

Numer postępowania: MCM/WSM/ZP19/2019

Milicz, 26.07.2019 r.

WYKONAWCY

Dotyczy: **postępowania w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę materiałów Szewnych dla Bloku Operacyjnego Milickiego Centrum Medycznego sp.z o.o., w Miliczu.**

Działając na podstawie art. 38 ust. 1 pkt 3 ustawy Prawo zamówień publicznych, przedstawiam odpowiedzi na pytania Wykonawcy, dotyczące treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia:

PYTANIE NR 1: dotyczy zapisów wzoru umowy:

Prosimy o potwierdzenie, iż 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. Zgodnie z interpretacją przepisów dotyczących nowelizacji ustawy Pzp zamieszczonej na stronie Urzędu Zamówień Publicznych - „Zamawiający powinien przyjąć oświadczenie wykonawcy o braku przynależności do jakiegokolwiek grupy kapitałowej bądź przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, w sytuacji gdy w postępowaniu złożono jedną ofertę lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu. Oświadczenie o braku przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, niezależnie od ilości ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, również potwierdza brak podstawy do wykluczenia z postępowania, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp. Należy jednak w tym przypadku pamiętać, że jakakolwiek zmiana sytuacji wykonawcy w toku postępowania (włączenie do grupy kapitałowej) będzie powodowała obowiązek aktualizacji takiego oświadczenia po stronie wykonawcy.”

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający potwierdza, że 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.

PYTANIE NR 2: dotyczy Pakietu nr 1, poz. 1-62:

Czy Zamawiający dopuści szwy powlekanie kopolimerem glikolidu i l-laktydu (30/70) 50% oraz stearynianem wapnia 50% i podtrzymywaniu tkankowym 50% po 21 dniach, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający pozostawia zapisy zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 3: dotyczy Pakietu nr 1:

Czy Zamawiający wszędzie tam gdzie wymaga długość nici 70 cm dopuści również długość 75 cm, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający pozostawia zapisy zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 4: dotyczy Pakietu nr 1, poz. 1-3:

Czy Zamawiający dopuści szwy pakowane pojedynczo w saszetkę tj. 1 x 70 cm, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający pozostawia zapisy zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 5: dotyczy Pakietu nr 1, poz. 26:

Czy Zamawiający dopuści szew z igłą 65 mm lub 76 mm, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający pozostawia zapisy zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 6: dotyczy Pakietu nr 8:

Czy Zamawiający dopuści szwy syntetyczne, plecione, powlekane polikaprolaktonem i stearynianem wapnia, wchłaniające się po ok. 42 dniach i okresie podtrzymywania tkankowego po 7 dniach 65%, po 8-11 dniach 50%?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający pozostawia zapisy zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 7: dotyczy Pakietu nr 1, poz. 70-86:

Czy Zamawiający dopuści szwy syntetyczne, monofilamentowe, z kopolimeru kwasu glikolowego i kaprolaktonu, wchłaniające się między 90-120 dniem i okresie podtrzymywania tkankowego po 7 dniach 70%, po 14 dniach 40%, po 21 dniach 15%?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający pozostawia zapisy zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 8: dotyczy Pakietu nr 1, poz. 87-95:

Czy Zamawiający wydzieli pozycje 87-95 do osobnego pakietu lub dopuści szwy syntetyczne, plecione, powlekane polikaprolaktonem i stearynianem wapnia, wchłaniające się po ok. 42 dniach i okresie podtrzymywania tkankowego po 7 dniach 65%, po 8-11 dniach 50%?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający pozostawia zapisy zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 9: dotyczy Pakietu nr 1, poz. 96-102:

Czy Zamawiający dopuści szwy syntetyczne, monofilamentowe, z polidioksanonu, wchłaniające się między 180-210 dniem i okresie podtrzymywania tkankowego po 14 dniach 75%, po 28 dniach 65-70%, po 43 dniach 55-60%, po 57 dniach 40%?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający pozostawia zapisy zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 10: dotyczy Pakietu nr 2, poz. 20-25:

Czy Zamawiający dopuści syntetyczne szwy monofilamentowe z polipropylenu?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający pozostawia zapisy zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 11: dotyczy Pakietu nr 5, poz. 1:

Zszywki szerokiego typu, powleczone teflonem; grubość 0,6 mm i wymiarze 6,5mm x 4,7mm, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający pozostawia zapisy zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 12: dotyczy Pakietu nr 5, poz. 2:

Przyrząd jednorazowego użytku do usuwania zszywek ilość sztuk w opakowaniu 12 ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający pozostawia zapisy zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 13: dotyczy Pakietu nr 4:

Czy w trosce o dobro i zdrowie pacjenta Zamawiający wymaga, aby gaza hemostatyczna posiadała w instrukcji użytkowania potwierdzenia bakteriobójczości na szczepy MRSA, MRSE, VRE, PRSP, Ecoli oraz Klebsiella pneumoniae, która jest przyczyną około 8% zakażeń szpitalnych? Potwierdzenie różnego rodzaju parametrów w instrukcji użytkowania jest istotne z tego względu, że treść instrukcji jest aprobowana przez jednostkę certyfikującą, która prowadzi nadzór nad produktem i przyznaje znak CE.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wymaga.

