



SZPITAL POWIATOWY im. dr Tytusa Chałubińskiego w Zakopanem

✉ ul. Kamieniec 10, 34-500 Zakopane
☎ tel. (+48 18) 20-120-21, fax (+48 18) 20-153-51
✉ e-mail: zp@szpital-zakopane.pl
🌐 <http://www.szpital-zakopane.pl>

Zakopane, dnia 09 grudnia 2020 roku

ZP / 23 / 20
pyt. i odp. do SIWZ – nr 1

Wykonawcy Pobierający Materiały Przetargowe SIWZ Wszyscy

W wyniku otrzymanych pytań dotyczących postępowania przetargowego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pn.: „**Dostawa do Szpitala Powiatowego w Zakopanem sprzętu medycznego jednorazowego i wielorazowego użytku**” działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku – Prawo zamówień publicznych (j.t. Dz. U. z 2019 roku, poz. 1843), przesyłam Państwu treść pytań oraz odpowiedzi związaną z udzielonymi wyjaśnieniami na zadane pytania do treści zapisów przedmiotowej SIWZ.

Pytania i odpowiedzi do SIWZ:

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 wyżej cytowanej ustawy, przesyłam Państwu treść pisemnych pytań oraz wyjaśnienia na zadane pytania w związku z przedmiotowym postępowaniem przetargowym:

1. Pakiet 7 poz.1

Czy Zamawiający dopuści wysokiej jakości oraz konkurencyjne cenowo, zestawy do kaniulacji dużych naczyń 7F/20cm światła cewnika (co odpowiada rozmiarowi 16G dystalny (przepływ 50, objętość wypełnienia 0,4ml), 18G środkowy (przepływ 28, objętość wypełnienia 0,3ml) i 18G/20cm proksydialny (przepływ 28, objętość wypełnienia 0,31ml) – trzykanałowy – a 1 szt. ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że nie dopuszcza możliwości dokonania zmiany zapisów SIWZ mającej na celu uwzględnienie niniejszego wniosku.

II.

2. Odnośnie Pakietu nr 1 poz. 35: „Czy w związku ze zmianami w Dyrektywie 93/42/EEC, które „zwiększają bezpieczeństwo kliniczne i tworzą sprawiedliwy dostęp do rynku dla producentów” (Urząd Rejestracji Wyrobów Medycznych „Zestawienie informacji dla producentów wyrobów medycznych”), wprowadzającymi wymóg weryfikacji produktów m.in. pod kątem jakościowym (producent ma obowiązek prowadzić ocenę kliniczną produktu, sporządzać dokumentację techniczną oraz stosować ocenę zgodności), Zamawiający chcąc prowadzić badania cytologiczne zgodnie z wyznaczonymi standardami wymaga posiadania wykazu badań klinicznych dla zaoferowanych szczoteczek cytologicznych potwierdzających ich skuteczność w badaniach masowych? Zalecenia w tej sprawie wydane zostały również przez Polskie

Towarzystwo Ginekologiczne, a standardy opisane w Medical Device Regulation MDR 2017/745.”

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że nie dopuszcza możliwości dokonania zmiany zapisów SIWZ mającej na celu uwzględnienie niniejszego wniosku.

3. **Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 1 z pakietu 35 i utworzenie z niej odrębnego zadania. Wydzielenie wymienionej pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionych pozycji w dotychczasowym pakiecie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie.**

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że nie dopuszcza możliwości dokonania zmiany zapisów SIWZ mającej na celu uwzględnienie niniejszego wniosku.

III.

4. **Pakiet nr 1, pozycja 3**

Czy Zamawiający dopuści wycenę zaciskaczy do pępowiny w opakowaniu a'50 sztuk z przeliczeniem do pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że we wszystkich Pakietach będących przedmiotem zamówienia sprecyzował wielkości opakowań w przypadkach, w których uznał to za istotne. Przez co należy rozumieć, że w pozycjach, w których wielkość opakowania została precyzyjnie określona, zmiana nie jest dopuszczalna. W pozostałych przypadkach, wykonawcy sami mogą określić wielkość oferowanego opakowania handlowego z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości tak, aby zamawiana ilość była podzielna przez wielkość oferowanego opakowania. W przypadku gdy oferowane opakowania nie są podzielne przez zamawianą ilość dopuszcza się zaoferowanie ilości opakowań z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę.

5. **Pakiet nr 1, pozycja 4**

Czy Zamawiający dopuści wycenę opasek identyfikacyjnych dla noworodków w opakowaniu a'100 sztuk z przeliczeniem do pełnych opakowań?

Odpowiedź: Patrz odpowiedź na pytanie nr 4 niniejszego pisma.

6. **Pakiet nr 1, pozycja 7**

Czy Zamawiający dopuści dreny do jamy brzusznej w rozmiarze 21-36, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że podany rozmiar 21-36 jest zgodny z rozmiarem określonych w SIWZ.

7. **Pakiet nr 1, pozycja 13**

Czy Zamawiający dopuści rurki tracheostomijne w rozmiarze 5-8?

