



**4. Wojskowy Szpital Kliniczny
z Polikliniką SPZOZ we Wrocławiu**
ul. Rudolfa Weigla 5, 50-981 Wrocław

Wrocław, 14-9-2022 r.

L.dz. 4WSzKzP.SZP.2612.53.2022.3

WYJAŚNIENIA TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA (SWZ)

dotyczy: przetargu nieograniczonego na „DOSTAWA JEDNORAZOWYCH MATERIAŁÓW MEDYCZNYCH WRAZ Z NAJMEM URZĄDZEŃ DO ODSYSANIA WYDZIELINY Z PRZESTRZENI PODGŁOŚNIOWEJ” znak sprawy: 4WSzKzP.SZP.2612.53.2022.

Zamawiający 4. Wojskowy Szpital Kliniczny z Polikliniką SPZOZ we Wrocławiu działając na podstawie art. 135 ust. 2 oraz ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. 2022, poz. 1710 ze zm.), informuje, że wpłynęły wnioski o wyjaśnienie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia (SWZ) w przedmiotowym postępowaniu przetargowym. Zamawiający przekazuje treść zapytań wraz z wyjaśnieniami i/lub modyfikacjami poniżej:

Pytanie nr 1: dot. pakiet 74, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści, jako produkt równoważny, kaniulę do wielokrotnego pobierania medykamentów spike z filtrem antybakteryjnym 0,1 µm, reszta zgodna z opisem przedmiotu zamówienia zawartym w SWZ?

Pragniemy nadmienić, że zgodnie art. 101 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 na pytanie nr 1: Zamawiający dopuszcza pozostałe zapisy bez zmian.

Pytanie nr 2: dot. pakiet 55, pozycja 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie, jako produktu równoważnego w pakiecie 55, pozycja 1 – worka na wymiociny z absorbentem (saszetką absorbującą) powodującym krzepnięcie wydzieliny, eliminując tym samym nieprzyjemny zapach, reszta zgodna z opisem przedmiotu zamówienia zawartym w SWZ?

Opisany przedmiot zamówienia jest wystarczający do przeprowadzenia poprawnej procedury medycznej i powszechnie stosowany w placówkach ochrony zdrowia, a dopuszczenie powyższego, pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, wraz ze wskazaniem podstaw prawnych, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.

Odpowiedź na pytanie nr 2: Zamawiający dopuszcza pozostałe zapisy bez zmian.

Pytanie nr 3: dot. projektowanych postanowień umowy

Bardzo prosimy o zmianę zapisów umowy w §8 ust.1 poz.1 na następujący:

„ 1) w wysokości % (**min. 0,5%, max. 3% - zgodnie ze złożoną ofertą**) wartości brutto złożonego zamówienia w przypadku opóźnienia w wykonaniu dostawy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, za każdy dzień opóźnienia licząc od daty upływu terminu określonego w §1 ust. 3 lub w §7 ust. 4 do dnia ostatecznego przyjęcia bez zastrzeżeń przez Zamawiającego zamawianego towaru. W przypadku wykonawstwa zastępczego, o którym mowa w §9, termin ostatecznego przyjęcia będzie oznaczał datę otrzymania towaru od podmiotu, któremu Zamawiający powierzył wykonawstwo zastępcze,

Odpowiedź na pytanie nr 3: NIE SWZ bez zmian. Dodatkowo §8 ust.1 poz.1 dotyczy „terminu trwania umowy”.

Pytanie nr 4: dot. projektowanych postanowień umowy

§5 ust. 2

Czy Zamawiający zgodzi się na zapłatę należności w terminie 30 dni?

§ 10 ust. 1, pkt 1)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych do min. 0,2% - 2%?

§ 10 ust. 1, pkt 3)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych do 0,2%

§ 10 ust. 1, pkt 4)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych do 0,2%

§ 10 ust. 1, pkt 7)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych do 0,2%

Uzasadnienie: Ustalone kary są wysokie, odbiegają od standardów przyjętych na rynku wyrobów medycznych w zamówieniach publicznych. Podstawową funkcją kary umownej jest zabezpieczenie roszczeń z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania zobowiązania. Kara umowna zatem nie może prowadzić do niczym nieuzasadnionych korzyści dla Zamawiającego a obecny poziom kar w w/w zapisach umowy przeczy zasadzie równości stron umowy.

Odpowiedź na pytanie nr 4: NIE, SWZ bez zmian**Pytanie nr 5: zadania 11**

Zadanie 11

Prosimy o dopuszczenie najnowszej generacji videolaryngoskopu McGrath Mac o poniższych parametrach:

Videolaryngoskop ze zintegrowanym kolorowym wyświetlaczem LCD o przekątnej 2,5 " wymiary 180 mm x 68 mm x 110 mm, zasilany baterią litową o standardowym czasie działania nie krótszym niż 250 min. , ochrona przed wnikaniem wody min Ipx8, wyposażony w minutowy wskaźnik pozostałego czasu działania baterii, waga do 180 g, Urządzenie wyposażone w funkcje automatycznego wyłączenia po 3 minutach, kiedy nie jest używane.

