

Dział Zamówień Publicznych

tel: +48 62 765 14 51, Kierownik Działu +48 62 765 13 97

Kalisz, dnia 18.05.2020 roku

Wykonawcy biorący udział w postępowaniu

INFORMACJA

dot. postępowania na sukcesywne dostawy jednorazowego sprzętu medycznego – znak sprawy 25/20

W odpowiedzi na pytania Wykonawców, informujemy, co następuje:

dotyczy zadania nr 1 poz. 8 – 11

1. Czy zamawiający wydzieli poz.8-11 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 podtrzymuje podział zamówienia na poszczególne zadania i nie wyraża zgody na wyłączenie z nich poszczególnych pozycji.

dotyczy zadania nr 1 poz. 8 – 10

2. Czy zamawiający dopuści skalę rozszerzoną 50/60 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

dotyczy zadania nr 2 poz. 2 – 3

3. Czy zamawiający dopuści skalę rozszerzoną 50/60 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

dotyczy zadania nr 3 poz. 10 – 11

4. Czy zamawiający wydzieli poz.10-11 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 podtrzymuje podział zamówienia na poszczególne zadania i nie wyraża zgody na wyłączenie z nich poszczególnych pozycji.

5. Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

dotyczy zadania nr 5 poz. 6

6. Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

7. Czy zamawiający wymaga opakowania papier- folia?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

dotyczy zadania nr 12 poz. 16

8. Czy w pakiecie 12 poz. 16 Zamawiający dopuści zgłębnik poliuretanowy w wersji żołądkowo-dwunastniczej, z przewodnicą umożliwiającą łatwe założenie, ze znacznikiem RTG i podziałką, długości 120 cm. Zakończone oliwką z dwoma otworami bocznymi. Wolny od lateksu i DEHP. Końcówka ENFit. Rozmiary: 8 CH/120 CM; 10 CH/120 CM; 12 CH/120 CM?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, wymaga sprzętu zgodnego z zapisami SIWZ

dotyczy zadania nr 13

9. Czy Zamawiający w zad 13 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH: Zestaw do godzinowej zbiórki moczu o parametrach:

a) Urometr

- Pojemność 500 ml z komorą pomiarową do małych objętości, skalowana co 1 ml do 55ml, następnie co 5ml do 110ml, następnie co 10ml do 500ml
- Uniwersalny łącznik schodkowy z nasadką ochronną
- Płaski port do bezigłowego próbkowania moczu
- Element wzmacniający dren powyżej komory kroplowej
- Komora kroplowa z odpowietrznikiem oraz zastawką antyrefluksyjną
- Nieprzepuszczalny dla bakterii i wodoszczelny odpowietrznik
- Dren przy wyjściu z urometru zabezpieczony plastikową sprężyną
- Elastyczny, odporny na zagięcie dren łączący, z zaciskiem i klamrą o dł. 120 cm lub 150cm
- Paski boczne dla optymalnego umocowania
- Łatwy w obsłudze dolny kranik spustowy
- Przelew bezpieczeństwa w urometrze (w przypadku, gdy urometr jest przepełniony, mocz spływa bezpośrednio do worka do zbiórki moczu bez otwierania dolnego kranika spustowego urometru)

b) Pojemnik na mocz

- Pojemność 2 000 ml
- Zastawka antyrefluksyjna
- Nieprzepuszczalny dla bakterii i szczelny odpowietrznik
- Czytelna podziałka w ml, biała ściana tylna
- Zawór kranika spustowego typu T z systemem zapobiegającym kapaniu
- Szczelina do umocowania drenu spustowego?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, wymaga sprzętu zgodnego z zapisami SIWZ.

dotyczy zadania nr 17 poz. 1 – 2

10. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w zadaniu 17 poz. 1,2 kanki o średnicy wewnętrznej drenu 7 mm i długości całkowitej 25 cm (+/- 1cm); pozostałe parametry bez zmian

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

dotyczy zadania nr 17 poz. 3

11. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w zadaniu 17 poz. 3 drenu o długości 200 cm i średnicy wewnętrznej 6 lub 7 mm do wyboru przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

12. Czy zamawiający oczekuje aby dren posiadał zatyczkę przynajmniej na jeden z końców drenu zintegrowaną z drenem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza dren o powyższej charakterystyce.

dotyczy zadania nr 17 poz. 5

13. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w zadaniu 17 poz. 5 zestawu do odsysania: dren o średnicy wew. 7 mm z końcówką typ Yankauer, zakrzywioną, sterylną o długości całkowitej 25cm (+/- 1cm), część zakrzywiona ok. 6 cm, perforowana (4 otwory na krzyż) z kontrolą ssania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

dotyczy zadania nr 18 poz. 6

14. Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 75 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

15. Czy Zamawiający dopuści wycenę kieliszków do leków w opakowaniu a'75 sztuk z przeliczeniem na 4 000 pełnych opakowań? Sposób pakowania jest kwestią techniczną i nie ma jakiegokolwiek znaczenia dla walorów użytkowych wyrobu, dopuszczenie powyższego pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

dotyczy zadania nr 18 poz. 8

16. Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 144 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

dotyczy zadania nr 19 poz. 1

17. Czy Zamawiający dopuści ostrze chirurgiczne ze stali węglowej pochodzący od jednego producenta, opis w języku polskim na opakowaniu zbiorczym po 100 sztuk. Zarówno na opakowaniu zbiorczym, jak i jednostkowym oznaczony numer ostrza, data produkcji, data ważności oraz numer serii.
Opisane ostrza są wystarczające do przeprowadzenia poprawnej i skutecznej procedury medycznej, a wymóg producenta na ostrzu wskazuje na konkretnego wytwórcę, co stanowi nieuprawnione ograniczenie zasady uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców.

