

Szpital Specjalistyczny nr 2
Batorego 15
41-902 Bytom
Pismo: 10/10PN/2020/25

Bytom dnia: 2020-07-06

ODPOWIEDŹ **na zapytania w sprawie SIWZ**

Szanowni Państwo,

Uprzejmie informujemy, iż w dniu 2020-06-25 do Zamawiającego wpłynęła prośba o wyjaśnienie zapisu specyfikacji istotnych warunków zamówienia, w postępowaniu prowadzonym na podstawie przepisów ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U. z 2019 r. poz. 1843) w trybie - **Przetarg nieograniczony na dostawę specjalistycznych wyrobów medycznych dla potrzeb Szpitala Specjalistycznego Nr 2 w Bytomiu..**

Treść wspomnianej prośby oraz stanowisko (wyjaśnienia) Zamawiającego w przedmiotowej kwestii jest następujące:

Dotyczy przedmiotu umowy

Pakiet 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jednorazowego, mikrobiologicznie czystego noworodkowego układu oddechowego, z ogrzewanym ramieniem wdechowym i wydechowym, z automatyczną komorą nawilżacza do aktywnego nawilżania z F&P MR850, z podstawą przeciw oparzeniową przeznaczonego do stosowania u noworodków. Średnica rur i złączy 10mm, rury gładkie w środku, grzałka wzdłuż ścian układu, wszystkie komponenty przewodzące gaz nie zawierają lateksu, DEHP, długość rur 1,6m. łącznik Y odłączalny, wejście układu zabezpieczone kapturkiem, rury karbowane, kodowanie kolorystyczne (biała - zielona). Układ zoptymalizowany do HFO, wejście do układu zabezpieczone kapturkiem; układ kompatybilny z respiratorem Babylog VN500

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 14

1.Czy Zamawiający w pak. Nr 14 wymaga czujników wykonanych w technologii Masimo SET, pomiar pomimo ruchu i przy niskiej perfuzji dzięki eliminacji sygnału płynącego z krwi żyłnej, połączenie LNCS, dł. czujnika 90 cm?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wymaga czujników oryginalnych, autoryzowanych serwisem Masimo na terenie Polski wykonanych w technologii Masimo SET.

2.Czy w związku z tym, że na rynku Polskim pojawiają się firmy podszywające pod dystrybutorów oryginalnych czujników Masimo w technologii Masimo SET, która objęta jest prawem patentowym a jej podrabianie wiąże się z łamaniem prawa Zamawiający wymaga od oferenta , żeby była autoryzowanym dystrybutorem oraz miał serwis autoryzowany serwis Masimo na terenie Polski?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pakiet 15

poz. 1

czy w związku z tym, że firma Masimo w 2017 zaprzestała produkcji czujników z połączeniem LNOP, i zastąpiła je czujnikami z końcówką typu RD, które mają największą dokładność pomiaru podczas ruchu pacjenta (1,5% zamiast 3%), czy Zamawiający w poz. 1 wymaga czujników w technologii Masimo SET RD, jakich obecnie używa?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wymaga czujników w technologii Masimo SET RD

2. Czy Zamawiający w pak. Nr 15 wymaga czujników wykonanych w technologii Masimo SET, pomiar pomimo ruchu i przy niskiej perfuzji dzięki eliminacji sygnału płynącego z krwi żyłnej, połączenie LNCS, dł. czujnika 90 cm?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wymaga czujników wykonanych w technologii Masimo SET, pomiar pomimo ruchu i przy niskiej perfuzji

3. Czy w związku z tym, że na rynku Polskim pojawiają się firmy podszywające pod dystrybutorów oryginalnych czujników Masimo w technologii Masimo SET, która objęta jest prawem patentowym a jej podrobienie wiąże się z łamaniem prawa Zamawiający wymaga od oferenta, żeby była autoryzowanym dystrybutorem oraz miał autoryzowany serwis Masimo na terenie Polski?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wymaga czujników oryginalnych, autoryzowanych serwisem Masimo na terenie Polski wykonanych w technologii Masimo SET.

