Śląskich
ul. Bytomska 62
41-940 Piekary Śląskie
Seksja d/s zamówień publicznych
Znak sprawy: SZP.270-12/13

.....
.....
.....

Dotyczy zamówienia publicznego ogłoszonego w trybie przetargu nieograniczonego pod nazwą:
Dostawa sprzętu medycznego jednorazowego oraz akcesoriów
Numer ogłoszenia: 2013/S 060-100211; data wysłania do publikacji: 24.03.2013r.

Samodzielny Publiczny Wojewódzki Szpital Chirurgii Urazowej im. Dr. Janusza Daaba w Piekarach Śląskich ul. Bytomska 62, 41,940 Piekary Śląskie informuje, iż zgodnie z art. 38 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych do Zamawiającego wpłynęły następujące prośby o wyjaśnienia zapisów siwz, na które to zamawiający odpowiada:

PYTANIE 1

Dotyczy Pakietu nr 6 maski krtaniowe

Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie balonika znakowanego kolorystycznie w zależności od rozmiaru maski? Z uwagi na fakt, że producenci stosują różne oznaczenia rozmiarów masek krtaniowych, zwracamy się z prośbą o określenie przedziałów wagowych dla jakich wymagane są maski krtaniowe w pakiecie nr 6.

Odpowiedź:

zamawiający dopuszcza balonik znakowany kolorystycznie
przedziały wagowe dla masek krtaniowych

Nr maski	Przedział wagowy
2	10-20 kg
2,5	20-30 kg
3	30-50 kg
4	50-70 kg
5	70-100 kg

PYTANIE 2

Dotyczy Pakietu 6 nr maski krtaniowe

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga zaoferowania maski krtaniowej posiadającej rurkę wyraźnie wygiętą i usztywnioną (wygięcie pod kątem około 70°), czy lekko wygiętą (kształt łukowaty) bez usztywnienia?

Odpowiedź:

zamawiający wymaga maski wyraźnie wygiętej (ok 70 °- ok 90°) i usztywnionej nie dopuszcza masek o kształcie łukowatym

PYTANIE 3

Zamawiający ogłosił przetarg nieograniczony na dostawę pasków pomiarowych do oznaczenia stężenia glukozy we krwi. Zamawiający żąda oferowania pasków do glukometrów Acccu Chek, Glucosens, iXell pakiet nr 18. Dotychczasowy sposób określenia przedmiotu zamówienia przez Zamawiającego wyklucza samą istotę przetargu poprzez konkretne określenie firmy, która może dostarczyć paski i jej produkty. Z tych też względów wykonawca nadal ma wrażenie, że SIWZ został sporządzony jest pod konkretnego wykonawcę z naruszeniem zasad racjonalnego wydatkowania środków publicznych i uczciwej konkurencji.

Wykonawca pragnie zaoferować swoje paski atrakcyjne cenowo, mające pozytywną opinię wielu placówek służby zdrowia, w związku z czym zadaje pytanie:

Czy Zamawiający dopuści oferowanie pasków do innych glukometrów niż wymienione, jeżeli Wykonawca zobowiąże się, że do oferowanych przez siebie pasków dostarczy Zamawiającemu odpowiednią ilość najnowocześniejszych obecnie glukometrów (no-code), opartych na metodzie biosensorycznej, posługujących się enzymem GDH-NAD, przy czym glukometry będą dostarczone do szpitala nieodpłatnie na czas trwania umowy.

W przypadku zgody prosimy o określenie ilości potrzebnych glukometrów potrzebnych do każdego pakietu.

Mając na uwadze, iż zamawiający może dokonać korekty postanowień specyfikacji w wyniku pytania zadanego przez wykonawcę co do treści specyfikacji niniejsze zapytanie uznajemy za konieczne i prawnie uzasadnione.

Liczymy, że Zamawiający odniesie się z należytą uwagą do wyżej przedstawionych argumentów. Jako załącznik przesyłamy referencje ze zrealizowanych już kontraktów, które potwierdzają jakość i niezawodność oferowanego produktu.

Odpowiedź:

Zamawiający opisał konkretne rodzaje pasków ponieważ szpital posiada takie glukometry, aby dokonać pomiaru niezbędne jest używanie pasków kompatybilnych z posiadanymi urządzeniami.

Opisane paski są paskami konkretnych producentów lecz na rynku istnieje co najmniej kilkunastu dostawców w/w pasków, jest to towar powszechnie dostępny, znajdujący się na liście refundacyjnej. Zamawiający musi przestrzegać art. 49 ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych

PYTANIE 4

Dotyczy pakietu nr 18 poz. 1, 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu nr 18 poz. 1 , 2

Paski kompatybilne z glukometrem, który nie potrzebuje kodowania - funkcja „Auto Coding” przez co rozumiemy, że kodowanie nie może odbywać się za pomocą tzw. kluczy kodujących lub chipów lub w których kodowania dokonuje się za pomocą przycisku kodującego, nawet jeśli można zakodować go na jeden kod;

kalibrowany do osocza;

pomiar metodą biosensoryczną;

część paska testowego na zewnątrz z automatyczny wyrzutem po pomiarze (funkcja daje dodatkowe podniesienia bezpieczeństwa i higieny pracy- po badaniu pracownik nie ma styczności z materiałem biologicznym pacjenta);

wykorzystany enzymu Oksydaza Glukozowa (GOD), nie interferujący min. z metforminą, galaktozą, maltozą, TG, paracetamolem, kwasem acetylosalicylowym, tetracykliną, amoksycyliną;

minimalizacja zafałszowań pomiaru, spełniający normy ISO 15197 oraz zalecenia Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego; 100% wyników mieści się w strefach A i B siatki błędów Clarke'a, oraz 100% wyników z AST mieści się w strefach A i B siatki błędów Clarke'a; zakres temperatury otoczenia to 4°C - 40°C,

Dopuszczenie przez Zamawiającego wyżej opisanego produktu pozwoli nam na złożenie oferty konkurencyjnej.

Jeśli Zamawiający wyrazi zgodę prosimy o podanie zapotrzebowania ilości glukometrów, które będą w cenie pakietu na paski.

Po wprowadzeniu nowych pasków i glukometrów producent zapewnia szkolenie personelu oraz serwis.

Odpowiedź:

Zamawiający opisał konkretne rodzaje pasków ponieważ szpital posiada takie glukometry, aby dokonać pomiaru niezbędne jest używanie pasków kompatybilnych z posiadanymi urządzeniami.

Opisane paski są paskami konkretnych producentów lecz na rynku istnieje co najmniej kilkunastu dostawców w/w pasków, jest to towar powszechnie dostępny, znajdujący się na liście refundacyjnej. Zamawiający musi przestrzegać art. 49 ustawy z dnia 12 maja 2011 r.

o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych

PYTANIE 5

Dotyczy pakietu 19

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 19 poz. 1,2,3 pasków do glukometrów, które nie wymagają kodowania, posiadają kapilarę do automatycznego zasysania próbki krwi o objętości 1,0μl, otrzymanej z krwi włosniczkowej lub z krwi pełnej z żył. Proponowane paski do glukometrów zapewniają pomiar stężenia glukozy kalibrowanej do osocza w zakresie 10-600 mg/dl w czasie 5s. Nowoczesna, biosensoryczna metoda pomiaru oparta na enzymie GDH-FAD zapewnia, że obecność w badanej próbce krwi galaktozy, maltozy lub fruktozy oraz 74 substancji endo i egzogennych nie ma wpływu na wyniki pomiarów dokonanych proponowanymi testami. Proponowane paski zapewniają prawidłowy pomiar stężenia glukozy we krwi w zakresie hematokrytu 0-70% co pozwala stosować je u noworodków, jednocześnie współczynniki zmienności i powtarzalności testów wynoszą <5%. Proponowane paski zostały przetestowane i spełniają wymagania normy ISO 15197.

