



SAMODZIELNY PUBLICZNY
ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ
w Sejnach

ul. Edwarda Rittlera 2
16-500 Sejny



tel. (87) 517-23-14
fax (87) 517-23-35
www.szpital.sejny.pl
sekretariat@szpital.sejny.pl

NIP: 844-17-84-785
REGON: 790317340

Nr rachunku bankowego: 95 9359 002 0023 3310 2000 0002

Sejny, dnia 26.04.2021 r.

Wszyscy Wykonawcy
Strona internetowa Zamawiającego

Znak postępowania: 02/ZP//2021

Dotyczy: Zakup asortymentu z podziałem na 24 pakiety

WYJAŚNIENIA DOTYCZĄCE ZGŁOSZONYCH W POSTĘPOWANIU ZAPYTAŃ I WĄTPLIWOŚCI

Zamawiający, Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Sejnach działając na podstawie art. 285 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2021 r. Prawo Zamówień publicznych (t.j. z 2019 r. Dz. U. poz. 2019 ze zm.), przedstawia poniżej wyjaśnienia dotyczące zgłoszonych w postępowaniu zapytań i wątpliwości Wykonawców.

1. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1, 3, 4:

W przypadku odstąpienia Wykonawcy od wykonania postanowień umowy bez zgody Zamawiającego, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 5% wartości **brutto niezrealizowanej części** przedmiotu umowy, o której mowa w § 5 ust. 1.

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

W przypadku zwłoki Wykonawcy w realizacji dostawy dłuższej niż 2 dni, Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 0,1% wartości **brutto opóźnionego w dostawie** przedmiotu umowy, za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionego w dostawie przedmiotu umowy.**

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

W przypadku zwłoki Wykonawcy w rozpatrzeniu reklamacji, o której mowa w § 4 ust. Umowy, Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 0,1% wartości **brutto reklamowanego** przedmiotu umowy, za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto reklamowanego przedmiotu umowy.**

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

2. Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przesyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany

przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail
Wykonawcy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 6 ust. 7 poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

4. Pakiet nr 11, Pozycja nr 4. Czy Zamawiający dopuści cewnik do dializ dwuświatłowy, wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń (poliuretan), odporny na zginanie bez bocznych otworów, z zakończoną końcówką dla maksymalizacji przepływu, cewnik o przekroju 12, 14Fr i długości: 15cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, ramiona proste, cewnik przepuszczalny dla promieni RTG, zestaw apiogenny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi (70 cm) przewodnik Nitinolowy z zakończeniem w kształcie litery ‘ J ’ z znaczoną długością w skalowanym dozowniku , strzykawka 10 ml, dwa koreczki zabezpieczające, dwa rozszerzacze naczyniowe w rozmiarze 12 FR x 14 cm ; 16 FR x 15 cm, łącznik prowadzący typu ‘Y’, taśma mocująca do drenu cewnika oraz naklejka identyfikująca pacjenta. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 4 z Pakietu nr 11 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

6. Do rozdziału XVII pkt 1 SWZ: Mając na uwadze szczególny okres w jakim będzie realizowana umowa (stan epidemii), a co za tym idzie konieczność zachowania szczególnych środków ostrożności, prosimy o zmianę kryterium oceny ofert, polegającego na określeniu terminu dostawy poprzez wydłużenie terminu minimalnego do 48 godzin od chwili złożenia zamówienia oraz odpowiednią zmianę terminu maksymalnego. Nadmieniamy przy tym, że przyjęcie przez Zamawiającego urealnionych, dostępnych dla większej ilości Wykonawców terminów dokonywania dostaw znacząco przyczyni się do wzrostu konkurencyjności w niniejszym postępowaniu, a tym samym korzystnie wpłynie na oferowane ceny.

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

7. Do §6 ust. 3 oraz ust. 4 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu obliczania kary umownej zastrzeżonej w §6 ust. 3 oraz ust. 4 w taki sposób aby wynosiła ona 0,1% wartości NIEDOSTARCZONEGO W TERMINIE asortymentu za każdy dzień zwłoki?

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

8. Do §6 ust. 8 wzoru umowy: Prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Dostawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru.”.

Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

9. Do §9 ust. 3 pkt 2) wzoru umowy: Prosimy o informację czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą startą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?
Odpowiedź: Zamawiający pozostaje przy zapisach SWZ.

10. Do §9 ust. 3 pkt 3) wzoru umowy: Biorąc pod uwagę dyspozycję normy wyrażonej w art. 433 pkt 4 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. 2019, poz. 2019 z późn. zm.) prosimy o określenie minimalnych ilości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, które Zamawiający zamierza zrealizować.

Odpowiedź: Zamawiający gwarantuje, że w ramach realizacji umowy wykorzysta co najmniej 80% wartości brutto umowy.

11. Zadanie 10 pozycja 2.

Czy Zamawiający w pozycji 2 zadanie 10 dopuści produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampułko-strzykawki zawierającej 5 ml roztworu, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności portu dożylnego ograniczając krwawienia, zastosowanie środków trombolitycznych jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź. Zamawiający wyga zgodnie z SWZ.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 2 z zadania 10 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odpowiedź. Zamawiający wyga zgodnie z SWZ.

Czy Zamawiający dopuści produkt cytrynian sodu w stężeniu 46,7% w postaci ampułko-strzykawki x 2,5ml stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i portu dożylnego jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź. Zamawiający wyga zgodnie z SWZ.

