



SR/XV-270-24(5)-SS/19

Poznań, dnia 30.07.2019 r.

ODPOWIEDZI NA PYTANIA DO TREŚCI SIWZ

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na sukcesywną dostawę sprzętu medycznego jednorazowego użytku.

SR/XV-270-24-SS/19

Szpital Miejski im. Franciszka Raszei w Poznaniu, działając zgodnie z art. 38 ust. 1, 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2018 r. poz. 1986), udziela odpowiedzi do treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego na sukcesywną dostawę sprzętu medycznego jednorazowego użytku.

PYTANIE:

Dotyczy pakietu nr 1

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydzielenie z pakietu nr 1 pozycja nr 1, 2, 3, 4, 6, 7, 8, 9, 10 do oddzielnego zadania. Zmiana konfiguracji umożliwi złożenie oferty większej ilości Wykonawców co będzie miało pozytywny wpływ na konkurencyjność ofert i zdecydowane obniżenie ceny.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE:

Dotyczy pakietu nr 3

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o odstąpienie od wymogu zabezpieczenia antybakteryjnego opartego na działaniu jonów srebra w pakiecie nr 3 pozycja nr 1 oraz 3. Taki zapis stawia na uprzywilejowanej pozycji tylko jedną firmę. Na rynku znajduje się więcej dostawców kompatybilnego z opisanym asortymentu. Zgoda Zamawiającego na odstąpienie od wspomnianego zapisu pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty i będzie miało pozytywny wpływ na cenę oferty ostatecznej oraz finanse szpitala.

Układ oddechowy charakteryzujący się powłoką z jonami srebra jest określony przez producenta jako 14 dniowy. Jednak pozostałe elementy takie jak generator, komora nawilżacza, które są częścią układu oddechowego nie posiadają takiej powłoki i z założenia są 7 dniowe.

Każdy układ oddechowy, nawet ten zawierający jony srebra, zgodnie z przepisami może być używany po otwarciu tylko 7 dni.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE:

Dotyczy pakietu nr 29

Czy Zamawiający wymaga aby okulary posiadały badania w zakresie nie przenikania fal świetlnych w zakresie min. 99.9 %? Przenikanie fal świetlnych powoduje uszkodzenie siatkówki oka (powikłanie hipotetyczne, oparte na wynikach badań). Okulary należy zdejmować co 4 godziny celem oceny stanu oczu pod kątem obrzęków, wydzieliny lub cech infekcji. Dlatego tak ważne jest aby okulary do fototerapii posiadały odpowiednie badania w zakresie nie przenikania fal świetlnych celem zminimalizowania skutków ubocznych działania UV.

ODPOWIEDŹ:

Tak wymaga.

PYTANIE:

Dotyczy pakietu nr 29



Czy Zamawiający dopuści okulary do fototerapii które nie posiadają łącznika w kształcie litery Y, jednakże ich konstrukcja budowy wykonana na opasce materiałem NeoFoam zapobiega zsuwaniu się z główki dziecka, co więcej główka dziecka w minimalny sposób jest otoczona materiałem co umożliwia lepsze absorbowanie światła UV jak również wyprofilowany kształt w obrębie oczodołów zapobiega ingerencji promieni bocznych, posiadające zapięcie na 2 rzepy w okolicy skroniowej do regulacji zgodnie z wytycznymi i składające się z 2 elementów, w rozmiarach Small – 28- 34 cm oraz Large – powyżej 34 cm ?

ODPOWIEDŹ:

Tak dopuści.

PYTANIE:

Pakiet nr 1

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z w/w pakietu ,pozycji 1,2,3,4,6,7,8,9,10 oraz dopuszczenie w pozycji 1

Komora samonapełniająca pasująca do wszystkich nawilzaczy z serii MR, dla dorosłych, dzieci i noworodków posiadająca dwa pływaki zabezpieczające przed przedostaniem się wody do układu oddechowego. Oba pływaki zamocowane na ścianie bocznej komory w tym jeden pływak pracujący w ruchu wahadłowym a drugi w płaszczyźnie pionowej. Komora nie zawierająca wskaźnika poziomu wody. Zastosowane dwa pływaki zwiększają bezpieczeństwo pacjenta przy zachowaniu stałego poziomu wody. Produkt mikrobiologicznie czysty.

Dodatkowo posiadająca:

- zintegrowany, nierozłączalny dren o długości 90 cm zaopatrzony w nakłuwacz z systemem odpowietrzającym.
- Otwór wejścia 22 mm M (zewnętrzna średnica)
- Otwór wyjścia 22 mm M (zewnętrzna średnica)

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE:

Pakiet 3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w w/w pakiecie w

Pozycji 2 układu o poniższych parametrach:

Układ oddechowy jednorazowego użytku do respiratorów z dwoma kolorami rur odróżniającymi wdech i wydech o średnicy 10 mm, posiadający w drenie na linii wdechowej spiralną grzałkę a na linii wydechowej pułapkę wodną ze sprężyną – wykonaną w technologii gwarantującej łatwe i bezpieczne opróżnianie pułapki wodnej poprzez automatyczne uszczelnienie układu w momencie odkręcenia pułapki. - dren łączący respirator z komorą nawilzacza o dł. 67 cm, posiadający adapter od strony respiratora o śr. M 15 mm, adapter od strony komory nawilżającej śr. F 22 mm, oraz posiadający wejście

typu luer lock
- dren na odcinku, komora nawilżająca, część Y o dł. 150 cm. W odległości 110 cm od komory nawilżającej umiejscowione wejście na czujnik temperatury;
- część wydechowa składająca się z drenu o dł. 65 cm, oraz drenu o dł. 95 cm. posiadającym wejście typu luer lock, przy części Y, oba dreny na linii wydechowej połączone pułapką wodną, całkowita dł. linii wydechowej 165 cm.

