

SAMODZIELNY PUBLICZNY KLINICZNY SZPITAL OKULISTYCZNY

KATEDRA i KLINIKA OKULISTYKI II WYDZIAŁU LEKARSKIEGO WARSZAWSKIEGO UNIWERSYTETU MEDYCZNEGO



Dyrektor - Kierownik Katedry i Kliniki:

prof. dr hab. n. med. Jacek P. Szaflik

03-709 Warszawa, ul. J. Sierakowskiego 13

NIP 113-21-68-300 • REGON 016084355 • KRS 0000113950

PN-EN ISO 9001:2015-10 • www.spkso.waw.pl • e-mail: klinika@spkso.waw.pl

Telefon: + 48 22 511-62-00 (centrala), +48 22 511-63-77 (sekretariat)

+48 22 511-62-10 do 11 (rejestracja), +48 22 511-63-16 (fax kancelaria)

Warszawa, dnia 15.01.2021 r.

Wszyscy uczestnicy postępowania

Nr sprawy ZP/17/2020

Przedmiot postępowania:

**DOSTAWA DROBNEGO SPRZĘTU MEDYCZNEGO I MATERIAŁÓW MEDYCZNYCH
do Samodzielnego Publicznego Klinicznego Szpitala Okulistycznego**

Zamawiający Samodzielny Publiczny Kliniczny Szpital Okulistyczny działając zgodnie z art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2019 r., poz. 1843), udziela wyjaśnień do treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia, zwanej dalej „SIWZ”, sporządzonej w postępowaniu.

PYTANIA WYKONAWCÓW I WYJAŚNIENIA ZAMAWIAJĄCEGO

1. Pakiet nr 3 poz.1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd w opakowaniu wewnętrznym 50 sztuk, zbiorczym 500 sztuk?

[Odpowiedź:](#) Zamawiający dopuszcza taką wielkość opakowań.

2. Pakiet nr 3 poz.6

Czy Zamawiający dopuści igłę w rozmiarze 0,33x12mm?

[Odpowiedź:](#) Zamawiający przypuszcza iż pytającemu chodzi o pakiet nr 6 poz.6. Jeśli tak to Zamawiający dopuści igły w proponowanym rozmiarze.

3. Pakiet nr 3 poz.1

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania przyrządu do przetaczania płynów pakowanego pojedynczo a następnie w opakowanie pośrednie po 25 szt. spełniającego pozostałe wymogi jak opisane w SIWZ.

W razie odmowy, żądamy wskazania merytorycznych i użytkowych argumentów, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego

[Odpowiedź:](#) Zamawiający dopuści takie opakowania.

4. Pakiet nr 7 poz.5

Prosimy o dopuszczenie wyceny kieliszków za op. 75 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości szt. na opakowania, czyli 20 opakowań po 75 szt.. Kieliszki konfekcjonowane są w opakowaniach po 75 szt., i w ten sposób są sprzedawane. W razie odmowy, żądamy wskazania merytorycznych i użytkowych argumentów, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.

[Odpowiedź:](#) Zamawiający dopuści tak pakowane kieliszki.

5. Pytanie dot. wymogów 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: 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.

6. Pakiet nr 8 poz.1

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji rękawiczki chirurgiczne zakończone równomiernie rolowanym mankietem o wzmocnionym brzegu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści proponowane rękawiczki.

7. Pakiet nr 8 poz.1

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji rękawiczek chirurgicznych w rozmiarach 6,0-9,0.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści rękawiczki w proponowanych rozmiarach.

8. Pytanie do SIWZ –VI pkt. 8 – 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 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: 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.

