



Kup, dn. 30 sierpnia 2021 r.

Nr sprawy ZP/11/2021

Do wiadomości

Dot.: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji, którego przedmiotem jest: **Dostawa opatrunków, artykułów jednorazowego użytku i środków dezynfekcyjnych w zestawach od 1 do 3.**

W odpowiedzi na pytania Wykonawców, Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

1. Czy Zamawiający może do umowy zawrzeć przepis, pozwalający Wykonawcy na zmianę ceny w przypadku refundowanego produktu, który ma cenę "urzędową" i może ulec zmianie w trakcie trwania umowy?

Odp.: Zamawiający dopuszcza - w związku z tym ulega modyfikacji załącznik nr 7 do SWZ - projektowane postanowienia umowy, gdzie do § 10, ust 2. dodaje się pkt. 6) który otrzymuje brzmienie:

„6) w kontekście zmiany cen urzędowych – w takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest poinformować Zamawiającego o zmianach cen jednostkowych leków wynikających ze zmiany cen urzędowych w terminie nie dłuższym niż 3 dni od daty opublikowania stosownego aktu prawnego.”

2. Dotyczy zestawu nr 3 - Czy Zamawiający wymaga zgodnie z polskim prawem aby zaoferowane środki dezynfekcyjne posiadały pozwolenie na obrót jako produkt biobójczy wydane przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych ważne min. do 2024r. oraz potwierdzające pełne spektrum bójcze (skuteczność wobec bakterii, grzybów, wirusów, spor)?

Odp.: Zamawiający potwierdza, że wymaga aby zaoferowane środki dezynfekcyjne posiadały pozwolenie na obrót jako produkt biobójczy wydane przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych oraz potwierdzały pełne spektrum bójcze (skuteczność wobec bakterii, grzybów, wirusów, spor. Dodatkowo dokument ten musi zachowywać ważność przez cały okres trwania umowy.

3. Dotyczy zestawu nr 3 - Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane środki dezynfekcyjne były dopuszczone do stosowania w obszarze medycznym i było to potwierdzone w rejestracji biobójczej?

Odp.: Zamawiający potwierdza, że zaoferowany środek musi być dopuszczony do stosowania w obszarze medycznym co jest potwierdzone w dokumencie rejestracji produktu biobójczego.

4. Dotyczy zestawu nr 3 - Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane środki dezynfekcyjne posiadały potwierdzoną badaniami skuteczność wobec bakterii, grzybów, wirusów, spor zgodnie z normą NFT 72-281 (2014) lub PN-EN-17272 (2020) – normami dotyczącymi skuteczności dezynfekcji przez zamgławianie (fumigację)?

Odp.: Zamawiając wymaga zaoferowania preparatu posiadającego potwierdzoną badaniami skuteczność biobójczą zgodnie z w/w normami.

5. Dotyczy zestawu nr 3 - Czy Zamawiający wymaga aby rejestracja biobójcza oferowanego preparatu na dzień złożenia oferty zachowywała ważność przez cały okres obowiązywania umowy?

Odp.: Zamawiający wymaga aby zaoferowany preparat posiadał ważne dopuszczenie do obrotu jako produkt biobójczy przez cały okres trwania umowy

6. Dotyczy zestawu nr 3 - Czy Zamawiający dopuści środek dezynfekcyjny będący produktem biobójczym mający pozwolenie na obrót wydane przez prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, nie będący wyrobem medycznym, nieposiadający znaku CE. Ofertowany środek przeznaczony jest do dezynfekcji powietrza, powierzchni, materiałów, wyposażenia i sprzętu w miejscach publicznych włącznie z placówkami służby zdrowia.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

7. Dotyczy zestawu nr 3 - Czy Zamawiający wymaga w celu potwierdzenia kompatybilności zaoferowanego środka oficjalnego dokumentu wystawionego przez producenta urządzenia Nocospray?

Odp.: Zamawiający wymaga potwierdzenia o kompatybilności zaoferowanego środka z urządzeniami Nocospray potwierdzonego przez producenta urządzenia.

8. Dotyczy zestawu nr 3 - Czy Zamawiający dopuści opakowanie w butelkach 1l?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

9. Zestaw 1 poz. 1 - Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu- równoważnego do stosowania bez użycia wody, działającego przeciwbakteryjnie i przeciwgrzybiczo, pochłaniającego nieprzyjemne zapachy moczu i kału. Szybko i skutecznie usuwa zanieczyszczenia, nie powodującego podrażnienia skóry i błon śluzowych. Pianka delikatnie myje oraz pielęgnuje skórę dzięki zawartości ciekłej parafiny, amidu kwasu kokosowego-propylodimetyloglicyny, trójglicerydów kwasów tłuszczowych, natłuszczających olejków pielęgnacyjnych. Preparat dopuszczony jest do obrotu jako kosmetyk , w opakowaniach 500 ml.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

10. Zestaw 1 poz. 2 - Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie emulsji typu olej w wodzie do pielęgnacji rąk i ciała bez zawartości barwników.