Odpowiedź na pytanie nr 5: Pytanie bezprzedmiotowe: W pakiecie nr 11 nie ma videolaryngoskopu. SWZ bez zmian.**Pytanie nr 6: dot. zadania 9 pkt 16**

Zadanie 9. Pkt. 16 wymogów technicznych:

Prosimy o dopuszczenie urządzenia z kocami o rozmiarach:

Dla dorosłych: 99 cm x 198 cm

Dla dzieci: 74 cm x 142 cm oraz 61 cm x 99 cm.

Odpowiedź na pytanie nr 6: Pytanie bezprzedmiotowe: W pakiecie nr 9 nie ma punktu 16. SWZ bez zmian.**Pytanie nr 7: dot. Pakietu nr 75, pozycja nr 2**

W związku z potrzebą ponownej certyfikacji produktów związanej z wprowadzeniem MDR oraz wynikającym z tego opóźnieniem w Europejskiej Jednostce Certyfikującej (GMED), wystąpił problem z dostępnością cewników tunelizowanych Broviac. Jako alternatywę prosimy o dopuszczenie cewnika tunelizowanego Nutricath, wykonanego z silikonu, w rozmiarze 6F wraz z zestawem do prowadzenia. Cewnik Nutricath ma dokładnie takie samo zastosowanie jak cewnik Broviac.

Odpowiedź na pytanie nr 7: Zamawiający dopuszcza**Pytanie nr 8: dot. pakietu nr 33 poz. 3**

Czy Zamawiający w Pakiecie 33 pozycji 3 dopuści wycenę strzykawki insulinowej U-100 z igłą w rozmiarze 0,3x12,7mm?

Odpowiedź na pytanie nr 8: NIE, Zamawiający nie dopuszcza.**Pytanie nr 9: dot. pakietu nr 33 poz. 3**

Czy Zamawiający w Pakiecie 33 pozycji 3 dopuści wycenę strzykawki insulinowej z dołączoną /nasadzoną igłą w rozmiarze 0,4x13mm?

Odpowiedź na pytanie nr 9: NIE, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 10: dot. pakietu nr 33 poz. 4

Czy Zamawiający w Pakiecie 33 pozycji 4 dopuści wycenę strzykawki 3cz. Luer Lock o pojemności 2ml? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź na pytanie nr 10: : NIE, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 11: dot. pakietu nr 33 poz. 9

Czy Zamawiający w Pakiecie 33 pozycji 9 dopuści wycenę op. x 100szt. z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź na pytanie nr 11: TAK, Zamawiający dopuszcza, prosimy wycenić 1 opakowanie.

Pytanie nr 12: dot. pakietu 74, poz. 2

Czy Zamawiający w Pakiecie 74 pozycji 2 dopuści wycenę kaniuli/przyrządu do wielokrotnego pobierania leków z filtrem 0,1 µm?

Odpowiedź na pytanie nr 12: TAK, Zamawiający dopuszcza filtr 0,1 µm, pozostałe zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 13: dot. Pakietu 37 poz. 1-3

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważny Zamknięty system do nawilżania o pojemności 450 ml napełniony wodą sterylizowaną radiacyjnie do terapii inhalacyjnej umożliwiający prowadzenie terapii przez 35 dni od otwarcia (poświadczony zapisem na opakowaniu i oświadczeniem Producenta). W zestawie głowica łącząca reduktor z pojemnikiem (pakowana osobno). Obrazkowa instrukcja użycia, na pojedynczym pojemniku

Odpowiedź na pytanie nr 13: SWZ bez zmian

Pytanie nr 14: dot. Pakietu 57

Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane elektrody wielofunkcyjne dla dorosłych, powinny posiadać powierzchnię przewodzącą pojedynczej elektrody min. 102cm² (204cm² dla pary) oraz zintegrowane odprowadzenie kompatybilne ze wskazanymi w siwz defibrylatorami, w celu zapewnienia pełnego bezpieczeństwa przebiegu procedur charakterystycznych dla elektrod wielofunkcyjnych?

Odpowiedź na pytanie nr 14: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 15: dot. Pakietu 68 poz. 1

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje Elektrody do EKG jednorazowego użytku, z płynnym żel zapewniającym bardzo małą impedancję skóry i zwiększającym bezpieczeństwo dzięki krótkiemu czasowi powrotu skóry do stanu prawidłowego po zdjęciu elektrody i stykiem Ag/AgCl, podłoże piankowe jest wodoodporne i zmywalne, silnie przylepna; B. mocny, łagodny dla skóry klej (wytrzymałość 72 h, odporna na zamoczenie), szczególnie zalecana do prób wysiłkowych i badania holterowskiego, 50×45 mm - dokładny wymiar końcowy z języczkiem a Ø 45 mm bez części nielepnych; ze złączem zatrzaskowym , całkowita powierzchnia 1730 mm² , powierzchnia żelu 346 mm² , grubość 1mm , odporność na odrywanie 19N

Odpowiedź na pytanie nr 15: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 16: dot. Pakietu 68 poz. 2

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje Elektrody do EKG jednorazowego użytku; ze stykiem Ag/AgCl i podłożem piankowym; specjalny hydrożel do długotrwałego użytku, łagodny dla skóry klej , 57×34 mm - dokładny wymiar z języczkiem do odrywania ; złącze zatrzaskowe; radioprzezierna, nadaje się do CT i MRI, całkowita powierzchnia 1522 mm² , powierzchnia żelu 254 mm² , grubość 1 mm , odporność na odrywanie 5N?