9. Projekt umowy - par. 6 pkt.1 ppkt.2)

Prosimy o zmianę kary umownej na 0,2% wartości brutto niedostarczonej dostawy za każdy dzień zwłoki. Kara w obecnej wysokości jest w naszej ocenie za wysoka. Zapis taki jest sprzeczny z art. 5 KC oraz art. 139 ustawy PZP, przez co narusza cywilnoprawną równość stron umowy. Potwierdza to wyrok Zespołu Arbitrów z dnia 24.06.2014 r. sygn.. UZP/ZO/0-924/04, którzy orzeka, że wprowadzanie takich dysproporcji w umowie jest niedozwolone. Obwarowanie Wykonawcy tak wysokimi karami umownymi stoi w sprzeczności z istotą instytucji kary umownej. Zgodnie z Orzecnictwem 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.) - prowadziła do nie uzasadnionego wzbogacenia wierzyciela”.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanej zmiany. Wysokość kar umownych pozostaje bez zmian.

10. Pakiet nr 2, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści bezpieczne kaniule długie w rozmiarze 18G 1,3 x 45mm?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający nie dopuści kaniul w proponowanym rozmiarze.

11. Pakiet nr 2, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści koreczki do kaniul pakowane a'250 sztuk oraz ich wycenę z przeliczeniem ilości zamawianych opakowań do 8?

Odpowiedź: Koreczki mają być pakowane pojedynczo i dostarczane w opakowaniu zbiorczym nie większym niż 100 szt.

12. Pakiet nr 3, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści przyrządy do przetaczania płynów infuzyjnych w opakowaniu zbiorczym 250 szt.?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści takie opakowania.

13. Pakiet nr 4, poz. 1-4

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z przedłużoną skalą uwzględniającą 10% rozszerzenie pojemności nominalnej?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści takie strzykawki.

14. Pakiet nr 4, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści strzykawki pakowane a'50 szt. oraz ich wycenę z przeliczeniem ilości na 360 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na proponowane opakowania.

15. Pakiet nr 5, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści strzykawki do insuliny z dopakowaną (nie wtopioną) igłą w rozmiarze 0,4x13 mm?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane strzykawki.

16. Pakiet nr 6, poz. 6

Czy Zamawiający dopuści igły w rozmiarze 0,3x13 mm?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści igły w takim rozmiarze.

17. Pakiet nr 7, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści pojemniki o wysokości 12cm?

Odpowiedź: Nie.

18. Pakiet nr 7, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści kieliszki plastikowe do leków pakowane a'90 sztuk oraz ich wycenę z przeliczeniem i zaokrągleniem „w górę” do 17 opakowań?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści tak pakowane kieliszki.

19. Pakiet 8, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice w rozmiarze 6,0-9,0, pozostałe warunki zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści rękawiczki w proponowanych rozmiarach.

20. Pakiet 9, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice posiadające specjalną warstwę antypoślizgową zapewniającą dobry chwyt narzędzi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści takie rękawice. Ostateczna decyzja zostanie podjęta po przetestowaniu próbek dostarczonych wraz z ofertą.

21. Pakiet nr 11, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu przez nos o długości 140 cm lub 200 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu przez nos o długości 200 cm.

22. Pakiet nr 13, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści filtry przeznaczone dla pacjentów o objętości pływowej Vt 300-1500ml?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje zaoferowania filtrów zgodnych z opisem zawartym w specyfikacji.

23. Pakiet nr 14, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy dla dorosłych z tworzywa EVA z dwiema rozciągliwymi do 160cm rurami, karbowanymi od wewnątrz, łącznikiem Y z kolankiem odłączalnym, dodatkową rurą rozciągliwą do 100cm oraz workiem bezlateksowym o poj. 3 litry?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści proponowane obwody oddechowe.

24. Pakiet nr 8

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic chirurgicznych z rolowanym brzegiem mankietu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne posiadające rolowany brzeg mankietu.

25. Pakiety nr 8-9

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania rękawiczek w rozmiarach od 6.0 do 9.0 (co 0.5 numeru). Pragniemy nadmienić, iż numeracje standardowe rękawic chirurgicznych tj.: 6.0; 6,5; 7.0; 7,5; 8.0; 8,5; 9.0 umożliwiają w pełni precyzyjne dobranie rozmiaru do kształtu i wielkości ręki. Proponowane

przez nas rozwiązanie zwiększy konkurencyjność postępowania, a Zamawiającemu umożliwi wybór najkorzystniejszej oferty.

