



Dz. Z. P. – 22/38./19

Poznań, dnia 12 czerwca 2019 roku

Uczestnicy postępowania
prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości zamówienia powyżej równowartości kwoty określonej w przepisach wykonawczych wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy – Prawo zamówień publicznych na dostawę wyrobów medycznych.
Ogłoszenie o zamówieniu opublikowane w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej w dniu 21.05.2019 roku, pod numerem: 2019/S 097 - 233850

WYJAŚNIENIE TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

W związku z pytaniami dotyczącymi specyfikacji istotnych warunków zamówienia złożonymi przez Wykonawców, w imieniu Zamawiającego, Ginekologiczno-Położniczego Szpitala Klinicznego 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 2018 r., poz. 1986) wyjaśniam:

Zestaw nr 1

Część 1, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści miski nerkowate o wymiarach: 245mm x 115mm x 50mm, pojemności całkowitej 900ml, użytkowej 300ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Część 9, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści opaskę identyfikacyjną dla noworodka z okienkiem przezroczystym tylko z jednej strony?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Część 41, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o długości od minimum 280mm do minimum 300mm w zależności od rozmiaru?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SIWZ.

Część 41, 42

Czy Zamawiający dopuści rękawice zgodne z normą EN455 potwierdzone raportem z badań jednostki niezależnej lub producenta, oraz zgodne z normą ASTM F1671 potwierdzone raportem z badań jednostki niezależnej- stanowiące dokumenty równoważne do certyfikatu zgodności?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Część 42, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice dopuszczone do kontaktu z żywnością potwierdzone stosownymi raportami z badań jednostki niezależnej stanowiące dokument równoważny do certyfikatu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Część 42, poz. 1- 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice odporne na działanie związków chemicznych oraz leków cytostatycznych (na min 2 poziomie skuteczności dla co najmniej 3 substancji) potwierdzone raportem z badań jednostki niezależnej stanowiące dokument równoważny do certyfikatu zgodności?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Część 43, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę do tuberkuliny z igłą w rozmiarze 0,45 x 13mm, skalowanie co 0,05ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Zestaw nr 2

Zadanie 17

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu na bazie 2% chlorheksydyny z dodatkiem 70% alkoholu etylowego przeznaczonego do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk oraz skóry pacjenta. Bez zawartości eteru Skuteczny wobec bakterii łącznie z MRSA, grzybów oraz HIV i HBV. Pojemność opakowania 500ml z pompką.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Zadanie 18

Prosimy o dopuszczenie do oceny preparatu w płynie na bazie roztworów rodników ponadtlenkowych przeznaczonego do stosowania na rany oraz błony śluzowe tj.: opatrywanie, oczyszczanie, nawilżanie i odkażanie o szerokim spektrum działania wobec bakterii, grzybów, prądków, wirusów wraz z działaniem sporobójczym, bez zawartości octenidyny, poliheksanidyny, jodu, chlorheksydyny, alkoholu, środków konserwujących, gotowy do użycia, bezbarwny. Możliwość stosowania u dzieci od 1 dnia życia, a także przy zabiegach okulistycznych w pobliżu oka, płukania jam ciała w tym



otrzewnej oraz pola operacyjnego. Wyrób medyczny kl. III. Preparat nie wpływający negatywnie na proces gojenia się ran, nie powodujący bólu, konfekcjonowanego w opakowaniach 1000ml, 250ml i 100ml z przeliczeniem ilości.

Dopuszczenie preparatu konkurencyjnego pozwoli państwu na uzyskanie niższej ceny. Dodatkowo w związku z potwierdzonym faktem nabywania odporności niektórych mikroorganizmów na preparaty na bazie octenidyny, zaleca się stosowanie środków które zapewnią bezpieczeństwo ich stosowania.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Zestaw nr 3

1. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 9 ust. 1:

Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną:

- za niedostarczenie przedmiotu umowy w terminie, o którym mowa w § 2 ust. 2 i ust. 3 w wysokości **0,5%** wartości brutto niedostarczonej partii zamówienia za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonej partii zamówienia**,
- za odstąpienie od umowy przez Zamawiającego z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca w wysokości 10 % wartości **niezrealizowanej części** umowy brutto określonej w § 4 ust. 1
- za odstąpienie od umowy przez Wykonawcę bez usprawiedliwionej podstawy faktycznej i prawnej w wysokości 10% wartości brutto **niezrealizowanej części** umowy określonej w § 4 ust. 1.
- Za nieudostępnienie dokumentów, o których mowa w § 7 ust. 1 w terminie 5 dni od dnia otrzymania pisemnego wezwania do ich przedstawienia w wysokości **100,00 zł** brutto za każde tego rodzaju zdarzenie, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto części umowy, której dotyczą nieudostępnione dokumenty**