PYTANIE NR 14: dotyczy Pakietu nr 4:

Czy Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą instrukcji użytkowania produktu w celu potwierdzenia, że zaferowany asortyment spełnia wymogi Zamawiającego?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wymaga.

PYTANIE NR 15: dotyczy Pakietu nr 4:

Czy Zamawiający dopuści gazę hemostatyczną z utlenionej resorbowalnej celulozy, która posiada następujące właściwości:

- w całości pochodzenia roślinnego,
- sterylizowane promieniami gamma,
- nie strzępią się, nie rozrywają się i nie przyklejają się do narzędzi
- nie ulegają dezintegracji w miejscu zabiegu
- działanie bakteriobójcze przeciwko 40 typom bakterii gram (+) i gram (-), potwierdzone badaniami in vitro oraz w instrukcji użytkowania;
- działanie bakteriobójcze na MRSA, MRSE, VRE, PRSP,
- działanie bakteriobójcze na Klebsiella pneumoniae, która jest przyczyną około 8% zakażeń szpitalnych oraz Listeria monocytogenes, która wywołuje m.in. sepsę oraz zapalenie mózgu,
- hemostaza w czasie 3-4 minut po kontakcie z miejscem krwawienia;
- okres wchłaniania – od 7 do 14 dni;
- posiadający niskie pH 2,5 – 3,5, kwaśny odczyn gazy hemostatycznej powoduje, że ma ona działanie bakteriobójcze w stosunku do szerokiego spektrum bakterii
- warunki przechowywania do 25 stopni?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie dopuści.

PYTANIE NR 16: dotyczy Pakietu nr 4:

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 4 pod pojęciem „hemostatyk wykonany z materiału roślinnego [100% utleniona regenerowana celuloza], środek zatrzymujący krwawienie, całkowicie wchłaniany, posiadający strukturę miękkiej gazy, łatwo dopasowującej się do kształtu rany, z możliwością docięcia do odpowiednich rozmiarów” rozumie i będzie wymagał hemostatyk wykonany z materiału roślinnego [100% utleniona regenerowana celuloza], środek zatrzymujący krwawienie, całkowicie wchłaniany, zawartość grupy karboksylowej 18–24%, pH 2,5–3,5 udokumentowane badaniem klinicznym IN VIVO, bakteriobójczość na szczepy MRSA, MRSE, PRSP, VRE – udokumentowana badaniem przedklinicznym IN VITRO i wpisana do instrukcji użytkowania, posiadający strukturę miękkiej gazy, łatwo dopasowującej się do kształtu rany, z możliwością docięcia do odpowiednich rozmiarów?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wymaga.

PYTANIE NR 17: dotyczy Pakietu nr 4:

Czy Zamawiający w Pakiecie 5 oprócz asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia dopuści również jednorazowy stapler skórny z 35 zszywkami szerokimi pokrytymi policzterouoroetylenem dla ułatwionej penetracji oraz minimalizacji dolegliwości bólowych po zaleczeniu rany. Zszywka szerokiego typu, grubość 0,58mm. Wymiary 6,9mm x 3,9 mm?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie dopuści.

PYTANIE NR 18: dotyczy zapisów wzoru umowy:

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 4 ust. 3 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zmianę słów „...od momentu otrzymania zgłoszenia” na „...od dnia uznania reklamacji”.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający pozostawia bez zmian zapis §4 ust. 3 wzoru umowy.

PYTANIE NR 19: dotyczy zapisów wzoru umowy:

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1 pkt. 1, 2:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w wysokości:

1. 0,5% wartości brutto nie zrealizowanej części dostawy, za każdy dzień opóźnienia w realizacji dostawy, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej w terminie części dostawy;**
2. 0,5% wartości brutto dostawy towarów wadliwych, za każdy dzień opóźnienia w dostawie przedmiotu umowy wolnego od wad, liczony od dnia, w którym Wykonawca zobowiązany był do dostarczenia towarów wolnych od wad w miejsce wadliwych, zgodnie z § 4. ust. 3 umowy, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwych towarów.**

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający zmieni brzmienie §7 ust. 1 pkt. 1, 2 i zmienioną treść umowy zamieści na stronie internetowej Zamawiającego.

Powyższe postanowienia są wiążące do przetargu na dzień 31.07.2019 r., a odpowiedzi na pytania i wszelkie modyfikacje stanowią integralną część SIWZ.

PREZES
Milickiego Centrum Medycznego
Sąd Rejonowy dla Wrocławia Fabrycznej IX Wydz. Gospodarczy KRS
Marek Maciejak
Kierownik Zamawiającego