

Wałbrzych, dnia 15.10.2024r.

DZPZ-530-Zp/63/PN/24

Wykonawcy – wszyscy

Dotyczy: Dostawa materiałów medycznych oraz odczynników i materiałów zużywalnych do cytometrii przepływowej dla Laboratorium – Zp/63/PN/24

Specjalistyczny Szpital im. dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu zgodnie z art. 135 ust. 1 i 2 ustawy Pzp odpowiada na pytania Wykonawcy w przedmiotowym postępowaniu.

Pytanie nr 1, dot. pakietu nr 14

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 14 - Zestaw z przetwornikiem do pomiaru ciśnienia śródbrzusznego wyposażony w linię płuczącą z przesuwaną klemą zaciskową i aparatem kropłowym z wbudowanym filtrem cząstkowym, 2 x kraniki trójdrożne, łącznik typu „T” na linii płuczącej, dren do podłączenia cewnika Foley’a zakończony uniwersalnym łącznikiem schodkowym, dren z gumowym łącznikiem do podłączenia zestawu do zbiórki moczu, strzykawka L/L 50- 60 ml. Zestaw kompatybilny z monitorami przyłóżkowymi poprzez przewód z wtykiem typu „RJ”.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza, ponieważ nie wszystkie procedury pomiaru ciśnienia śródbrzusznego wykonywane są u pacjentów monitorowanych.

Pytanie nr 2, dot. pakietu nr 6

Czy Zamawiający dopuści koszulę wkładaną przez głowę, wykonaną z włókniny typu SMS o gramaturze min. 35 g/m², nieprześwitującą, miękką, oddychającą, dostępną w rozmiarze uniwersalnym / L o wymiarach 120 x 140 cm?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga jednorazowej higienicznej koszuli dla pacjenta o parametrach:

- koszula uszyta z włókniny SMS lub PP45g/m², w kolorze niebieskim, zielonym lub granatowym,
- długość koszuli : 115-120 cm,
- włóknina całkowicie nieprzejrzysta,
- koszula uszyta z całości, wyklucza się koszulę wiązaną typu szlafrok
możliwość wyboru rozmiaru koszuli : L, XL, XXL.
- Wymagane próbki dołączone do oferty.

Pytanie nr 3, dot. pakietu nr 5 poz.1

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania: Kasetki histopatologiczne standardowe z plastikową pokrywką, bez zawiasów, ze sprężystym zamknięciem, 224 kwadratowe otwory 1x1 mm w obu częściach kasetki, przednie pole przystosowane do opisu.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga kasetek histopatologicznych 62 kwadratowych otwory 2x2 w obu częściach kasetki.

Pytanie nr 4, dot. pakietu nr 5 poz.2

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania: Kasetki histopatologiczne do bardzo drobnych wycinków, z plastikową pokrywką, bez zawiasów, ze sprężystym zamknięciem śr. 0,35 mm dwie komory oddzielone od pozostałej części kasetki po obu stronach, przednie pole przystosowane do opisu.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga kasetek histopatologicznych z jedną komorą oddzieloną od pozostałej części kasetki po obu stronach.

Pytanie nr 5, dot. pakietu nr 15 poz.1

Czy Zamawiający w Pakiecie 15 w pozycji 1 dopuści (w związku ze zmianą dokonaną przez producenta obecnie stosowanego zestawu) zestaw do tracheotomii przezskórnej metodą Seldingera marki PORTEX różniący się względem

SWZ:

- jednostopniowe rozszerzadło w kształcie litery „S” z hydrofilną warstwą poślizgową, ergonomiczny kształt zapobiegający zbyt głębokiemu wprowadzeniu i uszkodzeniu wewnętrznych ścian tchawicy
- igła wprowadzająca z kaniulą (igła 16G, kaniula 14G)
- zapakowany na pojedynczej tacy z serwetą

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 6, dot. pakietu nr 15

Czy Zamawiający w Pakiecie 15 oczekuje, aby zestaw był zapakowany sterylnie razem z rurką tracheostomijną?

Odp. Tak.

Pytanie nr 7, dot. pakietu nr 15

Czy Zamawiający w Pakiecie 15 oczekuje, aby rurka tracheostomijna była wyposażona w łącznik 15 mm do układu oddechowego?

Odp. Tak.

Pytanie nr 8, dot. pakietu nr 15

Czy Zamawiający w Pakiecie 15 oczekuje, aby Użytkownik miał możliwość zastosowania samej rurki tracheostomijnej (kaniule wewnętrzne do opcjonalnego użytku)?

Odp. Tak.

Pytanie nr 9, dot. pakietu nr 3 poz. 8

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o poprawienie omyłki pisarskiej w pakiecie 3 pozycji 8 ze „Status CE/IVD” na „Status A0SR”. Wybrane przeciwciała nie jest dostępne ze statusem CE/IVD.

Odp. Zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona zmiany SWZ.

