



Sekcja Zamówień Publicznych

Parczew, dn. 13.01.2012r.

Fax (83) 355-21-13

Oznaczenie sprawy: SPZOZ.V.ZP-3520/1/4/2012

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawę wyrobów i akcesoriów medycznych

Wyjaśnienie Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia

W związku z prośbami o wyjaśnienie treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, działając na podstawie art. 38 ust. 1-2 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004 r. (tekst jednolity Dz. U. z 2010r Nr 113 poz. 759 ze zmianami), SPZOZ w Parczewie udziela odpowiedzi na poniższe pytania zadane przez Wykonawcę.

Treść niniejszego wyjaśnienia, bez ujawniania źródła zapytania, przesyła się wszystkim Wykonawcom, którym przekazano specyfikację istotnych warunków zamówienia oraz zamieszcza się na stronie internetowej Zamawiającego.

Pytanie 1. Paragraf 2 ust. 4.

Prosimy o modyfikację zapisu na brzmiały:

Ceny jednostkowe netto przedstawione w formularzu cenowym nie wzrosną przez okres obowiązywania umowy. Ceny jednostkowe brutto zawierają wszystkie koszty związane z zakupem, dostawą przedmiotu umowy do siedziby (magazyn Apteki) Zamawiającego, w tym koszty rozładunku, ubezpieczenia, opakowania oraz podatku VAT.

Odpowiedź

Zamawiający wymaga zgodnie z zapisami SIWZ i wzorem umowy.

Pytanie 2. Paragraf 2 ust. 5.

Prosimy o modyfikację zapisu na brzmiały:

Po upływie okresu stałości cen, o której mowa w ust. 4 – sytuacja ta nie dotyczy zmiany cen urzędowych i stawki VAT, dopuszcza się zmianę ceny dostarczonych wyrobów wyłącznie w związku z obiektywną zmianą czynników cenotwórczych lecz nie wyżej jak o wskaźnik zmiany cen towarów i usług konsumpcyjnych ogłaszany przez Prezesa GUS za miesiące następujące po miesiącu, w którym zawarto umowę.

Odpowiedź

Zamawiający wymaga zgodnie z zapisami SIWZ i wzorem umowy.

Pytanie 3. Paragraf 2 ust. 7.

Prosimy o modyfikację zapisu na brzmiały:

Wykonawca może obniżyć cenę w każdym czasie, co wymaga aneksu do umowy.

Odpowiedź

Zamawiający wymaga zgodnie z zapisami SIWZ i wzorem umowy.

Pytanie 4. Paragraf 5 ust. 1. Pkt 3.

Prosimy o modyfikację zapisu na brzmiały:

Za zwłokę w usunięciu wad ujawnionych w asortymencie, w ramach postępowania reklamacyjnego, o którym mowa w § 4 ust. 1 i 2 w wysokości 0,5% wartości towaru dostarczonego ze zwłoką za każdy dzień zwłoki, jednak nie mniej niż 10zł.

Odpowiedź

Zamawiający wymaga zgodnie z zapisami SIWZ i wzorem umowy.

Pytanie 5. Paragraf 5 ust. 3.

Prosimy o modyfikację zapisu na brzmiały:

Zamawiający ma prawo wykonywać potrącenia kary umownej wynikającej z niniejszej umowy z wiarygodności wzajemnych, tylko w przypadku, gdy zostały one naliczone zgodnie umową oraz zatwierdzone w formie pisemnej przez obie strony.

Odpowiedź

Zamawiający wymaga zgodnie z zapisami SIWZ i wzorem umowy

Pytanie 6. Zadanie nr 7, poz. 6,7,8,9,10

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do odrębnego pakietu celem złożenia konkurencyjnej oferty. Różnorodność asortymentu uniemożliwia złożenie oferty na pełny zakres.

Odpowiedź

Zamawiający wymaga zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 7. Zadanie nr 1, poz. 2,4,5,10

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do odrębnego pakietu celem złożenia konkurencyjnej oferty. Różnorodność asortymentu uniemożliwia złożenie oferty na pełny zakres.

Odpowiedź

Zamawiający wymaga zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 8. Zadanie nr 1, poz. 2 i 3

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do odrębnego pakietu oraz o dopuszczenie filtra mechanicznego (HEPA) z wymiennikiem ciepła i wilgoci o oporach przepływu: przy 30ml/min – 1,3 cm H₂O, przy 60l/min – 2,7 cm H₂O, przy 90 ml/min – 4,3 cm H₂O.

Odpowiedź

Zamawiający wymaga zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 10. Zadanie nr 2, poz. 2 i 3

Prosimy o dopuszczenie produktów mikrobiologicznie czystych. Zgodnie z Dyrektywą Europejską nr 93/42/EEC dotyczącą wyrobów medycznych i Ustawą o Wyrobach Medycznych, jednorazowe, nieinwazyjne wyroby medyczne stosowane w terapii oddechowej, takie jak filtry oddechowe należą do klasy czystości IIa, a więc nie muszą być sterylne, a mikrobiologicznie czyste. Filtry oddechowe spełniają wymagania w/w dyrektywy, posiadają wszelkie dokumenty dopuszczające do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej i stosowania w placówkach świadczących usługi medyczne wymagane przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych tj. Deklaracje Zgodności wystawioną przez producenta i certyfikat CE zatwierdzony przez zewnętrzny uprawniony organ certyfikujący – CZYSTE MIKROBIOLOGICZNIE.

Odpowiedź

Zamawiający wymaga zgodnie z zapisami SIWZ.

Podpisał:

Dyrektor
Samodzielnego Publicznego
Zakładu Opieki Zdrowotnej
w Parczewie
mgr Janusz Hordejuk