[Odpowiedź:](#) Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rękawic w proponowanych rozmiarach.

26. Pytanie dot. zapisów SIWZ

Zwracamy się z prośbą o potwierdzenie czy opakowania z próbkami mają być opatrzone napisem „Próbki do przetargu na dostawę soczewek wewnątrzgałkowych czy nazwą postępowania: DOSTAWA DROBNEGO SPRZĘTU MEDYCZNEGO I MATERIAŁÓW MEDYCZNYCH do Samodzielnego Publicznego Klinicznego Szpitala Okulistycznego.

[Odpowiedź:](#) Oczywiście jest, że próbki dostarczane w ramach przetargu, którego przedmiotem jest dostawa drobnego sprzętu medycznego i materiałów medycznych muszą zostać oznakowane w następujący sposób: „Próbki do przetargu na dostawę drobnego sprzętu medycznego i materiałów medycznych”.

27. Pytanie do wzoru umowy

Wnosimy o modyfikację § 3 projektu umowy poprzez dodanie do niego ust. 7 o treści: „Zamawiający zobowiązuje się do zamawiania każdorazowo nie więcej towaru aniżeli iloraz jego ilości wynikającej z umowy i sumy miesięcy na jaki została ona zawarta.” UZASADNIENIE: Pandemia COVID-19 - w zrozumiałym sposób - doprowadziła do nadzwyczajnego, skokowego wzrostu popytu na wyroby medyczne służące jej zwalczaniu, w krótkim czasie prowadząc do wyczerpania – nie tylko posiadanych przez producentów zapasów tychże, lecz również zmniejszenia podaży materiałów niezbędnych do ich dalszej produkcji. Zjawiskom tym towarzyszyły równocześnie, wprowadzane przez kolejne państwa - ograniczenia w przemieszczaniu się i pracy oraz obostrzenia eksportowe dotyczące szerokiego asortymentu wyrobów, komponentów lub materiałów do ich wytwarzania - mające bezpośrednio i niebagatelne przełożenie na zdolności produkcyjne dotychczasowych dostawców wyrobów medycznych, a także trudności w realizacji usług transportowych. W rezultacie, tj. z powodu niedających się przewidzieć, zapobiec, ani przezwyciężyć przyczyn - dostępność wyrobów medycznych na światowych rynkach uległa radykalnemu ograniczeniu. Co istotne - z powodu dynamicznego charakteru pandemii, a także jej możliwych nawrotów, nie jest w tym momencie oszacowanie – na jak długo. W kontekście powyższego wprowadzenie do umowy wyżej wskazanego ograniczenia jest niezbędne dla zagwarantowania wszystkim jednostkom odpowiedzialnym za ochronę zdrowia na terytorium RP - odpowiedniego dostępu do niezbędnych wyrobów medycznych.”

[Odpowiedź:](#) Zamawiający nie wprowadzi proponowanej modyfikacji.

28. Pytanie do wzoru umowy

Wnosimy o modyfikację § 6 ust. 1 pkt 1) projektu umowy poprzez obniżenie przewidzianej nim kary umownej do 5% wartości niezrealizowanego przedmiotu umowy. UZASADNIENIE: Podkreślamy, że obecne postanowienia projektu umowy dotyczące kar umownych kształtują kary umowne na rażąco wygórowanym poziomie, co może prowadzić do naruszenia art. 353(1) ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. - Kodeks cywilny (Dz.U. 2018 poz. 1025, ze zm., dalej jako: „Kodeks cywilny”) oraz art. 484 § 2 i art. 5 Kodeksu cywilnego w zw. z art. 14 oraz art. 139 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2018 poz. 1986, ze zm., dalej jako: „ustawa PZP”) poprzez wykorzystanie pozycji dominującej organizatora przetargu i uprzywilejowanie pozycji Zamawiającego wobec Wykonawcy, polegające na nałożeniu w SIWZ rażąco wygórowanych kar umownych na Wykonawcę.

