

Wojewódzki Szpital Chorób Płuc
im. dr Alojzego Pawelca
ul. Bracka 13
44-300 Wodzisław Śląski
Centrala - tel. 32-4537110
Zamówienia Publiczne- tel. 32-4537105

Wodzisław Śl. 15.05.2014

Wykonawcy biorący udział
w postępowaniu 13/2014/DZP/PN

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawy sprzętu jednorazowego użytku, środków dezynfekcyjnych, produktów leczniczych, nr sprawy: 13/2014/DZP/PN

Informujemy, że wpłynęły następujące pytania do ww. postępowania.

1. Pakiet nr 5 poz. 1- Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie probówko-strzykawki do uzyskiwania surowicy z granulatem, pojemność 4,9ml średnica 13 mm.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
2. Umowa §3 ust. VII b- prosimy o modyfikację poprzez dopisanie: „koszty transportu przy zamówieniu jednorazowym powyżej 150,00 zł netto”
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.
3. Umowa §4 ust. 2 – zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wykreślenie zapisu: „telefoniczne”. W rozmowie telefonicznej trudno jest zweryfikować osobę dzwoniącą co do jej upoważnienia do składania zamówień w imieniu placówki. Pisemne złożenie zamówienia jest również dokumentem łatwiejszym do zweryfikowania w przypadku spraw spornych lub reklamacji.
Odpowiedź: Zamawiający wykreśli ww. zapis z umowy.
4. Umowa §4 ust. 2 - Zamawiający zapisał w tym punkcie, że termin realizacji zamówienia ma wynosić do 2 dni roboczych. Zważywszy na procedury logistyczne w firmach przewozowych, minimalny czas realizacji zamówienia może wynieść 3 dni robocze od chwili złożenia zamówienia. Dlatego zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o zmianę zapisu §4 ust. 2 Umowy.
Odpowiedź: Zamawiający zmienia termin realizacji zamówienia na 3 dni robocze.
5. Dot. Pakietu nr 4: Prosimy o określenie zapotrzebowania środka dezynfekcyjnego w litrach roztworu roboczego, gdyż jedynie takie określenie stworzy możliwość złożenia ofert porównywalnych i konkurencyjnych. Preparaty dezynfekcyjne dostępne na rynku, z tym samym przeznaczeniem i spektrum działania, znacznie różnią się wydajnością (działają w innym stężeniu) i tak np. w zależności od preparatu z ilości 250 litrów koncentratu można uzyskać 50 000 litrów roztworu roboczego w stężeniu 0,5% lub znacznie mniejszą ilość 31 250 litrów roztworu roboczego w stężeniu 0,8%. Określenie wielkości zamówienia w litrach roztworu roboczego pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie danych umożliwiających ocenę rzeczywistej wartości porównywanych ofert.
Odpowiedź: Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z zapisami SIWZ.
6. Czy Zamawiający dopuści do oceny preparat, spełniający wymagania SIWZ, stosowany w stężeniu 0,5%, z możliwością przeliczenia zapotrzebowania w zależności od stosowanego stężenia?
Odpowiedź: Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z zapisami SIWZ.
7. W związku z ogłoszeniem w/w przetargu prosimy o modyfikację formularza asortymentowo-cenowego – Pakiet nr 5 - Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w sposób, który, zgodnie z Art. 7 i Art. 29, Ust. 2 ustawy pzp, nie utrudni uczciwej konkurencji ponieważ dotychczasowy opis przedmiotu zamówienia wskazuje tylko i wyłącznie jednego producenta i dostawcę co jest naruszeniem prawa zamówień

publicznych i ogranicza złożenie oferty innym dystrybutorom sprzętu medycznego. Zgoda Zamawiającego pozwoli na złożenie ważnej oferty konkurencyjnej większej liczbie wykonawców i nie będzie naruszać ustawy prawo zamówień publicznych oraz zasad uczciwej konkurencji.

Poz. 1: czy Zamawiający dopuści probówko-strzykawki o średnicy 11,5 mm?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje na ofertę zgodną z zapisami SIWZ.

Poz. 2: czy Zamawiający dopuści probówko-strzykawki o średnicy 11,5 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Poz. 4: czy Zamawiający dopuści probówko-strzykawki o średnicy 11,5 mm?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z zapisami SIWZ.

Poz. 5: czy Zamawiający dopuści probówko-strzykawki o średnicy 11,5 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Poz. 6: czy Zamawiający dopuści probówko-strzykawki o pojemności 2,6 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Poz. 10: czy Zamawiający dopuści igły motylkowe 0,7 zamiast 0,6 mm?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z SIWZ.

Poz. 13: czy Zamawiający dopuści mikroprobówki z K2EDTA? Czy Zamawiający wydzieli tę pozycję do osobnego pakietu ponieważ pozycja ta nie jest elementem systemu zamkniętego pobierania krwi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Nie wydzielamy pozycji do osobnego pakietu.

Poz. 14: czy Zamawiający wydzieli tę pozycję do osobnego pakietu ponieważ pozycja ta nie jest elementem systemu zamkniętego pobierania krwi?

Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela ww. pozycji do osobnego pakietu.

