



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



22-400 Zamość, ul. Aleje Jana Pawła II 10, tel.(0-84) 677-33-33, fax(0-84) 638-66-69, www.szpital.zamosc.tpnet.pl, NIP 922-22-92-491

Zamość, dnia 05 października 2006 r.

AZP.332/90/ /06

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

dotyczy: wyjaśnienia 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 2004r. z późniejszymi zmianami informuje, że wpłynęły pytania i wnioski dotyczące treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia opracowanej do przetargu nieograniczonego na dostawę jednorazowych kraników trójdrożnych, zestawów do kaniulacji dużych naczyń, kaniul dożylnych, strzykawk i noży typu skalpel. Poniżej podajemy ich treść i wyjaśnienia:

Pytanie dot. zadania nr 3:

Czy Zamawiający dopuści kaniule dożylnie o rozmiarach: poz.1: 07; poz. 2: 09; poz. 3: 1,1; poz.4: 1,3; poz.5: 1,6.

Wyjaśnienie:

W specyfikacji istotnych warunków zamówienia zamawiający określił numerację i podał tolerancję rozmiarów $\pm 0,1$.

Pytanie dot. zadania nr 3:

Prosimy Zamawiającego o zmniejszenie ilości oferowanych próbek np. po 15 sztuk.

Wyjaśnienie:

Zamawiający zmniejsza ilości wymaganych próbek następująco: poz. 1 – 30 szt., poz.2 – 30 szt., poz. 3 – 30 szt., poz. 4 – 10 szt., poz.5 – 10 szt., poz. 6 – 10 szt.

Pytanie dot. zadania nr 4:

Poz. 2, 3, 5, 6. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania strzykawk dwukolorowych (kolor tłoka inny niż kolor cylindra), ułatwiających ocenę wypełnienia strzykawki ?

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie wymaga, aby strzykawki w poz. 2, 3, 5, 6 były dwukolorowe.

Pytanie dot. zadania nr 4:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę asortymentu z dokładnością do czterech miejsc po przecinku lub na wycenę za opakowanie z odpowiednim przeliczeniem ilości, gdyż zaoferowanie ilości w sztukach znacznie zawyży cenowo ofertę.

Wyjaśnienie:

Zamawiający wyraża zgodę na przyjęcie do wyceny ceny jednostkowej za 1 opakowanie oferowanego asortymentu z odpowiednim przeliczeniem ilości sztuk określonej w SIWZ na liczbę opakowań i określeniem ilości sztuk w jednym opakowaniu.

Pytanie dot. zadania nr 5:

Czy Zamawiający wymaga aby ostrza wykonane były ze stali węglowej oraz posiadały wygrawerowany numer i nazwę producenta na ostrzu ?

Wyjaśnienie:

Zamawiający wymaga aby ostrza były wykonane ze stali węglowej, nie stawia natomiast wymogu, by posiadały wygrawerowany numer i nazwę producenta na ostrzu.

Pytanie dot. SIWZ:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dołączenie do oferty, zamiast dokumentów, oświadczenia o posiadaniu deklaracji zgodności bądź Zgłoszenia do Rejestru Wyrobów Medycznych. W/w dokumenty dostarczymy po wyborze ofert bądź na każde wezwanie Zamawiającego.

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie wyraża zgody na dołączenie do oferty oświadczenia o posiadaniu deklaracji zgodności bądź Zgłoszenia do Rejestru Wyrobów Medycznych. Wymagane jest złożenie dokumentów zgodnie z zapisami w SIWZ.

Pytanie dot. SIWZ:

Czy Zamawiający dopuści zamiast opisu charakterystyki parametrów technicznych, aby do oferty dołączyć kserokopie katalogów z dodatkowymi informacjami dotyczącymi oferowanego sprzętu?

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza możliwość złożenia kserokopii katalogów pod warunkiem, iż będą one zawierać wszystkie wymagane dla charakterystyki techniczno-jakościowej informacje o oferowanym sprzęcie (według punktu 3 str. 9 SIWZ).

Pytanie:

Czy Zamawiający obniży ilość wymaganych próbek kaniul dożylnych w **zadaniu nr 3** w pozycjach od 1 do 3?

Wyjaśnienie:

Zamawiający zmniejsza ilości wymaganych próbek następująco: poz. 1 – 30 szt., poz.2 – 30 szt., poz. 3 – 30 szt., poz. 4 – 10 szt., poz.5 – 10 szt., poz. 6 – 10 szt.

Pytanie dot. zadania 1:

Czy Zamawiający wymaga aby kraniki posiadały optyczny i wyczuwalny indykator pozycji otwarty/zamknięty?

