



Dział Zamówień Publicznych
tel. 22 450 22 84

Warszawa, 9.04.2018 r.

Szp. S/ 1002 /18

strona internetowa Szpitala

Dot.: Przetargu nieograniczonego o wartości zamówienia poniżej 221.000 euro na dostawę drobnego sprzętu medycznego jednorazowego użytku, nr postępowania 12/2018

Uprzejmie zawiadamiamy, że do Zamawiającego wpłynęły następujące pytania dotyczące SIWZ na „dostawę drobnego sprzętu medycznego jednorazowego użytku”, nr postępowania 12/2018

Pyt. 1

Dotyczy Części nr 1 poz. 1-2

Prosimy o podanie modeli aparatów, z którym mają pracować czujniki w w/w pozycjach.

Odp. Model aparatów BEDSIDESP2PL2 na 30-miesięcznej gwarancji. Zakupione w 2017 r.

Pyt. 2.

Dotyczy Części nr 2 poz. 1-3

Czy Zamawiający dopuści czujnik z kablem 90 cm?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza kabla 90 cm.

Pyt. 3.

Dotyczy Części nr 2 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści rozmiar zgodny ze standardem europejskim IEC w rozmiarze 6-11 cm, o długości drenu 20 cm, przy spełnieniu pozostałych wymagań?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisany rozmiar.

Pyt. 4.

Dotyczy Części nr 2 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści rozmiar zgodny ze standardem europejskim IEC w rozmiarze 7-14 cm, o długości drenu 20 cm, przy spełnieniu pozostałych wymagań?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisany rozmiar.

Pyt. 5.

Dotyczy Części nr 2 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści rozmiar zgodny ze standardem europejskim IEC w rozmiarze 8-15 cm, o długości drenu 20 cm, przy spełnieniu pozostałych wymagań?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisany rozmiar.

Pyt. 6.

Dotyczy Części nr 2 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści rozmiar zgodny ze standardem europejskim IEC w rozmiarze 3-6 cm, o długości drenu 20 cm, przy spełnieniu pozostałych wymagań?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisany rozmiar.

Pyt. 7.

Dotyczy Części nr 2 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści rozmiar zgodny ze standardem europejskim IEC w rozmiarze 4-8 cm, o długości drenu 20 cm, przy spełnieniu pozostałych wymagań?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisany rozmiar.

Pyt. 8.

Dotyczy Części nr 2 poz. 9

Prosimy o podanie modeli aparatów, z którym mają pracować czujniki w w/w pozycjach.



Odp. Kardiomonitoring firmy Philips model IntelliVue MX-550. Aparaty na gwarancji: 9 i 16 miesięcy.

Pyt. 9.

Dotyczy Części nr 7 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu,

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

Pyt. 10.

Cześć 4

Prosimy o wydzielenie poz.2-4,27-30,33-37 do osobnego pakietu, gdyż takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu wybór z spośród najkorzystniejszych ofert, jak i osiągnięcie niższych cen oraz racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie wymienionych pozycji do osobnego pakietu.

Pyt. 11.

Poz.7

Czy zamawiający dopuści czepek typu beret o wymiarach: w stanie luźnym: średnica wewnętrzna 16 cm, średnica zewnętrzna 30 cm ± 1 cm; długość gumki po rozciągnięciu czepka – 50-53 cm, rozmiar uniwersalny?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisany czepek.

Pyt. 12.

Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie 100 szt. z przeliczeniem?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza wycenę za wymienione opakowanie z odpowiednim przeliczeniem.

Pyt. 13.

Poz.8

Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe po 100 szt. z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań, opakowanie foliowe z perforowanym otwarciem (dyspenser)?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza wycenę za wymienione opakowanie z odpowiednim przeliczeniem

Pyt. 14.

Czy zamawiający dopuści fartuchy pakowane zbiorczo po 100 szt.?

Odp. Zamawiający dopuszcza opakowanie zbiorcze po 100 szt. pod warunkiem, że każdy fartuch pakowany będzie w opakowanie jednostkowe.

Pyt. 15.

