

UNIWERSYTECKI DZIECIĘCY SZPITAL KLINICZNY

im. L. Zamenhofs w Białymstoku

15-274 Białystok, ul. Waszyngtona 17; tel. (85)7450595, fax (85) 7450595

Białystok, 18.06.2021 r.

Wszyscy uczestnicy postępowania przetargowego

PN-1/21/29/3

Dotyczy: przetargu nieograniczonego PN- 1/21/29 na dostawę materiałów do przeszczepów.

Informujemy, iż do Zamawiającego wpłynęły zapytania o przytoczonej poniżej treści: na mocy art. 135 ust 2 i 3 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych ust. 1-2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 2019) udzielamy **wyjaśnień do specyfikacji warunków zamówienia.**

Treść pytań:

Pytania dotyczące opisu przedmiotu zamówienia:

1. Dotyczy pakietu nr 7

W oparciu o punkt III opisu przedmiotu zamówienia podpunkt 3 „jeżeli w opisie przedmiotu zamówienia wskazano (...) szczególny proces, który charakteryzuje produkty (...) oznacza to że Zamawiający dopuszcza rozwiązania ofert równoważnych” W odpowiedzi z dnia 14.06.21 Zamawiający nie dopuścił produktu z uwagi na podaną masę. Pragniemy zwrócić Zamawiającemu uwagę, że masa produktu nie była wymagana w opisie przedmiotu zamówienia, dlatego powołując się na zasadę równości i proporcjonalności informujemy, że Zamawiający ma obowiązek równego traktowania wszystkich wykonawców, które powinno występować na każdym etapie postępowania bez stosowania przywilejów ale także środków dyskryminujących wykonawców ze względu na ich właściwości. Odpowiedzi udzielone dnia 14.06.21 mogą naruszać te zasady przez celową eliminację wykonawców i doprowadzenia do sytuacji w której tylko jeden z nich weźmie udział w postępowaniu. W celu uniknięcia takich podejrzeń ponownie zwracamy się do Zamawiającego o uważne przeczytanie pytań i odpowiedź zgodną z SWZ w oparciu o punkt III/3. W razie negatywnej odpowiedzi, prosimy o uzasadnienie zgodne z SWZ. Poniżej przesyłamy ponownie pytanie do analizy.

Czy Zamawiający ze względu na zasadę proporcjonalności i zachowania konkurencyjności zgodzi się na dopuszczenie i uzna za produkt równoważny protezę o następujących cechach : Proteza jądra S/ A- 31mm x B-23 mm- proponujemy wym S/ A-32mm x B-26 mm, M(A-37mm x B-23mm)- proponujemy M A-41mm x B-29mm ; L/A-42x B- 32mm- proponujemy L/A-47mm x B-32mm). Proteza jądra składa się z silikonowych elastomerów zaprojektowanych w kształcie do symulacji jądra w męskiej mosznie, wykonana z długotrwałego silikonu klasy medycznej posiada siatkę do łatwego wszczepienia go za pomocą szwu. Dodatkowa bariera ochronna i gładka powierzchnia, jałowy, pakowany pojedynczo.

Odpowiedź: Zamawiający nie uzna proponowany produkt za równoważny, ponieważ, w myśl ustawodawcy, a także w związku z profilem szpitala Zamawiającego, nim nie jest. „Równoważność oznacza możliwość zaoferowania przez wykonawcę produktów o innych znakach towarowych, patentach lub pochodzeniu, natomiast o takich samych właściwościach wymaganych przez zamawiającego.”

2. Dotyczy pakietu nr 7

Ponieważ zdaniem wykonawcy produkt posiada tą samą funkcjonalność , a różni się tylko niewiele parametryzacją techniczną, dlatego w przypadku odmownej odpowiedzi prosimy o podanie uzasadnienia .

Odpowiedź: W związku ze specyfiką szpitala Zamawiającego oraz fakt, że produkt leczniczy trafia do najmłodszych pacjentów, nie jest możliwe dopuszczenie parametrów technicznych proponowanych przez wykonawcę. Powyższy produkt różni się rozmiarem i masą, a ma to ogromne znaczenie w sytuacji gdy protezuje się mniejsze dzieci, by wspomóc właściwą identyfikację płciową i rozwój psychoseksualny.