Pytanie nr 10, dot. pakietu nr 3 poz. 8

Przedmiotowe środki dowodowe

Wnosimy o dopuszczenie posiadania katalogów, ulotek, instrukcji jedynie w języku angielskim dla produktów z pakietu nr 3 poz. 8, który nie został sklasyfikowany jako wyrób medyczny do diagnostyki in vitro.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający zgodnie z SWZ wymaga dokumentów w języku polskim.

Pytanie nr 11, dot. projektu umowy § 2 ust. 5 pkt. 2

Zwracamy się z prośbą o zmianę zapisu dotyczącego okresu ważności z co najmniej 8 miesięcy na co najmniej 6 miesięcy od daty dostawy do Zamawiającego. Wypieczkowane przez Państwa produkty są specyficzne i zapis

pozostający w takim brzmieniu uniemożliwi nam złożenie oferty, a tym samym będzie stanowił ograniczenie konkurencji.

Odp. Zamawiający dopuszcza minimum 6 miesięczny termin ważności. Zamawiający dokona zmiany SWZ.

Pytanie nr 12, dot. pakietu nr 15

Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści zestaw do tracheotomii przezskórnej metodą Ciaglia (do wprowadzenia metodą Seldingera), w skład, którego wchodzi:

- jednostopniowy rozszerzacz w kształcie „rogu nosorożca”, pokryty powłoką hydrofilną aktywowaną po zanurzeniu w wodzie
 - nitinolowa (odporna na zaginania) prowadnica Seldingera typu J, umożliwiająca wprowadzenie przewodnicy przy użyciu jednej ręki
 - cewnik prowadzący z ogranicznikiem bezpieczeństwa
 - bezpieczny skalpel
 - strzykawka 10ml
 - 4 gaziki
 - igła punkcyjna 14G z kaniulą teflonową
 - krótkie rozszerzadło 14Fr
 - pakowany sterylnie na pojedynczej tacy

Wraz z rurką tracheostomiijną z mankietem niskociśnieniowym z możliwością odsysania wydzieliny z przestrzeni podgłośniowej przez innowacyjny, płaski kanał znajdujący się nad mankietem. W wersji z fenestracją lub bez (w zależności od potrzeb Zamawiającego). Rurka wraz ze specjalnie dedykowanym stożkowym przewodnikiem do wprowadzania rurki do tchawicy z silikonową tuleją wypełniającą szczelinę pomiędzy przewodnikiem a końcem rurki. Z zakrzywionym, przezroczystym kołnierzem. Konstrukcja rurki dodatkowo umożliwia ruchy rotacyjne kołnierza wzdłuż osi pionowej i poziomej, dzięki czemu kołnierz podąża za ruchami głowy pacjenta. Ponadto w zestawie znajdują się 2 kaniule wewnętrzne z łącznikiem 15 mm z możliwością blokady przed wyciągnięciem (w przypadku rurki z fenestracją – dodatkowo 1 kaniula wewnętrzna z fenestracją), jałowy żel poślizgowy 2,7g, zestaw łączników do odsysania, tasiemka mocująca. Rurka wykonana z poliuretanu (mankiet rurki z wysokiej klasy medycznego PCV – nie zawierającego DEHP) o łuku wygięcia rurki 100o. Całość w sterylnym opakowaniu. Rozmiary: 7mm, 8mm, 9mm lub 10mm.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 13, dot. pakietu nr 17 poz. od 1 do 9

Czy Zamawiający w pakiecie 17 w pozycjach od 1 do 9 dopuści Rurkę intubacyjną zbrojoną z prowadnicą firmy RUSCH. Rurka intubacyjna z medycznego PCV, zbrojona, wyprofilowana-kształt Magill, ze znacznikiem głębokości intubacji w postaci jednego grubego pierścienia wokół całego obwodu rurki, z mankietem, baryłkowym, niskociśnieniowym, wysokoobjętościowym, minimum dwa oznaczenia rozmiaru na korpusie rurki i dodatkowo na łączniku, rozmiar rurki podany na baloniku kontrolnym, otwór Murphy’ego, łącznik z prostokątnym skrzydełkiem z symetrycznymi nacięciami po obydwu stronach ułatwiającymi utrzymanie tasiemki mocującej rurkę, linia RTG na całej długości, skalowana co 1cm, sterylna. Rurka z prowadnicą. Rozmiary 5,0 – 9,0 mm co 0,5mm.

Odp. Zamawiający dopuszcza, jeżeli spełnia wszystkie pozostałe parametry zawarte w SWZ.

Pytanie nr 14 dot. pakietu nr 10,

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie:

- w pozycji 1 - 4 jaki jest wymagany średni czas hemostazy, okresu wchłaniania i pH materiału hemostatycznego,

Odp. Wymagany czas homeostazy 1,5min, okres wchłaniania 14dni, pH 2,2-4,5.

- w pozycji nr 3 z ilu warstw powinna składać się wata,

Odp. Wata powinna składać się z 7 warstw.

- w pozycji nr 5 i 6 jakiej postaci opatrunku hemostatycznego oczekuje?

Odp. Zamawiający oczekuje opatrunku w postaci filcu.

