

Lidzbark Warmiński 14-04-2014 r.

**Dotyczy: przetargu nieograniczonego na zaopatrywanie apteki szpitalnej Zespołu Opieki Zdrowotnej w Lidzbarku Warmińskim w sprzęt medyczny (jednorazowego i wielorazowego użytku).**

**Znak sprawy ZOZ.III-270-07/MP/14**

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 Zamawiający, Zespół Opieki Zdrowotnej w Lidzbarku Warmińskim, przekazuje treść zapytań jakie wpłynęły do Zamawiającego wraz z wyjaśnieniami.

**Pytanie 1** Pakiet 25 pozycja nr 1g: Czy Zamawiający dopuści rękaw papierowo-foliowy o wymiarach 40cm x 200m?

**Wyjaśnienie**

Tak

**Pytanie 2**

Pakiet 25 pozycja nr 1h: Czy w miejsce potwierdzenia niezależnej jednostki notyfikowanej Zamawiający dopuści potwierdzenie szczelności mikrobiologicznej dla papieru wydane, zgodnie z dyrektywami europejskimi, przez jego wytwórcę na podstawie badań specjalistycznego zewnętrznego laboratorium?

**Wyjaśnienie**

Zamawiający wymaga potwierdzenia niezależnej jednostki notyfikującej.

**Pytanie 3** Pakiet 25 pozycje nr 6, 8, 9:

Czy Zamawiający dopuści wskaźniki w opakowaniach po 250 sztuk przy odpowiednim przeliczeniu zamawianych ilości?

**Wyjaśnienie**

Tak

**Pytanie 4** Pakiet 25 pozycja nr 8:

Czy Zamawiający dopuści wskaźniki emulacyjne VI klasy?

**Wyjaśnienie**

Nie

**Pytanie 5**  Pakiet 25 pozycja nr 11:

Czy Zamawiający dopuści metkownicę alfanumeryczną z możliwością drukowania w trzech rzędach po 11 znaków, kompatybilną z oferowanymi etykietami dwukrotnie przylepnymi z pozycji nr 12?

**Wyjaśnienie**

Tak

**Pytanie 6** Pakiet 25 pozycja nr 12: Czy Zamawiający dopuści etykiety dwukrotnie przylepne bez wskaźnika sterylizacji w rolkach po 500 sztuk przy odpowiednim przeliczeniu zamawianych ilości?

**Wyjaśnienie**

Tak

**Pytanie 7**  Zapis §6 pkt. 1 wzoru umowy: Czy Zamawiający zechce zmniejszyć wysokość kar za zwłokę w dostawie na 0,2% wartości brutto niedostarczonego towaru za każdy dzień zwłoki w wykonaniu dostawy?

**Wyjaśnienie**

Nie

**Pytanie 8 Dotyczy Pakietu nr 25 pozycji 2-13**

Asortyment w wymienionych pozycjach nie jest wyrobem medycznym zgodnie z ustawą z dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych, w związku z tym nie jest wymagana deklaracja producenta zgodności z dyrektywą dotyczącą wyrobów medycznych jak również zgłoszenie do Urzędu Rejestracji Wyrobów Medycznych, w związku z powyższym, czy w miejsce tych wymaganych dokumentów Zamawiający dopuści przedstawienie w ofercie stosownego oświadczenia?.

**Wyjaśnienie**

Zamawiający dopuszcza dołączenie potwierdzenia zgodności produktów z normami wydane przez producenta testu.

**Pytanie 9 Pakiet 5  pozycja rurki usto-gardłowe Guedel**

Czy zamawiający dopuści rurki w rozmiarze:

a)      3/90

b)      2/80

f)   000/40     ?

**Wyjaśnienie**

Nie

**Pytanie 10** **zadanie 11 pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści szynę palcową o wymiarach 460x20mm ?

**Wyjaśnienie**

Tak

**Pytanie 11 zadanie 11 pozycja 12**

Prosimy Zamawiającego jakiej długosci mają być dreny do pojemników Redon w rozmiarach 12F-18F ?

**Wyjaśnienie**

70 cm (+/- 5 cm)

**Pytanie 12** **zadanie 11 pozycja 27**

prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie jakiej maszynki do golenia oczekuje jednoostrzowej czy dwuostrzowej ?

