

**SZPITAL MIEJSKI
W SIEMIANOWICACH ŚLĄSKICH SP. Z O.O.**

41-100 Siemianowice Śląskie, ul. 1-go Maja 9

centrala: (32) 228 30 30

sekretariat: (32) 228 23 47

fax: (32) 228 14 98

Siemianowice Śląskie 18.10.2017 r.

Znak sprawy SZM/DN/DZ/340/32/2017

Wszyscy Uczestnicy Postępowania

Dotyczy: Przetarg nieograniczony na wykonywanie dla potrzeb Szpitala Miejskiego w Siemianowicach Śląskich Sp. z o.o. dostaw drobnego sprzętu medycznego jednorazowego i wielorazowego użytku

W związku z prowadzoną procedurą przetargową w temacie jak wyżej w celu zachowania jej prawidłowości zgodnie z art. 38 ust. 1 w powołaniu z art. 38 ust 2 Ustawy Prawo zamówień publicznych informujemy Państwa o wniesionych zapytaniach i udzielonych odpowiedziach:

Pytanie nr 1 – Pakiet nr 43

Prosimy o wyjaśnienie czy mankiety mają być jednorazowe czy wielorazowe. Dla kogo mają być przeznaczone (dla dorosłych, dzieci czy noworodków). Czy z pojedynczym wężykiem czy podwójnym ?

ODPOWIEDŹ.

Mankiet wielorazowy, dla dorosłych, z jednym wężykiem – 16 sztuk i 4 sztuki z dwoma wężykami.

Pytanie nr 2 – Pakiet nr 21

Czy Zamawiający w pakiecie nr 21 dopuści do udziału paski, których temperatura przechowywania wynosi 4-30°C?

ODPOWIEDŹ.

Nie. Zgonie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 3 – Pakiet nr 21

Czy Zamawiający w pakiecie nr 21 dopuści do udziału w postępowaniu paski testowe do glukometrów umożliwiające pomiary w zakresie hematokrytu równym 20-60%, co pozwoli na bezpieczne uzyskanie precyzyjnych wyników u pacjentów z niskimi wartościami hematokrytu, np. w stanach niedokrwistości lub po obfitych krwawieniach –zakres HCT wynoszący 20-60% jest obecnie standardem we wszystkich nowszych modelach pasków?

ODPOWIEDŹ.

Tak. Zamawiający dopuszcza zwiększony zakres hematokrytu.

Pytanie nr 4 – Pakiet nr 21

Czy Zamawiający w pakiecie nr 21 dopuści do udziału w postępowaniu paski i płyny, których stabilność po otwarciu wynosi 3 miesiące?

ODPOWIEDŹ.

Nie. Zgonie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 5 – Pakiet nr 21

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu dołączenia do oferty certyfikatu potwierdzającego normę ISO 15197:2015. Każdy z glukometrów, który pozytywnie przeszedł ocenę zgodności i jest oznaczony znakiem CE spełnia wymagania normy EN ISO 15197:2015 ponieważ jest to jedna z norm szczegółowych odnoszących się do tego typu wyrobów, niezbędna do uzyskania znaku CE. Potwierdzeniem pozytywnej oceny zgodności dla wyrobu jest certyfikat CE. Nie jest wymagane przez żadne przepisy prawa obowiązujące na terenie Rzeczypospolitej Polskiej oraz na terenie Unii Europejskiej aby wyrób posiadał dodatkowy certyfikat na normę szczegółową w tym przypadku EN ISO 15197:2015.

ODPOWIEDŹ.

Zamawiający odstępuje od wymogu dołączenia do oferty certyfikatu potwierdzającego normę ISO 15197:2015.

