



Odpowiedzi na pytania

Zgodnie z art.38 ust. 1, 2 i 4 Ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień (tekst jednolity Dz. U. z 2019 r. poz. 1843, ze póź. zm.) Zamawiający – Zespół Opieki Zdrowotnej w Oławie udziela odpowiedzi na następujące zapytania, dotyczące przetargu nieograniczonego na: **Dostawę materiałów ortopedycznych i protez naczyniowych**, znak sprawy ZOZ/DZP/PN/20/20

Pytanie nr 1 dot. Zadanie nr 5 poz. 2, 3, 4

W kolumnie drugiej Załącznika Nr 9 dla zadania 5 zamawiający podał opis proszku hemostatycznego :

Proszek hemostatyczny polisacharydowy złożony z cząsteczek zmodyfikowanego polimeru uzyskiwanego z oczyszczonej skrobii roślinnej. Charakteryzujący się dualnym trybem działania: szybko wchłaniając wodę z krwi powoduje zgęszczenie płytek krwi, erytrocytów i białek koagulacyjnych przyspieszając kaskadowy proces krzepnięcia oraz wytwarza żelową matrycę szczelnie przylegającą do miejsca krwawienia. O zdolności absorpcyjnej 1 g produktu min 60 ml. Resorbowałny w ciągu 48h. W zestawie aplikator krótki min 8cm. Zawartość endotoksyn poniżej 0,06EU /ml- potwierdzona przez producenta.

Wykonawca zwraca uwagę, że powyższy zapis może stanowić podstawę do unieważnienia postępowania w przedmiotowym załączniku na zasadzie art. 93 ust. 1 pkt. 7 ustawy, bowiem złożone oferty będą nieporównywalne, a świadczenie wykonawcy niedookreślone.

Jednocześnie powołując się na sformułowaną w art. 7 ust. 1 ustawy zasadę zachowania konkurencji i równego traktowania wykonawców wnosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania proszku hemostatycznego o parametrach nieznacznie różnych od wymaganych, nie wpływających na funkcjonalność : Proszek hemostatyczny pochodzenia roślinnego szybko wchłaniałny, powoduje hemostazę, tworzy żelową powłokę przylegającą do miejsca krwawienia, przyspieszając proces krzepnięcia. Proszek jest całkowicie resorbowany w ciągu 4 tygodni, gotowym do podania z krótkim aplikatorem. Proszek jest farmakologicznie nieaktywny, nie wchodzi w reakcję z tkanką, niema konieczności potwierdzania zawartości endotoksyn

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia wymogu zdolności absorpcyjnej 1 g produktu min. 60 ml., resorbowalność 48 godzin oraz aplikator min. 8 cm.

Pytanie nr 2 dot. Zadanie nr 5 poz. 2, 3, 4

W przypadku negatywnej odpowiedzi na powyższe prosimy o uzasadnienie merytoryczne decyzji Zamawiającego.

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 1..

Pytanie nr 3 dot. Zadanie nr 5 poz. 2, 3, 4

Wnosimy o dopuszczenie do postępowania produktów w zestawach o kombinacjach gramatury 3G (2+1), oraz 5G (2+3) pozwoli to Zamawiającemu ekonomiczniej gospodarować zasobami produktu.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 4 dot. Zadanie nr 5 poz. 2, 3, 4

W przypadku negatywnej odpowiedzi na powyższe prosimy o uzasadnienie merytoryczne decyzji Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający szczegółowo doprecyzował wymaganą przez siebie gramaturę potrzebną do zabiegu. Pytanie nie jest prośbą o wyjaśnienie opisu przedmiotu zamówienia lecz jego zmianę.

Pytanie nr 5 dot. Zadanie nr 5 poz. 5

Wnosimy o dopuszczenie aplikatora laparoskopowego- cewnik o długości min. 40cm z dwoma otworami bocznymi obustronnie w kształcie litery O bez klipsa zamykającego światło. W mieszkku preparatu podczas użycia tworzy się podciśnienie, preparat sam nie wydostaje się z aplikatora, klips nie jest konieczny.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 6 dot. Zadanie nr 5 poz. 5

W przypadku negatywnej odpowiedzi na powyższe prosimy o uzasadnienie merytoryczne decyzji Zamawiającego.

