



Poznań, dnia 19.05.2020r.

Dz. Z. P. 15/20

**Uczestnicy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego
w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę wyrobów medycznych**

WYJAŚNIENIE TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

W związku z zapytaniami dotyczącymi specyfikacji istotnych warunków zamówienia złożonymi przez Wykonawców, Zamawiający, Ginekologiczno - Położniczy Szpital Kliniczny Uniwersytetu Medycznego im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu, na podstawie art. 38 ust.1, 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r – Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U z 2019 r. poz. 1843) udziela wyjaśnień:

Zestaw pytań nr 1

Część 8, poz. 1

1. Czy zamawiający wymaga wziernika typu CUSCO?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga wziernika, zgodnego z opisem zawartym w SIWZ
2. Czy zamawiający wymaga opakowania papier- folia?
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje opis jak w SIWZ.
3. Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.
Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza wycenę za opakowanie 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości, tj. 1100 op. po 100 szt.

Część 8, poz. 2

4. Czy zamawiający dopuści stazę w kolorze tylko niebieskim?
Odpowiedź: Nie, zamawiający podtrzymuje opis jak w specyfikacji i wymaga zaoferowania stazy w kolorze niebieskim i różowym.
5. Czy zamawiający ma na myśli sztukę jako jedno opakowanie po 25 szt., natomiast jeżeli 1 szt. to 1 odcinek stazy, to czy zamawiający dopuści przeliczenie i wycenę za 1 opakowanie po 25 odcinków stazy?
Odpowiedź: Tak, zamawiający na myśli sztukę jako jedno opakowanie po 25 szt. i wymaga w zadaniu zaoferowania 200 sztuk/opakowań po 25 odcinków stazy

Część 11

6. Czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje opis jak w SIWZ
7. Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny o długości komory kroplowej 7,5 cm?
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy jak w SIWZ
8. Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania krwi z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy jak w SIWZ
9. Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania krwi bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania przyrządów do przetaczania krwi bez DEHP (ftalanów) i dopuszcza umieszczenie informacji o ich braku na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej)

Zestaw pytań nr 2

Pytania dotyczą części nr 7 poz. 1

1. Prosimy o wyjaśnienie jakie będzie postępowanie/działanie Zamawiającego w przypadku zaoferowania przez Wykonawców w pozycji nr 1 dwóch produktów (podanie dwóch nr katalogowych), z których tylko jeden



spełnia wszystkie wymagania SIWZ, natomiast drugi produkt nie spełnia zapisu: „dla noworodków przedwcześnie urodzonych z masą poniżej 1750g” ?

Odpowiedź: Zamawiający będzie realizował przedmiot zamówienia zgodnie z wymaganiami określonymi w specyfikacji jednocześnie z uwzględnieniem dopuszczenia udzielonego w wyjaśnieniach do zapytań wykonawców.

Zamawiający oczekuje w tym przypadku zaoferowania w części 7. w poz. 1 tylko tego produktu z nr katalogowym, który jednocześnie spełnia wymagania w zakresie materiału (lateks naturalny i/lub termoplastyczny elastomer), z którego jest wykonany jak i przeznaczenia "dla noworodków przedwcześnie urodzonych z masą poniżej 1750g".

Jeśli wykonawca posiada np. w ofercie smoczek "dla noworodków przedwcześnie urodzonych z masą poniżej 1750g" wykonany z jednego, z dopuszczonych materiałów może zaoferować tylko ten jeden produkt. W przypadku, gdy wykonawca posiada dwa lub więcej rodzajów smoczków, może zaoferować je w swojej ofercie (do wyboru na etapie realizacji zamówienia przez Zamawianego) pod warunkiem, że wszystkie smoczki spełniają wymagania opisu przedmiotu zamówienia. W przypadku, gdy którykolwiek z oferowanych smoczków nie będzie odpowiadał wymaganiom, oferta zostanie odrzucona jako niezgodna z SIWZ.

Zestaw pytań nr 3

część nr 12 – Jednorazowe butelki do przechowywania pokarmu kobiecego wraz z nakrętkami.

Pytanie nr 1.

Czy Zamawiający dopuści jednorazowe butelki do przechowywania pokarmu kobiecego wraz z nakrętkami niebędące wyrobem medycznym w rozumieniu ustawy z 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010r nr 107 poz. 679 z późniejszymi zmianami). Asortymentu wymienionego w części nr 12 wytwórca nie zaklasyfikował jako wyrób medyczny, ale oferowane produkty posiadają deklarację zgodności. Spełniające wszystkie pozostałe parametry Zamawiającego. Oferowane przez nas produkty są przeznaczone do użytku szpitalnego (butelki są wykorzystywane w bankach mleka i największych ośrodkach neonatologicznych). W przypadku odmowy prosimy o wyjaśnienie.

