

Poznań, dnia 31.01.2013  
EZ/350/2/2013/140

**Wg rozdzielnika:  
do wszystkich zainteresowanych i uczestników postępowania o zamówienie  
publiczne.**

dotyczy: przetargu nieograniczonego nr EZ/350/2/2013 Zakup i dostawa sprzętu  
medycznego jednorazowego użytku sterylnego.

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

#### PYTANIE

Czy Zamawiający w zakresie poz. 1, 2 Pakietu nr 2 ma na myśli materiały eksploatacyjne charakteryzujące się wysoką jakością, znane i atestowane przez producenta urządzeń lub/i przez jego autoryzowanego przedstawiciela/serwis, czyli takie, które są – w sposób potwierdzony stosownym oświadczeniem tych podmiotów – w pełni kompatybilne z eksploatowanym przez Zamawiającego wstrzykiwaczami kontrastu:

- Medrad Stellant CT (nr seryjny 25906 i 38975)
- Medrad Spectris Solaris EP MR (44136)

i – jako takie – nie spowodują usterek w ich działaniu, ani nie będą powodem ich uszkodzenia, jak również nie spowodują ryzyka cofnięcia udzielonych na te aparaty gwarancji lub/i rękojmi (udzielanych standardowo po wykonanych interwencjach serwisowo-naprawczych i okresowych przeglądach technicznych)?

#### UZASADNIENIE

Informujemy, że Zamawiający w ramach poz. 1 Pakietu nr 2 będzie nabywał zestawy wkładów do automatycznego wstrzykiwacza kontrastu Medrad Stellant CT Dual (nr seryjny 38975), który został zainstalowany w Państwa placówce w dniu 10.12.2012 r. i objęty 36-miesięczną pełną gwarancją serwisową, do dnia 10.12.2015 r.

Jednym z kryteriów utrzymania udzielonych praw gwarancyjnych, jest eksploatacja urządzenia zgodnie z warunkami określonymi w Instrukcji Obsługi, w tym: stosowanie materiałów eksploatacyjnych znanych i atestowanych przez producenta urządzenia lub/i przez jego autoryzowanego przedstawiciela/serwis.

Dopuszczenie możliwości złożenia ofert na wszelkie możliwe i dostępne na rynku polskim produkty zamienne (włączając również te nieatestowane przez producenta urządzenia lub/i jego autoryzowany serwis , czyli produkty o jakości nieznannej tym podmiotom), spowoduje ryzyko eksploatacji wstrzykiwacza Medrad Stellant CT Dual w sposób generujący potencjalną utratę praw gwarancyjnych na w/w urządzenie.

#### ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga asortymentu zgodnego z opisem zawartym w załączniku do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia

#### PYTANIE

Czy Zamawiający w zakresie Pakietu nr 2 dopuści złożenie oferty z dokumentem potwierdzającym sytuację ekonomiczną i finansową wykonawcy przez złożenie opłaconej polisy OC na sumę 500.000,00 PLN?

#### UZASADNIENIE

Polisa OC o sumie gwarancyjnej i limicie dla jednego wypadku ubezpieczeniowego, określonym na kwotę 500.000,00 PLN naszym zdaniem jest wystarczającym dowodem potwierdzającym sytuację ekonomiczną i finansową Wykonawcy. Prosimy o przychylenie się do naszego wniosku.

#### ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody na dokonanie zaproponowanej zmiany. Warunki i sposób dokonywania oceny zostały określone w SIWZ. Wartość wymaganej polisy uzależniona jest od wartości postępowania i służyć ma wykazaniu spełniania warunków określonych ustawą i Specyfikacją.

#### PYTANIE

Pakiet 15, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści cewnik Pezzera o długości 40 cm?

#### ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza powyższe, jednakże nie wymaga.

#### PYTANIE

Pakiet 15, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści cewnik Pezzera z trzema otworami bocznymi?

#### ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza powyższe, jednakże nie wymaga.

#### PYTANIE

Pakiet 15, po. 3

Czy Zamawiający dopuści zgłębnik żołądkowy z dystalną częścią zgłębnika standardowo zamkniętą z czterema otworami bocznymi?

#### ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga zgłębników zgodnych z opisem zawartym w SIWZ - Dystalna część zgłębnika zakończona oliwką nie drażniącą przewodu pokarmowego

#### PYTANIE

Pakiet 15, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści cewnik międzyżebrowy z trokarem znakowany co 2 cm i odstąpi od wymogu kodowania trokarem kolorem?

#### ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę na znakowanie co 2 cm, pozostałe parametry zgodne z opisem SIWZ. Znakowanie cewników międzyżebrowych kolorem umożliwia identyfikację produktu znajdującego się w użyciu (ciele pacjenta) po rozpakowaniu.

#### PYTANIE

Pakiet 24, poz. 1

Czy Zamawiający oczekuje aby znaczniki pakowane pojedynczo i sterylnie były dostarczane w opakowaniu zbiorczym po 3 szt. na jednego pacjenta, co znacznie ułatwi proces implantacji? Standardowe opakowania po 10 szt. zmuszają użytkownika do każdorazowego wybierania 3 szt. znaczników, pakowane po 3 szt. stanowią gotowy pakiet dla jednego pacjenta oraz ułatwiają proces monitorowania zapasów. Jednocześnie otwarcie opakowania zbiorczego 3 szt. nie powoduje utraty przydatności żadnego ze znaczników gdyż każdy z nich dostarczany jest w sterylnym opakowaniu.

#### ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza powyższe, jednakże nie wymaga.

#### PYTANIE

Dot. zał. Nr 7 do siwz pakiet nr 5

Czy w związku z wymaganiami zawartymi w siwz treści:

„ Zamawiający wymaga, aby maski posiadały oświadczenia producenta o braku ftalanów w swoim składzie chemicznym. Wymagane oświadczenie należy załączyć do oferty.”

Zamawiający uzna zapis o tym fakcie w materiałach informacyjnych pochodzących od producenta tj. katalogu/broszurze/folderze, instrukcji obsługi, ulotce, prospekcie etc. W języku polskim ( zamiast osobnego dodatkowego oświadczenia producenta załączonego w ofercie)?

Uzasadnienie: umieszczenie wymaganej informacji przez producenta w materiałach dotyczących danego wyrobu jest tożsame z oddzielnym oświadczeniem, które miałyby dodatkowo wystawić producent. W przypadku zgody na powyższe dla celów czytelności oferty i przyspieszenia czynności oceny ofert, proponujemy aby Zamawiający wymagał w takim przypadku np. zaznaczenia informacji o braku ftalanów w swoim składzie chemicznym w załączonych materiałach informacyjnych pochodzących od producenta.

#### ODPOWIEDŹ

Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

#### PYTANIE

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie w paragrafie 6 ustępu 2?

#### ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody na dokonanie zaproponowanej zmiany, gdyż obecne brzmienie postanowienia zawartego w § 6 ust. 2 jest zgodne z bezwzględnie obowiązującymi przepisami tj. art. 54 ustawy o działalności leczniczej. Jak wynika bowiem z ust. 6 tego przepisu czynność prawna dokonana z naruszeniem art. 54 ust. 2-5

jest nieważna, a do tego właśnie sprowadza się zaproponowana przez Wykonawcę zmiana.

#### PYTANIE

Dotyczy wykazu dostaw

Rozumiemy i prosimy o potwierdzenie, że w celu spełnienia warunku wiedzy doświadczenia Zamawiający wymaga wykazu wykonywanych dostaw na sprzęt medyczny jednorazowego użytku.

#### ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga spełnienia warunku określonego w siwz. Postępowanie jest na zakup sprzętu medycznego i warunki określono w SIWZ:

Zamawiający uzna warunek za spełniony, jeżeli Wykonawca wykaże, że wykonał w okresie ostatnich trzech lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie: co najmniej 1 zamówienie odpowiadającego swoim rodzajem zaoferowanemu przedmiotowi zamówienia, zrealizowanemu w jednostce świadczącej usługi medyczne oraz wartością złożonej oferty w danym pakiecie na kwotę minimum określoną w siwz.

#### UWAGA:

Ocena oferty przez Zamawiającego zostanie dokonana w oparciu o wymagania zawarte w specyfikacji z uwzględnieniem niniejszych odpowiedzi na pytania.

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

inż. Małgorzata Kołodziej- Sarna