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 5.



tel.: +48 (71) 301-13-11

fax.: +48 (71) 301-13-12

www.zozolawa.wroc.pl

zozolawa@zozolawa.wroc.pl

Pytanie nr 7 dot. Zadanie nr 6

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o umożliwienie składanie oferty w poszczególnych pozycjach do pakietu lub wydzielanie pozycji 13-14 z zadania 6 i utworzenie odrębnego pakietu. Pragniemy zwrócić uwagę na fakt, iż produkty w zadaniu nie należą do tej samej grupy produktów (siatki przepuklinowe i gąbki żelatynowe) a nie wydzielając w zadaniach z wieloma pozycjami do osobnego pakietu Zamawiający nie dopuszcza wielu firm specjalizujących się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym uniemożliwia Zamawiającemu wybór spośród najkorzystniejszych ofert, jak i osiągnięcie niższych cen oraz racjonalne gospodarowanie środkami publicznymi.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 8 dot. Zadanie nr 6

W przypadku negatywnej odpowiedzi na powyższe prosimy o uzasadnienie merytoryczne decyzji Zamawiającego.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 9 dot. Zadanie nr 6 poz. 14

Wnosimy o dopuszczenie GĄBKA Z CZYSTEJ ŻELATYNY O DZIAŁANIU HEMOSTATYCZNYM, ELASTYCZNA,

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 10 dot. Załącznika nr 9 w odniesieniu do Zadania nr 5 poz. 1 (Lp. 2)

Czy Zamawiający dopuści proszek hemostatyczny o wadze 1 g? Proszek hemostatyczny nie zawierający endotoksyn, o absorpcji 5g – 100 ml wody? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 11 dot. Załącznika nr 9 w odniesieniu do Zadania nr 5 poz. 2 (Lp. 3)

Czy Zamawiający dopuści proszek hemostatyczny o wadze 3 g? Proszek hemostatyczny nie zawierający endotoksyn, o absorpcji 5g – 100 ml wody? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 12 dot. Załącznika nr 9 w odniesieniu do Zadania nr 5 poz. 3 (Lp. 4)

Czy Zamawiający dopuści proszek hemostatyczny o wadze 5 g? Proszek hemostatyczny nie zawierający endotoksyn, o absorpcji 5g – 100 ml wody? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 13 dot. Załącznika nr 9 w odniesieniu do Zadania nr 5 poz. 4 (Lp. 5)

Czy Zamawiający dopuści aplikator laparoskopowy o dł 38 cm? Budowa aplikatora zgodna z załączonym zdjęciem.



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza długość 38 cm, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 14 dot. Zadanie nr 1

Czy Zamawiający dopuści aparat do operacji w niedokrwieniu z akcesoriami o porównywalnych/lepszych parametrach zestawionych z aparatem wyspecyfikowanym:

L.P	PARAMETRY TECHNICZNE / OPIS	
I.	Zasilacz opasek uciskowych dwukanałowy – 1 szt.	Ilość
1	-System uciskowy przeznaczony do przejściowego zablokowania lub zmniejszenia przepływu krwi w kończynie pacjenta w trakcie zabiegu operacyjnego na tej kończynie. System uciskowy przeznaczony do lepszego uwidocznienia pola operacyjnego w trakcie zabiegów operacyjnych na kończynie pacjenta -Wartość ciśnienia i wartość czasu napełnienia każdego mankieta są wyświetlane, monitorowane i regulowane niezależnie w obrębie dwóch oddzielnych obszarów kanałów.	1



tel.: +48 (71) 301-13-11 fax.: +48 (71) 301-13-12 www.zozolawa.wroc.pl zozolawa@zozolawa.wroc.pl

	<ul style="list-style-type: none">-System utrzymuje rzeczywiste ciśnienie wypełnienia mankietu w zakresie prawidłowych parametrów roboczych względem ustawionej docelowej wartości ciśnienia. Zmiany ciśnienia są wykrywane i dostosowywane celem uzyskania docelowego ciśnienia w ciągu dwóch dziesiątych sekundy.-System z możliwością monitorowania całkowitego czasu napełnienia mankietu w trakcie zabiegu oraz możliwością wydrukowania całkowitego czasu napełnienia mankietu oraz aktywność mankietu i wartość ciśnienia napełnienia mankietu, po podłączeniu dedykowanej drukarki.-Ciśnienie robocze 0-100 kPa-Podświetlany wyświetlacz ciekłokrystaliczny (LCD)-Dokładność $\pm 2\%$ lub 4 mmHg-Ciśnienie maksymalne 200 kPa-Zakres ciśnienia 100 – 475 mmHg- Wyposażony w Akumulator NiMH 12V o pojemności 2.6 Ah-Wymiary 39,4 cm x 25,4 cm x 22,9 cm (+/- 2 cm); Waga 5.50 kg (+/- 0.10 kg.)-Współpraca z makietami wielorazowymi i jednorazowymi, jedno oraz dwukomorowymi	
2	Wózek jezdny aparatu Wyposażony w koszyk.	1
3	Zestaw drenów napełniania	1
4	Mankiety uciskowe jednokomorowe i dwukomorowe – jednorazowe - rozmiary do wyboru przez Zamawiającego	10
5	Mankiety uciskowe jednokomorowe i dwukomorowe wielorazowe – rozmiary do wyboru przez Zamawiającego.	3

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**Pytanie nr 15** dot. Zadanie nr 2

