



Poznań, 02.06.2020 r.

ADZP-381-28/20

**Wykonawcy biorący udział w postępowaniu
o udzielenie zamówienia publicznego**

**Odpowiedź na zapytania w sprawie SIWZ
oraz powiadomienie o zmianie SIWZ**

Szanowni Państwo,

Uprzejmie informujemy iż w dniach 29.05.2020 r. oraz w dniu 01.06.2020 r. do Zamawiającego wpłynęły wnioski o wyjaśnienie treści Specyfikacji istotnych warunków zamówienia, w postępowaniu prowadzonym na podstawie przepisów ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2019 r. poz. 1843) (zwanej dalej: ustawą Pzp), w trybie **przetargu nieograniczonego**, w przedmiocie: „**Sukcesywna dostawa drobnego sprzętu medycznego dla Specjalistycznego Zespołu Opieki Zdrowotnej nad Matką i Dzieckiem w Poznaniu**”.

Zamawiający niniejszym udziela odpowiedzi na zadane pytania:

Pytanie 1: Dotyczy: Załącznik 2 do SIWZ, Formularz cenowy, zamówienie częściowe nr 6, poz. 2.: Czy w pozycji 2 doszło do pomyłki i Zamawiający miał na myśli „Wężyk pompy do strzykawki automatycznej typ XD 8003 wyposażony w trzy igły przebijające środki z kontrastem i NaCl, zabezpieczone kapturkami ochronnymi, zawierający filtr cząsteczkowy oraz wbudowany zawór zwrotny na jednym końcu wężyka. Czas pracy na wężyku pompy wynosi do 24 godzin niezależnie od ilości przebytych iniekcji. Bez zawartości lateksu oraz ftalanów (DEHP). Objętość wężyka: 19,5 ml. Szczelność ciśnieniowa maksymalnie 20 bar”?

Odpowiedź: Zamawiający dokonuj stosownej modyfikacji załącznika Nr 2 do SIWZ – formularz cenowy w zakresie zamówienia częściowego Nr 6.

Pytanie 2: Dotyczy: Załącznik 2 do SIWZ, Formularz cenowy, zamówienie częściowe nr 6, poz. 1 i 2: Czy Zamawiający wymaga, aby wężyki były zatwierdzone przez producenta wstrzykiwacza automatycznego będącego własnością Zamawiającego? Zgodnie z instrukcją obsługi urządzenia: „Stosowanie kombinacji lub systemów wężyków, które nie są dopuszczone przez firmę ulrich medical, zagraża bezpieczeństwu pacjenta i/lub użytkownika oraz nienagannemu działaniu wstrzykiwacza. (...) Imitacje i inne fabrykaty nie są zaprojektowane dla wstrzykiwacza ani nie są sprawdzone do stosowania ze wstrzykiwaczem” (Instrukcja obsługi wersja: R13.2/2018-09 Rozdział 4 Informacje dotyczące bezpieczeństwa).

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga aby wężyk były zatwierdzone przez producenta wstrzykiwacza automatycznego będącego własnością Zamawiającego.

