

Zgierz, dn. 08.09.2020 r.

Nr referencyjny: PN/X/2020

ZAWIADOMIENIE
o udzieleniu wyjaśnień treści
Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia nr 1

Dotyczy postępowania pn.: **Sukcesywne dostawy sprzętu medycznego jednorazowego użytku i innego sprzętu niezbędnego do pracy w Oddziałach Szpitalnych Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego im. Marii Skłodowskiej-Curie w Zgierzu.**

Na podstawie art. 38 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2019 r. poz. 1843 z późn. zm.), Zamawiający – Wojewódzki Szpital Specjalistyczny im. Marii Skłodowskiej-Curie w Zgierzu w związku z otrzymanymi zapytaniem do treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (SIWZ) – udziela poniżej odpowiedzi:

Pytanie 1:

Dotyczy art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp, 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: 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, z zastrzeżeniem, że jakkolwiek zmiana sytuacji Wykonawcy w tym postępowaniu (włączenie do grupy kapitałowej) będzie powodowała obowiązek aktualizacyjny takiego oświadczenia po stronie Wykonawcy.

Pytanie 2:

Dotyczy pakietu nr 14

Czy Zamawiający dopuści elektrody noworodkowe zgodnie z opisem SIWZ, jednakże o średnicy 26 mm , oraz do wyboru przez Zamawiającego elektrody przeznaczone dla noworodków o niskiej masie urodzeniowej w rozmiarze 25 mm x 10 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, średnica zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3:

Dotyczy pakietu nr 14

Czy Zamawiający wymaga aby elektrody noworodkowe mogły stosowane do 5 dni?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza takie elektrody.

Pytanie 4:

Dotyczy pakietu nr 14

Czy Zamawiający wymaga aby mocowanie elektrod było za pomocą kleju hydrożelowego z hydrokoloidową otoczką co gwarantuje utrzymanie się elektrod na skórze pacjenta do 5 dni, oraz w żaden sposób powierzchnia adhezyjna nie podrażnia delikatnej skóry noworodka ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza takie elektrody.

Pytanie 5:

Dotyczy pakietu nr 88 pozycja 1

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o odstąpienie od wymogu zacisku na drenie do wody. Taki zapis stawia na uprzywilejowanej pozycji tylko jedną firmę. Na rynku znajdują się więcej dostawców oferujących sprzęt kompatybilny z opisem w specyfikacji.

Odpowiedź: Zamawiający nie odstępuje od wymogu SIWZ w zakresie zacisku na drenie, bowiem takie rozwiązanie zabezpiecza nawilżacz w przypadku ewentualnej awarii przed zalaniem.

Pytanie 6:

Dotyczy pakietu nr 88 pozycja 2

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o odstąpienie od wymogu zabezpieczenia antybakteryjnego w pakiecie nr 88 pozycja nr 2. 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.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na odstępianie od wymogu antybakteryjności.

Pytanie 7:

Dotyczy pakietu nr 88 pozycja 4

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie łącznika do układu Infan Flow – złączka do funkcji NCPAP o długości 0,6 m.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza długość złączki 0,6 m.

Pytanie 8:

Dotyczy pakietu nr 130

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza takie okulary.

Pytanie 9:

Dotyczy pakietu nr 130

Czy Zamawiający dopuści okularki do fototerapii o konstrukcji budowy wykończonej na opasce materiałem NeoFoam zapobiegają zsuwaniu się z główki dziecka, co więcej główka dziecka w minimalny sposób jest otoczona materiałem co umożliwi lepsze absorbowanie światła UV.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza takie okulary.

Pytanie 10:

Dotyczy pakietu nr 130

Czy Zamawiający wymaga aby okularki były w następujących rozmiarach: micro poniżej 28 cm, Small – 28- 34 cm oraz Large – powyżej 34 cm ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza takie okulary.

Pytanie 11:

Dotyczy pakietu nr 130

Czy Zamawiający wymaga aby okularki składały się z dwóch niezależnych części oraz posiadały dwa rzepy do regulacji w okolicy skroniowej celem idealnego dopasowania do główki dziecka?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza takie okulary.

Pytanie 12:

Dotyczy pakietu nr 130

Czy Zamawiający wymaga aby okularki do fototerapii posiadały wklęsnięcie w obrębie oczodołów umożliwiające swobodne poruszanie powieką przez cały czas gdy dziecko ma założone okularki.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza takie okulary.

Pytanie 13:

Czy Zamawiający będzie wymagał, by zaoferowane elektrody (zadanie 98) oraz papier (zadanie 135, poz. 7) do defibrylatorów LIFEPAK były przetestowane do użycia z defibrylatorami LIFEPAK, zgodne z instrukcją obsługi oraz zaleceniami producenta? Producent defibrylatorów LIFEPAK nie ponosi odpowiedzialności za incydenty medyczne lub nieskuteczność terapii wynikające z użycia elektrod niewymienionych w CE defibrylatora lub instrukcji obsługi defibrylatora. Używanie nieoryginalnego papieru może powodować szybsze zużywanie się elementów termoczułych drukarek defibrylatorów LIFEPAK.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza takie elektrody i papier.

