



Poznań, dnia 12.01.2021r.

Dz. Z. P. 47/ 20

Uczestnicy postępowania

prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości zamówienia powyżej równowartości kwoty określonej w przepisach wykonawczych wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy - Prawo zamówień publicznych na dostawę wyrobów medycznych - opublikowanego w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej w dniu 28.12.2020 r. pod numerem 2020 /S 252-635061

WYJAŚNIENIE NR 2 TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

W związku z otrzymanymi zapytaniem dotyczącymi treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia Zamawiający na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r - Prawo zamówień publicznych (tj. Dz.U z 2019r poz. 1843 ze zm.) poniżej zamieszcza treść zapytań wraz z odpowiedziami.

Zestaw 1

1. Czy Zamawiający w części 18, wyłączy pozycję nr 2 do odrębnego pakietu z uwagi na fakt, iż wymagany produkt nie jest wyrobem medycznym, ale farmaceutycznym i jest to produkt 1 producenta, do którego nie ma produktów równoważnych. Taka budowa pakietu stawia w pozycji uprzywilejowanej firmę Medtronic.

Uzasadnienie

Opis jednoznacznie, literalnie charakteryzuje produkt jednego - Medtronic i jest niezgodny z, art. art. 7 ust. 1 Ustawy PZP dotyczących zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców. Stanowi naruszenie Prawa Zamówień Publicznych w tym zakresie.

Zamawiający musi zachować zasadę uczciwej konkurencji (art. 29 ust. 2 Pzp). Nie może opisywać przedmiotu zamówienia przez wskazanie znaków towarowych, patentów, pochodzenia, źródło, szczególnego procesu, który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego wykonawcę, jeżeli mogłoby to doprowadzić do uprzywilejowania lub wyeliminowania niektórych wykonawców (art. 29 ust. 3 Pzp). Już Zespół Arbitrów w jednym ze swoich wyroków wskazuje, iż „zasada równego traktowania podmiotów ubiegających się o zamówienie publiczne i zasada prowadzenia postępowania w sposób gwarantujący zachowanie uczciwej konkurencji obejmują wszelkie czynności Zamawiającego i dotyczą wszystkich faz postępowania o udzielenie zamówienia publicznego”(sygn. akt. UZP/ZO/O-1677/06).

Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia stosuje dyskryminację pośrednią – produkt nie jest nazwany wprost, ale wymogi oraz parametry przedmiotu zamówienia określone tak, że może je spełnić jeden konkretny produkt oraz dyskryminacji bezpośredniej - użycie znaków towarowych, oznaczeń, patentów lub pochodzenia. W związku z powyższym żądamy wykreślenia opisu charakteryzującego technologie jednego producenta i dopuszczenie produktu równoważnego innych Wykonawców. Jednocześnie przytaczamy orzeczeni KIO:

8. orzeczenie KIO z 14.11.2016 r., KIO 2037/16, KIO 2039/16
9. orzeczenie KIO z 23.03.2011 KIO 483/11

W przypadku pozostawienia zapisów dyskryminujących potencjalnych wykonawców i utrzymania firmy Medtronic w pozycji uprzywilejowanej będziemy zmuszeni powiadomić właściwe organa i organ założycielski o stosowanych praktykach w Państwa placówce

Odp: Zamawiający wykreśla z części nr 18 poz. 2. tj. woda sterylna do nawilżania gazów o pojemności 300-350 ml. W wyniku dokonanej korekty część 18 – Akcesoria do filtracji i do nawilżania stosowane w anestezji i intensywnej terapii. Zestawy do nebulizacji leków, zawiera 3 pozycje. Stosowanej zmiany dokonano w formularzu asortymentowo-cenowym załączniku nr 1 w części 18, który stanowi załącznik do niniejszych wyjaśnień. Zamawiający informuje, iż uwzględni wykreśloną pozycję w kolejnym postępowaniu.





2. Czy Zamawiający w części 18, pozycja nr 4 dopuści produkt równoważny tj.
Kompletny zestaw do nebulizacji z przewodem tlenowym dł. 200 - 213 cm, pozostałe parametry zgodnie z siwz?

Uzasadnienie

Długość 213 cm - jednoznacznie, literalnie charakteryzuje produkt jednego - Medtronic i jest niezgodny z, art. art. 7 ust. 1 Ustawy PZP dotyczących zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców. Stanowi naruszenie Prawa Zamówień Publicznych w tym zakresie.