Pytanie nr 15 dot. pakietu nr 12,

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie czy opisując w SWZ „Kieszon samoprzylepna do zbiórki płynów z folii o grubości 50um . Torba wyposażona w sztywnik służący do modelowania zaworów do odprowadzania płynów oraz sito do przechwytywania tkanek. Wymiar całkowity 60x 90cm, wymiar dolnej części w kształcie trójkątna, Zamawiający ma na myśli - Kieszon samoprzylepną do zbiórki płynów z folii o grubości 50um. Torbę wyposażoną w sztywnik służący do modelowania i zawór do odprowadzania płynów oraz sito do przechwytywania tkanek. Wymiar całkowity 60x 90cm, dolna części w kształcie trójkątna?

Odp. Tak.

Pytanie nr 16 dot. pakietu nr 10 i 12,

Czy Zamawiający w przypadku wątpliwości, że zaofiarowany produkt spełnia wymagania SWZ wezwie Oferenta do dostarczenia aktualnych dokumentów rejestracyjnych oraz instrukcji użytkowania?

Odp. Zamawiający wymaga złożenia oferty tak aby odzwierciedlała wymagania Zamawiającego zgodnie z SWZ. W przypadku wątpliwości Zamawiającego względem złożonych dokumentów w toku badania ofert może żądać wyjaśnień od Wykonawcy zgodnie z art. 223 ustawy Pzp.

Pytanie nr 17 dot. zapisów SWZ rozdział XV pkt.8 poz.3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie próbek na wezwanie (a nie wraz z ofertą) w przypadku braku możliwości jednoznacznej oceny czy oferowany przedmiot zamówienia spełnia wymagania z załącznika nr 1 do SWZ?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga złożenia próbek wraz z ofertą.

Pytanie nr 18 dot. pakietu nr 8 poz. 8

Prosimy o dopuszczenie jednorazowej igły aspiracyjnej 25G z wymaganą minimalną średnicą kanału roboczego endoskopu 2,0mm z zachowaniem pozostałych parametrów?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 19 dot. projektu umowy 3b § 2 ust. 5 pkt.1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby podany termin liczony był w dniach roboczych?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 20 dot. projektu umowy 3b § 6 ust. 1 pkt.3)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości podanej kary do 50,00 zł ?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający nie zmienia projektu umowy w/w zakresie.

Pytanie nr 21 dot. projektu umowy 3b § 6 ust. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby łączna maksymalna wysokość kar umownych, których może dochodzić Zamawiający wynosiła 20 % maksymalnego wynagrodzenia netto określonego w § 5 ust. 2 Umowy?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający nie zmienia projektu umowy w/w zakresie.

Pytanie nr 22

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby termin płatności liczony był od daty sprzedaży, oraz żeby za termin zapłaty uznawana była data wpływu zapłaty na rachunek wykonawcy ?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga, aby płatność nastąpiła w terminie do 60 dni od daty otrzymania prawidłowo wystawionej faktury.

Pytanie nr 23

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na cesję praw i obowiązków z wzoru Umowy na bank kredytujący grupę kapitałową Wykonawcy? Wykonawca zobowiązuje się powiadomić Zamawiającego o dokonaniu takiej cesji. Jednocześnie Wykonawca potwierdza, iż mimo cesji jest uprawniony do wykonywania praw i obowiązków z Umowy przelanych na bank - do momentu odmiennego zarządzenia przez bank, które zostanie przesłane w formie pisemnej.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 24

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu płatności do 30 dni?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Termin płatności do 60 dni.

Pytanie nr 25 dot. projektu umowy 3b § 6 ust. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych zgodnie z poniższym zapisem:

1. Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty Zamawiającemu następujących kar umownych:

- 1) za zwłokę w dostarczeniu poszczególnych partii Przedmiotu Zamówienia - w wysokości 0,2% wartości netto zamówionej partii Przedmiotu Zamówienia za każdy dzień zwłoki Przedmiotu Zamówienia,
- 2) za zwłokę w wymianie wadliwego Przedmiotu Zamówienia na wolny od wad - w wysokości 0,2% wartości netto wadliwego Przedmiotu Zamówienia podlegającego wymianie za każdy dzień zwłoki,
- 3) w przypadku nieprzedłożenia przez Wykonawcę w wyznaczonym terminie dokumentów, o których mowa w § 2 ust. 5 pkt 1), w wysokości 250 zł (słownie dwieście pięćdziesiąt złotych) za każdy przypadek,
- 4) w przypadku rozwiązania lub odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy – w wysokości 10% wartości maksymalnego wynagrodzenia netto określonego w § 5 ust. 2?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający nie zmienia projektu umowy w/w zakresie.