Pytanie 14:

Czy w zadaniu 56 oraz w zadaniu 146 chodzi o SignaGel firmy Parker?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 15:

Zadanie 115

Wnosimy o dopuszczenie kaniuli dotętnicznej pakowanej po 50szt., pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ. Sposób pakowania oraz ilość w opakowaniu nie mają wpływu na wykonywaną procedurę medyczną. Dodatkowo pragniemy nadmienić, że zgodnie art. 30 ust. 4 ustawy PZP, Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne lub lepsze z opisywanym. Umożliwi to Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi. W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, wraz ze wskazaniem podstaw prawnych, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza takie opakowanie.

Pytanie 16:

dotyczy zapisów SIWZ

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: Patrz odpowiedź na pytanie nr 1.

Pytanie 17:

SIWZ – rozdział XIII pkt.4.2 – grupa kapitałowa

Prosimy o potwierdzenie, że 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. Zgodnie z interpretacją przepisów dotyczących nowelizacji ustawy Pzp zamieszczonej na stronie Urzędu Zamówień Publicznych - „Zamawiający powinien przyjąć oświadczenie wykonawcy o braku przynależności do jakiegokolwiek grupy kapitałowej bądź przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, w sytuacji gdy w postępowaniu złożono jedną ofertę lub wniosek o dopuszczenie do udziału w postępowaniu. Oświadczenie o braku przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, niezależnie od ilości ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, również potwierdza brak podstawy do wykluczenia z postępowania, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp. Należy jednak w tym przypadku pamiętać, że jakkolwiek zmiana sytuacji wykonawcy w toku postępowania (włączenie do grupy kapitałowej) będzie powodowała obowiązek aktualizacji takiego oświadczenia po stronie wykonawcy”.

Odpowiedź: Patrz odpowiedź na pytanie nr 1.

Pytanie 18:

Projekt umowy – par. 2 ust. 2, 3

W odniesieniu do zapisów SIWZ, sugerujących konieczność uwzględnienia w cenie oferty wszystkich kosztów związanych z realizacją zamówienia, zwracamy się z prośbą o podanie prognozowanej ilości zamówień, składanych przez Zamawiającego w trakcie realizacji umowy zamówienia publicznego.

Powyższe stanowi niezbędne informacje, konieczne do właściwego przygotowania oferty przetargowej w zakresie dokonania właściwej wyceny wyrobów, w koszt którego Wykonawcy powinni wkalkulować koszt wykonywanych dostaw.

Dodatkowo wnosimy o wprowadzenie do §2 ust. 2 projektu umowy zapisu o następującym brzmieniu:

„Zamawiający zastrzega sobie prawo do częściowej realizacji umowy, jednak niezrealizowana wartość umowy nie może być większa niż 30% wartości umowy”.

Zgodnie z opinią UZP, zamawiający każdorazowo określa minimalny poziom zamówienia, który zostanie zrealizowany, **co pozwala wykonawcom na rzetelne i właściwe dokonanie wyceny oferty, wskazując jednocześnie dodatkowy zakres - margines, którego realizacja jest uzależniona od wskazanych w kontrakcie okoliczności skutkujących zmniejszonym zapotrzebowaniem i stanowi uprawnienie zamawiającego, z którego może, ale nie musi on skorzystać.**

Także w orzeczeniu Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 8 stycznia 2008 r. (sygn. akt KIO/UZP 22/07) Izba wskazała, że niedopuszczalną praktyką jest określenie przez zamawiającego jedynie górnej granicy swojego zobowiązania, bez wskazania nawet minimalnej ilości, czy wartości, którą na pewno przeznaczy na potrzeby realizacji przedmiotu zamówienia. Taki sposób określenia przedmiotu zamówienia nie spełnia wymogów art. 29 ust 2 ustawy Pzp, który nakazuje, aby przedmiot zamówienia był opisany w sposób wyczerpujący i konkretny". Brak w postanowieniach umowy tego istotnego elementu pozostawia wykonawcę w niepewności, co do zakresu, jaki uda mu się zrealizować w ramach umowy, oraz uniemożliwia kalkulację ceny umownej, które może prowadzić do asekuracyjnego zawyżania cen. W efekcie na wykonawcę zostaje przerzucone całe ryzyko gospodarcze umowy, co z kolei stoi w sprzeczności z zasadą równości stron umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie jest w stanie określić ilości, które na pewno zamówi, wielkość zamówienia została ustalona na podstawie zużycia z roku poprzedniego. Zamawiający nie zmieni zapisów projektu umowy w powyższym zakresie.