- w komplecie dren proksymalny; (dł. 185 cm)

Część Y obrotowa ułatwiająca umiejscowienie rurki intubacyjnej, oraz posiadająca wejście do podawania surfaktantu; w zestawie komplet adapterów umożliwiających

stosowanie układu do różnych typów respiratorów.

- 2 adaptery o dł. 75 mm, wejście z jednej strony o śr. M 18 mm / F 15 mm, wejście z drugiej strony elastyczne M 14 mm. - 2 adaptery o dł. 33 mm, wejście z jednej strony o śr. M 13 mm, wejście z drugiej strony M 15 mm. - 2 adaptery o dł. 33 mm, wejście z jednej strony o śr. M 15 mm, wejście z drugiej strony M 7 mm. - 1 adapter o dł. 43 mm, wejście z dwóch stron o śr. M 22 mm.

Telefony: centrala 61-848-10-11; sekretariat 61-841-74-70; fax. 61-848-49-90

NIP 781-16-19-837 REGON 000313325

KONTO: PKO BP I O/Poznań nr 20 1020 4027 0000 1902 0049 2777



- 1 adapter o dł. 33 mm, wejście z jednej strony o śr. M15 mm, wejście z drugiej strony o śr. M 12 mm. adapter wyposażony w wejście typu luer lock - 1 zapasowa końcówka do drenu proksymalnego. Przepływ gazów powyżej 4L/min (oznakowanie na etykiecie). Układ na całej długości powinien zachować średnicę 10 mm, jako standard układów oddechowych noworodkowych, średnica 10 mm. na całej długości zapobiega zwiększeniu tzw. 'przestrzeni martwej'. Wejście w grzałce musi zawierać trójkątne wcięcie, takie aby umożliwiło podłączenie czujnika temperatury stosowanego do modelu nawilzacza MR850 firmy Fisher&Paykel. Komplet musi zawierać uniwersalną komorę samonapełniającą posiadającą dwa pływaki – jeden odpowiadający za kontrolę maksymalnego poziomu wody a drugi zabezpieczający przed przedostaniem się wody do układu oddechowego. Oba pływaki zamocowane na ścianie bocznej komory, w tym jeden pływak pracujący w ruchu wahadłowym a drugi w płaszczyźnie pionowej. Zastosowane dwa pływaki zwiększają bezpieczeństwo pacjenta przy zachowaniu stałego poziomu wody. Komora posiadająca wskaźnik poziomu wody. Posiadająca zintegrowany, nierozłączalny dren o długości 90 cm zaopatrzony w nakłuwacz z systemem odpowietrzającym. Komora gotowa do użycia natychmiast po wpięciu jej w butelkę z wodą do iniekcji. Pasująca do wszystkich nawilzaczy Fisher&Paykel z serii MR, oraz większości nawilzaczy innych firm dostępnych na rynku.

Otwór	wejścia	22	mm	M	(zewnętrzna	średnica)
Otwór	wyjścia	22	mm	M	(zewnętrzna	średnica)

Układ wraz z komorą musi tworzyć kpl. tj. znajdować się w jednym opakowaniu. pozycji 4 układu o poniższych parametrach;

Jednorazowy układ oddechowy CPAP Infant Flow z podgrzewanym ramieniem wdechowym przystosowany do nawilzacza Fischer Paykel model MR850. układ oddechowy (średnica 10 mm na całości układu zarówno generator jak i układ oddechowy, rura karbowana).

Odcinek wdechowy jednorazowego użytku, podgrzewany, posiadający spiralną grzałkę w drenie na linii wdechowej, kolor niebieski o długości 140-150 cm, Ø wew. 10 mm, zakończony z jednej strony końcówką na komorę nawilzacza Ø wew. 22 mm zespoloną z portem do czujnika temperatury o średnicy 7,6 mm z wycięciem pozycjonującym oraz gniazdem podgrzewania węża w kształcie koniczyny (do MR850) /kwadratu (do MR730); z drugiej strony końcówką rozłączną dwudrożną łączącą dopływ gazów oddechowych i linie pomiaru ciśnienia proxymalnego z generatorem.

W odległości ok. 40 cm od tej końcówki wmontowane złącze typu T do pomiaru temperatury gazów oddechowych za pomocą czujnika o średnicy 7,6 mm.

Komplet musi zawierać komorę z automatycznym pobieraniem wody, posiadającą dwa pływaki zabezpieczające przed przedostaniem się wody do układu oddechowego. Układ wraz z komorą musi tworzyć kpl. tj. znajdować się w jednym opakowaniu.

Odcinek pomiarowy do proxymalnego pomiaru ciśnienia w drogach oddechowych zakończony końcówką cylindryczno-stożkową

Odcinek łączący nawilzacz z respiratorem, mm z odejściem Luer-lock do prowadzenia pomiarów

Generator umożliwiający podłączenie noworodka do układu oddechowego, linia wydechowa połączona z generatorem poprzez przegub obrotowy, mocowany do czapki za pomocą tasiemek.

Kończówka donosowa łącząca generator z noworodkiem, 3 szt. w komplecie w różnych rozmiarach

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE:

Pakiet 8

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z w/w pakietu pozycji 1,2,3,4,5,6

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający wyraża zgodę i zmieni specyfikację techniczną w podanym zakresie.

PYTANIE:

Telefony: centrala 61-848-10-11; sekretariat 61-841-74-70; fax. 61-848-49-90

NIP 781-16-19-837 REGON 000313325

KONTO: PKO BP I O/Poznań nr 20 1020 4027 0000 1902 0049 2777



1. Pakiet 17poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie elektrody typu T-60 . Tzn. elektroda na włókninie, o średnicy 50mm, z żelom stałym.

2. Pakiet 17 poz. 2

Zwracamy się z prośbą o sprecyzowanie opisu przedmiotu zamówienia. Czy Zamawiający oczekuje standardowych elektrod EKG dla noworodków zatraskiem czy też elektrod dla noworodków z kablem zakończonym wtykiem 1,5mm?