Czy Zamawiający w poz. nr 29 wyrazi zgodę na zaoferowanie płytki strzałkowej dalszej bocznej, posiadającej od 4 do 10 rozdzielnie położonych otworów: blokowanych i 2 wydłużone kompresyjne w części trzonowej oraz 6 otworów blokowanych w części nasadowej. Długość płytki od 85mm-145mm. Materiał tytan?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**Pytanie nr 16** dot. Zadanie nr 2

Czy Zamawiający w poz. 77 wyrazi zgodę na śrubę zaślepiającą gw. udowego średnica 8mm zamiast podanej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza..**Pytanie nr 17** dot. Zadanie nr 2

Czy Zamawiający w poz. nr 96 wyrazi zgodę na zaoferowanie wkrętów kaniulowanych gąbczastych samogwintujących fi 4,5 lub 5,0 zamiast wkrętów kaniulowanych korowych samogwintujących? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wkrętów korowych samogwintujących. Pozostałe parametry bez zmian.**Pytanie nr 18** dot. Zadanie nr 2

Czy Zamawiający w poz. nr 140 wyrazi zgodę na zaoferowanie wkrętów gąbczastych samogwintujących 3,5mm w zakresie dł. 12-60mm zamiast 12-75mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.**Pytanie nr 19** dot. Zadanie nr 2

Dot. rozdz. VII pkt. 2 SIWZ (oraz §1 ust. 5 wzoru umowy) - Czy Zamawiający w zakresie Zadania nr 2 poz. 83-85 wyrazi zgodę na odstąpienie od wymogu depozytu oraz użyczenia instrumentarium na czas trwania umowy na rzecz dowozu implantów wraz z instrumentarium na zabieg?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**Pytanie nr 20** dot. Zadanie nr 2

Dot. rozdz. VII pkt. 2 SIWZ (oraz §1 ust. 5 wzoru umowy) - Czy Zamawiający w zakresie Zadania nr 2 poz. 87-88 wyrazi zgodę na odstąpienie od wymogu depozytu na rzecz dostaw sukcesywnych w oparciu o bieżące zamówienia. Asortyment stanowi implanty drobne, które zwyczajowo sprzedawane są na bieżące zamówienia.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**Pytanie nr 21** dot. Zadanie nr 2

Czy Zamawiający w zakresie Zadania nr 2 poz. 87-88 tj. implantów drobnych - wyrazi zgodę na odstąpienie od wymogu sterylności? Implanty tzw. drobne zwyczajowo sprzedawane są w wersji niesterylnej a ich sterylizacja odbywa się w szpitalu



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 22 dot. Zadanie nr 2

Dot. rozdz. VII pkt. 5 (oraz §5 ust. 2 wzoru umowy) – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę terminu przydatności do użycia/ gwarancji oferowanych produktów z min. 10 lat na 2 lata? Z uwagi na czas trwania umowy oraz charakter wyrobów, zwłaszcza wyroby sterylne nie mają tak długich terminów przydatności, prosimy o zmianę tego terminu

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 23 dot. Zapisów umowy

Czy Zmawiający w par. 5 ust. 2 rozgraniczy termin gwarancji z terminem przydatności, oraz dookreśli, iż termin przydatności jest określany jeżeli przepisy nakładają taki obowiązek? Obecne postanowienie jest nieprecyzyjne i powoduje zrównanie terminu przydatności z okresem gwarancji które to pojęcia nie są ze sobą zbieżne. Mając powyższe na uwadze wnosimy o rozdzielenie powyższych pojęć.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza termin przydatności do użycia/gwarancji min. 2 lata.

Pytanie nr 24 dot. Zapisów umowy

Czy Zamawiający zmieni termin określony w §5 ust. 5 z „36 godzin” na „3 dni robocze”? Z uwagi na odległość pomiędzy siedzibą Wykonawcy a Zamawiającego termin wyznaczony w godzinach jest dla Wykonawcy niekorzystny, ponieważ w sytuacji gdy zgłoszenie wpłynie w piątek pod koniec dnia pracy Wykonawca nie będzie w stanie zrealizować zgłoszenia na czas.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zmianę zapisu w Załączniku nr 5 i 5a na:

5. W przypadku stwierdzenia przez Zamawiającego braków ilościowych w dostarczonym towarze Wykonawca dostarczy brakujący asortyment w terminie 36 godzin w dni robocze od chwili powiadomienia o brakach.

Pytanie nr 25 dot. Zapisów umowy

Czy Zamawiający dookreśli w §5 ust. 3, iż termin załatwienia reklamacji będzie liczony od dnia przesłania pisma reklamacyjnego wraz z reklamowanym towarem? Reklamowany towar powinien zostać przesłany Wykonawcy w celu ustosunkowania się Wykonawcy do złożonej reklamacji. Proponowany przez Państwa zapis nakłada na Wykonawcę obowiązek wymiany towaru jedynie w oparciu o przesłane zgłoszenie bez możliwości ustosunkowania się do niego.