Pytanie 19:**Projekt umowy – par. 2 ust. 4**

Prosimy o wykreślenie z projektu umowy par. 2 ust. 4. Proponowany zapis umowny stanowi obejście art. 144 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych zakazującego jakichkolwiek zmian umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru wykonawcy. Niedopuszczalne jest wymaganie od Wykonawcy, aby był przygotowany na zmianę ilości poszczególnych pozycji towaru, czyli przedmiotu zamówienia (a tym samym zmianę umowy), w sposób zależny jedynie od woli Zamawiającego. SIWZ zawiera bowiem, stosownie do art. 36 ust. 1 pkt 3 ustawy pzp opis przedmiotu zamówienia, stanowiącego integralną część umowy o zamówienie, i wykonawca składa ofertę, która jest związana, tylko w zakresie tak opisanego przedmiotu. Tylko w ten sposób wykonawca, znając przedmiot zamówienia, tj. poszczególne pozycje towaru i ich ilość, może prawidłowo przygotować i skalkulować ofertę. Zamawiający oczekując od wykonawcy pełnej gotowości na zmianę przedmiotu zamówienia, tj. ilości poszczególnych pozycji towaru, według własnego uznania, samowolnie ingeruje w treść umowy (zmienia jej przedmiot), co jest niedopuszczalne w świetle art. 144 pzp.

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów projektu umowy w powyższym zakresie.

Pytanie 20:**Projekt umowy – par. 2 ust. 10 lit. 2)**

Prosimy o dopuszczenie możliwości dostarczenia dokumentów o których mowa w art. 2 ust. 10 lit.2) projektu umowy wraz z umową, zamiast z pierwszą dostawą danego asortymentu. Dokumenty będą opisane w sposób wskazany w par. 2 ust. 10 lit.2) projektu umowy.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami projektu umowy.

Pytanie 21:

Czy Zamawiający w pakiecie nr 68 poz. 2 wymaga drenów o długości 152cm, które są oryginalnie produkowane do strzykawki Optivantage DH i zatwierdzone przez wytwórcę wstrzykiwacza?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza takie drenaże.

Pytanie 22:

Czy Zamawiający w pakiecie nr 68 poz. 4 wymaga drenów o długości 152cm, które są oryginalnie produkowane do strzykawki CT 900 i zatwierdzone przez wytwórcę wstrzykiwacza?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza takie drenaże.

Pytanie 23:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 2 z zadania 4 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ w powyższym zakresie.

Pytanie 24:

Czy w Zadaniu nr 67 Zamawiający wymaga zaoferowania wkładów kompatybilnych z posiadanym przez Zamawiającego systemem Serres?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza takie wkłady.

Pytanie 25:

Wnosimy o dopuszczenie w Zadaniu 107 Igieł o długości 160 mm, spełniających wszystkie pozostałe parametry określone przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza taką igłę.

Pytanie 26:

Dotyczy zapisów SIWZ

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. Zgodnie z interpretacją przepisów dotyczących nowelizacji ustawy Pzp zamieszczonej na stronie Urzędu Zamówień Publicznych - „Zamawiający powinien przyjąć oświadczenie wykonawcy o braku przynależności do jakiegokolwiek grupy kapitałowej bądź przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, w sytuacji gdy w postępowaniu złożono jedną ofertę lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu. Oświadczenie o braku przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, niezależnie od ilości ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, również potwierdza brak podstawy do wykluczenia z postępowania, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp. Należy jednak w tym przypadku pamiętać, że jakakolwiek zmiana sytuacji wykonawcy w toku postępowania (włączenie do

grupy kapitałowej) będzie powodowała obowiązek aktualizacji takiego oświadczenia po stronie wykonawcy.”
Odpowiedź: Patrz odpowiedź na pytanie nr 1.

Pytanie 27:

Prosimy o modyfikację zapisów § 5 w taki sposób, aby wysokość kar umownych naliczane były od wartości netto a nie brutto. VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągnane. W związku z powyższym wnosimy jak na wstępie.

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów projektu umowy w powyższym zakresie.

Pytanie 28:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1 z zadania 4 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ w powyższym zakresie.

Pytanie 29:

Pakiet 67

Czy Zamawiający w Zadaniu 67 w pozycji 2 dopuści jednorazowe wkłady o pojemności 1500ml ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wkłady o pojemności 1500 ml.

Pytanie 30:

Pakiet 67

Czy Zamawiający w Zadaniu 67 w pozycji 4 dopuści pojemniki wielorazowe na wkład o pojemnościach 1000 ml, 1500ml, 3000ml ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wkłady o pojemności 1500 ml.

Pytanie 31:

Pakiet 112

Prosimy Zamawiającego o podanie do jakich kardiomonitorów w Zadaniu 112 w pozycji 1 będą używane kable 5 odprowadzeniowe do EKG, jednorazowe . Prosimy też o podanie szacunkowej ilości tych monitorów (do kabli jednorazowych niezbędne są adaptery wielorazowe).

Odpowiedź: Do monitorów EDAN M80.

Pytanie 32:

Pakiet 92 Pozycja 1

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie informacji dla kogo mają być przeznaczone czujniki.

Odpowiedź: Czujniki przeznaczone dla dorosłych.

Pytanie 33:

Pakiet 92 Pozycja 1

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie informacji czy czujnik mają być jedno czy wielorazowe ?

Odpowiedź: Czujniki wielorazowe.