Poz.12

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za opakowanie 75 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza wycenę za wymienione opakowanie z odpowiednim przeliczeniem.

Pyt. 16.

Poz.16-17

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za opakowanie 50 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza wycenę za wymienione opakowanie z odpowiednim przeliczeniem.

Pyt. 17.

Poz.18

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za opakowanie 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza wycenę za wymienione opakowanie z odpowiednim



przeliczeniem.

Pyt. 18.

Poz.26

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za opakowanie 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań. Każdy worek pakowany indywidualnie, sterylne, natomiast zbiorczo po 10 szt.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza wycenę za wymienione opakowanie z odpowiednim przeliczeniem.

Pyt. 19.

Poz.32

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za opakowanie 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza wycenę za wymienione opakowanie z odpowiednim przeliczeniem.

Pyt. 20.

Część 1

Poz. 3

Prosimy o podanie, czy chodzi o przedział wagowy 10-50 kg?

Odp. Zamawiający dopuszcza taki przedział.

Pyt. 21.

Część 2

Poz. 1, 2, 3

Prosimy o dopuszczenie czujnika o długości 1 m lub 3 m

Odp. Zamawiający dopuszcza czujnik o długości 3 m.

Pyt. 22.

Poz. 2

Prosimy o dopuszczenie wagi pacjenta w zakresie 3-15 kg

Odp. Zamawiający dopuszcza wagę pacjenta w podanym zakresie.

Pyt. 23 .

Poz. 3

Prosimy o dopuszczenie wagi pacjenta w zakresie 10-40 kg

Odp. Zamawiający dopuszcza wagę pacjenta w podanym zakresie.

Pyt. 24.

Poz. 4

Prosimy o dopuszczenie mankietu w rozmiarze 6-11 cm, o długości drenu 20 cm

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisany rozmiar.

Pyt. 25.

Poz. 5

Prosimy o dopuszczenie mankietu w rozmiarze 7-13 cm, o długości drenu 20 cm i szerokości 4,8 cm

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisany rozmiar.

Pyt. 26.

Poz. 6

Prosimy o dopuszczenie mankietu w rozmiarze 8-15 cm, o długości drenu 20 cm, i szerokości 5,6 cm

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisany rozmiar.

Pyt. 27.

Poz. 7

dopuszczenie o dopuszczenie mankietu w rozmiarze 3-6 cm, o długości drenu 20 cm,

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisany rozmiar.



Pyt. 28.

Poz. 8

dopuszczenie o dopuszczenie mankietu w rozmiarze 4-8 cm, o długości drenu 20 cm, i szerokości 3,1 cm

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisany rozmiar.

Pyt. 29.

Poz. 4-8

czy Zamawiający stosuje mankiety ze złączem Luer czy ze złączem Philips?

Odp. Ze złączem Philips

Pyt. 30.

Poz. 9

Prosimy o podanie modelu monitora Spacelabs

Odp. Model m-Care

Pyt. 31.

Część 6

Poz. 2

Prosimy o wydzielenie pozycji 2 do osobnej części, co umożliwi wzięcie udziału w postępowaniu większej ilości wykonawców, a tym samym wpłynie korzystnie na konkurencyjność ofert.

Prosimy o dopuszczenie elektrod o wymiarach 23x30 mm, o długości przewodu 50 cm i w owalnym kształcie.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji do osobnego pakietu, dopuszcza opisane elektrody.

Pyt. 32.

Część 7

Poz. 1

Prosimy o wydzielenie pozycji 2 do osobnej części, co umożliwi wzięcie udziału w postępowaniu większej ilości wykonawców, a tym samym wpłynie korzystnie na konkurencyjność ofert.

Prosimy o dopuszczenie okularków do fototerapii w rozmiarach: 20-28 cm; 24-33 cm; 30-38 cm

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji do osobnego pakietu, dopuszcza okularki w rozmiarze: 24-33 cm i 30-38 cm.

Pyt. 33.

Dotyczy części 5 poz. 3

Wnosimy o dopuszczenie w Części nr 5 poz. nr 3 wkładu jednorazowego o pojemności 1 l do ssaka Basic.

