



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

Wrocław, dnia 22.05.2015 r.

Szp/FZ- 17/299 /2015

INFORMACJA NR 13 DLA WYKONAWCÓW

Dyrektor Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego we Wrocławiu przy ul. Kamińskiego 73 a zgodnie z art. 38 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2013 r. poz. 907 ze zm.), jako kierownik Zamawiającego, przekazuje treść zapytania wraz z wyjaśnieniem do postępowania na „Dostawę wyrobów medycznych jednorazowego użytku”

Pytanie nr 1 - dot. Pakietu nr 39

Czy Zamawiający dopuści w zestawie do systemu Medrad Stellant CT złącze o długości 150 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza złącze o długości 150cm.

Pytanie nr 2 - dot. Pakietu nr 39 poz. 1, 2 i 4

Zamawiający wymaga potwierdzenia kompatybilności oferowanych wkładów do wstrzykiwaczy z ww. wstrzykiwaczami kontrastu w postaci oświadczenia producenta wstrzykiwacza.

Wnosimy o modyfikację SIWZ w zakresie zapisu o potwierdzaniu kompatybilności poprzez dopuszczenie zarówno oświadczenia producenta jak i Wykonawcy w tym zakresie, a nie czynienie z dołączenia do oferty przetargowej dokumentu podmiotu trzeciego warunkiem obligatoryjnym dla wszystkich Wykonawców, co jest niezgodne z obowiązującym prawem. Alternatywnie prosimy, aby kompatybilność oferowanych materiałów eksploatacyjnych mogła być potwierdzona przez producenta tego asortymentu (nie: producenta wstrzykiwacza).

Odpowiedź:

W Pakiecie nr 39 poz. 1, 2, 4) na potwierdzenie kompatybilności oferowanego asortymentu (wkładów do wstrzykiwaczy) Zamawiający dopuszcza złożenie dokumentów wystawionych przez niezależne podmioty w tym: Certyfikat CE, Deklaracja zgodności, wpis do Rejestru Wyrobów Medycznych wraz z oświadczeniem i katalogiem producenta potwierdzającymi kompatybilność oferowanego asortymentu z posiadami przez Zamawiającego wstrzykiwaczami.

Pytanie nr 3 - dot. Projektu Umowy – Załącznik Nr 2 do SIWZ:

1. Dot. § 4. ZOBOWIĄZANIA ZAMAWIAJĄCEGO ust. 3

Czy Zamawiający dopuści, aby faktura została dostarczona elektronicznie (skan faktury przesłany na adres e-mail podany przez Zamawiającego w dniu dostawy towaru)? Jeżeli tak to prosimy o modyfikację ust. 3 w następujący sposób:

„Zamawiający dopuszcza przesłanie faktury w formie elektronicznej (skan faktury wysłany na podany przez Zamawiającego adres e-mail) w dniu dostawy towaru. Skan faktury Zamawiający będzie traktował jak oryginał faktury.”

2. Dot. § 4 ZOBOWIĄZANIA ZAMAWIAJĄCEGO – Prosimy o dodanie ust. 5 o następującej treści:

„5. Ilość określona w załączniku do niniejszej umowy stanowi wielkość szacunkową i może ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu w zależności od potrzeb Zamawiającego. Strony ustalają, że zwiększenie lub zmniejszenie wartości umowy nie może przekroczyć 20% wartości brutto umowy w danym pakiecie.”

3. Dot. § 6 WARUNKI DOSTAWY ust. 2 – Prosimy o modyfikację tego ustępu poprzez wykreślenie

„i nie wiąże Zamawiającego co do przyjęcia towaru i zapłaty należności”.

Uzasadnienie: Dostawa właściwego asortymentu w odpowiedniej, zgodnej z zamówieniem ilości zobowiązuje Zamawiającego do przyjęcia dostawy i zapłaty należnego Wykonawcy wynagrodzenia za realizację zamówienia zgodnie z umową.

Odpowiedź:

Ad. 1. Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w § 4 ust. 3 projektu umowy i nie wyraża zgody na dokonanie modyfikacji ust. 3.

Ad. 2. Zamawiający nie wyraża zgody na dodanie w § 4 ust. 5 Projektu umowy proponowanego zapisu.

Ad. 3. Zamawiający nie wyraża zgody na dokonanie modyfikacji w § 6 ust. 2 Projektu umowy.

Pytanie nr 4 - dot. § 9 Projektu umowy.

1. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu następujące kary umowne:
 - 1) za zwłokę w dostarczeniu partii towaru w wysokości 1% 0,5% wartości brutto dostarczonej ze zwłoką partii towaru za każdy dzień zwłoki,
 - 2) za zwłokę w usunięciu wad powyżej terminu określonego w § 7 ust. 3 umowy w wysokości 1% 0,5% wartości brutto wadliwego przedmiotu umowy za każdy dzień zwłoki,
 - 3) z tytułu odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z winy Wykonawcy w wysokości 10% wartości umowy brutto niezrealizowanej części umowy.
2. Zamawiający zobowiązuje się zapłacić Wykonawcy karę umowną w przypadku odstąpienia od umowy przez Wykonawcę z winy Zamawiającego w wysokości 10% wartości umowy brutto niezrealizowanej części umowy.
3. Zamawiający może dochodzić odszkodowania przewyższającego wysokość zastrzeżonych kar umownych do wartości faktycznie poniesionej i udowodnionej szkody.

oraz o dodanie kolejnych ustępów o następującej treści:

„4. Zamawiający jest zobowiązany zapłacić Wykonawcy karę umowną w wysokości 0,1% wartości brutto umowy, o której mowa w § 5 ust. 1 umowy, za każdy dzień zwłoki w odbiorze przedmiotu zamówienia ponad 3 dni od dnia dostarczenia zamawianego asortymentu i/lub zgłoszenia przez Wykonawcę gotowości do odbioru, przy czym od dnia dostarczenia zamawianego asortymentu ryzyko z tytułu uszkodzenia lub utraty przedmiotu umowy przechodzi z Wykonawcy na Zamawiającego,

5. Zamawiający jest zobowiązany zapłacić Wykonawcy karę umowną za zwłokę w zapłacie wynagrodzenia ponad termin płatności określony w § 4 ust. 3 umowy w wysokości 0,1% wartości brutto umowy za każdy dzień zwłoki.

6. Łączna suma naliczonych kar umownych z wszystkich tytułów nie może przekroczyć 10% wartości brutto umowy.”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w § 9 Projektu umowy i nie wyraża zgody na dodanie kolejnych ustępów o proponowanej treści.

Pytanie nr 5 - dot. zapisów zawartych w § 4 ust. 4 i § 9 ust. 1 Projektu umowy.

1. Czy Zamawiający dokona modyfikacji zapisów wzoru umowy w § 4 ust. 4 poprzez wprowadzenie następującego zapisu:

Za datę dokonania płatności uznaje się datę uznania rachunku bankowego Wykonawcy.

2. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 9 ust. 1:

1. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu następujące kary umowne:

1) za zwłokę w dostarczeniu partii towaru w wysokości 0,5% wartości brutto dostarczonej ze zwłoką partii towaru za każdy dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto dostarczonej ze zwłoką partii towaru

2) za zwłokę w usunięciu wad powyżej terminu określonego w § 7 ust. 3 umowy w wysokości 0,5% wartości brutto wadliwego przedmiotu umowy za każdy dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwego przedmiotu umowy

3) z tytułu odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z winy Wykonawcy w wysokości 10%

wartości umowy brutto niezrealizowanej części umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w § 4 ust. 4 i w §9 ust. 1 Projektu umowy.

Pytanie nr 6 - dot. Pakietu nr 53 poz. 1

1. Czy Zamawiający dopuści port dostępu dootrzewnowego do podawania cytostatyków, jednokomorowy, trójkątny o wymiarach 32x27mm, o wysokości 13mm z powłoką epoksydowo-żywiczną z silikonową membraną z tytanową komorą o objętości wew. 0,5 ml, z silikonowym cewnikiem 15F (śr. zew. 4,9x śr. wew. 2,6mm) i długości 550 mm, cewnik z otworami połączony z portem za pomocą tytanowego łącznika?
2. Czy Zamawiający wymaga aby cewnik posiadał 49 otworów na długości 20 cm w celu eliminacji ryzyka zatkania cewnika?

Odpowiedź:

Ad. 1. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie portu dostępu dootrzewnowego do podawania cytostatyków, jednokomorowego, trójkątnego o wymiarach 32x27mm, o wysokości 13mm z powłoką epoksydowo-żywiczną z silikonową membraną z tytanową komorą o objętości wew. 0,5 ml, z silikonowym cewnikiem 15F (śr. zew. 4,9x śr. wew. 2,6mm) i długości 550 mm, cewnik z otworami połączony z portem za pomocą tytanowego łącznika.

Ad. 2. Zamawiający dopuszcza cewnik posiadający 49 otworów na długości 20cm.