Odpowiedź na pytanie nr 16: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 17: dot. Pakietu 68 poz. 3

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje Elektrody do EKG jednorazowego użytku; ze stykiem Ag/AgCl i podłożem piankowym; specjalny hydrożel do długotrwałego użytku, B. mocny, łagodny dla skóry klej; z odporną pianką samoprzylepną , 57×34 mm - dokładny wymiar z języczkiem do odrywania, ze złączem zatrzaskowym , całkowita powierzchnia 1522 mm² , powierzchnia żelu 254 mm² , grubość 1mm , odporność na odrywanie 18N?

Odpowiedź na pytanie nr 17: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 18: dot. Pakietu 68 poz. 4

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje Elektrody do EKG jednorazowego użytku; ze stykiem Ag/AgCl i podłożem piankowym; specjalny hydrożel do długotrwałego użytku, 30×24 mm - dokładny wymiar końcowy z języczkiem ; złącze zatrzaskowe , całkowita powierzchnia 565 mm² , powierzchnia żelu 201 mm² , grubość 1mm, odporność na odrywanie 2.5N?

Odpowiedź na pytanie nr 18: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 19: dot. Pakietu 67 poz. 12

Prosimy o dopuszczenie w powyższej pozycji papieru oryginalnego do defibrylatora Lifepak pakowanego po 3 sztuki z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości na 24 opakowania po 3 szt. czyli 72 szt.

Odpowiedź na pytanie nr 19: NIE, SWZ bez zmian.

Pytanie nr 20: dot. Projektu umowy- §1 pkt. 7

Zwracamy się z prośbą o podanie ilości dostaw w miesiącu. Pozwoli to nam oszacować koszty dostaw a tym samym zaproponować odpowiednią cenę sprzedaży.

Odpowiedź na pytanie nr 20: Zamawiający informuje, iż nie ma możliwości podania częstotliwości zamówień, gdyż zależne jest to od zmiennego zużycia towaru.

Pytanie nr 21: dot. Projektu umowy- §10 pkt. 1.1)

Czy Zamawiający dopuszcza zmianę wysokości kar umownych w przypadku zwłoki w dostarczeniu towaru do części niedostarczonej partii towaru zamiast wartości brutto umowy, tj. w § 10 ust. 1.1) projektu umowy zamiast zwrotu „ceny brutto gwarantowanej części pakietu” wpisanie zwrotu: „wartości brutto niezrealizowanej dostawy”

Wskazanie % wartości umowy za opóźnienie z dostarczeniem zamówionej partii towaru jest nieadekwatne do szkody, którą Szpital może z tego tytułu ponieść.

Odpowiedź na pytanie nr 21: NIE, SWZ bez zmian

Pytanie nr 22: dot. Projektu umowy- §10 pkt. 1.2)

Czy Zamawiający dopuszcza zmianę wysokości kar umownej za odstąpienie od umowy do części niezrealizowanej umowy zamiast wartości nominalnej umowy, tj. w § 10 ust. 1.2) projektu umowy zamiast zwrotu „ceny brutto gwarantowanej wartości pakietu” wpisanie zwrotu: „wartości niezrealizowanej części umowy”

Wskazanie 5% całkowitej wartości umowy za odstąpienie od części umowy jest nieadekwatne do szkody, którą Szpital może z tego tytułu ponieść.

Odpowiedź na pytanie nr 22: NIE, SWZ bez zmian

Zamawiający informuje, iż powyższe zmiany stanowią integralną część Specyfikacji Warunków Zamówienia są wiążące dla wszystkich Wykonawców od dnia przekazania na stronie postępowania.

Na Wykonawcy ciąży obowiązek uwzględnienia modyfikacji (jeżeli dotyczy) w treści oferty i odpowiedniego zmodyfikowania Załączników do SWZ w przedmiotowym postępowaniu.

W razie zaoferowania przedmiotu zamówienia innego niż pierwotnie wyspecyfikowany a dopuszczonego przez Zamawiającego w wyniku modyfikacji SWZ **Wykonawca zobowiązany jest do zaznaczenia źródła tej zmiany** (należy wskazać datę modyfikacji).

*z up. Komendanta Szpitala
Piotr Strąg – Kierownik Sekcji Zamówień Publicznych*