3. Pakiet 17 poz. 1,2

Czy Zamawiający dopuści podanie w ww. pozycji ceny jednostkowej dla opakowania zawierającego 50 sztuk elektrod, albo podanie ceny jednostkowej za sztukę z dokładnością do czterech miejsc po przecinku? Ceny jednostkowe elektrod są bardzo niskie, proponowane rozwiązanie dałoby wykonawcom możliwość zaoferowania korzystniejszej ceny łącznej.

4. Pakiet 32

Prosimy o uzupełnienie formularza cenowego o wymagane ilości papierów rejestracyjnych- kolumna z ilością jest pusta.

5. Pakiet 32 poz. 5

W przypadku, gdy papier ma być z nadrukiem, prosimy o informację czy Zamawiający oczekuje w wyżej wymienionej pozycji papieru w Skali BAO (210) czy też AAO (240)?

6. Pakiet 32 poz. 7

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie papieru do Videoprintera Mitsubishi 110 x 20 K 65 HM, z racji tej, iż producent ww. papieru skrócił jego długość z 21m. na 20m. Czy w takim przypadku należy przeliczać ilości?

7. Pakiet 32 poz. 10

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycji papieru 50x30.

8. Pakiet 32 poz. 10,11

Czy w powyższej pozycji wymaga się papieru z nadrukiem czy bez?

9. Pakiet 32 poz. 11

Jeżeli Zamawiający oczekuje w ww. pozycji papieru z nadrukiem – prosimy o informację po której stronie ma być nadruk: po wewnętrznej czy po zewnętrznej?

10. Projekt umowy- §1 ust. 4

Prosimy o określenie minimalnego zakresu zamówienia, to znaczy takiego, do realizacji którego Zamawiający będzie zobowiązany, np. w procencie wartości pełnego zakresu zamówienia. Niedopuszczalnym jest opisywanie zamówienia bez wskazania tej jego części, której realizacja będzie pewna, a nie opcjonalna. Takie stanowisko znajduje potwierdzenie w orzecznictwie Krajowej Izby Odwoławczej (sygn. akt KIO/UZP 22/07, KIO/UZP 1447/10, KIO/UZP 2376/10) oraz jest zgodne ze stanowiskiem Urzędu Zamówień Publicznych (Opinia prawna: "Prawo opcji" w ustawie Prawo zamówień publicznych - Informator Urzędu zamówień publicznych Nr 4/2011, str. 16-19 - dostępny do pobrania w wersji elektronicznej na stronie UZP).

11. Projekt umowy- §6 ust. 1d

Czy Zamawiający dopuszcza zmianę wysokości kar umownej za odstąpienie od umowy do części niezrealizowanej umowy zamiast wartości nominalnej umowy, tj. w § 6 ust. 1d projektu umowy



zamiast zwrotu „wartości brutto umowy” wpisanie zwrotu: „wartości brutto niezrealizowanej części umowy”

Wskazanie 20 % całkowitej wartości umowy za odstąpienie od części umowy jest nieadekwatne do szkody, którą Szpital może z tego tytułu ponieść. Obwarowanie Wykonawcy tak wysokimi karami umownymi stoi w sprzeczności z istotą instytucji kary umownej. Zgodnie z Orzecznictwem Sądu Najwyższego (Wyrok z dnia 29.12.1978r., IV CR 440/798) “Kara umowna – jako rażąco wygórowana powinna ulec zmniejszeniu w stopniu dostosowanym do tej dysproporcji. W przeciwnym razie kara umowna – tracąc charakter surogatu odszkodowania (art.483 § 1 k.c.) - prowadziłaby do nie uzasadnionego wzbogacenia wierzyciela”.

Wykonawca wskazuje, że zgodnie z art. 139 ustawy prawo zamówień publicznych w do umów w sprawach zamówień publicznych stosuje się posiłkowo przepisy kodeksu cywilnego. Kluczowy natomiast przepis kodeksu cywilnego dotyczący zasady swobody zawierania umów, art. 3531 k.c., odwołuje się do takich klauzul generalnych jak „właściwość (natura) stosunku prawnego” oraz „zasady współżycia społecznego”. Zamawiający, będąc stroną narzucającą treść umowy, kształtując jej treść, musi mieć na względzie w/w przepis i mieć na uwadze fakt, że treść i cel umowy nie może sprzeciwiać się w/w klauzulom generalnym. Prawo Zamawiającego do kształtowania umowy jest ograniczone również art. 5 kc, zgodnie z którym nie można czynić ze swojego prawa użytku, który byłby sprzeczny ze społeczno – gospodarczym przeznaczeniem tego prawa lub z zasadami współżycia społecznego, a działanie polegające na czynieniu takiego użytku nie jest uważane za wykonywanie prawa i nie korzysta z ochrony. Bez wątpienia nakładanie na Wykonawcę kary umownej odnoszącej się do wartości całej umowy, a nie tylko jej niezrealizowanej części w przypadku odstąpienia od umowy powoduje bezpodstawne wzbogacenie się Zamawiającego, bowiem jego ewentualna szkoda ogranicza się jedynie do wartości niezrealizowanej na skutek odstąpienia części umowy.

ODPOWIEDŹ:

- Ad. 1. Tak.
- Ad. 2. Oczekuje z zatraskiem.
- Ad. 3. Tak.
- Ad. 4. Ilości zostały dopisane.
- Ad. 5. W skali BAO
- Ad. 6. Tak.
- Ad. 7. Tak.
- Ad. 8. Bez nadruku.
- Ad. 9. Nie dotyczy.
- Ad. 10. Zamawiający nie określa minimalnej ilości.
- Ad. 11. Bez zmian.

PYTANIE:

Pakiet nr 1 poz. 2,3,4,5,11,12:
Prosimy o wydzielenie z pakietu 1 pozycję 2,3,4,5,11,12.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający zgadza się i utworzy nowy pakiet.