W przypadku zgody prosimy o podanie ilości glukometrów niezbędnych do realizacji zadania. Proponowane glukometry zasilane są ogólnie dostępnymi bateriami typu AAA, które zapewniają bezproblemową i tańszą eksploatację urządzenia. Automatyczny wyrzut paska po badaniu zapewnia brak bezpośredniego kontaktu personelu ze użytym testem paskowym co eliminuje niebezpieczeństwo zakażenia chorobami przenoszonymi drogą krwi. Duży czytelny wyświetlacz LCD zapewnia komfort odczytu nawet przy niedostatecznym oświetleniu. Aparat zapewnia prawidłowy pomiar w temperaturach pomiędzy 10 a 40°C z jednoczesnym ostrzeżeniem o przekroczeniu dopuszczalnego zakresu.

Jeśli Zamawiający wyrazi zgodę, ze swojej strony zapewniamy wieczystą gwarancję na glukometry oraz przeszkolenie personelu.

Odpowiedź:

Nie. Pakiet 19 nie dotyczy pasków do glukometru.

PYTANIE 6

Dotyczy pakietu nr 15 poz. 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w ww. pakiecie równoważnych elektrod do EKG:

Elektroda okrągła „z języczkiem” o wymiarach 45x42 (średnica 42 mm, długość od krawędzi „języczka” do przeciwległej krawędzi 45 mm), przy pozostałych parametrach niezmiennych
Oświadczamy, że jesteśmy producentem jednorazowych elektrod EKG i wszystkie powyższe elektrody są elektrodami równoważnymi, spełniającymi wymagania Zamawiającego.
Oferujemy bardzo dobrą cenę i jakość.

Odpowiedź:

zamawiający wymaga elektrod o średnicy min. 5 cm

PYTANIE 7

Dotyczy pakietu nr 15 poz. 4

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w ww. pakiecie równoważnych elektrod do EKG:

Elektroda okrągła „o średnicy 3,5 cm, przy pozostałych parametrach niezmiennych
Oświadczamy, że jesteśmy producentem jednorazowych elektrod EKG i wszystkie powyższe elektrody są elektrodami równoważnymi, spełniającymi wymagania Zamawiającego.
Oferujemy bardzo dobrą cenę i jakość.

Odpowiedź:

zamawiający dopuszcza elektrody o średnicy 3,5 mm

PYTANIE 8

Dotyczy SIWZ pkt 3.2 CZAS DOSTAWY

Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie odnośnie terminu dostawy: w SIWZ jest 3 dni robocze natomiast w formularzu ofertowym widnieje termin 2 dni.

Odpowiedź:

Zamawiający ujednolici zapis modyfikacją na 3 dni robocze.

PYTANIE 9

Dotyczy SIWZ pkt 3.2 DOSTAWA I SKŁADOWANIE

Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie odnośnie terminu składowania towaru w miejscu wskazanym przez pracownika apteki. Czy Zamawiający wymaga jednego miejsca dostawy, czy kilku?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga jednego miejsca składowania – apteki – wskazanego miejsca w aptece.

PYTANIE 10

Dotyczy SIWZ pkt 3.2 REKLAMACJE

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydłużenie terminu wymiany towaru po uznaniu reklamacji z 3 na 7 dni roboczych.

Wykonawca, aby wymienić reklamowany asortyment musi najpierw zbadać zwrócony towar i następnie podjąć decyzję o uznaniu reklamacji. Załatwienie reklamacji wymaga spełnienia określonych procedur, co jest czasochłonne, dlatego też właściwe rozpatrzenie reklamacji i wymiana towaru w ciągu 3 dni jest trudne do wykonania. W razie pozostawienia zapisu wątpliwa będzie jego ważność w świetle przepisów kodeksu cywilnego, bowiem zapis nosi znamiona świadczenia niemożliwego.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga wyjaśnienia w ciągu 3 dni reklamacji ilościowych, cenowych i asortymentowych.

Nie określa terminu rozpatrzenia reklamacji jakościowych. Dla reklamacji jakościowych przyjmuje się rozpatrzenie ich bez zbędnej zwłoki, w czasie umożliwiającym właściwy tok postępowania w zależności od rodzaju zgłoszonej wady jakościowej.

PYTANIE 11

Projekt umowy - §7 ust. 2

Zwracamy się z prośbą o modyfikację §7 ust. 2 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 VAT.

Obciążanie Wykonawcy negatywnymi skutkami zmiany stawki VAT stanowi nieuprawnione obniżenie wynagrodzenia należnego Wykonawcy, naruszając zasadę równowagi ekonomicznej pomiędzy Zamawiającym i Wykonawcą.

Odpowiedź:

Zamawiający zmodyfikuje SIWZ.

PYTANIE 12

Dot. Rozdz. 18 pkt a – istotne postanowienia umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zapisu do umowy o możliwości zmiany cen brutto w przypadku zmiany obowiązującej stawki VAT, przy zachowaniu dotychczasowych cen netto?

„W przypadku zmiany stawki VAT na objęte przedmiotem niniejszej Umowy produkty i usługi, automatycznie ulegną zmianie ceny brutto przedmiotu Umowy wynikająca ze zmiany stawki VAT. Zmiana taka obejmie produkty i usługi dostarczane po dniu wejścia w życie aktu prawnego zmieniającego stawkę podatku VAT. Cena netto przedmiotu niniejszej Umowy nie ulega zmianie.”

Wykonawca uzasadnia wniosek faktem wezwania Polski przez Komisję Europejską do zmiany przepisów dopuszczających objęcie produktów medycznych i farmaceutycznych obniżoną, ośmioprocentową stawką podatku od towarów i usług (VAT), w związku z którym istnieje poważne ryzyko, iż w przeciągu najbliższych miesięcy ww. stawka VAT na niektóre wyroby medyczne i farmaceutyczne ulegnie podniesieniu do wysokości stawki podstawowej wynoszącej obecnie 23%. Brak możliwości waloryzacji cen brutto w przypadku tak radykalnej zmiany obciążeń podatkowych i w perspektywie kilkuletnich umów naraża wykonawców na bardzo dotkliwe straty finansowe i może spowodować spadkiem konkurencyjności obecnie przeprowadzanego postępowania o zamówienie publiczne np. niezłożeniem ofert.

Odpowiedź:

Zamawiający zmodyfikuje SIWZ.

PYTANIE 13

Zwracamy się z zapytaniem, czy Zamawiający wyrazi zgodę na uwzględnienie we wzorze umowy zapisu dotyczącego ewentualnej zmiany cen brutto spowodowanych wzrostem stawki podatkowej VAT (z zachowaniem stałości cen netto). Zapis o zmianie podatku VAT będzie w pełni zgodny z art. 144 ust.1 ustawy Prawo zamówień publicznych, gdyż takie zmiany są zupełnie niezależne od oferenta oraz niemożliwe do przewidzenia w chwili wysyłania oferty przetargowej. Proponujemy wprowadzenie do umowy zapisu o następującej treści „Strony ustalają, iż dopuszczają zmianę stawki podatku VAT w trakcie trwania umowy. Warunkiem dokonania takiej zmiany jest zmian ustawowa stawek podatku VAT na przedmiot niniejszej umowy (towar). W takim przypadku zmianie ulegnie cena brutto i VAT, natomiast cena netto pozostanie niezmienna”.

Odpowiedź:

Zamawiający zmodyfikuje SIWZ.

PYTANIE 14

Zwracamy się z prośbą o ujednolicenie terminu dostaw częściowych w pkt. 3.2 SIWZ oraz w pkt. III Formularza oferty na 3 dni robocze.

Odpowiedź:

Zamawiający dokona stosownej modyfikacji.

PYTANIE 15

Zwracamy się z prośbą o wydłużenie czasu dostaw „pilnych” do 2 dni roboczych.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody

PYTANIE 16

Zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu rozpatrzenia reklamacji do 5 dni roboczych.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga wyjaśnienia w ciągu 3 dni reklamacji ilościowych, cenowych i asortymentowych.

Nie określa terminu rozpatrzenia reklamacji jakościowych. Dla reklamacji jakościowych przyjmuje się rozpatrzenie ich bez zbędnej zwłoki, w czasie umożliwiającym właściwy tok postępowania w zależności od rodzaju zgłoszonej wady jakościowej.

