

Szczecin dnia 28-02-2014r

znak sprawy: ZP/220/22/14

dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, którego przedmiotem jest:

1. dostawa materiałów zużywalnych do wykonywania biopsji gruboigłowej gruczołu piersiowego wspomaganej próżnią pod kontrolą RTG kompatybilnych z urządzeniem Mammotome
2. dzierżawa urządzenia do wykonywania biopsji gruboigłowej gruczołu piersiowego wspomaganej próżnią pod kontrolą USG wraz z dostawą materiałów zużywalnych

Wyjaśnienia nr 1

W związku z wpływieniem do Zamawiającego pytań dotyczącego treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, zgodnie z art. 38 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo Zamówień Publicznych, Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

Pytanie 1

Dotyczy załącznik nr 4 zadanie 1 pkt 1 do biopsji:

Czy Zamawiający dopuści igły do biopsji pod zobrazowanie RTG kompatybilne z urządzeniem Mammotome, które nie posiadają kalibracji na części metalowej?

W przypadku wykonywania biopsji pod zobrazowaniem RTG głębokość wkłucia igły kontroluje system przystawki stereotaktycznej stołu biopsyjnego.

Głębokość ta jest określana na podstawie wykonywanych zdjęć stereotaktycznych i ręcznie ustawiana pokrętkiem przez lekarza.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza proponowane igły

Pytanie 2

Dotyczy załącznika nr 4 zadanie 2 parametry techniczne dzierżawionego urządzenia

Czy Zamawiający dopuści urządzenie rok produkcji nie starsze niż 2011r? Informujemy, że urządzenia będzie spełniało wszystkie wymagane warunki zawarte w SIWZ odnośnie gwarancji i funkcjonalności.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza urządzenie wyprodukowane nie wcześniej niż w 2011r

Pytanie 3

Dotyczy załącznika nr 4 zadanie 2 parametry techniczne dzierżawionego urządzenia

Czy Zamawiający dopuści urządzenie, które nie jest wyposażone w dotykowy ekran, lecz w przyciski na urządzeniu?

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza proponowanego urządzenia.

Pytanie 4

Dotyczy WZORU UMOWY dla zadania 1:

- 1) W nawiązaniu do § 10 ust.1 pkt a) wzoru Umowy, zwracamy się z prośbą o obniżenie kary w przypadku opóźnienia w dostarczeniu Kupującemu zamówionej partii wyrobów lub opóźnienia w dostarczeniu Kupującemu zamówionej partii wyrobów lub opóźnienia w dostarczaniu wyrobu wolnego od wad do wysokości 0,2% za każdy dzień opóźnienia, licząc od wartości brutto zamówionej lub zareklamowanej partii wyrobów.

Kara w wysokości 0,2% wartości brutto dostawy za każdy dzień zwłoki, jest powszechnie stosowaną karą w przypadku jw. w umowach na dostawy sprzętu medycznego.

- 2) W nawiązaniu do § 10 ust.1 pkt b) wzoru Umowy, mając na uwadze tzw. równe traktowanie obu Stron, a w tym przypadku zabezpieczenie interesów także Sprzedającego, prosimy o określenie również kary dla Kupującego, (w wysokości przewidzianej jak dla Sprzedającego), w przypadku odstąpienia od umowy przez Strony, z przyczyn, leżących po stronie Kupującego.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie 5

Dotyczy WZORU UMOWY dla zadania 2:

- 1) W nawiązaniu do § 10 ust.3 i ust. 6 wzoru Umowy, zwracamy się z prośbą wydłużenie terminu na dostawę sprzętu zastępczego, w przypadku przedłużającej się naprawy i określenie go przynajmniej do 7 dni roboczych.
Wyjaśniamy, że urządzenie do małoinwazyjnej biopsji gruczołu, pochodzi od producenta zagranicznego i termin zaledwie 48 godzin na dostarczenie urządzenia zastępczego, w przypadku przedłużającej się naprawy jest niewystarczający.
- 2) W nawiązaniu do § 15 ust.1 pkt b) wzoru Umowy, zwracamy się z prośbą o obniżenie kary w przypadku opóźnienia w dostarczeniu Zamawiającemu zamówionej bądź reklamowanej partii wyrobów do wysokości 0,2% za każdy dzień opóźnienia, licząc od wartości brutto zamówionej lub zareklamowanej partii wyrobów.
Kara w wysokości 0,2% wartości brutto dostawy za każdy dzień zwłoki, jest powszechnie stosowaną karą w przypadku jw. w umowach na dostawy sprzętu medycznego.
- 3) W nawiązaniu do § 15 ust.1 pkt c) wzoru Umowy, zwracamy się z prośbą o obniżenie kary do wysokości 0,2% wartości brutto czynszu dzierżawionego sprzętu za cały okres realizacji umowy za każdy dzień opóźnienia w przystąpieniu do naprawy sprzętu.
- 4) W nawiązaniu do § 15 ust.1 pkt c) wzoru Umowy, rozumiemy i jednocześnie prosimy o potwierdzenie, że Wykonawca nie zostanie obciążony karą umowną, w przypadku gdy na czas przedłużającej się naprawy ponad termin określony w § 10 ust.3 i ust. 6 wzoru Umowy, dostarczy urządzenie zastępcze.
Wyjaśniamy, że Natomiast sprzęt/ aparat zastępczy w pełni zastępuje uszkodzony aparat, realizując wszystkie zaplanowane zabiegi i procedury, nie naruszając i nie zakłócając harmonogramu pracy Zamawiającego/Użytkownika. Nie ma więc podstaw, aby karać w takim przypadku Wykonawcę. Ponadto nie można karać dwukrotnie za to samo przewinienie: żądać aparatu zastępczego oraz naliczać kary umowne, w przypadku jeśli na czas przedłużającej się naprawy Wykonawca zapewnia aparat zastępczy. Jest to sprzeczne z przepisami K.C.
- 5) W nawiązaniu do § 15 ust.1 pkt d) wzoru Umowy, zwracamy się z prośbą o obniżenie kary do wysokości 0,2% wartości brutto umowy za każdy dzień opóźnienia w dostarczeniu i zainstalowaniu sprzętu.
Określona przez Zamawiającego kara w wysokości 3.000,00 zł za każdy dzień opóźnienia jest bardzo wysoka i niewspółmierna do wartości przedmiotu umowy.
Kara w wysokości 0,2% wartości brutto przedmiotu umowy za każdy dzień zwłoki, jest powszechnie stosowaną karą w przypadku jw. w umowach na dostawy sprzętu medycznego.
- 6) W nawiązaniu do § 15 ust.1 pkt a) wzoru Umowy, mając na uwadze tzw. równe traktowanie obu Stron, a w tym przypadku zabezpieczenie interesów także Wykonawcy, prosimy o określenie również kary dla Zamawiającego (w wysokości przewidzianej jak dla Sprzedającego), w przypadku odstąpienia od umowy przez Strony, z przyczyn, leżących po stronie Zamawiającego.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane w pytaniu 5 zmiany umowy.

Pytanie 6

Dotyczy załącznika nr 4 : Opis przedmiotu Zamówienia zadanie nr 2

Na rynku światowym istnieje tylko trzy firmy produkujące system do biopsji grubo igłowej, wszystkie firmy pochodzą z USA i wszystkie w zakresie obsługi są bardzo łatwe w użytkowaniu. Proces pobierania tkanki w każdym z nich jest taki sam. Różnice pomiędzy systemami są znikome i wynikają tylko i wyłącznie z próby zindywidualizowania produktu.

W związku z powyższym prosimy o dopuszczenie systemu tożsamego co do zadania jakie ma wykonywać o parametrach;

1) Dotyczy tabeli formularza cenowego, prosimy o dopuszczenie modyfikacji a tym samym aparatu o parametrach;

ZADANIE NR 2: MATERIAŁY ZUŻYWALNE DO WYKONYWANIA BIOPSIJ GRUBOIGŁOWEJ GRUCZOŁU PIERSIOWEGO WSPOMAGANEJ PRÓŻNIĄ POD KONTROLĄ USG							
Opis przedmiotu zamówienia	Zamawiana szacunkowa liczba na okres 24 miesięcy do wykonania 130 zabiegów biopsji* A	Cena jednostkowa netto B	Wartość netto C=AxB	VAT (%) D	Cena jednostkowa brutto E=B+D	Wartość brutto F=C+D	Producent, nazwa, nr katalogowy
Igła do biopsji* Do małoinwazyjnej biopsji gruboigłowej wspomaganej próżnią gruczołu piersiowego wykonywanej pod kontrolą USG. Umożliwiająca za pomocą jednego wkłucia pobranie potrzebnej ilości tkanki. Posiadająca zbiornik na bioptaty. Dwa współbieżne kanały ssące lub igła z próżnią bez konieczności stosowania dodatkowego kanału próżniowego. Średnice w zakresie 7-9G i 11-12G.	130*						
Znacznik tkankowy* Możliwość wprowadzenia znacznika dokładnie do miejsca pobrania biopsji. Zapewniające stałą	10*						

