



Poznań, dnia 11.01.2022r.

Oznaczenie sprawy: PN- 28/ 21

**Uczestnicy postępowania
prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego
na zakup i dostawę sterylnych wyrobów medycznych, materiałów opatrunkowych,
materiałów szewnych, opublikowanego
w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej w dniu 10.12.2021r pod numerem 2021/S 240-
630059**

WYJAŚNIENIE TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA NR 4

W związku z otrzymanymi zapytaniami dotyczącymi treści Specyfikacji Warunków Zamówienia, Zamawiający na podstawie art. 135 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 11 września 2019r - Prawo zamówień publicznych poniżej zamieszcza treść zapytań wraz z odpowiedziami.

Zestaw 1

Zapytanie pakiet 13

Czy w pozycji 2 Zamawiający dopuści stapler w rozm. 75 mm gdzie nóż znajduje się w staplerze. Pozostałe wymogi i wymiary zszywek zgodne z SWZ.

Odp: Zamawiający dopuszcza.

Zestaw 2

Pakiet 32

Prosimy o dopuszczenie worka o pojemności 2600ml. Reszta parametrów zgodna z SWZ.

Odp: Zamawiający dopuszcza.

Zestaw 3

Pakiet 25

Zwracamy się z prośbą o udostępnienie kwoty na sfinansowanie w zakresie pakietu 25.

Zestaw 4

1. Czy Zamawiający dokona modyfikacji w §5 ust. 7 projektu umowy i dopuści prawo Wykonawcy do wstrzymania dostaw towaru, w przypadku braku zapłaty zobowiązań Zamawiającego, do czasu uregulowania przez niego płatności?



CERTYFIKAT 2019/26

Dział Zamówień Publicznych
tel. 61 841 95 15
e-mail: aszczebłowska@gpsk.ump.edu.pl





2. 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?

3. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 9 ust. 1 pkt. a-d:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną:

- a. za niedostarczenie przedmiotu umowy w terminie, o którym mowa w § 2 ust. 3 w wysokości **0,5%** wartości brutto części przedmiotu umowy, którego zwłoka dotyczy za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonej w terminie części przedmiotu umowy.**
- b. za odstąpienie od umowy / wypowiedzenie / rozwiązanie umowy przez Zamawiającego z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca w wysokości 10% wartości **niezrealizowanej części** umowy brutto,
- c. za odstąpienie od umowy / wypowiedzenie / rozwiązanie umowy przez Wykonawcę bez usprawiedliwionej podstawy faktycznej i prawnej w wysokości 10 % wartości brutto **niezrealizowanej części** umowy,
- d. za nieudostępnienie dokumentów, o których mowa w § 7 ust. 1 w terminie 5 dni od dnia otrzymania pisemnego wezwania do ich przedstawienia w wysokości **100.00 zł** brutto za każde tego rodzaju zdarzenie.

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 9 ust. 3 poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

5. W celu zapewnienia równego traktowania Stron i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 12 ust. 3 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odp: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane w pkt. 1 – 5 zmiany projektu umowy..

Zestaw nr 5

Pakiet 41 - Czy Zamawiający wymaga, aby przedmiot zamówienia należał do Medycznej Klasy IIa czy klasy I? Prosimy o wyjaśnienia, ponieważ w naszej ofercie znajdują się wymazówki obu klas.

Odp: Zamawiający nie określa wymagań w tym zakresie, zgodnie z SWZ..

Zestaw 6

1. Czy Zamawiający w części nr 20, poz. 1 dopuści filtr o przestrzeni martwej pow. 55ml, pozostałe parametry zgodnie z swz ?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

2. Czy Zamawiający w części nr 20, poz. 2 dopuści filtr o wadze 17g, pozostałe parametry zgodnie z swz ?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.





3. Czy Zamawiający w części nr 20, poz. 2 dopuści równoważny filtr o wyższym poziomie nawilżania 31mg/L H₂O przy VT50, korzystniejszym dla pacjenta, lepiej nawilżającym drogi oddechowe, pozostałe parametry zgodnie z swz?

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

Zestaw 7

pakiet 17, pozycja 1

W pozycji wyspecyfikowano dwie strzykawki enteralne ze złączem ENFit - 10 ml i 60 ml. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o rozdzielanie pozycji dwie na oddzielne pozycje, tj. pozycję 1a - strzykawkę 10 ml oraz 1b - strzykawkę 60 ml, oraz określenie ilości do wyceny. Umożliwi to przygotowanie korzystniejszej dla Zamawiającego oferty.

Odp: zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji, ale dla ułatwienia kalkulacji ceny podajemy orientacyjną ilość wg zużycia za poprzedni okres z zastrzeżeniem, że może ona ulec zmianie w zależności od kształtowania się zapotrzebowania: strzykawka 10ml -100 szt., strzykawka 60ml- 300 szt.