Pytanie nr 26 dot. pakietu nr 1 i 2

W związku z tym, że przedmiotem zamówienia w pakietach 1 i 2 są również produkty które nie podlegają przepisom ustawy o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 prosimy o dodanie do oświadczenia stanowiącego załącznik nr 10 do SWZ – dotyczy wyłącznie zaoferowanych wyrobów medycznych lub zastrzeżenia „o ile dotyczy”:

„Oświadczamy, że oferowany przez naszą firmę przedmiot zamówienia posiada aktualne i ważne przez cały okres trwania umowy dokumenty dopuszczające do obrotu i stosowania na terytorium RP, zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2022r. poz. 974). Na każde żądanie Zamawiającego jesteśmy w stanie przedstawić stosowne dokumenty. O ile dotyczy”

W przypadku braku zgody na powyższe w zakresie pakietów 1 i 2 złożenie oferty nie będzie możliwe.

Odp. Zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona zmiany SWZ.

Pytanie nr 27 dot. pakietu nr 1 i 2

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od konieczności dołączenia do oferty kart katalogowych/folderów lub innych materiałów producenta w zamian za udostępnienie strony producenta, z której zamawiający będzie mógł samodzielnie pobrać dokumentację dla produktów IVD w j. polskim a dla pozostałych w j. angielskim.

W przypadku braku zgody na powyższe zwracamy się z prośbą o dopuszczenie dla pakietów 1 i 2 możliwości dołączenia do oferty ulotek/folderów w jęz. angielskim (bez tłumaczenia na j. polski) dla odczynników nie IVD lub wyrażenie zgody na dostarczenie wymaganej dokumentacji w terminie pierwszej dostawy z jednoczesnym odstąpieniem od wymogu dołączenia dokumentacji do oferty.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga złożenia dokumentów zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 28 dot. pakietu nr 1 i 2

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie nr 2, prosimy Zamawiającego o odstąpienie od złożenia razem z ofertą dokumentacji przedmiotowej w zakresie pakietu 1 i 2 (karty katalogowe/foldery lub inne dokumenty opisowe) w zamian za złożenie oświadczenia autoryzowanego dystrybutora potwierdzającego spełnienie wymagań zaofiarowanych w grupie 1 i 2 produktów.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 29 dot. projektu umowy 3c § 2 ust. 5.3)

Prosimy o odstąpienie w zakresie pakietu nr 1 i 2 od konieczności dostarczania razem z towarem ulotki w j. polskim. Oferowany przez naszą firmę asortyment jest wysyłany bezpośrednio z magazynu znajdującego się poza granicami RP, nie mamy fizycznie możliwości dołączenia ulotek w j. polskim do dostawy.

W związku z powyższym prosimy o dopuszczenie możliwości samodzielnego pobrania dokumentacji ze strony (dla odczynników IVD w j. polskim) oraz dla odczynników nie IVD w j. angielskim.

W przypadku braku zgody na samodzielne pobranie dokumentacji ze stron internetowych prosimy dopuszczenie przekazania wymaganej dokumentacji drogą mailową, w terminie pierwszej dostawy. Jednocześnie prosimy o wskazanie adresu email do przesłania wymaganej dokumentacji.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający nie zmienia projektu umowy w/w zakresie.

Pytanie nr 30 dot. projektu umowy 3c § 2 ust. 5.4)

W związku z tym, że przedmiotem zamówienia w pakietach 1 i 2 są również produkty które nie podlegają przepisom ustawy o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 prosimy o dodanie do istniejącego zapisu zastrzeżenia „o ile dotyczy”: „4) zgodnie z Ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2022r. poz. 974) – o ile dotyczy”

Odp. Zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona zmiany SWZ.

Pytanie nr 31 dot. projektu umowy 3c § 2 ust. 5.8)

Prosimy o dopuszczenie możliwości:

- przekazania kart charakterystyki również drogą mailową (ze względu na szereg zabezpieczeń IT, nie mamy możliwości przekazania dokumentacji na nośniku CD/pendrive) lub możliwość udostępnienie wszystkich kart charakterystyki na stronie internetowej producenta 24h/7 dni w tygodniu

- Ze względu na bardzo dużą ilość pozycji prosimy o odstąpienie od konieczności przekazania metodyk wykonywania badań w formie wydruku (dla każdej pozycji kilkanaście stron wydruku), w zamian za udostępnienie strony internetowej producenta, z której Zamawiający będzie mógł samodzielnie pobrać IFU dla produktów IVD w j. polskim oraz TDS dla produktów nie IVD w j. angielskim A w przypadku braku zgody prosimy o możliwość przekazania tej dokumentacji w formacie pdf. drogą mailową.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 32 dot. projektu umowy 3c § 2 ust. 15)

Prosimy o dodanie do istniejącego zapisu zastrzeżenia:

„..... w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika w cenie przetargowej, Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę”

Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy w w/w zakresie. W razie konieczności Zamawiający każdą sytuację będzie traktował indywidualnie.

Pytanie nr 33 dot. projektu umowy 3c § 2 ust. 6)

Ze względu na specyfikę przedmiotu zamówienia (Pakiet 1 i2), prosimy o wydłużenie terminu wymiany asortymentu na wolny od wad do 14 dni roboczych, zaproponowany przez Zamawiającego 3 dniowy termin jest niewystarczający.

Odp. Zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona zmiany SWZ.