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 2.

W związku z wprowadzoną przez producenta zmianą ilościową opakowania z 500 sztuk na 250 sztuk. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w części nr 12 w pozycji nr 2. asortymentu spełniającego wszystkie pozostałe parametry Zamawiającego z przeliczeniem zamawianej ilości z 28 opak. po 500 sztuk na 56 opak. po 250 sztuk. W przypadku odmowy prosimy o wyjaśnienie.

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza zmianę wielkości opakowania i dopuszcza zaoferowanie asortymentu w tej części w opakowaniach po 250 szt. w ilości 56 op. po 250 szt.

Zestaw pytań nr 4

Część nr 14 poz. 1:

1. Czy Zamawiający dopuści opatrunek do mocowania i ochrony kaniuli – podłoże opatrunku wykonane jest z cienkiej, przezroczystej, całkowicie wodoodpornej i oddychającej folii poliuretanowej, która pozwala obserwować obszar wkłucia, wzmocnione włókniną "skrzydełka" sprawiają, że aplikacja opatrunku jest prosta i szybka. Opatrunek jest przepuszczalny dla pary wodnej i powietrza, stanowi jednak skuteczną barierę dla mikroorganizmów?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza

Część nr 15 poz. 1:

2. Czy Zamawiający dopuści plaster z niewykazującym działania drażniącego i uczulającego klejem kauczukowym z dodatkiem tlenku cynku, nawinięty na rolce z tworzywa sztucznego bez osłonki, w opakowaniach a'24 szt. z przeliczeniem zamawianych ilości i zaokrągleniem ilości opakowań w górę?

Odpowiedź: Nie, zamawiający nie dopuszcza i wymaga spełnienia parametrów jak w specyfikacji

Część nr 15 poz. 1:

3. Czy Zamawiający dopuści plaster na podłożu tkaninowym ze sztucznego jedwabiu, nawinięty na rolce z tworzywa sztucznego bez osłonki, w opakowaniach a'44 szt. z przeliczeniem zamawianych ilości i zaokrągleniem ilości opakowań w górę?



Odpowiedź: Nie, zamawiający nie dopuszcza i wymaga spełnienia parametrów jak w specyfikacji

Pytania dot. projektu umowy:

1. Zważywszy na treść § 2 ust. 6 wzoru umowy, jaką minimalną ilość towaru (jaki procent ilości wskazanych w SIWZ) Zamawiający na pewno zamówi?
Odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji oferowanej ceny. Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym m.in. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 r. KIO 1087/10, z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych wynika obowiązek dokładnego określenia przez zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet jeżeli nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów. W wyroku z dnia 7 maja 2014 r. KIO 809/14 Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że „nie można zaakceptować postanowień umowy dających zamawiającemu całkowitą, nieograniczoną pod względem ilościowym i pozostającą poza wszelką kontrolą dowolność w podjęciu decyzji o zmniejszeniu zakresu dostaw będących przedmiotem zamówienia”.

Odpowiedź: Zamawiający będzie realizował zamówienie wg aktualnych potrzeb, sukcesywnie w trakcie obowiązywania umowy. Wskazane w SIWZ ilości są ilościami maksymalnymi.

2. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 9 ust. 1 pkt a) wzoru umowy zostały dodane słowa „jednak łącznie nie więcej niż 100% wartości brutto tego towaru”? W razie odmownej odpowiedzi na powyższe pytanie, czy Zamawiający zgadza się na obniżenie kary umownej do 0,5% lub na inne złagodzenie kary umownej z § 9 ust. 1 pkt a) wzoru umowy?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

3. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 9 ust. 1 lit. b) i c) wzoru umowy wyrażenie „10% wartości umowy brutto określonej w § 4 ust. 1” zostało zastąpione wyrażeniem „10% niezrealizowanej wartości umowy”?
Uzasadnione jest aby kara umowna za odstąpienie od umowy była naliczana od wartości niezrealizowanej części umowy, nie zaś od wartości całej umowy. W przeciwnym razie, zwłaszcza w przypadku odstąpienia od umowy po zrealizowaniu jej znaczącej części, kara umowna byłaby niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości niezrealizowanej części umowy, a nawet mogłaby znacznie przewyższać wartość niezrealizowanej części umowy. Taka kara byłaby rażąco wygórowana w rozumieniu art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego i naruszałaby zasadę proporcjonalności wyrażoną w art. 7 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

4. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 10 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Przed rozwiązaniem umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.”?