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza wkładu o pojemności 1 l.

Pyt. 34.

Dotyczy § 3 ust. 7 wzoru umowy

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydłużenie terminu wymiany towaru na 5 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 2 dni jest trudne do wykonania. W razie pozostawienia zapisu wątpliwa będzie jego ważność w świetle przepisów kodeksu cywilnego, bowiem zapis nosi znamiona świadczenia niemożliwego.

Odp. Zamawiający wydłuża termin wymiany towaru do 5 dni.

Pyt. 35.

Dot. § 3 ust. 10 wzoru umowy

W/w ust. zawiera informację: „W okresie obowiązywania umowy, w przypadku trzykrotnego opóźnienia w dostawie zamówionych towarów Zamawiający zastrzega sobie prawo do wypowiedzenia umowy w trybie natychmiastowym. Wypowiedzenie umowy wymaga formy pisemnej pod rygorem nieważności.”



Treść w/w ust. sprawia, że strony są nie są równoprawne. Zdarzyć się może że Zamawiający nie będzie w terminie regulował należności za wykonane dostawy w związku z czym zostaną mu wstrzymane dostawy do czasu uregulowania należności.

Pozostawiony zapis w niezmienionej formie pozwoliłby Zamawiającemu na nieterminowe regulowanie płatności z jednoczesnym odstąpieniem od umowy ze skutkiem natychmiastowym. Z uwagi na powyższe wnosimy o wykreślenie w/w zapisu ze wzoru umowy lub jego modyfikację przez dopisanie: „W okresie obowiązywania umowy, w przypadku trzykrotnego, **kolejnego** opóźnienia w dostawie zamówionych towarów Zamawiający zastrzega sobie prawo do wypowiedzenia umowy w trybie natychmiastowym, **za wyjątkiem sytuacji w której Dostawca odmówi dostarczenia towaru Zamawiającemu w przypadku nieterminowego regulowania należności za dostarczane produkty.** Wypowiedzenie umowy wymaga formy pisemnej pod rygorem nieważności.”

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapis w SIWZ.

Pyt. 36.

Dot. Pak. 1 poz 1 i 2 czujniki do pulsoksymetru Nellcor

1. W związku z obecnością na rynku odtwórczych i nieoryginalnych czujników do pomiaru SpO2 oferowanych jako działające w technologii Nellcor, czy w celu potwierdzenia kompatybilności zaoferowanych czujników Zamawiający będzie wymagał od oferentów oświadczenia / certyfikatu wystawionego przez producenta oryginalnej technologii iż oferowany produkt przeszedł produkt walidacji i jest w pełni kompatybilny z technologią Nellcor OxiMax?

Odp. Zamawiający wymaga czujników zgodnych z instrukcją obsługi aparatu, których użycie nie spowoduje utraty gwarancji producenta.

2. Ze względu na fakt iż posiadane przez Zamawiającego pulsoksymetry objęte są gwarancją producenta prosimy o wyjaśnienie czy oferowane w pak. 1 poz. 1 i 2 czujniki zgodnie z zapisami w instrukcji obsługi urządzenia mają posiadać pełną zgodność i być zwalidowane przez producenta urządzenia co potwierdzają odpowiednie certyfikaty wystawione przez tegoż producenta? Zgodnie z zapisami w instrukcji obsługi urządzenia, producent zaleca korzystanie z oryginalnych czujników. Korzystanie z czujników które nie posiadają certyfikatu zgodności i walidacji wystawionego przez producenta urządzenia i technologii w przypadku uszkodzenia pulsoksymetru może doprowadzić do sytuacji w której urządzenie utraci gwarancję.

Odp. Czujniki muszą posiadać cechy zgodne z instrukcją obsługi urządzenia.

Pyt. 37.

Dotyczy części 2, poz. 6

Prosimy o dopuszczenie mankietu o szerokości 5,8 cm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisany rozmiar.

Pyt. 38.

Dotyczy części 2, poz. 7

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający ma na myśli mankiety o obwodzie 3,1 – 5,7 cm.