Pytanie 3: Dotyczy: Załącznik 2 do SIWZ, Formularz cenowy, zamówienie częściowe nr 6, poz. 1 i 2: Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, aby zaoferowane materiały eksploatacyjne były w pełni kompatybilne z urządzeniem CT Motion. Ponadto, że nie spowodują usterek w jego działaniu i nie będą powodem jego uszkodzenia oraz są zgodne z instrukcją używania wstrzykiwacza.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 4: Dotyczy: Załącznik 2 do SIWZ, Formularz cenowy, zamówienie częściowe nr 6, poz. 1.: Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, aby pojemność sterylnego wężyka pacjenta o długości 150 cm wynosiła dokładnie 7,5ml i była potwierdzona przez producenta wyrobu medycznego w oryginalnej instrukcji obsługi wężyka. Mniejsza średnica niż zalecana przez producenta wstrzykiwacza może powodować większe ciśnienie w systemie podczas podawania środków kontrastowych. Skutkuje to niezamierzonym wystąpieniem nadciśnienia w systemie wężyków co oznacza regulację przepływu przez wstrzykiwacz. Wstrzykiwacz zmniejsza prędkość przepływu, aby utrzymać ciśnienie w wartościach granicznych. Może to prowadzić do obniżenia jakości badania, a w szczególności badań angio, gdzie występują duże prędkości podawania kontrastu. Inna pojemność wężyka niż 7,5ml może prowadzić do niepełnego napełnienia wężyka i pozostawienia w nim nieznanej objętości powietrza. W efekcie może prowadzić to do niezamierzonej iniekcji powietrza do pacjenta podczas badania.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 5: Dotyczy: Załącznik 2 do SIWZ, Formularz cenowy, zamówienie częściowe nr 6, poz. 1 i 2: Mając na uwadze dobro pacjentów oraz szpitala, zwracamy się z pytaniem: czy Zamawiający wymaga, aby materiały eksploatacyjne nie zawierały związków DEHP (ftalany dietyloheksylu), a ich brak był potwierdzony w oryginalnej instrukcji obsługi lub oznaczeniem na opakowaniu wężyka? Pragniemy zaznaczyć, że wymóg Zamawiającego, aby wyroby medyczne do podawania kontrastu były bez zawartości ftalanów (DEHP) jest istotny i uzasadniony dobrem pacjentów. Związki DEHP są dodatkiem stosowanym do polichlorku winylu (PCV) – termoplastycznego tworzywa sztucznego, stosowanego od wielu lat w wielu wyrobach różnego przeznaczenia. W związku z przeprowadzoną w ostatnich latach serią badań m.in. tych związków, ustalono, że mogą one przedostawać się do organizmu ludzkiego. Ftalany (DEHP) uznawane są za związki rakotwórcze i mutagenne, których stosowanie może być szkodliwe dla zdrowia badanych pacjentów.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 6: Dotyczy: Załącznik 2 do SIWZ, Formularz cenowy, zamówienie częściowe nr 6, poz. 1 i 2: Mając na uwadze dobro pacjentów oraz szpitala, zwracamy się z pytaniem: czy Zamawiający wymaga, aby materiały eksploatacyjne nie zawierały związków DEHP (ftalany dietyloheksylu), a ich brak był potwierdzony w oryginalnej instrukcji obsługi lub oznaczeniem na opakowaniu wężyka? Pragniemy zaznaczyć, że wymóg Zamawiającego, aby wyroby medyczne do podawania kontrastu były bez zawartości ftalanów (DEHP) jest istotny i uzasadniony dobrem pacjentów. Związki DEHP są dodatkiem stosowanym do polichlorku winylu (PCV) – termoplastycznego tworzywa sztucznego, stosowanego od wielu lat w wielu wyrobach różnego przeznaczenia. W związku z przeprowadzoną w ostatnich latach serią badań m.in. tych związków, ustalono, że mogą one przedostawać się do organizmu ludzkiego. Ftalany (DEHP) uznawane są za związki rakotwórcze i mutagenne, których stosowanie może być szkodliwe dla zdrowia badanych pacjentów.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 7: Dotyczy: Wzór umowy - Załącznik Nr 4 do SIWZ, § 6 ust. 4: W naszej opinii zaproponowana kara umowna 5 % jest rażąco wysoka. Przyjęło się, że na rynku wyrobów medycznych wynosi ona około 0,1 – 0,2 % za każdy dzień zwłoki. Zadaniem kar umownych winno być skuteczne zmotywowanie i skłonienie kontrahenta do prawidłowego wykonania umowy, a nie do zniechęcenia do udziału w zamówieniach publicznych. W związku z powyższym prosimy Zamawiającego do obniżenia kary umownej do poziomu 1%.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na obniżenie kary umownej do poziomu 1%.

Pytanie 8: Dotyczy: Wzór umowy - Załącznik Nr 4 do SIWZ, § 2 ust. 2: Prosimy o wydłużenie terminu dostawy z 2 dni roboczych na 3 dni robocze od dnia złożenia zamówienia.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu dostawy z 2 dni roboczych na 3 dni robocze i dokonuje w tym zakresie stosownej modyfikacji Załącznika Nr 4 do SIWZ-wzór umowy.

Pytanie nr 9: Zamówienie częściowe nr 6: Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wężyków z dwoma zastawkami bezzwrotnymi o długość 150 cm kompatybilnych ze strzykawką automatyczną typ XD 2035.

odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza wężyków z dwoma zastawkami bezzwrotnymi o długość 150 cm kompatybilnych ze strzykawką automatyczną typ XD 2035.