**Wyjaśnienie**

dwuostrzowej

**Pytanie 13 – Zadanie 25 pozycja 1 d)**

prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawa o szerokości 21 cm/200 m

**Wyjaśnienie**

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rękawa o szerokości 21 cm/200 m

**Pytanie 14 – Zadanie 25 pozycja 1 g)**

prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawa o szerokości 40 cm/200 m

**Wyjaśnienie**

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rękawa o szerokości 40 cm/200 m

**Pytanie 15 – Zadanie 25 pozycja 5, 6, 8, 9**

Norma ISO 11140 zastąpiła wcześniejszą normę dla testów i wskaźników PN EN 868-1, czy w związku z tym Zamawiający wykreśli zapisy, aby testy były zgodne z normami 867-1, które nie są już obowiązujące?

**Wyjaśnienie**

Zamawiający wykreśla zapisy, dotyczące zgodności testów z normą 867-1,

**Pytanie 16 Dotyczy pakiet 25 poz. 7:**

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodność klasy wskaźnika z normą 11140-4 była potwierdzona przez organizację niezależną zarówno od producenta, jak i konsumenta, działającą w sposób obiektywny, posiadającą akredytację potwierdzającą kompetencje techniczne, uprawnioną do kontroli jakości i potwierdzenia, że dostarczane produkty odpowiadają określonym normom, jaką jest niezależna jednostka notyfikowana? Tak postawiony wymóg gwarantuje wysoką jakość zaoferowanych produktów, zabezpieczając tym samym interesy Zamawiającego na wypadek ewentualnych roszczeń pacjentów. Jest on także zgodny z Rozporządzeniem Prezesa Rady Ministrów z dnia 19 lutego 2013 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy, oraz form, w jakich te dokumenty mogą być składane (§6.1.2), jak również z Prawem Zamówień Publicznych (art. 7 i 29), ponieważ są w Polsce powszechnie dostępne i używane produkty nie tylko jednego producenta spełniające ww. wymóg.

**Wyjaśnienie**

Zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

**Pytanie 17 Zadanie nr 14 poz. 1**

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrod o rozm. 45 x 42 mm, pozostałe parametry oferowanych elektrod będą zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

**Wyjaśnienie**

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie elektrod o rozmiarze 45 x 42 mm, przy zachowaniu pozostałych parametrów.

**Pytanie 18 Zadanie nr 14 poz. 2**

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody o rozm. 55 x 40 mm ze specjalnym wycięciem umożliwiającym przełożenie kabla podczas badań holterowskich (dzięki wycięciu w elektrodzie kabel podczas ruchu pacjenta pozostaje na swoim miejscu), pozostałe parametry oferowanych elektrod będą zgodne z opisem przedmiotu zamówienia,

**Wyjaśnienie**

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie elektrod o rozmiarze 55 x 40 mm ze specjalnym wycięciem umożliwiającym przełożenie kabla podczas badań holterowskich.

**Pytanie 19 Zadanie nr 14 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści elektrody o rozm. 50 mm bez wcięcia.

**Wyjaśnienie**

Nie.

**Pytanie 20 Zadanie nr 14 poz. 1, 2**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie zmiany jednostki miary z sztuk na opakowania i odpowiednie przeliczenie ilości – 1 opakowanie = 50 sztuk w ww. pozycjach, których jednostką handlową są opakowania. Podanie cen za opakowanie nie będzie zawyżało całkowitej wartości przygotowanej oferty przetargowej, co miałoby miejsce w przypadku przeliczenia ceny dla 1 sztuki i podania jej z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku, co wiąże się z koniecznością jej zaokrąglenia.

Jeśli Zamawiający nie wyrazi zgody na powyższe prosimy o dopuszczenie możliwości podania ceny jednostkowej netto za jedną sztukę z dokładnością do 4 miejsc po przecinku.

**Wyjaśnienie**

Zamawiający zgadza się na zmianę jednostki miary z sztuk na opakowania i odpowiednie przeliczenie ilości – 1 opakowanie = 50 sztuk

**Pytanie 21 Zadanie nr 23 poz. 2**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie żelu do EKG o pojemności 500 ml z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości

**Wyjaśnienie**

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie żelu do EKG o pojemności 500 ml z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości.

Jednocześnie Zamawiający wprowadza zmianę do SIWZ przez dodanie wymogu: **„żel może być stosowany również do defibrylacji”.**

**Pytanie 22 Zadanie nr 23 poz. 5**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o odstąpienie od wymogu złożenia próbek w przypadku gdy wykonawca zaproponuje oryginalny papier

**Wyjaśnienie**

Zamawiający odstępuje od wymogu złożenia próbek w przypadku gdy Wykonawca zaproponuje oryginalny papier.