



107 Szpital Wojskowy z Przychodnią
Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
ul. Kołobrzeska 44
78-600 Wałcz
Tel/Fax (067) 250 28 61
e-mail : apteka-przetargi@107sw.mil.pl

Komisja przetargowa przy 107 Szpitalu Wojskowym SP ZOZ w Wałczu, ul. Kołobrzeska 44 informuje o zmianach oraz zapytaniach do SIWZ związanych z przetargiem nieograniczonym na **dostawę materiałów jednorazowego użytku, materiału wiskoelastycznego, stomatologii – znak 34/med/2013** ogłoszonym w Urzędzie Oficjalnych Publikacji Wspólnot Europejskich pod poz. **2013/S 180-310481**

Pytanie 1 – dotyczące SIWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu płatności do 30 dni?

Odpowiedz

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 2 – dotyczące projektu umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych opisanych w § 6 ust. 1 lit. a) Umowy do 0,1% wartości towarów nie dostarczonych w terminie?

Odpowiedz

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę treści umowy.

Pytanie 3 – dotyczące Zadania nr 89, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczanie – Hemofiltru trójwarstwowego, polieterosulfonowego 1,2 -1,4 m²- w pełnych opakowaniach handlowych zawierających 40 sztuk ?

Ze względu na przestrzeganie surowych norm zachowania wysokiej jakości produkt konfekcjonowany jest w niepodzielnych opakowaniach handlowych zawierających 20 szt. produktu.

Odpowiedz

Zamawiający nie wyraża zgody na w/w opakowania handlowe.

Pytanie 4 – dotyczące Zadania 89, poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczanie – Adaptera 4 – drożnego w pełnych opakowaniach handlowych zawierających 20 sztuk ?

Ze względu na przestrzeganie surowych norm zachowania wysokiej jakości produkt konfekcjonowany jest w niepodzielnych opakowaniach handlowych zawierających 20 szt. produktu.

Odpowiedz

Zamawiający nie wyraża zgody na w/w opakowania handlowe.

Pytanie 5 – dotyczące Zadania nr 89, pozycja nr 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczanie – Worków na ultrafiltrat 5l w pełnych opakowaniach handlowych zawierających 90 szt. ?

Ze względu na przestrzeganie surowych norm zachowania wysokiej jakości produkt konfekcjonowany jest w niepodzielnych opakowaniach handlowych zawierających 90 szt. produktu

Odpowiedz

Zamawiający nie wyraża zgody na w/w opakowania handlowe.

Pytanie 6 – dotyczące Zadania 9, poz.1

Proszę o wyjaśnienie, czy w zadaniu 9 w pozycji 1 można zaoferować rękawice lateksowe pudrowane?

Odpowiedz

Zamawiający dopuszcza w/w rękawice.

Pytanie 7 – dotyczące Zadania 10

Proszę o wyjaśnienie jakie rękawice należy zaoferować w zadaniu 10 w pozycji „rękawice bezpudrowe –hypoalergiczne” lateksowe bezpudrowe, lateksowe bezpudrowe z warstwą bezlateksową czy bezlateksowe bezpudrowe?

Odpowiedz

Zamawiający oczekuje w/w Zadaniu rękawic lateksowych bezpudrowych, a dopuszcza wszystkie pozostałe wymienione.

Pytanie 8 – dotyczące Zadania 10

Proszę o zgodę na zaoferowanie w pakiecie 10 w pozycji „ rękawic bezpudrowe –nitylowe” rękawic neoprenowych.

Odpowiedz

Zamawiający dopuszcza w/w rękawice.

Pytanie 9 – dotyczące Zadania 11

Proszę o zgodę na zaoferowanie w pakiecie 11 rękawic o teksturowanych końcówkach palców i grubości na palcu 0,12-0,13 mm, na dłoni 0,08 mm i na mankiecie 0,06 mm spełniających pozostałe wymogi.

Odpowiedz

Zamawiający dopuszcza w/w rękawice.

Pytanie 10 – dotyczące Zadania 22 poz. 2

Czy Zamawiający wymaga by filtr (parametry jak w SIWZ) posiadał wyraźnie wydzielony wymiennik ciepła i wilgoci w postaci oddzielnej celulozowej warstwy co maksymalnie zabezpieczy drogi oddechowe pacjenta.

Odpowiedz

Zamawiający dopuszcza w/w filtr.

Pytanie 11 – dotyczące Zadania 49

Czy Zamawiający dopuści maski anestezyjologiczne (opis jak w wymogach SIWZ) natomiast z innym oznaczeniem wielkości: 0 – noworodkowe, 1 – niemowlęce, 2 – dziecięce, 3 – mała dorośli, 4 – średnia dorośli, 5 – duża dorośli?

Odpowiedz

Zamawiający dopuszcza w/w oznaczenie.

Pytanie 12 – dotyczące Zadania 98

Zwracam się z uprzejmą prośbą o sprecyzowanie jakiej średnicy drenów i jakiego typu złączy linii próbkujących CO2 państwo oczekuję.

Odpowiedz

Zamawiający oczekuje drenów o średnicy 2,5mm, długości 3m oraz złączy linii próbkujących CO2 typu męsko-męski.