PYTANIE 17

Prosimy o modyfikację §6 ust. 2 wzoru umowy w następujący sposób: „Trzykrotne przekroczenie czasu dostawy o 14 dni roboczych, po uprzednim wezwaniu Dostawcy do realizacji zobowiązania, może być powodem odstąpienia od umowy przez Odbiorcę od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Dostawca.”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE 18

W związku z prawdopodobnym podniesieniem stawki podatku VAT na wyroby medyczne w najbliższym roku z obecnych 8% na 23% prosimy Zamawiającego o modyfikację §7 ust. 2 wzoru umowy w następujący sposób:

„Strony ustalają, iż dopuszczają zmianę stawek podatku VAT w trakcie trwania umowy. Warunkiem dokonania takiej zmiany jest zmiana ustawowa stawek podatku VAT na przedmiot niniejszej umowy (towar). W takim wypadku, od dnia wejścia w życie stosownych aktów prawnych, automatycznej zmianie ulegnie cena brutto i VAT natomiast cena netto pozostanie niezmienna.”

Wykonawca, zobowiązując się do utrzymania stałości cen brutto w okresie trwania umowy, musi zabezpieczyć się przed sprzedażą towaru ze stratą poprzez wkalkulowanie w cenę oferty ryzyka

zmian stawek podatkowych. Takie działanie przekłada się bezpośrednio na zwiększenie ceny oferowanych produktów, co w efekcie będzie niekorzystne dla Zamawiającego, ponieważ spowoduje przekroczenie wartości szacunkowych jakie zostały przeznaczone na realizację zamówienia, jak również uzyskanie wyższych cen już na początku trwania umowy przetargowej.

Odpowiedź:

Zamawiający dokona modyfikacji zapisu.

PYTANIE 19

Prosimy o modyfikację §10 wzoru umowy w następujący sposób:

„Odbiorca zastrzega sobie prawo do składania zamówień bez ograniczeń, co do zakresu i ilości dostaw częściowych oraz uprawnienie do ograniczenia zamówień asortymentu będącego przedmiotem niniejszej umowy nie więcej niż o 20% wartości/ilości asortymentu wskazanego niniejszą umową. Z faktu tego Dostawca nie będzie wywodził żadnych skutków pieniężnych.”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE 20

Dotyczy Pakietu 14, poz.2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 14, poz.2 elektrody neutralnej o powierzchni przewodzącej 107,5cm² i o powierzchni klejącej 167cm², (wymiary 158x124mm) bez pierścienia ekwipotencjalnego, z systemem REM, pakowane po 5 szt, pozostałe wymaganie bez zmian.

Odpowiedź:

zamawiający nie dopuszcza

PYTANIE 21

Dotyczy Pakietu nr 14, poz. 2

Czy zamawiający wymaga Elektroda neutralna dwudzielna z połówkami symetrycznym o równej powierzchni, z odizolowanym elektrycznie i mechanicznie od obu połówek elektrod pierścieniem ekwipotencjalnym. Elektroda wykonana na podłożu z włókniny przepuszczalnej dla powietrza ?

Tylko zastosowanie takiej konstrukcji płytki zapewnia w pełni równomierne rozgrzewanie dwóch połówek elektrody i optymalną pracę systemu kontrolującego bezpieczeństwo pacjenta w aparatach będących w posiadaniu zamawiającego

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

PYTANIE 22

Dotyczy Pakietu nr 14, poz. 2

Czy zamawiający wymaga aby zaproponowane elektrody neutralne były w pełni kompatybilne z posiadanymi przez zamawiającego diatermiami ERBE ICC, VIO, Valleylab, natomiast zgodność winna być potwierdzona deklaracją zgodności producenta CE ?

Przypominamy również iż producent zaleca stosowanie płytek oryginalnych w pełni kompatybilnych z systemem zabezpieczającym pacjenta przed poparzeniem nie biorąc jednocześnie odpowiedzialności za zdarzenia powstałe w wyniku nie stosowania nieoryginalnego wyposażenia w pełni nie współpracującego z aparatami. Wiele płytek wyłącza system zabezpieczający pacjenta co może doprowadzić do niekontrolowanego zdarzenia dlatego zalecamy również zastrzeżenie sobie przez zamawiającego prawa do wezwania wykonawcy do złożenia próbek elektrod celem sprawdzenia zgodności zaproponowanego produktu z wymaganiami SIWZ oraz prawidłowej współpracy elektrody z systemem zabezpieczającym przed poparzeniem w aparatach będących w posiadaniu zamawiającego

Odpowiedź:

zamawiający wymaga aby elektrody neutralne były kompatybilne z generatorami ERBE ICC, VIO i VALLEYLAB, zgodność powinna być potwierdzona deklaracją zgodności CE

PYTANIE 23

Dotyczy Pakietu 1, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści końcówki pakowane pojedynczo (papier-folia)?

Odpowiedź:

tak, zamawiający dopuszcza

PYTANIE 24

Dotyczy Pakietu 1, poz.5-6

Czy Zamawiający dopuści końcówki pakowane podwójnie, opakowanie zewnętrzne papier-folia i wewnętrzne papier-folia?

Odpowiedź:

tak, zamawiający dopuszcza

PYTANIE 25

Dotyczy zmiany zapisów umowy, paragraf 2

Niniejszym Wykonawca zwraca się z prośbą o wydłużenie terminu dostaw na cito do 2 dni roboczych.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE 26

Dotyczy zmiany zapisów umowy, paragraf 5 ust.1

W związku ze znacznym ryzykiem opóźnienia dostaw produktów ważnych dla zdrowia i życia, które to ryzyko wynika z nieczytelnych zamówień wysyłanych przez Szpitale prosimy o uwzględnienie lub dodanie w treści umowy następującej klauzuli:

„Zamówienie jest ważne jeżeli posiada numer klienta i kody produktów”

Odpowiedź:

Zamówienia wysyłane przez szpital są drukowane, z podaniem nazwy produktu, kodu produktu, dokładnego adresu szpitala oraz numerów telefonów do apteki szpitalnej w związku z czym w razie jakichkolwiek wątpliwości co do złożonego zamówienia dostawca zawsze ma możliwość skontaktowania się telefonicznego z zamawiającym

PYTANIE 27

Dotyczy zmiany zapisów umowy, paragraf 5 ust.1 pkt b

Niniejszym Wykonawca zwraca się z prośbą o zmianę zapisu poprzez naliczanie kar umownych od wartości towaru dostarczonego ze zwłoką.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody

PYTANIE 28

Dotyczy zmiany zapisów umowy, paragraf 7 ust.1 pkt 4

Niniejszym Wykonawca zwraca się z prośbą o wykreślenie drugiego zdania zapisu. W przypadku zmiany stawki podatku VAT zmianie ulega cena brutto, nie netto.

Odpowiedź:

Zamawiający zmodyfikuje zapis.

PYTANIE 29

Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 3, 5, 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do odsysania pola operacyjnego - ortopedycznego firmy Unomedical-Convatec, w skład którego wchodzi trzy końcówki do odsysania: jedna prosta i dwie zagięte o długościach 150mm, 230mm, 280mm, i średnicy 5,7/8,1mm, długość drenu 270cm,

średnica drenu 24CH, ergonomiczna rączka z wymiennym filtrem na odłamki kostne, dodatkowy filtr wymienny, sterylne opakowanie podwójne wewnętrzne foliowe, zewnętrzne papierowo-foliowe.

Odpowiedź:

zamawiający nie wyraża zgody

PYTANIE 30

Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do odsysania pola operacyjnego - ortopedycznego firmy Unomedical-Convatec, w skład którego wchodzi trzy końcówki do odsysania: jedna prosta i dwie zagięte o długościach 150mm, 230mm, 280mm, i średnicy 5,7/8,1mm, długość drenu 270cm, średnica drenu 24CH, ergonomiczna rączka z wymiennym filtrem na odłamki kostne, dodatkowy filtr wymienny, sterylne opakowanie podwójne wewnętrzne foliowe, zewnętrzne papierowo-foliowe. W związku z tym, iż zestaw zawiera trzy końcówki wymienne, prosimy Zamawiającego o wyłącznie pozycji 5 i 6 do oddzielnego pakietu co pozwoli naszej firmie na złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty.

