

EZ/263/97/168/2013

Łódź, dnia 20.02.2013r

Nr sprawy 97/12

dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości powyżej 200 000 euro na dostawy **sprzętu medycznego dla Oddziału Intensywnej Terapii i Anestezjologii Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego im. M. Kopernika w Łodzi**

ODPOWIEDZI NA ZAPYTANIA

Zgodnie z art. 38 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2010r. Nr 113 poz. 759 z późn. zm.) przekazujemy Państwu odpowiedzi na pytania zadane do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w postępowaniu na dostawy **sprzętu medycznego dla Oddziału Intensywnej Terapii i Anestezjologii Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego im. M. Kopernika w Łodzi.**

W toku przeprowadzonego przedmiotowego postępowania zostały zadane następujące pytania:

Pakiet 23 Poz. 1

Czy zamawiający zgodzi się na zaoferowanie dwuświatłowego cewnika do żyły centralnej typu High Flow zakładany met. Seldingera – zestaw z cewnikiem o średnicy Fr 7 i długości 20cm, ze specjalnym oznaczonym kanałem do szybkich toczyń umożliwiającym przepływ płynów do 10ml/sek, pozostałe parametry i skład zestawu bez zmian.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Pakiet 23 poz. 2

Czy zamawiający zgodzi się na zaoferowanie dwuświatłowego cewnika do żyły centralnej typu High Flow zakładany met. Seldingera – zestaw z cewnikiem o średnicy Fr 8 i długości 20cm, ze specjalnie oznaczonym kanałem do szybkich toczyń umożliwiającym przepływ płynów do 10ml/sek., pozostałe parametry i skład zestawu bez zmian?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Umowa:

Paragraf §5, pkt 1.4.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na: Zamawiający na podstawie art. 144 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004. prawo zamówień publicznych przewiduje możliwość dokonania zmiany w zawartej umowie w następujących sytuacjach: podwyższenia stawki VAT przy czym zmianie ulega cena brutto, netto zaś pozostaje bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów par. 4 ust. 1

I. Wykonawca zobowiązuje się do zapłaty Zamawiającemu kar umownych z następujących tytułów i w wysokościach:

- a) w razie wystąpienia opóźnienia w dostawie towaru – w wysokości 1 % wartości brutto niedostarczonego towaru za każdy dzień opóźnienia, chyba że nie ponosi winy; jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego towaru
- b) za dostarczenie towaru z wadami – 1% wartości brutto towaru dostarczonego z wadami za każdy dzień, aż do dnia wymiany wadliwego towaru na zgodny z zamówieniem co do jakości i ilości; jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego towaru z wadami
- c) za odstąpienie od umowy z przyczyn, za które ponosi odpowiedzialność Wykonawca 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy;
- d) w wypadku niedostarczenia dokumentów o których mowa w § 1 pkt. 7 – 10% wartości brutto umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Czy Zamawiający dokona modyfikacji zapisów wzoru umowy i dopuści w trakcie obowiązywania umowy zmianę ceny brutto w przypadku, gdyby na skutek zmiany przepisów podatkowych uległa zmianie obowiązująca w chwili zawarcia umowy stawka podatku VAT?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Paragraf 1

Niniejszym wykonawca zwraca się z prośbą o dodanie w §1 zapisu o następującej treści:

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

Prosimy o uwzględnienie w/w zapisu w treści umowy ponieważ nieczytelne zamówienia znacznie opóźniają dostawę produktów ważnych dla zdrowia i życia.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Paragraf 3 ust 3

Czy zamawiający wyrazi zgodę na termin dostawy 3 dni ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Paragraf 1 ust 6

Czy zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie dokumentów dopuszczających do obrotu wraz z umową?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Paragraf 1 ust 9

Prosimy o uregulowanie kwestii reklamacji w następujący sposób:

„W przypadku stwierdzenia braków ilościowych lub wad jakościowych Zamawiający niezwłocznie powiadomi o tym Dostawcę, który rozpatrzy reklamację dotyczącą:

- braków ilościowych w ciągu 48 godzin

- wad jakościowych w ciągu 14 dni.”

