



Dz. Z. P. – 22/2019

Poznań, dnia 5 czerwca 2019 roku

**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.  
**Ogłoszenie o zamówieniu opublikowane w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej w dniu 21.05.2019 roku, pod numerem: 2019/S 097 - 233850**

### WYJAŚNIENIE TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

W związku z pytaniami dotyczącymi specyfikacji istotnych warunków zamówienia złożonymi przez Wykonawców, w imieniu Zamawiającego, Ginekologiczno-Położniczego Szpitala Klinicznego Uniwersytetu Medycznego im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu, na podstawie art. 38 ust. 1, 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. - Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2018 r., poz. 1986) wyjaśniam:

#### Zestaw nr 1

Pytanie 1 do części nr 31: Przewód laparoskopowy  
Czy Zamawiający dopuści wyspecyfikowany przewód o długości 4,5m?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

#### Zestaw nr 2

1. dot. zapisów umowy §2 ust. 1

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o modyfikację Projektu Umowy poprzez dopisanie: „przy jednorazowym zamówieniu powyżej 150,00 zł. netto”.

Prośbę motywujemy tym, że dla zamówień poniżej 150,00 zł. koszty transportu, na które składają się m in. koszty opakowania transportowego, robocizny, koszty wydrukowania listów przewozowych, koszty dostarczenia towaru do przewoźnika, są wyższe niż wartość marży uzyskanej ze sprzedaży towaru o takiej wartości.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

2. dot. zapisów umowy § 9

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów § 9 w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto a nie brutto.

VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągnięte przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.**

#### Zestaw nr 3

##### Część 13

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji nr 1 wysokiej klasy kompresów żelowych o wymiarach 13 x 14 cm, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

##### Część 19

1. Celem zwiększenia konkurencyjności złożonych ofert oraz podniesienia jakości zaoferowanych produktów, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji 1 – 3 kołderki grzewczych, przewyższających jakościowo opisane w SIWZ, niżej wymienionych

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji nr 1 kołderki grzewczych na całe ciało pacjenta dorosłego o parametrach przewyższających opisane kołderki w SIWZ, niżej wymienionych:

Kołderka grzewcza na całe ciało pacjenta dorosłego, równomiernie rozprowadzająca ciepłe powietrze, nie zawierająca perforacji, przezierna dla promieni RTG, charakteryzująca się filtrowaniem powietrza, nie powodująca zbędnych ruchów powietrza podczas użytkowania, dwukolorowa, zawierająca adapter do połączenia z urządzeniem do ogrzewania pacjenta.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji nr 2 kołderki grzewczych pod całe ciało pacjenta dorosłego o parametrach przewyższających kołderki opisane w SIWZ, niżej opisane:

Kołderka grzewcza pod całe ciało pacjenta dorosłego o wymiarach 200 cm x 102 cm +/- 2 cm stosowana do zabiegu w pozycji litotomicznej, równomiernie rozprowadzająca ciepłe powietrze, nie zawierająca perforacji, przezierna dla promieni RTG, charakteryzująca się filtrowaniem



powietrza, nie powodująca zbędnych ruchów powietrza podczas użytkowania, dwu kolorowa, zawierająca adapter do połączenia z urządzeniem do ogrzewania pacjenta.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

4. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji nr 4 kołderki grzewczych, pediatrycznych o parametrach przewyższających opisane w SIWZ, niżej wymienione:  
Kołderka grzewcza, pediatryczna o wymiarach: 142 cm x 100 cm +/- 2 cm, równomiernie rozpraszająca ciepłe powietrze, nie zawierająca perforacji, przezierna dla promieni RTG, charakteryzująca się filtrowaniem powietrza, nie powodująca zbędnych ruchów powietrza podczas użytkowania, dwu kolorowa, zawierająca adapter do połączenia z urządzeniem do ogrzewania pacjenta.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

5. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający w pozycjach 1 – 3 pod pojęciem „kompatybilna z systemem Bair Hugger 775” miała na myśli to, że kołderka ma pasować do urządzenia posiadanego na Oddziale bez zastosowania jakichkolwiek zbędnych adapterów.

**Odpowiedź: Tak.**

#### Zestaw nr 4

##### Część 5

1. W związku z możliwością złożenia oferty na nieporównywalną łączną ilość chusteczek (op. 56 szt. – 1.400.000 szt. / op. 72 szt – 1.800.000 szt.) prosimy o podania łącznej ilości sztuk zamawianych chusteczek.