Odpowiedź:

zamawiający nie wyraża zgody

PYTANIE 31

Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie końcówki do odsysania typu Yankauer bez kontroli odsysania rozmiar 20CH, z czterema otworami bocznymi, pojedynczym załamaniem krzywizny, z nieprzezroczystą rączką, opakowanie podwójne wewnętrzne foliowe, zewnętrzne papierowo-foliowe.

Odpowiedź:

zamawiający nie wyraża zgody na końcówkę do odsysania CH 20

PYTANIE 32

Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 1-6

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający oczekuje zestawu pakowanego podwójnie: wewnątrz w perforowaną folię dla lepszej ewakuacji tlenu etylenu używanego do sterylizacji oraz zewnątrz w opakowanie foliowo-papierowe?

Odpowiedź:

zamawiający dopuszcza taki rodzaj opakowania

PYTANIE 33

Dotyczy Pakietu nr 2, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika do odsysania w systemie zamkniętym na 72 godziny do rurek intubacyjnych o długości 54 cm, z adapterem kątowym 45 stopni do dróg oddechowych, skalowany co 1 cm, rozmiar kodowany kolorystycznie oraz numerycznie na cewniku, z jednym otworem centralnym i 2 bocznymi ułożonymi naprzemiennie, z blokadą próżni wyposażoną w zatyczkę na uwięzi, w rozmiarach: 10 ; 12 ; 14 i 16 Fr.

Odpowiedź:

zamawiający dopuszcza

PYTANIE 34

Dotyczy Pakietu nr 2, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika do odsysania w systemie zamkniętym na 72 godziny, do rurek tracheotomijnych o długości 34 cm z adapterem kątowym 45 stopni do dróg oddechowych, skalowany co 1 cm, rozmiar kodowany kolorystycznie oraz numerycznie na

cewniku, z jednym otworem centralnym i 2 bocznymi ułożonymi naprzemiennie z blokadą próżni wyposażoną w zatyczkę na uwięzi, w rozmiarach: 10 ; 12 ; 14 i 16 Fr.

Odpowiedź:

zamawiający dopuszcza

PYTANIE 35

Dotyczy Pakietu nr 2, poz. 1, 2

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy cewniki w poz. 1-2 mają być pozbawione DEHP - substancji szkodliwej dla człowieka?

Odpowiedź:

zamawiający dopuszcza cewniki pozbawione DEHP

PYTANIE 36

Dotyczy Pakietu nr 2, poz. 1, 2

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy zestaw do odsysania w systemie zamkniętym ma się charakteryzować przezroczystą komorą płuczącą z silikonową, bezobsługową, samouszczelniającą się dwudzielną zastawką?

Odpowiedź:

zamawiający dopuszcza zestaw do odsysania w systemie zamkniętym z przezroczystą komorą płuczącą z silikonową, bezobsługową, samouszczelniającą się dwudzielną zastawką

PYTANIE 37

Dotyczy Pakietu nr 6, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski krtaniowej z mankietem powietrznym, z rozmiarem podanym na korpusie maski z rurką wygiętą anatomicznie pod kątem 90 stopni, reszta parametrów jak w SIWZ.

Odpowiedź:

zamawiający wymaga maski wyraźnie wygiętej (ok 70 °- ok 90°) i usztywnionej nie dopuszcza masek o kształcie łukowatym, dopuszcza umieszczenie rozmiaru rurki na korpusie maski

PYTANIE 38

Dotyczy Pakietu nr 6, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy maska krtaniowa ma posiadać kanał gastryczny?

Odpowiedź:

maska krtaniowa nie musi posiadać kanału gastrycznego

PYTANIE 39

Dotyczy Pakietu nr 6, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski krtaniowej ze wzmocnioną grzbietową częścią mankieta zmniejszającą możliwość jego podwijania się, maski której założenie nie wymaga obecności znaczników głębokości, z rurką maski wygiętą pod kątem mniejszym niż 70 stopni.

Odpowiedź:

zamawiający wymaga maski wyraźnie wygiętej (ok 70 °- ok 90°) i usztywnionej nie dopuszcza masek o kształcie łukowatym, wymaga znaczników głębokości, dopuszcza wzmocnienie grzbietowej części mankieta

PYTANIE 40

Dotyczy Pakietu nr 9, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnej wody do nawilżania do systemu respiFlo 340 ml oraz o możliwość podania ceny za 10 ml i odpowiednim przeliczeniem ceny w formularzu

cenowym. W innym wypadku nie można w sposób jednoznaczny wybrać najtańszej oferty, ponieważ różni producenci produkują różną pojemność wody np. 145 ml i 340 ml, stąd też oferta w drugim przypadku będzie droższa, co nie jest spowodowane wyższą ceną przypadającą na 1 ml, tylko zaoferowaniem większej ilości wody w pojemniku, co za tym idzie możliwością nawilżenia większej ilości pacjentów z jednego opakowania wody.

Odpowiedź:

nie, zamawiający nie wyraża zgody

PYTANIE 41

Dotyczy Pakietu nr 16, poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek pakowanych po 80 szt. z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań.

Odpowiedź:

zamawiający dopuszcza

PYTANIE 42

Dotyczy Pakietu nr 16, poz. 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki trzyczęściowej luer-lock o pojemności 3ml, skalowanej co 0,1ml końcówka położona centralnie firmy Becton Dickinson, pakowane w opakowania a'200 szt.

Odpowiedź:

zamawiający dopuszcza

PYTANIE 43

Dotyczy Pakietu nr 16, poz. 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek pakowanych w opakowania po 125szt, spełniających pozostałe parametry SIWZ.

Odpowiedź:

zamawiający dopuszcza

PYTANIE 44

Dotyczy Pakietu nr 16, poz. 9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki jednorazowego użytku z gumowym tłokiem do pomp infuzyjnych o pojemności 50 ml Plastipak firmy Becton Dickinson, z końcówką luer lock, do leków wrażliwych na światło. Strzykawka ta posiada taką samą skalę co strzykawka o pojemności 20 ml tzn. jest skalowana co 1 ml, a zatem dokładność pomiaru w zakresie od 1 do 20 ml jest dokładnie taka sama. Ponadto nadmieniamy, że strzykawka 50 ml firmy Becton Dickinson jest wymieniona przez producentów w dokładnie tych samych instrukcjach użycia pomp infuzyjnych co strzykawki o pojemności 20 ml. Państwa zgoda pozwoli na złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty.

Odpowiedź:

nie, zamawiający nie dopuszcza, strzykawki 50 ml opisane są w pozycji 12

PYTANIE 45

Dotyczy Pakietu nr 16, poz. 10

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek pakowanych w opakowania po 120szt, spełniających pozostałe parametry SIWZ.

Odpowiedź:

tak, zamawiający dopuszcza

PYTANIE 46

Dotyczy Pakietu nr 16, poz. 11

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki do pomp infuzyjnych luer-lock - 50ml z rozszerzeniem do 60ml firmy Becton Dickinson, końcówka położona centralnie, wykonana z polipropylenu, tłok o podwójnym uszczelnieniu, z zabezpieczeniem przeciw wypadania tłoka, bez lateksu, bez prostopadłego wycięcia na tłoku, wpisana w menu pomp infuzyjnych stosowanych przez Zamawiającego, opakowanie sterylne papierowo-foliowe, opakowanie 60 szt.

Odpowiedź:

zamawiający dopuszcza w/w strzykawki pod warunkiem, że posiadają kalibracje zgodnie z zaleceniami producenta zawartymi w instrukcji obsługi pomp lub zostanie przedstawione oświadczenie producenta pomp potwierdzające posiadanie kalibracji, szpital posiada pompy infuzyjne Perfusor Space producent : B.Braun,

PYTANIE 47

Dotyczy Pakietu nr 16, poz. 12

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki do pomp infuzyjnych luer-lock - 50ml z rozszerzeniem do 60ml firmy Becton Dickinson do podawania leków światłoczułych/bursztynowa, końcówka położona centralnie, wykonana z polipropylenu, tłok o podwójnym uszczelnieniu, z zabezpieczeniem przeciw wypadania tłoka, bez lateksu, bez prostopadłego wycięcia na tłoku, wpisana w menu pomp infuzyjnych stosowanych przez Zamawiającego, opakowanie sterylne papierowo-foliowe, opakowanie 60 szt.

