

Poznań, dnia 30.01.2009.  
EZ/702/ 2009

Wg rozdzielnika do wszystkich zainteresowanych przetargiem  
nieograniczonym nr 8/2009

Dotyczy: Zakup i dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku- sterylne.

Wielkopolskie Centrum Onkologii informuje, iż wpłynęły zapytania do specyfikacji istotnych warunków zamówienia, na które udzielamy odpowiedzi.

**PYTANIE**

Dot. pakietu nr 4.

Czy Zamawiający dopuści ochraniacze pakowane a' 2 sztuki ( parami)? Reszta zgodnie z SIWZ.

**ODPOWIEDŹ**

Zamawiający dopuszcza ochraniacze pakowane po 2 sztuki ( parami). Jednakże zastrzega sobie wycenę jednostkową, za 1 sztukę, zgodnie z zapisem w specyfikacji.

**PYTANIE**

Pakiet nr 1

Poz. 3- Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydzielenie z pakietu nr 1 pozycji nr 3 i utworzenie z niej odrębnego pakietu.

Prośbę swą motywujemy tym, iż powyższy podział, rozróżniający standardowy ogólnodostępny asortyment od tak specjalistycznych pozycji jakie są w pozostałych pozycjach ujętych w niniejszym pakiecie, umożliwi podmiotom biorącym udział w postępowaniu przetargowym na złożenie korzystnej oferty na asortyment składający się na pakiet 1.

**ODPOWIEDŹ**

Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie pozycji nr 3 z pakietu nr 1.

Z pozycji nr 3 z pakietu nr 1 tworzy się pakiet kolejny nr. 10.

**PYTANIE**

Dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr III:

Zamawiający wymaga aby asortyment ujęty w Pakiecie nr III posiadał odpowiednie parametry techniczne. W związku z powyższym prosimy o podanie w jaki sposób Zamawiający zweryfikuje zgodność złożonej oferty z wymaganiami SIWZ w zakresie tych parametrów?

**ODPOWIEDŹ**

Na potwierdzenie parametrów technicznych wymaganych przez Zamawiającego dla poszczególnych pozycji w pakiecie nr III Wykonawcy zobowiązani są dołączyć do oferty specyfikacje techniczne wystawione przez producenta surowców użytych do produkcji przedmiotu zamówienia.

PYTANIE

Pakiet nr 5

Zważywszy na art. 7 PZP o zasadzie równego traktowania, uczciwej konkurencji, bezstronności zamawiającego oraz na art. 29 PZP o przedmiocie zamówienia ust. 2 i 3, zgodnie z którym „przedmiotu zamówienia nie można opisywać przez wskazanie znaków towarowych...” Czy zamawiający dopuści w pakiecie nr 5 paski Optium Xido wraz z dostawą wymaganej ilości glukometrów w formie dzierżawy oraz czy zamawiający dopuści igły do nakłuć typu Thin Lancets. Gwarantujemy, że ostateczny koszt, włącznie z kosztem dzierżawy, będzie bardzo atrakcyjny cenowo.

ODPOWIEDŹ

Ponieważ włączenie do procedury przetargowej pasków Państwa firmy – Optium Xilo wiązałoby się z dodatkowym kosztem zakupu, czy też kosztem dzierżawy na oddziały szpitalne nowych glukometrów, nie wyrażamy zgody na ich dopuszczenie. Także igieł typu Thin Lancet. Od lat w szpitalu są używane i sprawdzone w swej skuteczności ( badania pomiaru stężenia poziomu cukru) paski „Accu- Chec Active” i „ Go” oraz igły do nakłuć- Lancet- Accu- Chec” w wyposażeniu szpitala znajdują się wyłącznie aparaty typu „ Accu- Chec”

PYTANIE

Pakiet nr 5

Zważywszy na fakt, że paski Optium Xido mają maksymalny termin ważności 306 dni od daty produkcji, czy zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu ważności z 24 do 9 miesięcy?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający termin ważności pasków minimum 12 miesiecy.

PYTANIE

Pakiet nr 5

Czy zamawiający zgodzi się na składanie zamówień przesyłanych tylko faxem lub pisemnie?

ODPOWIEDŹ

TAK.

PYTANIE

Pakiet VI, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek typu Luer-Lock o pojemności 20 ml pakowanych w opakowania max. 120 szt.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza strzykawki o pojemności 20 ml Luer Lock o pojemności 20 ml pakowanych w opakowania max. 120szt.

PYTANIE

Pakiet VI, poz. 2

Czy Zamawiający pod pojęciem „materiałów kompatybilnych potwierdzonych badaniami klinicznymi” ma na myśli raport z opublikowanych badań klinicznych potwierdzających ograniczenie występowania zakrzepowego zapalenia żył związanego z materiałem zastosowanym do produkcji kaniul?

ODPOWIEDŹ

Korzystając z przepisów prawnych (Dz. U. z 2002 Nr 21, poz. 204 z późn. Zm.) wymagam, aby oferowane kaniule posiadały badania kliniczne tj. były sprawdzone, że ich parametry działania są zgodne z wymaganymi zasadami oraz, że nie powodują niepożądanych efektów w postaci odczynów skórnych czy zapalenia żył.

PYTANIE

Pakiet VI, poz. 2

Czy poprzez stwierdzenie „kaniula dożylna z portem w systemie samodomykającym” Zamawiający ma na myśli kaniulę z koreczkiem portu bocznego w systemie samodomykającym, który zapobiega niekontrolowanemu otwarciu się portu oraz chroni przed zakażeniami?

