

znak sprawy: ZP/220/33/19

Szczecin, dnia 07 maja 2019r

Dotyczy: przetargu nieograniczonego, którego przedmiotem jest dostawa dostawę strzykawk jednorazowego użytku

Wyjaśnienia 1

W związku z wpływaniem do Zamawiającego pytań dotyczącego treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, zgodnie z art. 38 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo Zamówień Publicznych, Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

Wykonawca nr 1

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej za 1 szt. wyrobów z dokładnością do 3 lub 4 miejsc po przecinku (dot. pakietów, gdzie j.m. jest sztuka)?

Zgodnie z orzeczeniem zespołu Arbitrów – sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06 dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech a nawet czterech miejsc po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na podanie ceny jednostkowej za 1 sztukę wyrobu z dokładnością do czterech miejsc po przecinku.

2. Dot. Pak 1, poz. 5-6

Czy Zamawiający dopuści strzykawki pakowane po 120 sztuk?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza.

3. Dot. par. 10 ust. 1 b

Prosimy o wykreślenie ww ustępu ze wzoru umowy.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

4. Dot .par. 10 ust. 1 c wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na: „w przypadku odstąpienia przez Zamawiającego od umowy z przyczyn za które ponosi odpowiedzialność Wykonawca bądź rozwiązania umowy przez Zamawiającego w drodze wypowiedzenia (par. 14 umowy)- w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy (...)?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

5. Czy w związku z regulacją art. 144 ust.1 ustawy PZP Zamawiający zechce wprowadzić do wzoru umowy zapis o dopuszczalności wprowadzenia zmian w brzmieniu przedstawionym poniżej?

Strony dopuszczają zmiany umowy w zakresie:

- numeru katalogowego produktu (zmiana nr kat nie wymaga aneksowania umowy)

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanych zmian.

Wykonawca nr 2

Poz.1-4:

1.Prosimy o dopuszczenie podania ceny za opakowanie strzykawk dwuczęściowych z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu cenowym.

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza.

2.Prosimy o dopuszczenie podania cen jednostkowych brutto z dokładnością do czterech miejsc po przecinku, co pozwoli uniknąć zawyżania wartości oferty. Zgodnie z najnowszą linią orzecznictwa dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech, a nawet czterech m-c po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas, cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną.

Odpowiedź

Sprawę prowadzi: Przemysław Frączek
Tel. 91-466-10-87



Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny Nr 2 PUM w Szczecinie

al. Powstańców Wielkopolskich 72, 70-111 Szczecin

Numery telefonów: centrala tel. 91 466 10 00,

Sekretariat Dyrektora oraz

Zastępcy Dyrektora ds. Lecznictwa tel. 91 466 10 10, fax 91 466 10 15

KRS: 0000018427, NIP: 955-19-08-958, REGON: 000288900

Strona internetowa: www.spsk2-szczecin.pl adres e-mail: spsk2@spsk2-szczecin.pl



Zamawiający dopuszcza.

3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawkę z nazwą własną kodującą dany produkt, łączącą go z numerem katalogowym, umożliwiającą jednoznaczną identyfikację.

Odpowiedź**Zamawiający dopuszcza.**

4. Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu rozszerzonej skali i dopuszczenie strzykawkę ze skalą nominalną, zgodną z normą PN-EN ISO 7886-1, z powodzeniem stosowanych w Państwa Placówce od ponad 10 lat. W przypadku odpowiedzi odmownej prosimy Zamawiającego o uzasadnienie.

Odpowiedź**Zamawiający nie odstępuje. Wskazany parametr jest podany przez Zamawiającego jako parametr oceniany w kryterium nr 2.**

5. W związku z zapisami SIWZ i wymogiem Zamawiającego posiadania na opakowaniu jednostkowym znaku graficznego oznaczającego brak zawartości DEHP pragniemy nadmienić, iż wymóg ten jest bezzasadny, ponieważ odnosi się on do wycofanej i zastąpionej już normy. Zgodnie z nowymi regulacjami w postaci międzynarodowej normy PN-EN ISO 15223-1 Symbole graficzne do stosowania w oznakowaniu wyrobów medycznych, w świetle w/w przepisów producent nie ma już obowiązku oznaczania braku zawartości PCV, lateksu oraz DEHP, zobowiązany jest natomiast do oznaczenia ich zawartości. Nieposiadanie oznakowania graficznego na opakowaniu świadczy o braku zawartości DEHP. W związku z tym prosimy o odstąpienie od w/w wymogu, który niepotrzebnie ogranicza konkurencję oraz modyfikację kryterium oceny jakościowej, które faworyzuje produkty spełniające wymagania wycofanej już normy. W przypadku odpowiedzi odmownej prosimy Zamawiającego o uzasadnienie.