Pytanie nr 34 dot. projektu umowy 3c § 6 ust.1.3)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary umownej w przypadku nie przedłożenia w terminie dokumentów, o których mowa w par. 2 ust. 5 pkt 1 do 100 zł za każdy przypadek

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający nie zmienia projektu umowy w/w zakresie.

Pytanie nr 35 dot. projektu umowy 3c § 6 ust.1.4)

Prosimy Zamawiającego o zmniejszenie wysokości kar umownych, z 20% do 10% wartości umowy pozostałej do realizacji.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający nie zmienia projektu umowy w/w zakresie.

Pytanie nr 36 dot. projektu umowy 3c § 6 ust.2)

Zwracamy się z prośbą o zmniejszenie łącznej maksymalnej wysokości kar umownych do 20% wartości umowy brutto.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający nie zmienia projektu umowy w/w zakresie.

Pytanie nr 37 dot. projektu umowy 3c § 7 ust.1.2)

Prosimy o zmianę poponowanego zapisu poprzez zmianę 48 godzin na 5 dni roboczych:

2) rażącego naruszenia postanowień umowy przez Wykonawcę przez które rozumie się pięciokrotną zwokę w realizacji dostaw przekraczających każdorazowo 5 dni roboczych 48 godzin, albo też pięciokrotną dostawę Przedmiotu Zaówienia niezgodnego z zamówieniem lub pięciokrotną złokę w wymianie wadliwego Przedmiot Zamówienia na wolny od wad.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający nie zmienia projektu umowy w/w zakresie.

Pytanie nr 38 dot. pakietu nr 1

Płyny i odczynniki do cytometrii przepływowowej

Czy zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie produktu z pozycji 10, Multi-Check Control 1x2,5ml dedykowanego do cytometru BD FACSLyric, z 30-dniowym terminem ważności?

Maksymalny termin przydatności produktu w dniu produkcji wynosi 45 dni.

Odp. Zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona zmiany SWZ.

Pytanie nr 39 dot. pakietu nr 1

Płyny i odczynniki do cytometrii przepływowej

Prosimy o zniesienie wymagań dotyczących 8 miesięcznego terminu przydatności dla pozycji UKNEQAS: Leukaemia Immunophenotyping with Leukaemia Diagnostic Interpretation, ponieważ nie mamy wpływu na termin przydatności zewnętrznych kontroli. Jest ona wysyłana z niezbędnym terminem umożliwiającym przeprowadzenie kontroli w wymaganym czasie.

Odp. Zamawiający dopuszcza. Zamawiający dokona zmiany SWZ.

Pytanie nr 40 dot. pakietu nr 2

Przeciwciała monoklonalne do cytometrii przepływowej I

Z uwagi na fakt, że część produktów w dniu produkcji ma termin ważności wynoszący 6 miesięcy, nie jesteśmy w stanie dostarczyć tych produktów z wymaganym terminem ważności, ponieważ nie są one produkowane z dłuższym terminem. Czy w przypadku produktów z pozycji 6, 28, 29, 41, 48, ze względu na gwarantowany czas przydatności, możemy zaproponować termin przydatności wynoszący 4 miesiące, a dla pozostałych produktów uśrednić termin przydatności do 6 miesięcy. Z wyłączeniem kontroli UKNEQAS oraz poz. 10 Multi-Check Control 1x2,5ml dedykowany do cytometru BD FACSLyric, która to ma gwarantowany termin przydatności 30 dni.

Odp. Zamawiający dopuszcza minimum 5 miesięczny termin ważności dla wymienionych pozycji tj. 6, 28, 29, 41, 48 dot. pakietu nr 2, a dla pozostałych minimalny termin ważności wynosi 6 miesięcy.

Pytanie nr 41 dot. pakietu nr 14

Czy Zamawiający dopuści worek i linię pomiarową w osobnych opakowaniach, wycenione jako zestaw?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga zamknięty system do nieinwazyjnego pomiaru ciśnienia śródbrzusznego metodą Manometryczną w ilości 100 szt zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 42 dot. pakietu nr 8 poz.2

Czy Zamawiający dopuści rozmiar 3,3?

Odp. Jeśli pytanie miało dotyczyć pakietu nr 16 poz. 2 to wówczas Zamawiający odpowiada: Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga przewodnicy 3,0.

Pytanie nr 43 dot. pakietu nr 8 poz.4

Czy Zamawiający dopuści długość 340 mm?

Odp. Jeśli pytanie miało dotyczyć pakietu nr 16 poz. 4 to wówczas Zamawiający odpowiada: Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga dłuższej przewodnicy 600 mm.

Pytanie nr 44 dot. pakietu nr 8 poz.5

Czy Zamawiający dopuści rozmiar 4,7 oraz długość 340 mm?

Odp. Jeśli pytanie miało dotyczyć pakietu nr 16 poz. 5 to wówczas Zamawiający odpowiada: Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga przewodnicy 370 mm.