Wyjaśnienie:

Wymagania odnośnie kraników zostały określone w SIWZ.

Pytanie dot. zadania 1:

Czy Zamawiający wymaga by kraniki i kraniki z drenem były oznakowane w języku polskim zgodnie z ustawą z dnia 20.04.2004r. o wyrobach medycznych i zgodnie z wymaganiami zasadniczymi ?

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie stawia wymogów odnośnie oznakowania kraników.

Wniosek dot. zadania 3:

Prosimy o zmniejszenie ilości próbek do 5 sztuk w każdej pozycji, które należy dostarczyć w celu weryfikacji.

Wyjaśnienie:

Zamawiający zmniejsza ilości wymaganych próbek następująco: poz. 1 – 30 szt., poz.2 – 30 szt., poz. 3 – 30 szt., poz. 4 – 10 szt., poz.5 – 10 szt., poz. 6 – 10 szt.

Pytanie dot. zadania 3:

Czy Zamawiający wymaga by kaniule były oznakowane w języku polskim zgodnie z ustawą z dnia 20.04.2004r. o wyrobach medycznych i zgodnie z wymaganiami zasadniczymi ?

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie stawia wymogów odnośnie oznakowania kaniul.

Pytanie dot. zadania 3:

Czy Zamawiający wymaga by na kaniulach znajdowała się informacja o materiale z jakiego wykonana jest kaniula ?

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie stawia wymogu aby na kaniulach znajdowała się informacja o materiale z jakiego została wykonana.

Pytanie dot. zadania 2:

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w zadaniu nr 2 poz. 1, 2, 3 cewników do kaniulacji dużych naczyń o długości 16 cm ?

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza w zadaniu nr 2 poz. 1, 2, 3 cewniki do, kaniulacji dużych naczyń o długości 16 cm.

Pytanie dot. SIWZ pkt. 1 wzoru umowy:

W SIWZ pkt. 1 Zamawiający określa, że w przypadku stwierdzenia wad jakościowych w dostarczonym przedmiocie umowy Sprzedający dokona odbioru od Kupującego wadliwego towaru w ciągu 12 godzin od chwili zgłoszenia reklamacji jakościowej, we wzorze umowy natomiast (par. 2 pkt. 6) termin odbioru wadliwego towaru wynosi 24 godziny. Prosimy o wyjaśnienie, jakiego terminu odbioru wadliwego towaru oczekuje Zamawiający.

Wyjaśnienie:

Obowiązujący termin odbioru wadliwego towaru wynosi 24 godziny od chwili zgłoszenia reklamacji jakościowej.

Pytanie dot. wzoru umowy par. 2 pkt.7:

Czy Zamawiający zgodzi się na zmianę terminu wymiany przedmiotu umowy na wolny od wad w ciągu 72 godzin od odbioru wadliwej partii dostawy ?

Wyjaśnienie:

Nie. Obowiązuje termin określony w SIWZ.

Pytanie dot. wzoru umowy:

Czy Zamawiający zgadza się na zmiany cen przedmiotu umowy w razie zmiany stawki VAT?

Wyjaśnienie:

Nie. Obowiązują zapisy zawarte w SIWZ.

Pytanie dot. wzoru umowy par. 6 pkt.1:

Czy Zamawiający zgodzi się na zmianę wysokości kary umownej w przypadku nie dotrzymania terminu wykonania dostawy na 0,1% wartości brutto opóźnionej dostawy za każdy dzień zwłoki ?

Wyjaśnienie:

Nie. Obowiązują zapisy zawarte w SIWZ.

Pytanie dot. wzoru umowy par. 7 pkt.1:

Czy Zamawiający zgodzi się na zmianę ww. punktu na: „W razie trzykrotnej zwłoki w wykonaniu zamówienia, przekraczającej 5 dni, Kupujący ma prawo odstąpić od umowy bez potrzeby udzielenia dodatkowego terminu. Wyznaczenie przez Kupującego nowego terminu nie zwalnia Sprzedającego od obowiązku uiszczenia kar umownych określonych w par. 6”.

Wyjaśnienie:

Zamawiający wprowadza zmianę treści 7 pkt.1 wzoru umowy. **Obowiązuje zapis o brzmieniu:** „W razie zwłoki w wykonaniu zamówienia, przekraczającej 7 dni, Kupujący ma prawo odstąpić od umowy bez potrzeby udzielenia dodatkowego terminu. Wyznaczenie przez

Kupującego nowego terminu nie zwalnia Sprzedającego od obowiązku uiszczenia kar umownych określonych w § 6”.