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Paragraf 1 ust 7

Prosimy o wykreślenie zapisu w paragrafie 1 ust 7

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Paragraf 4 ust 1 d)

Prosimy o wykreślenie zapisu w paragrafie 4 ust 1 d)

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Paragraf 8 ust 2

Prosimy o wykreślenie zapisu w paragrafie 8 ust 2

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Paragraf 4 ust 1 pkt a)b)

a. w razie wystąpienia zwłoki w dostawie towaru – w wysokości 2 % wartości towaru dostarczonego ze zwłoką, za każdy dzień zwłoki, chyba że nie ponosi winy;

b. za dostarczenie towaru z wadami – 2% wartości towaru dostarczonego z wadami za każdy dzień, aż do dnia wymiany wadliwego towaru na zgodny z zamówieniem co do jakości i ilości;

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Dotyczy Pakiet nr. 39 – Zestaw do drenażu

Czy w Pakiecie nr 39 Zamawiający wymaga Zestawu do drenażu jamy opłucnowej z komorą kolekcyjną o pojemności 3000 ml, regulacyjnej 700ml, zapewniającej siłę ssania min. 20cm H₂O, ze zintegrowanym wieszakiem do mocowania butli, podziałką co 25ml na komorze kolekcyjnej, z możliwością utrzymania stałego oporu zastawki wodnej bez względu na stopień wypełnienia w całym zakresie pojemności, z elastycznymi drenami nie zapadającymi się przy podciśnieniu do -350mm Hg, z drenem pacjenta o dł. min 150cm zabezpieczonym przed zaginaniem przy ujęciu z butli, z ryflowanymi nakrętkami do butli ułatwiającymi opróżnianie zestawu?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga

Dotyczy SIWZ i Formularza Oferty, Oświadczeń

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 zaciągania zobowiązań w imieniu wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza

Dotyczy Formularz ofertowy i cenowy

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

Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby dotychczasowe zadania na które złożona będzie oferta

Dotyczy postanowień umownych – Termin Dostawy

Prosimy o wydłużenie terminu dostawy z 2 dni. na 5dni .
Sprzęt będziemy dostarczać jak najszybciej i może to nastąpić nawet w terminie krótszym niż powyższy, niemniej jednak rzeczywiste warunki to : odbiór przesyłki z magazynów i wysyłka.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Dotyczy postanowień umownych § 4 ust. 1

1. Wykonawca zobowiązuje się do zapłaty Zamawiającemu kar umownych z następujących tytułów i w wysokościach:

- a) w razie wystąpienia opóźnienia w dostawie towaru – w wysokości 0,5 % wartości netto niedostarczonego towaru za każdy dzień opóźnienia, chyba że nie ponosi winy; za wyjątkiem sytuacji w której Dostawca odmówi dostarczenia towaru Zamawiającemu w przypadku nieterminowego regulowania należności za dostarczane produkty.
- b) za dostarczenie towaru z wadami –0,5 % wartości netto towaru dostarczonego z wadami za każdy dzień, aż do dnia wymiany wadliwego towaru na zgodny z zamówieniem co do jakości i ilości;
- c) za odstąpienie od umowy z przyczyn, za które ponosi odpowiedzialność Wykonawca 5% wartości brutto całej umowy;
- d) w wypadku niedostarczenia dokumentów o których mowa w § 1 pkt. 7 – 20% wartości brutto umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Dotyczy - Dokumenty Dopuszczające

Mając na uwadze wejście w życie ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010r. Nr 107, poz. 679) prosimy o potwierdzenie, 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.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza

Dotyczy §7 ust 1a

Wnosimy o modyfikację zapisu §7 ust 1a

1.Zamawiającemu przysługuje prawo do rozwiązania umowy z jednomiesięcznym wypowiedzeniem w następujących sytuacjach:

- a) w razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy przez Wykonawcę, w szczególności w razie 4 powtarzających się opóźnień w dostawie towaru za wyjątkiem sytuacji w której Dostawca odmówi dostarczenia towaru Zamawiającemu w przypadku

nieterminowego regulowania należności za dostarczane produkty lub 4
powtarzających się dostaw towaru wadliwego.

b) [...]