3. Dotyczy pakietu nr 4

Czy Zamawiający dopuści:

syntetyczne granule do uzupełniania ubytków kostnych, o składzie β - fosforan trójwapniowy, ulegający stopniowej całkowitej resorpcji w czasie 1 do 6 miesięcy, 100% biokompatybilny, osteokondukcyjny, wytrzymałość mechaniczna 3,6 Mpa, porowatość granulatu 80-90%, w postaci granulek o rozmiarze 3-4 mm, dostarczany w sterylnych opakowaniach:

- opakowanie 10g – 15 szt.
- opakowanie 20g – 10 szt.
- opakowanie 5g – 10 szt.
- opakowanie 10g – 10 szt.?
- syntetyczny substytut kości składający się z uwodnionego hydroksyapatytu 30% (nanożel), produkt gotowy do użycia:
- strzykawka 3cc – 10 szt.
- strzykawka 5cc – 10 szt.?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

4. Dotyczy formularza ofertowego

Czy Zamawiający może skorygować formularz ofertowy wykreślając z pierwszego wersu ilość sztuk (15), ponieważ pierwszy wers opisuje przedmiot zamówienia: „Dostępny jako pasta lub granulki...”. Ilości sztuk są zaś przypisane w kolejnych wersach z podaną gramaturą tego produktu.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

5. Dotyczy umowy

Zapytania do w/w postępowania dotyczące zapisów wzoru umowy:

Zamawiający zmieni wysokość kar umownych określonych w §6 ust. 1 tiret 2 z 5% wartości umowy brutto na 1% wartości niezgodnej dostawy?

Czy Zamawiający doda zapis w §7 ust. 1, że odstąpienie od umowy przez Zamawiającego będzie poprzedzone wezwaniem Wykonawcy do realizowania umowy zgodnie z zawartymi w umowie postanowieniami?

Obecny zapis umowy może powodować uprzywilejowanie jednej ze stron umowy co może być niezgodne z zasadami społeczno – gospodarczymi określonymi w kodeksie cywilnym. W związku z powyższym koniecznym jest zmiana zapisu.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

6. Pytanie 1, dot. § 3 wzoru umowy:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, jakiego terminu dostawy wymaga Zamawiający?

W ww. wzorze umowy Zamawiający wskazuje termin utworzenia depozytu jak i dostaw uzupełniających do depozytu na 24 godziny. Natomiast w Rozdziale XIX SWZ termin dostawy stanowi kryterium oceny, gdzie 7 dni kalendarzowych to maksimum jakie może zaoferować Wykonawca za co otrzyma 0pkt, natomiast za każdy termin dostawy poniżej wskazanego 7-dniowego, proporcjonalnie więcej. Dlatego wnosimy jak we wstępie prosząc o wyjaśnienie.

Odpowiedź: Termin dostawy stanowi kryterium oceny ofert, gdzie 7 dni kalendarzowych to maksimum jakie może zaoferować Wykonawca za co otrzyma 0pkt, natomiast za każdy termin dostawy poniżej wskazanego 7-dniowego, proporcjonalnie więcej.

7. Pytanie 2, dot. § 6 ust. 2 wzoru umowy:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o poprawienie ww. paragrafu. Wskazany w zapisie „§4 ust. 1 Umowy” nie dotyczy terminu dostawy, od którego mają być naliczane kary umowne a terminu płatności. Mając powyższe na uwadze wnosimy jak we wstępie.

Odpowiedź: Zamawiający poprawił ww. paragraf.

8. Pytanie 3, dot. Pakietu nr 3 poz. 2:

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w tej pozycji:

- Drut wiercący piszczelowy fi 2,4mm, długość 311 mm, sterylny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowany parametr. W pozostałym zakresie opis zamówienia pozostaje bez zmian.

9. Pytanie 4, dot. Pakietu nr 2 poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania implantów w poniższej konfiguracji: Implant bezwzrostowy w wersji biokompozytowej oraz PEEK, implant wkręcany dostępny w trzech średnicach 3,5 mm x 15,8 mm, 4,75 mm x 19,1 mm i 5,5 mm x 19,1 mm z tytanowym lub PEEKowym początkiem do mocowania przeszczepu, przy zachowaniu pozostałych parametrów wyrobu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowany parametr. W pozostałym zakresie opis zamówienia pozostaje bez zmian.

10. Pytanie 5, dot. Pakietu nr 2 poz. 7:

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania:

Systemu do rekonstrukcji więzadła przedniego ACL i tylnego PCL oparty na śrubach Biokompozytowych. Implant zbudowany w 30 % z dwufosforanu wapnia i w 70% z PLDLA. Śruba o kronikalnym kształcie ułatwiającym wprowadzenie z miękkim gwintem na całej długości. Proces połączenia dwóch materiałów wzmacnia parametry implantu a mikro pory oraz otwory wzdłuż osi implantu ułatwia przebudowę i przerost kością. Implanty w rozmiarach średnicy 6-10mm i długości 20mm, średnicy 7-12mm i długości 30mm. W celu łatwiejszego i precyzyjniejszego wprowadzania gniazdo śruby stożkowe sześcioramienne Implant w wersji sterylnej pakowany pojedynczo.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowany produkt leczniczy.