Pytanie 13 – dotyczące Zadania 22 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści filtr (opis dokładnie jak w SIWZ) o skuteczności filtracji 99,99%

Odpowiedz

Zamawiający nie dopuszcza w/w filtru.

Pytanie 14 – dotyczące projektu umowy.

Prosimy Zamawiającego o modyfikację §8 ust. 1 wzoru umowy w następujący sposób:

Wykonawca nie może dokonać cesji wierzytelności powstałych w związku z realizacją niniejszej umowy na rzecz osoby trzeciej bez zgody Zamawiającego, wyrażonej w trybie art.54 ust. 5 ustawy o działalności leczniczej z dnia 15.04.2011 r. (Dz.U. Nr 112, poz. 654). W przypadku nieuiszczenia przez Zamawiającego zapłaty w terminie 14 dni od dnia otrzymania wezwania Wykonawcy do zapłaty, Wykonawca ma prawo dokonać przelewu wierzytelności zgodnie z art. 509 k.c. a zastrzeżenie umowne wyrażone w zdaniu poprzedzającym strony traktują, jako nieistniejące.

Odpowiedz

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę treści umowy.

Pytanie 15 – dotyczące projektu umowy.

Prosimy Zamawiającego o dodanie do wzoru umowy zastrzeżenia, iż wszelkie terminy wynikające z niniejszej umowy (terminy dostawy, wymiany towaru, zwłoki, etc.) naliczane będą w dniach roboczych, rozumianych jako: od poniedziałku do piątku.

Odpowiedz

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę treści umowy.

Pytanie 16 – dotyczące projektu umowy.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę terminu ważności dostarczonych produktów na 2/3 terminu ważności określonego przez producenta.

Odpowiedz

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 17 – dotyczące projektu umowy.

Zwracamy się z prośbą o zmianę zapisu §6 ust. 2 na: „Zamawiający jest zobowiązany do zapłaty odsetek w wysokości odsetek za zwłokę określanej na podstawie art. 56 §1 ustawy z dnia 29 sierpnia 1997 r. – Ordynacja podatkowa, za okres od dnia wymagalności świadczenia pieniężnego, po spełnieniu swojego świadczenia niepieniężnego i doręczenia dłużnikowi faktury lub rachunku – do dnia zapłaty w przypadku opóźnienia w zapłacie należności.”. Zapis taki jest zgodny z ustawą o terminach zapłaty w transakcjach handlowych z dnia 8 marca 2013 r.

Odpowiedz

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę treści umowy.

Pytanie 17 – dotyczące Zadania 36

1. Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 36 w pozycji 1, w miejsce pierwotnych parametrów, protez prostych do protezowania dróg żółciowych o średnicy 7 Fr.
2. Czy w pakiecie 36 w pozycji 1 zamawiający miał na myśli protezy do dróg żółciowych. Czy w tej pozycji zamawiający nie miał na myśli protez do dróg trzustkowych.

Odpowiedz

- od 1) Zamawiający oczekuje asortymentu zgodnie z zapisem SIWZ.
- od 2) Zamawiający oczekuje w/w Zadaniu protez prostych do protezowania dróg żółciowych zgodnie z zapisem SIWZ.

Pytanie 18 – dotyczące formularza cenowego

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

Odpowiedz

Do załącznika formularza cenowego wystarczy załączyć tylko te wybrane Zadania do których się przystępuje.

Pytanie 19 – dotyczące SIWZ rozdział 8.5, pkt 1

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, będzie wymagał dołączenia do oferty oświadczenia iż Wykonawca posiada właściwe dokumenty dopuszczające do stosowania na terenie Polski i Krajów Unii Europejskiej w zależności od kwalifikacji wyrobów medycznych - zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych tj.

- dla klasy IIb i III zgłoszenia/powiadomienia do rejestru wyrobu medycznego, certyfikatu CE oraz deklaracji zgodności z numerem jednostki notyfikacyjnej
- dla wyrobów klasy I deklaracji zgodności oraz zgłoszenia/powiadomienia do rejestru wyrobu medycznego
- dla wyrobów klasy IIa , I sterylnej i I z funkcją pomiarową: certyfikatu wraz z deklaracją oraz wpis/zgłoszenie lub powiadomienie dla wszystkich grup produktów.

Odpowiedz

Zamawiający działa zgodnie z w/w przepisami i wymaga dołączenia do oferty oświadczenia iż Wykonawca posiada właściwe dokumenty dopuszczające do stosowania na terenie Polski i Krajów Unii Europejskiej w zależności od kwalifikacji wyrobów medycznych - zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych tj.

- dla klasy IIb i III zgłoszenia/powiadomienia do rejestru wyrobu medycznego, certyfikatu CE oraz deklaracji zgodności z numerem jednostki notyfikacyjnej
- dla wyrobów klasy I deklaracji zgodności oraz zgłoszenia/powiadomienia do rejestru wyrobu medycznego
- dla wyrobów klasy IIa , I sterylnej i I z funkcją pomiarową: certyfikatu wraz z deklaracją oraz wpis/zgłoszenie lub powiadomienie dla wszystkich grup produktów.