Odpowiedź:

zamawiający dopuszcza w/w strzykawki pod warunkiem, że posiadają kalibracje zgodnie z zaleceniami producenta zawartymi w instrukcji obsługi pomp lub zostanie przedstawione oświadczenie producenta pomp potwierdzające posiadanie kalibracji, szpital posiada pompy infuzyjne Perfusor Space producent : B.Braun,

PYTANIE 48

Dotyczy Pakietu nr 16, poz. 11-12

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy strzykawki powinny być wymienione w menu pomp infuzyjnych stosowanych przez Zamawiającego w celu zachowania kompatybilności strzykawek? Informujemy, że każdy producent pompy wskazuje jakie strzykawki jakich producentów winny być stosowane, poprzez umieszczenie ich w menu pompy.

Odpowiedź:

tak, strzykawki muszą być wymienione w menu pomp infuzyjnych oraz posiadać kalibracje zgodnie z zaleceniami producenta zawartymi w instrukcji obsługi pomp lub przedstawić oświadczenie producenta pomp potwierdzające posiadanie kalibracji, szpital posiada pompy infuzyjne Perfusor Space producent : B.Braun,

PYTANIE 49

Dotyczy Pakietu nr 16, poz. 11-12

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zaoferowania rękawicy półsyntetycznej, całkowicie syntetycznej w obszarze styku z powierzchnią dłoni użytkownika.

Odpowiedź:

pytanie bezzasadne , w pakiecie 16 poz. 11-12 zamawiający opisuje strzykawki

PYTANIE 50

Dotyczy Pakietu nr 16, poz. 11-12

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy rękawice mają posiadać wewnętrzną warstwę polimerową umożliwiającą łatwe nakładanie na dłoń suchą i wilgotną jak również zakładanie 2 par rękawic poprzez posiadanie struktury sieci zmniejszającej powierzchnię kontaktu (zmniejszenie tarcia) warstwy i skóry?

Odpowiedź:

pytanie bezzasadne , w pakiecie 16 poz. 11-12 zamawiający opisuje strzykawkę

PYTANIE 51

Dotyczy Pakietu 8, poz.2

Czy Zamawiający może wyjaśnić czy zestawy mają być używane z pompą Flocare 800?

Odpowiedź:

zestawy będą używane z pompą Flocare 800

PYTANIE 52

Dotyczy Pakietu 15, poz.1, 2

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w tych pozycjach elektrod pakowanych w opakowania a'30 szt. z przeliczeniem wymaganej ilości i zaokrągleniem do pełnego opakowania?

Odpowiedź:

tak, zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania pozostałych parametrów opisanych w SIWZ

PYTANIE 53

Dotyczy Pakietu 15, poz. 2,4

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w tych pozycjach elektrod niewidocznych w promieniach RTG z sensorem węglowym? Z naszej wiedzy wynika, że sensor Ag/AgCl jest zawsze widoczny w promieniach RTG

Odpowiedź:

tak, zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania pozostałych parametrów SIWZ

PYTANIE 54

Dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający wymaga dołączenia do oferty zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej, które nakłada obowiązek na wykonawcę powiadamiania zamawiającego o wszelkich wycofanych, wstrzymanych w obrocie produktach?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

PYTANIE 55

Dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający wymaga, aby na fakturze dostarczanej wraz z zamówionym towarem, znajdowały się takie informacje jak nr serii i data ważności?

Odpowiedź:

Tak, zamawiający wymaga informacji o serii i dacie ważności dostarczonego produktu, informacje te mogą znajdować się na fakturze lub dołączonej do faktury WZ stanowiącej integralną część faktury

PYTANIE 56

Dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający wymaga aby dostawy towaru do siedziby Zamawiającego odbywały się odpowiednimi środkami transportu, czy autami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma” posiadającymi możliwość ogrzewania lub chłodzenia przewożonego asortymentu.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga aby dostawy towaru do apteki odbywały się środkami transportu zapewniającymi utrzymanie warunków przechowywania towaru zgodnie z zaleceniami producenta produktów transportowanych

PYTANIE 57

Dotyczy Pakietu 10, poz. 2:

Czy w związku z tym, iż producent czujników saturacji do ww. sprzętu firma GE Healthcare zaprzestał produkcji czujników saturacji OXY (ze złączką okrągłą) zastępując je czujnikami saturacji Trusignal (ze złączką prostokątną) prosimy o dopuszczenie ww. rozwiązania.

Odpowiedź:

zamawiający dopuszcza

PYTANIE 58

Dotyczy SIWZ - pakiet 18

Czy Zamawiający oczekuje, aby testy paskowe do glukometrów po pierwszym otwarciu opakowania posiadały termin przydatności do użycia dłuższy niż 3 miesiące?

Odpowiedź:

zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza

PYTANIE 59

Dotyczy SIWZ - pakiet 18

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w poz. 1 i 3 na zaoferowanie testów paskowych, które charakteryzują się następującymi równoważnymi lub przewyższającymi parametrami:

- Rodzaj próbki krwi do badania: kapilarna, żylna, tętnicza, noworodkowa
- Brak interferencji z ponad 190 substancjami endogennymi i lekami (w tym z maltozą, galaktozą, kw. askorbinowego)
- Stabilność testu paskowego po otwarciu fiolki do daty ważności podanej na opakowaniu
- Stabilność testu paskowego od daty produkcji 18 mies.
- Zakres hematokrytu min. 10-65%
- Automatyczna 3-stopniowa jakościowa kontrola w celu zapewnienia dokładności systemu:
 - Kontrola próbki krwi (weryfikacja wielkości próbki nakładanej na test paskowy, sygnalizacja zbyt małej próbki krwi, możliwość dołożenia krwi w ciągu 5 sek.)
 - Kontrola testu paskowego (sprawdzenie czy test paskowy lub pole reakcyjne nie są uszkodzone z powodu zbyt wysokiej wilgotności powietrza lub zarysowań elektrod testu)
 - Kontrola całego systemu pod kątem hematokrytu, wilgotności powietrza, temperatury
- Czas pomiaru 5 sekund
- Zakres pomiarowy 10-600 mg/dl
- Wielkość próbki krwi nie większa niż 0,6 µl
- Zakres temperatury pomiaru testów paskowych min. 8 - 44°C
- Możliwość wykonania pomiaru z 6 alternatywnych miejsc badania (AST)

Prosimy o podanie niezbędnej ilości aparatów potrzebnych zamawiającemu, do których oferujemy bezpłatny serwis i przeszkolenie personelu medycznego.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający opisał konkretne rodzaje pasków ponieważ szpital posiada takie glukometry, aby dokonać pomiaru niezbędne jest używanie pasków kompatybilnych z posiadanymi urządzeniami.

Opisane paski są paskami konkretnych producentów lecz na rynku istnieje co najmniej kilkunastu dostawców w/w pasków, jest to towar powszechnie dostępny, znajdujący się na liście refundacyjnej. Zamawiający musi przestrzegać art. 49 ustawy z dnia 12 maja 2011 r.

o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych

PYTANIE 60

Dotyczy wzoru umowy, Par. 7 ust. 2

Prosimy o wprowadzenie we wzorze umowy zapisu umożliwiającego zmianę ceny brutto w przypadku zmiany urzędowych stawek podatku VAT.