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

2. W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 11 ust. 3 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Zestaw nr 4

PYTANIA DOTYCZĄCE WZORU UMOWY – ZAŁĄCZNIK NR 3 (DOTYCZY CZĘŚCI NR 20-36,39,50,54)

Pytanie 1 – dotyczy §9 ust. 1 pkt. a)

Zwracamy się z prośbą o zmniejszenie kar umownych do wysokości 0,5% wartości brutto niedostarczonej partii zamówienia za każdy rozpoczęty dzień zwłoki.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Zestaw nr 5

Pytanie dot. przedmiotu zamówienia:

1. Dot. Część nr 5: Czy Zamawiający wymaga, aby chusteczki posiadały świadectwo PZH oraz pozytywną opinię CZD, które są gwarancją bezpieczeństwa produktu dla dziecka? Czy na potwierdzenie powyższego Zamawiający wymaga dołączenia niniejszych dokumentów do oferty?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

2. Dot. Część nr 45: Czy Zamawiający wymaga zaoferowania siatek przepuklinowych o masie powierzchniowej 60-85 g/m², grubości siatki 0,47 mm, grubości nitki 0,16 mm i porowatości 65%?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

3. Dot. Część nr 56, poz. 3: Czy Zamawiający dopuści zestaw pediatryczny posiadający w swoim składzie serwetę o wymiarach 75x45 cm w miejsce serwety 75x50 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

4. Dot. Część nr 58: Czy Zamawiający wymaga, aby serwety były zapakowane podwójnie?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Zestaw nr 6

1. Pytanie do części nr 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie chusteczek do pielęgnacji noworodków w opakowaniu a'125 szt. w tubie z przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.



2. Pytanie 2 do części 5

Czy Zamawiający dopuści chusteczki do pielęgnacji skóry i ciała pacjenta, hipoalergiczne, testowane dermatologicznie o neutralnym pH, bez zawartości substancji zapachowych, alkoholu i parabenów?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Zestaw nr 7

Pytanie nr 1, część nr 46, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści usztywnienie na nos wykonane z aluminium (75x8mm)? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 2, część nr 51, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści rozmiary:

2,00mm długość 275mm pasujące do rurek 2,5 – 3,5

3,30mm długość 340mm pasujące do rurek 4,0 – 5,5

4,70mm długość 340mm pasujące do rurek 6,00 – 10,00

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Zestaw nr 8

Pytanie 1 dotyczy pakietu nr 30 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści Kabel do wielorazowych silikonowych elektrod neutralnych, o długości 4m, od strony elektrody zakończony wtyczką płaską z dwoma gniazdami \varnothing 4mm, od strony aparatu wtyczka płaska bez bolca; przeznaczenie do min. 300 cykli sterylizacji, do diatermii Bowa?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2 dotyczy pakietu nr 30 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści przewód do elektrody biernej jednorazowej kompatybilny co najmniej z generatorami BOWA, o dł. 5m?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza dł. 5m, reszta zgodnie z SIWZ.

Zestaw nr 9

Pytanie nr 1 dotyczy Części nr 42 poz. nr 1

1. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydzielenie z ww. Części **pozycji nr 1** oraz utworzenie z niej osobnego Pakietu. Pozwoli to innym Wykonawcom złożyć ofertę w ww. postępowaniu oraz uczyni postępowanie bardziej konkurencyjnym.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 2 dotyczy Części nr 42 poz. nr 2

1. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji rękawic o lepszym poziomie AQL = 1.0. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 3 dotyczy Części nr 42 poz. nr 3

1. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji alternatywnych wysokiej jakości rękawic – o lepszym poziomie AQL = 1.0, oraz odpornych na przenikanie:

- min. 8 substancji chemicznych na min. 3 poziomie zgodnie z EN 374-3,

- mikroorganizmów wg EN 374-2

- alkoholi: 70% izopropanol na poziomie 0; 1,5% metanol na poziomie 0, potwierdzone Certyfikatem Badań Typu WE;

- pełna lista substancji chemicznych, na które przebadane zostały rękawice poniżej z wyszczególnionym poziomem:

40% sodium hydroxide (wodorotlenek sodu)	6
10-13% sodium hypochlorite (podchloryn sodu)	6
50% sulphuric acid (kwas siarkowy)	6
5% ethidium bromide (bromek etydydy)	6
37% formaldehyde (formaldehyd)	3
50% glutaraldehyde (glutaraldehyd)	6
0.1 phenol (fenol)	6
n-heptane (n-heptan)	0
1.5% methanol in water (metanol w wodzie)	6



70% isopropanol	0
65% Nitric Acid (kwas azotowy)	0
99% Acetic Acid (kwas octowy)	0
25% Ammonium Hydroxide (wodorotlenek amonu)	0
30% Hydrogen Peroxide (nadtlenek wodoru)	0

Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 4 dotyczy Części nr 42 poz. nr 4

1. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji alternatywnych wysokiej jakości rękawic o cechach: Rękawice lateksowe, bezpudrowe, niesterylne, teksturowane na palcach i dłoni, grubość na palcu 0,14 mm, na dłoni 0,11 mm, na mankiecie 0,09 mm, długość min. 241 mm. AQL 1,0; siła zrywu min. 9,31 N przed starzeniem, min. 7,29 N po starzeniu potwierdzone raportem z badań. Zgodnie z normami EN 374-1, EN-374-2, EN 374-3, ASTM F 1671. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Opakowanie 100 sztuk. Rozmiary XS-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytania do wzoru umowy:

1. Wnosimy o Wykreślenie zapisu § 5 ust. 6 projektu umowy wprowadzającego wymóg uzyskania zgody Zamawiającego na cesję wierzycielności. **UZASADNIENIE:** Kwestia cesji wierzycielności względem podmiotu leczniczego została już uregulowana treścią powszechnie obowiązującego prawa, tj. w treści art. 54 ust 5 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej (Dz.U. 2018 poz. 2190, ze zm.), w brzmieniu: „Czynność prawna mająca na celu zmianę wierzyciela samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej może nastąpić po wyrażeniu zgody przez podmiot tworzący. Podmiot tworzący wydaje zgodę albo odmawia jej wydania, biorąc pod uwagę konieczność zapewnienia ciągłości udzielania świadczeń zdrowotnych oraz w oparciu o analizę sytuacji finansowej i wynik finansowy samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej za rok poprzedni. Zgodę wydaje się po zasięgnięciu opinii kierownika samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

2. Wnosimy o modyfikację zapisu projektu umowy dotyczącego kar umownych poprzez ich zmniejszenie do wysokości 0,5 % za każdy dzień zwłoki - w § 9 ust. 1 lit. a. projektu umowy **UZASADNIENIE:** Podkreślamy, że obecne postanowienia projektu umowy dotyczące kar umownych kształtują kary umowne na rażąco wygórowanym poziomie, co może prowadzić do naruszenia art. 353(1) ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. - Kodeks cywilny (Dz.U. 2018 poz. 1025, ze zm., dalej jako: „Kodeks cywilny”) oraz art. 484 § 2 i art. 5 Kodeksu cywilnego w zw. z art. 14 oraz art. 139 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2018 poz. 1986, ze zm., dalej jako: „ustawa PZP”) poprzez wykorzystanie pozycji dominującej organizatora przetargu i uprzywilejowanie pozycji Zamawiającego wobec Wykonawcy, polegające na nałożeniu w SIWZ rażąco wygórowanych kar umownych na Wykonawcę.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

3. Wnosimy o modyfikację zapisu § 9 ust. 1 lit. c. – d. projektu umowy poprzez określenie, że kara umowna w zastrzeżonej wysokości naliczana będzie od wartości brutto niezrealizowanej części umowy, a nie od wartości brutto całej umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

4. Wnosimy o zmianę § 12 ust. 1 projektu umowy poprzez dopisanie do jego treści *in fine*: „, z zastrzeżeniem § 12 ust. 3a”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

5. Wnosimy o wykreślenie § 12 ppkt. 3.1 projektu umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

6. Wnosimy zmianę § 12 ust. 3 poprzez zmianę numeracji podpunktów w miejsce „3.2 oraz 3.3” wpisać „3.1 oraz 3.2”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

7. Wnosimy o zmianę § 12 ust. 3 projektu umowy poprzez zmianę jego treści w ten sposób iż w miejsce: „Warunkiem wprowadzenia zmian, o których mowa w pkt. 3.1, pkt. 3.2 i pkt 3.3” wpisać „, Warunkiem wprowadzenia zmian, o których mowa w pkt. 3.2 i pkt 3.3”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