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Dotyczy§ 5ust 1.4 Umowy

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 **zmiane § 5 ust 1.4 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.” ?,

Wykonawca wskazuje, iż długotrwały okres obowiązywania umowy zawartej w wyniku udzielenia przedmiotowego 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 2001 r. 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 2010 r. Nr 113, poz. 759, z późn. zm.). Cena stanowi wartość wyrażoną w pieniądzu, którą 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 ustaleniu aktualnie obowiązującej stawki (w przypadku przeciwnym dopuściłby się błędu przy obliczaniu ceny skutkującej odrzuceniem oferty).

Obciążanie 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 nie wyraża zgody

Prosimy Zamawiającego o wykreślenie z SIWZ wymogu dostarczenia w pierwszej dostawie wraz z Deklaracją Zgodności i Certyfikatem CE także oświadczenia wytwórcy lub autoryzowanego przedstawiciela potwierdzającego, że wyrób spełnia odnoszące się do niego wymagania zasadnicze. Posiadanie przez produkt Deklaracji Zgodności jest jednoznaczne ze spełnianiem przez ten produkt odnoszących się do niego wymagań zasadniczych.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Zgodnie z zapisami ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r. dokumentami dopuszczającymi wyrób medyczny do obrotu są certyfikat CE oraz deklaracja zgodności.

Wnosimy o usunięcie zapisów wymagających dołączenia do pierwszej dostawy zgłoszenia/powiadomienia/wniosku do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, i podmiotów odpowiedzialnych za ich wprowadzenie do obrotu i używania.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Pytania dotyczące wzoru umowy:

Prosimy o zmianę terminu dostaw na 4 dni robocze od momentu wystania zamówienia faksem przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Prosimy o zmianę terminu wymiany wadliwego towaru na zgodny z zamówieniem co do jakości i ilości na 4 dni robocze od zawiadomienia przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Prosimy o wykreślenie ze wzoru umowy par. 1 pkt. 7.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

dot. wzoru umowy par. 4 pkt.1a

Prosimy o zmianę kar umownych: w razie wystąpienia opóźnienia w dostawie towaru – w wysokości 0,2% wartości brutto niedostarczonego towaru za każdy dzień zwłoki.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

dot. wzoru umowy par. 4 pkt.1b

Prosimy o zmianę kar umownych: za dostarczenie towaru z wadami – 0,2% wartości brutto towaru dostarczonego z wadami za każdy dzień zwłoki, aż do dnia wymiany wadliwego towaru na zgodny z zamówieniem co do jakości i ilości

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

dot. wzoru umowy par. 4 pkt.1c:

Prosimy o zmianę kar umownych

Za odstąpienie od umowy z przyczyn za które ponosi odpowiedzialność Wykonawca 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy,

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Prosimy o wykreślenie ze wzoru umowy par. 4 pkt. 1d

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Dot. Par. 5 ust. 1 ppkt 1.4 i 1.5

Prosimy o zamianę ww. zapisów na następujący:

Zmiany stawki podatku VAT, przy czym zmianie ulega jedynie cena brutto, cena netto pozostaje bez zmian. Nowe stawki będą obowiązywać strony wraz z wejściem w życie przepisów je regulujących. Każdorazowa zmiana nie wymaga sporządzenia

aneksu w formie pisemnej, ewentualnie strony mogą zawrzeć aneks porządkujący na wniosek Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Prosimy o dodanie zastrzeżenia do wzoru umowy dot. par. 5 ust. 2

Zamawiający zastrzega sobie prawo zakupu mniejszej ilości towaru, o którym mowa w par. 1 ust. 1, od określonych w załączniku 1 i 2 do niniejszej umowy. Zmniejszenie ilości nie przekroczy 20% wartości umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Prosimy o dopisanie do paragrafu 8 pkt 1 wzoru umowy zapisu: „Nieuiszczenie przez Zamawiającego zapłaty w terminie 14 dni od dnia otrzymania wezwania Wykonawcy do zapłaty będzie traktowane, jak wyrażenie przez Zamawiającego zgody na cesję wierzytelności.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Dot. Par. 8 pkt 2

Uprzejmie prosimy o dopisanie zastrzeżenia:

Jednocześnie strony uzgadniają, że wyjątkiem jest sytuacja, gdy zaległości płatnicze Zamawiającego przekroczą 45 dni.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytania dotyczące przedmiotu zamówienia:

Czy Zamawiający w **pakiecie 5** dopuści maskę kraniową, rozmiar od 3 do 5 używana do utrzymania drożności dróg wykorzystywane podczas krótkich znieczuleń dożylnych podczas trudnych stosowane u dzieci i dorosłych, oznakowanie CE, jednorazowe, jałowe, z anatomicznie ukształtowaną rurką i mankietem miękkim, nienadmuchiwanym uszczelniającym, zintegrowane zabezpieczenie przed przegryzieniem z kanałem żołądkowym?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Czy Zamawiający w **pakiecie 24** dopuści dwuświatłowy cewnik poliuretanowy do dializ 12F 16-20 cm zakładany metoda Seldingera – Zestaw zawiera: igła punkcyjna 18Ga/6,35cm, przewodnik 0,035", rozszerzadło, cewnik dwuświatłowy, strzykawka 5, mocowanie cewnika, jałowe z tworzywa nietoksycznego.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Pakiet 26

Czy w zestawie z cewnikiem Foley z pomiarem temperatury ma być zawarta strzykawka ze sterylnym 10% wodnym roztworem gliceryny pozwalającym na napełnienie balonu uszczelniającego rekomendowaną objętością roztworu, który nie dyfunduje przez ścianę balonu jak sama sterylna woda co pozwala na

utrzymanie stałej objętości wypełnienia
balonu ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Pakiet 30

1/ Prosimy o dopuszczenie rurki intubacyjnej do zabiegów laserowych wykonanej z miękkich materiałów plastycznych, z dwuwarstwową ochroną korpusu rurki w postaci warstwy gąbki merocel rozpraszającej światło lasera i zapobiegającej rozproszeniu wstecznemu oraz mikro-falistej srebrnej folii zapobiegającej przenikaniu światła lasera przez korpus rurki intubacyjnej, rurka w rozmiarach 5 i 6.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza

2/ Czy podwójny mankiet uszczelniający ma być typu jeden w drugim co zapewnia podwójną ochronę ponieważ nawet w przypadku perforacji przez wiązkę lasera mankietu zewnętrznego

uszczelnienie tchawicy zapewni mankiet wewnętrzny?

Odpowiedź: Tak

3/ Czy oprócz laserów CO2 i KTP rurka ma zapewniać ochronę także przy użyciu laserów argonowego i neodymowo-jagowego (Ar+ i Nd/YAG)?

Odpowiedź: Tak

Pakiet 37

Prosimy o dopuszczenie obwodu oddechowego dla dorosłych z PCV, dwie rury karbowane długości 180 cm, łącznik Y z kolankiem i czerwonym kapturkiem ochronnym, biologicznie czysty.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 44

poz1

Prosimy o dopuszczenie filtra o wydajności nawilżania 31,1 mg H2O przy VT 500 i wadze 53 g.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 44

poz2

Prosimy o dopuszczenie filtra o masie własnej 22 g oraz objętości wewnętrznej 26 ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 48

1.Czy igły do pena, tak jak obecnie stosowane, mają być kompatybilne ze wszystkimi stosowanymi przez szpital aplikatorami do insuliny (PEN) zgodnie z normą ISO 11608-2:2000?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Pakiet 48

2. Czy igły pena, tak jak obecnie stosowane, mają być sterylizowane radiacyjnie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

Zamawiający ustalając w treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia (SIWZ) ww. postępowania o zamówienie publiczne, zasady oceny ofert pod kątem zgodności oferowanych parametrów z tymi opisanymi (określonymi) w SIWZ jako graniczne (maksymalne lub minimalne) nie wymaga aby wykonawcy w składanych przez siebie ofertach zidentyfikowali oferowane produkty co do nazwy własnej/modelu (vide treść formularza oferty – załącznik nr 1 do SIWZ) oraz nie wymaga dołączenia próbek oferowanych wyrobów.