PYTANIE:

Pakiet nr 73 poz. 1:
Czy zamawiający wymaga aby substancja utrwalająca zawierała formaldehyd 4% w roztworze wodnym (10% roztwór formaliny) i <2.5% metanol o łącznej objętości 20ml ?

ODPOWIEDŹ:

Tak.

PYTANIE:

Pakiet nr 73 poz. 2



Czy Zamawiający wymaga aby substancja utrwalająca zawierała formaldehyd 4% w roztworze wodnym (10% roztwór formaliny) i <2.5% metanol o łącznej objętości 60 ml ?

ODPOWIEDŹ:

Tak.

PYTANIE:

Pakietu 73 poz. 1,2:

Czy zamawiający wymaga aby zbiornik wyposażony był w gwint wewnętrzny służący do zamknięcia i szczelnego połączenia z pokrywą ?

ODPOWIEDŹ:

Tak.

PYTANIE:

Pakiet nr 8

Pytanie nr 1 poz. 8,9

Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji nr 8,9 z Pakietu nr 8 i utworzenie z nich odrębnego pakietu. Wydzielenie wyżej wymienionych pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo –cenowa w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie pozycji nr 8 i 9 w dotychczasowym pakiecie silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w tym pakiecie. Pozycja nr 8 i 9 opisuje dokładnie asortyment oferowany przez konkretnego dostawcę, ograniczając znacznej większości dystrybutorów możliwość złożenia ofert, co narusza dyscyplinę finansów publicznych zgodnie z przepisami zawartymi w art.17 ust.1 pkt.1 i 5b) ustawy z dnia 17.12.2004r.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający nie wyraża zgody.

PYTANIE:

Dotyczy Pakietu nr 10 poz. 1

Czy Zamawiający dostosuje zapisy SIWZ do obowiązujących przepisów i pozwoli na złożenie większej niż jedna oferta przetargowa wykonawcy Medtronic, jak ma to miejsce w obecnym kształcie SIWZ? W przedmiotowym postępowaniu (w zakresie pakietu nr 10) konstrukcja powyższego pakietu ogranicza udział innych podmiotów i naraża tym samym Zamawiającego na nieuzasadnione wydatkowanie środków publicznych.

Mając na uwadze powyższe, zapisy ustawy PZP oraz fakt, że opis przedmiotu jednoznacznie wskazuje wyłącznie na akcesoria producenta Covidien, które może zaoferować tylko i wyłącznie jeden wykonawca- firma Medtronic, czy Zamawiający dopuści czujniki wyprodukowane w technologii równoważnej, o parametrach pomiaru nie gorszych niż oryginalne czujniki- stosowanych obecnie w wielu jednostkach służby zdrowia w naszym kraju bez żadnych zastrzeżeń, w tym w placówkach o najwyższym, trzecim stopniu referencyjności, jednopacjentowych, sterylnych do pomiaru saturacji pracującego w technologii zgodnej z Nellcor Oximax, kalibrowanego cyfrowo i analogowo, wyposażonego w moduł pamięci cyfrowej, z rozszerzonym zakresem i dokładnością pomiaru saturacji tj. 70-100% +/-2 i 60-69% +/-3, z funkcją identyfikacji, w zestawie z 6 sztukami sterylnych krążków klejowych służących do przeklejania czujnika w celu przedłużenia jego żywotności w jednym integralnym opakowaniu z czujnikiem, współpracujące ze wszystkimi urządzeniami oksymetrycznymi firmy Nellcor, dla pacjentów o przedziale wagowym identycznym, jak te opisane w SIWZ, pakowane pojedynczo, sterylne, bez zawartości lateksu, bez zawartości ftalanów?

Dotyczy Pakietu nr 10

Czy Zamawiający dostosuje zapisy SIWZ do obowiązujących przepisów i pozwoli na złożenie większej niż jedna oferta przetargowa wykonawcy Medtronic, jak ma to miejsce w obecnym kształcie SIWZ? Wymóg oświadczenia/certyfikatu oryginalnego producenta (...) ogranicza złożenie oferty wyłącznie do preferowanego i forsowanego przez Zamawiającego wykonawcę Medtronic, co wprost jest naruszeniem wszelkich zasad zachowania uczciwej konkurencji. Wnosimy więc o rezygnację z



powyższego, bliżej nieokreślonego tzw. „certyfikatu/oświadczenia”. W przeciwnym wypadku wnosimy o merytoryczne uzasadnienie, gdyż obecna konstrukcja SIWZ stoi w sprzeczności z zasadami jakiegokolwiek wolnej konkurencji, które są podstawą i celem organizowania przetargu publicznego a możliwość złożenia oferty w przedmiotowym postępowaniu ogranicza się do jednego wykonawcy, określonego już na etapie tworzenia SIWZ, którego kwota jest średnio wyższa o ok. 60% (!) od rozwiązywania równoważnego

ODPOWIEDŹ:

Jak w SIWZ.

PYTANIE:

Dotyczy Pakietu nr 47

1. Czy zgodnie z art. 11 ust. 8 Ustawy o Wyrobach Medycznych, który brzmi „zabronione jest umieszczanie znaków lub napisów, które mogą wprowadzić w błąd co do oznakowania znakiem CE lub numeru jednostki notyfikowanej lub które ograniczają widoczność lub czytelność znaku” Zamawiający wymaga, aby znak CE był umieszczony jedynie na opakowaniu zbiorczym i wewnątrz roli rękawów sterylizacyjnych? Takie oznakowanie stosuje większość producentów rękawów papierowo – foliowych, aby wykluczyć ryzyko błędnego odczytania oznaczenia CE przez personel medyczny.
2. Czy Zamawiający wymaga, aby zgodność z obowiązującymi normami PN EN 868-3 i 5 oraz PN EN ISO 11607 była potwierdzona przez niezależną jednostkę notyfikowaną? Opinia niezależnej jednostki gwarantuje, że oferowany produkt spełnia powyższe normy.
3. Czy Zamawiający wymaga zgodnie z pkt.4.6 normy PN EN 868-5, aby na każdym rękawie papierowo-foliowym umieszczona była nazwa wytwórcy?
4. Czy Zamawiający wymaga, aby na każdym rękawie papierowo-foliowym umieszczone było odniesienie do obowiązujących norm EN 868-3i5 oraz ISO 11607-1i2?
5. Czy Zamawiający oczekuje rękawów do sterylizacji posiadających folię sześciowarstwową nie licząc warstwy kleju?