Czy mając na uwadze powszechnie przyjętą na gruncie orzecznictwa Trybunału Sprawiedliwości Unii Europejskiej konstrukcyjną zasadę neutralności VAT dla podatnika- podatek ten powinien obciążać nabywcę (odbiorcę) towarów, nie zaś Wykonawcę (dostawcę)- celem uniknięcia konieczności wprowadzania zmian do treści umowy w przypadku urzędowej zmiany stawki VAT Zamawiający dopuszcza zmianę § 7 ust. 2 umowy poprzez umieszczenie zapisu: „ W razie zmiany wysokości obowiązujących stawek VAT dotyczących przedmiotu umowy, w okresie obowiązywania umowy. Zamawiający będzie zobowiązany do zapłaty wynagrodzenia uwzględniającego aktualną (zmienioną) wysokość stawek VAT. Zmiana, o której mowa w zdaniu poprzedzającym, nie stanowi zmiany umowy i nie wymaga aneksu.” Wykonawca wskazuje, iż długotrwały okres obowiązywania umowy zawartej w wyniku udzielenia przedmiotu zamówienia, czyni Umowę szczególnie podatną na oddziaływanie czynników cenotwórczych. Należy wskazać, iż podatek VAT jest składnikiem ceny stanowiącym element cenotwórczy- art.3 ust. 1 pkt 1 ustawy z dnia 5 lipca 2001r. o cenach (Dz. U. Nr 97, poz. 1050, z późn. zm., który znajduje zastosowanie do umów w sprawach zamówień publicznych na podstawie z art. 2 pkt. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2010r Nr 113, poz. 759 , z późn. zm.). Cena stanowi wartość wyrażoną w pieniądzu, która kupujący jest obowiązany zapłacić przedsiębiorcy za towar lub usługę. Zastosowanie w/w klauzuli waloryzacyjnej pozwoli na utrzymanie wynagrodzenia Wykonawcy na poziomie skalkulowanym przez Wykonawcę przy obliczaniu ceny. Z uwagi na fakt, iż zmiany stawek VAT są niezależne od Stron, Wykonawca nie może skalkulować tych zmian- oblicza cenę przy ustalaniu aktualnie obowiązującej stawki (w przypadku przeciwnym dopuściłby się błędu przy obliczaniu ceny skutkującej odrzuceniu oferty). Obciążenie Wykonawcy negatywnymi skutkami zmiany stawek VAT stanowi nieuprawnione obniżenie wynagrodzenia należnego Wykonawcy, naruszając zasadę równowagi ekonomicznej pomiędzy Zamawiającym a Wykonawcą, skutkującą zmianą umowy w stosunku do oferty, co stoi w sprzeczności z prawem zamówień publicznych.

Odpowiedź:

Zamawiający zmodyfikuje zapisy.

PYTANIE 61

Dotyczy wzoru umowy, Par. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie ustępu o brzemieniu „Całkowita wartość kar umownych nie może przekraczać 4,95% wartości brutto umowy.”?

Kara umowna ma na celu naprawienie szkody poniesionej przez Zamawiającego, ale nie może być nadmierna oraz prowadzić do konieczności nieuzasadnionego ponoszenia przez wykonawcę nieproporcjonalnych obciążeń.

Ponadto, w razie gdyby szkoda była wyższa, Zamawiający ma prawo dochodzić odszkodowania na zasadach ogólnych na podstawie par. 6 ust.1

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody

PYTANIE 62

Dotyczy wzoru umowy, Par. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby uprawnienie do żądania zapłaty kar umownych przysługiwało w terminie 30 dni od dnia powzięcia wiadomości o zaistnieniu przesłanki do ich naliczenia?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE 63

Dotyczy wzoru umowy, Par. 9

Prosimy o wprowadzenie zapisu o brzmieniu: "W związku z art. 9 ust. 2 ustawy z dnia 12 maja 2011r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz. U. z dnia 13 czerwca 2011 r.) dopuszcza się zmianę niniejszej umowy poprzez obniżenie cen nabywanych wyrobów medycznych, w wypadku:

1) Obniżenia urzędowej ceny zbytu nabywanego wyrobu medycznego, w przypadku nabywania od podmiotu innego niż przedsiębiorca prowadzący obrót hurtowy w rozumieniu ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo Farmaceutyczne. Zmiana ceny obowiązuje od dnia obowiązywania nowej urzędowej ceny zbytu i nie wymaga aneksu do Umowy.

2) Obniżenia wysokości limitu finansowania dla grupy limitowej, do której należy nabywany wyrób, w przypadku nabywania od podmiotu będącego przedsiębiorcą prowadzącym obrót hurtowy w rozumieniu ustawy z dnia 6 września 2001 r. – Prawo Farmaceutyczne. Zmiana ceny obowiązuje od dnia obowiązywania nowej wysokości limitu finansowania i nie wymaga aneksu do Umowy."

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE 64

Dotyczy wzoru umowy, Par. 5 ust. 1

Prosimy o zmianę wyrażenia "Dostawca zobowiązuje się zapłacić Odbiorcy" na "Odbiorca może żądać od Dostawcy zapłaty".

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE 65

Dotyczy Pakietu nr 2

Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści dwuświatłowy system do wielokrotnego odsysania w układzie zamkniętym do rurek intubacyjnych, o potwierdzonym czasie stosowania do 72 godziny, miękki a jednocześnie wytrzymały cewnik z otworem dystalnym i dwoma naprzeciwległymi otworami bocznymi, kanał irygacyjny wtopiony w ścianki cewnika, suwak zaworu sterującego ssaniem z blokadą przypadkowego użycia, wygodny uchwyt z oznaczeniem rozmiaru, gładko wykończone krawędzie, przezroczysty łącznik „T”, port MDI, klin do rozłączania układu, przejściówka 15/22mm, bez możliwości podłączenia bronchofiberoskopu, do użytku dla jednego pacjenta, sterylizowany tlenkiem etylenu. Rozmiary: 12F/57cm, 14F/57cm, 16F/57cm?

Odpowiedź:

zamawiający nie dopuszcza, zamawiający wymaga aby system umożliwiał wykonywanie bronchofiberoskopii bez odłączania od konektora

PYTANIE 66

Dotyczy Pakietu nr 2

Czy Zamawiający w **pozycji 2** dopuści dwuświatłowy system do wielokrotnego odsysania w układzie zamkniętym do rurek tracheostomijnych, o potwierdzonym czasie stosowania do 72 godziny, miękki a jednocześnie wytrzymały cewnik z otworem dystalnym i dwoma naprzeciwległymi otworami bocznymi, kanał irygacyjny wtopiony w ścianki cewnika, suwak zaworu sterującego ssaniem z blokadą przypadkowego użycia, wygodny uchwyt z oznaczeniem rozmiaru, gładko wykończone krawędzie, przezroczysty łącznik „T”, port MDI, klin do rozłączania układu, przejściówka 15/22mm, bez możliwości podłączenia bronchofiberoskopu, do użytku dla jednego pacjenta, , sterylizowany tlenkiem etylenu. Rozmiar: 12F/30cm, 14F/30cm?

Odpowiedź:

zamawiający nie dopuszcza, zamawiający wymaga aby system umożliwiał wykonywanie bronchofiberoskopii bez odłączania od konektora

PYTANIE 67

Dotyczy Pakietu 18, poz.1-3

Czy Zamawiający dopuści paski testowe do glukometru (A50) wraz z dostawą ustalonej ilości glukometrów w cenie zamawianych pasków?

Glukometry te przeznaczone są do pomiaru glukozy w placówkach Służby Zdrowia, gdzie jednym glukometrem wykonujemy badania u kilku pacjentów, a dodatkowo umożliwiają pomiar poziomu glukozy w próbce krwi włosniczkowej, żyłnej i noworodkowej. Glukometr pobiera materiał na zasadzie zasysania kapilarnego, co niweluje potencjalne ryzyko zanieczyszczenia aparatu, a ponadto wyposażony jest w wyrzutnik zużytych pasków gwarantujący bezkontaktowe usunięcia paska. Glukometr pracuje w zakresie pomiaru (10-600) w czasie (5s) oraz kalibruje się do osocza. Prosimy o określenie potrzebnej ilości glukometrów.

Odpowiedź:

zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE 68

Dotyczy Pakietu nr 18, poz.1,2,3,

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Zadaniu nr 18 pozycja 1, 2, 3 Paski, które nie potrzebują kodowania, metoda pomiaru biosensoryczna, objętość krwi wynosi 0,7µl, kalibrowany do osocza, zakres pomiaru 20-600 mg/dl, funkcja AST (możliwość alternatywnych miejsc nakłucia), część paska testowego na zewnątrz, wykorzystany enzymu Oksydaza Glukozowa (GOD) minimalizacja zafałszowań pomiaru, spełniający normy ISO 15197 oraz zalecenia Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego. Enzym wykorzystywany nie wchodzi w reakcje krzyżowe z innymi cukrami.

Wysoka dokładność TI

(1) bardzo wysoka dokładność $\pm 15\%$ $>75\text{mg/dL}$ (100% wyników)

(2) bardzo wysoka dokładność $\pm 11.25 \text{ mg/dl}$ $<75\text{mg/dL}$ (100% wyników)

Zakres hematokrytu 20% do 60%. Czas pomiaru 6s.