Zestaw 8

Czy Zamawiający w Części nr 21 dopuści igłę 18G x 3 ½” 1,2x88mm, zamiast 1,2x90mm?

Zestaw 9

Pytania dot. asortymentu:

Część 1 poz. 1-2: Czy Zamawiający wymaga aby wyroby nadawały się do sterylizacji parą wodną?

Odp.: Nie wymaga.

Część 1 poz. 3: Czy Zamawiający wymaga raportu walidacji sterylizacji parą wodną tego wyrobu?

Odp.: Nie wymaga.

Część 4 poz.1: Czy Zamawiający wymaga przylepca charakteryzującego się paroprzepuszczalnością $\geq 4200 \text{ g/m}^2/24 \text{ h}$ wg. Lyssy?

Odp.: Nie wymaga.

Część 4 poz.3-4: Czy Zamawiający wymaga przylepca charakteryzującego się paroprzepuszczalnością $>$ lub równą $1550 (+/- 50) \text{ g/m}^2/24 \text{ h}$ wg. Lyssy?

Odp.: Nie wymaga.

Część 5 poz. 1-5: Czy Zamawiający wymaga raportu walidacji sterylizacji parą wodną tych wyrobów?

Odp.: Nie wymagam.

Część 6: czy Zamawiający wymaga ligniny będącej wyrobem medycznym?

Odp.: Tak, wymaga.





Część 6: czy Zamawiający wymaga aby lignina była pakowana dodatkowo w folię, która zabezpiecza wyrób przed zawilgoceniem?

Odp.: Nie wymaga.

Część 9: Czy Zamawiający wymaga opaski elastycznej samoprzylepnej o wysokiej rozciągliwości około 90%, nie zawierającej lateksu?

Odp.: Dopuszcza, nie wymaga.

Część 29: Czy Zamawiający dopuści serwetkę z włókniny kompresowej 40 g, wysokochłonną (chłonność > 800%) o rozmiarze 30 cm x 30 cm?

Odp.: Zgodnie z SWZ.

Część 30: Czy Zamawiający dopuści serwetę o rozmiarze 50 cm x 60 cm z bibuły higienicznej białej i folii polietylenowej?

Odp.: Zgodnie z SWZ.

Pytania dot. projektu umowy:

1. Czy Zamawiający zgadza się na obniżenie kary umownej do 0,5% lub na inne złagodzenie kary umownej z § 9 ust. 1 pkt a) wzoru umowy?
2. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 9 ust. 1 lit. b) i c) wzoru umowy wyrażenie „10% wartości umowy brutto określonej w § 4 ust. 1” zostało zastąpione wyrażeniem „10% niezrealizowanej wartości umowy”?

Uzasadnione jest aby kara umowna za odstąpienie od umowy była naliczana od wartości niezrealizowanej części umowy, nie zaś od wartości całej umowy. W przeciwnym razie, zwłaszcza w przypadku odstąpienia od umowy po zrealizowaniu jej znaczącej części, kara umowna byłaby niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości niezrealizowanej części umowy, a nawet mogłaby znacznie przewyższać wartość niezrealizowanej części umowy. Taka kara byłaby rażąco wygórowana w rozumieniu art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego i naruszałaby zasadę proporcjonalności wyrażoną w art. 7 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych.

3. Wnioskujemy o usunięcie słów „/lub umowy” w § 10 ust. 5. Ustęp ten odnosi się do § 9 ust. 1 pkt a) wzoru umowy, który jasno określa że kara z tytułu zwłoki naliczana jest od „wartości brutto niedostarczonej partii zamówienia”. Obecnie postanowienia § 10 ust. 5. oraz § 9 ust. 1 pkt a) wzoru umowy stoją w sprzeczności.

4. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 10 ust. 5 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Przed rozwiązaniem umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.”?

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest aby przed rozwiązaniem umowy Zamawiający wezwał wykonawcę do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć rozwiązania umowy, a tym samym uniknąć skutków rozwiązania umowy, które są niekorzystne dla obu stron.

Odp. (dot. pkt. 1 – 4):

Zgodnie z wzorem umowy załączonym do SWZ.





Zestaw 10

Pytanie 1, dot. części nr 34

W związku z tym, że na rynku polskim pojawiły się wapna/pochłaniacze Co₂ nie dopuszczone przez Farmakopee brytyjską i amerykańską ze względu na wysoką zawartość NaOH (powyżej 3%), nieregularny kształt granulek oraz bardzo niską wydajność pochłaniania (17%, przy średniej ok. 26%), czy Zamawiający wymaga wapna medycznego o zawartości NaOH poniżej 3%, regularnych granulach, stopniu wydajności na poziomie 26% oraz stopniu pylenia poniżej 0,3%?

