



Dotyczy: postępowania przetargowego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pn „Dostawa: środków ochrony osobistej do pracowni cytostatycznej, osprzętu do badań i zabiegów endoskopowych górnego i dolnego odcinka przewodu pokarmowego, klipsów naczyniowych, protez naczyniowych, kompresów, końcówek do lasera diodowego FOX, implantów okulistycznych, refraktorów tęczówkowych”

Zgodnie z art. 38 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst ujednolicony Dz. U. z 2019 r. poz. 1843.), udostępniamy treść zapytań wraz z wyjaśnieniem wszystkim uczestnikom postępowania, bez ujawniania źródła zapytania.

Zestaw pytań

Pytanie nr 1

Część 2

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie kleszczy ze znacznikami optycznymi na osłonce w części proksymalnej i dystalnej kleszczy, długość rękojeści 160 mm.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 2

Część 4

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie pętli o długości roboczej 2400 mm, długość narzędzia wraz z rękojeścią 2680 mm dla wszystkich pętli.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż zgodnie z SIWZ.



Zestaw pytań nr 1

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający w części 5 wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta: klipsy polimerowe (...) pakowane po 6 sztuk w magazynku?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 2

W rozporządzeniu ministra zdrowia z dnia 5 listopada 2010 zamieszczonego w Dzienniku Ustaw nr 215, poz 1416, paragraf 4.1, reguła 8; dotyczącym wyrobów do implantacji i chirurgicznych inwazyjnych wyrobów medycznych do długotrwałego użytku wskazano, że wyroby te powinny posiadać klasę IIB. Natomiast wyroby medyczne przeznaczone do użytku w bezpośrednim kontakcie z sercem lub centralnym układem krążenia, muszą posiadać klasę III. Czy zgodnie z tym rozporządzeniem Zamawiający w części 5 wymaga by klipsy jako wyroby medyczne stosowane w Państwa szpitalu przeznaczone do użytku w bezpośrednim kontakcie z sercem lub centralnym układem krążenia - klatką piersiową, posiadały klasę III?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 3

Zgodnie z Dz.U. Nr 16, poz. 76 z dnia 12 stycznia 2011 roku, aktywne wyroby medyczne przeznaczone do implantacji muszą być identyfikowalne. Kod użyty do ich oznakowania, musi umożliwiać szybką i jednoznaczną identyfikację wytwórcy i wyrobu, uwzględniać jego typ oraz rok produkcji; odczytanie kodu jeżeli jest to niezbędne, nie powinno wymagać zabiegu chirurgicznego. Informujemy, że nasze produkty spełniają wszystkie wymogi ww. ustawy. Wychodząc na przeciw potrzebom Zamawiającego, zwracamy się z prośbą w części 5 o możliwość zastosowania papierowej części blistra (magazynku), która zawiera wszystkie wymagane informacje zawarte w powyższej ustawie (nr referencyjny, numer serii, datę ważności i produkcji, nazwę wytwórcy itd.) celem wklejenie do kartoteki pacjenta?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż zgodnie z SIWZ.





Zestaw pytań nr 2

Pytanie nr 1

dotyczy części nr 7:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części 7 tamponów celulozowych w ilości 128 opakowań zawierających 15 foliowych op. (2 x rolka 500 sztuk)?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Zestaw pytań nr 3

Pytanie nr 1

Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą. Zgodnie z interpretacją przepisów dotyczących nowelizacji ustawy Pzp zamieszczonej na stronie Urzędu Zamówień Publicznych - „Zamawiający powinien przyjąć oświadczenie wykonawcy o braku przynależności do jakiejkolwiek grupy kapitałowej bądź przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, w sytuacji gdy w postępowaniu złożono jedną ofertę lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu. Oświadczenie o braku przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, niezależnie od ilości ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, również potwierdza brak podstawy do wykluczenia z postępowania, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp. Należy jednak w tym przypadku pamiętać, że jakakolwiek zmiana sytuacji wykonawcy w toku postępowania (włączenie do grupy kapitałowej) będzie powodowała obowiązek aktualizacji takiego oświadczenia po stronie wykonawcy.”

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe.

Z poważaniem
DYREKTOR
Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego Nr 5
im. św. Barbary w Sosnowcu

Alicja Ceglowska
dr n. med. Alicja Ceglowska

Lob...



Koll