



Samodzielny Publiczny Zespół Opieki Zdrowotnej w Tomaszowie Lubelskim

ul. Aleje Grunwaldzkie 1, 22-600 Tomaszów Lubelski
tel: (0 84) 664-44-11, fax: (0 84) 664-25-21,
email: szpital@szpital-tomaszow.pl, www: <http://szpital-tomaszow.pl>



Tomaszów Lubelski dnia 2012-01-31

SPZOZ/P.N./02/2012

WYJAŚNIENIA TREŚCI SPECYFIKACJI

Dotyczy:

Postępowania przetargowego na:

„Dostawy strzykawek, przyrządów do przetaczania, kaniul, rękawic jednorazowych”

nr sprawy SPZOZ/P.N./02/2012

Samodzielny Publiczny Zespół Opieki Zdrowotnej w Tomaszowie Lubelskim zgodnie z przepisami art. 38 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2007r., nr 223, poz. 1655 z późn. zm.), w związku ze zwróceniem się Wykonawcy o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia, wyjaśnia:

Pytanie 1 dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę cen jednostkowych podczas trwania umowy ze względu na udokumentowaną zmianę cen u producenta? Wprowadzenie takiej zmiany będzie możliwe wyłącznie po wyrażeniu pisemnej zgody przez Zamawiającego

Odpowiedz:

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

Pytanie 2 dotyczy SIWZ

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

Odpowiedz:

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

Pytanie 3 dotyczy SIWZ

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

Odpowiedz:

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

Pytanie 4 dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający wymaga aby dostawy towaru do siedziby Zamawiającego odbywały się odpowiednimi środkami transportu, czyli autami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma” posiadającymi możliwość ogrzewania lub chłodzenia przewożonego asortymentu, zgodnie z §6 ust. 5 Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 26 lipca 2002r. w sprawie procedur Dobrej Praktyki Medycznej (Dz. U. Z dnia 9 września 2002r.) ? Jeśli tak, to czy Zamawiający wymaga

przedstawienia wykazu odpowiednio przystosowanych środków transportu do realizacji zamówienia?

Odpowiedz:

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

Pytanie 5 dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę urzędowej stawki VAT w przypadku zmiany jej przez ustawodawców, przy czym zmianie ulegnie wyłącznie cena brutto, cena netto pozostanie bez zmian?

Odpowiedz:

Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę urzędowej stawki VAT w przypadku zmiany jej przez ustawodawców, przy czym zmianie ulegnie wyłącznie cena brutto, cenna netto pozostanie bez zmian.

Pytanie 6 poz. 7

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek do tuberkuliny z igłą założoną na strzykawce (niewtopioną) z działką elementarną co 0,01 ml.

W przypadku odpowiedzi negatywnej zwracamy się z prośbą o dopuszczenie strzykawki 1 ml do tuberkuliny z igłą 0,4 x 13 mm lub 0,5 x 16 mm z założoną igłą na strzykawce (niewtopioną) z działką elementarną co 0,01 ml.

Odpowiedz:

Zamawiający dopuszcza strzykawkę 1ml do tuberkuliny z igłą 0,4 x 13mm.

Pytanie 7 poz. 12

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji co pozwoli naszej firmie na złożenie bardzo konkurencyjnej oferty. Przy obecnym zapisie Zamawiający znacząco zawęży możliwość wystartowania szerszej liczbie Wykonawców oraz ogranicza sobie dostęp do wybrania oferty korzystniejszej cenowo.

Odpowiedz:

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

Pytanie 8 poz. 17 - 32

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do oddzielnego pakietu tematycznego 1A (pakiet na same rękawice), co pozwoli naszej firmie na złożenie bardzo konkurencyjnej oferty.

Odpowiedz:

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

Pytanie nr 9 - Dotyczy pozycji 1 – 4

Czy Zamawiający dopuści strzykawki dwuczęściowe nie posiadające kodu kolorów na opakowaniu? Wymóg umieszczenia kodu kolorów na opakowaniu nie ma żadnego medycznego uzasadnienia i nie jest to wymóg stawiany producentom strzykawek. Postawienie takiego wymogu ogranicza zasady uczciwej konkurencji i możliwość udziału większej liczbie oferentów.