Czy Zamawiający oczekuje rękawów do sterylizacji zgrzewalnych w szerokim zakresie temperatur 150-220?

ODPOWIEDŹ:

Jak w SIWZ.

PYTANIE:

Pytania do umowy

1. Czy Zamawiający widzi możliwość zmiany §3 ust. 4 poprzez dodanie punktów d) i e) o treści: d)zmiany zasad gromadzenia i wysokości wpłat do pracowniczych planów kapitałowych, o których mowa w ustawie z dnia 4 października 2018 r. o pracowniczych planach kapitałowych e) wzrostu średniego kursu walut (euro, dolar) o więcej niż 10% „, ?
2. Czy Zamawiający widzi możliwość zmiany §3 ust. 9 poprzez zastąpienie słów „ust 3 litera b) i c).” słowami :”ust. 3 lit. b) – e)
3. Czy Zamawiający widzi możliwość zastąpienia w § 6 ust. 1 użytego określenia „opóźnienia” określeniem „zwłoki”?
4. Czy Zamawiający widzi możliwość zmiany § 6 ust. 1 poprzez wykreślenie postanowienia pkt. d) ? – kara tam przewidziana jest powtórzeniem kary z pkt. b).



Czy Zamawiający dopuszcza zmianę § 12 poprzez dodanie zdania drugiego o treści: „Przed wdaniem się w spór sądowy strony zobowiązują się do przeprowadzenia negocjacji w celu jego ugodowego załatwienia”.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający nie zmienia zapisów projektu umowy.

PYTANIE:

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 33 i w Pakiecie 34 poz. 1-13 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Ze względu na to, że opis przedmiotu zamówienia, podając nazwy pasków testowych będące zastrzeżonymi znakami towarowymi konkretnego producenta, tym samym specyfikuje w każdej pozycji wyłącznie paski testowe konkretnego wytwórcy, co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową wyłącznie do wyrobu konkretnego wytwórcy, uzyskującego w ten sposób wyłączność na kształtowanie ceny oferty – samodzielnie lub poprzez podmioty pozostające z nim w stałych stosunkach gospodarczych, zwracamy uwagę, że nie istnieje realna konieczność posługiwania się paskami testowymi i glukometrami konkretnych producentów, gdyż jest to drobny, przenośny sprzęt nie wymagający szczególnych, profesjonalnych kwalifikacji jeśli chodzi o obsługę (przeznaczony przede wszystkim dla użytkowników nieprofesjonalnych), który może być w każdej chwili zastąpiony sprzętem innego producenta. Zgodnie z powyższym zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający, postępując zgodnie z obowiązującymi przepisami ustawy Prawo zamówień publicznych (art. 7 i 29 Pzp) dopuszcza konkurencyjne, wysokiej jakości paski testowe (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się opisanymi poniżej parametrami: a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; d) zakres pomiaru 20-600 mg/dl i zakres hematokrytu 20-60% przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015; e) Kapilara samozasysająca krew; f) Wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku, dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej; g) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy; h) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra, i) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32°C; j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

2. Czy Zamawiający dopuszcza konkurencyjne paski testowe charakteryzujące się opisanymi poniżej cechami: a) Funkcja Auto-coding; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym oksydaza glukozy; d) zakres wyników pomiaru w jednostkach 20-600mg/dl; e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra; f) zakres hematokrytu 10-70%, umożliwiający wykonywanie pomiarów we krwi włośniczkowej osób dorosłych i noworodków; g) bezdotykowy wyrzut zużytego paska po pomiarze za pomocą przycisku; h) stabilność pasków testowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu fiolki; i) temperatura działania pasków testowych w zakresie 5-45°C, przechowywanie do 30°C; j) podświetlany ekran glukometru; k) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

3. Czy Zamawiający dopuszcza paski testowe do glukometru (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujące się następującymi parametrami: a) zakres wyników pomiaru 20-600 mg/dl i zakres hematokrytu 0-70%, umożliwiający wykonywanie pomiarów we krwi kapilarnej i żyłnej osób dorosłych i noworodków przy dokładności zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015; b) bezdotykowy wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku; c) paski nie wymagające kodowania; d) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; e) przydatność pasków testowych do użycia po otwarciu pojedynczej fiolki wynosząca 6 miesięcy; f) wielkość próbki 0,5 mikrolitra, czas



pomiaru 5s; g) temperatura przechowywania w szerokim zakresie 4-40 st. Celsjusza; h) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

ODPOWIEDŹ:

Ad. 1. Jak w SIWZ. Zamawiający nie chce n innych gleukometrów.

Ad. 2. Dopuszcza pod warunkiem otrzymania informacji pisemnej świadczącej o kompatybilności z posiadanymi gleukometrami przez Zamawiającego.

Ad. 3. Jak w SIWZ. Zamawiający nie chce innych gleukometrów.

PYTANIE:

Pakiet nr 47, poz. nr 1. Czy w miejsce rękawa o szerokości 5 cm Zamawiający dopuści rękaw 5,5cm?

ODPOWIEDŹ:

Tak.

PYTANIE:

Dotyczy zapisów SIWZ:

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie wraz z ofertą oświadczenia o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, w sytuacji gdy dany oferent nie należy do żadnej grupy kapitałowej?
2. Czy Zamawiający wymaga, aby dostawca materiałów do sterylizacji posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością ISO 9001:2015 dotyczącą materiałów sterylizacyjnych? Zamawiający zyskuje pewność, że oferowane wyroby produkowane są zgodnie z obowiązującymi wymaganiami i normami.

