

Milicz, 14.06.2014 r.

Numer postępowania: MCM/WSM/ZP7/2014

WYKONAWCY

Dotyczy: **postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę materiałów szewnych dla Bloku operacyjnego Wielospecjalistycznego Szpitala w Miliczu.**

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

PYTANIE NR 1: Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 1-52:

Czy Zamawiający dopuści nici chirurgiczne, wchłaniające, syntetyczne, plecione, powlekane, z kwasu poliglikolowego, o czasie wchłaniania 60-90 dni i okresie podtrzymywania tkankowego 80% po 14 dniach, 50% po 21 dniach, 20% po 28 dniach od zaimplantowania?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie dopuści w pakiecie nr 1 w pozycjach 1-52 nici chirurgicznych, wchłaniających, syntetycznych, plecionych, powlekanych, z kwasu poliglikolowego, o czasie wchłaniania 60-90 dni i okresie podtrzymywania tkankowego 80% po 14 dniach, 50% po 21 dniach, 20% po 28 dniach od zaimplantowania.

PYTANIE NR 2: Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 1-52:

Czy Zamawiający wydzieli pozycje 1-52 do osobnego pakietu?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie wydzieli z pakietu nr 1 pozycji 1-52 do osobnego pakietu.

PYTANIE NR 3: Dotyczy Pakietu nr 2, poz. 20:

Czy Zamawiający dopuści szew z igłą 13 mm, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający w Pakiecie Nr 2, w pozycji 20 nie dopuści szwu z igłą 13mm, o pozostałych parametrach bez zmian.

PYTANIE NR 4: Dotyczy Pakietu nr 2, poz. 20:

Czy Zamawiający dopuści szew z igłą odwrotnie tnącą kosmetyczną bez określenia „z zakończeniem mikro-point”, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający w Pakiecie Nr 2, w pozycji 20 nie dopuści szwu z igłą odwrotnie tnącą kosmetyczną bez określenia „z zakończeniem mikro-point”, o pozostałych parametrach bez zmian.

PYTANIE NR 5: Dotyczy Pakietu Nr 1:

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na złożenie ważnej oferty:

- w pozycji nr 14 ze szwem o długości 70 cm.

- w pozycji nr 17 ze szwem o długości 90 cm z igłą 40 mm wzmocnioną 1/2 koła okrągłą

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

PYTANIE NR 6: Dotyczy Pakietu 4:

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody w poz. 1 na zaferowanie hemostatyku wykonanego z materiału roślinnego (100% utlenionej celulozy) o wymiarach 5 x 7 cm.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na możliwość zaferowania w pakiecie nr 1 hemostatyku wykonanego z materiału roślinnego (100% utlenionej celulozy) o wymiarach 5 x 7cm.

PYTANIE NR 7:

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.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na wprowadzenie w § 4 ust. 3 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

PYTANIE NR 8:

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

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości:
 - 1) 0,5% wartości niezrealizowanej części dostawy, za każdy dzień zwłoki w realizacji dostawy **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej części dostawy**
 - 2) 0,5% wartości dostawy towarów wadliwych, za każdy dzień zwłoki 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.**
 - 3) 10 % wartości **brutto niezrealizowanej części umowy** – w razie odstąpienia przez zamawiającego od umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, w szczególności w przypadku:
 - a) nieterminowej 3-krotnej realizacji dostaw,
 - b) jednorazowej rażącej zwłoki w realizacji dostawy, rozumianej jako okres przekraczający 10 dni od dnia złożenia zamówienia,
 - c) trzykrotnej reklamacji przedmiotu zamówienia,
 - 4) 10 % wartości **brutto niezrealizowanej części umowy** – w razie odstąpienia przez Wykonawcę, jednakże z przyczyn nie leżących po stronie Zamawiającego.

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmian w §7 ust. 1

PYTANIE NR 9:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z **pakiety nr 3 pozycji 3?**

Uzasadnienie: Zgodnie z wiedzą wykonawcy wszystkie produkty wymienione w pakiecie nr 3 posiada w swojej ofercie tylko jeden wykonawca i tylko on będzie mógł złożyć ważną ofertę niepodlegającą odrzuceniu. Jak można zauważyć w Komentarzu „Prawo Zamówień Publicznych”: Dokonywanie opisu przedmiotu zamówienia na podstawie katalogów jednego z producentów, podział na pakiety (części), tak że wszystkie produkty w danym pakiecie może dostarczyć tylko jeden wykonawca, lub celowe łączenie w opisie przedmiotu zamówienia kilku dóbr, których uzyskanie jest możliwe oddzielnie (na różnych rynkach), tak by całość zamówienia była poddana mniejszej konkurencji, jest działaniem utrudniającym uczciwą konkurencję. Warto również nadmienić, że dokonywanie opisu przedmiotu zamówienia przez wskazanie rygorystycznych wymagań, nieuzasadnionych potrzebami zamawiającego, będzie uprawdopodobniało naruszenie uczciwej konkurencji (M. Stachowiak, J. Jerzykowski, W. Dzierżanowski, Prawo zamówień publicznych. Komentarz, LEX, 2010, wyd. IV).

Zgodnie z wyrokiem Zespołu Arbitrów z dnia 18 grudnia 2003 r. zamawiający powinien unikać wszelkich sformułowań lub parametrów, które by wskazywały na konkretny wyrób albo na konkretnego wykonawcę. Nie można mówić o zachowaniu zasady uczciwej konkurencji w sytuacji, gdy przedmiot zamówienia określony jest w sposób wskazujący na konkretny produkt, przy czym produkt ten nie musi być nazwany przez zamawiającego, wystarczy, że wymogi i parametry dla przedmiotu zamówienia określone są tak, że aby je spełnić oferent musi dostarczyć jeden konkretny produkt. Narusza zasadę uczciwej konkurencji przy opisie przedmiotu zamówienia np. grupowanie leków w pakiety, w taki sposób, który z góry eliminuje z postępowania dostawców leków nie związanych umowami z jednym producentem jednego z leków, zawartego w pakiecie (wyrok Zespołu Arbitrów z dnia 30 grudnia 2003 r.)”