Odp. Tak, Zamawiający ma na myśli mankiety o obwodzie 3,1 – 5,7 cm.

Pyt. 39.

Dotyczy części 2, poz. 4-8

Czy Zamawiający wymaga aby mankiety były zakończone złączem typu motylek (Philips)?

Odp. Tak, Zamawiający wymaga aby mankiety były zakończone złączem typu motylek - Philips.

Pyt. 40.

Dotyczy części 2, poz. 9

Prosimy o wydzielenie poz. 9 do osobnego pakietu, pozwoli to na złożenie korzystnej oferty cenowej.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji do osobnego pakietu,

Pyt. 41.

Dotyczy części 2, poz. 1

Prosimy o odstąpienie od wymogu dostarczenia próbek w części 2, poz. 1. W pakiecie



Zamawiający wymaga produktów wielorazowego użytku, dostarczenie bezzwrotnych próbek znacznie podwyższa koszt oferty. W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o potwierdzenie, że próbki zostaną zwrócone po zakończeniu procedury przetargowej.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zwrot wymienionej próbki.

Pyt. 41.

W celu przyspieszenia kontaktu, prosimy o dopisanie do umowy adresu mailowego przedstawiciela/osoby odpowiedzialnej za realizację umowy po stronie Zamawiającego.

Odp. Taki adres będzie dopisany do umowy.

Dotyczy Części 4 Różny drobny sprzęt medyczny

Pyt. 42.

Pozycja 2

Prosimy o doprecyzowanie opisu, czy Zamawiający oczekuje zaoferowania mankietu uniwersalnego w rozmiarze 22-42cm.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza mankiety opisane w pytaniu.

Pyt. 43.

Pozycja 30

Prosimy o sprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje torby ściąganej taśmą, rozmiar całkowity 50cm x 50cm? Torba była używana w Państwa placówce.

Odp. Tak, Zamawiający oczekuje torby o wymiarach 50 x 50 cm ściąganej taśmą.

Pyt. 44.

Pozycja 33

Prosimy o dopuszczenie do zaoferowania butelki szklanej ze szkła mineralnego, hartowanego z gwintem o pojemności 125ml, czytelna w intensywnym pomarańczowym kolorze skala, podziałka zaczyna się od 20ml, co 5ml. Butelka nadaje się do sterylizacji w temperaturze do 180 stopni, gorącym, suchym i mokrym powietrzem, można myć w zmywarce. Kompatybilna z nakrętkami wszystkich smoczków szpitalnych „standard”. Producent asortymentu NUK firma MAPA wycofał się z produkcji butelek o pojemności 70ml.

Odp. Zamawiający dopuszcza butelki o pojemności 125 ml.

Dotyczy Części 6 Elektrody dla dorosłych i dzieci

Pyt. 45.

Pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do zaoferowania Elektrody EKG z włókniny perforowanej, przewód 50cm, materiał bazowy pianka polietylenowa, hydrożel, kształt owalny 23x23 DIN 1,5mm. DIN 42802-1 (op. 3 szt.)

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza elektrodę opisaną w pytaniu.

Pyt. 46.

Pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do zaoferowania Elektrody EKG z włókniny, przewód 50 cm, z żelami stałymi, kształt kwadratowy 23x23mm, DIN 1,5mm (op. 3 sztuki)

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza elektrodę opisaną w pytaniu.

Pyt. 47.

Pozycja 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do zaoferowania Elektrody do EKG noworodkowej, żel stały o średnicy 30mm.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza elektrodę opisaną w pytaniu.

Pyt. 48.

Pozycja 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do zaoferowania Elektrody do EKG z pianki, żel stały w rozmiarze 32mm x 36mm (z języczkiem).

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza opisanej elektrody.



Dotyczy Części 10 Akcesoria do badania słuchu

Pyt. 49.

Pozycja 1 – 4

Prosimy o doprecyzowania, czy Wykonawca ma wycenić sztukę, czy opakowanie?

Odp. Wykonawca może wycenić opakowanie podając ilość opakowań i ilość sztuk w opakowaniu

Dotyczy Części 11 Papiery do aparatów USG, KTG, EKG

Pyt. 50.