ODPOWIEDŹ

Tak, Zamawiający ma na myśli kaniulę z koreczkiem portu bocznego w systemie samodomykającym.

PYTANIE

Do projektu umowy:

§ 2 ust. 1, pkt. a

Prosimy Zamawiającego o zmianę treści „sukcesywnie w terminie 4 dni roboczych od dnia złożenia zamówienia telefonicznie lub faxem” na zapis „sukcesywnie w terminie 4 dni roboczych od dnia złożenia zamówienia telefonicznie, niezwłocznie potwierdzonym faxem, lub faxem”.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisu umowy. Otrzymuje on brzmienie

§ 2

4. Wykonawca zobowiązuje się do dostawy przedmiotu umowy określonego w § 2 ust. 1:
  - a) sukcesywnie w terminie 4 dni roboczych od dnia zamówienia telefonicznie, niezwłocznie potwierdzonym faxem, lub faxem.

PYTANIE

Dotyczy pakietu 1 poz. 3

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji 3 w pakiecie 1 do oddzielnego zadania bądź umożliwienie startowania na oddzielne pozycje. Ostrza chirurgiczne są oddzielną grupą wyrobów niż igły do akupunktury czy dreny do tlenu. A to oznacza, że firmy dostarczające towar do szpitali nie posiadają w swojej ofercie asortymentu z tak różnych dziedzin. Dystrybutorzy ostrzy chirurgicznych nie sprzedają igieł do akupunktury i odwrotnie. Sprzedawcy igieł do akupunktury nie posiadają w swoim asortymencie ostrzy chirurgicznych. Umieszczenie wszystkich produktów jednym pakiecie uniemożliwia start wielu firmom a państwu utrudnia wybór najtańszej i najkorzystniejszej oferty.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie pozycji nr 3 z pakietu nr 1.

Z pozycji nr 3 z pakietu nr 1 tworzy się pakiet kolejny nr. 10.

PYTANIE

Do SIWZ (załącznik nr 2 do SIWZ)

Czy nie nastąpiła omyłka i rubryka „Rok produkcji” została błędnie umieszczona w formularzu cenowym przez Zamawiającego? Sprzęt medyczny jednorazowego użytku produkowany jest partiami i nie można dokładnie stwierdzić roku produkcji dla ogółu zaoferowanego asortymentu. Prosimy o sprecyzowanie poruszanej kwestii.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający koryguje treść formularza cenowego poprzez wykreślenie rubryki „ rok produkcji”. Prawidłowa treść formularza stanowi załącznik do niniejszego pisma.

PYTANIE

Prosimy o zmianę § 2 ust. 11 projektu umowy. Zarówno testy paskowe Accu-Chek Go, jak i Accu-Chek Active dostępne na polskim rynku nie posiadają - z uwagi na substancje w nich

zawarte - tak długiego terminu ważności. Z tego względu prosimy o zastąpienie minimalnego terminu ważności dostaw towarów określonych w pakiecie V z 24 miesięcy na 12 miesięcy.

#### ODPOWIEDŹ

Zamawiający poprawia zapis siwz w zakresie daty ważności pasków Accu-chek Go i Accu-chek Active. Wymagana data ważności to minimum 12 miesięcy

#### PYTANIE

Prosimy o zmianę § 2 ust. 20 projektu umowy. Zarówno testy paskowe Accu-Chek Go, jak i Accu-Chek Active dostępne na polskim rynku nie posiadają na opakowaniu daty produkcji; zawarcie takiej informacji na opakowaniu wyrobu nie jest wymagane przez przepisy prawa. Na opakowaniu przedmiotowych towarów wskazana jest natomiast data ważności, co pozwala każdorazowo ustalić okres przydatności towaru do stosowania. W związku z tym prosimy o rezygnację w § 2 ust. 20 projektu umowy z konieczności uwidocznienia na opakowaniu produktu daty produkcji.

#### ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wymaga na opakowaniach pasków daty produkcji, a jedynie umieszczenia numeru serii i daty ważności ( w przypadku pasków minimum 12 miesięcy)

#### PYTANIE

Dotyczy Pakietu nr V:

Prosimy o wykreślenie w pkt. 1 zapisu „Sterylne, jednorazowego użytku, pakowane pojedynczo.”, ponieważ oryginalne paski testowe do glukometrów typu Accu-Chek Go, przeznaczone do jednorazowego użytku, pakowane są sterylnie w opakowaniach po 50 szt., tak jak zaznaczone jest to w zdaniu poprzedzającym pkt.1.

#### ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie z zapisu „ pakowane pojedynczo” z pozostawieniem zapisu „, sterylne, jednorazowego użytku”.

#### PYTANIE

Dotyczy Pakietu nr V:

Prosimy o wykreślenie w pkt. 2 zapisu „Sterylne, jednorazowego użytku, pakowane pojedynczo.”, ponieważ oryginalne paski testowe do glukometrów typu Accu-Chek Active, przeznaczone do jednorazowego użytku, pakowane są sterylnie w opakowaniach po 50 szt., tak jak zaznaczone jest to w zdaniu poprzedzającym pkt. 2.

#### ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie z zapisu „, pakowane pojedynczo” z pozostawieniem zapisu „, sterylne, jednorazowego użytku”.

Z poważaniem,  
z-ca dyrektora ds. ekonomiczno- eksploatacyjnych

inż. Małgorzata Kołodziej- Sarna