Preparat odżywia i nawilża skórę dzięki zawartości olejku jojoba, wosku pszczelego oraz allantoiny. Szybkie wchłanianie emulsji pielęgnującej eliminuje powstawanie na powierzchni skóry tłustej powłoki. Preparat zarejestrowany jest jako kosmetyk. Prosimy o dopuszczenie opakowań 150ml lub 500ml.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

11. Zestaw 1 poz. 1 i 2 - Prosimy o wydzielenie ww. pozycji do osobnego pakietu lub umożliwienie złożenia oferty na pozycje w zakresie tych dwóch pozycji. Pozwoli to na założenie oferty konkurencyjnej cenowo większej liczbie Wykonawców, mając na uwadze wymierne korzyści finansowe przy zachowaniu parametrów opisanych w SIWZ. Hurtownie oferują preparaty różnych producentów, a tym samym pozbawieni są możliwości złożenia oferty przedstawiciele producentów. Niebagatelne znaczenie ma także fakt, że hurtownie są kolejnym ogniwem w dystrybucji preparatów i można stwierdzić, że zaoferują preparaty po cenach wyższych niż dystrybutorzy producenta, wiedząc że nie będzie w danym postępowaniu konkurencyjnych cenowo ofert przedstawicieli wytwórców.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

12. Zestaw 1 - Pytanie ogólne - Prosimy o podanie czy ilości opakowań po wyliczeniu zaokrągląc zgodnie z zasadami matematyki tzn. od 0,5 w górę, a poniżej 0,5 w dół?

Odp.: Ilości opakowań po wyliczeniu należy zaokrągląć zgodnie z zasadami matematyki tzn. od 0,5 w górę, a poniżej 0,5 w dół.

13. Dotyczy § 5 ust. 1 – 6 Załącznika nr 7 do swz „Projektowane postanowienia umowy.” - Mając na względzie wymagania dotyczące rękojmi, gwarancji oraz terminów przydatności dla wymaganych elementów przedmiotu zamówienia w zakresie zestawu nr 2, że wszystkie te elementy mają ograniczony (krótszy od wymaganego) termin przydatności do używania (wskazany przez producenta tych wyrobów), który jest po pierwsze liczony od dnia wytworzenia (a nie od daty dostarczenia do końcowego użytkownika), po drugie jest krótszy od wymaganego (dla poz. 2-6) oraz po trzecie są wyrobami medycznymi zużywalnymi (poz. 1-6), czyniąc tym samym, że niemożliwym jest spełnienie Państwa wymagań przedmiotowych.

Dodatkowo wskazać należy, że w zakresie poz. 1 – 6 zestawu nr 2, nie można mówić o rękojmi oraz gwarancji w czasookresie 12 miesięcy, gdyż w każdym z tych przypadków są to wyroby medyczne zużywalne, dla których jedynym możliwym wymaganiem jest termin przydatności do używania i w tym okresie producent gwarantuje przydatność wyrobu do bezpiecznego używania. Koniecznym jest również wskazanie, że termin ten wynosi odpowiednio dla wyrobu z poz. 1: 12 miesięcy, a dla wyrobów z poz. 2-6 odpowiednio 6 miesięcy.

Mając powyższe na względzie, wnosimy o wyjaśnienie:

- czy Zamawiający zaakceptuje wykreślenie § 5 ust. 1 i 3 dla wyrobów z poz. 1 – 6,
- czy Zamawiający zaakceptuje dla poz. 1 termin przydatności do używania 12 miesięcy i dla poz. 2-6 termin przydatności do używania 6 miesięcy?

Odp.: Zamawiający, dla wyrobów z poz. 1-6 zestawu 2 wykreśla postanowienie § 5 ust. 1 i 3 oraz dla wyrobów z zestawu 2, poz. 1 – wprowadza termin przydatności do używania 12 miesięcy a dla poz. 2-6 termin przydatności do używania 6 miesięcy.

14. Zestaw 1, poz. 2 - _Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu o składzie: Aqua, Paraffinum liquidum, Zinc oxide, Paraffin, Lanolin, Cera microcristallina, Sorbitan sesquioleate, Benzyl benzoate, Cera Alba, Benzyl alcohol, Linalyl acetate, Propylene glycol, Benzyl cinnamate, Lavandula angustifolia oil, Citric acid, BHA?

Odp.: Zapisy pozostają jak w SWZ.

15. Zestaw 1, poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu o statusie rejestracyjnym kosmetyku oraz konfekcjonowany 250 g co odpowiada 200 ml?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

16. Zadanie 1 - Poz. 26 –czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania kompresów gazowych klasa I reg 7. Pozostałe parametry kompresów bez zmian lub

czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania kompresów gazowych o parametrach zgodnych z SWZ, jednakże z nitką RTG?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

17. Zadanie 1 - Poz. nr 31, 32 - czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opaski elastycznej o długości 5 m z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości? Pozostałe parametry opasek elastycznych bez zmian.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

18. Zadanie 1 - Poz. nr 33, 34- czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania plastrów z opatrunkiem o długości 5 m z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości? Pozostałe parametry plastrów bez zmian.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

19. Projekt umowy § 9, ust. 1- wnosimy o zmianę zapisów umowy dotyczących zastrzeżenia kar umownych i obliczanie ich od następujących wartości:

- §9 ust. 1, pkt 1 od wartości niezrealizowanej części umowy,
- §9 ust. 1, pkt 3 od wartości niedostarczonej części dostawy

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów w powyższym zakresie.

