

EZ/263/151/.....⁵⁴⁹...../2013

Łódź, dnia¹⁷.....05.2013r
Nr sprawy 151/12

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

ODPOWIEDZI NA PYTANIA ORAZ ZMIANA SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

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 Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego im. M. Kopernika w Łodzi.

1. W toku przedmiotowego postępowania zostały zadane dodatkowo następujące pytania. Zamawiający podkreśli, iż udziela odpowiedzi pomimo tego, iż wpłynęły one po upływie terminu wyznaczonego ustawą z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2010r. Nr 113 poz. 759 z późn. zm.):

Wykonawca – (...) mając na uwadze zarówno zachowanie w przedmiotowym postępowaniu zasady uczciwej konkurencji oraz interes prawny w uzyskaniu przedmiotowego zamówienia, jak i interes prawny oraz ekonomiczny Zamawiającego, w zakresie ponoszenia przez niego wydatków w sposób celowy i oszczędny oraz uzyskania najlepszych efektów z poniesionych nakładów, niniejszym zwraca się z prośbą o unieważnienie podjętej przez niego w dn. 17.04.2013r decyzji o udzieleniu odmownej odpowiedzi i nie dopuszczeniu zaoferowania w zakresie pakietu nr 2 poz. 4, 6 i 10 cewników producenta firmy Teleflex Medical (dawniej Rusch).

Powyższe działanie Zamawiającego, biorąc pod uwagę fakt, iż od ponad 5 lat w/w cewniki były bez zastrzeżeń do niego dostarczane, wydaje się być nieuzasadnione.

W związku z powyższym, wnosimy o ponowne rozpatrzenie wniosku (..) o dopuszczenie zaoferowania w zakresie pakietu nr 2 poz. 4, 6 i 10 cewników producenta firmy Teleflex Medical (dawniej Rusch). Pragniemy nadmienić, iż wymagane w zakresie pakietu nr 2 poz. 4 cewniki Foley od nr 6 do 10 Ch

ul. Pabianicka 62, 93-513 Łódź, SEKRETARIAT tel. (42) 689 50 10/fax (42) 689 50 11;
CENTRALA tel. (42) 689 50 00, e-mail: szpital@kopernik.lodz.pl, <http://www.kopernik.lodz.pl>
NIP 729-23-45-599 REGON 000295403 PEKAO S.A. O/ŁÓDŹ 62124015451111000011669957



standardowo są wyposażone w plastikową zastawkę. Jest to rozwiązanie stosowane przez większość renomowanych producentów sprzętu medycznego, znacznie ułatwiające stosowanie w/w cewników w małych, pediatrycznych rozmiarach. Dodatkowo, zgodnie z naszą wiedzą większość renomowanych producentów cewników urologicznych produkuje cewniki Foley trójdrożne (poz. 6) oraz cewniki Foley z końcówką Tiemanna (poz. 10). W rozmiarach większych niż oczekiwane przez Zamawiającego czyli odpowiednio dla poz. 6: od 18-24 Ch oraz dla poz. 10: od 12-24Ch. Jest to podyktowane częstością występowania schorzeń urologicznych wymuszających użycie w/w produktów. W praktyce klinicznej nie stosuje się bowiem cewników Foley trójdrożnych oraz cewniki Foley z końcówką Tiemanna u pacjentów pediatrycznych (czyli w rozmiarze dla poz. 6: 10-16Ch i dla poz. 10: 8-10Ch cewników

Odpowiedź pozytywna na w/w pytanie, zgodnie z zapisami art. 7 ust. 1 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych, statuującego podstawową zasadę udzielania zamówień publicznych, czyli zasadę przygotowania i prowadzenia przez Zamawiającego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie wykonawców umożliwi naszej firmie złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty. Tym samym decyzja o dopuszczeniu zaoferowania produktów firmy Teleflex Medical (dawniej Rusch) jest jak najbardziej zgodna z interesem ekonomicznym Płacówki.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje odpowiedzi udzielone w dniu 29 kwietnia 2013r. pismem nr EZ/263/151/429/2013