ODPOWIEDŹ:

Ad. 1. Tak.

Ad. 2. Dopuszcza.

PYTANIE:

Dotyczy zadanie 47 poz. 1.-8.

Czy Zamawiający wymaga aby na linii zgrzewu fabrycznego, wyłącznie pod folią znajdowały się informacje w języku polskim o kolorze wskaźników przed i po procesie sterylizacji, informacja o kierunku otwierania w formie piktogramu, , oznaczenie normy ISO 11607- 1 oraz EN 868-2,3,5 ?

Czy Zamawiający wymaga aby na rękawie od strony folii umieszczony był piktogram informujący, że opakowanie jest jednorazowego użytku?

Czy Zamawiający wymaga, aby każda rolka rękawa zabezpieczona była folią termokurczliwą wraz z etykietą produktu zawierającą m.in. informacje o rozmiarze, nr LOT, dacie ważności, umożliwiającą archiwizację opakowania medycznego?

Czy Zamawiający wymaga aby Znak CE umieszczony był na opakowaniu zbiorczym lub wewnątrz rolki zgodnie z obowiązującą ustawą o wyrobach medycznych?

ODPOWIEDŹ:

Jak w SIWZ.

PYTANIE:

Dotyczy zadanie 54 poz 3.

Czy Zamawiający wymaga aby test posiadał arkusz kontrolny zawierający na rewersie formularz dokumentacyjny w języku polskim, zawierający m.in. informacje o jednostce, dacie, numerze urządzenia i wyniku końcowym?

Czy w celu zapewnienia wysokiej krytyczności Zamawiający wymaga, aby pakiet testowy składał się karty testowej umieszczonej pomiędzy arkuszami specjalnego papieru i pianki?



Czy dla zapewnienia poprawnej interpretacji wyniku oraz dla poprawnego opisu Zamawiający wymaga, aby informacje zawarte na karcie testowej i na etykiecie były w języku polskim?

Czy Zamawiający wymaga aby w celu dodatkowego zabezpieczenia przed uszkodzeniem i zabrudzeniem każdy pakiet Bowie & Dick opakowany był w woreczek strunowy?

ODPOWIEDŹ:

Dopuszcza.

PYTANIE:

Dotyczy zadanie 54 poz.4.

Czy Zamawiający wymaga, aby taśma ze wskaźnikiem ze względów bezpieczeństwa dla ochrony wyrobu medycznego nie posiadała lateksu oraz ołowiu, co jest potwierdzone oświadczeniem producenta?

ODPOWIEDŹ:

Dopuszcza.

PYTANIE:

Dotyczy zadanie 54 poz.7.

Czy Zamawiający wymaga aby na każdym teście oraz etykiecie znajdowały się informacje o normie ISO 15883-1:2010, numerze LOT oraz nazwie produktu w języku polskim?

ODPOWIEDŹ:

Dopuszcza.

PYTANIE:

Dotyczy zadanie 54 poz.11.

Czy Zamawiający wymaga, aby taśma ze wskaźnikiem ze względów bezpieczeństwa dla ochrony wyrobu medycznego nie posiadała lateksu oraz ołowiu, co jest potwierdzone oświadczeniem producenta?

ODPOWIEDŹ:

Dopuszcza.

PYTANIE:

Dotyczy zadanie 54 poz.12.

Czy Zamawiający wymaga, aby test kontroli dezynfekcji termicznej był samoklejący, co znacznie ułatwi i usprawni jego archiwizację (możliwość wklejenia bezpośrednio do dokumentacji)?

Czy dla zapewnienia poprawnej interpretacji wyniku oraz dla poprawnego opisu Zamawiający wymaga, aby informacje zawarte na teście i na etykiecie były w języku polskim?

Czy zgodnie z obowiązującą normą Zamawiający wymaga, aby na każdym teście kontroli dezynfekcji termicznej znajdowało się oznaczenie normy odpowiedniej dla testów mycia i dezynfekcji, tj. ISO 15883?

ODPOWIEDŹ:

Dopuszcza.

PYTANIE:

Dotyczy zadanie 54 poz.16.

Czy Zamawiający wymaga Integrator typ V z przesuwalną substancją wskaźnikową umieszczoną w 2 niezależnych okienkach dającą łatwy i jednoznaczny wynik procesu bez konieczności odczytu kolorymetrycznego?



Czy zgodnie z obowiązującą normą Zamawiający wymaga, aby na każdym teście chemicznym typ 5 znajdowało się oznaczenie klasy oraz normy ISO 11140-1?

Czy dla zapewnienia poprawnej interpretacji wyniku oraz dla poprawnego opisu Zamawiający wymaga, aby informacje zawarte na teście i na etykiecie były w języku polskim?

Czy Zamawiający wymaga aby dla zapewnienia wysokiej krytyczności test musi posiadać minimalną długość 10 cm?

ODPOWIEDŹ:

Dopuszcza.

PYTANIE:

Dotyczy zadanie 54 poz. 17.

Czy Zamawiający wymaga, aby Zestaw symulacyjny kontroli wsadu - przyrząd testowy PCD, był zgodny z poniższymi parametrami:- zestaw posiada wbudowaną wężownicę o długości 1,5 m.- kompatybilny z testami typu 5 i 6, testami biologicznymi do kontroli procesu sterylizacji parą wodną.

ODPOWIEDŹ:

Dopuszcza.

PYTANIE:

1. Pakiet 21, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści kieliszki w opakowaniu a'90 sztuk z odpowiednim przeliczeniem na 1167 opakowań?

2. Pakiet 26, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści czepek w kolorze niebieskim?

3. Pakiet 26, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści fartuch w kolorze niebieskim?

4. Pakiet 26, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści fartuch dostępny w rozmiarze L?

5. Pakiet 26, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści fartuch w kolorze żółtym?

6. Pakiet 26, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści fartuch w rozmiarze 71x116 lub 71x180cm?

7. Pakiet 28, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści miskę o pojemności 4 litry, o wymiarach 315mm x 255mm x 110mm, pozostałe parametry zgodne?

