

Do Wykonawców

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawę sprzętu medycznego jednorazowego użytku, szwów chirurgicznych i środków hemostatycznych – postępowanie nr **18 Z PN 18**.

Do dnia 23.04.2018r. wpłynęły do Zamawiającego następujące zapytania do treści SIWZ:

1. Pakiet nr 12

Czy w trosce o dobro i zdrowie pacjenta Zamawiający wymaga, aby gaza hemostatyczna posiadała w instrukcji użytkowania wskazanie do stosowania w neurochirurgii?

2. Pakiet nr 12

Czy w trosce o dobro i zdrowie pacjenta Zamawiający wymaga, aby gaza hemostatyczna posiadała w instrukcji użytkowania potwierdzenia bakteriobójczości na szczepy MRSA, MRSE, VRE, PRSP, Ecoli oraz Klebsiella pneumoniae, która jest przyczyną około 8% zakażeń szpitalnych? Potwierdzenie różnych rodzajów parametrów w instrukcji użytkowania jest istotne z tego względu, że treść instrukcji jest aprobowana przez jednostkę certyfikującą, która prowadzi nadzór nad produktem i przyznaje znak CE.

3. Pakiet nr 12

Czy Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą instrukcji użytkowania produktu w celu potwierdzenia, że zaofertowany asortyment spełnia wymogi Zamawiającego?

4. Pakiet nr 12

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie wosku składającego się z wosku pszczelego i parafiny stałej 80% oraz palmitynianu izopropylu 20%? Palmitynian izopropylu jest substancją zmiękczającą.

5. Dotyczy zapisów SIWZ, zał. 4

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.”

6. Dot. upoważnienia

W związku z faktem, że złożenie oferty w postępowaniu przetargowym nie jest czynnością zobowiązującą w rozumieniu prawa cywilnego (a jest nią dopiero podpisanie umowy) chcielibyśmy potwierdzić, że Zamawiający uzna za wystarczające pełnomocnictwo do złożenia oferty przetargowej wskazujące, iż osoba w nim wskazana umocowana jest do przygotowania, podpisania i złożenia oferty przetargowej w postępowaniu prowadzonym przez Zamawiającego? Naturalnie umowa w sprawie zamówienia publicznego zostanie podpisana przez osobę umocowaną do zaciągania zobowiązań w imieniu wykonawcy.

7. Dot. formularz ofertowy i cenowy

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający uzna za wystarczające załączenie w formularzu ofertowym i cenowym tylko tych pakietów na które Wykonawca składa ofertę?

8. Dot. § 6 ust. 3 wzoru umowy

Wnosimy o modyfikację ww ust. na zapis:

W przypadku dokonania nabycia zastępczego, o którym mowa w ust. 1 Wykonawca zobowiązuje się wyrównać Zamawiającemu poniesioną szkodę tj. zapłacić Zamawiającemu kwotę stanowiącą różnicę pomiędzy ceną towarów, jaką Zamawiający zapłaciłby Wykonawcy, gdyby ten dostarczył mu towary a ceną towarów **z zastrzeżeniem ceny rażąco wysokiej, niekorespondującej z aktualnymi cenami rynkowymi**, którą Zamawiający zobowiązany (...)

9. Dot. § 10 ust. 2 wzoru umowy

Zapis taki sprawia, że strony nie są równoprawne. Zdarzyć się może że Zamawiający nie będzie w terminie regulował należności za wykonane dostawy w związku z czym zostaną mu wstrzymane dostawy do czasu uregulowania należności. Pozostawiony zapis w niezmienionej formie pozwoliłby Zamawiającemu na nieterminowe regulowanie płatności z jednoczesnym naliczeniem Dostawcy kar umownych oraz odstąpieniem od umowy. Z uwagi na powyższe wnosimy o wykreślenie w/w ppkt ze wzoru umowy lub wprowadzenie jego modyfikacji poprzez dopisanie treści: „.....za wyjątkiem sytuacji kiedy zwłoka w realizacji dostaw jest wynikiem braku płatności ponad termin określony umową oraz:

1/ powtarzającej się **trzykrotnej** kolejnej złej jakości przedmiotu umowy

2/ w przypadku reklamowania towaru z tej samej przyczyny co najmniej **kolejno 3-krotnie**

3/ bezzasadnego nie uwzględniania reklamacji”.

