



# WOJEWÓDZKI SZPITAL SPECJALISTYCZNY WE WROCŁAWIU

51-124 Wrocław, ul. H. Kamińskiego 73a  
telefony: centrala 71 32 70 100, fax 71 32 54 101  
[www.wssk.wroc.pl](http://www.wssk.wroc.pl)

Wrocław, dn. 27.02.2014r.

Szp/FZ - 12/160/2014

## INFORMACJA NR 3 DLA WYKONAWCÓW

Dotyczy postępowania przetargowego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego  
pn.: „*Dostawa gazów medycznych*”

Zgodnie z art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych  
(Dz.U. z 2013 r., poz. 907 ze zm.), Zamawiający udziela odpowiedzi na poniższe zapytanie:

**Pytanie nr 1 - dot. pakietu nr 2- Gazy medyczne sprężony o składzie: podtlenek azotu + tlen 50%/59% w butlach 10l, 2,3m3**

1. Prosimy o poprawienie składu gazu na: **podtlenek azotu + tlen 50%/50%**.
2. Czy Zamawiający będzie wykorzystywał produkt leczniczy w postaci mieszaniny gazów **podtlenek azotu + tlen 50%/50%** przy procedurach medycznych gdzie czas inhalacji jest dłuższy niż 1 godzina?
3. Czy Zamawiający wymaga, aby możliwe było podawanie ciągle mieszaniny gazów do 6 godzin pacjentom bez konieczności kontrolowania morfologii krwi w oparciu o odpowiednie zapisy zamieszczone w Charakterystyce Produktu Leczniczego?
4. Czy Zamawiający wymaga aby oferowane ustniki jednorazowe z filtrem antybakteryjnym zarejestrowane były jako wyrób medyczny i na potwierdzenie tego wymaga załączenia do oferty Powiadomienie do Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych?
5. Czy Zamawiający wymaga aby oferowany zawór dozujący zarejestrowany był jako wyrób medyczny i na potwierdzenie tego wymaga załączenia do oferty Powiadomienie do Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych?
6. Czy Zamawiający mając na uwadze zapewnienie „mobilności” pacjentce podczas porodu związanej z koniecznością przemieszczania się jej w obrębie sali porodowej wymaga aby stanowiący istotny element przedmiotu zamówienia - zawór dozujący był zaoferowany w opcjach z przewodem o długościach: 3m, 5m lub 6 m, co zapewni nie tylko mobilność pacjentce ale stanowić też będzie ułatwienie pracy personelowi medycznemu?
7. Czy Zamawiającego, mając na uwadze czynnik ekonomiczny jakim są nie ujęte w kalkulacji ceny przedmiotu niniejszego zamówienia, koszty związane z koniecznością serwisowania zaworu dozującego poza siedzibą Zamawiającego, dotyczące jego okresowego przeglądu i/lub serwisu, wymaga, aby wykonawcy ubiegający się o udzielenie niniejszego zamówienia zaoferowali zawór dozujący, przy używaniu którego nie będzie konieczności dokonywania przeglądu i serwisu podczas całego okresu trwania umowy z Zamawiającym?