Pytanie nr 7 - dot. Pakietu 53 poz. 2

1. Czy Zamawiający dopuści port dostępu dożylnego, jednokomorowy, trójkątny z trzema silikonowymi uszkami ułatwiającymi implantację o wym. 30x22 mm, wysokość 10,6mm, powłoka polisulfon z silikonową membraną, o objętości wew. komory tytanowej 0,25ml, długość cewnika 800mm, cewnik silikonowy 6,5 F, średnica wew. 1,0mm zew. 2,2mm, waga 4,6g wraz kompletnym zestawem wprowadzającym?
2. Czy Zamawiający wymaga portu dożylnego przez który można będzie wykonywać iniekcje wysokociśnieniowe z kontrastem 22,4 bary z nieprzepuszczalnym dla promieni RTG pierścieniem łączącym z zabezpieczeniem przed załamaniem?

Odpowiedź:

Ad. 1. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie portu dostępu dożylnego, trójkątnego z trzema silikonowymi uszkami ułatwiającymi implantację o wym. 30x22 mm, wysokość 10,6mm, powłoka polisulfon z silikonową membraną, o objętości wew. komory tytanowej 0,25ml, długość cewnika 800mm, cewnik silikonowy 6,5 F, średnica wew. 1,0mm zew. 2,2mm, waga 4,6g wraz kompletnym zestawem wprowadzającym.

Ad. 2. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie portu dożylnego przez który można będzie wykonywać iniekcje wysokociśnieniowe z kontrastem 22,4 bary z nieprzepuszczalnym dla promieni RTG pierścieniem łączącym z zabezpieczeniem przed załamaniem.

Pytanie nr 8 - dot. Pakietu 53 poz. 3

1. Czy Zamawiający wymaga również igieł o średnicy 19 G i długości igły 15,20,25mm?
2. Czy Zamawiający wymaga igieł wolnych od DEHP i lateksu?

Odpowiedź:

Ad.1. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie igieł o średnicy 19 G i długości igły 15,20,25mm. Pozostałe parametry jak w SIWZ.

Ad. 2. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie igieł wolnych od DEHP i lateksu.

Pytanie nr 9 - dot. Pakietu 53 poz. 4

1. Czy Zamawiający wymaga również igieł o długości 20,25mm i średnicy 19, 20, 22 G oraz o średnicy 20G i długości igły 30 mm?
2. Czy Zamawiający wymaga igieł przystosowanych do iniekcji wysokociśnieniowych do 22,4 bar?
3. Czy Zamawiający wymaga igieł wolnych od DEHP i lateksu?

Odpowiedź:

Ad. 1. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie igieł o długości 20,25mm i średnicy 19, 20, 22 G oraz o średnicy 20G i długości igły 30 mm. Pozostałe parametry jak w SIWZ.

Ad. 2. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie igieł przystosowanych do iniekcji wysokociśnieniowych do 22,4 bar.

Ad. 3. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie igieł wolnych od DEHP i lateksu.

Pytanie nr 10 - dot. Pakietu 53 poz. 2 i 5

1. Czy Zamawiający wymaga, aby zestaw wprowadzający zawierał:

- igły do portów w ilości minimum: 1 igły prostej do portu 22Gx30mm oraz 1 igły zagiętej pod kątem 90stopni 20Gx20mm z drenem i skrzydełkami,
- podnośnik żyły,
- igłę Seldingera 18Gx70mm,
- drut przewodnik w kształcie J w podajniku 0,035x50cm,
- osłonkę rozrywalną z rozszerzaczem naczynia L 180/140 mm,
- tunelizator o tępych zakończeniach,
- strzykawkę 10ml luer?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, aby zestaw wprowadzający posiadał wymieniony wyżej skład.

Pytanie nr 11- dot. Pakietu 53

1. Czy Zamawiający wymaga opisu na opakowaniach portu i igieł w języku polskim?
2. Czy Zamawiający wymaga dostarczania wraz z portami książeczek obsługi portów dla pacjentów?
3. Czy Zamawiający wymaga do każdego portu instrukcji implantowania, paszportu portu w języku polskim oraz metryczek do wklejenia do dokumentacji medycznej?

Odpowiedź:

Ad. 1. Opis na opakowaniach portu ma być w języku polskim.

Ad. 2. Wraz z portami należy dostarczyć książeczki obsługi portów dla pacjentów.

Ad. 3. Każdy port ma posiadać instrukcję obsługi w języku polskim oraz metryczkę do wklejenia do dokumentacji medycznej.

Pytanie nr 12- dot. Pakietu 1

- 1) Poz. 1 – 8. Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu posiadania przez strzykawkę logo i nazwy własnej producenta na cylindrze na poczet logo/nazwy producenta lub nazwy własnej oferowanego wyrobu na cylindrze strzykawki co także gwarantuje Zamawiającemu możliwość szybkiej identyfikacji wyrobu w przypadku ewentualnego incydentu medycznego.
- 2) Poz. 6 - 8. W celu prawidłowej wyceny zwracamy się do Zamawiającego o podanie dokładnych typów pomp firmy Ascor i Braun, które posiada Zamawiający.
- 3) Poz. 6 – 8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu strzykawek trzyczęściowych do pomp infuzyjnych ze względu na fakt, iż obecne zapisy uniemożliwiają przystąpienie do tego pakietu wielu Wykonawcom ograniczając ich liczbę do maksymalnie dwóch oferentów i tym samym ograniczają możliwość uzyskania przez Zamawiającego korzystnej oferty zarówno pod względem finansowym jak i jakościowym.