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest aby przed rozwiązaniem umowy Zamawiający wezwał wykonawcę do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć rozwiązania umowy, a tym samym uniknąć skutków rozwiązania umowy, które są niekorzystne dla obu stron.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Zestaw pytań nr 5

Pakiet 4, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawkę trzyczęściowej Luer. 1 ml wykonaną z :cylinder - polipropylen a tłok - polietylen?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza

Pakiet 4, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny za strzykawkę 3 częściową, Luer Lock 1 ml za opakowanie 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem w formularzu asortymentowo-cenowym (40 000 szt = 400 op. po 100 szt.)



*Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania w zadaniu **strzykawki 3 częściowej Luer poj. 1ml. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu w opakowaniach po 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości, tj. 400 op. po 100 szt., pozostałe parametry bez zmian.***

Pakiet 5, poz. 1

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie igieł z nasadką wykonaną z polipropylenu (ma to jak najbardziej medyczne uzasadnienie) oraz osłonka igły wykonaną z polietylenu. Osłonka wykonana z polipropylenu nie ma żadnego medycznego uzasadnienia, osłania ona tylko igłę, chroni przed zakłuciem, zanieczyszczeniem. Nie ma ona kontaktu z substancją leczniczą. Nie ma zatem znaczenia czy jest ona polietylenowa czy polipropylenowa.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie igieł z nasadką wykonaną z polipropylenu oraz osłonka igły wykonaną z polietylenu.

Pakiet 5, poz. 2-5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki dwuczęściowej j.u. z rozszerzoną skalą: 2-3 ml, 5-6 ml; 10-12 ml; 20-24 ml Wymagane rozszerzenie o 10% znacznie ogranicza ilość złożonych ofert. Dopuszczenie skali o 20% pozwoli innym firmom specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź: Nie, zamawiający nie dopuszcza rozszerzenia skali nominalnej do 20% i podtrzymuje zapisy jak w SIWZ

Pakiet 5, poz. 2-5

Zwracam się z prośbą o odstąpienie od wymogu, żeby na opakowaniu handlowym strzykawek 2 ml, 5 ml, 10 ml, 20 ml znajdowało się kod kodowanie kolorystyczne. Takowy wymóg wskazuje na konkretnego Producenta, oraz ogranicza innym firmom złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pakiet 5, poz. 2-5

Czy Zamawiający wymaga strzykawek 2 częściowych w klasie II a?

Odpowiedź: Nie, zamawiający nie wymaga.

Pakiet 5, poz. 2-5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki dwuczęściowej w kontrastującym kolorze, innym niż biały mleczny?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pakiet 5, poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki dwuczęściowej poj. 20 ml w opakowaniu po 80 szt. z odpowiednim przeliczeniem a formularzu cenowym?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu w opakowaniach po 80 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości.

Pakiet 5, poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki do insuliny z tłokiem w kolorze mlecznym?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ

Pakiet 5, poz. 7-10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki trzyczęściowej j.u. z rozszerzoną skalą: 2-2,5 ml; 5-6 ml; 10-12 ml; lub 20-22 ml?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ

Pakiet 5, poz. 7-10

Czy Zamawiający dopuści strzykawki trzyczęściowej z tłokiem w kolorze, biały mleczny?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pakiet 5, poz. 7-10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki trzyczęściowej L. L. wykonaną z :cylinder - polipropylenu a tłok - polietylen?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ



Pakiet 5, poz. 7-10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki trzyczęściowej L. L. o poj. 20 ml posiadającą skalę co 1 ml (cyfrowa co 5 ml)?

Odpowiedź: Tak, zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie strzykawki posiadającej skalę co 1ml

Pakiet 5, poz. 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od wymogu posiadania oświadczenie Producenta dot. bezpiecznego podawania cytostatyków?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ

Pakiet 5, poz. 11

Czy Zamawiający wydzieli poz. 11 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pakietu

Pakiet 6, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki do tuberkuliny sterylizowanej tlenkiem etylenu?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza

Pakiet 6, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki do tuberkuliny w opakowaniu po 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem w formularzu asortymentowym?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza

Pakiet 11, poz. 1

Czy Zamawiający wymaga przyrządu do przetaczania krwi posiadającego miejsce na zabezpieczenie drenu po użyciu?

Odpowiedź: Nie, zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

Pakiet 14, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie opatrunku do mocowania wkłuc obwodowych w rozm. 6 x 8 bez przezroczystego okienka w miejscu wkłucia?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ

Pakiet 14, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie opatrunku do mocowania wkłuc obwodowych w opakowaniu 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem w formularzu asortymentowo-cenowym?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza zaoferowanie opatrunku w opakowaniu po 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości.

Zamieszczono na stronie internetowej zamawiającego.