Odpowiedz:

Zamawiający dopuści strzykawki w pozycji 1-4 nie posiadające kodu kolorów na opakowaniu.

Pytanie nr 10 - Dotyczy pozycji 1

Czy Zamawiający dopuści strzykawki dwuczęściowe 2 ml ze skalą rozszerzoną do 2,5 ml? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedz:

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ, ponieważ Zamawiający wymaga strzykawki z dużym rozszerzeniem.

Pytanie nr 11 - Dotyczy pozycji 4

Czy Zamawiający wymaga strzykawk dwuczęściowych 20 ml ze skalą rozszerzoną do 25 ml? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedz:

Zamawiający dopuści strzykawkę w pozycji 4 ze skalą rozszerzoną do 25 ml.

Pytanie nr 12 - Dotyczy poz. 9

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 20 ml z gumowym tłokiem wykonane – tłok strzykawkę z polietylenu, korpus strzykawkę z polipropylenu, zgodne z normą PN-EN ISO 7886-1:2000, posiadające granatową, czytelną skalę, nie posiadające kodu kolorów na opakowaniu? Opis strzykawkę umieszczony w SIWZ jest opisem wskazującym na jednego konkretnego producenta i ogranicza możliwość udziału innym oferentom mogącym zaoferować produkt równie dobrej jakości.

Odpowiedz:

Zamawiający dopuści strzykawkę 20ml z gumowym tłokiem spełniający powyższy opis.

Pytanie nr 13 - Dotyczy poz. 13 – 16

Czy Zamawiający dopuści kaniule bezpieczne wykonane z poliuretanu, posiadające 3 paski RTG, posiadające nazwę producenta na opakowaniu kaniuli i koreczka, posiadające bezbarwne skrzydełka oraz plastikowy zatrzask zabezpieczający przed zakłuciem? 3 paski radiocienujące spełniają swoją rolę równie dobrze jak 4, są one dobrze widoczne w promieniach RTG. Natomiast wymóg posiadania kolorowych skrzydełek nie ma medycznego uzasadnienia. Każdy rozmiar kaniuli jest oznaczony kolorem koreczka portu górnego.

Odpowiedz:

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ. Kaniule posiadające 4 paski RTG są bardziej widoczne w promieniach RTG.

Pytanie nr 14 - Dotyczy poz. 21 – 25

Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne lateksowe lekko pudrowane zgodne z normą EN 455 – 1,2,3 o sile rozciągania przed starzeniem 9N i po starzeniu 6N?

Odpowiedz:

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

Pytanie nr 15 - Dotyczy poz. 27 – 31

Czy Zamawiający dopuści rękawice winylowe bezpudrowe o grubości palca 0,08 – 0,11 mm oraz oznaczeniu rozmiaru na dwóch ściankach? Wymóg oznaczenia rozmiaru rękawic na trzech ściankach opakowania, nie ma żadnego medycznego uzasadnienia, a jest jedynie elementem ograniczającym możliwość udziału większej liczbie oferentów.

Odpowiedz:

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ. Oznaczenie rozmiaru znajdującego się na trzech ściankach umożliwia szybszą identyfikację.

Pytanie nr 16 - Dotyczy poz. 32

Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne nitylowe bezpudrowe niebieskie, chloraowane online, wytrzymałe, niesterylne, teksturowane na końcówkach palców, posiadające rolowany mankiet, zgodne z normą EN 455-1,2,3?

Odpowiedz:

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

Pytanie 17

Zwracamy się z zapytaniem, czy w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji Zamawiający wydzieli z **Załącznika nr 1 pozycje 10 i 11** zawierające przyrządy do przetaczania płynów infuzyjnych i przyrządy do przetaczania krwi w jeden osobny pakiet producentki (np. Załącznik nr 1a) i umożliwi składanie ofert wyłącznie na ten asortyment, a w razie odmowy umożliwi złożenie oferty na poszczególne pozycje w obrębie tego zadania.

Na rynku polskim istnieją firmy, które produkują wspomniany asortyment nie produkując jednocześnie pozostałych produktów zawartych w zadaniu. Firmy te jako specjalizujące się w określonych produktach oferują bardzo konkurencyjne ceny. Wydzielenie pozycji do osobnej części

pozwoli na startowanie w przetargu większej liczbie wykonawców, a przez to Zamawiający uzyska najbardziej korzystną cenę.