Wykonawca – (...), mając na uwadze zarówno zachowanie w przedmiotowym postępowaniu zasady uczciwej konkurencji oraz interes prawny w uzyskaniu przedmiotowego zamówienia, jak i interes prawny oraz ekonomiczny Zamawiającego, w zakresie ponoszenia przez niego wydatków w sposób celowy i oszczędny oraz uzyskania najlepszych efektów z poniesionych nakładów, niniejszym zwraca się z prośbą o udzielenie wyczerpującej odpowiedzi na pytanie dotyczące pakietu nr 1 poz. 14 i 16:

„Pakiet 1 poz. 14 i 16

W celu zapewnienia pełnej kompatybilności zaoferowanych strzykawek z pompą infuzyjną i bezawaryjnego podawania leku prosimy Zamawiającego o podanie producentów i typów posiadanych pomp strzykawkowych oraz potwierdzenie, iż zaoferowane strzykawki do pomp infuzyjnych winny być wymienione w instrukcji obsługi w/w pomp.

Treści wyjaśnień Zamawiającego z dnia 17.04.2013r nie zawiera wyczerpującej odpowiedzi na wniosek Wykonawcy. Zamawiający w udzielonej odpowiedzi odsyła bowiem Wykonawcę do zapisów SIWZ, które nie zawierają informacji o typach pomp strzykawkowych posiadanych przez Szpital Zamawiającego a definicję ich „kompatybilności” ze stanowiącymi przedmiot zamówienia strzykawkami czynią jedynie iluzoryczną.

Nadmieniamy, iż jednoznaczne określenie przez Zamawiającego typu pompy ma niezwykle ważne znaczenie w kontekście ich prawidłowej współpracy ze strzykawkami które będą nabywane w ramach niniejszej procedury przetargowej oraz bezpośrednio wpływać na bezpieczeństwo pacjentów poprzez wyeliminowanie do minimum możliwość wystąpienia niepożądanych zdarzeń medycznych za które odpowiedzialność ponosi Szpital Zamawiającego, gdyż ani producenci używanych w Szpitalu pomp, ani też dostawcy strzykawk, nie biorą na siebie żadnej odpowiedzialności za kompatybilność określoną jedynie niektórymi parametrami. Ponieważ na rynku dostępnych jest wiele różnych strzykawk przeznaczonych do pomp. Producent pompy strzykawkowej ustala, jakie rodzaje strzykawk powinny prawidłowo współpracować z danym typem pompy. Jednocześnie, podczas testów producent – celem właściwego działania pompy – wprowadza do niej odpowiednie oprogramowanie do poszczególnych typów strzykawk. Jedynie strzykawki przebadane w taki sposób i wskazane przez producenta gwarantują odpowiednie współdziałanie strzykawki z pompą.

Reasumując, skoro producent w instrukcji obsługi dokładnie wskazuje jakie strzykawki winny być stosowane do pompy infuzyjnej danego typu to zastosowanie innych strzykawk, nieprzetestowanych przez producenta pompy, może skutkować niepoprawnym działaniem pompy. Niewłaściwe funkcjonowanie pompy może prowadzić do zagrożenia zdrowia i życia pacjenta.

W związku z powyższym, jeszcze raz zwracamy się do Zamawiającego o podanie producentów i typów posiadanych pomp strzykawkowych oraz potwierdzenie, iż zaoferowane strzykawki do pomp infuzyjnych winny być wymienione w instrukcji obsługi w/w pomp.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Wykonawca – (..) , mając na uwadze zarówno zachowanie w przedmiotowym postępowaniu zasady uczciwej konkurencji oraz interes prawny w uzyskaniu przedmiotowego zamówienia, jak i interes prawny oraz ekonomiczny Zamawiającego, w zakresie ponoszenia przez niego wydatków w sposób celowy i oszczędny oraz uzyskania najlepszych efektów z poniesionych nakładów, niniejszym zwraca się z prośbą o udzielenie wyczerpującej odpowiedzi na pytanie dotyczące pakietu nr 1 poz. 14 i 16:

Pakiet 1 poz. 14 i 16

W celu zapewnienia pełnej kompatybilności zaoferowanych strzykawk z pompą infuzyjną i bezawaryjnego podawania leku prosimy Zamawiającego o podanie producentów i typów posiadanych pomp strzykawkowych oraz potwierdzenie, iż zaoferowane strzykawki do pomp infuzyjnych winny być wymienione w instrukcji obsługi w/w pomp."

