

Zakład Lecznictwa Ambulatoryjnego

w Chrzanowie Sp. z o.o.

32-500 Chrzanów ul. Sokoła19

tel/fax.(32) 624 03 10 Dyrektor (32) 623 45 34 Księgowość (32) 623 27 15

Chrzanów 2013-11-08

dotyczy: postępowania w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę sprzętu jednorazowego użytku probówek do mikrometody i systemu zamkniętego do pobierania krwi. Nr sprawy ZLA-ZP-752w/22/13.

Firma XXXXXXXXXXXXX jako zainteresowana postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego w ogłoszonym przetargu zwraca się do Zamawiającego z pytaniem:

Zakład Lecznictwa Ambulatoryjnego w Chrzanowie Sp. z o.o.działając na podstawie art.38 ust.1i 2 ustawy z dnia 29.01.2004r. Prawo zamówień Publicznych (t.uj. Dz.U. Z dnia 2006r. Nr164 poz. 1163 – ze zm) udziela odpowiedzi na zadane pytania dot. SIWZ:

Pytania dotyczące treści SIWZ :

Pytanie 1.

Czy Zamawiający dopuści do podawania cen jednostkowych za 1 szt wyrobu z dokładnością do trzech lub czterech miejsc po przecinku ?

Odpowiedz:

Zamawiający w formularzu oferty wskazał kolumny : cena brutto za opakowanie jednostkowe oraz wartość brutto ; w tych kolumnach należy wpisać cenę z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie 2. do punktu 6.5 SIWZ

Zamawiający zawarł zapis :

Deklaracja zgodności musi zawierać informację o klasie i regule klasyfikacyjnej wyrobu.

Jeżeli w ocenie zgodności brała udział jednostka notyfikowana ,należy podać dane jednostki.

W obecnie obowiązujących w Polsce przepisach ,nie ma wymogu co do zawartości wyżej wymienionych danych w Deklaracji zgodności .

Wykonawcy nie mają też możliwości wystawionych wcześniej Deklaracji zgodności modyfikować na potrzeby Zamawiającego ,tym bardziej jeśli dotyczą one produktów wystawionych przez producentów spoza terytorium Polski.

Zamawiający w postawionych pytaniach jest niekonsekwentny,bo jeśli wymaga tylko oświadczenia o posiadaniu Deklaracji zgodności ,to jak zamierzałby sprawdzić zawartość w tych dokumentach cytowanych wyżej zapisów.

Dlatego prosimy o wykreślenie tych wymogów ,które Zamawiający postawił w SIWZ jako sprzecznych z obecnym prawem,Jeśli Zamawiający oczekuje podania tych informacji ,to powinien zażądać oddzielnego dokumentu np. oświadczenia wykonawcy w zakresie klasyfikacji każdego z wyrobów.

Odpowiedz:

W obecnym stanie prawnym wszystkie wyroby medyczne muszą spełniać wymogi zawarte w ustawie o wyrobach medycznych z dnia 20.05.2010 wraz z aktami wykonawczymi.

Zamawiający w SIWZ w pkt.6 określił, że Wykonawcy powinni dostarczyć oświadczenie, że dostarczane wyroby posiadają Deklaracje zgodności CE lub inne dokumenty ważne dla danych wyrobów (zaświadczenie niezależnego podmiotu zajmującego się poświadczaniem zgodności działań wykonawcy z normami jakościowymi)

Składane w postępowaniu oświadczenie musi być zgodne ze stanem faktycznym.

To czy Zamawiający zażąda od Wykonawców wglądu do oryginalnych dokumentów jest w jego gestii, ma to zapewnione poprzez zapis we wzorze umowy z którego może skorzystać.

Nie planuje się zmiany zapisu w SIWZ.

Pytanie do pkt. 6.4 i 6.5 SIWZ.

Czy Zamawiający zgadza się aby oświadczenie o posiadaniu wymienionych w pkt.6.4 oraz 6.5 SIWZ dokumentów było złożone jako jeden dokument, który mówi iż oferowane produkty są wyrobami medycznymi w rozumieniu ustawy z dnia 20.5.2010o wyrobach medycznych, posiadają znak CE, deklaracje zgodności oraz jeżeli wymaga tego ustawa zostały zarejestrowane i dopuszczone do obrotu zgodnie z ustawą z dnia 20.05.2010 o wyrobach medycznych.