Pytanie 34:

Pakiet 92 Pozycja 2

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie informacji dla kogo mają być przeznaczone czujniki.

Odpowiedź: Czujniki dla dorosłych.

Pytanie 35:

Pakiet 92 Pozycja 1

Czy Zamawiający, mając na uwadze środki publiczne, którymi operuje, zasady zachowania uczciwej konkurencji, wyraża zgodę na zaproponowanie w powyższym zakresie konkurencyjnego czujnika wyprodukowanego w technologii równoważnej, o parametrach pomiaru nie gorszych niż oryginalne czujniki (które opisuje Zamawiający), czujnika jednopacjentowego do pomiaru saturacji pracującego w technologii zgodnej z Nellcor Oximax, bez historii zdarzeń, z rozszerzonym zakresem i dokładnością pomiaru saturacji tj. 70-100% +/-2 i 60-69% +/-3, bez funkcji identyfikacji,

współpracujący ze wszystkimi urządzeniami oksymetrycznymi firmy Nellcor, posiadający w integralnym opakowaniu pojedynczy plasterk do mocowania oraz sześć naklejek w kształcie kółek pokrytych klejem z obu stron ułatwiających aplikację i przedłużających żywotność czujnika, bez zawartości ftalanów, bez zawartości lateksu. Czujnik bez dodatkowych adapterów, przedłużaczy i złączek. Proponowane wyżej rozwiązanie jest obecnie stosowanych obecnie w wielu jednostkach służby zdrowia w naszym kraju bez żadnych zastrzeżeń, w tym w placówkach o najwyższym, trzecim stopniu referencyjności ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza takie czujniki.

Pytanie 36:

Pakiet 92 Pozycja 2

Czy Zamawiający, mając na uwadze środki publiczne, którymi operuje, zasady zachowania uczciwej konkurencji, wyraża zgodę na zaproponowanie w powyższym zakresie konkurencyjnego czujnika wyprodukowanego w technologii równoważnej, o parametrach pomiaru nie gorszych niż oryginalne czujniki (które opisuje Zamawiający), czujnika jednopacjentowego do pomiaru saturacji pracującego w technologii zgodnej z Nellcor Oximax, bez historii zdarzeń, z rozszerzonym zakresem i dokładnością pomiaru saturacji tj. 70-100% +/-2 i 60-69% +/-3, bez funkcji identyfikacji, współpracujący ze wszystkimi urządzeniami oksymetrycznymi firmy Nellcor, posiadający w integralnym opakowaniu pojedynczy plasterk do mocowania oraz sześć naklejek w kształcie kółek pokrytych klejem z obu stron ułatwiających aplikację i przedłużających żywotność czujnika, bez zawartości ftalanów, bez zawartości lateksu. Czujnik bez dodatkowych adapterów, przedłużaczy i złączek. Proponowane wyżej rozwiązanie jest obecnie stosowanych obecnie w wielu jednostkach służby zdrowia w naszym kraju bez żadnych zastrzeżeń, w tym w placówkach o najwyższym, trzecim stopniu referencyjności ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza takie czujniki.

Pytanie 37:

Pakiet 112 Pozycja 1

W celu doboru odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie numeru katalogowego lub numeru REF obecnie używanego kabla EKG.

Odpowiedź: Zamawiający podaje katalogowy Nr 33112 obecnie używanych kabli jednorazowych.

Pytanie 38:

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: Patrz odpowiedź na pytanie nr 1.

Pytanie 39:

Dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie z ofertą oświadczenia dot. braku przynależności do grupy kapitałowej w przypadku oferenta nie należącego do żadnej grupy kapitałowej?

Odpowiedź: Patrz odpowiedź na pytanie nr 1.

Pytanie 40:

Zadanie nr 23, pozycja 4

Prosimy o dopuszczenie równoważnego systemu do odsysania, o następujących cechach:

- wkłady posiadają w pokrywie dwa króćce trwale dołączone do pokrywy (pacjent, próżnia), o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów. Króćciec przyłączeniowy do pacjenta jest uniwersalny(także do zabiegów ortopedycznych): gładki i rozszerzający się, przez co dostosowany jest do drenów o różnej średnicy. Wyposażone są w filtr hydrofobowo-antybakteryjny, zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem jak i personel przed kontaktem z odsysaną wydzieliną, w dwa uchwyty w postaci pętli do wygodnego demontażu, zatyczkę na port pacjenta, szeroki port do napełniania proszkiem żelującym lub pobierania próbek. Wkłady samo zasysają się i samo uszczelniają po uruchomieniu ssania. Wkłady okrągłe, wykonane z polietylenu, odporne na rozdarcia i perforację. Wkłady oraz pojemniki - 3L.