**Odpowiedź: Łączna ilość zamawianych chusteczek wynosi 1 800 000 sztuk.**

2. Czy Zamawiający wymaga wyceny chusteczek w opakowaniu z twardym klipsem wielokrotnego otwierania i zamykania?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

3. Czy Zamawiający dopuści chusteczki pakowane po 50 szt., z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

4. Czy Zamawiający dopuści chusteczki pakowane po 80 szt., z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

##### Część 42 poz 1-4

Czy zamawiający wyrazi zgodę aby na potwierdzenie zgodności z normą EN 455 dostarczyć raport testowy wykonany przez producenta? Pragniemy poinformować iż w przypadku rękawic diagnostycznych, Jednostka Notyfikowana nie bierze udziału w procesie oceny zgodności wyrobu medycznego a deklarację dla takiego wyrobu wystawia producent lub wytwórca.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

##### Poz 2

Czy zamawiający dopuści rękawice pakowane po 150 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**

##### Poz 2

Czy zamawiający dopuści rękawice o sile zrywania 6N w całym okresie przechowywania?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

##### Poz 3

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic zgodnych z normą EN 374-1 z wyłączeniem klauzuli 5.3.2?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

##### Poz 4

Czy zamawiający odstąpi od wymogu potwierdzenia badaniem HPLC braku dodatków chemicznych takich jak MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD a jednocześnie wyrazi zgodę na udokumentowanie powyższego za pomocą karty katalogowej z przedstawionym składem chemicznym rękawicy?

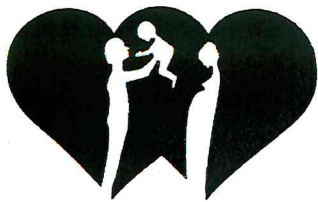
**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

#### Zestaw nr 5

##### Pytanie nr 1, Część 60

Czy zamawiający, w części 60 komora wilgotna oka ma zamiar zamówić „komorę wilgotną oka, (jednorazową osłonkę oka) małą, (...)” op 200, gdzie opakowanie zbiorcze tzw. szpitalne to 20 szt. ( 1 op / 20 szt ) czyli łączną ilość 4000 szt.

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga, zgodnie z zapisem SIWZ, 200 szt., tj.: 200 komór pakowanych w pojedyncze opakowania.**



[www.gpsk.ump.edu.pl](http://www.gpsk.ump.edu.pl)

**Zestaw nr 6**

Prosimy zamawiającego o doprecyzowanie czy w zadaniu 46 wymaga aby zaoferowana maska posiadała klapkę po broda ułatwiającą zakładanie i prawidłowe dopasowanie maski?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza maskę, która posiada klapkę pod broda.

**Zestaw nr 7**

**Pytanie dotyczy część 38 poz. 1 i 2:**

Prosimy o potwierdzenie zgodnie z wymaganiami SIWZ, że Zamawiający oczekuje zaoferowania produktów zarejestrowanych jako wyroby medyczne zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 roku o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2015 roku, poz. 876 i 1918)?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

**Zestaw nr 8**

**Pytanie 1** Pakiet 35 Pozycja 1

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie numeru katalogowego lub numeru REF drenu

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**Pytanie 2**

Czy Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający uznaje.

**Zestaw nr 9**

**Pytanie nr – dotyczy Część nr 47**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu w skład którego wchodzi serweta 180x300cm z otworem otoczonym taśmą lepna o średnicy 12cm oraz dodatkowa serweta 2w 100x150cm. Serwety wykonane z laminatu dwuwarstwowego chłonnego i nieprzemakalnego o gramaturze 60g/m<sup>2</sup>. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**Zestaw nr 10**

**Dotyczy pakiet nr 57 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści preparat zarejestrowany jako produkt biobójczy a nie jako wyrób medyczny?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

**Zestaw nr 11**

**Umowa par 2 ust. 6**

Prosimy o wykreślenie z projektu umowy par. 2 ust. 6. Proponowany zapis umowny jest obejściem art. 144 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych zakazującego jakichkolwiek zmian umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru wykonawcy. Niedopuszczalne jest wymaganie od Wykonawcy, aby był przygotowany na zmianę ilości poszczególnych pozycji towaru, czyli przedmiotu zamówienia (a tym samym zmianę umowy), w sposób zależny jedynie od woli Zamawiającego. SIWZ zawiera bowiem, stosownie do art. 36 ust. 1 pkt 3 ustawy pzp opis przedmiotu zamówienia, stanowiącego integralną część umowy o zamówienie, i wykonawca składa ofertę, która jest związana, tylko w zakresie tak opisanego przedmiotu. Tylko w ten sposób wykonawca, znając przedmiot zamówienia, tj. poszczególne pozycje towaru i ich ilość, może prawidłowo przygotować i skalkulować ofertę. Zamawiający oczekując od wykonawcy pełnej gotowości na zmianę przedmiotu zamówienia, tj. ilości poszczególnych pozycji towaru, według własnego uznania, samowolnie ingeruje w treść umowy (zmienia jej przedmiot), co jest niedopuszczalne w świetle art. 144 pzp.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Umowa par 9 ust. 1 b i c oraz 2 a**