8. Wnosimy o dodanie § 12ust. 3a projektu umowy poprzez nadanie mu następującej treści: „W przypadku zmiany stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia, cena ulegnie zmianie z dniem wejścia w życie aktu prawnego określającego zmianę stawki VAT, z



zastrzeżeniem, że zmianie ulegnie wówczas wyłącznie cena brutto, cena netto pozostanie bez zmian. Zmiana umowy w tym przypadku nastąpi automatycznie i nie wymaga formy aneksu." **UZASADNIENIE:** Wysokość stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia jest czynnikiem cenotwórczym, niezależnym do swobodnego uznania i woli Stron. Zmiana stawki podatku VAT następuje bowiem w drodze zmiany właściwej ustawy, w dniu oznaczonym przez ustawodawcę, a Strony nie mogą się uchylać od jej skutków i zobowiązane są ponosić związane z nią koszty w terminach i na zasadach określonych przez ustawodawcę. W ocenie Wykonawcy, w kontekście powyższego, obciążanie Wykonawcy skutkami tejsze zmiany lub skutkami ewentualnego opóźnienia w jej wprowadzaniu, tj.: uzależnieniem zmiany ceny brutto w związku ze zmianą stawki podatku VAT od podpisania stosownego aneksu do umowy, stoi w sprzeczności z przepisami podatkowymi. W związku z powyższym wnosimy o zmianę, jak powyżej.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

9. Wnosimy o zmianę § 12 ust. 4 ppkt. 4.3 projektu umowy poprzez dopisanie do jego treści *in fine*: „z zastrzeżeniem § 12 ust 3a”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

10. Wnosimy o zmianę § 12 ust. 5 projektu umowy poprzez dopisanie do jego treści *in fine*: „z zastrzeżeniem § 12 ust 3a”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

11. Wnosimy o dodanie do projektu umowy dodatkowego postanowienia § 12 ust. 6 o następującej treści: „Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany ceny w przypadku zmiany cen producenta lub w przypadku zmiany w czasie trwania umowy kursu dolara amerykańskiego w stosunku do złotego o co najmniej 5%. W takim przypadku zmiana umowy nastąpi w formie aneksu." **UZASADNIENIE :** Zmiana zaproponowana przez Wykonawcę jest odpowiedzią na czynniki niezależne od Wykonawcy, a mające realny wpływ na cenę wyrobów dostarczanych w ramach umowy przetargowej. Należy podkreślić, że Wykonawca nie powinien być w całości i samodzielnie obciążany ryzykiem zmiany stosunków gospodarczych, a tym samym zobowiązany do realizowania umowy po rażąco niskich cenach.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Zestaw nr 10

Część 43 poz. 2

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zaoferowania strzykawkę do podawania tuberkuliny 1ml z igłą wymienną 25G 0,5mmx16mm (5/8”) z przezroczystym cylindrem dokładnie pokazującym zawartość strzykawki, gwarantującą pełne podanie leku (bez start)-minimalna przestrzeń zalegająca (przestrzeń martwa), wyraźne znaczniki skali pozwalające na dokładne dawkowanie leków, podziałka co 0,01ml jednostronna, pierścień zabezpieczający przed przypadkowym wycofaniem tłoka, strzykawka i igła trwale połączona ze strzykawką w jednym opakowaniu, wysoka szczelność, wtopiona igła iniekcyjna; w opakowaniu pośrednim 100szt, na opakowaniu jednostkowym, pośrednim i zbiorczym: producent, nazwa, seria, nr katalogowy, data ważności.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zaoferowania strzykawkę do podawania tuberkuliny 1ml z igłą wtopioną 27G 0,4mmx12,5mm (1/2”) z przezroczystym cylindrem dokładnie pokazującym zawartość strzykawki, gwarantującą pełne podanie leku (bez start)-minimalna przestrzeń zalegająca (przestrzeń martwa), wyraźne znaczniki skali pozwalające na dokładne dawkowanie leków, podziałka co 0,01ml jednostronna, pierścień zabezpieczający przed przypadkowym wycofaniem tłoka, strzykawka i igła trwale połączona ze strzykawką w jednym opakowaniu, wysoka szczelność, wtopiona igła iniekcyjna; w opakowaniu pośrednim 100szt, na opakowaniu jednostkowym, pośrednim i zbiorczym: producent, nazwa, seria, nr katalogowy, data ważności.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Dyrektor Szpitala
dr Maciej Sobkowski

