

Wg rozdzielnika

Wykonawcy ubiegający się o udzielenie zamówienia w postępowaniu, którego przedmiotem jest „Dostawa produktów leczniczych i wyrobów medycznych” nr sprawy: WPSP.DZP-383/2/2018r.

Zamawiający działając na podstawie z art. 38 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U z 2017r. poz. 1579), przekazuje treść zapytań Wykonawców oraz udziela odpowiedzi na zapytania Wykonawców: Nr 8, 9,10,11 i 12.

Zapytanie Wykonawcy nr 8:

Dotyczy Części nr 4

CZY ZAMAWIAJACY WYMAGA W PAKIECIE 4 OPAKOWAŃ PŁYNÓW INFUZYJNYCH WYPOSAŻONYCH W PORTY RÓWNEJ ŚREDNICY ZABIEZPIECZONE MIKROBIOLOGICZNIE - NIE WYMAGAJĄCE DEZYNFEKCJI PRZED PIERWSZYM UŻYCIEM?

TAKIE ROZWIĄZANIE POZWALA OGRANICZYĆ KOSZTY W SZPITALU ZWIĄZANE Z DEZYNFEKCJĄ A TAKŻE STANOWI UŁATWIENIE PRACY PESONELU.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza W PAKIECIE 4 OPAKOWAŃ PŁYNÓW INFUZYJNYCH WYPOSAŻONYCH W PORTY RÓWNEJ ŚREDNICY ZABIEZPIECZONE MIKROBIOLOGICZNIE - NIE WYMAGAJĄCE DEZYNFEKCJI PRZED PIERWSZYM UŻYCIEM.

Dotyczy Części nr 4

CZY ZAMAWIAJACY W PAKIECIE NR 4 OCZEKUJE PŁYNÓW INFUZYJNYCH WYPOSAŻONYCH W PORTY INFUZYJNE UMOŻLIWIAJĄCE WKŁUCIE DO KAŻDEGO Z PORTÓW ZARÓWNO IGŁY JAK I APARATU DO PRZETOCZEŃ – TAKIE ROZWIĄZANIE UŁATWIA PRACĘ PRESONELU – BRAK KONIECZNOŚCI WYBORU PORTU DO WYMAGANEJ CZYNNOCI. ZASTOSOWANIE RÓWNOCENNYCH PORTÓW DAJE MOŻLIWOŚĆ UŻYCIA OBYDWU PORTÓW W BUTELCE DO TEJ SAMEJ CZYNNOCI : NP. WKŁUCIA APARATU DO PRZETOCZEŃ

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza W PAKIECIE NR 4 PŁYNÓW INFUZYJNYCH WYPOSAŻONYCH W PORTY INFUZYJNE UMOŻLIWIAJĄCE WKŁUCIE DO KAŻDEGO Z PORTÓW ZARÓWNO IGŁY JAK I APARATU DO PRZETOCZEŃ.

Zapytanie Wykonawcy nr 9:

Część 7

Część nr 7, pozycja 12-13

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę igieł motylek w opakowaniu a'100 sztuk z przeliczeniem do 2 pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający DOPUSZCZA.

Część nr 7, pozycja 21

Czy Zamawiający dopuszcza kaniule dożylną 20 G 1,1x33 mm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający DOPUSZCZA.

Część nr 7, pozycja 23

Czy Zamawiający dopuszcza kaniulę z metalowym zatrzaskiem w plastikowej obudowie?

Odpowiedź: Zamawiający DOPUSZCZA.

Część nr 7, pozycja 23

Czy Zamawiający dopuszcza kaniulę 1,1x32 mm?

Odpowiedź: Zamawiający DOPUSZCZA.

Część nr 7, pozycja 27

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę koreczków w opakowaniu a'250 sztuk z przeliczeniem do 2 pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający DOPUSZCZA.

Część nr 7, pozycja 52-53

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę skalpeli w opakowaniu a'10 sztuk z przeliczeniem do 3 pełnych opakowań dla pozycji nr 52 i 3 opakowań dla pozycji nr 53, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający DOPUSZCZA.

Część nr 7, pozycja 57

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę strzykawek w opakowaniu a'100 sztuk z przeliczeniem do 20 pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający DOPUSZCZA.

Część nr 7, pozycja 58

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę strzykawek w opakowaniu a'100 sztuk z przeliczeniem do 200 pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający DOPUSZCZA.

Część nr 7, pozycja 59

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę strzykawek w opakowaniu a'70 sztuk z przeliczeniem do 29 pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający DOPUSZCZA.

Część nr 7, pozycja 60

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę strzykawek w opakowaniu a'100 sztuk z przeliczeniem do 60 pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający DOPUSZCZA.

Część nr 7, pozycja 61

Czy Zamawiający dopuszcza worek kolostomijny z możliwością docięcia w rozmiarze 35-60 mm w opakowaniu a'5 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający DOPUSZCZA

Część nr 7, pozycja 61

Czy Zamawiający wydziali w/w pozycje i utworzy z niej odrębne zadanie?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji 61.