Pytanie nr 10: dotyczy zadania 4 poz. 2: Czy Zamawiający dopuści zestaw maski tlenowej dla dzieci do średniej koncentracji z wężykiem o przekroju gwiazdki dł. 2,1 m, maska wykonana z wysoko przezroczystych materiałów pozwalających na monitorowanie zmian koloru twarzy oraz oznak życiowych pacjenta, w rozmiarze uniwersalnym dla dzieci, obejmującą szczelnie małą i średnią twarz dziecka dzięki zastosowaniu elastomerowego mankietu uszczelniającego, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowane przez Wykonawcę zestaw maski tlenowej dla dzieci.

Pytanie nr 11: dotyczy zadania 4 poz. 3: Czy Zamawiający dopuści zestaw maski tlenowej dla dorosłych do średniej koncentracji z wężykiem o przekroju gwiazdki dł. 2,1m, maska wykonana z wysoko przezroczystych materiałów pozwalających na monitorowanie zmian koloru twarzy oraz oznak życiowych pacjenta, w rozmiarze uniwersalnym dla dorosłych, obejmującą szczelnie twarz średnią, dużą i bardzo dużą dzięki zastosowaniu elastomerowego mankietu uszczelniającego tworzącego podwójny podbródek, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowane przez Wykonawcę zestaw maski tlenowej dla dorosłych.

Pytanie nr 12: dotyczy zadania 4 poz. 5: Czy Zamawiający dopuści zestaw do aerozoloterapii dla dorosłych składający się z maski, nebulizatora i drenu o dł. 2,1 m, maska wykonana z wysoko

przeźroczystych materiałów pozwalających na monitorowanie zmian koloru twarzy oraz oznak życiowych pacjenta w rozmiarze uniwersalnym dla dorosłych, obejmującą szczelnie twarz dużą i bardzo dużą dzięki zastosowaniu elastomerowego mankietu uszczelniającego tworzącego podwójny podbródek, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowane przez Wykonawcę zestaw do aerzoloterapii dla dorosłych.

Pytanie nr 13: dotyczy zadania 4 poz. 6: Czy Zamawiający dopuści zestaw do aerzoloterapii dla dzieci składający się z maski, nebulizatora i drenu o dł. 2,1 m, maska wykonana z wysoko przeźroczystych materiałów pozwalających na monitorowanie zmian koloru twarzy oraz oznak życiowych pacjenta w rozmiarze uniwersalnym dla dzieci, obejmującą szczelnie małą i średnią twarz dziecka dzięki zastosowaniu elastomerowego mankietu uszczelniającego, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowane przez Wykonawcę zestaw do aerzoloterapii dla dzieci.

Pytanie nr 14: dotyczy § 6 ust. 4: Prosimy o zmianę wysokości kary umownej na 0,5% od wartości niezrealizowanej dostawy za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, co jest powszechnie stosowaną wysokością kar.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

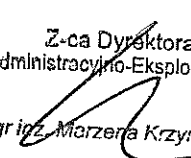
Jednocześnie Zamawiający informuje, iż zgodnie z udzielonymi odpowiedziami na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy Pzp dokonuje stosownej modyfikacji załącznika Nr 2 do SIWZ – formularz cenowy oraz załącznika Nr 4 do SIWZ-wzór umowy. Treść zmodyfikowanych dokumentów zostaje zamieszczona na stronie internetowej Zamawiającego pod nazwą:

1. Zmodyfikowany załącznik Nr 2-Formularz cenowy do SIWZ_dot. zamówienia częściowego nr 6;
2. Zmodyfikowany załącznik Nr 4 do SIWZ-wzór umowy.

Wszystkie zmiany zostały zaznaczone na czerwono. Poprawione załączniki są wiążące dla wszystkich wykonawców i należy je uwzględnić przy składaniu ofert. Pozostałe zapisy pozostają bez zmian.

Informujemy, że zgodnie z art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2019 r. poz.1843), stanowisko Zamawiającego zostało zamieszczone na stronie internetowej Zamawiającego.

Z poważaniem

Z-ca Dyrektora
ds. Administracyjno-Eksploatacyjnych

mgr inż. Marzena Krzymańska

Sprawę prowadzi: Katarzyna Gracz, +48 61 850 62 21, katarzyna.gracz@szoz.pl, zampub@szoz.pl

Specjalistyczny Zespół Opieki Zdrowotnej nad Matką i Dzieckiem w Poznaniu
ul. Bolesława Kryśewicza 7/8
61-825 Poznań

