

SAMODZIELNY PUBLICZNY WOJEWÓDZKI SZPITAL ZESPOLONY W SZCZECINIE



71 – 455 Szczecin, ul. Arkońska 4
Strona internetowa: www.spwsz.szczecin.pl
NIP 851-25-37-954 REGON: 000290274
PKO BP S.A. 57 1240 6292 1111 0010 7358 3739



Znak sprawy: EP/220/70/2017/2

Data: 20.09.2017r.

WYJAŚNIENIA DO TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Dotyczy: przetargu nieograniczonego znak: EP/220/70/2017, pn. Dostawa elektrod do EKG, elektrod neutralnych oraz przetworników do krwawego pomiaru ciśnienia dla SPWSZ w Szczecinie

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz.U. z 2017, poz. 1579) Samodzielny Publiczny Wojewódzki Szpital Zespolony w Szczecinie, jako Zamawiający, informuje, że w postępowaniu o udzielenie zamówienia prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego znak j.w. zostały złożone pytania do treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytania Wykonawcy:

ZESTAW 2

Pytanie1 – Zadanie nr 1 – pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w Zadaniu nr 1 w pozycji 1 równoważnej elektrody o rozmiarze 45mmx43mm. Pozostałe parametry zgodne z opisem Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie2 - Zadanie 1 – pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o odstępianie od tak szczegółowych opisów wymagań jak 17mm szerokość żelu stałego w elektrodzie i określanie jego masy.

Jako producent elektrod EKG oświadczamy, że takie zawężanie wymagań nie mających żadnego wpływu na jakość elektrod ogranicza w znacznym stopniu możliwość złożenia oferty na pełnowartościowy, używany w jednostkach służby zdrowia produkt oraz sztucznie zawęża konkurencję, co jest niezgodne z Art. 7 – Prawo zamówień publicznych.

Jednorazowe elektrody EKG produkowane są zgodnie z obowiązującymi na ten produkt normami i standardami, oznaczone są znakiem CE co nakłada na nas jako producenta obowiązek przestrzegania wszystkich wymagań odnośnie jakości, i w tym wypadku także przewodności żelu, do której mają zastosowania normy ANSI/AAMI EC12:2000/(02010), PN-EN ISO 14971:2012, PN-EN 1041+A1:2013-12, PN-EN 980:2010, PN-EN ISO 10993-1:2010, PN-EN ISO 13485:2012.

Odpowiedź: Zamawiający nie odstępuje i wymaga produktu zgodnie z wymogami specyfikacji istotnych warunków zamówienia, poprawiony Załącznik nr 1 do SIWZ Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia dla zadania nr 1 pozycja 1.

Pytanie3 - Zadanie 1 – pozycja 3

Prosimy Zamawiającego o odstępianie od tak szczegółowych opisów wymagań jak szerokość gąbki żelowej, a zwłaszcza jej zielony kolor w elektrodzie z żelom ciekłym i określanie jego masy.

Jako producent elektrod EKG oświadczamy, że takie zawężanie wymagań nie mających żadnego wpływu na jakość elektrod ogranicza w znacznym stopniu możliwość złożenia oferty na pełnowartościowy, używany w jednostkach służby zdrowia produkt oraz sztucznie zawęża konkurencję, co jest niezgodne z Art. 7 – Prawo zamówień publicznych. Jednorazowe elektrody EKG produkowane są zgodnie z obowiązującymi na ten produkt normami i standardami, oznaczone są znakiem CE, co nakłada na nas jako producenta obowiązek przestrzegania

Lokalizacje:
71-455 Szczecin, ul. Arkońska 4
Centrala: 91 813 90 00
Fax. 91 813 90 09

70-891 Szczecin, ul. A. Sokołowskiego 11
Centrala: 91 442 27 00, 91 442 72 13
Fax. 91 462 04 94

wszystkich wymagań odnośnie jakości, i w tym wypadku także przewodności żelu, do której mają zastosowania normy ANSI/AAMI EC12:2000/(02010), PN-EN ISO 14971:2012, PN-EN 1041+A1:2013-12, PN-EN 980:2010, PN-EN ISO 10993-1:2010, PN-EN ISO 13485:2012.

Kolor gąbki żelowej jest bez znaczenia i spotykane są elektrody EKG z bezbarwną gąbką żelową.

Odpowiedź: Zamawiający nie odstępuje i wymaga produktu zgodnie z wymogami specyfikacji istotnych warunków zamówienia, poprawiony Załącznik nr 1 do SIWZ Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia dla zadania nr 1 pozycja 3.

Pytanie 4 – Zadanie 1 – pozycja 4

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od tak szczegółowych opisów wymagań jak 17mm szerokość żelu stałego w elektrodzie i określanie jego masy.