- pojemniki(3L) kompatybilne z oferowanymi wkładami, z przezroczystego tworzywa ,ze skalą pomiarową, z możliwością mycia ręcznego, mechanicznego oraz sterylizacji w temp.121st.C, wyposażone w zaczep do mocowania na szynach modura. Oferowany system spełnia najwyższe normy jakościowe i bezpieczeństwa a zarazem jest konkurencyjny cenowo. Zgoda Zamawiającego umożliwi zaoferowanie systemu najnowocześniejszego na rynku, ze względu na **opatentowaną, antybakteryjną** technologię produkcji wkładów i pojemników (co jest potwierdzone badaniami laboratoryjnymi wg. ISO 22196). Deklarujemy **bezpłatne wyposażenie oddziałów w kompatybilne**

pojemniki (o właściwościach antybakteryjnych) wielorazowego użytku, mocowniki, w przypadku wybrania naszej oferty.

Odpowiedź: Pytanie nie dotyczy zadania nr 23, w tej pozycji znajduje się opis innego sprzętu.

Pytanie 41:

Zadanie nr 23, pozycja 4

Czy Zamawiający wymaga, aby na każdym wkładzie była umieszczona fabrycznie nadrukowana data ważności i numer serii? Zamawiający ma wówczas pełną kontrolę nad używanym asortymentem pod względem przydatności(data ważności) i identyfikacji(numer serii) nad asortymentem, po dekompletacji opakowania zbiorczego poprzez wydawkę na oddziały. Fabrycznie nadrukowana data ważności, warunkuje także kontrolę nad skutecznością i przydatnością filtrów we wkładzie.

Odpowiedź: Pytanie nie dotyczy zadania nr 23, w tej pozycji znajduje się opis innego sprzętu.

Pytanie 42:

Zadanie nr 23, pozycja 5

Prosimy o dopuszczenie rozwiązania równoważnego, gdzie zawór odcinający próżnię znajduje się na drenie.

Odpowiedź: Pytanie nie dotyczy zadania nr 23, w tej pozycji znajduje się opis innego sprzętu.

Pytanie 43:

Zadanie nr 152, pozycja 1

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu zastawki antyzwrotnej, a dopuści worek z plastikową maską o anatomicznym kształcie twarzy, obejmującą usta pacjenta, z uchwytem umożliwiającym higieniczne zamknięcie?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza worka z maską, a tym samym nie odstępkuje od wymogu zastawki antyzwrotnej.

Pytanie 44:

Zadanie 66

Czy Zamawiający wymaga, aby na każdym wkładzie była umieszczona fabrycznie nadrukowana data ważności i numer serii? Zamawiający ma wówczas pełną kontrolę nad używanym asortymentem pod względem przydatności(data ważności) i identyfikacji(numer serii) nad asortymentem, po dekompletacji opakowania zbiorczego poprzez wydawkę na oddziały. Fabrycznie nadrukowana data ważności, warunkuje także kontrolę nad skutecznością i przydatnością filtrów we wkładzie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie 45:

Zadanie 67

Czy Zamawiający wymaga, aby na każdym wkładzie była umieszczona fabrycznie nadrukowana data ważności i numer serii? Zamawiający ma wówczas pełną kontrolę nad używanym asortymentem pod względem przydatności(data ważności) i identyfikacji(numer serii) nad asortymentem, po dekompletacji opakowania zbiorczego poprzez wydawkę na oddziały. Fabrycznie nadrukowana data ważności, warunkuje także kontrolę nad skutecznością i przydatnością filtrów we wkładzie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie 46:

Dotyczy Zadania nr 88 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do zaoferowania komory zgodnej z poniższym opisem:

Komora z automatycznym poborem wody o pojemności 245 ml. Komora wyposażona w zintegrowany zawór odpowietrzający, komora posiadająca dwa pływaki kontrolujące prawidłowy poziom wody w komorze oraz zapobiegające przedostaniu się wody do układu pacjenta.

Komora przeznaczona do użytku przez 14 dni, posiadająca datę ważności na opakowaniu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 47:

Dotyczy Zadania nr 88 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do zaoferowania układu oddechowego zgodnego z poniższym opisem:

Jednorazowy, noworodkowy układ oddechowy: dwuramienny podwójnie podgrzewany, kompatybilny z markami popularnych nawilzaczy używanych na oddziałach szpitalnych.

Odcinek podgrzewany wdechowy o długości 150 cm, odcinek wydechowy podgrzewany o długości 140 cm (odcinek przedłużający ramię wdechowe do inkubatora – długość 30 cm), dren ciśnieniowy o długości 180 cm.

Układ zawierający spiralny przewód grzałki, pomagający redukować kondensację i sprzyja idealnemu nawilżeniu podawanego gazu.

Obrotowy port pacjenta ułatwia prawidłowe ułożenie układu np. w inkubatorze. Lekki i elastyczny materiał, z którego wykonane są rury zapewnia prawidłowe, wysokowydajne ogrzewanie.

Układ zawierający komorę z automatycznym poborem wody o pojemności 245 ml. Komora wyposażona w dwa pływaki kontrolujące prawidłowy poziom wody w komorze oraz zapobiegające przedostaniu się wody do układu pacjenta.

Układ, komora stanowią komplet tj. znajdują się w jednym opakowaniu, które ma oznaczoną datę produkcji i ważności produktu.