Czy Zamawiający dopuści opakowanie typu Twin Pack, które zawiera dwie ampułko-strzykawki x 2,5ml zamknięte aseptycznie papier-folia z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź. Zamawiający wyga zgodnie z SWZ.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 2 z zadania 10 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odpowiedź. Zamawiający wyga zgodnie z SWZ.

12. Dotyczy pakietu nr 15 Ultravist – czy Zamawiający odstąpi od wymogu wezwania do złożenia próbek, Kontrasty jako leki posiadają Charakterystykę produktu leczniczego na podstawie której można dokonać weryfikacji zaferowanego asortymentu.

Odpowiedź. Zamawiający dopuszcza.

13. Pakiet nr 13- Wchłaniałna łątka hemostatyczna. Czy Zamawiający dopuści hemostatyczny, resorbowlalny kompres kolagenowy z niezdenaturowanego, liofilizowanego kolagenu typu I pochodzenia bydłowego. Jest szybko działającym miejscowym środkiem tamującym krwawienie. Zatrzymuje przepływ krwi w ciągu 2 do 6 minut, w zależności od intensywności krwawienia. Białe kompres pakowany pojedynczo w sterylne opakowania. Opakowanie

handlowe zawiera 10 szt kompresów. Oferujemy następujące rozmiary: 2.5x3.5x0.6 cm (opakowanie 10 szt.)

Odpowiedź. Zamawiający wyga zgodnie z SWZ.

14. Dotyczy Pakietu nr 18: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie próbek niesterylnych w razie wezwania w celu weryfikacji zgodności zaoferowanych wyrobów z wymogami określonymi w SIWZ lub odstąpi od wymogu ich dostarczenia, ponieważ jesteśmy Państwa dostawcą?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

15. Pakiet nr 19 Poz. 1-2. Czy Zamawiający dopuści gazę hemostatyczną z utlenionej regenerowanej 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 MSRA, MRSE, VRE, PRSP,
- działanie bakteriobójcze na Klebsiella pneumonie, 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: Zamawiający dopuszcza.

16. Pakiet nr 19 Poz 5. Czy Zamawiający dopuści gazę hemostatyczną z utlenionej regenerowanej celulozy, która posiada następujące właściwości:

- w całości pochodzenia roślinnego,
- siedmiowarstwowa włóknina,
- 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 MSRA, MRSE, VRE, PRSP,
- działanie bakteriobójcze na Klebsiella pneumonie, 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: Zamawiający dopuszcza.

17. Zamawiający jednocześnie informuje, że w pakiecie nr 19 doszło do pomyłki.

Pakiet nr 19 po poprawieniu:

L.p.	Opis wyrobu	Rozmiar	Ilość saszetek	Cena jednej saszetki netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto	Producent i numer katalogowy
1.	Hemostatyk powierzchniowy wykonany z 100 % utlenionej, regenerowanej celulozy (naturalnego pochodzenia roślinnego). Postać rzadko tkanej włókniny. Czas hemostazy max 2 – 8 min. Czas wchłaniania max. 14 dni pH 2 – 3,0. Potwierdzone w instrukcji użytkowania działanie bakteriobójcze na MSRA, MRSE, VRE, PRSP.	5x7,5 cm	80					
2.	Hemostatyk powierzchniowy wykonany z 100 % utlenionej, regenerowanej celulozy (naturalnego pochodzenia roślinnego). Postać rzadko tkanej włókniny. Czas hemostazy max 2 – 8 min. Czas wchłaniania max. 14 dni pH 2 – 3,0. Potwierdzone w instrukcji użytkowania działanie bakteriobójcze na MSRA, MRSE, VRE, PRSP.	1,25x5 cm	24					
3.	Hemostatyk powierzchniowy wykonany z 100	7x5x1 cm	500					

	% z żelatyny wieprzowej. Forma plastycznej gąbki, o jednorodnej porowatości, nierozpuszczalny w wodzie. Czas wchłaniania 4 – 6 tygodni.							
4.	Hemostatyk powierzchniowy wykonany z 100 % z żelatyny wieprzowej w postaci wałeczka z centralnie przebiegającym kanalikiem, w który można wprowadzić kaniulę. Czas wchłaniania 4 – 6 tygodni.	8x3 cm	100					
5.	Hemostatyk powierzchniowy wykonany z 100 % utlenionej, regenerowanej celulozy (naturalnego pochodzenia roślinnego). Postać wielowarstwowej włókniny. Czas hemostazy max. 2 – 8 min. Czas wchłaniania max. 14 dni pH 2 – 3,0. Potwierdzone w instrukcji użytkowania działanie bakteriobójcze na MSRA, MRSE, VRE, PRSP.	5,1x10,2 cm	2					
Razem								

Do oferty należy dołączyć próbki w ilości 1 sterylnej saszetki do wymienionych pozycji: 1, 3, 4.

Zamawiający w celu weryfikacji zaoferowanego asortymentu z wymaganiami SWZ zastrzega sobie możliwość wezwania Zamawiającego do złożenia próbek z poszczególnych pozycji na każdym etapie postępowania przetargowego.

Wymagane dokumenty:

- 1) Deklaracja Zgodności CE
- 2) Ulotki informacyjne + karty katalogowe
- 3) Wpis do Rejestru Wyrobów Medycznych - jeżeli jest wymagany

Wartość brutto zamówienia (cyfrowo i słownie):

.....

Wartość netto zamówienia (cyfrowo i słownie):

.....
Podatek VAT (cyfrowo i słownie):

.....

Podpis upoważnionego przedstawiciela wykonawcy