

Kraków, 26.05.2022

DZ.271.40.445.2022

Dział Zamówień Publicznych
tel. 0-12 614 25 51
e-mail: przetargi@szpitaljp2.krakow.pl

dotyczy: postępowania DZ.271.40.2022 – „Dostawa różnych wyrobów medycznych”

Krakowski Szpital Specjalistyczny im. Jana Pawła II, ul. Prądnicka 80 w Krakowie, powiadamia zainteresowane strony, że w związku z ww. postępowaniem, zostały zadane następujące pytania:

Pytanie 1

Pakiet 2, poz.1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pokrowca z perforowaną, zwężającą się końcówką i posiadającą otwór 7,5 cm umożliwiającą wysunięcie przewodu, oraz na obu końcach osłony po jednym przylepcu umożliwiającym fiksację folii?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 2

Pakiet 4, poz. 1, 2 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie osłon z rzepem o długości 10 cm (zamiast 11 cm)?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 3

Pakiet 4, poz. 2 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie osłony o szerokości w części rozcięcia 15 cm?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 4

Pakiet 8, poz. 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie sterylnego zestawu do wklucia centralnego posiadający 2 naklejki do dokumentacji?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 5

Pakiet 8, poz. 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie sterylnego zestawu do wklucia centralnego z serwetą chirurgiczną 120cm x 170cm wykonaną z 3-warstwowej włókniny SMS o gramaturze 50g/m2, z decentralnie umieszczonym otworem o średnicy 12cm otoczonym przylepcem i dodatkowym wzmocnieniem?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 6

Pakiet 8, poz. 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie sterylnego zestawu do wkłucia centralnego z fartuchem chirurgicznym L o długości 128 cm, reszta parametrów zgodnie ze specyfikacją?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 7

Pakiet 8, poz. 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie sterylnego zestawu do wkłucia centralnego z imadłem chirurgicznym o długości 13 cm?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 8

Pakiet 8, poz. 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie sterylnego zestawu do wkłucia centralnego z kleszczykami o długości 18 cm?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 9

Pakiet 8, poz. 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie sterylnego zestawu do wkłucia centralnego z pojemnikiem z podziałką co 25 ml?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 10

Pakiet 8, poz. 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie sterylnego zestawu do wkłucia centralnego z tuperami z gazy 17-nitkowej, rozmiar 25 cm x 25 cm?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 11

Pakiet 8, poz. 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dołączenie do oferty próbki w wersji niesterylnej?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 12

Pakiet 5 pkt. 4

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu, aby czujnik był „zatwierdzony do użycia przez producenta w instrukcji obsługi puls oksymetrów”? Taki zapis powoduje możliwość zaoferowania wyłącznie jednego rodzaju czujnika, czujników oryginalnych – producent pulsoksymetrów, celem maksymalizacji zysków, propaguje użytkowanie wyłącznie czujników swojej produkcji. Stoi to w sprzeczności nie tylko z ustawą PZP, która nakazuje dopuszczenie rozwiązania równoważnego ale także wprost wskazuje na jedno rozwiązanie, którego cena jest znacznie wyższa niż jakiegokolwiek inne rozwiązanie równoważne stosowane obecnie w wielu jednostkach służby zdrowia, w tym o najwyższym, trzecim stopniu referencyjności, bez żadnych zastrzeżeń.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 13

Dotyczy Pakietu nr 5 pkt. 9

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „funkcji wyświetlania nazwy poprzez wyświetlanie nr katalogowego podłączonego czujnika zgodnego z nr katalogowym na opakowaniu czujnika”? Taki zapis stworzony został wyłącznie na cele przetargowe, a ma na celu ograniczenie konkurencji do absolutnego minimum, ze szkodą dla Zamawiającego. Zapis taki nie wynika z jakichkolwiek realnych potrzeb Zamawiającego. Prosimy o dopuszczenie czujnika wykonanego w technologii równoważnej, którego działanie jest zgodne ze wszystkimi normami obowiązującymi w naszym kraju, w całej UE a spełnienie norm zostało potwierdzone przez niezależne jednostki notyfikowane.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 14

Czy Zamawiający w **pakiecie 1** w **pozycji 1** (w związku ze zmianą u producenta) dopuści rurkę tracheostomią bez klinu do rozłączania, o następujących rozmiarach:

Śr. wew. (mm) / Śr. zew. (mm) / Długość (mm)

6,0 / 9,2 / 110

7,0 / 10,6 / 120

8,0 / 11,7 / 130

9,0 / 12,9 / 140

Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 15

Czy Zamawiający w **pakiecie 1** w **pozycji 2** (w związku ze zmianą u producenta) dopuści rurkę bez klinu do rozłączania, o następujących rozmiarach:

Śr. wew. (mm) / Śr. zew. (mm) / Długość (mm)

6,0 / 9,2 / 110

7,0 / 10,6 / 120

8,0 / 11,7 / 130

9,0 / 12,9 / 140

Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 16

Pakietu 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie sterylnego, przezroczystego, foliowego pokrowca jednorazowego użytku na głowicę kamery i przewody. Pokrowiec złożony teleskopowo, ułatwiający założenie. Pokrowiec posiadający samouszczelniającą się końcówkę, zapewniającą dobre uszczelnienie głowicy kamery (samouszczelniająca końcówka wykonana z elastycznego materiału i posiadająca otwór o średnicy 7mm. Rozmiar pokrowca: szerokość: 17cm, długość 240cm. Pokrowiec zgodny z ISO 10993. Opakowanie

jednostkowe posiadające mankiet ułatwiający aseptyczne otwieranie, zawierające 4 etykiety samoprzylepne służące do wklejania do dokumentacji medycznej, zawierające min. nr REF, LOT, datę ważności, nazwę marki.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 17