8. Pakiet 28, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści nerkę jednorazową o wymiarach 245mm x 115mm x 40mm, pozostałe parametry zgodne?

9. Pakiet 32, pozycje 1 - 11

Prosimy o określenie ilości.

10. Pakiet 32, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści papier w rozmiarze 152mm x 90mm x 150 kartek z odpowiednim przeliczeniem ilości?

11. Pakiet 32, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści papier w rozmiarze 110mm x 20m?

12. Pakiet 32 pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści papier w rozmiarze 108mm x 23m lub 107mm x 23m z odpowiednim przeliczeniem?

13. Pakiet 32 pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści papier w rozmiarze 50mm x 30m z odpowiednim przeliczeniem?

14. Pakiet 43 pozycja 4



Czy Zamawiający dopuści koszulę w kolorze granatowym?

15. Pakiet 43 pozycja 7

Czy Zamawiający wydzieli ww. pozycję do osobnego pakietu? Takie rozwiązanie pozwoli na złożenie oferty większej liczbie wykonawców.

16. Pakiet 45 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści podkład w rozmiarze 80x210?

17. Pakiet 48 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści ręczniki celulozowe w rozmiarze 70x40cm?

18. Pakiet 50 pozycja 1-3

Czy Zamawiający dopuści rękawice o zawartości protein $\leq 50\mu\text{g/g}$?

19. Pakiet 50 pozycja 1-3

Czy Zamawiający dopuści rękawice spełniające wymóg wewnętrznej powłoki polimerowanej, bez informacji na opakowaniu ale za to z potwierdzeniem na karcie technicznej?

20. Pakiet 53 pozycja 2

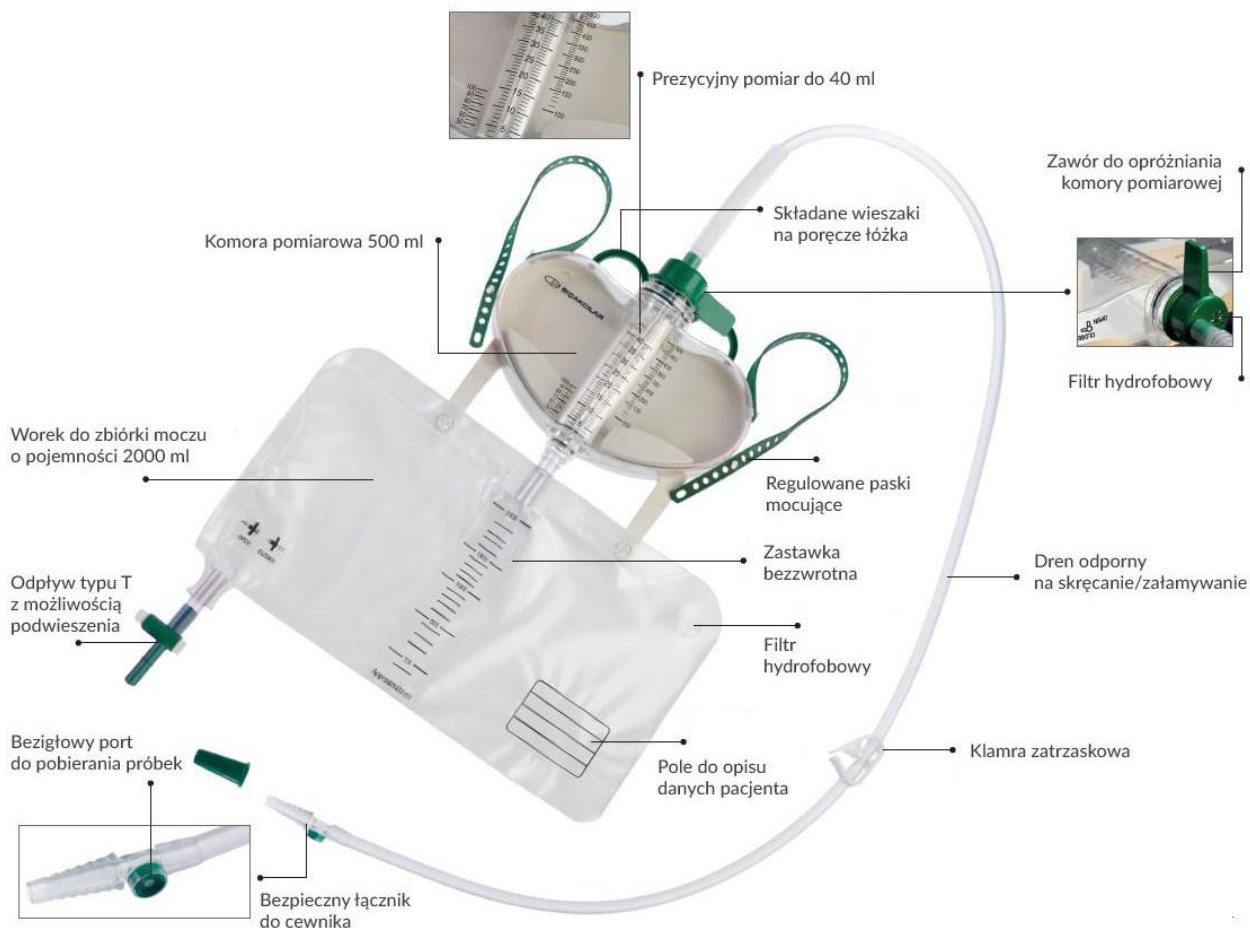
Czy Zamawiający dopuści wziernik uszny o średnicy 2,5mm?