8. Czy Zamawiający mając na uwadze bezpieczeństwo pacjentów podczas aplikowania im leku w postaci mieszaniny gazów stanowiących przedmiot niniejszego zamówienia, wymaga aby wykonawcy zaoferowali do podawania tej mieszaniny ustnik z filtrem antybakteryjnym uniemożliwiającym powrót wydychanego powietrza do zaworu dozującego, co wyeliminuje potencjalne zagrożenie zakażeń bakteryjnych zaworu dozującego i na potwierdzenie tego faktu załączyli do oferty instrukcję obsługi zawierającą te informacje?
9. Czy Zamawiający mając na uwadze zachowanie zasad bezpieczeństwa epidemiologicznego w stosunku do pacjentów przy terapii których zamierza używać, stanowiące przedmiot zamówienia, urządzenia wymaga aby wykonawcy zaoferowali do podawania tej mieszaniny urządzenie wyposażone w ustnik z filtrem antybakteryjnym jednorazowego użycia uniemożliwiającym powrót wydychanego powietrza do zaworu dozującego nie dopuszczając jednocześnie urządzeń w których użyty zawór wydechowy nie eliminuje konieczności jego dezynfekcji/sterylizacji po każdorazowym użyciu, co wyeliminuje niebezpieczeństwo epidemiologiczne oraz znacząco obniży koszty obsługi urządzenia, nie ujęte w cenie przedmiotu zamówienia i na potwierdzenie tego faktu załączyli do oferty instrukcję obsługi zawierającą te informacje?
10. Czy Zamawiający mając na uwadze zabezpieczenie się przed ponoszeniem dodatkowych i nieuzasadnionych kosztów (nie ujętych w cenie za przedmiot niniejszego zamówienia), a związanych z koniecznością dokonywania procesu dezynfekcji urządzenia do podawania mieszaniny gazowej pacjentowi, wymaga aby przedmiotem oferty było urządzenie które zgodnie z zasadami jego prawidłowego użytkowania i konserwacji (zawartymi w instrukcji obsługi producenta) nie wymagało ingerencji w strukturę urządzenia polegającej na jego rozłożeniu na części, stwarzając potencjalne zagrożenie jego uszkodzenia, obniżenie jego wydajności, utraty gwarancji oraz związanych z tym kosztów naprawy i na potwierdzenie tego faktu złożyli instrukcję obsługi zawierającą te informacje?
11. W związku z tym, że ftalany są związkiem chemicznym uznanym potencjalnie za szkodliwe z punktu widzenia kobiety ciężarnej oraz płodu, czy Zamawiający nie uważa za wskazane aby wyeliminować możliwość zaoferowania w przedmiotowym postępowaniu przetargowym wyrobów (urządzenia do podawania mieszaniny gazów lub ich części składowe) zawierające rzeczony związek chemiczny?
12. Czy zamawiający wymaga dołączenia do oferty certyfikatu lub innego dokumentu wystawionego przez podmiot uprawniony (np. producenta) zaworu dozującego informującego o tym, że oferowane urządzenie nie zawiera ftalanów?
13. Czy Zamawiający mając na uwadze dyspozycję z art. 7 ust. 1 ustawy PZP oraz 89 ust. 1 pkt 2 ustawy PZP oraz konsekwencje wynikające z przesłanki wskazanej w art. 93 ust. 1 pkt 7 ustawy PZP tj. prowadzenie przedmiotowego postępowania o zamówienie publiczne zgodnie z zasadami uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców oraz mając na względzie porównywalność i właściwą ocenę ofert co do zgodności ich treści z treścią SIWZ, nie wymaga aby wykonawcy w składanej przez siebie, w przedmiotowym postępowaniu przetargowym, ofercie byli zobowiązani, pod rygorem odrzucenia oferty, do wskazania w jej treści cech identyfikujących oferowany wyrób tj. zawór dozujący, poprzez wskazanie jego producenta, nazwy własnej wyrobu, numeru katalogowego itp., a nie tylko deklaracji, że przedmiotem dostawy będzie jakiś bliżej nie określony wyrób w stosunku do którego weryfikacja spełnienia posiadania lub nie, parametrów wymaganych w SIWZ odbywała się będzie dopiero wraz z pierwszą dostawą.
14. Czy zamawiający wymaga aby wykonawcy w składanej przez siebie ofercie byli zobowiązani, pod rygorem odrzucenia oferty do dołączenia rysunków technicznych butli zarejestrowanych w URPLiMB jako opakowania bezpośredniego do oferowanego produktu leczniczego?

Pytanie nr 2 – dot. Załącznika nr 2 do SIWZ –UMOWA PROJEKT

1. W § 3 ust. 5 czy Zamawiający dopuści fakturę elektroniczną w formacie PDF ?

2. W § 6 ust. 1 prosimy o zmianę wymogu dostawy faktury wraz z towarem i prosimy o zmianę na brzmienie: „Przy każdorazowej dostawie Wykonawca, dostarczał będzie dowód dostawy zawierający ilość i rodzaj dostarczonego produktu. Faktura będzie wystawiona zgodnie z obowiązującymi przepisami i przesłana pocztą lub przesłana w wersji elektronicznej na adres email:

UWAGA!!! Faktura w formie elektronicznej lub pisemnej może być wystawiona po zatwierdzeniu dostawy do Zamawiającego poprzez wczytanie danych do centralnego systemu w punkcie wydania butli Wykonawcy. Faktura jest wystawiana w ciągu 7 dni po fizycznej dostawie do Zamawiającego i przesyłana pocztą. W tej kwestii liczymy na zrozumienie specyfik naszej branży i obrotu butlami na gazy sprężone. Wraz z dostawą Zamawiający otrzymuje Dowód Dostawy z podanymi ilościami butli i rodzajem gazu dostarczonego oraz ilościami butli pustych zwróconych przez Zamawiającego.

3. W § 7 ust. 3 prosimy o zmianę na brzmienie: Zamawiającemu przysługuje prawo do składania reklamacji dotyczących jakości dostarczonego przedmiotu umowy w terminie 14 dni od daty dostarczenia przedmiotu umowy. *Wykonawca* zobowiązuje się do rozpatrzenia każdorazowej reklamacji złożonej mu w formie pisemnej. W przypadku reklamacji wyrobów o wadliwej jakości w ciągu 14 dni roboczych od jej otrzymania i w wypadku uznania jej za zasadną wymienić na swój koszt i stanem towar wadliwy na wolny od wad w ciągu kolejnych 2 dni roboczych. W przypadku reklamacji ilościowej braki w asortymencie uzupełnione zostaną w ciągu 2 dni roboczych od jej zgłoszenia.