Odpowiedź:

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

Pytanie 18 - Dotyczy Załącznika nr 1 pozycji 10 i 11

Zwracamy się do Zamawiającego z zapytaniem, czy w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji odstąpi od wymogu, aby przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych i przyrząd do przetaczania krwi posiadały logo producenta.

Opis napisany przez Zamawiającego wskazuje na konkretnego wykonawcę. Zamawiający stosując tego rodzaju wymóg bardzo zawęży grono producentów mogących wziąć udział w przetargu, a przez to konkurencyjność ofert i zamyka sobie drogę do osiągnięcia najkorzystniejszej dla niego ceny.

Odpowiedź:

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ, ponieważ według posiadanej przez Zamawiającego wiedzy logo producenta znajdujące się na przyrządzie posiada kilku producentów

Pytanie 19 - Dotyczy Załącznika nr 1 pozycji 10 i 11

Zwracamy się do Zamawiającego z zapytaniem, czy w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji dopuści do przetargu przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych i przyrządy do przetaczania krwi z logo producenta, serią i datą ważności na opakowaniu jednostkowym.

Odpowiedź:

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

Pytanie 20

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie możliwości składania ofert częściowych na poszczególne pozycje, co umożliwi złożenie naszej firmie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

Pytanie 21 pozycja 1-4

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z niezmywalną granatową skalą?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści strzykawki z niezmywalną granatową skalą.

Pytanie 22 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę o rozszerzonej skali do 2,5ml spełniającą pozostałe wymagania zawarte w SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

Pytanie 23 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę o rozszerzonej skali do 5,6ml spełniającą pozostałe wymagania zawarte w SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

Pytanie 24 pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę w opakowaniu a'50sztuk, z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający w pozycji 4 dopuści strzykawkę w opakowaniu a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości.

Pytanie 25 pozycja 9

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu, aby strzykawki były bezlateksowe.

Odpowiedź:

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

Pytanie 26 pozycja 13-16

Czy Zamawiający dopuści kaniule z 3 paskami rtg?

Odpowiedz:

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ. Kaniule posiadające 4 paski RTG są bardziej widoczne w promieniach RTG

Pytanie 27 pozycja 13-16

Czy Zamawiający dopuści kaniule wyposażone w automatyczny plastikowy mechanizm zapobiegający przed zakłuciem podczas użytkowania?

Odpowiedz:

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

Pytanie 28 pozycja 13-16

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu, aby na kaniuli i koreczku znajdowała się nazwa producenta. Pozytywna odpowiedź Zamawiającego, pozwoli na złożenie naszej firmie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedz:

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

Pytanie 29 pozycja 17-20

Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne o długości 265mm, spełniające pozostałe wymagania zawarte w SIWZ?

Odpowiedz:

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

Pytanie 30 pozycja 17-20

Czy Zamawiający oczekuje, aby rękawice były pakowane a'50par w kartonik w formie dyspensera?

Odpowiedz:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 31 pozycja 27-31

Czy Zamawiający dopuści rękawice winylowe o grubości palca 0,08+/-0,02mm, w opakowaniu jednostkowym oznaczonym rozmiarem z 2 stron, spełniające pozostałe wymagania zawarte w SIWZ?

Odpowiedz:

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ. Oznaczenie rozmiaru znajdującego się na trzech ściankach umożliwia szybszą identyfikację.

Pytanie 32 projekt umowy

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 9 ust. 1. 2 wzoru umowy słowa „5% ceny ofertowej brutto” zostały zastąpione słowami „5% niezrealizowanej części umowy brutto”?

Uzasadnione jest aby kara umowna za zerwanie umowy była naliczana od wartości niezrealizowanej części umowy, nie zaś od wartości całej umowy. W przeciwnym razie, w przypadku zerwania umowy po zrealizowaniu jej znaczącej części kara umowna mogłaby okazać się niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości niezrealizowanej części umowy, a nawet mogłaby przewyższać wartość niezrealizowanej części umowy. Taka kara mogłaby być uznana za rażąco wygórowaną w rozumieniu art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego.

Odpowiedz:

Zamawiający wyraża zgodę.