Pytanie nr 45 dot. pakietu nr 8 poz.6

Czy Zamawiający dopuści rozmiar 4,7 oraz długość 340 mm?

Odp. Jeśli pytanie miało dotyczyć pakietu nr 16 poz. 6 to wówczas Zamawiający odpowiada: Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga przewodnicy 600 mm.

Pytanie nr 46 dot. pakietu nr 8

Czy Zamawiający dopuści przewodnice wykonane z aluminium?

Odp. Jeśli pytanie miało dotyczyć pakietu nr 16 to wówczas Zamawiający odpowiada: Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga przewodnicy wykonanej z metalu – mosiądzu.

Pytanie nr 47 dot. pakietu nr 17

Czy Zamawiający dopuści rurki wykonane z silikonowanego, medycznego PCV?

Odp. Zamawiający dopuszcza, jeżeli spełnia wszystkie pozostałe parametry zawarte w SWZ.

Pytanie nr 48 dot. pakietu nr 6

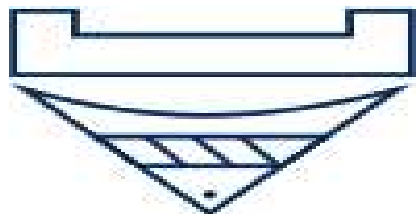
Czy Zamawiający dopuści koszulę dla pacjenta wykonaną z włókniny polipropylenowej o gramaturze 40 g/m² w kolorze granatowym lub ciemno zielonym, zakładana przez głowę, rozmiar uniwersalny, długość koszuli 120 cm, szerokość 70 cm (obwód 140 cm)?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga jednorazowej higienicznej koszuli dla pacjenta o parametrach:

- koszula uszyta z włókniny SMS lub PP45g/m², w kolorze niebieskim, zielonym lub granatowym,
- długość koszuli : 115-120 cm,
- włóknina całkowicie nieprzejrzysta,
- koszula uszyta z całości, wyklucza się koszulę wiązaną typu szlafrok
możliwość wyboru rozmiaru koszuli : L, XL, XXL.
- Wymagane próbki dołączone do oferty.

Pytanie nr 49 dot. pakietu nr 12

Czy Zamawiający dopuści torbę do przechwytywania płynów o wymiarach 50cm x 50cm wyposażoną w sztywnik w górnej części torebki, filtr w dolnej, wewnętrznej części torby i port do odsysania treści w dolnej części worka, którego budowa umożliwia podłączania drenów o różnej średnicy. Torba wykonana z przezroczystej folii polietylenowej 0.065 mm?



Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SWZ zamawiający wymaga 60x90 cm.

Pytanie nr 50 dot. pakietu nr 12

Czy Zamawiający dopuści torbę do przechwytywania płynów o wymiarach 60cm x 100cm wyposażoną w samouszczelniający się otwór o wymiarach 6cm x 8cm, sztywnik w górnej części torebki z 2ma przylepcami w przedniej części torby służącymi do ufiksowania do serwet operacyjnych i port do odsysania treści w dolnej części worka, którego budowa umożliwia podłączania drenów o różnej średnicy. Torba wykonana z przezroczystej folii polietylenowej o grubości 0.1 mm.?



Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga:

Kieszeń samoprzylepna do zbiórki płynów z folii o grubości 50um.

Torba wyposażona w sztywnik służący do modelowania zaworów do odprowadzania płynów oraz sito do przechwytywania tkanek. .

Wymiar całkowity 60x 90cm, wymiar dolnej części w kształcie trójkątna.

Pytanie nr 51 dot. pakietu nr 13 poz. 1-6

Czy Zamawiający dopuści szczotki pakowane w opakowanie papier-folia?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 52 dot. pakietu nr 16 poz. 1-6

Czy Zamawiający dopuści prowadnice wykonane z aluminium pokrytego PCV o następujących rozmiarach i długościach:

ROZMIAR	ŚREDNICA	DŁUGOŚĆ CAŁKOWITA	DŁUGOŚĆ ROBOCZA	ROZMIAR RURKI
6 Fr	2.0 mm	310 mm (±10)	250 mm (±5)	od 2,0 do 4,0
10 Fr	3.3 mm	390 mm (±10)	350 mm (±5)	od 4,5 do 6,5
14 Fr	4.7 mm	390 mm (±10)	355 mm (±5)	od 7,0 do 10,0 ?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 53 dot. pakietu nr 16 poz. 1-6

Czy Zamawiający dopuści prowadnice wykonane z metalu pokrytego tworzywem jakości medycznej?

Odp. Zamawiający dopuszcza jeśli są wykonane z mosiądzu i spełniają wszystkie pozostałe parametry SWZ.

Pytanie nr 54 dot. pakietu nr 17 poz. 1-9

Czy zamawiający dopuści rurki wykonane z niesilikonowanego pcv?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga rurki z medycznej odmiany silikonowego PCV.