Wniosek:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o zmniejszenie ilości próbek w **zadaniu nr 1** poz. 1 i 2 po 5 szt. kraników trójdrożnych oraz w **zadaniu nr 3** poz. 1 – 5 po 10 szt. kaniul, poz. 6 - 10 szt. koreczków.

Wyjaśnienie:

Zamawiający zmniejsza ilość wymaganych próbek następująco: w **zadaniu nr 1:** poz. 1 – 10 szt., poz. 2 – 5 szt.; w **zadaniu nr 3:** poz. 1 – 30 szt., poz.2 – 30 szt., poz. 3 – 30 szt., poz. 4 – 10 szt., poz.5 – 10 szt., poz. 6 – 10 szt.

Pytanie dot. zadania nr 4 poz. 1 – 3, 5, 6, 10:

Zwracamy się z zapytaniem czy możliwa jest zmiana jednostki miary ze sztuk na opakowania w przypadku artykułów, których ceny zwyczajowo podaje się w opakowaniach 100 sztuk. Jednostka miary opakowanie będzie przyjęta tylko do wyceny i odpowiednio przeliczona w celu możliwości podania cen zaokrąglonych do dwóch miejsc po przecinku (zgodnie z informatorem Urzędu Zamówień Publicznych z maja 2003r.) W przypadku, gdy cenę za sztukę mielibyśmy zaokrąglić do dwóch miejsc po przecinku znacznie zawyżyłoby to ofertę.

Wyjaśnienie:

Zamawiający wyraża zgodę na przyjęcie do wyceny ceny jednostkowej za 1 opakowanie oferowanego asortymentu z odpowiednim przeliczeniem ilości sztuk określonej w SIWZ na liczbę opakowań i określeniem ilości sztuk w jednym opakowaniu.

Pytanie dot. zadania nr 4 poz. 5:

Zwracamy się z zapytaniem, czy Zamawiający dopuści skalę dokładniejszą wynoszącą 0,5 ml?

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza skalę dokładniejszą wynoszącą 0,5 ml.

Wniosek dot. próbek:

Prosimy o zmniejszenie ilości próbek:

- w zadaniu nr 1 poz. 1 do 10 sztuk i poz. 2 - 5 sztuk
- w zadaniu nr 3 poz. 1, 2, 3, 4, 5 – do 10 sztuk.

Wyjaśnienie:

Zamawiający zmniejsza ilość wymaganych próbek następująco: w **zadaniu nr 1:** poz. 1 – 10 szt., poz. 2 – 5 szt.; w **zadaniu nr 3:** poz. 1 – 30 szt., poz.2 – 30 szt., poz. 3 – 30 szt., poz. 4 – 10 szt., poz.5 – 10 szt., poz. 6 – 10 szt.

Pytanie dot. punktu II podpunktu II.3 – dokumenty dopuszczające do obrotu:

Zgodnie z obowiązującą Ustawą z dnia 20.04.2004r. o Wyrobach Medycznych świadectwami dopuszczającymi do obrotu są:

- deklaracja zgodności CE producenta (dla wszystkich klas wyrobu medycznego)
- certyfikat jednostki notyfikującej (dotyczy klasy wyrobu medycznego I sterylnej, I z funkcją pomiarową, IIa, IIb, III,
- wpis/zgłoszenie do Rejestru Wyrobów Medycznych i podmiotów odpowiedzialnych za ich wprowadzenie do obrotu i używania (nie dotyczy klasy wyrobu medycznego I i IIa pod warunkiem, że jego pierwsze wprowadzenie nastąpiło w innym niż Polska kraju Unii Europejskiej).

Ustawa z dnia 1.10.2002 roku została zastąpiona wyżej wymienioną ustawą, natomiast Opinie o wyrobie medycznym, po 1.01.2006 roku nie są już w świetle obowiązujących przepisów dokumentem dopuszczającym do obrotu na rynku Polskim. W związku z tym proszę o dopuszczenie jednego z wyżej wymienionych dokumentów tj. Wpisu do Rejestru lub certyfikatu CE lub Deklaracji Zgodności.

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie wymaga przedstawienia w ofercie opinii o wyrobie medycznym. Zgodnie z zapisem zawartym w punkcie 4 str.9 SIWZ wymagane jest złożenie w ofercie deklaracji wytwórcy (producenta) o spełnieniu wymagań zasadniczych, certyfikat jednostki notyfikowanej dla oferowanych wyrobów medycznych – zgodnie z przepisami ustawy o wyrobach medycznych.