Odpowiedz:

Zamawiający żąda oświadczeń o treści zgodnej w zapisie SIWZ pkt.4 i 5.

Pytanie dotyczące formularza oferty:

Jeśli część oferowane produkty mają dwie różne stawki VAT tj.8% i 23% to Zamawiający nie jest w stanie „dojść”, które produkty jaka stawkę vat posiadają.

Teoretycznie jest to możliwe poprzez identyfikację oświadczenia o wyrobach nie medycznych, jednak o wiele prościej byłoby, gdyby informacje o różnych stawkach vat zamieścić w formularzu oferty. Zamawiający pozostawił pole, które miało na celu taką identyfikację umożliwić, jednak jest to pole zbiorcze, odnoszące się do całej części. Jeżeli w danej części stawki vat są różne, to na podstawie tego zbiorczego pola Zamawiający nie odróżni, która stawka do którego produktu obowiązuje. Prosimy o odpowiednią modyfikację formularza lub informację jak opisać produkty o dwóch różnych stawkach vat, aby czytelnym było jaka stawka do którego produktu się odnosi.

Odpowiedz.

Zamawiający zmodyfikował „Formularz oferty” poprzez dodanie kolumny „Stawka Vat

Pytania dotyczące treści SIWZ :**Pytanie 1:**

Czy Zamawiający dopuści do podawania cen jednostkowych za 1 szt. wyrobów z dokładnością do trzech lub czterech miejsc po przecinku?

Zgodnie z orzecznictwem Zespołu Arbitrów (**Orzecznictwo Zespołu Arbitrów - syg. Akt UZP/ZO/o-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 transakcyjną (nie ma bowiem możliwości zakupu jednej sztuki czy, końcówki)

Odpowiedz:

Pytanie 1 do Punktu 6.5 SIWZ

Zamawiający zawarł zapis:

„Deklaracja zgodności musi zawierać informację o klasie i regule klasyfikacyjnej wyrobu. Jeżeli w ocenie zgodności brała udział jednostka notyfikowana ,należy podać dane jednostki.”
W obecnie obowiązujących w Polsce przepisach, nie ma wymogu co do zawartości wyżej wymienionych danych w Deklaracji zgodności.

Wykonawcy nie mają też możliwości wystawionych wcześniej deklaracji zgodności modyfikować na potrzeby Zamawiającego tym bardziej, jeżeli dotyczą one produktów, wystawionych przez producentów spoza terytorium Polski.

Zamawiający na postawionych wymogach jest niekonsekwentny, bo jeśli wymaga tylko oświadczenia o posiadaniu Deklaracji zgodności, to jak zamierzałby sprawdzić zawartość w tych dokumentach, cytowanych wyżej zapisów.

Dlatego prosimy o wykreślenie tych wymogów, które Zamawiający postawił w SIWZ, jako sprzecznych z obecnym prawem. Jeśli Zamawiający oczekuje podania tych informacji, to powinien zażądać oddzielnego dokumentu - np. oświadczenia Wykonawcy w zakresie klasyfikacji każdego z wyrobów.

Odpowiedź:

Pytanie 1 do Punktu 6.4. i 6.5. SIWZ:

Czy Zamawiający zgadza się aby oświadczenie o posiadaniu wymienionych w punktach 6.4 oraz 6.5 SIWZ dokumentów było złożone jako jeden dokument, który mówi, iż oferowane produkty są wyrobami medycznymi w rozumieniu Ustawy z dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych, posiadają znak CE, deklaracje zgodności oraz jeśli wymaga tego ustawa, zostały zarejestrowane i dopuszczone do obrotu zgodnie z Ustawą z dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych?

Odpowiedź:

Zamawiający planuje udzielenie zamówienia zgodnie z treścią SIWZ.

Pytania dotyczące formularza oferty:

Jeżeli część oferowane produkty mają dwie różne stawki VAT, tj. 8% oraz 23%, to Zamawiający nie jest w stanie „dojść”, które produkty jaką stawkę Vat posiadają. Teoretycznie jest to możliwe poprzez identyfikację oświadczenia o wyrobach niemiedycznych, jednak o wiele prościej byłoby, gdyby informacje o różnych stawkach VAT zamieścić w formularzu oferty. Zamawiający pozostawił pole, które miało na celu taką identyfikację umożliwić, jednak jest to pole zbiorcze odnoszące się do całej części. Jeśli w danej części stawki VAT są różne, to na podstawie tego zbiorczego pola Zamawiający nie odróżni, która stawka VAT do którego produktu obowiązują.