Zamawiający musi zachować zasadę uczciwej konkurencji (art. 29 ust. 2 Pzp). Nie może opisywać przedmiotu zamówienia przez wskazanie znaków towarowych, patentów, pochodzenia, źródła, szczególnego procesu, który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego wykonawcę, jeżeli mogłoby to doprowadzić do uprzywilejowania lub wyeliminowania niektórych wykonawców (art. 29 ust. 3 Pzp).

Odp: Tak, zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania zestawu do nebulizacji z drenem o długości w przedziale 200-213 cm, pozostałe parametry bez zmian.

Zestaw 2

Pakiet nr 18 poz. 1, 4:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 18 pozycji 1, co umożliwi złożenie większej liczbie wykonawców oferty, a Zamawiającemu uzyskanie korzystnej oferty cenowej ?

Odp: Nie, zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie poz.1

Pakiet nr 18 poz. 3 :

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie jako równoważny filtr o objętości oddechowej 150 – 1500ml ? Pozostałe parametry zgodnie z SWIZ.

Odp: Tak, zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie filtru o objętości oddechowej 150-1500ml z zachowaniem pozostałych parametrów specyfikacji.

Pakiet nr 31 poz. 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie cewnika o długości 200cm ? Pozostałe parametry zgodnie z SWIZ.

Odp: Tak, zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie cewnika z od długości 200cm i tym samym określa parametr długości dla poz.1 w przedziale 200 - 215 cm z zachowaniem pozostałych parametrów opisanych w specyfikacji.

Zestaw 3

Czy Zamawiający w Części nr 10 poz. 1 i 2 dopuści kranik bez optycznie zaznaczonego kierunku przepływu w formie strzałki? Taki opis wskazuje na jednego wykonawcę.

Odp: Tak, zamawiający dopuszcza w poz. 1 i 2 kranik bez optycznie zaznaczonego kierunku przepływu w formie strzałki.

Zestaw 4

Pytanie pakiet 23 poz.2

W ramach zwiększenia konkurencyjności ofert prosimy Zamawiającego o dopuszczenie butelki do zbierania, przechowywania, mrożenia i pasteryzacji pokarmu kobiecego, jednorazowego użytku, sterylną lub mikrobiologicznie czystą z nakrętką, nie zawierającą ftalanów, nie zawierającą bisfenolu przeznaczoną do użytku szpitalnego poj. 100-150ml.

Odp: Tak, Zamawiający dopuszcza butelki o pojemności w zakresie 100-150 ml, pozostałe parametry bez zmian.





www.gpsk.ump.edu.pl

Zestaw 5

Część nr 34, poz. 1,2

Czy Zamawiający w w/w pozycji dopuści szwy syntetyczne, monofilamentowe, niepowlekane, wchłaniające się w okresie 90-120 dni, składające się z kopolimeru kwasu glikolowego i kaprolaktanu, o czasie podtrzymywania ok. 4 tygodni (po 7 dniach ok. 70%, po 14 dniach ok. 40%, po 21 dniach ok. 15%, po 28 dniach ok. 5%)?

Odp: Nie, zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy zawarte w specyfikacji.

Część nr 34, poz. 1

Czy w w/w pozycji Zamawiający dopuści igłę o długości 30 mm?

Odp: Tak, Zamawiający dopuszcza igłę o długości 30 mm, przy zachowaniu pozostałych parametrów zawartych w specyfikacji.

Część nr 34, poz. 2

Czy w w/w pozycji Zamawiający dopuści szew o długości 75 cm?

Odp: Tak, Zamawiający dopuszcza szew o długości 75 cm, przy zachowaniu pozostałych parametrów zawartych w specyfikacji.

Część nr 34, poz. 3

Czy w w/w pozycji Zamawiający dopuści szwy chirurgiczne wchłaniające monofilamentowe, syntetyczne, niepowlekane o zdolności podtrzymywania tkankowego po 28 dniach 65-70% oraz o okresie absorpcji 180-210 dni?

Odp: Tak, Zamawiający dopuszcza szwy o proponowanych parametrach, przy zachowaniu pozostałych wymagań zawartych w specyfikacji.

Załącznik:

Formularz asortymentowo-cenowy z uwzględnieniem powyższych zmian.

Z poważaniem



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

