

# SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ

Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji

w Poznaniu

im. prof. Ludwika Bierkowskiego



## Dział Zamówień Publicznych

ul. Dojazd 34, 60-631 Poznań

tel. 61-846-47-70,

www.szpitalmswia.poznan.pl

zamowienia@szpitalmswia.poznan.pl

Poznań, dnia 10.07.2020 roku

ZP/p/2374-27/2020

**Do wszystkich Wykonawców  
ubiegających się udzielenie  
zamówienia publicznego**

**Dotyczy:** postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pod nazwą: „Dostawa materiałów opatrunkowych i testów paskowych do oznaczania poziomu glukozy”. Nr postępowania: Zp/p/27/2020.

### WYJAŚNIENIE TREŚCI SIWZ Nr 1, 2

Zgodnie z art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2019 r., poz. 1843 ze zm.), Zamawiający Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Poznaniu, im. prof. Ludwika Bierkowskiego, informuje, że w przedmiotowym postępowaniu wpłynął wniosek o wyjaśnienie treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (SIWZ). Zamawiający niniejszym udziela odpowiedzi na zadane pytania:

#### Zestaw zapytań nr 1

##### Pytanie 1

###### Część nr 1

**Pozycja 3** - czy Zamawiający dopuści możliwość wyłączenia wymienionej pozycji i utworzenia z niej odrębnego przedmiotu zamówienia? Pozwoli to na złożenie konkurencyjnej oferty większej liczbie Wykonawców.

###### Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w pozycji nr 3 gazy w rozmiarze ½ x ½ m.

##### Pytanie 2

###### Część nr 1

**Pozycja 4, 25-27** - Czy Zamawiający dopuści możliwość zmiany w zakresie klasyfikacji kompresów gazowych niejałowych w przypadku, gdy producent w związku z wejściem w życie rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG, dokona zmiany klasyfikacji?

Producenci w ramach procesu uzyskiwania deklaracji zgodności w związku z wymaganiami w/w rozporządzenia mogą dokonywać zmiany klasyfikacji wyrobu medycznego. Co oznacza, że wyrób medyczny, który zgodnie z obecnie obowiązującymi przepisami ma klasę IIa reg. 7 może zostać zakwalifikowany do klasy I reg.4. Nie wynika to ze zmiany jego parametrów technicznych czy jakościowych, bo te pozostaną bez zmian, lecz podejścia producenta do procesu sklasyfikowania

wyrobów gazowych niesterylnych, jako produktów nie będących już wyrobem inwazyjnym do procedur tzw. „wysokiego ryzyka”.

W związku z powyższym wnosimy o wprowadzenie zmian postanowień umowy poprzez dodanie poniższego zapisu:

"Strony dopuszczają możliwość zmiany umowy w zakresie dotyczącym zmiany klasy wyrobu medycznego w przypadku, gdy producent wyrobu medycznego, w związku z wejściem w życie rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylenia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG, dokona zmiany klasy tego wyrobu medycznego."

### **Odpowiedź Zamawiającego**

Zamawiający dopuszczają możliwość zmiany umowy w zakresie dotyczącym zmiany klasy wyrobu medycznego w przypadku, gdy producent wyrobu medycznego, w związku z wejściem w życie rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylenia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG, dokona zmiany klasy tego wyrobu medycznego."

### **Pytanie 3**

#### **Część nr 1**

**Pozycja 23** - czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opatrunków jałowych, samoprzylepnych, do zabezpieczenia kaniul, z wcięciem w rozmiarze 7 x 9 cm?

### **Odpowiedź Zamawiającego**

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie opatrunku w rozmiarze 7 x 9 cm.

### **Pytanie 5**

#### **Część nr 1**

**Pozycja 40** - czy Zamawiający może określić jaki rozmiar kompresów miał na myśli?

### **Odpowiedź Zamawiającego**

Zamawiający wymaga zaoferowanie kompresów w rozmiarze 10 x 10 cm.

### **Pytanie 5**

#### **Część nr 3**

**Pozycje 1-8** - czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opatrunków pokrytych hypoalergicznym klejem z syntetycznego kauczuku - pozostałe parametry zgodnie z SIWZ?

### **Odpowiedź Zamawiającego**

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie opatrunków pokrytych hypoalergicznym klejem z syntetycznego kauczuku.

### **Pytanie 6**

#### **Część nr 8**

**Pozycja 1** - czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu gdzie w składzie jest 6 sztuk kompresów z gazy bawełnianej oraz 4 tampony z gazy bawełnianej (tupfery) – pozostałe parametry zgodnie z SIWZ?

### **Odpowiedź Zamawiającego**

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania zestawu gdzie w składzie jest 6 sztuk kompresów z gazy bawełnianej oraz 4 tampony z gazy bawełnianej (tupfery) – pozostałe parametry zgodnie z SIWZ?