UWAGA!!! Reklamacja jakości leku wymaga badania w laboratorium co wiąże się z czasem. Towar reklamowany należy odebrać, dostarczyć do laboratorium, przeprowadzić badanie i sporządzić protokół. W tym względzie liczymy na Państwa wyrozumiałość

### **Odpowiedź nr 1**

Ad. 1.

Zamawiający koryguje w pakiecie nr 2 skład gazu na: podtlenek azotu + tlen 50%/50%.

Ad. 2.

Zamawiający będzie wykorzystywał produkt leczniczy w postaci mieszaniny gazów podtlenek azotu + tlen 50%/50% przy procedurach medycznych gdzie czas inhalacji jest dłuższy niż 1 godzina.

Ad. 3.

Zamawiający wymaga, aby możliwe było podawanie ciągłe mieszaniny gazów do 6 godzin pacjentom bez konieczności kontrolowania morfologii krwi w oparciu o odpowiednie zapisy zamieszczone w Charakterystyce Produktu Leczniczego.

Ad. 4.

Zamawiający wymaga, aby oferowane ustniki jednorazowe z filtrem antybakteryjnym zarejestrowane były jako wyrób medyczny i potwierdzenie tego oświadczeniem, że posiada ważne dokumenty zgodnie z obowiązującym prawem oraz dostarczy je do wglądu na każde żądanie Zamawiającego. (Rozdział IV ust. 3 Formularza ofertowego).

Ad. 5.

Zawór dozujący musi być zarejestrowany jako wyrób medyczny, potwierdzone oświadczeniem, że Wykonawca posiada ważne dokumenty zgodnie z obowiązującym prawem oraz dostarczy je do wglądu na każde żądanie Zamawiającego. (Rozdział IV ust. 3 Formularza ofertowego).

Ad. 6.

Zawór dozujący ma być zaoferowany z przewodem min. 3mb.

Ad. 7

Do podawania mieszaniny należy zaoferować ustnik z filtrem antybakteryjnym uniemożliwiającym powrót wydychanego powietrza do zaworu dozującego, co wyeliminuje potencjalne zagrożenie zakażeń bakteryjnych zaworu dozującego i na potwierdzenie tego załączyć do oferty instrukcję obsługi zawierającą tą informację.

Ad. 8.

Do podawania mieszaniny należy zaoferować ustnik z filtrem antybakteryjnym uniemożliwiający powrót wydychanego powietrza do zaworu dozującego i na potwierdzenie załączyć do oferty instrukcję obsługi zawierającą tą informację.

Ad. 9 i 10.

Zamawiający nie dopuszcza zaoferowania urządzeń i ich części składowych do podawania gazów, które zawierają ftalany. Na potwierdzenie dołączyć dokument wystawiony przez podmiot uprawniony, że urządzenie nie zawiera ftalanów.

Ad.11.

W kolumnie nr 3 Formularza asortymentowo – cenowego należy podać model i nr seryjny oferowanego wyrobu.

Ad. 12.

Zamawiający dopuszcza dołączenie do oferty rysunków butli zarejestrowanych w URPLiMB jako opakowania bezpośredniego do oferowanego produktu leczniczego.

## **Odpowiedź nr 2**

Ad. 1.

Zamawiający dopuszcza fakturę elektroniczną w formacie PDF przesłaną elektronicznie, a następnie tradycyjną pocztą.

Ad. 2.

Zamawiający podtrzymuje zapis ust. 1 w § 6 projektu umowy i wyjaśnia, iż posiadany przez Zamawiającego program komputerowy umożliwia przyjęcie towaru tylko na podstawie faktury.

Ad. 3.

Zamawiający zmienia brzmienie § 7 ust. 3 projektu umowy na:

„Zamawiającemu przysługuje prawo do składania reklamacji dotyczących jakości dostarczonego przedmiotu umowy w terminie 14 dni od daty dostarczenia przedmiotu umowy. **Wykonawca** zobowiązuje się do rozpatrzenia każdorazowej reklamacji złożonej mu w formie pisemnej. W przypadku reklamacji wyrobów o wadliwej jakości w ciągu 14 dni roboczych od jej otrzymania i w wypadku uznania jej za zasadną wymienić na swój koszt i stanem towar wadliwy na wolny od wad w ciągu kolejnych 2 dni roboczych. W przypadku reklamacji ilościowej braku w asortymencie uzupełnione zostaną w ciągu 2 dni roboczych od jej zgłoszenia”.

Powyższe stanowi integralną część specyfikacji istotnych warunków zamówienia i dotyczy wszystkich Wykonawców biorących udział w w/w postępowaniu. Wykonawca zobowiązany jest złożyć ofertę z uwzględnieniem powyższego.

Z UPOWAŻNIENIA DYREKTORA  
Z-ca DYREKTORA  
ds. Finansów i Administracji  
mgr inż. Jolanta Raziuk