Pytanie nr 6 – Pakiet nr 21

Czy Zamawiający w pakiecie nr 21 odstąpi od warunku, aby paski testowe były wyrobem medycznym refundowanym? Zgodnie z Ustawą z dnia 12 maja 2011r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (art. 49 Ustawy), zakazane jest stosowanie jakichkolwiek form zachęt do zakupu produktów refundowanych, przy czym Ustawa nie ogranicza ani kręgu podmiotów stosujących takie zachęty, ani też form takich zachęt. Zgodnie z Ustawą zakazane są zatem: rozdawanie pacjentom produktów refundowanych oraz produktów współdziałających z produktami refundowanymi za darmo, bądź też reklama takich produktów prowadzona przez Szpital. Wymogu refundacji pasków testowych nie można więc uzasadnić interesem pacjentów Szpitala, gdyż nie

istnieje taki interes. Prosimy o nieograniczanie konkurencji w przedmiotowym postępowaniu przetargowym z przyczyn pozamerytorycznych i dopuszczenie pasków testowych, które nie są wyrobem medycznym refundowanym.

ODPOWIEDŹ.

Nie. Zgonie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 7 – Pakiet nr 24 poz. 1

Czy w powyższej pozycji Zamawiający wymaga papieru oryginalnego (producent papieru Mitsubishi) czy też dopuszcza papier kompatybilny?

ODPOWIEDŹ.

Zamawiający oczekuje papieru oryginalnego.

Pytanie nr 8 – Pakiet nr 24 poz. 1

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wskazanie czułości papieru:

-K61B

-K65HM

-KP91HG

ODPOWIEDŹ.

Papier o symbolu – K61.

Pytanie nr 9 – Projekt umowy- §1 ust.2

Prosimy o określenie minimalnego zakresu zamówienia, to znaczy takiego, do realizacji którego Zamawiający będzie zobowiązany, np. w procencie wartości pełnego zakresu zamówienia. Niedopuszczalnym jest opisywanie zamówienia bez wskazania tej jego części, której realizacja będzie pewna, a nie opcjonalna. Takie stanowisko znajduje potwierdzenie w orzecznictwie Krajowej Izby Odwoławczej (sygn. akt KIO/UZP 22/07, KIO/UZP 1447/10, KIO/UZP 2376/10) oraz jest zgodne ze stanowiskiem Urzędu Zamówień Publicznych (Opinia prawna: "Prawo opcji" w ustawie Prawo zamówień publicznych - Informator Urzędu zamówień publicznych Nr 4/2011, str. 16-19 - dostępny do pobrania w wersji elektronicznej na stronie UZP).

ODPOWIEDŹ.

Nie. Zamawiający nie deklaruje. Z uwagi na profil działalności Zamawiający nie może zagwarantować minimalnej ilości zamawianego przedmiotu zamówienia.

Pytanie nr 10 – Projekt umowy- §1 ust.4d)

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydłużenie terminu wymiany towaru po uznaniu reklamacji z 3 na 7 dni roboczych.

Wykonawca, aby wymienić reklamowany asortyment musi najpierw zbadać zwrócony towar i następnie podjąć decyzję o uznaniu reklamacji. Załatwienie reklamacji wymaga spełnienia określonych procedur, co jest czasochłonne, dlatego też właściwe rozpatrzenie reklamacji i wymiana towaru w ciągu 3 dni jest trudne do wykonania. W razie pozostawienia zapisu wątpliwa będzie jego ważność w świetle przepisów kodeksu cywilnego, bowiem zapis nosi znamiona świadczenia niemożliwego.

ODPOWIEDŹ.

Nie. Zgonie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 11 – Projekt umowy- §1 ust.4f)

Zwracamy się z prośbą o wskazanie miejsca/miejsc rozładunku towaru. „Co oznacza rozładunek (rozkładanie asortymentu na półki ?)”

ODPOWIEDŹ.

Dostawa do magazynu Zamawiającego bez rozkładania towaru na półki – do magazynu Apteki.

Pytanie nr 12 – Projekt umowy- §3 ust.4

Prosimy o sprecyzowanie zmiany cen w przypadku wzrostu stawki podatku VAT. Czy w przypadku zmiany- wzrostu stawki VAT zmianie ulegną ceny brutto (przy stałości cen netto) czy też ceny netto (przy stałości cen brutto)?

ODPOWIEDŹ.

W przypadku wzrostu stawki VAT następuje zmiana ceny brutto.

