



ISO 9001
ISO 14001
PN-N 18001
ISO 27001

SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR. JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY
85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75 tel. 52/36-55-799 fax. 52/370-05-31

KONTO: Bank Zachodni WBK Bydgoszcz 10 1500 1360 1213 6001 9348 0000

NIP: 9532582266 REGON: 340517145

Bydgoszcz, dnia 17.04.2019 r.

NZZ/06/P/19

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę materiałów dla Pracowni Radiologii Zabiegowej.

Wszyscy Wykonawcy

WYJAŚNIENIA TREŚCI SIWZ

Działając na podstawie art. 38 ust. 1, 2 i 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U.2018 r. 1986 z późn. zm.) w związku z pytaniami zadanymi w toku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w w/w sprawie, Zamawiający udziela odpowiedzi/wyjaśnień oraz modyfikuje specyfikacje istotnych warunków zamówienia.

Pytanie nr 1 –

Grupa nr 67

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Torquera o ściankach nieprzezroczystych (Torquer w kolorze niebieskim / czerwonym) wg rys. nr 1. Pozostałe parametry bez zmian.



Zgoda na naszą prośbę pozwoli na przystąpienie do grupy nr 67 szerszemu gronu oferentów ubiegających się o zamówienie publiczne, a Zamawiającemu uzyskania najbardziej korzystnej ceny.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 2 –

Dotyczy przedmiotu zamówienia – grupa 19

Prosimy o dopuszczenie w miejsce przedmiotu zamówienia opisanego w części 19 mikrocewników wzmacnianych zbrojeniem o dostępnych średnicach 2.5 i 2.8F o wewnętrznej średnicy odpowiednio: 0.021” i 0.025”. Pozostałe parametry zgodnie z siwz.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 3 –

Dotyczy przedmiotu zamówienia – grupa 31

Prosimy o dopuszczenie w miejscu przedmiotu zamówienia długą koszulkę naczyniową o dostępnych długościach: 70 i 110cm z elastyczną końcówką dystalną. Pozostałe parametry zgodnie z siwz.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 4 –

Pakiet 55

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie balonu powlekanego lekiem o profilu przejścia wynoszącym 0,040” dla balonu 2,5 mm oraz zakresie średnic 2.0-4.0 mm, zakresie długości 8-30 mm?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.



SZPITAL
AKREDYTOWANY



ISO 9001
ISO 14001
PN-N 18001
ISO 27001

SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR. JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY
85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75 tel. 52/36-55-799 fax. 52/370-05-31

KONTO: Bank Zachodni WBK Bydgoszcz 10 1500 1360 1213 6001 9348 0000

NIP: 9532582266 REGON: 340517145

Pytanie nr 5 –

Pakiet 62

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie cewników balonowych o ciśnieniu nominalnym 6 atm, RBP wynoszącym 12 atm dla 3,5-4,0 mm, 14 atm dla 1,5-3,25 mm, 18 atm dla 1,2 mm?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie nr 6 –

Prosimy o doprecyzowanie załącznika nr 3D do SIWZ poprzez dodanie § 3 ust. 1a o następującej treści: „Sprzęt medyczny, któremu upłynął termin ważności nie może zostać pobrany z depozytu przez Zamawiającego. W przypadku, gdyby Zamawiający posiadał w depozycie więcej niż jeden sprzęt medyczny danego rodzaju, zobowiązuje się on wykorzystać w pierwszej kolejności sprzęt z krótszym terminem ważności zgodnie z zasadą first expired/first out.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 7 –

do Grupy 17:

Czy Zamawiający dopuści zestaw do nakłucia tętnicy z igłą i miniprowadnikiem w rozmiarach 4-9 Fr, Prowadnik J 45 cm dla 4 Fr: 0.035” oraz dla pozostałych rozmiarów prowadnik 0.038” ? Pozostałe parametry bez zmian

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 8 –

do Grupy 19:

Czy Zamawiający dopuści mikrocewnik o długości 110, 130 oraz 150 cm o średnicy zewnętrznej 2.0 Fr, 2.4 Fr, 2.7 Fr oraz 2.8 Fr? pozostałe parametry bez zmian

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 9 –

do Grupy 31:

Czy Zamawiający dopuści koszulke o średnicy wewnętrznej:

0.076” dla 5 Fr

0.087” dla 6 Fr

0.101” dla 7 Fr

0.115” dla 8 Fr

pozostałe parametry bez zmian

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 10 –

DOTYCZY ZADANIA 64:

Zamawiający bardzo ogólnie opisał inflator; Czy w związku z tym wyraża zgodę na zaoferowanie poniższego modelu inflatora o płaskiej rękojeści, pojemność 20ml, wytrzymałość do 30ATM?



Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.



SZPITAL
AKREDYTOWANY



ISO 9001
ISO 14001
PN-N 18001
ISO 27001

SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR. JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY
85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75 tel. 52/36-55-799 fax. 52/370-05-31

KONTO: Bank Zachodni WBK Bydgoszcz 10 1500 1360 1213 6001 9348 0000

NIP: 9532582266 REGON: 340517145

Pytanie nr 11 –

DOTYCZY ZADANIA 67:

Prosimy o wyrażenie zgody na torquery dostępne w 2 kolorach, wykonane z materiału PCV/ materiał chropowaty - antypoślizgowy.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 12 –

Dotyczy zadania 19:

Prosimy o dopuszczenie mikrocewników najwyższej jakości, lidera rynku w Japonii, które są dostępne w profilach (proximalnym/dystalnym) 2.9/2.7, 2.9/2.2, 2.7/1.8, 2.8/1.7, 2.8/1.9 i długościach w zależności od rozmiaru: 105cm



Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 13 –

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby asortyment w grupie S2 dostarczany był w sposób sukcesywny, a nie na zasadzie depozytu?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 14 –

Pytanie do grupy 60

Czy Zamawiający dopuści stent o bardzo zbliżonych parametrach :

CoCr stent pokryty abluminalnie biodegradowalnym polimerem PLA nośnikiem BA9, zbudowany na platformie charakteryzującej się:

cell opening- 1.37

podatność na ściskanie wzdłużne(longitudinal compressin)-3.85%

recoil- 2.95%

koncentracja leku-15.6 µg/mm

grubość strutów-84,88

czas uwalniania leku- 6-9 mcy

średnice-2.25-4 mm

długości-9-36 mm?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 15 –

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 4 ust. 9 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zmianę zapisu na: „...od zgłoszenia reklamacji” na „...od dnia uznania reklamacji”.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 16 –

Czy Zamawiający dokona modyfikacji w § 4 ust. 6 projektu umowy i dopuści prawo Wykonawcy do wstrzymania dostaw towaru, w przypadku braku zapłaty zobowiązań Zamawiającego, do czasu uregulowania płatności.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.



SZPITAL
AKREDYTOWANY



ISO 9001
ISO 14001
PN-N 18001
ISO 27001

SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR. JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY
85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75 tel. 52/36-55-799 fax. 52/370-05-31

KONTO: Bank Zachodni WBK Bydgoszcz 10 1500 1360 1213 6001 9348 0000

NIP: 9532582266 REGON: 340517145

Pytanie nr 17 –

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie załącznika do umowy w postaci umowy udostępnienia, której wzór przesyłamy w załączeniu? (dot. § 5).

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 18 –

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów:

§ 4 ust. 15, 16, 18:

15. W przypadku zwłoki w należyтым wykonaniu umowy przez Wykonawcę Zamawiający może żądać od Wykonawcy zapłaty kary umownej w wysokości 0,5% wartości brutto nie dostarczonego w terminie lub reklamowanego przedmiotu dostawy za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto nie dostarczonego w terminie lub reklamowanego przedmiotu dostawy.

16. W przypadku zwłoki w odbiorze przedmiotu dostawy dostarczonego zgodnie z postanowieniami niniejszej umowy Zamawiający zobowiązany jest do zapłaty na rzecz Wykonawcy kary umownej w wysokości 0,5% wartości brutto dostarczonej, a nie odebranej w terminie partii towaru za każdy dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto dostarczonego, a nie odebranej w terminie partii towaru.

18. W przypadku rozwiązania, w tym odstąpienia od umowy, z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, Zamawiający ma prawo obciążyć go karą umowną w wysokości 10% całkowitej wartości brutto niezrealizowanej części przedmiotu niniejszej umowy.

oraz § 5 ust. 4, 10 pkt. 1.), 2.), 11:

4. W przypadku zwłoki w dostawie przedmiotu używania Zamawiający może żądać od Wykonawcy zapłaty kary umownej w wysokości 0,1% całkowitej wartości brutto przedmiotu używania niniejszej umowy za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionego w dostawie przedmiotu używania.