Prosimy o odpowiednią modyfikację formularza lub informację jak opisać produkt o dwu różnych stawkach VAT, aby czytelnym było jaka stawka do którego produktu się odnosi.

Odpowiedź:

Pytania dotyczące asortymentu.

Część II.

Pytanie 1 do poz. 1

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania probówek typu Eppendorf z płaskim zatrzaskowym, zintegrowanym z probówką wieczkiem, dzięki któremu możliwe jest opisywanie próbki na wierzchniej stronie korka oraz z zamknięciem typu Safe Lock. Bezpieczne zamknięcie tzw. Safe Lock uniemożliwia przypadkowemu otwarciu się probówki np. podczas jej wirowania przy wysokich obrotach.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania probówek typu Eppendorf z płaskim zatrzaskowym, zintegrowanym z probówką wieczkiem oraz z zamknięciem typu Safe Lock.

Pytanie 1 do poz. 5

Czy Zamawiający życzy sobie zaoferowania końcówek standardowych (o standardowej jakości), czy zamawiający oczekuje złożenia oferty na końcówki o podwyższonej jakości typu superior, jeśli tak to czy wymaga załączenia do oferty przetargowej próbek takich końcówek typu superior?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga końcówek standardowych (o standardowej jakości) zgodnie z zapisem w SIWZ.

Pytanie 1 do poz. 7, 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie nakłuwaczy, które nie są nakłuwaczami „typu Medlance”. Opis przedmiotu zamówienia poprzez określenie nakłuwacza jako „typ Medlance” narusza zasady uczciwej konkurencji, ponieważ sugeruje produkt konkretnego producenta – firmy HTL-Strefa i eliminuje inne produkty z równoważne, jak choćby nakłuwacze automatyczne, które posiadają inny kształt, oraz boczny mechanizm spustowy. Nakłuwacz z bocznym przyciskiem zwalnającym igłę jest również bezpieczny dla użytkownika i pacjenta jak nakłuwacz „typ Medlance”, a przy tym ergonomiczny i łatwy w użyciu. Dodatkową zaletą bocznego umieszczenia przycisku jest zniwelowanie siły nacisku osoby pobierającej krew, dzięki czemu penetracja skóry jest szybka, ale zarazem delikatna i co za tym idzie, zdecydowanie mniej bolesna dla pacjenta. W nakłuwaczach tego typu rzeczywista głębokość wkłucia jest jednoznaczna z głębokością gwarantowaną przez producenta dla danego typu nakłuwacza, ale jednocześnie mniejsza niż przy nakłuwaczach z naciskiem górnym (nakłuwacz typu Medlance), gdzie zależy ona w dłuższej mierze od siły przyłożenia nakłuwacza przez osobę pobierającą krew oraz sam moment nacisku z góry, przy zwalnianiu igły.

Zatem dopuszczenie nakłuwaczy z bocznym naciskiem jest dla Zamawiającego korzystne, bowiem doprowadzi do złożenia ofert na produkt o nowoczesnej konstrukcji, a przy tym w bardzo korzystnej cenie, co leży w interesie publicznym.

Odpowiedź:

Zamawiający planuje udzielenie zamówienia zgodnie z treścią SIWZ.

Pytanie 2 do poz. 7,8

Czy w przypadku braku zgody na powyższe produkty Zamawiający zgodzi się wydzielić pozycję do oddzielnej części?

Odpowiedź:

Zamawiający planuje udzielenie zamówienia zgodnie z treścią SIWZ.

Pytanie 1 do poz. 7

Czy w przypadku zgody na powyższy produkt Zamawiający woli nakłuwacze o śr. igły 0.4mm 0.5 mm czy 0.6 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższy produkt.

Pytanie 1 do poz. 8

Czy w przypadku zgody na powyższy produkt Zamawiający woli nakłuwacze o śr. igły 0.5 mm czy 0.6 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższy produkt.

Część III**Pytanie 1 do poz. 1, 2, 3**

Czy Zamawiający wprowadzi wymóg zaofiarowania mikrometody sterylnej? Sterylność produktów do pobierania krwi jest istotna dla zachowania wysokiej jakości wyników badań analitycznych.

Odpowiedź:

Zamawiający planuje udzielenie zamówienia zgodnie z treścią SIWZ.

Grażyna Skopińska
dyrektor ds. administracyjno-organizacyjnych