Pytanie dot. zadania 1 poz.1, 2:

Czy Zamawiający wymaga, aby kranik był z mechanizmem obrotowym zapewniającym skokową zmianę pozycji co 45 stopni w zakresie 360 stopni co gwarantuje precyzyjne i lekkie ustawienie wartości przepływów ?

Czy każde z wejść kranika ma być zabezpieczone fabrycznie zamontowanymi korkami co zapewnia po rozpakowaniu utrzymanie sterylności kranika ?

Czy Zamawiający wymaga kraników z wyczuwalnym w każdej pozycji i optycznym indykatorem pozycji zamknięty/otwarty ?

Wyjaśnienie:

Wymagania wobec kraników zostały określone w SIWZ.

Pytanie dot. zadania 1 poz. 2:

Czy Zamawiający wymaga kraników przedłużaczem 7 cm z dodatkowym portem do podawania leków?

Wyjaśnienie:

Wymagania wobec kraników z przedłużaczem zostały określone w SIWZ.

Pytanie dot. zadania 3:

Czy Zamawiający wymaga aby wszystkie kaniule i koreczki mają być jednego producenta ?

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie stawia wymogu aby kaniule i koreczki były jednego producenta.

Poz. 1 – 5

Czy Zamawiający wymaga aby kaniule nie zawierały lateksu i PVC, co ma być potwierdzone fabrycznie nadrukowaną informacją na opakowaniu jednostkowym kaniul ?

Wyjaśnienie:

Wymagania wobec kaniul zostały określone w SIWZ.

Pytania dot. zadania 4:

Poz. 4, 7

Czy Zamawiający wymaga strzykawek trzyczęściowych o poj. 10 ml i 20 ml z końcówką Luer Lock ?

Wyjaśnienie:

Wymagania wobec strzykawek zostały określone w SIWZ. Zamawiający nie stawia wymogu aby były to strzykawki trzyczęściowe.

Poz. 8,9:

Prosimy o sprecyzowanie czy Zamawiający wymaga aby strzykawki były z końcówką Luer czy z końcówką cewnikową ?

Wyjaśnienie:

Zamawiającemu chodzi o strzykawki z końcówką cewnikową.

Pytanie dot. zadania 5:

Czy Zamawiający wymaga aby ostrza były pakowane w opakowania zbiorcze po 100 szt. foliowane, co dodatkowo chroni przed np. wilgocią i brudem ?

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie stawia wymogu aby opakowania zbiorcze ostrzy pakowane po 100 szt. były foliowane.

Pytania dot. zadania 1:

Poz. 1

Zwracamy się z prośbą o zmniejszenie ilości wymaganych próbek z 20 szt. do 10 szt.

Poz. 2

Zwracamy się z prośbą o zmniejszenie ilości wymaganych próbek z 10 szt. do 5 szt.

Wyjaśnienie:

Zamawiający zmniejsza ilość wymaganych próbek w zadaniu 1 następująco: poz. 1 – 10 szt., poz. 2 – 5 szt.; w **zadaniu nr 3:** poz. 1 – 30 szt., poz.2 – 30 szt., poz. 3 – 30 szt., poz. 4 – 10 szt., poz.5 – 10 szt., poz. 6 – 10 szt.

Pytania dot. zadania 3:

Poz. 1

Zwracamy się z prośbą o zmniejszenie ilości wymaganych próbek z 150 szt. do 50 szt.

Poz. 2

Zwracamy się z prośbą o zmniejszenie ilości wymaganych próbek z 150 szt. do 50 szt.

Poz. 3

Zwracamy się z prośbą o zmniejszenie ilości wymaganych próbek z 50 szt. do 25 szt.

Poz. 4

Zwracamy się z prośbą o zmniejszenie ilości wymaganych próbek z 20 szt. do 10 szt.

Poz. 5

Zwracamy się z prośbą o zmniejszenie ilości wymaganych próbek z 50 szt. do 25 szt.

Wyjaśnienia:

Zamawiający zmniejsza ilość wymaganych próbek w zadaniu 3 następująco: poz. 1 – 30 szt., poz.2 – 30 szt., poz. 3 – 30 szt., poz. 4 – 10 szt., poz.5 – 10 szt., poz. 6 – 10 szt.

Jednocześnie zamawiający **przedłuża termin składania ofert do dnia 11 października 2006r. godz. 12.00.**

Z powyższych względów ulega zmianie **termin otwarcia ofert**, który wyznacza na **dzień 11 października 2006r. godz. 13.00** i **termin wnoszenia wadium**, który wyznacza się do dnia **11 października 2006r. godz. 12.00.**

Pozostałe warunki określone w SIWZ nie ulegają zmianie i są wiążące dla stron.