Część nr 7, pozycja 67

Czy Zamawiający dopuszcza w miejsce zgłębnika żołądkowego o rozmiarze 25 zgłębnik żołądkowy w rozmiarze CH24 lub CH26?

Odpowiedź: Zamawiający DOPUSZCZA.

Część 8

Pakiet nr 8, pozycja 6,21,28

Czy Zamawiający dopuszcza czepek na 23% stawce VAT?

Odpowiedź: Zamawiający DOPUSZCZA.

Pakiet nr 8, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie czepka pakowanego a'100szt z wyceną z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości tj. za 2 opak. ?

Odpowiedź: Zamawiający DOPUSZCZA.

Pakiet nr 8, pozycja 15,16

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie fartucha pakowanego a'10 szt. z wyceną z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający DOPUSZCZA.

Pakiet nr 8, pozycja 19

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie maseczki pakowanej a'50szt z wyceną i odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości tj. za 6 opak?

Odpowiedź: Zamawiający DOPUSZCZA.

Pakiet nr 8, pozycja 21

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie myjki o wym. 15cm x22cm?

Odpowiedź: Zamawiający DOPUSZCZA.

Pakiet nr 8, pozycja 21

Prosimy o doprecyzowanie czy zamawiający wymaga 30 opak myjek po 8szt?

Odpowiedź: Tak Zamawiający wymaga 30 opak myjek po 8 szt.

Pakiet nr 8, pozycja 48

Czy Zamawiający dopuszcza tackę medyczną ze stali nierdzewnej, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający DOPUSZCZA.

Zapytanie Wykonawcy nr 10:

Pytanie 1 dotyczy przedmiotu zamówienia w części 1 poz. 250.

Wnosimy o zaprzestanie naruszania ustawy Prawo zamówień publicznych (art. 29 ust. 2 i 3 ustawy Pzp) poprzez wskazywanie konkretnego producenta oferowanego suplementu diety, podając nazwę własną będącą zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta. Wnosimy o zaprzestanie nieuprawnionego ograniczania konkurencji asortymentowo-cenowej w przedmiotowym postępowaniu i dyskryminowania producentów zamienników preparatu "Hepatil" oraz - ponownie - o dopuszczenie równoważnego zamiennika o nazwie HepaDr. w opakowaniach x 40 tabl., po odpowiednim przeliczeniu na określoną liczbę opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2 dotyczy przedmiotu zamówienia w części 1 poz. 484.

Wnosimy o zaprzestanie naruszania ustawy Prawo zamówień publicznych (art. 29 ust. 2 i 3 ustawy Pzp) poprzez wskazywanie konkretnego producenta oferowanego suplementu diety - podając nazwę własną będącą zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta. Ponownie wnioskujemy o dopuszczenie zamiennika o nazwie ZinoDr. Jednocześnie przypominamy, że przesłaliśmy wraz z zapytaniem charakterystykę oferowanego kosmetyku wraz ze składem i opisem działania - argumentacja Zamawiającego, że preparat nie jest opisany na "stronach internetowych", jest pozamerytoryczna, podobnie jak sugerowanie, że jakikolwiek preparat kosmetyczny musi być testowany konkretnie w szpitalu Zamawiającego w celu możliwości dopuszczenia jego zaferowania w przedmiotowym postępowaniu przetargowym. Przypominamy, że nie istnieją żadne podstawy prawne, które uprawniałyby Zamawiającego do wysuwania takich roszczeń.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Zapytanie Wykonawcy nr 11:

Pytanie 1 dotyczy przedmiotu zamówienia w części 1 poz.623, 629, 630.

Z uwagi na fakt, że opis przedmiotu zamówienia - podając nazwę własną pasków testowych, będących zastrzeżonymi znakami towarowymi konkretnych producentów oraz ze względu na zabezpieczoną konstrukcyjnie i chronioną prawem patentowym kompatybilność glukometrów o podanej nazwie tylko i wyłącznie z paskami testowymi konkretnego wytwórcy - specyfikuje wyłącznie paski testowe konkretnego wytwórcy, co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu do wyrobu tego wytwórcy, uzyskującego w ten sposób monopol na kształtowanie ceny oferty - samodzielnie lub poprzez podmioty pozostające z nim w stałych stosunkach gospodarczych, zwracamy uwagę, że nie istnieje realna konieczność posługiwania się paskami testowymi i glukometrami konkretnych producentów, gdyż jest to drobny, przenośny sprzęt nie wymagający szczególnych, profesjonalnych kwalifikacji jeśli chodzi o obsługę (przeznaczony przede wszystkim dla użytkowników nieprofesjonalnych), który może być w każdej chwili zastąpiony sprzętem innego producenta. Mając na uwadze powyższe zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający, postępując zgodnie z obowiązującymi przepisami ustawy Prawo zamówień publicznych (art. 7 i 29 Pzp) dopuszcza konkurencyjne paski testowe (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się opisanymi poniżej cechami: a) Funkcja Auto-coding; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym oksydaza glukozy; d) zakres wyników pomiaru w jednostkach 20-600mg/dl; e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki Ss i wielkość próbki 0,5 mikrolitra; f) zakres hematokrytu 10-70, umożliwiający wykonywanie pomiarów we krwi włośniczkowej osób dorosłych i noworodków; g) bezdotykowy wyrzut zużytego paska po pomiarze za pomocą przycisku; h) stabilność pasków testowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu fiolki; i) temperatura działania pasków testowych w zakresie S-45°C, przechowywanie do 30°C; j) możliwość pomiaru stężenia ciał ketonowych we krwi; k) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2

Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci wysokiej jakości pasków testowych do glukometrów (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów) charakteryzujących się

opisanymi poniżej parametrami: a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzanej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym dehydrogenaza glukozy –FAD-GDH; d) Kapilara samozasysająca krew; e-f) Wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku, dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej, znajdujące się poza obrębem glukometru; g) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy; h) zakres hematokrytu 20-60 i zakres pomiarowy 10-900 mg/dl przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197; i) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32° j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Zapytanie Wykonawcy nr 12:

Dot. Pakietu nr 6

poz. 2. Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowana gaza opatrunkowa była pakowana podwójnie, wewnątrznie pakowana w papier medyczny oraz opakowanie zewnętrzne zapewniające sterylność? Rozwiązanie takie pozwala użytkownikowi uniknąć przypadkowego kontaktu z jałowym wyrobem oraz zmniejsza ryzyko jego przypadkowego zanieczyszczenia.

Odpowiedź: **Zamawiający dopuszcza gazę opatrunkową pakowaną podwójnie, wewnątrznie pakowaną w papier medyczny oraz opakowanie zewnętrzne zapewniające sterylność.**

Dot. Pakietu nr 6, poz. 15-16. Czy Zamawiający dopuszcza opatrunki pakowane po 50 szt. z wyceną za 1 szt.?

Odpowiedź : **Tak Zamawiający dopuszcza opatrunki pakowane po 50 szt. z wyceną za 1 szt.**

Dot. Pakietu nr 6, poz. 17-18. Czy Zamawiający dopuszcza opatrunki pakowane po 5 szt. z wyceną za 1 szt.?

Odpowiedź : **Tak Zamawiający dopuszcza opatrunki pakowane po 5 szt. z wyceną za 1 szt.**

Dot. Pakietu nr 6, poz. 19-20. Czy Zamawiający wymaga pieluchomajtek posiadających osłonki boczne wzdłuż wkładu chłonnego skierowane na zewnątrz, co zmniejsza możliwość wycieków? Osłonki boczne skierowane na zewnątrz nie powodują niebezpiecznych zagięć, które niosą za sobą ryzyko wystąpienia dodatkowych miejsc ucisku. Z wieloletniego doświadczenia użytkowego wiemy, że falbanki takie w tylnej części (pośladkowej pieluchy) dopasowują się do ciała od zewnątrz i łagodnie przechodzą do pozycji pionowej w części krocza, by skutecznie chronić przed bocznymi wyciekami i podnoszą komfort użytkownika przez pacjenta w odróżnieniu od falbanek skierowanych do wewnątrz?

Odpowiedź : Zamawiający wymaga pieluchomajtek posiadających osłonki boczne wzdłuż wkładu chłonnego skierowane na zewnątrz, co zmniejsza możliwość wycieków.

Pytania do projektu umowy:

1. Czy za **dni robocze** Zamawiający uważa dni **od poniedziałku do piątku** za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy?

Odpowiedź : Tak Zamawiający za **dni robocze uważa dni od poniedziałku do piątku** za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy.

2. Dot. par. 3 ust. 2: czy **dostawa towaru** ma następować w dni robocze, tj, od poniedziałku do piątku za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy?

Odpowiedź : Tak w par. 3 ust. 2 **dostawa towaru** ma następować w dni robocze, tj, od poniedziałku do piątku za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy.

3. Dot. par. 8 ust. 2.1. i 2.2: czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby słowo „**opóźnienia**” zostało zastąpione słowem „**zwłoki**”

Odpowiedź : Zamawiający **nie wyraża zgody na zmianę zapisów** par. 8 ust. 2.1. i 2.2 projektu umowy.

4. Dot. par. 8 ust. 2.1. i 2.2: czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby podstawą kary umownej była wartość niedostarczonego na czas towaru?

Odpowiedź: Zamawiający **nie wyraża zgody na zmianę zapisów** par. 8 ust. 2.1. i 2.2 projektu umowy.

5. Czy Zamawiający zgadza się zapisać możliwość zmiany cen w przypadku przekraczającej **3% zmiany średniego kursu NBP walut EUR lub USD** w stosunku do kursu z dnia zawarcia umowy oraz w przypadku gdy suma miesięcznych **wskaźników cen i usług konsumpcyjnych** opublikowanych przez Prezesa GUS za okres od dnia zawarcia umowy przekroczy 3%?

Odpowiedź: Zamawiający **nie wyraża zgody na zmiany cen** w przypadku przekraczającej **3% zmiany średniego kursu NBP walut EUR lub USD** w stosunku do kursu z dnia zawarcia umowy.

Z poważaniem

Pozostałe zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

DYREKTOR HOSPITALA
[Podpis]
dr n. o zdr. Barbara Siawarz