Poz. 15: czy Zamawiający wydzieli tę pozycję do osobnego pakietu ponieważ pozycja ta nie jest elementem systemu zamkniętego pobierania krwi?

Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela ww. pozycji do osobnego pakietu.

Opis przedmiotu zamówienia – pkt 1: czy Zamawiający ograniczy wymóg pochodzenia elementów do jednego producenta do pozycji 1-12 gdyż tylko te pozycje są elementami systemu zamkniętego i tylko w takim przypadku gwarancja kompatybilności i bezpieczeństwa systemu ma sens.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z SIWZ.

8. Pakiet nr 3, poz. 10: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie sterylnego przyrządu Ekstra Spike Plus KabiPac do wielokrotnego pobierania lub wstrzykiwania płynów do /z fiolek i butelek, posiadającego ostry kolec wprowadzony do fiołki lub butelki zabezpieczony sterylną osłonką końcówką Luer Lock osłoniętej komorą otwieraną i zamykaną jednoręcznie w formie zatrzaskowej, zintegrowany filtr przeciwbakteryjny o dużej powierzchni, bez zastawki zwrotnej, który jest kompatybilny ze wszystkimi opakowaniami stojącymi dostępnymi na rynku polskim? Skuteczność bakteriologiczna filtru odpowietrznika w modelach Extra Spike wynosi >99,9998% (skuteczność bakteryjna testowana w warunkach 24 cm/sec, 96% RH, 20 °C, na urządzeniu aerzolowym Hendersona przy wykorzystaniu Bacillus subtilis var Niger spores).

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

9. Pakiet nr 2, poz.2-4,7-11: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie opakowań KabiPac? Opakowanie KabiPac to butelka wolnostojąca, posiadająca dwa oddzielne korki poliizoprenowe, z oznakowanym zamknięciem w celu eliminacji pomyłki w trakcie użytkowania. Większy służy do przyłączenia zestawu do infuzji, mniejszy do dodania leku, zarówno przed infuzją jak i w trakcie infuzji. Jałowe korki nie wymagają dezynfekcji przed pierwszym użyciem, co zmniejsza koszty użytkowania w stosunku do innych opakowań. Po usunięciu zestawu do infuzji lub igły po dodaniu leku korki samouszczelniające się nie ma niebezpieczeństwa wycieku płynu, co eliminuje niebezpieczeństwo skażenia otoczenia, jeśli w opakowaniu był lek toksyczny i wykonywaniu dodatkowych czynności przez personel. Dzięki zastosowaniu polietylenu klasy medycznej i płaskiego kształtowi butelka samoistnie opróżnia się w trakcie infuzji bez potrzeby dodatkowego napowietrzania. Opakowanie nie wchodzi w reakcje z dodawanymi do płynów lekami.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

10. Pakiet nr 2, poz. 5-6: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu leczniczego Mannitol 20% w opakowaniu szklanym? Opakowanie jest znacznie bezpieczniejsze w przypadku Mannitolu, gdyż jest całkowicie przeźroczyste, co daje możliwość zauważenia i rozpuszczenia wszystkich skrzystalizowanych cząsteczek.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

11. **Pakiet nr 2, poz. nr 5,6** - Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Pakiecie 2 w pozycji nr 5,6 preparatu Mannitol o stężeniu 15% w opakowaniu typu worek Viaflo o pojemności odpowiednio 100ml i 250ml ponieważ:

- Mannitol 15% posiada w Polsce dokładnie tą samą rejestrację i dawkowanie co Mannitol 20%
- Roztwory mannitolu 15% są korzystniejsze (w odniesieniu do właściwości fizyko-chemicznych) od roztworów 20%, gdyż nie krystalizują podczas przechowywania w temperaturze pokojowej
- Mannitol 15% zwiększa bezpieczeństwo pacjentów, ponieważ zmniejsza ryzyko krystalizacji, pozwala na stosowanie Mannitolu w każdej chwili, bez konieczności wcześniejszego ogrzewania, zmniejsza koszty związane z podgrzewaniem 20% Mannitolu
- Mannitol 15% w worku Viaflo, to lżejsze opakowanie, czyli mniejsze koszty utylizacji
- Mannitol 15% w worku Viaflo to brak ryzyka stłuczenia opakowania
- Mannitol 15% w worku to brak ryzyka odklejenia nalepki w czasie podgrzewania preparatu podczas kąpieli parowej, ponieważ opis nadrukowany jest na opakowaniu.

Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

12. Pakiet 4 – Czy Zamawiający potwierdza, że w przypadku zaoferowania preparatu działającego w niższym stężeniu niż 0,8% należy zaoferować odpowiednio niższą ilość opakowań umożliwiającą uzyskanie tej samej ilości roztworu roboczego?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza zaoferowania preparatu o niższym stężeniu, oczekujemy na ofertę zgodną z zapisami SIWZ.

13. Pakiet 4 – Czy Zamawiający dopuści preparat spełniający opis SIWZ o przyjemnym neutralnym zapachu innym niż miętowy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Z poważaniem

dr n. med. Norbert Prudel
Dyrektor Wojewódzkiego
Szpitala Chorób Płuc
im. dr A. Pawelca