10. W przypadku nie usunięcia wady lub nie dostarczenia przedmiotu używania wolnego od wad w terminie określonym w ustępie poprzedzającym Zamawiający ma prawo, według swojego wyboru

1.) po wezwaniu do wykonania obowiązków wynikających z umowy przez Wykonawcę zlecić usunięcie wady osobie trzeciej posiadającej autoryzację producenta, a kosztami naprawy obciążyć Wykonawcę, który ma obowiązek uregulować należność w terminie 14 dni od daty otrzymania noty obciążeniowej, jak również obciążyć Wykonawcę karą umowną w wysokości 0,3 % całkowitej wartości brutto wadliwego przedmiotu używania niniejszej umowy, a gdy wada nie daje się usunąć uzyskać od osoby trzeciej sprzęt o analogicznych lub zbliżonych parametrach na okres do chwili dostarczenia przez Wykonawcę przedmiotu używania wolnego od wad i kosztami uzyskania sprzętu obciążyć Wykonawcę,

2.) żądać wykonania obowiązków wynikających umowy i obciążyć Wykonawcę karą umowną w wysokości 0,05 % całkowitej wartości brutto wadliwego przedmiotu używania niniejszej umowy za każdy dzień, ponad termin określony w ust. 9, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwego przedmiotu używania.

11. Wykonawca zobowiązuje się zapewnić w okresie obowiązywania umowy sprzęt zastępczy w przypadku jeżeli okres pomiędzy zgłoszeniem wady i jej usunięciem jest dłuższy niż 3 dni. W przypadku niewykonania tego obowiązku Zamawiający ma prawo zapewnić sobie sprzęt o analogicznych lub zbliżonych parametrach od osoby trzeciej na koszt Wykonawcy, który ma obowiązek uregulować należność w terminie 14 dni od daty otrzymania noty obciążeniowej, jak również obciążyć Wykonawcę karą umowną w wysokości 0,2% całkowitej wartości brutto wadliwego przedmiotu niniejszej umowy.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 19 –

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 7 ust. 1 poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 20 –

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 1 ust. 5 umowy depozytu:

5. W przypadku przekroczenia terminu określonego w ust. 2 o ponad 3 dni robocze Zamawiający ma prawo obciążyć Wykonawcę karą umowną 5% całkowitej wartości brutto niedostarczonego w terminie przedmiotu umowy, o której mowa w ust. 3.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.



SZPITAL
AKREDYTOWANY



ISO 9001
ISO 14001
PN-N 18001
ISO 27001

SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR. JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY
85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75 tel. 52/36-55-799 fax. 52/370-05-31

KONTO: Bank Zachodni WBK Bydgoszcz 10 1500 1360 1213 6001 9348 0000

NIP: 9532582266 REGON: 340517145

Pytanie nr 21 –

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zapisu o wykorzystaniu w pierwszej kolejności towarów z najkrótszym terminem ważności? (dot. umowy depozytu).

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 22 –

dot. Pakietu nr 11:

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 11 poz. 1 dopuści do zaferowania Spirale embolizacyjne platynowe do tętniaków, odczepiane w wyniku termicznego rozpuszczenia złącza, dostępne rodzaje coil: zwiijające się w sposób helicalny oraz bez pamięci kształtu, konstrukcja coilu niweluje efekt wypychania mikrocewnika z worka tętniaka podczas upakowywania coilu, rozmiary: średnica 1,5-12mm długość 1-30cm?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 23 –

dot. Pakietu nr 63:

Czy Zamawiający, w zakresie zadania nr 63 dopuści złożenie oferty z cewnikiem aspiracyjnym o długości 140cm, dostępnym w wersji mandrynem lub bez – do swobodnego wyboru przez Zamawiającego, przeznaczonym do użytku w systemie krążenia wieńcowego, kompatybilnym z cewnikami prowadzącymi 6 i 7F, średnica zewnętrzna 1,4mm (0,055”), pokrycie hydrofilne na odcinku 16,5cm, szybkość aspiracji 115,2cm³/min, dostarczany wraz z dwoma strzykawkami a’30cm³, kranikiem trójdrożnym, przedłużaczem i koszykiem na skrzepliny?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 24 –

dot. Pakietu nr 81:

Czy Zamawiający, w zakresie Pakietu nr 8 dopuści złożenie oferty z mikrocewnikiem dwukanałowym o długości 140cm, z taperowaną końcówką dystalną, długość odcinka szybkiej wymiany (RX) 21cm, dystans pomiędzy końcówką RX a portem OTW 6,5mm, pokrytym hydrofilnie, średnica zewnętrzna części dystalnej 2,2F, kompatybilny z cewnikiem 5F, wyposażonym w dwa markery radioceniujące?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 25 –

dot. SIWZ

Prosimy o zrezygnowanie z depozytu w grupach nr 41 oraz 64. Asortyment z wymienionych grup nie jest asortymentem pierwszej potrzeby i Zamawiający jest w stanie zamawiać go na zasadach dostaw sukcesywnych w zależności od realnych potrzeb. Tego typu forma dostawy pojawia się w 95% przetargów na tego typu asortyment.