Pakiet nr 18

poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie obwód oddechowy pacjenta do aparatu do znieczulenia, kompresyjny, jednorazowy. Długość rur 200cm z łącznikiem Y, trzecia rura 150cm z workiem oddechowym 3l (bez lateksu), czysty mikrobiologicznie.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pak. 48:

poz. 2

Prosimy o wydzielenie z pak. 48 poz. 2 - Adapter do funkcji n CPAP dł. 10cm - Jako autoryzowany dystrybutor oryginalnych produktów dedykowanych do respiratorów Fabian/Accutronic firmy Vyair nie potrzebujemy dodatkowych adapterów

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, kwoty wskazane są niewielkiego przy takiej propozycji uwzględniając koszt transportu jest nieopłacalne.

poz.5

Jako autoryzowany dystrybutor oryginalnych wymaganych akcesoriów prosimy o wydzielenie z pak. 48 poz. 5 - Filtr bakteryjny i tłumiący szum od przepływu gazów – informujemy, iż producent oryginalnych akcesoriów dedykowanych do respiratorów Fabian/Accutronic nie przewiduje konieczności stosowania filtrów tłumiących szum przepływu gazów, w związku z tym nie ma w ofercie ww. produktu, co spowoduje nie złożenie oferty przez żadną z firm do ww. pakietu

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, kwoty wskazane są niewielkiego przy takiej propozycji uwzględniając koszt transportu jest nieopłacalne.

poz.7

Prosimy wydzielenie z pakietu 48 pozycji 7 – co pozwoli nam złożyć konkurencyjną ofertę bez konieczności pośredniczenia sprzedaży produktów obcych a co za tym idzie zwiększenia kosztów pakietu.

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, kwoty wskazane są niewielkiego przy takiej propozycji uwzględniając koszt transportu jest nieopłacalne.

poz.8 i 9

1. Czy Zamawiający w pak. Nr 48, wymaga czujników wykonanych w technologii Masimo SET, pomiar pomimo ruchu i przy niskiej perfuzji dzięki eliminacji sygnału płynącego z krwi żyłnej, połączenie LNCS, dł. czujnika 90 cm?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wymaga czujników wykonanych w technologii Masimo SET, pomiar pomimo ruchu i przy niskiej perfuzji dzięki eliminacji sygnału płynącego z krwi żyłnej, połączenie LNCS, dł. czujnika 90 cm.

2. Czy w związku z tym, że na rynku Polskim pojawiają się firmy podszywające pod dystrybutorów oryginalnych czujników Masimo w technologii Masimo SET, która objęta jest prawem patentowym a jej podrobienie wiąże się z łamaniem prawa Zamawiający wymaga od oferenta, żeby była autoryzowanym dystrybutorem oraz miał serwis autoryzowany serwis Masimo na terenie Polski?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wymaga.

poz.10

W związku z nie tożsamym charakterem produktu w poz. 10 wskazującej produkt niezwiązany z pozostałymi produktami z pakietu a wskazujący na jednego oferenta i producenta prosimy o wydzielenie z pakietu 48 poz. 10 co pozwoli nam jako autoryzowanemu dystrybutorowi wszystkich pozostałych wymaganych w pakiecie produktów oryginalnych dedykowanych do respiratora Fabian złożyć kompletną i konkurencyjną ofertę?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet 57

poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jednorazowego, mikrobiologicznie czystego noworodkowego układu oddechowego, z ogrzewanym ramieniem wdechowym, z automatyczną komorą nawilżacza do aktywnego nawilżania Fisher&Paykel MR850, z podstawą przeciw oparzeniową, średnica rur i złączy 10mm, rury gładkie w środku, grzałka wzdłuż ścian układu, ramię wydechowe zaopatrzone w pułapkę wodną, wszystkie komponenty przewodzące gaz nie zawierają lateksu, PCC i DEHP, dł. rur 1,6m., łącznik Y odłączalny, wejście układu zabezpieczone kapturkiem? Rury karbowane kodowanie kolorystyczne (biała – zielona). Układ zoptymalizowany do HFO, wejście do układu zabezpieczone kapturkiem; układ kompatybilny z respiratorem BabylogVN500

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza

poz. 1

Prosimy Zamawiającego o wyłączenie pozycji 1 w odrębny pakiet.

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, pozostałe elementy są powiązane.