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że podany rozmiar 5-8 jest zgodny z rozmiarem określonych w SIWZ.

8. Pakiet nr 1, pozycja 14

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie tej pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że nie dopuszcza możliwości dokonania zmiany zapisów SIWZ mającej na celu uwzględnienie niniejszego wniosku.

9. Pakiet nr 1, pozycja 19

Czy Zamawiający dopuści wycenę osłonki w opakowaniu a'144 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Patrz odpowiedź na pytanie nr 4 niniejszego pisma.

10. Pakiet nr 1, pozycja 24

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek do insuliny z igłą w opakowaniu a'100 sztuk z przeliczeniem do pełnych opakowań?

Odpowiedź: Patrz odpowiedź na pytanie nr 4 niniejszego pisma.

11. Pakiet nr 1, pozycja 30

Czy Zamawiający dopuści wycenę szczoteczki w opakowaniu a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Patrz odpowiedź na pytanie nr 4 niniejszego pisma.

12. Pakiet nr 1, pozycja 31

Czy Zamawiający dopuści wycenę szkiełek w opakowaniu a'50 sztuk z przeliczeniem do pełnych opakowań?

Odpowiedź: Patrz odpowiedź na pytanie nr 4 niniejszego pisma.

13. Pakiet nr 4, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie prześcieradła z włókniny polipropylenowej niepodfoliowanej?

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że nie dopuszcza możliwości dokonania zmiany zapisów SIWZ mającej na celu uwzględnienie niniejszego wniosku.

IV.

14. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 2:

2. Dostawca płaci Zamawiającemu karę umowną:

1) za zwłokę w terminie zakończenia każdorazowej dostawy w wysokości 0,5 % wynagrodzenia brutto nie dostarczonej części dostawy wg cen określonego w § 4 ust. 2 niniejszej umowy za każde rozpoczęte 24 godziny zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonej części dostawy

2) za zwłokę w usunięciu stwierdzonych wad, w szczególności o których mowa w § 3 ust. 3 i ust. 5 w wysokości 0,5 % wynagrodzenia brutto za towar który posiada wady określonego wg § 4 ust. 2 niniejszej umowy za każde rozpoczęte 24 godziny zwłoki liczonej od upływu terminu, o którym mowa w § 3 ust. 6 niniejszej umowy, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwego towaru

3) za odstąpienie od umowy z przyczyn zależnych od Dostawcy w wysokości 10,00 % wartości brutto niezrealizowanej części umowy.

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że nie dopuszcza możliwości dokonania zmiany zapisów SIWZ mającej na celu uwzględnienie niniejszego wniosku.

15. Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że nie dopuszcza możliwości dokonania zmiany zapisów SIWZ mającej na celu uwzględnienie niniejszego wniosku.

V.

16. **Pakiet 8**

Czy Zamawiający w pak 8 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki (...):

Worek zbiorczy o pojemności 2 000 ml, skalowany co 100 ml, z zastawką antyrefluksyjną i obsługiwanym jedną ręką zaworem spustowym szybkiego opróżniania typu poprzecznego „T”; dren łączący zakończony uniwersalnym łącznikiem schodkowym, standardowa długość drenu 120 cm dren o dużej średnicy, wykonany z materiału zapobiegającego jego zaginaniu i skręcaniu, zapewniający swobodny i skuteczny odpływ moczu na drenie; klema zaciskowa typu przesuwnej; dodatkowy element wzmacniający w miejscu połączenia drenu z komorą, zapobiegający jego zaginaniu; samouszczelniający się port do pobierania próbek; trwała, stabilna komora pomiarowa o pojemności 500 ml podzielona na trzy zintegrowane komory pośrednie, bardzo wysoki stopień dokładności pomiaru, co 1 ml od 3 ml do 55 ml (w komorze wstępnej), co 5 ml od 60 do 11ml (w komorze drugiej) i co 10 do 500 ml (w komorze trzeciej), komora zaopatrzona w filtr hydrofobowy, zapobiegający zasysaniu, wyrównujący ciśnienie wewnętrzne; w systemie obrotowy zawór spustowy z wyraźnym wskaźnikiem położenia (otwarty/zamknięty) opróżniający jednocześnie wszystkie komory pomiarowe; zmrożona, tylna ścianka komory, ułatwiająca dokładny odczyt i wizualizację moczu; pozycjonowanie i stabilizacja systemu za pomocą dwóch uniwersalnych taśm, pasujący do okrągłych i kwadratowych ram łóżka sterylny. Dedykowane do 7 dniowej zbiórki moczu?

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że nie dopuszcza możliwości dokonania zmiany zapisów SIWZ mającej na celu uwzględnienie niniejszego wniosku.

Z poważaniem:

DYREKTOR
SZPITALA POWIATOWEGO
im. dr Tytusa Chałubińskiego w Zakopanem

Otrzymują:

1. Wykonawcy, którzy pobrali/otrzymali SIWZ,
2. A/a.

mgr Regina Tokarz