Możliwość stosowania układu 30 dni u jednego pacjenta, układ wykonany z materiałów niezawierających DEHP, BPA.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 48:

Dotyczy Zadania 88 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do zaoferowania układu oddechowego zgodnego z poniższym opisem:

Układ oddechowy do aparatu Infant Flow SiPAP z generatorem mocowanym na zaczepie kołyskowym, przeznaczony dla noworodków i wcześniaków.

Układ kompatybilny z aparatem Infant Flow SiPAP oraz nawilżaczem typu MR850 ARU.

Skład zestawu:

UKŁAD - Jednorazowy, noworodkowy układ oddechowy: ramię podgrzewane, kompatybilne z markami popularnych nawilżaczy używanych na oddziałach szpitalnych. Odcinek podgrzewany wdechowy o długości 140 cm, (odcinek przedłużający ramię wdechowe do inkubatora – długość 30 cm), dren ciśnieniowy o długości 180 cm.

Układ zawierający spiralny przewód grzałki, pomagający redukować kondensację i sprzyja idealnemu nawilżeniu podawanego gazu. Lekki i elastyczny materiał, z którego wykonane są rury zapewnia prawidłowe, wysokowydajne ogrzewanie.

Etykieta układu zawierająca datę ważności produktu.

Możliwość stosowania układu 30 dni u jednego pacjenta, układ wykonany z materiałów niezawierających DEHP, BPA

GENERATOR - wytwarzający i utrzymujący ciśnienie nCPAP oraz zmieniający kierunek gazów oddechowych zgodnie z wysiłkiem oddechowym noworodka. Generator zawierający cztery dysze zasilane mieszaną powietrze-tlen o ciśnieniu około 60 cm H₂O, posiadający port do zamocowania końcówki donosowej lub maski nosowej, łączący się z układem rur złączką dwudrozną, wykonany z przejrzystego tworzywa umożliwiającego obserwację jego wnętrza, mocowany poprzez zaczep w kształcie litery „T”- kołyskowy do mocowania (uprząży), wykonany z materiału wolnego od ftalanów, lateksu i bisfenolu,

- wąż wydechowy o regulowanej długości pomiędzy 45-60 cm z zabezpieczeniami chroniącymi przed nadmiernym wzrostem ciśnienia,

- wąż pomiaru ciśnienia w drogach oddechowych zakończony końcówką cylindryczno-stożkową o średnicy około 4-4,8 mm oraz długości minimum 175 cm,

- wąż łączący aparat z nawilżaczem o Ø wewnętrznej 10 mm oraz długości minimum 55 cm,

- końcówka donosowa wykonana z miękkiego silikonu w różnych rozmiarach S; M; L; oznaczone kolorami i literami. Kształt końcówki zapewniający szczelność oraz minimalizujący urazy i jej kontakt ze skórą.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 49:

Dotyczy Zadania 88 poz. 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do zaoferowania czapeczek zgodnych z poniższym opisem:

Wykonane z bawełny, wyposażone w trzy zapięcia na rzepy do mocowania węży. Wielkość czapeczki oznaczona jest kolorem w sposób trwały. Czapeczkę można rozwiązać by uzyskać dostęp do ciemiączka. Dostępna w 10 rozmiarach.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 50:

Dot. Załącznika nr 69 do SIWZ, Formularz cenowy – Zadanie nr 68.

Czy w ramach Pozycji 4 Zadania nr 68 Zamawiający ma na myśli i będzie wymagał złożenia oferty na pojedynczy dren spiralny o długości 150 cm, o wytrzymałości ciśnieniowej 350 PSI czy też dren spiralny o długości 150 cm, o wytrzymałości ciśnieniowej 350 PSI, z trójnikiem „Y”?

Odpowiedź: Tak opis dotyczy drenu spiralnego z trójnikiem.

Pytanie 51:

Dot. Załącznika nr 168 do SIWZ, Projekt Umowy.

Czy Zamawiający dokona modyfikacji treści pkt. 1, ppkt. 4, 5 § 5 projektu umowy (cyt.):

1. Wykonawca jest zobowiązany zapłacić Zamawiającemu kary umowne:

4) za odstąpienie od Umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy - w wysokości 5% wartości określonego zadania, o którym mowa w § 4 ust. 2 Umowy.

5) za rozwiązanie Umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy - w wysokości 5% wartości określonego zadania, o którym mowa w § 4 ust. 2 Umowy.

i nada im proponowane brzmienie:

1. Wykonawca jest zobowiązany zapłacić Zamawiającemu kary umowne:

4) za odstąpienie od Umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy - w wysokości 5% niezrealizowanej części wartości określonego zadania, o którym mowa w § 4 ust. 2 Umowy.

5) za rozwiązanie Umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy - w wysokości 5% niezrealizowanej części wartości określonego zadania, o którym mowa w § 4 ust. 2 Umowy.

UZASADNIENIE:

Zwracamy uwagę Zamawiającego na fakt, że kara jaka potencjalnie może zostać nałożona na Wykonawcę za zawinione lub niezawinione przez niego rozwiązanie czy też odstąpienie od umowy, musi być adekwatna do wysokości doznanych szkód i w żadnej mierze nie powinna być wygórowana.