Baterie Typu AAA ogólnie dostępne, gwarancja dożywotnia w tym przegląd kalibracja oraz szkolenie personelu. Bezpłatne glukometry wraz z pierwszą dostawą pasków. W przypadku pozytywnej odpowiedzi proszę o zapotrzebowanie na ilość glukometrów.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE 69

Dotyczy Pakietu 7, poz.1

Czy Zamawiający dopuści w PAKIECIE 7 poz. 1 igła do znieczulenia nerwów obwodowych z wykorzystaniem stymulacji nerwów przy użyciu neurostymulatora końcówka typu Quincke, z zeszlifowanym końcem, rurką iniekcyjną oraz podziałką, igła na całej długości aż do szlifu pokryta materiałem izolacyjnym na pow. zewnętrznej, rozmiar 22G średnica zewn. 0,7mm, długość 35 mm, igła musi być widoczna przy monitorowaniu usg x 1szt ?

Odpowiedź:

nie, zamawiający nie wyraża zgody

PYTANIE 70

Dotyczy Pakietu 7, poz.2

Czy Zamawiający dopuści w PAKIECIE 7 poz. 2 igłę zgodną z opisem z materiałem izolacyjnym tylko po stronie zewnętrznej?

Odpowiedź:

nie, zamawiający nie wyraża zgody

PYTANIE 71

Dotyczy Pakietu 7, poz.3

Czy Zamawiający dopuści w PAKIECIE 7 poz. 3 igłę zgodną z opisem z materiałem izolacyjnym tylko po stronie zewnętrznej?

Odpowiedź:

nie, zamawiający nie wyraża zgody

PYTANIE 72

Dotyczy Pakietu 7, poz.4

Czy Zamawiający dopuści w PAKIECIE 7 poz. 4 zestaw do znieczulenia nerwów obwodowych składający się z : igły do znieczulenia splotu nerwowego z końcówką Tuohy 18G długość 50 mm, cewnika z podziałką głębokości kontrastującego w promieniach Rtg rozmiar cewnika 20G x400 mm, łącznika zatraskowego, filtra oraz systemu do zamocowania filtra, rurki iniekcyjnej x 1szt?

Odpowiedź:

nie, zamawiający nie wyraża zgody

PYTANIE 73

Dotyczy Pakietu 7, poz.5

Czy Zamawiający dopuści w PAKIECIE 7 poz. 5 zestaw do znieczulenia nerwów obwodowych składający się z: igły do znieczulenia splotu nerwowego z końcówką Tuohy 18G długość 100 mm, cewnika z podziałką głębokości kontrastu.

Odpowiedź:

nie, zamawiający nie wyraża zgody

PYTANIE 74

Dotyczy Pakietu 7, poz.1-3

Czy igły w Pakiecie 7, poz. 1-3 powinny mieć odizolowany szlif 30° dla lepszej identyfikacji pod USG?

Odpowiedź:

nie, zamawiający nie wyraża zgody

PYTANIE 75

Dotyczy Pakietu 7, poz.1-3

Czy igły w Pakiecie 7 poz. 1-3 powinny być widoczne pod USG jako 3 odcinki ułożone w tej samej linii?

Odpowiedź:

nie, zamawiający nie wyraża zgody

PYTANIE 76

Czy drenik infuzyjny (rurka iniekcyjna) powinien być zamocowany na stałe do igły uniemożliwiając jej rozłączenie?

Odpowiedź:

zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie

PYTANIE 77

Czy system mocowania filtra do skóry ma pozwalać na łatwy dostęp strzykawką do filtra z każdej strony?

Odpowiedź:

tak

PYTANIE 78

Dotyczy Pakietu 7, poz.1

Czy zamawiający w pakiecie nr 7 pozycji nr 1 dopuści igłę do blokady nerwów obwodowych pokryta drobinkami szkła całkowicie echogeniczna (do samej końcówki igły), ze znacznikami odległości co 1 cm, odkręcana przedłużka 50 cm (objętość 1 ml) pozwalająca podłączenie strzykawki bezpośrednio do igły jeżeli zachodzi taka potrzeba. Igła o długości 35mm i grubości 23G, ostrze ścięte pod kątem 17 lub 30 stopni. Kabel podłączeniowy 60 cm.

Odpowiedź:

nie, zamawiający nie wyraża zgody

PYTANIE 79

Dotyczy Pakietu 7, poz.2

Czy zamawiający w pakiecie nr 7 pozycji nr 2 dopuści igłę do blokady nerwów obwodowych pokryta drobinkami szkła całkowicie echogeniczna (do samej końcówki igły), ze znacznikami odległości co 1 cm, odkręcana przedłużka 50 cm (objętość 1 ml) pozwalająca podłączenie strzykawki bezpośrednio do igły jeżeli zachodzi taka potrzeba. Igła o długości 50mm i grubości 22G, ostrze ścięte pod kątem 17 lub 30 stopni. Kabel podłączeniowy 60 cm.

Odpowiedź:

nie, zamawiający nie wyraża zgody

PYTANIE 80

Dotyczy Pakietu 7, poz.3

Czy zamawiający w pakiecie nr 7 pozycji nr 3 dopuści igła do blokady nerwów obwodowych pokryta drobinkami szkła całkowicie echogeniczna (do samej końcówki igły), ze znacznikami odległości co 1cm, odkręcana przedłużka 50 cm (objętość 1 ml) pozwalająca podłączenie strzykawki bezpośrednio do igły jeżeli zachodzi taka potrzeba. Igła o długości 85mm i grubości 22G, ostrze ścięte pod kątem 17 lub 30 stopni. Kabel podłączeniowy 60 cm.

Odpowiedź:

nie, zamawiający nie wyraża zgody

PYTANIE 81

Dotyczy Pakietu 7, poz.4

Czy zamawiający w pakiecie nr 7 pozycji nr 4 dopuści zestaw do znieczulenia nerwów obwodowych składający się z:

- cewnika cieniującego w Rtg z łącznikiem easylock i przewodnikiem o średnicy 0,4-0,8 długości 90 cm i rozmiarze 20G
- igły touhy o długości 80 mm i rozmiarze 18G
- filtra 0,22μ
- strzykawki niskooporowej 10ml

Odpowiedź:

nie, zamawiający nie wyraża zgody

PYTANIE 82

Dotyczy Pakietu 7, poz.5

Czy zamawiający w pakiecie nr 7 pozycji nr 5 dopuści zestaw do znieczulenia nerwów obwodowych składający się z:

- cewnika cieniującego w Rtg z łącznikiem easylock i przewodnikiem o średnicy 0,4-0,8 długości 90 cm i rozmiarze 20 G
- igły touhy o długości 90 mm i rozmiarze 18G
- filtra 0,22μ
- strzykawki niskooporowej 10 ml

Odpowiedź:

nie, zamawiający nie wyraża zgody

MODYFIKACJE:

Ww. odpowiedzi na pytania mają charakter obowiązujący. Oferując dopuszczone rozwiązanie należy powołać się na nr odpowiedzi.

Ponadto na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy Prawo zamówień publicznych Zamawiający modyfikuje SIWZ w następujący sposób:

1. **W załączniku nr 1 do SIWZ w cz. 3 zapis „Oświadczamy, że czas dostawy dla poszczególnych pakietów będzie zgodny z siwz i będzie wynosił:**

2 dni robocze , dla dostaw: pilne 1 dzień.” Zastępuje się zapisem „Oświadczamy, że czas dostawy dla poszczególnych pakietów będzie zgodny z siwz i będzie wynosił:
do 3 dni roboczych , dla dostaw: pilne 1 dzień.