[Odpowiedź:](#) Zamawiający podtrzymuje wysokość kary umownej, zwracając jednocześnie uwagę, że dotyczy ona wyłącznie okoliczności, gdy któraś ze Stron odstąpi od umowy z uwagi na fakt, że Wykonawca nie realizuje Przedmiotu umowy zgodnie z Umową lub w sposób nienależyty wykonuje swoje zobowiązania umowne, a więc z powodu okoliczności o których mowa w § 7 ust.1 pkt.2 .

29. Pytanie do wzoru umowy

Wnosimy o wykreślenie § 6 ust. 2 projektu umowy. UZASADNIENIE: Podkreślamy, iż zgodnie z treścią art. 15r1 ust. 1 Ustawy o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych „W okresie obowiązywania stanu zagrożenia epidemicznego albo stanu epidemii ogłoszonego w związku z COVID-19, i przez 90 dni od dnia odwołania stanu, który obowiązywał jako ostatni, zamawiający nie może potrącić kary umownej zastrzeżonej na wypadek niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, o której mowa w art. 15r ust. 1, z wynagrodzenia wykonawcy lub z innych jego wierzytelności, a także nie może dochodzić zaspokojenia z zabezpieczenia należytego wykonania tej umowy, o ile zdarzenie, w związku z którym zastrzeżono tę karę, nastąpiło w okresie obowiązywania stanu zagrożenia

epidemicznego albo stanu epidemii.” Mając na uwadze powyższe niniejsze postanowienie umowy należy traktować jako nieważne.

Odpowiedź: Zamawiający nie wykreśli § 6 ust. 2 z projektu umowy, gdyż ma on charakter uniwersalny i dotyczy okoliczności nie związanych z występowaniem stanu zagrożenia epidemicznego albo stanu epidemii. W sytuacji wystąpienia okoliczności o których mowa w Ustawie o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych zastosowanie będzie miał przytoczony art. 15r1 ust. 1, o ile zdarzenie, w związku z którym zastrzeżono karę, nastąpiło w okresie obowiązywania stanu zagrożenia epidemicznego albo stanu epidemii.

30. Pytanie do wzoru umowy

Wnosimy o modyfikację § 8 projektu umowy poprzez dodanie do niego ust. 13 o treści: „Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany ceny w przypadku zmiany cen producenta lub w przypadku zmiany w czasie trwania umowy kursu dolara amerykańskiego w stosunku do złotego o co najmniej 5%. W takim przypadku zmiana umowy nastąpi w formie aneksu.” UZASADNIENIE: Zmiana zaproponowana przez Wykonawcę jest odpowiedzią na czynniki niezależne od Wykonawcy, a mające realny wpływ na cenę wyrobów dostarczanych w ramach umowy przetargowej. Należy podkreślić, że Wykonawca nie powinien być w całości i samodzielnie obciążony ryzykiem zmiany stosunków gospodarczych, a tym samym zobowiązany do realizowania umowy po rażąco niskich cenach.

Odpowiedź: Zamawiający nie wprowadzi proponowanej modyfikacji do wzoru umowy. Dotychczasowa treść § 8 projektu umowy pozostaje bez zmian.

31. Pakiet nr 3 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści przyrządy pakowane po 250 sztuk? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści tak pakowane przyrządy.

32. Pakiet nr 4 poz. 4

Proszę o dopuszczenie strzykawek pakowanych po 80 sztuk, z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu cenowym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza taką wielkość opakowań z odpowiednim przeliczeniem ilości.

33. Pakiet nr 5 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z igłą 0,33 x 12,7 mm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści warunkowo proponowane strzykawki do testowania. Ostateczna decyzja zostanie podjęta po przetestowaniu próbek.

34. Pakiet nr 1

1/Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie uniwersalnego przyrządu do długotrwałego aspirowania płynów i leków z opakowań zbiorczych fiolek i butelek o różnej średnicy szyjki, sterylne, posiadający końcówkę luer lock, ostry kolec osłonięty nasadką, filtr o dużej powierzchni przeciwbakteryjnej, port domykany ręcznie.

2/Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje aby dostarczany był zamiennie przyrząd z kolcem standardowym i kolcem mikro tj. kolec wzdłużnie ścięty do połowy swojej długości, który umożliwi maksymalne pobranie leku z fiołki, bez strat, według potrzeb Zamawiającego ?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje zaoferowania przyrządów do aspirowania płynów i leków zgodnych z opisem zawartym w specyfikacji.