Zarówno w zgodnej opinii doktryny jak i orzecznictwie Krajowej Izby odwoławczej (KIO) podkreśla się pogląd o bezwzględnej konieczności zachowania przez Zamawiającego, w procesie oceny ofert, zasady ich porównywalności oraz eliminowania wszelkich prób nieuczciwej konkurencji w zakresie oferowanego przez wykonawców przedmiotu zamówienia, już na tym etapie, a nie dopiero na etapie po podpisaniu umowy z danym wykonawcą wraz z otrzymaniem pierwszej dostawy. W związku z powyższym ustawodawca „wyposażył” Zamawiającego w możliwość weryfikacji podanych w ofertach wykonawców danych w stosunku do faktycznie posiadanych przez oferowane przez nich wyroby parametry - vide §5 ust. 1 pkt 1 Rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 30 grudnia 2009 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy, oraz form, w jakich te dokumenty mogą być składane, gdzie Zamawiający ma możliwość, poprzez żądanie od wykonawcy dołączenia do oferty próbek oferowanych wyrobów, weryfikacji „subiektywnych” (często stworzonych przez niego samego) informacji zamieszczonych w ofercie z rzeczywistością, przez co m.in. unika się komplikacji przy realizacji samej umowy oraz wypełnia nakaz ustawowy prowadzenia procedury o udzielenie zamówienia publicznego zgodnie z zasadą uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców.

W związku z powyższym, czy Zamawiający mając na uwadze własny interes prawny oraz dyspozycję z art. 7 ust. 1 ustawy PZP jak i z art. 44 ust. 3 ustawy z dnia 27 sierpnia 2009 r. o finansach publicznych (Dz.U. Nr 157, poz. 1240 ze zm.), nie zgodziłby się o wprowadzić do treści SIWZ przedmiotowego postępowania przetargowego, w trybie i na zasadach określonych w art. 38 ust. 4 ustawy PZP: a/ zapisu o konieczności podania w rubryce „numer katalogowy” – załącznik nr 1 do SIWZ, nazwy handlowej oferowanego wyrobu oraz b/ wymogu dołączenia do oferty próbek oferowanych wyrobów.

W przypadku braku zgody, zwracamy się z prośbą o zastrzeżenie, w przypadku wątpliwości, możliwości wezwania Wykonawców do przedłożenia próbek celem potwierdzenia spełnienia przez zaoferowany asortyment wymogów określonych w SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

g)

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 21 dopuści długość 120 cm z dziesięcioma otworami bocznymi i jednym centralnym ? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 38 dopuści Zgłębnik nosowo-żołądkowy; poliuretanowy; dł. 109/110cm; widoczny w rfg; znaczniki głębokości co +/- 1.5cm; port dystalny sztywny z dwoma otworami bocznymi, pokryty warstwą hydromerową; obciążnik 7g; z mandrynem wprowadzającym; łącznik Y z zatyczkami; rozm.: 10Fr ?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 38 wymaga by zgłębnik posiadał obciążnik na końcu dystalnym sondy, co ułatwia wprowadzenie zgłębnika?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 43 wymaga, aby Cewniki Thorax były pakowane w plastikowe tubusy. Opakowanie takie umożliwia bezpieczne przechowywanie ostrego sprzętu oraz uniemożliwia jego uszkodzenie podczas transportu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga takiego rozwiązania

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 46 dopuści Worek do godzinowej zbiórki moczu w systemie zamkniętym, z komorą pomiarową 400ml [podziałka co 1ml 2-40ml), co 5 ml (40-50ml), co 10 ml (50-60ml), co 20 ml (60-160ml), co 40 ml (160-400ml)]. Rurka przepływowa z zaworem antyrefluksyjnym pomiędzy komorą pomiarową i workiem do zbiórki moczu. Zawór antyrefluksyjny przy drenie. Pojemność worka kolekcyjnego 2000ml, przezroczysty dren o dł. 120cm, wyposażony w port do pobierania próbek, sterylne?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Dotyczy: SIWZ, pakiet 2

Zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody zaofiarowanie rurek intubacyjnych zbrojonych dotchawiczych renomowanego producenta – światowego lidera w segmencie szeroko pojętej intubacji w rozmiarze od 7 mm do 9 mm, jałowych, z medycznego PCV łatwo dopasowujących się do dróg oddechowych pacjenta, spełniających wszystkie pozostałe wymagania SIWZ, posiadających oznaczenie w postaci dwóch ringów na całym obwodzie rurki oraz balonik kontrolny w kształcie stożka.