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z Pakietu Nr 3 pozycji Nr 3 do osobnego Pakietu Nr 5, który Zamawiający zamieścił w zmienionym załączniku Nr 2 do SIWZ formularze cenowe.

PYTANIE NR 10:

Czy Zamawiający w **pakiecie nr 3 pozycji 3** wyrazi zgodę na zaferowanie wosku kostnego będącego sterylną mieszaniną białego wosku pszczelego (75%), parafiny stałej (15%) i palmitynianu izopropylu - środka zmiękczającego (10%); gramatura 2,5 g.?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie dopuści możliwości zaoferowania w Pakiecie Nr 3 w pozycji nr 3 wosku kostnego będącego sterylną mieszaniną białego wosku pszczelego (75%), parafiny stałej (15%) i palmitynianu izopropylu - środka zmiękczającego (10%); gramatura 2,5 g.

PYTANIE NR 11:

Czy Zamawiający w pakiecie nr 3 pozycji 3 wyrazi zgodę na zaoferowanie wosku kostnego będącego sterylną mieszaniną wosku pszczelego złożonego z wosku pszczelego i wosku parafinowego (80%) oraz palmitynianu izopropylu (20%); gramatura 2,5 g.?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie dopuści możliwości zaoferowania w Pakiecie Nr 3 w pozycji nr 3 wosku kostnego będącego sterylną mieszaniną wosku pszczelego złożonego z wosku pszczelego i wosku parafinowego (80%) oraz palmitynianu izopropylu (20%); gramatura 2,5 g.

PYTANIE NR 12:

Czy Zamawiający dodatkowo wymaga aby hemostatyk z pakietu nr 4 wchłaniał się w czasie od 7 do 14 dni?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wymaga, aby hemostatyk z pakietu nr 4 wchłaniał się w czasie od 7 do 14 dni.

PYTANIE NR 13:

Czy Zamawiający dodatkowo wymaga aby hemostatyk z pakietu nr 4 charakteryzował się wartością pH niższą niż 3? Kwaśny odczyn hemostatyku powoduje, że ma on działanie bakteriobójcze w stosunku do szerokiego spektrum bakterii. Wynika to z faktu, że kwaśny odczyn utrudnia tworzenie się środowiska, w którym rozwijają się drobnoustroje chorobotwórcze.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wymaga, aby hemostatyk z pakietu nr 4 charakteryzował się wartością pH niższą niż 3.

PYTANIE NR 14:

Czy w celu zapobiegania zakażeniom pola operowanego, a tym samym w trosce o dobro i zdrowie pacjentów Zamawiający wymaga aby hemostatyk z pakietu nr 4 posiadał właściwości bakteriobójcze na szczepy MRSA, MRSE, VRE, PRSP udokumentowane w instrukcji użytkowania produktu oraz w badaniach?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wymaga, aby hemostatyk z pakietu nr 4 posiadał właściwości bakteriobójcze na szczepy MRSA, MRSE, VRE, PRSP udokumentowane w instrukcji użytkowania produktu oraz w badaniach.

PYTANIE NR 15:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 4 hemostatyku szczegółowo opisanego poniżej, wykonanego z utlenionej celulozy (zamiast utlenionej regenerowanej celulozy)?

Proponowany przez nas hemostatyk wykonany z utlenionej celulozy spełnia wszystkie pozostałe wymagania określone przez Zamawiającego w siwz. Ponadto proponowany przez nas hemostatyk wykazuje działanie bakteriobójcze aż na 40 szczepów bakterii (zostało to potwierdzone badaniami in vitro) co czyni go produktem o najszerszym spektrum działania bakteriobójczego spośród dostępnych tego typu produktów na rynku. Warto również podkreślić, hemostatyk wykonany z utlenionej celulozy jest po prostu tańszy od swoich odpowiedników wykonanych z utlenionej regenerowanej celulozy.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 4 hemostatyku szczegółowo opisanego jak powyżej, wykonanego z utlenionej celulozy (zamiast utlenionej regenerowanej celulozy).

PYTANIE NR 16:

Czy Zamawiający zmodyfikuje § 2 ustęp 3 umowy w następujący sposób: Wykonawcy nie przysługują żadne roszczenia z tytułu nie wykorzystania przez Zamawiającego całości asortymentu wymienionego w ust. 1 umowy przez cały okres obowiązywania umowy, pod warunkiem, że niezrealizowana wartość umowy nie będzie większa niż 50 % wartości umowy?

Uzasadnienie: Przepisy Ustawy PZP nie zabraniają zmiany wielkości przedmiotu zamówienia, jeżeli zmiana ta nie jest sprzeczna z art. 144 Ustawy PZP. Zgodnie z dominującym poglądem doktryny Zamawiający może zastrzec w umowie, że wielkość zamówienia może ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu, o ile Zamawiający wskaże minimalny

próg, do którego zobowiązany będzie wykonać zamówienia, a który nie będzie w sposób znaczący odbiegać od wartości maksymalnych (W. Bertman-Janik „Zamówienia na leki”, Przetargi publiczne 2007 r., nr 4, s. 40)

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu §2 ust. 3 wzoru umowy.

Powyższe postanowienia są wiążące do przetargu na dzień 18.06.2014 r., a odpowiedzi na pytania i wszelkie modyfikacje stanowią integralną część SIWZ.