Przychylenie się do naszej prośby będzie skutkowało również obniżeniem cen na ww. asortyment, ponieważ w takim przypadku odpadają koszty spisów z natury, które wiążą się z wizytami Wykonawcy u Zamawiającego.

Doświadczenie Zamawiającego na pewno pozwoli oszacować z odpowiednią dokładnością zapotrzebowanie asortymentu na dany okres czasu.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 26 –

dot. SIWZ – Rozdział V „Przedmiot zamówienia”

Z uwagi na fakt, iż Zamawiający zawarł w przedmiocie zamówienia również przeszkolenie personelu, prosimy o wyjaśnienia czy w ramach wszystkich grup Zamawiający wymaga takiego szkolenia? Przy drobnym asortymencie takie szkolenia w siedzibie Zamawiającego mogą znacznie podnieść koszty danej grupy asortymentowej. W związku z powyższym, czy w przypadku grupy nr 41 oraz 64 Zamawiający zgodzi się na odstąpienie od przeprowadzenia szkoleń w siedzibie Zamawiającego i zgodzi się w razie potrzeb na konsultacje telefoniczne w zakresie używania zamawianego asortymentu?

W większości przypadków asortyment wyspecyfikowany przez Zamawiającego jest asortymentem dobrze mu znanym, niewymagającym dodatkowych wyjaśnień dotyczących użytkowania. Przy obecnych zapisach, szkolenie personelu jest obowiązkowe dla każdej grupy asortymentowej i dla zachowania uczciwej konkurencji Zamawiający powinien wymagać takiego szkolenia od każdego potencjalnego

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający nie oczekuje przeszkolenia personelu dla grup 41 oraz 64.

Zamawiający oczekuje przeszkolenia personelu jedynie w ramach pozycji, gdzie przewidziane jest również oddanie sprzętu w używanie, tj. w ramach grup: 33, 51, 69, 75.



SZPITAL
AKREDYTOWANY



ISO 9001
ISO 14001
PN-N 18001
ISO 27001

SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR. JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY
85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75 tel. 52/36-55-799 fax. 52/370-05-31

KONTO: Bank Zachodni WBK Bydgoszcz 10 1500 1360 1213 6001 9348 0000

NIP: 9532582266 REGON: 340517145

Pytanie nr 27 –

dot. SIWZ – Rozdział V „Przedmiot zamówienia” oraz załącznik do umowy „ZASADY ŚRODOWISKOWE I BHP DLA FIRM ZEWNĘTRZNYCH / WYKONAWCÓW”

W związku z wymogiem podpisania umowy wraz z załącznikiem „ZASADY ŚRODOWISKOWE I BHP DLA FIRM ZEWNĘTRZNYCH / WYKONAWCÓW” w którym widnieją zapisy typu:

(...)

b) właściwej gospodarki odpadami:

- prowadzenia segregacji odpadów w miejscu ich powstawania;
- gromadzenia wytworzonych odpadów w wyznaczonych, oznakowanych i zabezpieczonych miejscach;
- nie dopuszczania do przepelniania się pojemników/kontenerów na odpady;
- nie dopuszczania do mieszania odpadów niebezpiecznych z innymi niż niebezpieczne;
- stosowania się do aktualnych wymagań prawnych (m.in. posiadania, o ile są wymagane, stosownych decyzji/pozwoleń);
- posiadanie odpowiedniej dokumentacji potwierdzającej unieszkodliwienie wytworzonych odpadów;
- za odpady wytworzone w czasie realizacji umowy odpowiada Wykonawca/Dzierżawca, w tym za systematyczny wywóz odpadów powstałych w czasie realizacji umowy oraz po zakończeniu działalności (chyba, że umowa stanowi inaczej);

(...)

zwracamy się z prośbą o wyjaśnienia, czy Zamawiający na pewno wymaga podpisania ww. załącznika w obecnej formie od każdego Wykonawcy w każdej grupie asortymentowej?