20. Dot. projektu umowy - prosimy o modyfikację:

- par. 9 ust. 1 pkt 1 wzoru umowy na następujący: "z tytułu rozwiązania umowy, w tym odstąpienia od niej, z przyczyn, za które Wykonawca ponosi odpowiedzialność, w wysokości 5,00% niezrealizowanej części umowy brutto";

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów w powyższym zakresie

- par. 9 ust. 1 pkt 2 wzoru umowy na następujący: "za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w prawidłowej realizacji każdorazowej dostawy lub wypełnienia zobowiązań z tytułu reklamacji i/lub gwarancji, w wysokości 0,5% wartości niedostarczonego towaru brutto".

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów w powyższym zakresie

21. Dotyczy par. 9 ust. 1 pkt 4 - Prosimy o wskazanie prawidłowego paragrafu, za naruszenie którego Zamawiający przewidział karę w par. 9 ust. 1 pkt 4 wzoru umowy. Jeśli chodzi o par. 1 ust. 6, to wnosimy o wykreślenie par. 9 ust. 1 pkt 4, gdyż kara za to samo naruszenie została już wskazana przez Zamawiającego powyżej, tj. w par. 9 ust. 1 pkt 3.

Odp.: W związku z zaistniałą omyłką pisarską, Zamawiający wprowadza zmiany do projektowanych postanowień umowy:

- §1 ust. 6 otrzymuje brzmienie:

„6. Wykonanie części przedmiot umowy może zostać powierzone podwykonawcom lub dalszym podwykonawcom. Za działania i zaniechania podwykonawców i dalszych podwykonawców Wykonawca odpowiada jak za działania i zaniechania własne. Przed przystąpieniem do wykonywania przedmiotu umowy Wykonawca zobowiązany jest podać nazwy, dane kontaktowe oraz przedstawicieli podwykonawców i dalszych podwykonawców, jeżeli są znani na ten dzień. Wykonawca zobowiązany jest zawiadomić zamawiającego o wszelkich zmianach w odniesieniu do informacji, o których mowa w zdaniu poprzednim w trakcie wykonywania przedmiotu umowy, a także zobowiązany jest przekazać wymagane informacje na temat

nowych podwykonawców i dalszych podwykonawców, którym w późniejszym okresie zamierza powierzyć wykonywanie przedmiotu umowy”.

- §9 ust. 1 pkt. 4) otrzymuje brzmienie:

„4) z tytułu naruszenia zobowiązania określonego w postanowieniu § 1 ust. 6 w wysokości 0,50% całkowitego wynagrodzenia wykonawcy brutto określonego w postanowieniu § 7 ust. 1 za każdy stwierdzony przypadek”.

22. Zestaw 1, poz. 23-25, 26-27,29-32,37 - Czy zamawiający wydzieli poz. 23-25, 26-27,29-32,37 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza wydzielenia pozycji z zestawu nr 1.

23. Zestaw 1, poz. 31-32 - Czy zamawiający dopuści opaskę dzianą elastyczną wykonaną z 100% włókien syntetycznych tj.: poliestrowych i poliamidowych posiadające rozciągliwość powyżej 130 % z zapinką wewnątrz opakowania indywidualnego?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

24. Zestaw 1, poz. 37 - Czy zamawiający dopuści włókninowy plaster do mocowania kaniuli, który posiada specjalne wycięcie do odpowiedniego umiejscowienia wokół kaniuli, natomiast duża powierzchnia opatrunku zapewnia ochronę i komfort w miejscu wkłucia, plaster posiada dodatkowa ochronę w postaci małego włókninowego opatrunku o wymiarze 2 cm x 2 cm, bez dodatkowej luźnej podkładki, zastosowany klej akrylowy nie powoduje uczuleń na skórze pacjenta, bez luźnej podkładki, plaster o wymiarach 6 cm x 8 cm, sterylizacja EO?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

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

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

26. Zestaw 1, poz. 26-27 - czy zamawiający dopuści brzegi podwijane z dwóch stron?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

27. Zestaw 1, poz. 26 - Czy zamawiający dopuści wyroby z gazy sklasyfikowane w klasie I reg. 4? Wyroby, które są przedmiotem oferty są produktami niesterylnymi, w związku z tym nie używa się ich w zabiegach medycznych wysokiego ryzyka i nie zachodzi potrzeba, aby były sklasyfikowane w klasie II a reg.7.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

28. Zestaw 1, poz. 38-40 - Czy Zamawiający dopuści siatki opatrunkowe elastyczne wykonane 70% - 80% z przędzy poliamidowej teksturowanej (nazwa zamienna nylon, elastil, poliamid) oraz 20% - 30% poliuretanowej przędzy elastomerowej (nazwa zamienna lycra, spandex, elastan, dorlastan)?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

29. Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie zawierające 25 mb siatki opatrunkowej w stanie rozciągniętym, 10 mb w stanie spoczynku?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.