



Sejny, dnia 16.01.2018 r.

Znak sprawy: 1/ZP/2018

Dotyczy: Dostawa sprzętu medycznego i jednorazowego z podziałem na cztery zadania

WYJAŚNIENIA

DOTYCZĄCE ZGŁOSZONYCH W POSTĘPOWANIU ZAPYTAŃ I WĄTPLIWOŚCI

Zamawiający, Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Sejnach działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo Zamówień publicznych (t. jedn.: Dz. U. z 2017 r. poz. 1579 ze zm.), przedstawia poniżej wyjaśnienia dotyczące zgłoszonych w postępowaniu zapytań i wątpliwości.

Pakiet nr 3 - Hemostatyki

1. Czy Zamawiający wymaga, aby hemostatyki posiadały wskazanie do neurochirurgii potwierdzone w instrukcji użytkowania produktu?

Odpowiedź. Tak, Zamawiający wymaga.

2. Czy Zamawiający wymaga, aby wraz z ofertą złożyć instrukcję użytkowania produktu w celu zweryfikowania właściwości produktu? Potwierdzenie różnego rodzajów parametrów w instrukcji użytkowania jest istotne z tego względu, że treść instrukcji jest aprobowana przez jednostkę certyfikującą, która prowadzi nadzór nad produktem i przyznaje znak CE.

Odpowiedź. Zamawiający wymaga zgodnie z rozdz. VII część B do SIWZ.

Pakiet nr 3 – Hemostatyki, poz. 1,2,5

3. Czy Zamawiający dopuści gazę hemostatyczną z utlenionej regenerowanej celulozy lub utlenionej celulozy, które posiadają następujące właściwości:
 - w całości pochodzenia roślinnego,
 - sterylizowane promieniami gamma,
 - działanie bakteriobójcze przeciwko 40 typom bakterii gram (+) i gram (-) , potwierdzone w instrukcji użytkowania;
 - działanie bakteriobójcze na MSRA, MRSE, VRE, PRSP,
 - działanie bakteriobójcze na Klebsiella pneumoniae, która jest przyczyną około 8% zakażeń szpitalnych oraz Listeria monocytogenes, która wywołuje m.in. sepsę oraz zapalenie mózgu,
 - hemostaza w czasie 3-4 minut po kontakcie z miejscem krwawienia;
 - okres wchłaniania – od 7 do 14 dni;
 - zawartość grupy karboksylowej 18-24%,
 - posiadający niskie pH 2,5 – 3,5, kwaśny odczyn gazy hemostatycznej powoduje, że ma ona działanie bakteriobójcze w stosunku do szerokiego spektrum bakterii
 - warunki przechowywania do 25 stopni?

Odpowiedź. Tak, Zamawiający dopuszcza.

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opatrunków hemostatycznych chirurgiczny najnowszej generacji (na bazie nieutlenionej celulozy) służący do tamowania krwawień od lekkich do ciężkich tętniczych i żylnych, wchłaniający krew do 3500% swojego ciężaru, całkowicie biowchłaniaalny do 7 dni, niewywierający ucisku na sąsiednie tkanki, stosowany bez ucisku, namaczania, nie przywierający do narzędzi i rękawic, idealny do zastosowania w zabiegach laparoskopowych przechodzący przez port o wielkości 5 mm?

Wyrób medyczny III klasa.

Proponowany rozmiar to :

- 10 x 10 x 0,05 cm 10 szt./1op.
- 7,5 x 5 x 0,05 cm 10 szt./1op.
- 5 x 5 x 0,05 cm 10 szt./1op.

Jeśli Zamawiający wyrazi zgodę prosimy o wskazanie wymiarów oraz ilości jaką Zamawiający potrzebuje?

Odpowiedź. Zamawiający nie dopuszcza.

Zadanie nr 1

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na rezygnację, w zakresie zadania nr 1 z konieczności dostarczenia sprzętu zastępczego w przypadku naprawy wydłużającej się ponad wyznaczony termin? (§4 ust. 2 lit. a) ?

Obowiązek taki ciążyący na wykonawcy powoduje, iż zobowiązany jest on do posiadania na stanie dodatkowego egzemplarza sprzętu będącego przedmiotem umowy, a jego koszty uwzględnić w cenie oferty. Rezygnacja z tego zapisu pozwoli wykonawcy przedstawić ofertę najkorzystniejszą pod względem finansowym.

Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację wzoru umowy w zakresie zadania nr 1? (§8 lit. c i d) na następujące brzmienie:

c) w przypadku zwłoki Wykonawcy w dostarczeniu urządzenia Wykonawca zapłaci Zamawiającemu tytułem kary umownej kwotę w wysokości 0,5 % wartości przedmiotu zamówienia za każdy dzień zwłoki,

d) w przypadku zwłoki w usuwaniu wad i awarii Wykonawca zapłaci Zamawiającemu tytułem kary umownej 0,2 % wartości przedmiotu zamówienia za każdy dzień zwłoki w usuwaniu wady lub awarii?

Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

3. Czy poprzez zapisy we wzorze umowy dla zadania nr 1 (§4 ust. 2 lit. a) Zamawiający rozumie spełnienie wymogu opisanego w Załączniku nr 5 - Formularz ofertowo-cenowy, tj. Czas reakcji autoryzowanego serwisu: „przyjęte zgłoszenie – podjęta naprawa” nie więcej niż 72h?

Odpowiedź. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ.

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na oferowanie przedmiotu umowy w zakresie zadania nr 1 z terminem dostawy do 45 dni od daty podpisania umowy?

Odpowiedź. Zamawiający wyraża zgodę.

Pakiet nr 3

Dot. pkt. 1. Czy zamawiający dopuści hemostatyk powierzchniowy wykonany z mikrofibryli kolagenowych, o rozmiarze 7.0cm x 3.5 cm lub 7.0cm x 7.0 cm (do wyboru)?

Odpowiedź. Zamawiający nie dopuszcza.

Dot. pkt. 2. Czy zamawiający dopuści hemostatyk powierzchniowy wykonany z mikrofibryli kolagenowych, o rozmiarze 7.0cm x 3.5 cm lub 7.0cm x 7.0 cm (do wyboru)?

Odpowiedź. Zamawiający nie dopuszcza.

Dot. pkt. 3. Czy zamawiający dopuści hemostatyk powierzchniowy wykonany z kolagenu wołowego o rozmiarze 8cm x 6.25 cm x 1 cm ?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

Dot. pkt.4. Czy zamawiający dopuści hemostatyk powierzchniowy wykonany z mikrofibryli kolagenowych, o rozmiarze 7.0cm x 3.5 cm lub 7.0cm x 7.0 cm (do wyboru)?

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

Dot. pkt. 5. Czy zamawiający dopuści hemostatyk powierzchniowy wykonany z mikrofibryli kolagenowych, o rozmiarze 7.0cm x 7.0cm ?

Odpowiedź. Zamawiający nie dopuszcza.

Dyrektor SP ZOZ w Sejnach