Pozycja 4

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu oryginalnego, zalecanego przez producenta?

Odp. Zamawiający wymaga papieru zgodnego z instrukcją obsługi producenta aparatu. Papiery przeznaczone są również do nowych aparatów na gwarancji.

Pyt. 51.

Pozycja 10

Prosimy Zamawiającego o wskazanie rozmiaru papieru.

Odp. Rozmiary papieru: szer. 50 mm, dł. 20 m (rolka) bez nadruku.

Pyt. 52.

Pozycja 12

Prosimy Zamawiającego o wskazanie rozmiaru papieru.

Odp. Rozmiar papieru szer. 110 mm, dł. 20 m

Dotyczy Części 6 Elektrody dla dorosłych i dzieci

Pyt. 53.

Pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do zaoferowania Elektrody EKG noworodkowej 22 mm x 22 mm DIN 1,5mm. (op. 3 szt.)

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisane elektrody.

Pyt. 54.

Dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie z ofertą oświadczenia dot. braku przynależności do grupy kapitałowej w przypadku oferenta nie należącego do żadnej grupy kapitałowej?

Odp. Wymieniony dokument należy złożyć zgodnie z ustawą.

Pyt. 55.

Pakiet 5

Z uwagi na fakt, że opis przedmiotu zamówienia w pakiecie 30 specyfikuje wyłącznie system do odsysania jednego, konkretnego wytwórcy (Serres), prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rozwiązań równoważnych (zgodnie z Art. 29 ust. 3), pod warunkiem nieodpłatnego doposażenia w kompatybilne pojemniki wielorazowe.

Mając na uwadze powyższe, zwracamy się z zapytaniem, czy Zamawiający dopuści system charakteryzujący się cechami:

- kanistry (pojemniki wielokrotnego użytku) bez przyłączy typu próżnia (wszystkie w pokrywach wkładów jednorazowych), kanistry można sterylizować w temp. 121°;
- zaczep w kanistrach jest kompatybilny z zawieszkami zamontowanymi w placówce Zamawiającego;
- wkłady posiadają w pokrywie dwa króćce (pacjent, próżnia), o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów;
- wkłady o poj. 1l lub 2l (do wyboru Zamawiającego) jako równoważne poj. 1,5 l [poz. 3];
- króciec pacjenta jest uniwersalny, kątowy, gładki, zwężający się, kompatybilny z drenami o różnej średnicy;
- wkłady wyposażone w filtr hydrofobowo-antybakteryjny, zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem;
- wkłady samo zasysają się i samo uszczelniają po uruchomieniu ssania;



- każdy wkład i kanister wyprodukowany w opatentowanej technologii antybakteryjnej z użyciem jonów srebra, które zapewniają trwałą ochronę bakteriologiczną przed szeregiem powszechnie występujących organizmów chorobotwórczych, takich jak MRSA, E. Coli, Salmonella, Listeria, Pseudomonas czy Campylobacter, minimalizując ryzyko zakażeń krzyżowych, (co jest potwierdzone badaniami laboratoryjnymi).

Odp. Zamawiający posiada nowe, będące na gwarancji ssaki wyposażone w system Serres. Zamawiający dopuszcza wkłady równoważne, które będą kompatybilne z posiadanym przez Zamawiającego systemem. Zamawiający nie ma możliwości zmiany systemu.

Pyt. 56.

Celem usprawnienia procesu realizacji umowy zwracamy się do Zamawiającego czy przewiduje taką możliwość, aby po podpisaniu umowy zobowiązał się do przekazywania opiekunowi handlowemu przewidywalnego - orientacyjnego w okresie kwartalnym/miesięcznym harmonogramu oczekiwanych dostaw/zamówień? Pozwoli to Wykonawcy w odpowiednim czasie zarezerwować wymagany dostawą towar dla Zamawiającego.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe zobowiązanie.

Pyt. 57.