21. Pakiet 53 pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści pokrowiec w rozmiarze 210cm x 90cm?

22. Pakiet 62, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści worek o poniższych właściwościach?





OPIS PRODUKTU:

Zamknięty system do pomiaru diurezy i zbiórki moczu

Worek do zbiórki moczu o pojemności 2000 ml

Komora zbiorcza 500 ml umożliwiająca bardzo dokładne pomiary diurezy (co 1 ml do 40 ml, co 5 ml od 40 do 100 ml, co 10 ml od 100 do 500 ml)

Wyposażony w 2 filtry hydrofobowe oraz bezzwrotną zastawkę

Dren o długości 120 cm z klamrą zaciskową, zakończony bezigłowym portem do pobierania próbek i bezpiecznym łącznikiem do cewnika

Umocowanie na łóżku pacjenta za pomocą składanych wieszaków lub pasków mocujących

Sterylny, pakowany pojedynczo w opakowaniach „papier-folia”

23. Pakiet 62, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści worek do moczu z możliwością opisania na worku?

ODPOWIEDŹ:

Ad. 1. Tak.

Ad. 2. Tak.

Ad. 3. Tak.

Ad. 4. SIWZ.

Ad. 5. Nie.

Ad. 6. 71 x 180cm.

Ad. 7. Tak.

Ad. 8. Tak.

Ad. 9. Dokonano.

Ad. 10. SIWZ.

Ad. 11. SIWZ.

Ad. 12. SIWZ.

Ad. 13. SIWZ.

Ad. 14. Tak.

Ad. 15. Tak.

Ad. 16. SIWZ.

Ad. 17. SIWZ.

Ad. 18. SIWZ.

Ad. 19. SIWZ.

Ad. 20. SIWZ.

Ad. 21. SIWZ.

Ad. 22. Tak.

Ad. 23. SIWZ.

PYTANIE:

1. Pakiet nr 35 poz. 1:

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowane pieluchomajtki dla noworodków posiadały świadectwo jakości PZH, które potwierdza i dokumentuje, iż wyrób nie stanowi zagrożenia dla zdrowia człowieka oraz jest przeznaczony dla dzieci? Czy Zamawiający wymaga załączenia tego dokumentu do oferty?

2. Pakiet nr 35 poz. 1:

Czy Zamawiający wymaga, aby pieluchomajtki dla noworodków posiadały udokumentowaną pozytywną opinię użytkowników w postaci Opinii Instytutu Matki i Dziecka? Czy Zamawiający wymaga załączenia tego dokumentu do oferty?

3. Pakiet nr 35 poz. 1:

Czy Zamawiający wymaga, aby pieluchomajtki dla noworodków posiadały wycięcie na kikut pępowiny co znacząco wpływa na komfort noszenia pieluszki przez dziecko? Czy Zamawiający



wymaga, aby wymóg został potwierdzony w karcie danych technicznych, która zostanie dołączona do oferty?

4. Pakiet nr 35 poz. 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pieluchomajtek dla noworodków w op. a`42 szt z odpowiednim przeliczeniem oferowanych ilości opakowań, zaokrąglonych do góry?

5. Pakiet nr 35 poz. 2 i 3:

Czy Zamawiający wymaga pieluchomajtek dla dorosłych oddychających na całej powierzchni produktu, posiadających ściągacz taliowy z przodu i z tyłu. Należy podkreślić, że powyższe rozwiązanie technologiczne charakteryzuje produkty o najwyższych standardach jakościowych i zapewniają pacjentom maksymalną ochronę. Dodatkowo korzystnie wpływają na finanse Zamawiającego, gdyż ograniczają zużycie produktów chłonnych jak również ilość prania pościeli. Ustanowienie powyższych wymogów oraz niedopuszczenie produktów niespełniających Państwa oczekiwań jest zgodne z prawem PZP, ponieważ różni producenci jak i dystrybutorzy (Gespar, TZMO, Abena, Cito Poznań) posiadają w swojej ofercie pieluchomajtki z takim rozwiązaniem technologicznym.

ODPOWIEDŹ:

Ad. 1. Dopuszcza.

Ad. 2. Nie wymaga.

Ad. 3. Dopuszcza.

Ad. 4. Wyraża zgodę.

Ad. 5. Wymaga.

PYTANIE:

1. Zważywszy na treść § 1 ust. 4 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”.

2. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 6 ust. 1 lit. a) wzoru umowy słowo „opóźnienia” zostało zastąpione słowem „zwłoki”?

Uzasadnione jest aby kara była naliczana tylko za zwłokę (czyli opóźnienie zawinione przez wykonawcę), nie zaś za wszelkie opóźnienia, czyli także niezawinione przez wykonawcę. Nie ma uzasadnienia rozszerzanie odpowiedzialności wykonawcy także na niezawinione naruszenie terminu. Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 17 lipca 2014 r. KIO 1338/14; KIO 1377/14, „kara umowna należy się za niewykonanie lub nienależyte wykonanie umowy (art. 483 i nast. Kodeksu cywilnego), a więc tradycyjnie za zwłokę, a nie każde opóźnienie w wykonaniu umowy.”

3. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 6 ust. 1 lit. a) wzoru umowy wyrażenie „1% wartości zamówienia” zostało zastąpione wyrażeniem „1% wartości towaru niedostarczonego w terminie”?

Uzasadnione jest aby kara umowna była naliczana od wartości niedostarczonego towaru, nie zaś od wartości całego zamówienia. W przeciwnym razie, w przypadku gdyby dostawa została częściowo zrealizowana w terminie, a zwłoka dotyczyła tylko nieznacznej części zamówienia, kara umowna byłaby niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości towaru niedostarczonego w terminie, a nawet mogłaby znacznie przewyższać wartość towaru



niedostarczonego w terminie. 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.

4. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 6 ust. 1 lit. d) wzoru umowy wyrażenie „20% wartości umowy określonej w § 3 ust. 1” zostało zastąpione wyrażeniem „20% 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:

Zamawiający nie modyfikuje zapisów projektu umowy.