Pytanie nr 13 –

Prosimy o dopuszczenie prześcieradeł o szerokości rolki 50-51cm x 50cm. Szerokość 50cm mieści się w granicy błędu producenta i rolki nie zawsze mają równe 50cm czy 51cm.

Prosimy o dopuszczenie prześcieradeł o długości rolki 50mb = 100 sztuk (zamiast 80) z możliwością przeliczenia na 400 rolek.

ODPOWIEDŹ.

Tak. Zamawiający dopuszcza do zaoferowania rolki o podanych parametrach. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie podkładów po 100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem oferowanej ilości wraz z zaznaczeniem pozycji, których dotyczy przeliczenie.

Pytanie nr 14 – Pakiet nr 40

Czy Zamawiający w Pakiecie 40 pozycji 1, ma na myśli folię operacyjną, jałową, samoprzylepną z klejem hypoalergicznym, akrylowym, z papierem zabezpieczającym, mającą substancję bakteriobójczą w postaci aktywnego jodoformu, umieszczonego w warstwie klejącej, o wymiarze całkowitym 66 x 45 cm (rozmiar części lepnej 56 x 45 cm)?.

ODPOWIEDŹ.

Tak. Zamawiający oczekuje folii operacyjnej o podanych parametrach w pytaniu. Zamawiający doprecyzowuje opis w Pakiecie nr 40.

Jest:

Pakiet nr 40 - Folia operacyjna

Poz.	Nazwa sprzętu
1	Folia operacyjna „JOBAN” 56 x 45 cm

Winno być:

Poz.	Nazwa sprzętu
1	Folia operacyjna „JOBAN” 56 x 45 cm Folia operacyjna, jałowa, samoprzylepna z klejem hypoalergicznym, akrylowym, z papierem zabezpieczającym, mającą substancję bakteriobójczą w postaci aktywnego jodoformu, umieszczonego w warstwie klejącej, o wymiarze całkowitym 66 x 45 cm (rozmiar części lepnej 56 x 45 cm).

Zmiana zapisów SIWZ

Jednocześnie zgodnie z zapisami art.38 ust. 4 w powiązaniu z art. 38 ust a pkt 2 i ust. 6 Ustawy Prawo zamówień publicznych Zamawiający **zmienia treść zapisów w SIWZ.**

Zamawiający doprecyzowuje opisy przedmiotu zamówienia w następujących Pakietach:

Pakiet nr 22 - Zestawy do autotransfuzji, poz. 1;

Jest:

Poz.	Nazwa sprzętu
1	Zestaw do autotransfuzji składający się z: 2 drenów spiralnych z trokarami, mieszka 125ml z zastawką przeciwwrotną; worka na krew o poj. 700 ml z filtrem 200 m i zastawką przeciwwrotną; worka na drenaż przedłużony o poj. 700 ml z zastawką przeciwwrotną i kranikiem spustowym typu T; aparat do przetoczeń dostosowany do zestawu do autotransfuzji z filtrem 175/40/10 m.; sterylny opatrunek do stabilizacji cewników przezskórnych z warstwa hydrokolidową oraz pianką służącą do podparcia cewnika oraz zabezpieczającą przed załamaniem (czas utrzymywania do 7 dni), rozmiary: - do cewników w rozmiarach 5Ch-14Ch - do cewników w rozmiarach 12Ch-22Ch.

Winno być:

Poz.	Nazwa sprzętu
1	Zestaw do retransfuzji pełnowartościowej krwi po zamknięciu pola operacyjnego bez niszczenia elementów morfotycznych. Zestaw powinien pozwalać na automatyczne przejście aktywnego drenażu na pasywny bez rozłączania systemu i posiadać dwa poziomy filtry krwi, pierwszy na poziomie worka do 175 mikrometrów i drugi kaskadowy w linii do przetaczania krwi 175/40/10 mikrometrów (umożliwiający swobodny pasaż erytrocytów). Zestaw powinien posiadać dodatkowo zbiornik na krew do 1000 ml z podziałką, mieszek do 200 ml, obydwie z systemem zastawek antyzwrotnych oraz dodatkowy worek na drenaż z zastawką antyzwrotną, bez filtra o pojemności do 1000 ml oraz łącznik typu Y z docinanymi połączeniami drenów. Linia do przetaczania krwi powinna posiadać dodatkowo zacisk rolkowy do regulacji przepływu oraz zakończenie kompatybilne z workiem na krew. System powinien pozwalać na drenaż krwi z jednego lub dwóch drenów oraz posiadać odpowiednie certyfikaty jakościowe. Dwa dreny z trokarami ze zmienną średnicą otworów w rozmiarach od 12 do 18 CH (do wyboru zgodnie z zamówieniem). Sterylny opatrunek do stabilizacji cewników przezskórnych z warstwa hydrokolidową oraz pianką służącą do podparcia cewnika oraz zabezpieczającą przed załamaniem (czas utrzymywania do 7 dni), rozmiary: - do cewników w rozmiarach 5Ch-14Ch - do cewników w rozmiarach 12Ch-22Ch.

Pakiet nr 23 - Wymiennik ciepła i wilgoci „sztuczny nos” do rurek tracheotomijnych, poz. 2;

Jest:

2	Wymiennik ciepła i wilgoci „sztuczny nos” do rurek tracheotomijnych, z portem umożliwiającym nawilżenie dopływającego tlenu. Końcówka portu uniwersalna, pasująca do powszechnie występujących na rynku przewodów tlenowych. Samodomykający się port do odsysania pomiędzy dwoma membranami wymiennika. Skuteczność nawilżania
---	---

	min. 29,2 mg H ₂ O przy Vt 500 ml, przestrzeń martwa 10 ml, opory przepływu 0,25 cm H ₂ O przy 30 l/min. Przeznaczony dla dzieci i dorosłych od objętości oddechowej Vt 50 ml. Waga 6,3 g, sterylne.
--	--

Winno być:

2	Wymiennik ciepła i wilgoci „sztuczny nos” do rurek tracheotomijnych, z jednomembranowym wkładem wykonanym z pianki, z portem tlenowym ze stożkową końcówką, z samodomykającym się portem do odsysania o średnicy 15 mm, skuteczność nawilżania 24 mg H ₂ O przy Vt 500ml, utrata wilgotności 13,5 mg H ₂ O przy Vt 500 ml, przestrzeń martwa 16 ml, opór przepływu 0,2 cm H ₂ O przy przepływie 60 l/min, przeznaczony od objętości oddechowej Vt 60 ml (maksymalna objętość oddechowa Vt 1000 ml), waga 6 g, biologicznie czysty.
---	---

Pakiet nr 39 - Sondy i przyrządy Flocare, poz. 5 i 6

Jest:

5	Przyrząd Flocare P/B do żywienia dojelitowego w wersji do pomp, typu butelka wolny od DEHP
6	Przyrząd Flocare P/P do żywienia dojelitowego w wersji do pomp, typu PACK wolny od DEHP

Winno być:

5	Przyrząd Flocare P/B do żywienia dojelitowego w wersji do pomp, typu butelka wolny od DEHP – typu FLOCARE 800 NUTRICIA
6	Przyrząd Flocare P/P do żywienia dojelitowego w wersji do pomp, typu PACK wolny od DEHP – typu FLOCARE 800 NUTRICIA

Pakiet nr 43 - Mankiet do ciśnienia do kardiomonitora

Jest:

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m	Zapotrzebowanie śr/rok
1	Mankiet do ciśnienia do kardiomonitorów PHILIPS oraz WALMED	szt.	20

Winno być:

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m	Zapotrzebowanie śr/rok
1	Mankiet do ciśnienia do kardiomonitorów PHILIPS oraz WALMED		
A	Wielorazowe dla dorosłych, jeden wężyk	szt.	16
B	Wielorazowe dla dorosłych, dwa wężyki	szt.	4

Pakiet nr 48 - Kaniula dotętnicza;

Jest:

1	Kaniula dotętnicza wyposażona w zawór odcinający typu Floswitch zapobiegający wypływowi zwrotnemu, zmniejszając ryzyko powstania zatorów powietrznych i ekspozycji personelu na kontakt z krwią.
---	--

Winno być:

1	Kaniula dotętnicza 20 G 1,1 x 45 mm, przepływ 49 ml/min., cewnik z PTFE, z zaworem odcinającym - suwakowo-kulkowym typu Floswitch w kolorze czerwonym, ze skrzydełkami z otworami do przysycia do skóry pacjenta, sterylne, jednorazowego użytku, pakowane w TYVEK, opak./25 szt. z systemem mocowania z okienkiem z folii paroprzepuszczalnej PU (MVTR – min. 1500g/m ² /24h), z wycięciem na zawór Floswitch 10 mm x 15 mm, z 3 paskami do prowadzenia linii.
---	--

Pakiet nr 49 - Sonda sengstakena;

Jest:

1	Sonda sengstakena
---	-------------------

Winno być:

1	Sonda Sengstakena do tamowania krwotoków po pęknięciu żyłaków, sterylne, trójświatłowa, wykonana z gumy, długość 120cm, dostępne rozmiary: 15 CH, 18 CH i 21 CH, pakowana indywidualnie w opakowanie podwójne czyli wewnętrzny worek foliowy i zewnętrzne opakowanie f
---	--

Pakiet nr 57 - Maska tlenowa, poz. 1 i 2;

Jest:

Poz.	Nazwa sprzętu
1	Maska tlenowa typ „pod brodę”, o średniej koncentracji tlenu, dla dorosłych, z drenem o dł ok. 2 metry
2	Maska tlenowa z regulowaną podażą tlenu za pomocą 6 zwężek Venturiego, z rurowym rezerwuarem tlenowym i drenem do podawania tlenu dla dorosłych

Winno być:

Poz.	Nazwa sprzętu
1	Maska tlenowa do średniej koncentracji tlenu, otwarta, wydłużona pod brodę, anatomiczny kształt, wykonana z miękkiego PVC, z aluminiowym zaciskiem na nos, gumką do mocowania z możliwością regulacji długości, atraumatyczny mankiet maski, obrotowy łącznik, dren tlenowy dł. 2.1m +/- 10%, o przekroju gwiazdkowym, łącznik uniwersalny do podłączenia aparatury wymagającej łącznika standardowego lub łącznika gwintowanego, j.u., czysta mikrobiologicznie, nie zawiera lateksu, ftalanów, DEHP, bisfenolu (BPA), pakowana pojedynczo. Na opakowaniu jednostkowym: nazwa, grafika produktu z opisem, nr katalogowy, producent, data ważności, nr serii, symbol „jedenorazowego użytku” (przekreślona cyfra 2), symbol CE.
2	Maska do podawanie tlenu typu Venturi, otwarta, wydłużona pod brodę, wykonana z miękkiego PVC, z aluminiowym zaciskiem na nos, gumką do mocowania z możliwością regulacji długości, 7 dysz do niskiej i średniej koncentracji tlenu, kodowane kolorystycznie (24%, 28%, 31%, 35%, 40%, 50%, 60%), w zestawie adapter do podłączenia nawilżacza o wysokiej wydajności, z pierścieniem zapewniającym ciągłość przepływu, przestrzeń martwa o dł. 15 cm, dren o dł. 2,1m +/- 10% i przekroju gwiazdkowym zakończony łącznikiem uniwersalnym do podłączenia aparatury wymagającej łącznika standardowego lub łącznika gwintowanego, nie zawiera lateksu, ftalanów, DEHP, bisfenolu, j.u., pakowane pojedynczo. Na opakowaniu jednostkowym: nazwa, grafika produktu z opisem, nr katalogowy, producent, data ważności, nr serii, symbol „jedenorazowego użytku” (przekreślona cyfra 2), symbol CE.