Pytanie nr 55 dot. pakietu nr 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę – w pakiecie nr 5 na podanie ceny jednostkowej za 1 szt. wyrobów z dokładnością do 3 lub 4 miejsc po przecinku? Zgodnie z orzeczeniem zespołu Arbitrów – sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06 dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech a nawet 4 m-c po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas, cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 56

Celem usprawnienia procesu realizacji umowy zwracamy się do Zamawiającego czy przewiduje taką możliwość, aby po podpisaniu umowy zobowiązał się do przekazywania opiekunowi handlowemu/wykonawcy przewidywalnego - orientacyjnego w okresie kwartalnym/miesięcznym harmonogramu oczekiwanych dostaw/zamówień? Pozwoli to Wykonawcy w odpowiednim czasie zarezerwować wymagany dostawą towar dla Zamawiającego.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający nie zmienia projektu umowy w/w zakresie.

Pytanie nr 57 dot. projektu umowy 3b § 6

Prosimy o modyfikację zapisów § 6 Załącznik 3b do SWZ (dot. pakietów nr 4,5,6,7,8,9,10,11,12,13,14,15,17,18) w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto a nie brutto. VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągnięte przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający nie zmienia projektu umowy w/w zakresie.

Pytanie nr 58 dot. projektu umowy 3b § 6

W związku z tym iż zgodnie z art. 431 ustawy PZP zarówno wykonawca jak i Zamawiający obowiązani są współdziałać przy wykonywaniu umowy w celu należytej realizacji zamówienia Wykonawca zwraca się z wnioskiem do Zamawiającego o dodanie zapisów projektu umowy w § 6 Załącznik 3b do SWZ (dot. pakietów nr 4,5,6,7,8,9,10,11,12,13,14,15,17,18), mając na względzie zgodną z prawem i równorzędną relację łączącą Zamawiającego z Wykonawcą o poniższej treści:

Zamawiający zapłaci Wykonawcy kary umowne za: odstąpienie od umowy lub jej rozwiązanie z powodu okoliczności, za które odpowiada Zamawiający, w wysokości 10 % niezrealizowanej wartości netto umowy.

Wskazany zapis jest istotny dla należytej realizacji zamówienia publicznego oraz współpracy pomiędzy Zamawiającym a Wykonawcą. W stosunkach cywilnoprawnych bardzo ważna jest równowaga pomiędzy obiema stronami umowy oraz wzajemne kształtowanie jej postanowień w granicach zasady swobody umów (art. 3531 KC), pozwalające na uznanie wykonawcy za partnera, szanujące jego podstawowe prawa i pozwalające na zrównoważone i partnerskie relacje między zamawiającym i wykonawcą.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający nie zmienia projektu umowy w/w zakresie.

Pytanie nr 59 dot. projektu umowy 3b

Zamawiający w projekcie umowy Załącznik 3b do SWZ (dot. pakietów nr 4,5,6,7,8,9,10,11,12,13,14,15,17,18), pisze: Wykonawca zobowiązuje się zapłacić

Zamawiającemu kary umowne:

w przypadku rozwiązania lub odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy – w wysokości 20% wartości maksymalnego wynagrodzenia netto określonego w § 5 ust. 2 Wykonawca zwraca uwagę, iż kary umowne w umowach o zamówienie publiczne powinny zmierzać do zabezpieczenia prawidłowego wykonania umowy. Natomiast wykorzystywanie przez Zamawiającego, będącego silniejszą stroną stosunku prawnego powstającego w wyniku udzielenia zamówienia publicznego, jego pozycji do zastrzegania na swoją rzecz kar umownych, które byłyby należne niezależnie od sposobu wykonania przedmiotu zamówienia, jest sprzeczne z zasadami współzycia społecznego, a tym samym winno być uznane za wykraczające poza dopuszczalne zgodnie z art. 3531 k.c. granice swobody umów. Wysokość kar umownych winna pozostawać

w korelacji ze szkodą, co zgodne jest z naturą odpowiedzialności odszkodowawczej (art. 3531 w zw. Z art. 361 § 1 i 2 w zw. Z art. 483 § 1 KC), a nie prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia się jednej strony umowy.

Czy wobec powyższego, Zamawiający dopuszcza możliwość rewizji swojego stanowiska w zakresie kar umownych i stosownego ograniczenia ich wysokości, zakresu stosowania itp., tak by wprowadzić zgodną z prawem i równorzędną relację łączącą Zamawiającego z Wykonawcą i pozbawienia kar umownych charakteru rażąco wygórowanych dokonując złagodzenia ich rangi do 10%?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający nie zmienia projektu umowy w/w zakresie.

Pytanie nr 60 dot. projektu umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby łączna suma kar umownych nie przekroczyła poziomu 20% wartości netto umowy?

Wykonawca zwraca uwagę, iż w świetle orzecznictwa, a także wyjaśnień umieszczonych na stronach Urzędu Zamówień Publicznych, za karę rażąco wygórowaną, nieproporcjonalną i nie spełniającą swej kompensacyjnej funkcji należy uznać karę w sytuacji, w której równa się ona bądź jest zbliżona do wysokości wykonanego z opóźnieniem zobowiązania.