35. Pakiet nr 4 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek o pojemności 3ml. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści takie strzykawki.

36. Pakiet nr 4 poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki trzyczęściowa do insuliny 1 ml, U-100, bezpiecznej, z wbudowaną igłą w rozmiarze 29 G x 12,5 mm wykonana z polipropylenu, z mechanizmem umożliwiającym nieodwracalne schowanie igły w cylindrze po użyciu oraz zabezpieczenie przed ponownym użyciem strzykawki, czytelna i trwała dobrze widoczna skala pomiarowa, podwójne uszczelnienie tłoka, sterylna. Możliwość łatwego odłamania tłoka po zabezpieczeniu igły. Na opakowaniu jednostkowym informacja o braku lateksu, op. 100 szt.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści proponowanych strzykawek.

37. Pakiet nr 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki trzyczęściowa do insuliny 1 ml, U-100, bezpiecznej, z wbudowaną igłą w rozmiarze 29 G x 12,5 mm wykonana z polipropylenu, z mechanizmem umożliwiającym nieodwracalne schowanie igły w cylindrze po użyciu oraz zabezpieczenie przed ponownym użyciu strzykawki, czytelna i trwała dobrze widoczna skala pomiarowa, podwójne uszczelnienie tłoka, sterylna. Możliwość łatwego odłamania tłoka po zabezpieczeniu igły. Na opakowaniu jednostkowym informacja o braku lateksu, op. 100 szt.

[Odpowiedź:](#) Zamawiający dopuści taką strzykawkę.

38. Pakiet nr 6 poz. 1-6

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania igieł wykonanych ze stali nierdzewnej zgodnie ze standardem SUS 304, równoważnym do (AISI 304), co zapewnia ostrość igieł i wysoki wskaźnik penetracji.

[Odpowiedź:](#) Należy zaoferować igły wykonane zgodnie z przepisami i wymogami obowiązującymi w UE dla wyrobów medycznych.

39. Pakiet nr 6 poz. 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły w rozmiarze 0,3x12,5mm.

[Odpowiedź:](#) Zamawiający dopuści igły w proponowanym rozmiarze.

40. Pakiet nr 8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic z mankietem równomiernie rolowanym. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

[Odpowiedź:](#) Zamawiający dopuści proponowane rękawice.

41. Pakiet nr 10 poz. 1-2

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy zamawiający wymaga rękawic zarejestrowanych jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony osobistej kategorii III?

[Odpowiedź:](#) Zamawiający wymaga aby zaoferowane rękawice spełniały wymogi ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych i były zgodne z opisem zawartym w specyfikacji.

42. Pakiet nr 10 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic nitrylowych.

[Odpowiedź:](#) Zamawiający dopuści takie rękawice.

43. Pakiet nr 11

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika do podawania tlenu przez nos (wąsy tlenowe) miękkie – dopasowujące się do anatomicznej budowy twarzy, elastyczne – nie zginające się długość drenu liczona od miejsca rozwidlenia (bez okularów tlenowych 210 cm)

[Odpowiedź:](#) Zamawiający dopuści proponowany cewnik.

44. Pakiet nr 12 poz.1

Prosimy o dopuszczenie Rurki intubacyjna z mankietem, wykonana z termoplastycznego, przezroczystego PCV z mankietem uszczelniającym, niskociśnieniowym, bez potwierdzonej klinicznie zmniejszonej przenikliwości dla podtlenku azotu, balonikiem kontrolnym zawierającym rozmiar rurki oraz rozmiar i rodzaj mankietu, z otworem Murphy'ego, o zaoblonych krawędziach, ustno-nosowa, sterylna. Różne rozmiary: 5,0 – 9,0

[Odpowiedź:](#) Zamawiający nie dopuści rurki intubacyjnej opisanej powyżej.