W/w rurki są znane Zamawiającemu, bowiem miał on możliwość korzystać z nich w ostatnim czasie. Cieszyły się one bardzo dobrą opinią.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Dotyczy: SIWZ, pakiet 2

Czy Zamawiający oczekuje rurek zbrojonych, których wewnętrzna powierzchnia będzie posiadała specjalną warstwę SATIN SLIP® ułatwiającą wprowadzenie cewnika do odsysania, bronchoskopu i przewodników do intubacji?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Dotyczy: SIWZ, pakiet 10

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rurek tracheostomijnych zbrojonych światowego lidera o ugruntowanej pozycji na Polskim rynku, w rozmiarze od 7 mm do 9 mm, jałowych, wykonanych z PVC, spełniających wszystkie pozostałe wymagania SIWZ, pakowanych pojedynczo, jednorazowych, z regulowanym kołnierzem w kolorze nietransparentnym, mankietem typu Hi-Lo (high volume – low pressure) oraz balonikiem kontrolnym w kształcie stożka.

Pozwolę sobie nadmienić, iż Zamawiający zna w/w rurki, korzystał z nich przez długi czas i cieszył się one bardzo dobrą opinią.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Dotyczy:SIWZ, pakiet 44 poz.1

Prosimy o dopuszczenie filtra o wadze 53 gram o objętości oddechowej 300-1500 ml spełniającego wszystkie parametry w SIWZ poza certyfikatem HEPA 13, który to certyfikat jest dodatkową informacją mówiąca o skuteczności filtracji filtrów HEPA w tym również filtrów przemysłowych np. stosowanych w odkurzaczach. Zamawiający podał i precyzyjnie określił wymaganą skuteczność filtracji bakterii i wirusów w opisie w SIWZ . Oferowany przez nas filtr jest stosowany na oddziale Intensywnej Terapii w Państwie szpitalu. Cieszyły się one bardzo dobrą opinią.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Dotyczy:SIWZ pakiet 44 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści filtr spełniający wszystkie zapisy w SIWZ o objętości oddechowej 150-1200 ml.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza

Pakiet nr 2, pozycja 1

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu aby rurki intubacyjne zbrojone posiadały znacznik głębokości w postaci jednego, pełnego, grubego pierścienia nad mankietem ?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Pakiet nr 14, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną z mankietem w kształcie walca, spełniającą pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Pakiet nr 22, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści sondę do żywienia o długości 120cm z 3-ma otworami bocznymi, spełniającą pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Pakiet nr 32, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści maski twarzowe silikonowe, wielorazowe bez regulowanej upręży do mocowania na głowie pacjenta, spełniające pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Pakiet nr 38, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zgłębnik żołądkowy silikonowy o długości 80cm, bez przewodnicy, spełniający pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Dotyczy: Pakiet nr 2

Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie rurki zbrojonej z dwoma znacznikami głębokości nie mającej postaci pełnego grubego ringu

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Czy zamawiającemu w pakiecie 28 chodzi o osłonkę na głowicę pakowaną razem z żelem?

Odpowiedź: Zamawiający nie wprowadził takiego wymogu

Dotyczy pakietu nr 24

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wysokiej klasy cewników do dializ dwuświatłowych, zakładanych met. Seldingera, 12F, wykonanych z poliuretanu BodySoft™ o wysokiej odporności na załamania, pakowanych po 5 szt. zestawów, jedynka każdy pojedynczy cewnik wraz z zestawem wprowadzającym zapakowany jest oddzielnie z zachowaniem jałowości?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Dotyczy Pakietu 44 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści filtry mechaniczne hydrofobowe antybakteryjne i antywirusowe z wydzielonym piankowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, dla dorosłych, z portem kapno, posiadające hydrofobową harmonijkową membranę filtrującą, skuteczność filtracji bakterii 99,9999%, wirusów 99,9999%, wydajność nawilżania 34, 2 mg/l przy Vt 500 ml, waga 47 g, objętość oddechowa 300-1500 ml, mikrobiologicznie czysty, pakowany pojedynczo?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ

Dotyczy Pakietu 44 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści filtry oddechowe elektrostatyczne - o małej masie własnej 23g; objętość wewnętrzna 30 ml ; objętość oddechowa 100-1500 ml, z portem kapno , mikrobiologicznie czysty , pakowany pojedynczo?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ

Pozostałe postanowienia Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia pozostają bez zmian.

DYREKTOR
Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego
im. M. Kopernika w Łodzi
(2)
mgr Wojciech Szrajber