Z obecnego brzmienia wynika, że dostawca nawet tak małego i relatywnie taniego asortymentu jak igły czy strzykawkki jest zobligowany do odbierania zużytego asortymentu na własny koszt. Z innych zapisów wynika, że Wykonawca jest odpowiedzialny również za segregowanie odpadów jak również dbanie „o nie przepelnianie się pojemników na odpady”. Zapisy tego typu są adekwatne np. dla firm zewnętrznych, które na terenie Zamawiającego wykonują działalność gospodarczą, a nie dla Wykonawców, którzy odpowiadają tylko za dostawę asortymentu jednorazowego użytku. W związku z powyższym prosimy o modyfikację ww. załącznika w sposób adekwatny do przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 28 –

dot. Załącznik nr 1 – przedmiot zamówienia – grupa nr 41

Wnosimy o wydzielenie pozycji nr 2 do osobnej grupy lub umożliwienie składania oferty na poszczególne pozycje osobno.

W obecnej formie, ofertę na ww. grupę może złożyć tylko jeden Wykonawca, który celowo forsuje wprowadzenie do jednego pakietu wraz z wkładami „Przedniego panelu (klosza) do wkładów 150 ml dla strzykawkki ILLUMENA”. Dzięki takiemu zabiegowi ofertę na taki pakiet nie jest w stanie złożyć inny Wykonawca posiadający w swoim asortymencie wkłady do wsztzykiwacza Illumena, co jest niezgodne z zasadami uczciwej konkurencji oraz równego traktowania wykonawców.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający dokonuje modyfikacji SIWZ, w zakresie załącznika nr 1 do SIWZ, grupa 41

Skreśla się w tabeli pozycję drugą, tj. „Przedni panel (klosz) do wkładów 150ml dla strzykawkki ILLUMANA 1 szt” Grupa 41 otrzymuje nowe brzmienie. Jednocześnie Zamawiający, w zakresie w/w grupy wprowadza zmodyfikowany załącznik nr 1 do SIWZ.

Pytanie nr 29 –

dot. Załącznik nr 1 – przedmiot zamówienia – grupa nr 41

Wnosimy o wykreślenie w pozycji 1 ww. grupy, wymogu posiadania „Certyfikatu zgodności wystawionego przez producenta strzykawkki”. Powyższy zapis wykluczył z niniejszego postępowania wykonawców, którzy oferują sprzęt generyczny, zamienniki oryginalnych materiałów eksploatacyjnych, co jest niezgodne z Ustawą Prawo Zamówień Publicznych.

Żądanie przez Zamawiającego certyfikatu producenta urządzenia, ma znamiona czynu nieuczciwej konkurencji i może mieć wpływ na wynik postępowania przetargowego. Zamawiający nie może opisywać przedmiotu zamówienia ani stawiać warunków udziału w postępowaniu przetargowym w taki sposób, aby utrudniać uczciwą konkurencję, dostęp do zamówienia publicznego innym Wykonawcom oferującym sprzęt równoważny ani uzależniać wyniku postępowania od trzeciej strony, a tak jest w tym przypadku.

Należy nadmienić, że ww. certyfikat nie jest żadnym dokumentem wymaganym przez prawo, a jedynie jakimś wewnętrznym dokumentem firmy produkującej wsztzykiwacze kontrastu, która ta firma może wg. własnego uznania nadawać takie certyfikaty wpływając na wynik przetargu nieograniczonego prowadzonego na podstawie Ustawą Prawo Zamówień Publicznych.

Mając na uwadze powyższe wnosimy o wykreślenie wymogu posiadania certyfikatu wystawionego przez producenta strzykawkki automatycznej i dopuszczenie asortymentu, który posiada wszelką niezbędną dokumentację zgodną z przepisami Ustawy Prawo zamówień publicznych oraz Rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów w sprawie rodzaju dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy tj. certyfikaty Unii Europejskiej notyfikowane przez niezależne podmioty, Deklaracje Zgodności, wpis do Rejestru Wyrobów Medycznych, katalogi i próbki. Wszystkie te dokumenty potwierdzają wysoką, jakość i kompatybilność oferowanego sprzętu.

Ponadto pragniemy zwrócić uwagę na fakt, iż producent oferowanego przez nas sprzętu zawarł informacje o kompatybilności produktu z konkretnym wsztzykiwaczem kontrastu w katalogu. Jako Wykonawca na życzenie Zamawiającego dostarczamy również próbki, dzięki którym szpital może sprawdzić jakość wyrobu oraz kompatybilność produktu z posiadanym wsztzykiwaczem. Zapewniamy, że dotychczasowe dostawy wkładów i złączy, które zrealizowaliśmy, nie spotkały się z negatywną oceną ich użytkowników.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający doprecyzowuje, że ma na myśli certyfikat zgodności wydany przez jednostkę notyfikowaną, w rozumieniu ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010r.

Zamawiający nie oczekuje przedłożenia certyfikatu wystawionego przez producenta strzykawkki.

Zamawiający



SZPITAL
AKREDYTOWANY