Pakiet 67

1.Czy w pakiecie 67 Zamawiający wymaga mankietów noworodkowych używanych przez Zamawiającego o następujących parametrach:

Przeznaczone do ograniczonego wielokrotnego użytku, wykonane z materiałów nie zawierających lateksu kauczukowego ani DEHP, dzięki czemu są bezpieczniejsze do stosowania u małych dzieci, spełniające międzynarodowe standardy, mankiety zgodne z normami rozmiarowymi AAMI i AHA NIBP, co umożliwia natychmiastowy poprawny dobór rozmiaru, wykonane z materiału typu flizelinowego, miękkie sof-cuf, z zaokrąglonymi atraumatycznymi rogami i kantami, dodatkowe kolorowe oznaczenia z piktogramami zwierzęcymi pozwalające na błyskawiczny dobór odpowiedniego rozmiaru, z datą produkcji na makiecie oraz indexem założenia na ramię pacjenta.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pakiet 83

poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie układu oddechowego z generatorem, końcówkami donosowymi do nCPAP z odcinkiem wdechowym podgrzewanym o dł. 1,2m. Z dodatkowym przedłużeniem do inkubatora o dł. 0,3m? Czas stosowania rur układu do 7 dni.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza, wymaga układów do stosowania do 14dni.

Poz. 3, 6, 7

Prosimy Zamawiającego o wyłączenie z pakietu pozycji 3, 6, 7 w celu umożliwienia złożenia konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, pozostałe elementy są powiązane.

Pakiet 116:

poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie oryginalnego produktu producenta respiratorów Fabian / Accutronic- Vyair, które dzięki specjalnemu materiałowi dekontaminacyjnemu dedykowane są do użycia z pacjentami przez okres do 30 dni.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza

poz. 2 i 3

1. Czy Zamawiający w pak. Nr 116 wymaga czujników wykonanych w technologii Masimo SET, pomiar pomimo ruchu i przy niskiej perfuzji dzięki eliminacji sygnału płynącego z krwi żyłnej, połączenie LNCS, w rozmiarach poniżej 1 kg., i poniżej 3 kg. dł. czujnika 90 cm?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wymaga czujników wykonanych w technologii Masimo SET, pomiar pomimo ruchu i przy niskiej perfuzji dzięki eliminacji sygnału płynącego z krwi żyłnej, połączenie LNCS, w rozmiarach poniżej 1 kg., i poniżej 3 kg. dł. czujnika 90

2. Czy w związku z tym, że na rynku Polskim pojawiają się firmy podszywające pod dystrybutorów oryginalnych czujników Masimo w technologii Masimo SET, która objęta jest prawem patentowym a jej podrobienie wiąże się z łamaniem prawa Zamawiający wymaga od oferenta, żeby była autoryzowanym dystrybutorem oraz miał serwis autoryzowany serwis Masimo na terenie Polski?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wymaga czujników oryginalnych, autoryzowanych serwisem Masimo na terenie Polski

poz. 7

W związku z nie tożsamym charakterem produktu w poz. 7 wskazującej produkt niezwiązany z pozostałymi produktami z pakietu a wskazujący na jednego oferenta i producenta prosimy o wydzielenie z pakietu 116 poz. 7 co pozwoli nam jako autoryzowanemu dystrybutorowi wszystkich pozostałych wymaganych w pakiecie produktów oryginalnych dedykowanych do respiratora Fabian, w tym czujniki Masimo złożyć kompletną i konkurencyjną ofertę?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, kwoty wskazane są niewielkie przy takiej propozycji uwzględniając koszt transportu jest nieopłacalne.

Pakiet nr 121

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra do ochrony maszyny anestetycznej, o filtracji mechanicznej o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,999%, przeciwwirusowej 99,999%, przeciwpłatkowej 99,999% o wadze 30g, przestrzeni martwej 63mm, o objętości oddechowej od 200ml, z nadrukiem na obwodzie filtra, posiadający standardowe złącze 22F/15M-22M/15F.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pakiet 124

Czy w związku z tym, że na rynku Polskim pojawiają się firmy podszywające pod dystrybutorów oryginalnych czujników Masimo w technologii Masimo SET, która objęta jest prawem patentowym a jej podrobienie wiąże się z łamaniem prawa Zamawiający wymaga od oferenta, żeby była autoryzowanym dystrybutorem oraz miał serwis autoryzowany serwis Masimo na terenie Polski?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wymaga od oferenta, żeby był autoryzowanym dystrybutorem oraz miał serwis autoryzowany serwis Masimo na terenie Polski.