Wprowadzenie limitu zgodnie z powyższą propozycją pozwoli uniknąć takiej sytuacji. Wykonawca nadmienia, iż klauzula przewidująca kary umowne o wygórowanym została uznana przez Urząd Zamówień Publicznych za klauzulę kontrowersyjną, naruszającą równowagę stron w sposób nadmierny, a „kara umowna nie może być instrumentem służącym wzbogaceniu wierzyciela, a zatem przyznającym mu korzyść majątkową w istotny sposób przekraczającą wysokość poniesionej przez wierzyciela szkody” (wyrok SN z dn. 24 stycznia 2014 r., sygn. I CSK 124/13). Nadto zgodnie z przyjętym przez KIO stanowiskiem: „Nie można akceptować takich mechanizmów, które pozbawią wykonawcy przychodu z tytułu świadczonej usługi. Kara umowna powinna mieć wysokość, która będzie odczuwalna w stopniu dyscyplinującym stronę umowy, ale nie w stopniu prowadzącym do rażącego wzbogacenia jednej strony kosztem drugiej, a wręcz czyniącym niecelowym jej wykonywanie.” (wyrok z dn. 28.12.2018 r., sygn. akt 2574/18). W świetle powyższego zasadnym jest postulat Wykonawcy, aby już na etapie formułowania warunków umowy wprowadzić rozwiązania zabezpieczające przez zaistnieniem skrzytykowanej przez KIO sytuacji.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający nie zmienia projektu umowy w/w zakresie.

Pytanie nr 61

Czy Zamawiający wyrazi zgodę i uzna za wystarczające dołączenie OFICJALNYCH materiałów informacyjnych sporządzonych przez Wykonawcę – Autoryzowanego Dystrybutora oferowanego asortymentu (sporządzonych na podstawie danych producenta), z których jednoznacznie będzie wynikać, iż zaoferowany asortyment jest zgodny z opisem przedmiotu zamówienia?. Zwracamy uwagę iż, oryginalne materiały/ foldery producenta bardzo często nie odnoszą się do tak szczegółowych parametrów jak zawartych w SWZ

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga złożenia dokumentów z ofertą zgodnie x SWZ.

Pytanie nr 62 dot. pakietu nr 5 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie kasetki histopatologicznej standardowej z plastikową pokrywką, bez zawiasów, ze sprężystym zamknięciem, po 120 kwadratowe otwory 2x2 mm w obu częściach kasetki, przednie pole przystosowane do opisu.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SWZ - wymagane 62 kwadratowe otwory 2x2mm w obu częściach kasetki.

Pytanie nr 63 dot. pakietu nr 5 poz. 2

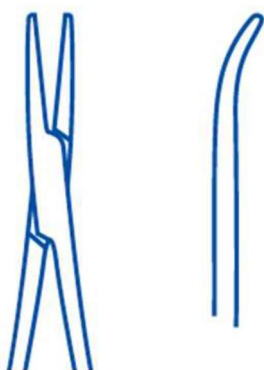
Prosimy o dopuszczenie kasetki histopatologicznej do bardzo drobnych wycinków, z plastikową pokrywką, ze sprężystym zamknięciem, jedna komora oddzielona od pozostałej części kasetki po obu stronach śr. otworów 0,35 mm, przednie pole przystosowane do opisu.

Odp. Zamawiający dopuszcza, jeżeli kasetka jest bez zawiasów zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 64 dot. pakietu nr 7 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania kleszczyków anatomicznych zagiętych typu Halsted Mosquito o długości 12,5 cm?

Pozostałe parametry zgodne z SWZ.



Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga wielkość narzędzi od 13cm-16cm.

Pytanie nr 65 dot. pakietu nr 7 poz. 1-8

Ze względu na bezpieczeństwo pacjenta oraz personelu medycznego, czy Zamawiający oczekuje zaoferowania jałowych narzędzi chirurgicznych jednorazowego użycia sklasyfikowanych w klasie IIa reguła 6 - co powinno być potwierdzone deklaracją zgodności dla zaoferowanego wyrobu medycznego wraz z certyfikatem jednostki notyfikowanej, która musi uczestniczyć w ocenie zgodności tych produktów?

Odp. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 64 dot. pakietu nr 7 poz. 1-8

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania jałowych narzędzi chirurgicznych jednorazowego użycia, których część chwytana oznaczona jest kolorystycznie odróżniając je jednoznacznie od narzędzi wielorazowego użytku?

Odp. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

**Zastępca Dyrektora
ds. Administracyjno-Eksploatacyjnych
Dominik Łoziński**

Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia
Sporządziła: Agnieszka Dziadkiewicz
nr tel.: 74/6489941



**DOLNY
ŚLĄSK**

Specjalistyczny Szpital im. dra Alfreda Sokołowskiego
ul. Alfreda Sokołowskiego 4
58-309 Wałbrzych
www.zdrowie.walbrzych.pl
szpitalsokolowski@zdrowie.walbrzych.pl

sekretariat 74 64 89 600
faks 74 64 89 746
centrala 74 64 89 742