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest, aby przed rozwiązaniem umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej wystarczająco zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć rozwiązania umowy, a tym samym uniknąć skutków rozwiązania umowy, które są niekorzystne dla obu stron. W związku z powyższym zwracamy się o wprowadzenie dodatkowego zapisu w umowie uwzględniające wcześniejsze wezwanie Wykonawcy do należytego wykonania umowy.

Odp. W ww. przypadku Zamawiający wezwie Wykonawcę Wykonawcy do należytego wykonania umowy.

Pyt. 58.

W przypadku opóźnienia terminu płatności Wykonawca ma prawo do naliczenia odsetek ustawowych za opóźnienie w transakcjach handlowych, o których mowa w art. 4 pkt 3) ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych (Dz. U. z 2016, poz.684 t. j.).

Odp. Tak, w przypadku opóźnienia terminu płatności Wykonawca ma prawo do naliczenia odsetek ustawowych

Pyt. 59.

Wykonawca zwraca się z wnioskiem do Zamawiającego o dodanie poniższego zapisu do treści umowy:

„W sytuacji, kiedy Zamawiający nie ureguluje należności w terminie, Wykonawca, po 2-krotnym wezwaniu Zamawiającego (w odstępie 14 dni) do zapłaty, ma prawo wstrzymać dostawę do Zamawiającego do czasu uregulowania należności”

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ

Pyt. 60

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na pozostawienie w formularzu ofertowym wyłącznie tych pozycji, na które będzie składana oferta?

Odp. Ofertę należy złożyć na wszystkie pozycje w danej części.

Pyt. 61.

Dotyczy Część 3:

Czy Zamawiający wydzieli z części 3 poz. 4, 5, 6, 7, i utworzy z nich oddzielny pakiet, pozwoli to wykonawcy na złożenie korzystniejszej oferty cenowej ?

Odp. Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.



Pyt. 62.

Poz. 4

Czy Zamawiający dopuści wiadro na preparaty histopatologiczne o pojemności 1,2 L ?

Odp. Tak Zamawiający dopuści opisane wiadro.

Pyt. 63.

Poz. 5

Czy Zamawiający dopuści wiadro na preparaty histopatologiczne o pojemności 3,4 L ?

Odp. Tak Zamawiający dopuści opisane wiadro.

Pyt. 64.

Poz. 7

Czy Zamawiający dopuści wiadro na preparaty histopatologiczne o pojemności 5,6 L ?

Odp. Tak Zamawiający dopuści opisane wiadro.

Pyt. 65.

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, iż wymaga aby pojemniki do badań histopatologicznych posiadały na stałe przytwierdzone oznakowanie np. w postaci: wysokiej jakości etykiety odpornej na odczynniki rutynowo stosowane na pracowni (dalej zwane etykieta) lub nadruk lub oznakowania w postaci techniki IML. Zgodnie z najnowszym rozporządzeniem Ministerstwa Zdrowia **"W sprawie standardów organizacyjnych opieki zdrowotnej w dziedzinie patomorfologii"** wymaga się aby **"materiał pobrany do badania umieszczony został w pojemniku oznaczanym w sposób umożliwiającą identyfikację pacjenta albo zwłok, od których został pobrany"**. Jednocześnie Rozporządzenie wskazuje iż: **"Pozostały po wykonaniu bloczków parafinowych materiał tkankowy przechowuje się przez okres co najmniej 28 dni od dnia ustalenia rozpoznania patomorfologicznego, w tym w wyniku badania pośmiertnego. Po upływie tego okresu materiał tkankowy jest poddawany utylizacji zgodnie z przepisami dotyczącymi postępowania z odpadami medycznymi."** Oznacza to, iż pojemnik, w którym materiał jest przechowywany powinien być wysokiej jakości, a oznakowanie materiału musi pozwalać na jednoznaczne zweryfikowanie pacjenta, od którego pochodzi. Etykieta lub oznakowanie w postaci nadruku lub techniki IML uniemożliwia przypadkowe zamazanie napisu poprzez kontakt z tuszem jak dzieje się w przypadku zwykłej etykiety papierowej z drukarki (takie pojemniki również są dostępne na rynku). Pragniemy również zwrócić uwagę, iż zgodnie z tym samym rozporządzeniem: wymagane są **"procedury dotyczące: transportu materiału do zakładu patomorfologii, zakładu albo pracowni cytometrii przepływowej i postępowania w przypadku uszkodzenia pojemników lub opakowań zbiorczych podczas transportu, zgodnie z normą PN-EN ISO/IEC 17020"** w związku z czym pojemniki powinny również spełniać wszystkie kryteria mogące podlegać ocenie podczas inspekcji w tym oznakowanie w czasie transportu, na co pośrednio wskazuje powyższa norma określająca wymagania dotyczące działania różnych rodzajów jednostek przeprowadzających inspekcję. Zatem Zwracamy się do zamawiającego o potwierdzenie iż oferowane pojemniki muszą bezwzględnie posiadać na stałe przytwierdzone oznakowanie np. w postaci: wysokiej jakości etykiety lub nadruku lub oznakowania w postaci techniki IML wraz z informacjami dotyczącymi transportu materiału w formalinie. W przypadku braku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wskazanie powodu, oraz określenie czym kieruje się Zamawiający w stosowaniu produktów, które nie są dostosowane do specjalistycznego zastosowania jakim jest diagnostyka materiału onkologicznego.