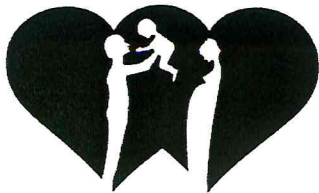
Czy Zamawiający dopuszcza zmianę wysokości kar umownej za odstąpienie od umowy do części niezrealizowanej umowy zamiast wartości nominalnej umowy, tj. w § 9 ust. 1b i c i 2a projektu umowy zamiast zwrotu „wartości brutto umowy” wpisanie zwrotu: „wartości brutto niezrealizowanej części umowy”

Wskazanie 10% całkowitej wartości umowy za opóźnienie z dostarczeniem zamówionej partii towaru jest nieadekwatne do szkody, którą Szpital może z tego tytułu ponieść. Obwarowanie Wykonawcy tak wysokimi karami umownymi stoi w sprzeczności z istotą instytucji kary umownej. Zgodnie z Orzecznictwem Sądu Najwyższego (Wyrok z dnia 29.12.1978r., IV CR 440/798) “Kara umowna – jako rażąco wygórowana powinna ulec zmniejszeniu w stopniu dostosowanym do tej dysproporcji. W przeciwnym razie kara umowna – tracąc charakter surogatu odszkodowania (art.483 § 1 k.c.) - prowadzi do nieuzasadnionego wzbogacenia wierzyciela”.

Wykonawca wskazuje, że zgodnie z art. 139 ustawy prawo zamówień publicznych w do umów w sprawach zamówień publicznych stosuje się posiłkowo przepisy kodeksu cywilnego. Kluczowy natomiast przepis kodeksu cywilnego dotyczący zasady swobody zawierania umów, art. 3531 k.c., odwołuje się do takich klauzul generalnych jak „właściwość (natura) stosunku prawnego” oraz „zasady współżycia społecznego”. Zamawiający,

Strona 3 z 5





będąc stroną narzucającą treść umowy, kształtując jej treść, musi mieć na względzie w/w przepis i mieć na uwadze fakt, że treść i cel umowy nie może sprzeciwiać się w/w klauzulom generalnym. Prawo Zamawiającego do kształtowania umowy jest ograniczone również art. 5 kc, zgodnie z którym nie można czynić ze swojego prawa użytku, który byłby sprzeczny ze społeczno – gospodarczym przeznaczeniem tego prawa lub z zasadami współżycia społecznego, a działanie polegające na czynieniu takiego użytku nie jest uważane za wykonywanie prawa i nie korzysta z ochrony. Bez wątplenia nakładanie na Wykonawcę kary umownej odnoszącej się do wartości całej umowy, a nie tylko jej niezrealizowanej części w przypadku odstąpienia od umowy powoduje bezpodstawne wzbogacenie się Zamawiającego, bowiem jego ewentualna szkoda ogranicza się jedynie do wartości niezrealizowanej na skutek odstąpienia części umowy.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

#### Zestaw nr 12

##### Część 42 pozycja 1.

Zwracamy się do zamawiającego o dopuszczenie rękawicy alternatywnej:

Rękawice nitylowe, bezpudrowe, niesterylne, chlorowane od wewnątrz, tekstura na końcach palców, grubość na palcu 0,12mm +/- 0,02mm, na dłoni 0,07 +/- 0,02mm, długość min. 240mm. AQL 1, siła zrywu przed starzeniem min. 6,0N - potwierdzone raportem z badań wg EN 455 producenta; rękawice odporne na przenikanie wirusów wg ASTM F 1671 lub równoważnej. Przebadane wg EN 374, zgodne z EN 455 - 1, 2, 3. lub równoważną. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualnej kat. III. Opakowanie 100szt. Kolor różowy/malinowy. Rozmiary S-XL.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

##### Część 42 pozycja 2.

Zwracamy się do zamawiającego o dopuszczenie rękawicy alternatywnej:

Rękawice nitylowe, bezpudrowe, niesterylne, chlorowane od wewnątrz, tekstura na końcach palców, grubość na palcu 0,12mm +/- 0,02mm, na dłoni 0,07 +/- 0,02mm i mankietcie 0,06 +/- 0,02mm, długość min. 240mm. AQL 1, siła zrywu (mediana) min. 6,0N - potwierdzone raportem z badań wg EN 455 producenta; rękawice odporne na przenikanie wirusów wg ASTM F 1671. Przebadane wg EN 374 lub równoważnych. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualnej kat. III. Dopuszczone do kontaktu z żywnością, potwierdzone piktogramem na opakowaniu. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Opakowanie 100szt. Kolor lawendowy/fioletowy. Rozmiary XS-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

##### Część 42 pozycja 3

Zwracamy się do zamawiającego o dopuszczenie rękawicy alternatywnej:

Rękawice diagnostyczne nitylowe, bezpudrowe, z przedłużonym mankietem, niebieskie, chlorowane od wewnątrz, teksturowane na palcach, mankiet rolowany. AQL <1,5, grubość ścianki: na palcu 0,16mm +/- 0,02mm, na dłoni 0,10 +/- 0,02mm, na mankietcie 0,08 +/- 0,02mm, długość min. 290mm, siła zrywu (mediana) min. 9,0N – potwierdzone badaniami producenta wg EN 455. Wyrób medyczny i środek ochrony osobistej kat. III. Zgodne z EN 455, ASTM F1671, ASTM F1670, odporne na przenikanie: min. 3 substancji chemicznych na min. 2 poziomie zgodnie z EN 374-1, mikroorganizmów wg EN 374-2, min. 6 środków dezynfekcyjnych na min. 3 poziomie - potwierdzone badaniami wg EN 374-3 z jednostki niezależnej oraz informacją na opakowaniu, przebadane na przenikanie leków cytostatycznych z informacją na opakowaniu. Rozmiary S-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu. Pakowane po 100 sztuk.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

##### Część 4 pozycja 4

Zwracamy się do zamawiającego o dopuszczenie rękawicy alternatywnej:

Rękawice lateksowe, bezpudrowe, niesterylne, teksturowane na palcach i dłoni, grubość na palcu 0,12±0,02mm, na dłoni 0,11±0,02mm, na mankietcie 0,09±0,02mm, długość min. 240mm. AQL 1; siła zrywu min. 6N wg EN 455 - potwierdzone badaniami producenta. Zgodnie z normami ; EN 420; EN 374 (1-2-3); EN 388; ASTM F 1670 oraz ASTM F 1671, lub równoważnymi. Przebadane na przenikanie substancji chemicznych oraz cytostatyków zgodnie z normą EN 374 oraz informacją na opakowaniu. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny zgodnie z Dyrektywą o wyrobach medycznych 93/42/EEC & 2007/47/EC środek ochrony indywidualnej kat. III zgodnie z Dyrektywą o Środkach Ochrony Indywidualnej - PPE 89/686/EEC. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Opakowanie 100 sztuk. Rozmiary XS-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.

#### Zestaw nr 13

##### Część nr 37 poz. 1

Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów wyposażony w filtr Auto Air Stop zapobiegający przedostawaniu się powietrza do linii gdy butelka jest pusta, utrzymuje stały poziom płynu, zapobiega cofaniu się krwi, hydrofobowy filtr na końcu drenu, bez dodatkowego portu? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SIWZ.



**GINEKOLOGICZNO-POŁOŻNICZY  
SZPITAL KLINICZNY  
UNIwersYTETU MEDYCZNEGO**

im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu  
ul. Polna 33, 60-535 Poznań

NIP: 781-16-21-484

REGON: 000288840

KRS: 0000002866

[www.gpsk.ump.edu.pl](http://www.gpsk.ump.edu.pl)

Jednocześnie Zamawiający informuje, iż w odniesieniu do Części nr 59 – Siatki chirurgiczne i akcesoria stosowane do leczenia zaburzeń statyki narządów płciowych - odstępuje od wymogu złożenia przez Wykonawcę w celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego, zgodnie z dyspozycją art. 26 ust. 1 ustawy – Pzp - próbek oferowanych wyrobów. W związku z powyższym Zamawiający koryguje zapis Rozdziału VI pkt 2 ppkt 2.5.1, który otrzymuje brzmienie: „Próbek oferowanych wyrobów co najmniej po jednej sztuce w odniesieniu do poszczególnych pozycji w odniesieniu do wszystkich części zamówienia za wyjątkiem Części nr 36, 39 i 59”

Załącznikami do niniejszego pisma są:

- zmieniony zapis rozdz. VI pkt 2 ppkt 2.5.1 SIWZ

Z-ca Dyrektora  
ds. Technicznych  
Przemysław Skorupiński



