

Poznań, dn. 07.09.2009 r

EZ/ 5016/4 /2009

Wykonawcy biorący udział w postępowaniu o zamówienie publiczne.

Dotyczy przetargu nieograniczonego nr 89/2009 na zakup i dostawę sprzętu medycznego sterylnego, jednorazowego użytku

Wielkopolskie Centrum Onkologii uprzejmie informuje, iż w wyniku wniesionego protestu przez firmę POLMIL – Sprzęt Medyczny, ul. Księdza Józefa Schulza 1, 85-315 Bydgoszcz na zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia w zadaniu nr IV i XX oraz uznania protestu w całości przez Zamawiającego, dokonana została modyfikacja zapisów SIWZ dotycząca tych zadań:

W pkt. VI specyfikacji wprowadza się nowy zapis:

1.12 Dokumenty zawierające opis przedmiotu zamówienia w formie kart katalogowych/folderów potwierdzające spełnienie warunków określonych w załączniku nr 6 do specyfikacji – dotyczy pakietu nr IV i pakietu nr XX.

W pkt. XIII wprowadza się nowe kryteria oceny ofert w pakietach nr IV i XX:

Kryterium

a) cena	70%
b) ocena parametrów jakościowych i użytkowych	30%
<hr/>	
Razem	100%

a) Ilość punktów w kryterium „cena” zostanie wyliczona wg wzoru:

$$C = \frac{\text{Cena minimalna z ofert ważnych}}{\text{Cena z oferty badanej}} \times \text{waga} \times 100$$

C - ilość uzyskanych punktów w kryterium „cena”

W ocenie kryterium określonego w pkt. b/ (ocena parametrów użytkowych i jakościowych) podlegać będą własności użytkowe i jakościowe sprzętu wymienionego w tych pakietach wg cech sprawdzonych doświadczalnie, zgodnie z jego przeznaczeniem, na podstawie dostarczonych próbek i załączonego opisu zgodnie z VI. 1.12 niniejszej specyfikacji.

Możliwa do uzyskania punktacja **0 – 30 pkt.** Pod uwagę będą brane następujące cechy:

W pakietach nr IV

1.Kranik – rampa

1. użycie do 7 dni lub do 400 aktywacji – 5 pkt.
2. użycie do 7 dni lub 401 – 600 aktywacji – 15pkt.
3. dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami, chlohexydyną oraz lekami chemioterapeutycznymi (potwierdzone badaniami klinicznymi)
 - 0 pkt. – brak dokumentów z badaniami,
 - 10 pkt. – załączenie dokumentu z badaniami
4. różnokolorowe oznaczenie kraników – 5 pkt.
5. bezlateksowe oraz pozbawione części metalowych – wymagany, niepodlegający ocenie
6. Łącznik bezigłowy do połączeń typu luer-lock – wymagany, niepodlegający ocenie.
7. System 6 lub 7 łączników bezigłowych o długości 23-25cm – wymagany niepodlegający ocenie

2.Łącznik bezigłowy – koreczek

1. użycie do 7 dni lub do 400 aktywacji – 6 pkt.
użycie do 7 dni lub do 401 – 600 aktywacji – 18 pkt.
2. dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami, chlohexydyną oraz lekami chemioterapeutycznymi (potwierdzone badaniami klinicznymi):
 - 0 pkt. – brak dokumentów z badaniami,
 - 12 pkt. – załączenie dokumentu z badaniami
3. bezlateksowy oraz pozbawiony części metalowych – wymagany nie podlegający ocenie
4. łącznik bezigłowy do połączeń typu luer-lock – wymagany nie podlegający ocenie.

W pakiecie nr XX 1.Igła do aspiracji leków typu MINI-SPIKE

1. zastawka uniemożliwiająca wyciek płynu po odłączeniu strzykawki – ochrona personelu przed toksycznymi i alergizującymi substancjami dla skóry - 5 pkt.
2. filtr aerozolowy (o pojemności do 0,2 µm) – ochrona personelu przed toksycznymi i alergizującymi substancjami dla skóry – 5 pkt.
3. filtr przeciwbakteryjny o pojemności do 5 µm – 5 pkt.
4. otoczka z zamknięciem – zmniejsza ryzyko kontaktu użytkownika z preparatem - 5pkt.
5. badania jałowości pojemników wielodawkowych przy zastosowaniu aplikatora zapewniające utrzymanie jałowości pobieranego preparatu jest utrzymywana w określonym przedziale czasu – 0 pkt.- brak dokumentu z badań
10 pkt.- załączenie dokumentu z badań
6. Kolec standardowy – wymagany, niepodlegający ocenie.

Wybrana zostanie ta oferta, która uzyska największą liczbę punktów po zsumowaniu ocen we wszystkich kryteriach, w danym pakiecie (dotyczy pakietu nr IV i XX).

Wielkopolskie Centrum Onkologii, informuje że wpłynęło pytanie do specyfikacji istotnych warunków zamówienia do wymienionego w tytule przetargu, na które zamawiający udziela odpowiedzi:

Pytanie 1 dotyczące pakietu V, pozycja 2:

Prosimy o dopuszczenie filtrów elektrostatycznych o masie 19 gram

- przestrzeni martwej 34 ml

- skuteczność filtracji wirusów i bakterii nie mniej niż 99,999%

Potwierdzonych protokołami testowymi z niezależnych laboratoriów, mikrobiologicznie czystych, jednorazowego użytku, pakowanych pojedynczo.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza filtry o podanych parametrach, ale nie wymaga.

W związku z tym, że w wyniku uznania protestu dokonano modyfikacji treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia prowadzącej do zmiany treści ogłoszenia o zamówieniu, Zamawiający zgodnie z art. 12a ustawy Prawo zamówień publicznych przedłuża terminu składania ofert o czas niezbędny na wprowadzenie zmian w ofertach i wyznacza nowy termin składania i otwarcia ofert na dzień tj. **10.09.2009r , przy czym godziny składania i otwarcia ofert pozostają bez zmian.**

Z poważaniem

Z-ca Dyrektora ds. ekonomiczno-eksploatacyjnych

inż. Małgorzata Kołodziej-Sarna