Pakiet nr 75 – Strzykawki , przedłużacze, przyrządy i worek – do podaży leków światłoczułych, poz. 1;

Jest:

Strzykawki bursztynowe
Opis; Strzykawka bursztynowa jednorazowego użytku do pomp infuzyjnych. Do podawania leków światłoczułych. 3-częściowa z końcówką Luer – lock, tłok i cylinder wykonane z polipropylenu, bez zawartości lateksu, PCV, DEHP.

Winno być:

Strzykawki bursztynowe
Opis; Jałowa strzykawka trzyczęściowa z końcówką luer-lock, bursztynowa, do podaży leków światłoczułych, pojemność 50-60 ml, tłok i cylinder wykonane z polipropylenu, bez zawartości lateksu, PCV, DEHP, kompatybilne z lekami cytostatycznymi (przeznaczone do bezpiecznego podawania i przygotowywania cytostatyków - potwierdzone oświadczeniem producenta), czarna niezmywalna skala co 1ml, skala nominalna wyróżniona graficznie (obwiedzenie, otoczenie kółkiem liczby określającej liczbę pojemności nominalnej), skala poza skalą nominalną co 1 ml

Zamawiający wykreśla z postępowania

- Pakiet nr 67– Bezpieczny Port bezigłowy do iniekcji
- Pakiet nr 70 - Zestaw do drenażu jamy opłucnowej

Zamawiający rozszerza zakres przedmiotu zamówienia i dodaje do postępowania

Pakiet nr 91 – Przyrządy do podaży do pomp Varioline AMIKA

Termin wykonania zamówienia - 12 miesięcy od dnia podpisania umowy.

Wykonawca spełni warunek dotyczący zdolności technicznej lub zawodowej, o którym mowa w pkt 5.2.1. lit. c) SIWZ, jeżeli wykaże, że zrealizował co najmniej (3) trzy dostawy o wartości określonej poniżej:

Dla Pakietu nr 91 - każda o wartości nie niższej niż 10 000,00 PLN brutto

Jednocześnie Zamawiający dokonuje zmiany zapisów w Załącznikach nr 1 i 5 do SIWZ.

Załącznik nr 1 ulega rozszerzeniu o następujący zapis:

Pakiet nr 91- Przyrządy do podaży do pomp AMIKA

Poz.	Nazwa sprzętu	j.m.	Zapotrzebowanie śr/rok
1	Przyrząd do podaży (do żywienia dojelitowego) uniwersalny do butelek i worków typu PACK do pompy Varioline AMIKA	szt.	400

Wielkość wadium wymaganego przy złożeniu oferty dla Pakietu nr 91 wynosi = 125,28 zł

Ulegają zmianie zapisy w Załączniku nr 1 do SIWZ – Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia.

W załączniku nr 5 do SIWZ dodaje się Arkusz o nazwie PAKIET NR 91 – arkusz w formacie „exel” w załączeniu do pisma.

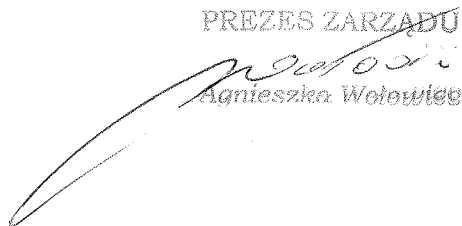
Ponadto Zamawiający dodaje się zapis - Załącznik nr 10 do SIWZ - **espd-request.xml** – skrót do elektronicznego JEDZ.

Przedstawiony plik w formacie **.xml** stanowi skrót do załogowania w systemie ESPD do wypełniania elektronicznego dokumentu JEDZ.

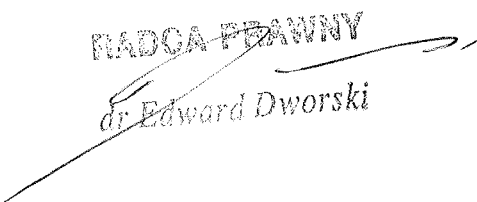
Powyższe zmiany zostaną równocześnie przesłane do Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej.

Z poważaniem

PREZES ZARZĄDU


Agnieszka Wołowicz

RADCA PRAWNY


dr Edward Dworski