Odpowiedź:

- 1) Poz. 1-8. Zamawiający dopuszcza logo i/lub nazwę własną na cylindrze strzykawki.
- 2) Poz. 6 – 8. Zamawiający posiada pompy Ascor P-12; Braun – Infusomat Space.
- 3) Poz. 6 – 8. Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w SIWZ.

Pytanie nr 13 - dot. Pakietu 3

- 1) Poz. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie cewnika do odsysania z oznakowaniem kolorystycznym na cewniku identyfikującym rozmiar oraz oznakowaniem numerycznym na opakowaniu zgodnie z międzynarodowymi normami?
- 2) Poz. 2-3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie cewników do odsysania z oznakowaniem kolorystycznym na cewniku identyfikującym rozmiar oraz oznakowaniem numerycznym na cewniku oraz opakowaniu jednostkowym?
- 3) Zwracamy się z prośbą o wydzielenie cewników do diagnostycznego płukania oskrzelowo-pęcherzykowego z Pakietu nr 3 co umożliwi złożenie oferty wielu Wykonawcom co jest korzystniejsze dla Zamawiającego.

Odpowiedź:

Ad. 1) Poz. 1. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie cewnika do odsysania z oznakowaniem kolorystycznym na cewniku identyfikującym rozmiar oraz oznakowaniem numerycznym na opakowaniu zgodnie z międzynarodowymi normami

Ad. 2) Poz. 2-3. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie cewnika do odsysania z oznakowaniem kolorystycznym na cewniku identyfikującym rozmiar oraz oznakowaniem numerycznym na cewniku oraz opakowaniu jednostkowym.

Ad. 3) Zamawiający dokonał podziału pakietu nr 3 w Informacji nr 8.

Pytanie nr 14 - dot. Pakietu 5 poz. 5

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie przyrządu do płynów infuzyjnych do leków światłoczułych firmy Margomed spełniających opisane przez Zamawiającego parametry za wyjątkiem dwuczęściowej komory kroplowej.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie przyrządu do płynów infuzyjnych do leków światłoczułych firmy Margomed spełniających opisane przez Zamawiającego parametry za wyjątkiem dwuczęściowej komory kroplowej.

Pytanie nr 15 - dot. Pakietu 7 poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę za zaoferowanie cewników Foleya z końcówką Tiemman tylko w standardowych rozmiarach od CH 12 do CH 24?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie cewników Foleya z końcówką Tiemman w standardowych rozmiarach od CH 12 do CH 24.

Pytanie nr 16 - dot. Pakietu 12 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści zgłębnik żołądkowy z dwoma otworami bocznymi i prowadnicą przy zachowaniu pozostałych parametrów SIWZ lub zgłębnik dwunastniczy z czterema otworami bocznymi i prowadnicą?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w SIWZ.

Pytanie nr 17 - dot. Pakietu 43 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycji sterylnej osłony na przewody w rozmiarze 13 x 235 cm złożonej teleskopowo z kartonikiem ułatwiającym zakładanie, która jest aktualnie dostarczana do Państwa jednostki. Dopuszczenie takiego rozwiązania pozwoli nam na złożenie konkurencyjnej cenowo oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w SIWZ.

Pytanie nr 18 - dot. Pakietu 52 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycji jednorazowej sterylnej osłony na sondę USG chirurgiczną, śródoperacyjną w rozmiarze 13 cm x 122 cm w zestawie z żelem oraz gumką i taśmą do mocowania osłony. Dopuszczenie takiego rozwiązania pozwoli nam na złożenie konkurencyjnej cenowo oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w SIWZ.

Pytanie nr 19 - dot. Pakietu 74 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę za zaoferowanie wkłuc bezpiecznych z 3 paskami kontrastującymi w RTG przy zachowaniu pozostałych parametrów SIWZ?

Odpowiedź:

Pytanie nr 20 - dot. Pakietu 95 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie kanki doodbytniczej w rozmiarze 5,3x200mm.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie kanki doodbytniczej w rozmiarze 5,3x200mm.

Powyższa informacja 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.

DYREKTOR SZPITALA

Wojciech Wikiewicz
prof. dr hab. *Wojciech Wikiewicz*

— 8 —