Zapis pkt. 1, ppkt. 4, 5 § 5 projektu umowy o postulowanej treści będzie pozostawał w zgodzie z art. 484 ust. 2 Kodeksu Cywilnego, którego §2 stanowi o tym, iż (cyt.): Jeżeli zobowiązanie zostało w znacznej części wykonane, dłużnik może żądać zmniejszenia kary umownej; to samo dotyczy wypadku, gdy kara umowna jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź: Zamawiający nie zmieni zapisów projektu umowy w powyższym zakresie.

Pytanie 52:

Czy w pakiecie 163 pozycji pierwszej Zamawiający wymaga zgłębnika nosowo - żołądkowego wykonanego z poliuretanu PUR przeznaczonego do żywienia, wyposażonego w port żywieniowy ze złączem Enfit oraz dodatkowy do odbarczania treści żołądkowej, zaciski zapobiegające cofaniu się podawanej diety oraz 5 otworów: 1 końcowy i 4 boczne ułatwiających pasaż diety ze zgłębnika do żołądka? Cieniodajny w promieniach RTG. Nie zawierający lateksu. Rozmiar CH14/110cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza taki zgłębnik.

Pytanie 53:

Zadanie 36

Czy Zamawiający wymaga aby na każdym ostrzu była wygrawerowana nazwa producenta oraz rozmiar?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza takie ostrza.

Pytanie 54:

Zadanie 104

Czy Zamawiający wymaga, aby Testy posiadały bardzo łatwy i wygodny dostęp do studzienki testowej zamykany ruchomym okienkiem zabezpieczonym przed samoczynnym przesunięciem i wypadnięciem specjalnym ogranicznikiem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza takie testy.

Pytanie 55:

Zadanie 154

Czy Zamawiający wymaga SKŁAD ZESTAWU:

- 1 serweta z miękkiej włókniny kompresowej – 80 x 60cm
- 1 podkład wysokochłonny z wkładem z pulpy celulozowej – 60 x 60cm
- 1 kocyk flanelowy 160 x 80cm
- 1 czapeczka bawełniana dla noworodka

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza taki zestaw.

Pytanie 56:

Pytania do Umowy: Prosimy o dodanie do wzoru umowy poniższych zapisów:

Siła Wyższa

1. Żadna ze Stron Umowy nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności niewynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.

2. Dla celów Umowy "Siła Wyższa" oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy.

Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powodzie, epidemie, akty administracji państwowej itp.

3. W przypadku zaistnienia Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas Strony niezwłocznie ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy. Strona zgłaszająca okoliczności musi kontynuować realizację swoich zobowiązań wynikających z Umowy w takim stopniu, w jakim jest to możliwe i musi szukać racjonalnych środków alternatywnych dla realizowania zakresu, jaki nie podlega wpływowi Siły Wyższej.

4. Jeżeli Siła Wyższa, będzie trwała nieprzerwanie przez okres 180 dni lub dłużej, Strony mogą w drodze wzajemnego uzgodnienia rozwiązać Umowę bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań oprócz płatności należnych z tytułu prawidłowo wykonanych usług.

5. Stan Siły Wyższej powoduje odpowiednie przesunięcie terminów realizacji Umowy chyba, że Strony postanowiły inaczej.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami projektu umowy.

Pytanie 57:

Pytanie do umowy: Prosimy o dodanie do wzoru umowy poniższych zapisów:

1) Z uwagi na postępującą pandemię koronawirusa i związanymi z tym światowymi ograniczeniami w produkcji m. in. wyrobów medycznych oraz drastycznymi utrudnieniami w transporcie i logistyce, czego na etapie prowadzenia postępowania przetargowego Strony nie były w stanie przewidzieć, istnieje realne ryzyko, że określony w umowie termin realizacji dostaw częściowych przedmiotu umowy może nie zostać dotrzymany. Jednocześnie brak jest możliwości określenia orientacyjnego terminu zakończenia/ustania obecnej sytuacji,

2) Strony ustaliły, że celem zapewnienia realizacji umowy nr zasadnym jest czasowe odstąpienie przez Strony od sztywnego respektowania terminów realizacji dostaw częściowych określonych w Umowie oraz konieczności naliczania kar umownych w przypadku niedotrzymania tych terminów.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami projektu umowy.

Pytanie 58:

Zadanie 133

Poz. 1 Czy Zamawiający może podać ilości pieluchomajtek dla dorosłych M i L i zmodyfikować odpowiednio formularz cenowy, poprzez rozdzielenie ich na osobne pozycje w pakiecie? Obecny opis w poz. 1 może doprowadzić, do tego, że wykonawcy będą musieli podnieść cenę rozmiaru M aby dostosować ją do ceny rozmiaru L.