Jako producent elektrod EKG oświadczamy, że takie zawężanie wymagań nie mających żadnego wpływu na jakość elektrod ogranicza w znacznym stopniu możliwość złożenia oferty na pełnowartościowy, używany w jednostkach służby zdrowia produkt oraz sztucznie zawęża konkurencję, co jest niezgodne z Art. 7 – Prawo zamówień publicznych. Jednorazowe elektrody EKG produkowane są zgodnie z obowiązującymi na ten produkt normami i standardami, oznaczone są znakiem CE co nakłada na nas jako producenta obowiązek przestrzegania wszystkich wymagań odnośnie jakości, bezpieczeństwa, biokompatybilności i przewodności żelu, do których mają zastosowania normy: ANSI/AAMI EC12:2000/(02010), PN-EN ISO 14971:2012, PN-EN 1041+A1:2013-12,

PN-EN 980:2010, PN-EN ISO 10993-1:2010, PN-EN ISO 13485:2012.

Odpowiedź: Zamawiający nie odstępuje i wymaga produktu zgodnie z wymogami specyfikacji istotnych warunków zamówienia, poprawiony Załącznik nr 1 do SIWZ Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia dla zadania nr 1 pozycja 4.

Pytanie 5 – Zadanie 1 – poz. 1 , 2, 3 ,4

Czy Zamawiający, aby zagwarantować wysoką jakość produktu oraz zgodność z wymaganiami prawnymi, wymaga aby producent elektrod posiadał System Zarządzania Jakością dla Wyrobów Medycznych ISO 13485?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Czy Zamawiający wymaga potwierdzenia bardzo dobrej przyczepności elektrod, poprzez przedstawienie dokumentu z wynikami badań adhezji wykonanych przez zewnętrzne jednostki badawcze?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Czy Zamawiający, aby zagwarantować brak reakcji uczulających kleju oraz żelu czyli bezpieczeństwo elektrod, wymaga potwierdzenia ich jakości poprzez przedstawienie dokumentów z pozytywnymi wynikami poszczególnych badań, wykonanych przez zewnętrzne jednostki badawcze?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

ZESTAW 3

PYTANIA DOTYCZĄCE PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

Pytanie 1 – dotyczy zadania nr 3 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie w poz. Nr 1 linii pomiarowych z połączeniem z kablem interfejsowym – bezpinowych, wodoszczelnych przy spełnianiu pozostałych wymaganych parametrów technicznych.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i wymaga produktu zgodnie z wymogami specyfikacji istotnych warunków zamówienia, poprawiony Załącznik nr 1 do SIWZ Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia dla zadania nr 3 pozycja 1.

PYTANIA DOTYCZĄCE ZAŁĄCZNIKA NR 4 – WZÓR UMOWY

Pytanie 1 – dotyczy § 3 ust. 1

Prosimy o zmianę w/w zapisów na poniższe:

„Ustala się karę umowną za nieterminową realizację zamówienia w wysokości 0,2% wartości brutto niedostarczonego asortymentu za każdy dzień zwłoki.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 2 – dotyczy § 3 ust. 3

Prosimy o zmianę w/w zapisów na poniższe:

„W przypadku zwłoki Wykonawcy w wykonaniu obowiązku, o którym mowa w § 2 ust. 9 niniejszej Umowy - kara umowna w wysokości 0,2% wartości brutto niedostarczonego asortymentu za każdy dzień zwłoki, w zależności od trybu, w jakim było składane zamówienie”.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 3 – dotyczy § 3 ust. 4

Wnosimy o zmianę w/w zapisów na poniższe:

„W przypadku rozwiązania umowy na podstawie § 5 ust. 2 pkt. 1) – 5) Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10 % wartości niezrealizowanej części umowy.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 4 – dotyczy § 5 ust. 2

Wnosimy o zmianę w/w zapisów na poniższe:

„Zamawiający zastrzega sobie prawo rozwiązania umowy w trybie natychmiastowym w przypadku:

- 1) **wystąpienia trzech kolejnych** nieterminowych dostaw, tj. naruszenia terminów określonych w § 1 ust. 3 i § 3 ust. 3 do umowy,*
- 2) **nierozpatrzenia uzasadnionej reklamacji powyżej terminu o którym w § 3 ust. 3,***
- 3) **trzykrotnego** dostarczania wyrobów z terminem ważności i pełnej sterylności krótszym niż 12 miesięcy licząc od daty odbioru dostawy (...).”*

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

DYREKTOR
Samodzielnego Publicznego
Wojewódzkiego Szpitala Zespołonego
Małgorzata Usielska