Odpowiedź: Zamawiający zmienia zapis na §5 ust. 3 w Załączniku nr 5 i 5a:

3. W przypadku stwierdzenia wad jakościowych lub ilościowych przedmiotu zamówienia Zamawiający niezwłocznie powiadamia o tym Wykonawcę telefonicznie, faksem lub za pośrednictwem poczty elektronicznej. Wykonawca rozpatruje reklamację niezwłocznie, nie później jednak niż w terminie 7 dni od daty otrzymania powiadomienia wraz z reklamowanym towarem. W przypadku braku odpowiedzi na reklamację w ww. terminie przyjmuje się, że Wykonawca uznał reklamację za zasadną.

Pytanie nr 26 dot. Zapisów umowy

Czy Zamawiający doda zapis w §7 ust. 2 lit a-c, 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 – gospodarczym określonymi w kodeksie cywilnym. W związku z powyższym koniecznym jest zmiana zapisu.

Odpowiedź: Zamawiający zmienia zapis na §7 ust. 2 w Załączniku nr 5 i 5a:

2. Zamawiający może odstąpić od umowy ze skutkiem natychmiastowym, w terminie 60 dni w sytuacji gdy:

- a) Wykonawca nienależyście wykonuje postanowienia niniejszej umowy,
- b) wykonawca nie dotrzymuje terminów realizacji umowy;
- c) nie wykonuje w ustalonym terminie zobowiązań wynikających z reklamacji jakościowych, z gwarancji lub rękojmi.

Odstąpienie zostanie poprzedzone pisemnym wezwaniem do zaprzestania naruszeń

Pytanie nr 27 dot. Zapisów umowy

Czy Zamawiający zmieni wysokość kar umownych określonych w §8 ust. 1 tiret 1 i 2 - z 0,2 % za każdą godzinę na 0,5% wartości za każdy dzień zwłoki?

Przedstawione we wzorze umowy kary umowne nakładają na Wykonawcę obowiązek zapłaty zbyt wygórowanej kary umownej.

Mając na uwadze przepis zawarty w projekcie umowy w sprawie zamówienia publicznego stanowiącym Załącznik do SIWZ zwracamy się o zmianę wysokości zastrzeżonych kar umownych.

Podkreślić należy, że w doktrynie prawa zamówień publicznych oraz w aktualnym orzecznictwie KIO ustanawianie przez Zamawiającego w umowie rażąco wysokich kar umownych (KIO 980/18 i KIO 983/18), bezwzględnie należy uznać, za naruszenie zasad zachowania uczciwej konkurencji wyrażonej w przepisie art. 7 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2010r., nr 113 poz. 759 z późn. zm.), które może być uzasadnioną podstawą do żądania unieważnienia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie art. 93 ust. 1 pkt.7 ustawy prawo zamówień publicznych z uwagi, iż postępowanie jest obarczone wadą uniemożliwiającą zawarcie ważnej umowy w sprawie zamówienia publicznego.

Ustalenie przez Zamawiającego zbyt wygórowanych kar umownych dla wykonawców stanowi zatem naruszenie prawa w zakresie równości stron umowy, co w konsekwencji prowadzi do sprzeczności celu takiej umowy z zasadami współzycia



Zespół Opieki Zdrowotnej w Oławie

ul.K.K.Baczyńskiego 1

55-200 Oława

REGON: 000306816 NIP: 912-16-50-658

tel.: +48 (71) 301-13-11 fax.: +48 (71) 301-13-12 www.zozolawa.wroc.pl zozolawa@zozolawa.wroc.pl
społecznego i skutkować winno bezwzględną nieważność czynności prawnej na podstawie przepisu art. 353¹k.c. w zw. z art. 58 § 1 k.c. Biorąc pod uwagę powyższe zmiana kar umownych jest w pełni uzasadniona.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 28 dot. Zapisów umowy

Czy Zamawiający dookreśli w §11, iż rozpoczęciem drogi polubownego rozstrzygnięcia sporu dotyczącego zapłaty za dostarczony towar będzie przesłanie wezwania do zapłaty? Obecny zapis wymaga doprecyzowania w celu prawidłowej realizacji umowy. Jednoznacznie brak jest przesłanek do tego aby występowała potrzeba przeprowadzania oddzielnego postępowania w części dotyczącej ustalenia terminu zapłaty za dostarczony towar.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Zamawiający informuje, że pytania oraz odpowiedzi na nie stają się integralną częścią specyfikacji istotnych warunków zamówienia i będą wiążące przy składaniu ofert.

DYREKTOR

Zespołu Opieki Zdrowotnej w Oławie

lek. med. Andrzej Dronsejko