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje zadanie poprzez rozdzielenie pakietu w poz.1 i podaje wymaganą ilość pieluchomajtek w poszczególnych rozmiarach, rozmiar M- 150 000 tys., rozmiar L- 150 000 tys. W załączeniu formularz cenowy dla zadania nr 133 po zmianach - załącznik nr 1.

Pytanie 59:

Zadanie 133

Poz 2 Czy dla potwierdzenia bezpieczeństwa i jakości wyrobu, Zamawiający wymaga, aby pieluchomajtki posiadały udokumentowaną pozytywną opinię użytkowników w postaci Opinii Instytutu Matki i Dziecka? Czy Zamawiający wymaga załączenia tego dokumentu do oferty?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

Pytanie 60:

Zadanie 139

Czy Zamawiający dopuści przeliczenie podkładów zakozetkowych do pełnych rolek i podanie ceny za rolkę?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie 61:

Zadanie 154

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania zestawu, który jest obecnie do Państwa dostarczany o składzie: serweta kompresowa z włókniny 1 szt. (80 cmx60 cm), podkład chłonny z pulpą celulozową 1 szt. (60 cmx60 cm), czapeczka dla noworodka (12cm x10cm), kocyk flanelowy (160cmx75cm)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza taki zestaw.

Pytanie 62:

Pytania do umowy

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 5 ust. 1 pkt. 4 oraz w § 5 ust. 1 pkt. 5 wzoru umowy słowa „5% wartości ogólnej Zamówienia” zostały zastąpione słowami „5% wartości niezrealizowanej części umowy”?

Uzasadnione jest aby kara umowna za zerwanie umowy była naliczana od wartości niezrealizowanej części umowy, nie zaś od wartości całej umowy. W przeciwnym razie, w przypadku zerwania umowy po zrealizowaniu jej znaczącej części, kara umowna mogłaby okazać się niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości niezrealizowanej części umowy, a nawet mogłaby przewyższać wartość niezrealizowanej części umowy. Taka kara byłaby rażąco wygórowana w rozumieniu art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego.

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów projektu umowy w ww. zakresie.

Pytanie 63:

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 6 ust. 4 dopisać słowa: „ po uprzednim wezwaniu”?

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów projektu umowy w ww. zakresie.

Pytanie 64:

Pakiet 123, pozycja 5

Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycję z pakietu?

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ w ww. zakresie.

Pytanie 65:

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 5 ust. 1:

Wykonawca będzie zobowiązany zapłacić Zamawiającemu kary umowne:

1) za zwłokę w dostarczeniu zamówionych partii Towaru - za każdy rozpoczęty dzień **zwłoki** w terminie, o którym mowa w § 2 ust. 5, w wysokości 0,2% wartości brutto tej partii, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionej w realizacji partii towaru;**

2) za zwłokę w wykonaniu obowiązku reklamacyjnego w terminie, o którym mowa w § 3 ust. 3 Umowy - za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, w wysokości **0,5%** wartości brutto tego Towaru, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto reklamowanego towaru;**

3) za niedostarczenie zamówionej partii Towaru – w wysokości 5% wartości brutto tej partii (przez niedostarczenie zamówionej partii Towaru należy rozumieć sytuację, w której Zamawiający zmuszony został do skorzystania z uprawnienia, o którym mowa w § 2 ust. 7 Umowy lub § 3 ust. 4 Umowy),

4) za odstąpienie od umowy przez którąkolwiek ze Stron z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy – w wysokości 5% wartości **niezrealizowanej części** określonego zadania, o którym mowa w § 4 ust. 2 Umowy.

5) za rozwiązanie Umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy - w wysokości 5% wartości **niezrealizowanej części** określonego zadania, o którym mowa w § 4 ust. 2 Umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów projektu umowy w ww. zakresie.

Pytanie 66:

W związku z zapisem § 14 ust. 1 projektu umowy, wnosimy o przekazanie informacji na temat stanu majątkowego szpitala, albowiem na dzień dzisiejszy Wykonawca takiej wiedzy nie posiada.

Prosimy o przekazanie bilansu i rachunku wyników Zamawiającego za 2019 r oraz oświadczenie jeśli stan finansowy Zamawiającego pogorszył się w stosunku do bilansu za ubiegły rok.

Odpowiedź: Zamawiający w załączeniu przedstawia bilans oraz rachunek zysków i strat.

Pytanie 67:

Czy Zamawiający dokona modyfikacji w § 14 ust. 1 projektu umowy i dopuści prawo Wykonawcy do wstrzymania dostaw towaru, w przypadku braku zapłaty zobowiązań Zamawiającego, do czasu uregulowania przez niego płatności.

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów projektu umowy w ww. zakresie.

DYREKTOR
Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego
im. Marii Skłodowskiej-Curie w Zgierzu
Agnieszka Józwick
podpis na oryginale

.....

Załączniki:

1. Załącznik nr 1 – formularz cenowy dla zadania nr 133 po zmianach

2. Załącznik nr 2 – bilans

3. Załącznik nr 3- rachunek zysków i strat

Otrzymują:

a/a PN/X/2020

Publikacja:

https://platformazakupowa.pl/pn/szpital_zgierz