Odpowiedź**Zamawiający nie odstępuje. Wskazany parametr jest podany przez Zamawiającego jako parametr oceniany w kryterium nr 2.**

6. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, według jakiej znormalizowanej skali, czy normy zaferowane strzykawki mają posiadać kolorystyczne oznakowanie kodujące rodzaj strzykawki? Pragniemy nadmienić, iż w przypadku innych produktów np. kaniul rozmiar kodowany jest w sposób ujednoczony, odpowiednim kolorem zgodnie z normą ISO, natomiast w przypadku strzykawkę norma taka nie jest nam znana. Wobec powyższego może się zdarzyć, że jeden oferent zaferuje produkty różnych producentów, które w różnych rozmiarach będą posiadały jednakowe oznakowanie kolorystyczne.

Odpowiedź**Zamawiający wyjaśnia, że oceniany będzie dowolny sposób oznakowania kolorystycznego samej strzykawki lub jej opakowania w zależności od rozmiaru strzykawki.****Poz.5:**

1. Prosimy o dopuszczenie zaferowania strzykawki o podawania insuliny 1ml /U100z igłą wtopioną 29G 0,33mm x 12,5mm (1/2") z przezroczystym cylindrem dokładnie pokazującym zawartość strzykawki, gwarantującą pełne podanie leku (bez start)-minimalna przestrzeń zalegająca (przestrzeń martwa), wyraźne znaczniki skali pozwalające na dokładne dawkowanie leków, podziałka co 0,01ml jednostronna, pierścień zabezpieczający przed przypadkowym wycofaniem tłoka, strzykawka i igła trwale połączona ze strzykawką w jednym opakowaniu, wysoka szczelność, wtopiona igła iniekcyjna; w opakowaniu pośrednim 100szt, na opakowaniu jednostkowym, pośrednim i zbiorczym: producent, nazwa, seria, nr katalogowy, data ważności.

Odpowiedź**Zamawiający nie dopuszcza.**

2. Prosimy o dopuszczenie zaferowania strzykawki o podawania insuliny 1ml /U100z igłą wtopioną 30G 0,3mm x 12,5mm (1/2") z przezroczystym cylindrem dokładnie pokazującym zawartość strzykawki, gwarantującą pełne podanie leku (bez start)-minimalna przestrzeń zalegająca (przestrzeń martwa), wyraźne znaczniki skali pozwalające na dokładne dawkowanie leków, podziałka co 0,01ml jednostronna, pierścień zabezpieczający przed przypadkowym wycofaniem tłoka, strzykawka i igła trwale połączona ze strzykawką w jednym opakowaniu, wysoka szczelność, wtopiona igła iniekcyjna; w opakowaniu pośrednim 100szt, na opakowaniu jednostkowym, pośrednim i zbiorczym: producent, nazwa, seria, nr katalogowy, data ważności.

Odpowiedź**Zamawiający nie dopuszcza.**

Sprawę prowadzi: Przemysław Frączek
Tel. 91-466-10-87

**Samodzielny Publiczny Szpital Kliniczny Nr 2 PUM w Szczecinie**

al. Powstańców Wielkopolskich 72, 70-111 Szczecin

Numery telefonów: centrala tel. 91 466 10 00,

Sekretariat Dyrektora oraz

Zastępcy Dyrektora ds. Lecznictwa tel. 91 466 10 10, fax 91 466 10 15

KRS: 0000018427, NIP: 955-19-08-958, REGON: 000288900

Strona internetowa: www.spsk2-szczecin.pl adres e-mail: spsk2@spsk2-szczecin.pl

Poz.6:

1. Prosimy o dopuszczenie zaoferowania strzykawek do podawania tuberkuliny 1ml z igła wtopioną 25G 0,5mmx16mm (5/8") z przezroczystym cylindrem dokładnie pokazującym zawartość strzykawki, gwarantującą pełne podanie leku (bez start)-minimalna przestrzeń zalegająca (przestrzeń martwa), wyraźne znaczniki skali pozwalające na dokładne dawkowanie leków, podziałka co 0,01ml jednostronna, pierścień zabezpieczający przed przypadkowym wycofaniem tłoka, strzykawka i igła trwale połączona ze strzykawką w jednym opakowaniu, wysoka szczelność, wtopiona igła iniekcyjna; w opakowaniu pośrednim 100szt, na opakowaniu jednostkowym, pośrednim i zbiorczym: producent, nazwa, seria, nr katalogowy, data ważności.