Pakiet 7 poz. 2.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie nożyczek chirurgicznych tępo-tępych w rozmiarze 17cm? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 18

Pakiet 7 poz. 3.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie pęsety chirurgicznej w rozmiarze 12,5cm? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 19

Pakiet 7 poz. 4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie pęsety anatomicznej w rozmiarze 15cm? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 20

Pakiet 7 poz. 5.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie imadła chirurgicznego w rozmiarze 13cm? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 21

Pakiet 7 poz. 5.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie imadła chirurgicznego w rozmiarze 15cm? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 22

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby w §4 ust. 1-3 słowo „opóźnienie” zastąpić słowem „zwłoki”?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

§4 ust. 1-3 przyjmuje brzmienie:

§ 4 -Odpowiedzialność

1. W razie nieterminowej realizacji przez Wykonawcę zamówienia, Zamawiający może naliczyć karę umowną w wysokości 0,5% wartości zamówienia, którego zwłoka dotyczy, za każdy dzień zwłoki.
2. W razie sprzedaży wadliwego wyrobu medycznego, Wykonawca zobowiązany jest wymienić go na wolny od wad niezwłocznie, jednakże nie później niż do 14 dni roboczych licząc od daty złożenia reklamacji. W razie niezrealizowania przez Wykonawcę powyższego obowiązku w terminie, Zamawiający może naliczyć karę umowną w wysokości 0,5% wartości zamówienia, w ramach którego sprzedano wadliwy wyrób medyczny, za każdy dzień zwłoki.
3. Z tytułu braku zapłaty lub nieterminowej zapłaty wynagrodzenia należnego podwykonawcom z tytułu zmiany wysokości wynagrodzenia w zakresie odpowiadającym zmianom cen materiałów lub kosztów dotyczących zobowiązania podwykonawcy, Zamawiający naliczy Wykonawcy karę umowną w wysokości 5% wartości maksymalnego wynagrodzenia brutto określonego w § 2 niniejszej Umowy za każdy dzień zwłoki.
4. Łączna maksymalna wysokość wszystkich kar, naliczonych na podstawie umowy, nie może przekroczyć 40 % kwoty, wymienionej w § 2 ust. 3 umowy.
5. Strony dopuszczają możliwość dochodzenia odszkodowania przewyższającego zastrzeżone kary umowne, na zasadach ogólnych.

Pytanie 23

Pakiet 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylne, jednorazowego pokrowca na przewody o szer. 18 cm oraz dł. 244 cm, wykonany z mocnej folii PE (50 μ , gramatura 46g/m²), z elastyczną końcówką zwięzającą się, z taśmą lepłą 1,8x20 cm, z dodatkową taśmą lepłą do mocowania. Opakowanie jednostkowe torebka typu peel pouch zaopatrzona w 4 etykiety samoprzylepne posiadające indeks wyrobu, numer lot, datę ważności, nazwę producenta. Osłony pakowane zbiorczo po 25 szt. w worek foliowy, następnie karton. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzonej certyfikatem?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 24

Pakiet 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylne, jednorazowego pokrowca na przewody o szer. 13 cm oraz dł. 240 cm, wykonany z mocnej folii PE (50 μ , gramatura 46g/m²), z perforowaną jedną końcówką zwięzającą się, złożony teleskopowo, z taśmą lepłą do mocowania o długości min. 18 cm i szerokości 1,8 cm, odporną na przemakanie oraz z kartonikiem ułatwiającym aplikację. Opakowanie jednostkowe typu peel pouch zaopatrzone w 4 etykiety samoprzylepne posiadające indeks wyrobu, numer lot, datę ważności, nazwę producenta. Osłony pakowane zbiorczo po 25 szt. w worek foliowy, następnie karton. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzonej certyfikatem?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 25

PAKIET 8 Poz. nr 1

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania sterylne zestawu do wkłucia centralnego posiadającego w swoim składzie:

- 1 x fartuch chirurgiczny wykonany z materiału typu SMS zamiast SMMMS
- 1 x ostrze skalpela nr 11 (zapakowane) zamiast ostrza do obcinania szwów 6,5 cm
- 10 sztuk kompresów z włókniny zamiast 5 sztuk

Pozostałe parametry oraz skład zestawu zgodnie z SWZ.

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 26

Prosimy o określenie technologii w jakiej mają pracować czujniki.

Odpowiedź

Czujniki mają pracować w technologii Nellcor Oximax.

Pytanie 27

Prosimy o dopuszczenie czujników mikrobiologicznie czystych.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 28

Prosimy o dopuszczenie czujników dla noworodków poniżej 3 kg lub dorosłych powyżej 30 kg.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 29

Prosimy o odstąpienie od wymogu "czujnik rozpoznawalny przez pulsoksymetr", co sprowadza się tylko do wyświetlania nazwy czujnika na ekranie monitora, ponieważ parametr ten spełnia tylko jeden wykonawca. Informujemy, że wszystkie dane dotyczące czujnika znajdują się na opakowaniu jednostkowym, więc samo wyświetlanie nazwy nie wpływa na funkcjonalność, a jedynie ogranicza konkurencję.

Odpowiedź

Nie, Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.

Pytanie 30

Prosimy o dopuszczenie czujników z kalibracją cyfrową rozumianą jako dokładność pomiaru SpO2 +/-2% w zakresie 70-100% (<70% nieokreślona).

Odpowiedź

Nie, Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.

Pytanie 31

Prosimy o odstąpienie od wymogu „czujnik zatwierdzony do użycia przez producenta w instrukcji obsługi pulsoksymetrów posiadanych przez Zamawiającego” gdyż opis ten wskazuje na jednego producenta.

Odpowiedź

Nie, Zamawiający podtrzymuje zapis SWZ.