Odp. Zamawiający nie stawia wymagań dotyczących oznakowania. Zamawiający posiada własny system oznaczania pojemników na preparaty.

Pyt. 66.



Ze względu na charakter chemiczny standardowo stosowanych utrwalaczy (formalina) prosimy Zamawiającego o potwierdzenie wymogu posiadania piktogramów i oznaczeń na wszystkich pojemnikach do transportu materiału histopatologicznego.

Odp. Zamawiający nie stawia takiego wymagania.

Pyt. 67.

dotyczy SIWZ

Prosimy Zamawiającego o przedłużenie terminu składania ofert na 18.04 ze względu na krótki czas który został dany Wykonawcom. Data zamieszczenia ogłoszenia w BZP to 28.03.2018 r. a data składania ofert to 9.04.2018 r. To tylko 6 dni roboczych i w tak krótkim czasie jest niemożliwe przygotowanie oferty spełniającej wymogi Zamawiającego.

Odp. Zamawiający przedłużył termin składania ofert do 13.04.2018 r.

Pyt. 68.

Pytanie dotyczy część 7 poz. 1. okulary i osłonki do fototerapii

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie okularków o następujących parametrach:

- wykonane z materiału chroniącego oczy wcześniaków, niemowląt przed szkodliwym promieniowaniem UV
- gwarantujące bezpieczne i trwałe umocowanie na główce dziecka poprzez system podwójnego zapinania na rzep
- materiał miękki, delikatny, bez ostrych brzegów, nie urażający skóry i oczu dziecka, nie ulegający deformacji w czasie stosowania fototerapii
- wyroby medyczne jednorazowe, pakowane indywidualnie, niesterylne
- o rozmiarach:

Regular: obwód czołowo-potyliczny głowy 33-38 cm, w opakowaniach po 20 sztuk

Preemie: obwód czołowo-potyliczny głowy 26-32 cm, w opakowaniach po 20 sztuk

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisane okularki.

Pyt. 69.

Dotyczy Oświadczenia odnośnie art. 24 ust.1 pkt 23 ustawy PZP- grupa kapitałowa- wymóg złożenia oświadczenia po 3 dniach od zamieszczenia przez Zamawiającego informacji o których mowa w art. 86 ust.5 uPzp.

Czy Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą ?

Odp. Wymieniony dokument należy złożyć zgodnie z ustawą Prawo zamówień publicznych.

Pyt. 70.

Pakiet nr 6 poz.2

Prosimy o dopuszczenie ww elektrody noworodkowej na włókninie z przewodem o dł. 50cm , wtykiem DIN 1,5mm i rozmiarze 23x23mm.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza opisaną elektrodę.

Pyt. 71.

Pakiet nr 11 poz.5

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o podanie czułości ww papieru .

Odp. Czułość standardowa.

Pyt. 72.

Pakiet nr 11 poz.10

Prosimy o podanie rozmiaru ww papieru oraz czy papier ma być z nadrukiem czy bez.