Odpowiedź**Zamawiający nie dopuszcza.****Poz. 5 i 6:**

1. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje zaoferowania strzykawki bezpiecznej z mechanizmem umożliwiającym nieodwracalne schowanie igły w cylindrze po użyciu oraz zabezpieczenie przed ponownym użyciem strzykawki oraz odłamanie tłoka po iniekcji

Odpowiedź**Zamawiający nie wymaga zaoferowania wskazanego wyrobu.**

2. W związku z zapisami SIWZ i wymogiem Zamawiającego posiadania na opakowaniu jednostkowym znaku graficznego oznaczającego brak zawartości DEHP pragniemy nadmienić, iż wymóg ten jest bezzasadny, ponieważ odnosi się on do wycofanej i zastąpionej już normy. Zgodnie z nowymi regulacjami w postaci międzynarodowej normy PN-EN ISO 15223-1 Symbole graficzne do stosowania w oznakowaniu wyrobów medycznych, w świetle w/w przepisów producent nie ma już obowiązku oznaczania braku zawartości PCV, lateksu oraz DEHP, zobowiązany jest natomiast do oznaczenia ich zawartości. Nieposiadanie oznakowania graficznego na opakowaniu świadczy o braku zawartości DEHP. W związku z tym prosimy o odstąpienie od w/w wymogu, który niepotrzebnie ogranicza konkurencję oraz modyfikację kryterium oceny jakościowej, które faworyzuje produkty spełniające wymagania wycofanej już normy. W przypadku odpowiedzi odmownej prosimy Zamawiającego o uzasadnienie.

Odpowiedź**Zamawiający nie odstępuje. Wskazany parametr jest podany przez Zamawiającego jako parametr oceniany w kryterium nr 2.**

3. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, według jakiej znormalizowanej skali, czy normy zaoferowane strzykawki mają posiadać kolorystyczne oznakowanie kodujące rodzaj strzykawki? Pragniemy nadmienić, iż w przypadku innych produktów np. kaniul rozmiar kodowany jest w sposób ujednoczony, odpowiednim kolorem zgodnie z normą ISO, natomiast w przypadku strzykawek norma taka nie jest nam znana. Wobec powyższego może się zdarzyć, że jeden oferent zaoferuje produkty różnych producentów, które w różnych rozmiarach będą posiadały jednakowe oznakowanie kolorystyczne.

Odpowiedź**Zamawiający wyjaśnia, że oznakowanie kolorystyczne w zależności od rodzaju strzykawki jest parametrem ocenianym. Oceniany będzie dowolny sposób oznakowania kolorystycznego samej strzykawki lub jej opakowania w zależności od rozmiaru strzykawki.****Poz. 7 i 8:**

1. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy poprzez określenie kompatybilna z pompami używanymi w szpitalu Zamawiający ma na myśli strzykawki wymienione w oryginalnych instrukcjach użycia producenta pomp używanych przez szpital?

Odpowiedź**Zamawiający w opisie podał nazwy używanych pomp z którymi mają być kompatybilne strzykawki (będzie sprawdzał próbki).**

2. Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu dwustronnej skali pomiarowej oraz modyfikację kryterium oceny jakościowej. Pragniemy nadmienić, że wymienione pompy do których mają być stosowane strzykawki np. Alaris, Ivac, Braun Perfusor, Terumo mają w swoim menu strzykawki ze skalą jednostronną, jedyne strzykawki ze skalą dwustronną to strzykawki firmy Codan. Wobec powyższego czy Zamawiający chce kupić tylko i wyłącznie strzykawki firmy Codan? W przypadku odpowiedzi odmownej prosimy Zamawiającego o uzasadnienie.

Odpowiedź

Zamawiający nie odstępuje. Wskazany parametr jest podany przez Zamawiającego jako parametr oceniany w kryterium nr 2.

3. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, według jakiej znormalizowanej skali, czy normy zaoferowane strzykawki mają posiadać kolorystyczne oznakowanie kodujące rodzaj strzykawki? Pragniemy nadmienić, iż w przypadku innych produktów np. kaniul rozmiar kodowany jest w sposób ujednolicony, odpowiednim kolorem zgodnie z normą ISO, natomiast w przypadku strzykawek norma taka nie jest nam znana. Wobec powyższego może się zdarzyć, że jeden oferent zaoferuje produkty różnych producentów, które w różnych rozmiarach będą posiadały jednakowe oznakowanie kolorystyczne.

Odpowiedź

Zamawiający wyjaśnia, że oceniane będzie różne oznakowanie kolorystyczne w zależności od rodzaju pojedynczego opakowania – punkty będą przyznane w przypadku posiadania co najmniej dwóch różnych kolorów.

Poz.9 i 10:

1. Prosimy o dopuszczenie zaoferowania standardowych strzykawek z końcówką stożkową do cewników, tak jak obecnie stosowane, bez zatyczki o pojemności 50/60ml i 100ml.

Odpowiedź

Zamawiający nie wymaga zatyczki tylko łącznika redukującego od którego nie odstępuje.

2. Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu dwustronnej skali pomiarowej.

Odpowiedź

Zamawiający nie odstępuje.

3. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, według jakiej znormalizowanej skali, czy normy zaoferowane strzykawki mają posiadać kolorystyczne oznakowanie kodujące rodzaj strzykawki? Pragniemy nadmienić, iż w przypadku innych produktów np. kaniul rozmiar kodowany jest w sposób ujednolicony, odpowiednim kolorem zgodnie z normą ISO, natomiast w przypadku strzykawek norma taka nie jest nam znana. Wobec powyższego może się zdarzyć, że jeden oferent zaoferuje produkty różnych producentów, które w różnych rozmiarach będą posiadały jednakowe oznakowanie kolorystyczne.

Odpowiedź

Zamawiający wyjaśnia, że oceniany będzie dowolny sposób oznakowania kolorystycznego samej strzykawki lub jej opakowania w zależności od rozmiaru strzykawki.

4. W związku z zapisami SIWZ i wymogiem Zamawiającego posiadania na opakowaniu jednostkowym znaku graficznego oznaczającego brak zawartości DEHP pragniemy nadmienić, iż wymóg ten jest bezzasadny, ponieważ odnosi się on do wycofanej i zastąpionej już normy. Zgodnie z nowymi regulacjami w postaci międzynarodowej normy PN-EN ISO 15223-1 Symbole graficzne do stosowania w oznakowaniu wyrobów medycznych, w świetle w/w przepisów producent nie ma już obowiązku oznaczania braku zawartości PCV, lateksu oraz DEHP, zobowiązany jest natomiast do oznaczenia ich zawartości. Nieposiadanie oznakowania graficznego na opakowaniu świadczy o braku zawartości DEHP. W związku z tym prosimy o odstąpienie od w/w wymogu, który niepotrzebnie ogranicza konkurencję oraz modyfikację kryterium oceny jakościowej, które faworyzuje produkty spełniające wymagania wycofanej już normy. W przypadku odpowiedzi odmownej prosimy Zamawiającego o uzasadnienie.

Odpowiedź

Zamawiający nie odstępuje.

Wykonawca nr 3

Zadanie Strzykawki, poz. 1-3, 5-6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie 100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu cenowym. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Zadanie Strzykawki, poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie 80 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu cenowym. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Zadanie Strzykawki

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej z dokładnością do 3, 4 miejsc po przecinku?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na podanie ceny jednostkowej z dokładnością do 4 miejsc po przecinku.

Zadanie Strzykawki – parametry wymagane – brak zawartości lateksu

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z oświadczeniem producenta o braku zawartości lateksu w strzykawkach, zamiast informacji na opakowaniu jednostkowym? Nie ma bowiem wymogu, aby producent informował na opakowaniu jednostkowym o każdym materiale, którego nie użył do produkcji produktu.

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza.

Zadanie Strzykawki – parametry wymagane – nr katalogowy na opakowaniu

Czy Zamawiający dopuszcza asortyment, który jako że nie posiada (nie ma nadanego) nr katalogowego, równocześnie nie ma takiego oznaczenia na opakowaniu jednostkowym, pośrednim oraz zbiorczym?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza.

Zadanie Strzykawki – parametry wymagane – nr katalogowy na opakowaniu

Czy Zamawiający zamiast typowego nr katalogowego – cyfrowego dopuszcza strzykawki oznaczone na opakowaniu jednostkowym i pośrednim i zbiorczym nazwą własną strzykawki (oraz rozmiarem), która jest charakterystyczna tylko dla jednego producenta sprzętu medycznego? Tak jak np. nazwa Omnifix jest typowa dla strzykawek producenta B Braun i żaden inny producent nie ma takiej nazwy dla swoich strzykawek.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza.

Jednocześnie w związku z udzielonymi wyjaśnieniami Zamawiający dokonuje następującej zmiany siwz :

I. W pkt XIV siwz (Opis sposobu obliczenia ceny) wykreśla się w całości ppkt 6 i w to miejsce wprowadza się pkt 6 w następującym brzmieniu:

6. Zamawiający wymaga aby wartości brutto zgodnie z obowiązującym w Polsce systemem monetarnym podane zostały z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku. Wykonawca dokonuje zaokrąglenia wartości brutto i netto do 2 miejsc po przecinku w następujący sposób:

- a) w górę, gdy $\geq 0,5$ do 1 grosza;
- b) w dół, gdy $< 0,5$ do 0 grosza;

6.1. Zamawiający mając na uwadze sposób rozliczania procedur medycznych wymaga podania cen jednostkowych netto i brutto zaofertowanych wyrobów z dokładnością do czterech miejsc po przecinku.

Wykonawcy są zobowiązani uwzględnić powyższe wyjaśnienia oraz zapisy podczas sporządzania i składania ofert.

Z poważaniem

Dyrektor SPSK-2 PUM
w Szczecinie
/podpis w oryginale/