45. Pakiet nr 12 poz.1

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje łącznika ISO 15mm kodowanego kolorystycznie dla optymalnego wyboru cewnika do odsysania zgodnie z norma PN-EN ISO 8836-2014-12

[Odpowiedź:](#) Patrz odpowiedź na pytanie 44

46. Pakiet nr 14

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie układu oddechowego dwururowego karbowanego dla dorosłych, do aparatu do znieczulenia, średnica rur 22mm, rury długości 1,8 wykonane z polietylenu, łącznik Y bez portu kapno, dodatkowa rura długości 1,8 m wykonana z polietylenu, bezlateksowy worek 2 L zamocowany na rurze worka. Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, bez ftalanów, czas użycia do 7 dni, opakowanie foliowe.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści proponowane układy oddechowe do testowania. Ostateczna decyzja zostanie podjęta po przetestowaniu próbek.

47. Pytanie do wzoru umowy

Zwracamy się z prośbą o wprowadzenie w § 7 wzoru umowy zapisu umożliwiającego stronom rozwiązanie umowy z 3 miesięcznym okresem wypowiedzenia. Proponujemy wprowadzenie następującego zapisu: „Każda ze stron może wypowiedzieć umowę z zachowaniem 3 miesięcznego okresu wypowiedzenia.”

Należy zauważyć, że w przypadku umów długoterminowych zawieranych na okres 1 - 2 lat w momencie zawierania umowy strony nie są w stanie przewidzieć wszystkich okoliczności oraz czynników mogących mieć negatywny wpływ na wykonywanie zobowiązań umownych dla każdej ze stron, jak również w sposób kompleksowy i wyczerpujący uregulować procedury postępowania w takich wypadkach, Wprowadzenie możliwości rozwiązania umowy za wypowiedzeniem ma na celu stworzenie podstaw prawnych do zakończenia stosunku prawnego pomiędzy stronami, jeżeli z określonych powodów nie są one zainteresowane dalszym kontynuowaniem współpracy na dotychczasowych warunkach. Mając na względzie dynamikę życia gospodarczego, czyli pojawianie się nowych technologii wykonywania zamówień, czy też nowych środków, może po kilku latach dojść do sytuacji, gdy jedna ze stron w tym również zamawiający będzie chciał skorzystać z jednostronnego uprawnienia do zakończenia umowy przed upływem jej obowiązywania. Obowiązujące przepisy ustawy prawo zamówień publicznych nie zawierają w tym zakresie żadnych zakazów.

Odpowiedź: Zamawiający nie wprowadzi proponowanego zapisu do wzoru umowy.

47. Pytanie do wzoru umowy

W związku z możliwością problemów z realizacją dostaw w części lub w całości spowodowanych pandemią choroby COVID-19, która znacznie ograniczyła działalność wielu producentów wyrobów prosimy o dodanie w § 6 wzoru umowy proponowanego zapisu:

„Zamawiający zobowiązuje się odstąpić od dochodzenia kar lub odszkodowań zawartych niniejszej umowie z tytułu opóźnienia w dostawie wyrobów objętych niniejszą umową o ile opóźnienie to wystąpi z przyczyn niezależnych od Wykonawcy, a spowodowanych epidemią Covid-19. Wykonawca zobowiązany jest do przedstawiania Zamawiającemu wpływu okoliczności związanych z wystąpieniem COVID-19 na należyte wykonanie umowy oraz wpływu okoliczności związanych z wystąpieniem COVID-19, na zasadność ustalenia i dochodzenia tych kar lub odszkodowań, lub ich wysokość, stosownie do art. 15r ust. 6 ustawy z dnia 2 marca 2020 r. o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych.”.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wprowadzenie powyższego zapisu do wzoru umowy. Zamawiający zwraca jednocześnie uwagę, że nawet gdyby takiego zapisu nie było to w przypadku wystąpienia okoliczności związanych z wystąpieniem Covid-19 zapisy ustawy mają zastosowanie.

48. Pytanie do wzoru umowy

Zwracamy się z prośbą o dopisanie do wzoru umowy następującego paragrafu:

„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, powódzie, 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: Zamawiający wyraża zgodę na wprowadzenie do umowy paragrafu dot. Siły Wyższej w powyższym brzmieniu.