2. **W załączniku nr 4 w §7 zapis „1. Zgodnie z art. 144 strony dopuszczają zmianę umowy względem treści oferty zgodnie z warunkami zawartymi w siwz oraz § 7 punkcie 2 i 3 umowy.**

2. Strony ustalają, iż dopuszczają zmianę stawek podatku VAT w trakcie trwania umowy.

Warunkiem dokonania takiej zmiany jest zmiana ustawowa stawek podatku VAT na przedmiot niniejszej umowy (towa). W takim wypadku zmianie ulegnie cena netto i VAT natomiast cena brutto pozostanie niezmienna

3. Strony dopuszczają zmianę sposobu wykonania przedmiotu niniejszej umowy (towaru) względem treści oferty. Warunkiem dokonania takiej zmiany jest wycofanie oferowanego produktu z rynku, zastąpienie go innym lub pojawieniem się lepszego w tej samej lub niższej cenie – w takim wypadku należy wprowadzić zmianę umowy zastępującą dany produkt innym lub wycofującą produkt aneksem – zmiana taka nie może spowodować zwiększenia wartości umowy.

4. Strony dopuszczają także zmianę umowy względem oferty, która dotyczy obniżenia ceny przedmiotu zamówienia. Warunkiem takiej zmiany jest wystąpienie pisemne Dostawcy z wnioskiem w tej sprawie do Zamawiającego.”

zastępuje się zapisem

„1. Zgodnie z art. 144 strony dopuszczają zmianę umowy względem treści oferty zgodnie z warunkami zawartymi w siwz oraz § 7 punkcie 2,3,4, 5 i 6 umowy.

2. Strony ustalają, iż dopuszczają zmianę stawek podatku VAT w trakcie trwania umowy. Warunkiem dokonania takiej zmiany jest zmiana ustawowa stawek podatku VAT na przedmiot niniejszej umowy (towa). W takim wypadku zmianie ulegnie cena brutto i VAT natomiast cena netto pozostanie niezmienna

3. Strony dopuszczają zmianę sposobu wykonania przedmiotu niniejszej umowy (towaru) względem treści oferty. Warunkiem dokonania takiej zmiany jest wycofanie oferowanego produktu z rynku, zastąpienie go innym lub pojawieniem się lepszego w tej samej lub niższej cenie – w takim wypadku należy wprowadzić zmianę umowy zastępującą dany produkt innym lub wycofującą produkt aneksem – zmiana taka nie może spowodować zwiększenia wartości umowy.

4. Strony dopuszczają także zmianę umowy względem oferty, która dotyczy obniżenia ceny przedmiotu zamówienia. Warunkiem takiej zmiany jest wystąpienie pisemne Dostawcy z wnioskiem w tej sprawie do Zamawiającego.

5. Strony dopuszczają zmianę sposobu wykonania umowy w zakresie zmiany ceny wyrobów medycznych wynikającej ze zmiany urzędowej ceny zbytu nabywanego wyrobu medycznego lub wysokości limitu finansowania dla grupy limitowej, do której należy nabywany wyrób zgodnie z art. 9 ust. 2 ustawy z dnia 12 maja 2011r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz. U. z dnia 13 czerwca 2011 r.) – w zakresie tej zmiany.

6. Strony dopuszczają zmianę umowy polegającą na wykreśleniu pozycji asortymentowej z umowy w przypadku kłopotu z dostępnością lub brakiem dostępności przedmiotu zamówienia u wytwórcy.”

3. W SIWZ w cz. 18.Istotne dla stron postanowienia umowy

otrzymuje brzmienie „Zgodnie z art. 144 strony dopuszczają zmianę umowy względem treści oferty zgodnie z warunkami zawartymi w siwz oraz § 7 punkcie 2,3,4 ,5 i 6 umowy.

2. Strony ustalają, iż dopuszczają zmianę stawek podatku VAT w trakcie trwania umowy.

Warunkiem dokonania takiej zmiany jest zmiana ustawowa stawek podatku VAT na przedmiot niniejszej umowy (towar). W takim wypadku zmianie ulegnie cena brutto i VAT natomiast cena netto pozostanie niezmienna

3. Strony dopuszczają zmianę sposobu wykonania przedmiotu niniejszej umowy(towaru) względem treści oferty. Warunkiem dokonania takiej zmiany jest wycofanie oferowanego produktu z rynku, zastąpienie go innym lub pojawieniem się lepszego w tej samej lub niższej cenie – w takim wypadku należy wprowadzić zmianę umowy zastępującą dany produkt innym lub wycofującą produkt aneksem – zmiana taka nie może spowodować zwiększenia wartości umowy.

4. Strony dopuszczają także zmianę umowy względem oferty, która dotyczy obniżenia ceny przedmiotu zamówienia. Warunkiem takiej zmiany jest wystąpienie pisemne Dostawcy z wnioskiem w tej sprawie do Zamawiającego.

5. Strony dopuszczają zmianę sposobu wykonania umowy w zakresie zmiany ceny wyrobów medycznych wynikającej ze zmiany urzędowej ceny zbytu nabywanego wyrobu medycznego lub wysokości limitu finansowania dla grupy limitowej, do której należy nabywany wyrób zgodnie z art. 9 ust. 2 ustawy z dnia 12 maja 2011r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz. U. z dnia 13 czerwca 2011 r.) – w zakresie tej zmiany

6. Strony dopuszczają zmianę umowy polegającą na wykreśleniu pozycji asortymentowej z umowy w przypadku kłopotu z dostępnością lub brakiem dostępności przedmiotu zamówienia u wytwórcy.”

4. W Załączniku nr 2 pakiet 7 poz. 4 otrzymuje brzmienie „Zestaw do znieczulenia nerwów obwodowych składający się z : igły do znieczulenia spłotu nerwowego z końcówką Tuohy 18G długość 50 mm , cewnika z podziałką głębokości kontrastującego w promieniach Rtg rozmiar cewnika 20G x 50 cm, łącznika zaciskowego, filtra oraz systemu do zamocowania cewnika i filtra, rurki iniekcyjnej x 1szt ,
5. W Załączniku nr 2 pakiet 7 poz. 5 otrzymuje brzmienie „Zestaw do znieczulenia nerwów obwodowych składający się z : igły do znieczulenia spłotu nerwowego z końcówką Tuohy 18G długość 100 mm , cewnika z podziałką głębokości kontrastującego w promieniach Rtg rozmiar cewnika 20G x 50 cm, łącznika zaciskowego, filtra oraz systemu do zamocowania cewnika i filtra, rurki iniekcyjnej x 1szt”
6. W Załączniku nr 2 pakiet 8 poz. 2 otrzymuje brzmienie „Zestaw do podawania żywienia dojelitowego z butelek przez pompę Flocare 800 x 1 szt”
7. W SIWZ w cz. 7. **W celu potwierdzenia, że dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez zamawiającego należy dołączyć następujące dokumenty:**
Dodaje się punkt 3 o brzmieniu „Deklaracja zgodności CE dla produktu z pakietu 14.poz. 2”
8. W SIWZ w załączniku nr 2 Pakiet 22 ostrza w kolumnie ilość zapis „84 op.” zastępuje się zapisem „168 op.”
9. W załączniku nr 4 §4 dodaje się ust. 3 o brzmieniu „Zamawiający zapłaci wykonawcy za faktycznie zamówiony przedmiot zamówienia na podstawie wystawionej faktury VAT.”

10. W załączniku nr 4 §6 dodaje się ust. 3o brzmieniu „3. W przypadku, gdy od daty złożenia zamówienia upłynęło 7 dni, Odbiorca ma prawo zamówić towar u innego Wykonawcy, a różnicą w cenie obciążyć Dostawcę.”
11. W załączniku nr 4 §6 ust. 2 zapis „2.Przekroczenie czasu dostawy o 14 dni może być powodem odstąpienia od umowy przez Odbiorcę od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Dostawca.” zastępuje się zapisem „2.Odbiorca ma prawo odstąpić od umowy z winy, za którą odpowiedzialność ponosi Dostawca, jeżeli zamówienie nie zostało zrealizowane w terminie 14 dni od złożenia zamówienia.”
12. W SIWZ w pkt **13. Termin składania i otwarcia ofert.** zapisy „06.05.2013” zastępuje się zapisami „22.05.2013”

W związku z wprowadzonymi modyfikacjami wymagającymi wprowadzenia zmian w ofertach Zamawiający przedłuża termin składania i otwarcia ofert na dzień 22.05.2013r. Godziny pozostają bez zmian.

Z poważaniem


Kierownik Sekcji
ds. Zamówień Publicznych
mgr Adam Pietrzyk