widoczność oznaczeń miejsc biopsji w badaniach: ultrasonografii, radiologicznych i rezonansu magnetycznego.							
Pojemnik próżniowy* <u>Pojemność min. 550 ml.</u> Do gromadzenia krwi i płynów wydostających się w czasie biopsji poprzez rurki ssące.	70*	550cc					
RAZEM	x	x		x	x		

Prosimy o dopuszczenie powyższych modyfikacji co pozwoli na złożenie ważnej oferty a tym samym zwiększenie konkurencyjności postępowania zwłaszcza w przypadku dzierżawy systemu oraz wartości jednorazówki do zabiegu. Ponadto pragniemy zauważyć iż proponowana zmiana jest zgodna z wymaganiem w punkcie 11 urządzenia” opis przedmiotu zamówienia”. W naszym urządzeniu pojemnik ma 550ml pojemności, igła sterowana jest próżnią a ciśnienie wytwarzane jest w igle a nie w dodatkowym kanale biopsyjnym co skutkuje tym iż przy mniejszej średnicy igły otrzymujemy wycinki o zbliżonych średnicach. Ponadto nasze urządzenie jest szybsze w pracy co skraca proces biopsji. Podana wartość pojemności pojemnika próżniowego oraz opisu zewnętrznego kanału próżniowego tzw. „dwa współbieżne kanały ssące” są charakterystyczne dla jednego rozwiązania dostępnego na rynku polskim.

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza proponowanej modyfikacji.

2) Dotyczy zapisów w punkcie 10; aktualny zapis;

10.	Minimum manualne sterowanie igły biopsyjnej za pomocą rękocyści i przełącznika nożnego.	TAK	
-----	---	-----	--

Prosimy o dopuszczenie zapisu jak poniżej, praca pompy i sterowanie procesem biopsji i pracy igły realizowane jest przy pomocy przełącznika nożnego.

10.	<u>Minimum manualne sterowanie igły biopsyjnej za pomocą i przełącznika nożnego i/lub rękocyści.</u>	TAK	
-----	--	-----	--

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

3) Dotyczy zapisów w punkcie 12; aktualny zapis

12.	Możliwość sterowania igłą w czasie procesu biopsji za pomocą przycisków na rękocyści i pedałem sterującym.	TAK	
-----	--	-----	--

Prosimy o dopuszczenie systemu w którym praca igły w procesie biopsji kontrolowana jest przy pomocy przycisku nożnego .

12.	<u>Możliwość kontroli pracy igły w czasie procesu biopsji za pomocą pedału sterującego i/lub przycisków na rękocyści .</u>	TAK	
-----	--	-----	--

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

- 4) Dotyczy zapisów w punkcie 8; czy poprzez określenie czasu pobierania kolejnych wycinków Zamawiający ma na myśli czas od chwili uruchomienia pobierania, poprzez pobranie bioptatu, przetransportowanie wycinka do koszyczka na bioptaty do gotowości pobrania kolejnego wycinka. Prosimy o potwierdzenie iż taki pełny cykl ma nie przekraczać wymaganych 7s.

Odpowiedź

Zamawiający wyjaśnia, że poprzez wskazany zapis rozumie maksymalny czas pomiędzy kolejnym pobraniem bioptatu czyli cięciami igły.

Pytanie 7

Dotyczy zapisów w punkcie 13; prosimy o wyjaśnienie zapisu, rozumiemy iż chodzi o możliwość podania środka znieczulającego do miejsca aspiracji w trakcie zabiegu bez konieczności zatrzymywania procesu biopsji automatycznie i ręcznie w zależności od potrzeb operatora.

Odpowiedź

Zamawiający wyjaśnia, że poprzez wskazany zapis rozumie możliwość podania środka znieczulającego („dołożenie znieczulenia”) bez konieczności przerywania zabiegu i usuwania igły.

Wykonawcy są zobowiązani uwzględnić powyższe wyjaśnienia podczas sporządzania i składania ofert.

Z poważaniem

.....
DYREKTOR SPSK-2