Odp. Rozmiar papieru: 50 mm x 20 m bez nadruku.

Pyt. 73.

Pakiet nr 11 poz.12

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o podanie rozmiaru i czułości ww papieru.

Odp. Rozmiar papieru: 110 mm x 20 m, czułość standardowa.

Pyt. 74.



Pakiet nr 11 poz.12

Czy ww pozycji Zamawiający oczekuje papieru Sony czy Mitsubishi.

Odp. Zamawiający oczekuje papieru Sony (videoprinter jest f. Sony).

Pyt. 75.

SIWZ dział III

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający do zał. 6 poz.2 oczekuje 1 szt. próbek pakowanych po 3 szt. elektrod czy 3 op. po 3 szt. elektrod.

Odp. Zamawiający wymaga 3 sztuk elektrod.

Pyt. 76.

Projekt umowy – par. 2 ust. 3

W celu wyeliminowania wątpliwości interpretacyjnych wnosimy o zmianę zapisu &2 ust.3 poprzez dodanie następującej treści: „W przypadku zmiany stawki VAT zmianie ulegnie cena brutto , ceny netto pozostają bez zmian. Zmiana nastąpi automatycznie i nie wymaga aneksu”.

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

Pyt. 77.

Projekt umowy – par. 3 ust. 7

Prosimy o wydłużenie terminu rozpatrzenia reklamacji i wymianu towaru na wolny od wad do 7 dni roboczych. Termin 2 dni jest trudny do dochowania z uwagi na charakter procedur reklamacyjnych – przed uznaniem reklamacji istnieje konieczność zbadania towaru pod kątem jej zasadności, odebrania wadliwego towaru z siedziby Zamawiającego. Pozostawienie zapisu w obecnym brzmieniu może budzić wątpliwości co do jego skuteczności w świetle obowiązujących przepisów prawa (świadczenie niemożliwe – zgodnie z art. 387 § 1 kodeksu cywilnego umowa o świadczenie niemożliwe jest nieważna).

Odp. Termin wymiany towaru Zamawiający zwiększa do 5 dni.

Pyt. 78.

Projekt umowy – par. 8 ust. 1 ppkt.a)

Prosimy o zmianę zapisu w projekcie umowy na „Okres ten zostanie wydłużony do czasu osiągnięcia wartości brutto określonej w &2 ust.1 towarów objętych umową , jednak nie dłużej niż do 6 miesięcy .” Uważamy , iż byłby to termin wystarczający do przeprowadzenia niezbędnych procedur przetargowych przez Zamawiającego

Odp. Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ

Pyt. 79.

Pakiet nr 6 poz.4,5

Prosimy o wydzielenie z pakietu poz. 4 i 5 i utworzenie osobnego pakietu, pozwoli to na złożenie większej ilości ofert.

Odp. Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie ww. pozycji do oddzielnego pakietu.

Pyt. 80.

Pakiet nr 11 poz.6

Prosimy o dopuszczenie ww papieru równoważnego do EKG o rozmiarze 210x300x200 z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości tj 5 szt.

Odp. Zamawiający dopuszcza papier o rozmiarze 210x300x200, Zamawiający wymaga papieru w ilości 10 szt. (bloczków).

Zamawiający zwraca uwagę, aby w formularzu oferty wpisać poprawny numer postępowania tj. 12/2018.

Zgodnie z art. 38. ust. 1. p. 3) ustawy Prawo zamówień publicznych Zamawiający przedłuża termin składania ofert i wyznacza go dzień 13.04.2018 r.

KIEROWNIK DZIAŁU
zamówień publicznych
mgr inż. Tomasz Stopiński
centrala: (22) 4502 200
sekretariat, tel./fax.: (22) 4502 064
sekretariat@szpitalmadalinskiego.pl
www.szpitalmadalinskiego.pl

DYREKTOR SZPITALA

Maria Dziura
mgr inż. Maria Dziura

NIP 5212935318
REGON 012045743
KRS 0000080373

ING Bank Śląski S.A. 27 1050 1041 1000 0022 1162 1988