Odp.: Zamawiający wymaga zaoferowania produktu jakości medycznej, spełniającego wszystkie wymagane w specyfikacji parametry, wolny od silnych wodorotlenków sodu, potasu i baru i silnych zasad, bezwzględnie eliminujący ryzyko pylenia podczas stosowania, gwarantujący prawidłową, niezakłóconą pracę aparatów anestetycznych stosowanych w jednostce i nie powodujący ich uszkodzenia w trakcie stosowania.

Pytanie 2, dot. części nr 34

Czy Wymagane wapno ma być wapnem dopuszczonym przez farmakopee brytyjską i amerykańską z potwierdzającym pismem od producenta?

Odp. : Zamawiający nie wymaga, dopuszcza.

Pytanie 3, dot. części nr 20 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części 20 poz. 1 sterylne filtra oddechowego elektrostatycznego z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci dla dorosłych o skuteczności filtracji bakteryjno-wirusowej >99,998%, wydajności nawilżania 32,3 mg H₂O/L przy V_t 500 ml, przestrzenie martwej 57 ml, o masie 31 g, z minimalną objętością oddechową >180 ml, pakowanego pojedynczo?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 4, dot. części nr 20 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części 20 poz. 2 filtra oddechowego elektrostatycznego z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci dla noworodków, o skuteczności filtracji bakteryjno-wirusowej >99,99%, wydajności nawilżania 26,8 mg H₂O/L przy V_T 500 ml, przestrzeni martwej 11 ml, z minimalną objętością oddechową >35 ml, o oporze przepływu 1,0 cm H₂O przy 10L/min, jednorazowego użytku, pakowany pojedynczo?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 5, dot. części nr 20 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części 20 poz. 3 filtra mechanicznego, sterylne, przeciwbakteryjne i przeciwwirusowe, hydrofobowe, o czasie użycia do 24 godz., stosowany w anestezji i intensywnej terapii w układach oddechowych od strony respiratora, z portem do kapnografii, o wadze 36 g, skuteczności filtracji >99,999%, złączami 22M/15F-22F/15M, pakowany pojedynczo?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 6, dot. części nr 28

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części 28 poz. 1 maski nadkrtaniowej w rozmiarach 1,5 ; 2; 2,5 ; 3 ; 4 zgodnych z wymogami SWZ oraz w rozmiarze 1 bez kanału gastrycznego, który fabrycznie nie występuje?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.





Pytanie 7, dot. części nr 36

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części 36 poz. 1 resuscytatora jednorazowego użytku z zaworem nadciśnieniowym 40 cm H₂O, z rezerwuarem tlenu, drenem o długości 3 m, z workiem samorozprężalnym o pojemności 280 ml i maską w rozmiarze 1 pakowanym pojedynczo, oraz z workiem samorozprężalnym o pojemności 550 ml i maską w rozmiarze 1 – pakowanym pojedynczo do wyboru przez Zamawiającego?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 8, dot. części nr 47

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części 47 poz. 1 zamkniętego systemu do odsysania na 72h, do rurek intubacyjnych i tracheostomijnych w rozmiarach Fr 10, 12, 14, 16, w którym cewnik zakończony atraumatycznie otworem centralnym bez ostrych krawędzi, z ergonomiczną zastawką do odsysania umożliwiającą precyzyjną kontrolę siły ssania wraz z pewnym zatraskowym systemem blokowania, z mocnym transparentnym rękawem, z markerami długości ułatwiającymi prawidłowe umieszczenie cewnika, skalowany co 2 cm, z linią do płukania zakończoną kapturkiem zintegrowanym z portem zapobiegającym utracie kapturka, z obrotową zastawką separującą izolującą cewnik do płukania, z zamknięciem 45 stopni zapobiegającym przesuwaniu cewnika, z widełkami do odłączenia systemu, ograniczającymi dyskomfort pacjenta, naklejkami z dniami tygodnia oraz martwą przestrzenią; zestaw sterylny, jednorazowy, pakowany pojedynczo na każdym zestawie nadruk nr serii i daty ważności, nazwa i opis w języku polskim z dodatkowym łącznikiem do podawania leków wziewnych pakowany oddzielnie?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 9, dot. części nr 53

Czy Zamawiający w części 53 poz. 1 oczekuje przestrzeni martwej noworodkowo-pediatrycznej?

Odp.: Tak, zamawiający oczekuje przestrzeni martwej noworodkowo-pediatrycznej

Pytanie 10, dot. części nr 53

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części 53 poz. 1 przestrzeni martwej noworodkowo-pediatrycznej rozciągliwej w zakresie 49mm do 100 mm z portem 7,6mm i złączami 15M-15F, jednorazowego użytku, pakowanej pojedynczo?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 11, dot. §9 ust. 1 pkt. a) załącznik nr 3

Zwracamy się z prośbą o zmniejszenie kar umownych do wysokości 0,5% wartości brutto niedostarczonej partii zamówienia za każdy rozpoczęty dzień zwłoki.

Odp. Zgodnie z wzorem umowy załączonym do SWZ.