10. Dotyczy Formularza Cenowego / Przedmiot zamówienia, pakiet 5, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści do postępowania również igły o maksymalnej średnicy części wprowadzanej do kanału roboczego 1,8mm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 10 w przedmiotowym postępowaniu:

11. Z uwagi na fakt, że opis przedmiotu zamówienia, podając nazwę własną glukometru do pasków testowych będącą zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, specyfikuje wyłącznie konkretny model pasków testowych konkretnego wytwórcy (ze względu na zabezpieczoną konstrukcyjnie kompatybilność glukometrów o nazwie podanej w SIWZ wyłącznie z paskami testowymi o tej samej nazwie tego samego producenta, co potwierdza sam producent w swoich dokumentach) co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową wyłącznie do konkretnego wyrobu, zwracamy uwagę, że nie istnieje realna konieczność posługiwania się paskami testowymi i glukometrami określonego modelu, gdyż jest to drobny, zużywalny, 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. Mając na uwadze powyższe zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający, postępując zgodnie z obowiązującymi przepisami ustawy Prawo zamówień publicznych (art. 7 i 29 Pzp) dopuszcza konkurencyjne paski testowe tego samego producenta co paski podane w SIWZ, posiadające niemal identyczne parametry (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów) tj. 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%, umożliwiające wykonywanie pomiarów we krwi włosniczkowej 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^oC, przechowywanie do 30^oC; j) podświetlany ekran glukometru; k) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem? W przypadku odmowy prosimy o uzasadnienie merytoryczne – Zamawiający wyspecyfikował paski testowe producenta Apex Biotechnology Corp., wobec czego wnosimy o dopuszczenie innych pasków tegoż wytwórcy, będących wobec nich produktem bliźniaczym.
12. Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci pasków testowych do glukometrów (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujących się opisanymi poniżej parametrami: a) Funkcją 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) Kapilara samozasysająca krew; e-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) zakres hematokrytu 20-60% i zakres pomiarowy 10-900 mg/dl przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197; i) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32^oj) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem.
13. Czy Zamawiający dopuszcza konkurencyjne paski testowe do glukometru z szerokim spektrum zastosowań (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujące się następującymi parametrami: a) zakres wyników pomiaru 20-600 mg/dl i zakres hematokrytu 0-70%, umożliwiające wykonywanie pomiarów glikemii we krwi włosniczkowej, żyłnej i tętniczej u osób dorosłych i noworodków, przy dokładności zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197; b) wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku; c) paski nie wymagające kodowania; d) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; e) stabilność pasków testowych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu pojedynczej fiolki; f) wielkość próbki 0,5 mikrolitra, czas pomiaru 5s; g) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

Zgodnie z art. 38 ustawy – Prawo zamówień publicznych, Zamawiający udziela następujących odpowiedzi:

- Ad.1 Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania gazy hemostatycznej posiadającej w instrukcji użytkownika wskazanie do stosowania w neurochirurgii.
- Ad.2 Zamawiający dopuszcza proponowany opis.
- Ad.3 Zamawiający wymaga złożenia dokumentów zgodnie z pkt. 10 SIWZ.
- Ad.4 Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.
- Ad.5 Zamawiający określił w pkt. 11 SIWZ termin i sposób złożenia stosownego oświadczenia.
- Ad.6 Zamawiający uzna za wystarczające pełnomocnictwo do złożenia oferty przetargowej stanowiące, iż osoba w nim wskazana umocowana jest do przygotowania, podpisania i złożenia oferty przetargowej w postępowaniu prowadzonym przez Zamawiającego.
Pełnomocnictwo należy złożyć w oryginale lub kopii uwierzytelnionej notarialnie.

dy
a

Ad.7 Zamawiający uzna za wystarczające załączenie w formularzu ofertowym i cenowym tylko tych pakietów, na które Wykonawca składa ofertę.

Ad.8 i 9 Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany w treści projektu umowy.

Ad.10 Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania igły o maksymalnej średnicy części wprowadzanej do kanału roboczego 1,8mm.

Ad.11-13 Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ.

UWAGA:

Wykonawca jest zobowiązany do naniesienia stosownych poprawek w złożonej dokumentacji ofertowej (Formularz cenowy/Przedmiot zamówienia), o ile zmiany wynikają z treści udzielonych przez Zamawiającego odpowiedzi, powodują konieczność wprowadzenia korekt niezbędnych dla prawidłowego przedstawienia (opisu) oferowanego przedmiotu zamówienia.

DYREKTOR
Kujawsko-Pomorskiego Centrum
Pulmonologii w Bydgoszczy
mgr Mariola Brodowska

1
2