### **Pytanie 7**

#### **WZÓR UMOWY**

Wnosimy o wprowadzenie do umowy nowego paragrafu regulujące skutki wystąpienia siły wyższej mającej wpływ na realizację obowiązków wynikających z łączącej strony umowy. Proponowane brzmienie:

### **Siła Wyższa**

1. Strony umowy zgodnie postanawiają, że nie są odpowiedzialne za skutki wynikające z działania siły wyższej, w szczególności pożaru, powodzi, ataku terrorystycznego, klęsk żywiołowych, zagrożeń epidemiologicznych, a także innych zdarzeń, na które strony nie mają żadnego wpływu i których nie mogły uniknąć bądź przewidzieć w chwili podpisania umowy (siła wyższa).
2. Strona umowy, u której wyniknęły utrudnienia w wykonaniu umowy wskutek działania siły wyższej, jest obowiązana do bezzwłocznego poinformowania drugiej strony o wystąpieniu i ustaniu działania siły wyższej. Zawiadomienie to określa rodzaj zdarzenia, jego skutki na wypełnianie zobowiązań wynikających z Umowy, zakres asortymentu, którego dotyczy, i środki przewidziane, aby te konsekwencje złagodzić.
3. Strona, która dokonała zawiadomienia o zaistnieniu działania siły wyższej, jest zobowiązana do kontynuowania wykonywania swoich zobowiązań wynikających z Umowy, w takim zakresie, w jakim jest to możliwe, jak również jest zobowiązana do podjęcia wszelkich działań zmierzających do wykonania przedmiotu umowy, a których nie wstrzymuje działanie siły wyższej.
4. Obowiązki, których Strona nie jest w stanie wykonać na skutek działania siły wyższej, na czas działania siły wyższej ulegają zawieszeniu, tzn. w czasie działania siły wyższej ww. obowiązki nie są wykonywane, a terminy ich wykonania ulegają przedłużeniu o okres działania siły wyższej. W czasie istnienia utrudnień w wykonaniu umowy na skutek działania siły wyższej w szczególności nie nalicza się przewidzianych kar umownych ani nie obciąża się drugiej strony umowy kosztami zakupów interwencyjnych.
5. W przypadku, gdy utrudnienia w wykonaniu umowy na skutek działania siły wyższej utrzymują się dłużej niż trzy miesiące od czasu stwierdzenia wystąpienia siły wyższej, każda ze stron może rozwiązać umowę ze skutkiem natychmiastowym w części objętej działaniem siły wyższej. Rozwiązanie umowy ze skutkiem natychmiastowym następuje w formie pisemnej pod rygorem nieważności.

Wprowadzenie powyższej regulacji pozwoli na jednoznaczne określenie obowiązków stron w przypadku wystąpienia siły wyższej. Wskazać bowiem należy, iż siła wyższa traktowana jest jako jedna z przesłanek wyłączających odpowiedzialność na zasadzie ryzyka, a więc również umożliwiających wykonawcy uwolnienie się od ponoszenia odpowiedzialności za niewykonanie lub niewłaściwe wykonanie tej umowy, w tym za uchybienia terminowi wykonania zakontraktowanych prac czy dostaw. Jednakże w celu zapewnienia ochrony interesów obu stron umowy w przypadku wystąpienia siły wyższej wprowadzenie powyższych zapisów pozwoli na podjęcie działań mających na celu ograniczenie negatywnych skutków wynikających z tego stanu.

### **Odpowiedź Zamawiającego**

Zamawiający nie wyraża zgody.

### **Zestaw zapytań nr 2**

#### **Pytanie 1**

Część 4 pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opatrunku sterylnego, przezroczystego, półprzepuszczalnego do mocowania kaniul i cewników centralnych z jednym, szerokim, laminowanym paskiem mocującym? Opatrunek z takim paskiem znany jest użytkownikom w

Państwa placówce, gwarantuje on bardziej stabilne mocowanie cewnika i zwiększa bezpieczeństwo stosowania opatrunku. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

### **Odpowiedź Zamawiającego**

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie opatrunku sterylnego, przezroczystego, półprzepuszczalnego do mocowania kaniul i cewników centralnych z jednym, szerokim, laminowanym paskiem mocującym.

**Niniejszy dokument stanowi integralną część SIWZ i jest wiążący dla wszystkich Wykonawców ubiegających się o udzielenie niniejszego zamówienia publicznego.**

Wyk. w 1 egz.  
1/ strona internetowa  
2/ a/a  
Druk: Anna Górską

KIEROWNIK  
Działu Zamówień Publicznych  
mgr Anna Górską

DYREKTOR  
SAMODZIELNEGO PUBLICZNEGO  
ZAKŁADU OPIEKI ZDROWOTNEJ  
MINISTERSTWA SPRAW WEWNĘTRZNYCH I ADMINISTRACJI  
w Poznaniu im. prof. Ludwika Bierkowskiego  
dr n. med. Witold Pstrąg-Bieleński