Dotyczy SIWZ i projektu umowy

1. Dotyczy: wzór umowy, par. 8 ust. 1 wzoru umowy

Prosimy o zmianę ww. zapisu na następujący: „W przypadku nie zrealizowania dostawy w terminie określonym w umowie, lub nie dostarczenia pełnej ilości i rodzaju zamawianego przedmiotu umowy, bez względu na przyczynę zwłoki, Zamawiający ma prawo naliczyć kary umowne w wysokości 0,2% wartości brutto niedostarczonej części dostawy za każdy dzień zwłoki.”

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

2. Dotyczy: wzór umowy, par. 10 ust. 2a wzoru umowy

Prosimy o zmianę ww. zapisu na następujący: „Zamawiający zastrzega sobie prawo do odstąpienia od umowy z przyczyn zawinionych przez Wykonawcę w przypadku:
3 krotnej nieterminowej realizacji dostaw”

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

3. Dotyczy: wzór umowy, par. 11 ust. 1 i 2 wzoru umowy:

Prosimy o zmianę ww. zapisu na następujący: „Wykonawca nie może dokonać cesji wierzytelności powstałych w związku z realizacją niniejszej umowy na rzecz osoby trzeciej bez zgody Zamawiającego, wyrażonej w trybie art.54 ust. 5 ustawy o działalności leczniczej z dnia 15.04.2011 r. (Dz.U. Nr 112, poz. 654). W przypadku nieuiszczenia przez Zamawiającego zapłaty w terminie 14 dni od dnia otrzymania wezwania Wykonawcy do zapłaty, Wykonawca ma prawo dokonać przelewu wierzytelności zgodnie z art. 509 k.c. a zastrzeżenie umowne wyrażone w zdaniu poprzedzającym strony traktują, jako nieistniejące.”

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

4. Dotyczy: wzór umowy

Prosimy Zamawiającego o dodanie do wzoru umowy zastrzeżenia, iż terminy wynikające z niniejszej umowy (wymiany towaru, zwłoki, etc.) naliczane będą w dniach roboczych, rozumianych jako: od poniedziałku do piątku.

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

5. W związku z występowaniem w okresie realizacji niniejszej umowy okoliczności nadzwyczajnych związanych ze skutkami epidemii wirusa SARS-Cov-2 zwracamy się z wnioskiem wprowadzenie, na podstawie art. 473 §2 KC zastrzeżenia, że do czasu ustania ww. okoliczności łączna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy wynikająca z niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, niezależnie od podstaw prawnych dochodzonego roszczenia (w tym z tytułu kar umownych), będzie ograniczona wyłącznie do szkody wyrządzonej umyślnie zgodnie z art. 473 §2 KC. W świetle aktualnych uwarunkowań związanych w sytuacją epidemiologiczną na świecie praktycznie żaden dystrybutor sprzętu medycznego nie może zagwarantować dostawy towarów stanowiących przedmiot zamówienia. Producenci realizują Zamówienia wg określonych priorytetów, wynikających z tendencji i zapotrzebowań ogólnoswiatowych. Ponadto, nawet w przypadku wytworzenia puli jakiegoś asortymentu przeznaczonego na Państwa rzecz może być problem z jego dostarczeniem (importem, procedurami i transportem wewnętrznym). W związku z powyższym zaciąganie zobowiązań w aktualnych warunkach, obarczonych dużym ryzykiem odpowiedzialności kontraktowej, może być niemożliwe, nawet przy dołożeniu maksimum staranności przy ich realizacji. Dlatego wnosimy o dodanie zapisu o następującej treści:

„W związku z występowaniem w okresie realizacji niniejszej umowy okoliczności nadzwyczajnych związanych ze skutkami epidemii wirusa SARS-Cov-2, do czasu ich ustania łączna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy wynikająca z niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, niezależnie od podstaw prawnych dochodzonego roszczenia (w tym z tytułu kar umownych), ograniczona jest wyłącznie do szkody wyrządzonej umyślnie zgodnie z art. 473 §2 KC.”

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, jeżeli jednak wystąpią uzasadnione okoliczności, które w tym faktycznie przypadku będą miały uzasadnienie(po zbadaniu sprawy), Szpital dokona anektowania umowy. Sprzęt służy ratowaniu życia więc Szpital nie może sobie pozwolić na niezrealizowanie zamówienia bez względu na okoliczności.

Informujemy, że zgodnie z wymogiem art. 38 ust. 2 ustawy, stanowisko Zamawiającego zostało rozesłane do wszystkich wykonawców, którym przekazano SIWZ i zamieszczone na stronie internetowej Zamawiającego.

W imieniu Zamawiającego