Treści wyjaśnień Zamawiającego z dnia 17.04.2013r. nie zawiera wyczerpującej odpowiedzi na wniosek Wykonawcy. Zamawiający w udzielonej odpowiedzi odsyła bowiem Wykonawcę do zapisów SIWZ, które nie zawierają informacji o typach pomp strzykawkowych posiadanych przez Szpital. Nadmieniamy, iż typ pompy ma niezwykle ważne znaczenie, ponieważ na rynku dostępnych jest wiele różnych strzykawek przeznaczonych do pomp. Producent pompy strzykawkowej ustala, jakie rodzaje strzykawek powinny prawidłowo współpracować z danym typem pompy. Jednocześnie, podczas testów producent – celem właściwego działania pompy – wprowadza do niej odpowiednie oprogramowanie do poszczególnych typów strzykawek jedynie przebadane w taki sposób i wskazane przez producenta gwarantując odpowiednie współdziałanie strzykawki z pompą.

Skoro producent w instrukcji obsługi dokładnie wskazuje jakie strzykawki winny być stosowane do pompy infuzyjnej danego typu to zastosowanie innych strzykawek, nieprzetestowanych przez producenta pompy, może skutkować niepoprawnym działaniem pompy. Niewłaściwe funkcjonowanie pompy może prowadzić do zagrożenia zdrowia życia pacjenta.

W związku z powyższym, niezwykle ważne jest wskazanie przez Zamawiającego producentów oraz typów posiadanych pomp strzykawkowych.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ

Pytanie do pakietu 7 poz1

Czy z uwagi na zachowanie zasad uczciwej konkurencji, Zamawiający dopuści sterylny filtr elektrostatyczny bez wymiennika ciepła i wilgoci o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,9999 % , p/wirusowej 99,999 % , o przestrzeni martwej 26 ml, objętości oddechowej Vt 150-1000 ml, waga 22 g. Nadmieniamy, iż w/w produkt był wcześniej z powodzeniem i bez zastrzeżeń stosowany w Państwa Placówce.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje odpowiedzi udzielone w dniu 29 kwietnia 2013r. pismem nr EZ/263/151/429/2013 i nie wyraża zgody na zmianę.

Pytanie do pakietu 7 poz2

Czy Zamawiający dopuści sterylny filtr elektrostatyczny o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,9999 % , p/wirusowej 99,99 % , z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci dla dzieci, którego zakres objętości oddechowej wynosi Vt 50-250 ml, a poziom nawilżania 33 mg H2O przy VT=50 ml, o wadze 14,5g? Nadmieniamy, iż w/w produkt był wcześniej z powodzeniem i bez zastrzeżeń stosowany w Państwa Placówce.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje odpowiedzi udzielone w dniu 29 kwietnia 2013r. pismem nr EZ/263/151/429/2013 i nie wyraża zgody na zmianę.

Pytanie do pakietu 7 poz3

Czy dla zachowania uczciwej konkurencji, zamawiający dopuści sterylny filtr elektrostatyczny z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci o masie 31 g, o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,9999%, p/wirusowej 99,999% wydajność nawilżania 31mg h20 przy VT=500ml i zakresie objętości oddechowej 150-1000ml?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje odpowiedzi udzielone w dniu 29 kwietnia 2013r. pismem nr EZ/263/151/429/2013 i nie wyraża zgody na zmianę.

2. Zamawiający zmienia następujące terminy:

- termin składania ofert do dnia 24 maja 2013r. do godz. 10:00
- termin otwarcia ofert w dniu 24 maja 2013r. o godz. 11:00
- termin wniesienia wadium do dnia 24 maja 2013r. do godz. 10:00

Pozostałe postanowienia Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia pozostają bez zmian.

DYREKTOR
Wojewódzki Szpital Specjalistyczny im. M. Kopernika w Łodzi
ul. Pabianicka 62, 93-513 Łódź
[Signature]
mgr Wojciech Szrajber