49. Pakiet nr 10 poz. 1 – 2

Prosimy o dopuszczenie rękawic w kategorii I w miejsce kategorii III. Rękawice zgodne z normami EN 15223-1, EN 1041, EN ISO 14971, EN ISO 13485, EN 455-1, EN 455-2, EN 455-3, EN 455-4, EN 374-1 /z wył. pkt. 5.3.2/, EN 374-2, EN 420, ASTM F 1671, ASTM D 6978. W rozmiarach S, M, L, XL. Diagnostyczna nitylowa dopuszczona do kontaktu z żywnością – potwierdzone piktogramem na opakowaniu. Rękawice podwójnie zarejestrowane jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualnej I. Proponowane przez nas rękawice spełniają wszystkie wymogi norm europejskich dotyczące rękawic medycznych.

EN 455-1 – podaje metodologię badania rękawic medycznych na nieobecność dziur. Aby uznać rękawicę za wyrób medyczny, muszą spełniać Akceptowalny poziom Jakości AQL.

EN 455-2 – określa mediany długości i szerokości [mm] oraz mediany siły zrywu [N] dla rękawic chirurgicznych

i diagnostycznych, wytworzonych z różnych surowców: lateksu, nitylu, elastomerów.

EN 455-3 – określa wymagania i badania w ocenie bezpieczeństwa biologicznego (m.in. poziomu protein lateksowych)

EN 455-4 – norma wskazuje wymagania i metodę badania rękawic medycznych jednorazowego użytku, w celu wyznaczenia okresu trwałości wyrobu zgodnie z Dyrektywą o Wyrobach Medycznych 93/42/EWG.

Spełnienie wszystkich czterech części normy EN 455 daje najwyższą gwarancję bezpieczeństwa.

Rękawice nasze są zgodne z normą amerykańską ASTM F 1671 Viral Penetration Test – która przedstawia sposób badania odporności materiałów na przenikanie krwiopochodnych patogenów z użyciem do badania bakteriofagu Phi-X 174.

Produkty nasze są użytkowane w szpitalach w krajach Europy wschodniej i zachodniej oznaczenie ich zgodnie z unijną normą EN 455 tam w zupełności wystarcza i zapewnia bezpieczeństwo zarówno przed jak i w czasie pandemii.

Medasept oferuje swoim klientom wysokiej jakości produkty aby zapewnić bezpieczeństwo pracy bez obaw o incydent medyczny.

Ponadto obserwując inne postępowania przetargowe można zauważyć, że rękawice w III kategorii są średnio droższe o 6,00 zł netto, co przy zamówieniu 4 700 op. daje różnicę 28 200,00 zł netto, którą Zamawiający może zaoszczędzić.

Spełnienie normy EN 455 (1-4) jest wystarczające dla zastosowań diagnostycznych rękawic i nie ma powodu wydawać znacznie większych środków publicznych tylko dla spełnienia swego rodzaju marketingowego zabiegu, jakim jest oznaczenie kat. III, która stosuje się w przemyśle.

Zamawiający zaoszczędzoną kwotę może np. przeznaczyć na sfinansowanie innego zamówienia

Wydatkowanie środków publicznych przeznaczonych na realizację zadań publicznych powinno odbywać się w sposób niewątpliwie efektywny, wskazując, że w zamówieniach publicznych chodzi o to aby posiadane środki zapewniły maksymalną i optymalną realizację zadań publicznych, poprzez zapewnienie największej ilości pożądaných w jego realizacji dóbr lub pozwoliły na zapewnienie najszerszego zakresu niezbędnych usług.

Właściwie prowadzone i realizowane zamówienia publiczne to zamówienia między innymi nastawione ma efektywne ekonomicznie, umożliwiające osiągnięcie najlepszego stosunku nakładów do efektów ekonomicznych.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga aby zaoferowane rękawice spełniały wymogi ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych i były zgodne z opisem zawartym w specyfikacji.

Przewodniczący Komisji Przetargowej
Naczelny Lekarz Szpitala
dr n. med. Grażyna Broniek