Wymóg ten nie ma żadnego wpływu na funkcjonalność przedmiotu zamówienia oraz jakość i efektywność przeprowadzanych procedur medycznych. Dlatego dane umieszczone na opakowaniu jednostkowym, są wystarczającą informacją, szczególnie że Zamawiający wymaga, aby wszystkie ostrza pochodziły od jednego producenta.

Ponadto, zasady i obligatoryjne elementy oznakowania wyrobów medycznych, wynikają z przepisów załącznika 2 do Rozporządzenia Ministra Zdrowia w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych (Dz.U. z 2016 r. poz. 211). Punkt 13.3 załącznika wyraźnie wskazuje elementy oznakowania wyrobu, przy czym odnoszą się one do opakowania/etykiety. Żaden z przepisów prawa, dotyczących wyrobów medycznych, nie nakazuje umieszczania jakichkolwiek oznakowań bezpośrednio na wyrobach! Stąd takie żądanie, jako bezpodstawne, zgodnie z ogólnymi zasadami prawa, winno być uznane za niebyłe.

W razie podtrzymania wymogu, żądamy wskazania merytorycznych i użytkowych argumentów, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego, wraz ze wskazaniem podstawy prawnej, upoważniającej Zamawiającego do naruszenia zasad zachowania uczciwej konkurencji i równego traktowania Wykonawców, na których bazuje Prawo zamówień publicznych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowania ostrzy o powyższej charakterystyce.

W związku z powyższym modyfikujemy zapisy SIWZ w zakresie pkt.D.3 SIWZ, który otrzymuje następujące brzmienie:

pkt D.3 SIWZ

Wykaz aktualnych na dzień złożenia wymaganych oświadczeń i dokumentów w celu potwierdzenia spełniania przez oferowane dostawy, usługi lub roboty budowlane wymagań określonych przez zamawiającego, które wykonawca składa w postępowaniu na wezwanie zamawiającego:

- Zamawiający nie żąda w powyższym zakresie złożenia żadnych dokumentów, jedynie dla zadań nr 43 i 44 wymagane jest złożenie oświadczenia potwierdzającego możliwość stosowania strzykawek do leków cytotoksycznych
- próbki oferowanych ostrzy – po 100 szt. (opakowanie handlowe) rozmiar 11 i 24 dla zadania nr 19 poz. 1.

dotyczy zadania nr 21 poz. 1, 5, 6

18. Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

dotyczy zadania nr 21 poz. 4

19. Czy zamawiający dopuści zaciskacz sterylny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

dotyczy zadania nr 21 poz. 7

20. Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 50 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

dotyczy zadania nr 25

21. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie igły do aspiracji szpiku kostnego z mostka z możliwością ustawienia długości igły pokrętła „kołnierzyka” do pożądanej długości pomiędzy 10-30 mm lub 30-50 mm przy biopsji z mostka: pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

dotyczy zadania nr 26

22. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie opakowania sztywnego plastik- papier.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

dotyczy zapisów SIWZ

23. 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.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

24. Czy 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?

Odpowiedź: TAK.

dotyczy projektu umowy

25. Dotyczy § 3 ustęp 2 umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części umowy? W przypadku zrealizowania zgodnie z umową znacznej części zamówienia, kara naliczana od całości umowy jest wyraźnie zawyżona
26. Wnosimy o zmianę zapisu w umowie w par. 5 pkt 3 z:

„W ramach odpowiedzialności z tytułu gwarancji, Wykonawca wymieni towar wadliwy na towar wolny od wad, jeżeli wady te ujawnią się w ciągu terminu, o którym mowa w ust. 2. Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć (na swój koszt) towar wolny od wad niezwłocznie - nie później jednak niż w ciągu 7 dni od momentu przesłania protokołu reklamacyjnego wraz z reklamowanym towarem.”

na

„W razie stwierdzenia, że dostarczone Przedmioty umowy mają wady, w okresie gwarancyjnym nastąpi zwrot wadliwego towaru i wystawiona będzie faktura korygująca.

Odpowiedź: (dot. pyt. 25 – 26) Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy i nie wyraża zgody na jego modyfikację

Treść powyższych odpowiedzi stanowi zgodnie z art. 38 ust. 4 ustawy „Prawo zamówień publicznych” (Dz. U. z 2019 r. poz. 1843 t.j. z późn. zm.) zmianę treści SIWZ i jest wiążąca dla wszystkich Wykonawców biorących udział w przedmiotowym postępowaniu.

Z poważaniem:

KIEROWNIK
Działu Zamówień Publicznych
mgr Mariusz Pawlaczek