

EZ .28.76. 1816.2018.AO

Łódź, dnia 17.07.2018 r.

Nr sprawy 76/ZP/18

**ODPOWIEDZI NA PYTANIA I MODYFIKACJA TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH
WARUNKÓW ZAMÓWIENIA**

dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości poniżej 221 000 euro na dostawę materiałów opatrunkowych dla Wojewódzkiego Wielospecjalistycznego Centrum Onkologii i Traumatologii im. M. Kopernika w Łodzi.

I. Zgodnie z art. 38 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U z 2017 r. poz. 1579) przekazujemy Państwu odpowiedzi na zapytania złożone do specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

W toku postępowania zostały zadane następujące pytania i prośby o wyjaśnienia dotyczące treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia:

L.P.	NR POZYCJI, KTÓREJ PYTANIE DOTYCZY	ZADANE PYTANIA	ODPOWIEDŹ
1	Pakiet nr 1, poz. 3-7	Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji z pakietu - pozwoli to na pozyskanie korzystnej oferty jakościowej i cenowej na wydzielony asortyment.	Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.
2	Pakiet nr 1, poz. 7	Zwracam się z prośbą o dopuszczenie opatrunku w rozmiarze 5x7,5 cm, zamiast 5x7,2 cm.	Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz. Zgodnie z zapisami siwz Zamawiający dopuszcza tolerancję rozmiaru +/- 5%
3	Pakiet nr 4, poz. 1	Zwracam się z prośbą o dopuszczenie plastra z dodatkową podkładką, bez wzmocnienia włókniną i bez ramki, plaster na hipoalergicznym kleju, plaster można utrzymywać na skórze do 5 dni, rozmiar 6 x 8 cm, sterylny, jednorazowy, niepirogenny, wodoodporny, nietoksyczny, nie zawiera lateksu, pakowany indywidualnie.	Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.
4	Pakiet nr 4, poz. 1	Proszę o dopuszczenie możliwości podania ceny za opakowanie a'100 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu cenowym.	Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.
5	Pakiet 1, pozycja 1	Czy Zamawiający dopuści serwety wykonane z 2 warstwowego laminatu (włóknina polipropylenowa + folia PE) o gramaturze 56g/m2 w rozmiarze 50x75cm z otworem przylepnym o średnicy 6x8cm lub 7cm, z taśmą Lepna tylko wokół otworu?	Zamawiający dopuszcza w pakiecie 1 poz. 1 serwety wykonane z 2 warstwowego laminatu (włóknina polipropylenowa + folia PE) o gramaturze 56g/m2 w rozmiarze 50x75cm z otworem przylepnym o średnicy 6x8cm lub 7cm, z taśmą Lepna tylko wokół otworu. Pozostałe wymagania zgodnie z siwz.
6	Pakiet 1, pozycja 10	Czy Zamawiający dopuści dwukomorową kieszeń na narzędzia w rozmiarze 30x40cm?	Zamawiający dopuszcza w pakiecie 1 poz. 10 dwukomorową kieszeń na narzędzia w rozmiarze 30x40cm. Pozostałe wymagania zgodnie z siwz.

ul. Pabianicka 62, 93-513 Łódź

SEKRETARIAT tel. (42) 689 50 10/fax (42) 689 50 11; CENTRALA tel. (42) 689 50 00

 e-mail: szpital@kopernik.lodz.pl, <http://www.kopernik.lodz.pl>

NIP 729-23-45-599 REGON 000295403 PEKAO S.A. O/ŁÓDŹ 6212401545111000011669957



7	Pakiet 3	Czy Zamawiający dopuści podkład chłonny o rozmiarze 60 x 90cm; oddychający, z wkładem chłonnym wyposażonym w superabsorbent, umożliwiający trwałe zatrzymanie płynu w rdzeniu, redukuje zapach, o chłonność min. 800 ml, zapewniający trwałe zatrzymanie bakterii, w tym MRSA, E.coli w chłonnym rdzeniu? Obecny opis wskazuje tylko na 1 dostawcę, a parametry opisanego podkładu spełnia jedynie podkład o numerze katalogowym Firmy (ulotka w załączeniu), którego jedynym dystrybutorem na terenie Polski jest Wyżej opisany podkład mają lepsze parametry, ponieważ posiadają badania na zatrzymanie bakterii MRSA w rdzeniu chłonnym, co jest niezwykle ważne przy używaniu ich zwłaszcza na Oddziałach Intensywnej Terapii, oraz korzystną cenę. W związku z powyższym, nie dopuszczenie w/w podkładu może wskazywać to na nieracjonalne wydatkowanie środków publicznych.	W zakresie pakietu nr 3 Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz z uwagi na fakt, iż Zamawiający wymaga wyrobu spełniającego w szczególności: podkład 4-warstwowy, rdzeń chłonny nie większy niż 52cm x 80 cm.
8	Pakiet 4	Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za opakowanie handlowe a'100sztuk, z przeliczeniem zamawianej ilości?	Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.
9	Pakiet 4	Czy Zamawiający wymaga, aby opatrunki do mocowania kaniul obwodowych w pakiecie 4 były wyrobem medycznym klasy IIa, oraz posiadały potwierdzenie bariery folii dla wirusów =>27nm przez niezależne laboratorium na podstawie badań statystycznie znamiennej ilości próbek (min 32).Tylko takie opatrunki zapewniają bezpieczeństwo zarówno dla pacjenta jak i białego personelu, stanowią barierę dla wielu bakterii i wirusów przenoszonych drogą krwi	Zamawiający wyjaśnia, iż w pakiecie 4 wymaga, aby zaoferowany wyrób był wyrobem medycznym klasy IIa.
10	Pakiet 1, poz. 3-8	Pakiet 1, poz. 3-8 Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z powyższego pakietu pozycji 3-8 i utworzenie odrębnego pakietu co pozwoli Nam złożyć korzystną ofertę dla Zamawiającego.	Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.
11	Pakiet 1, poz. 3-8	Pakiet 1, poz. 3-8 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania opatrunki oraz kompresy w opakowaniach papierowych. Pozostałe wymogi zgodne z SIWZ.	Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.
12	DOTYCZY SIWZ	Czy zamawiający zastrzega sobie możliwość wezwania w przypadku wątpliwości wykonawców do przełożenia kart katalogowych zaoferowanego asortymentu celem weryfikacji zgodności zaoferowanego asortymentu z wymogami SIWZ?	Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.
13	Pakiet 2	Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet 2): przedłożenie kart produktowych / kart technicznych, wystawionych przez producenta, które będą jawne dla Zamawiającego oraz innych ewentualnych wykonawców i staną się potwierdzeniem wymogów zawartych w SIWZ? Należy nadmienić, że karta produktowa / techniczna stwierdza obecność wszystkich elementów składowych produktu, jak również posiada zapis mówiący o poziomie chłonności produktu, zbadany według standardów normy ISO 11948.	Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.
14	Pakiet 2, pozycje: 1, 2, 3	Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet 2, pozycje: 1, 2, 3): pieluchomajtek dla dorosłych wyposażonych w bariery wewnętrzne skierowane do wewnątrz produktu? Bariery boczne wraz z falbankami bocznymi są głównym elementem idealnego dopasowania produktu do ciała pacjenta. Powinny znajdować się w pachwinach, aby w jak największym stopniu uszczelnić miejsce kroczka przed wyciekami. Falbanki wewnątrz skierowane do wewnątrz tworzą natomiast dodatkowe zabezpieczenie przy obfitych mikcjach pacjenta, dochodzących nawet do 300 ml przy jednorazowym oddaniu moczu. Podczas napełniania pieluchomajtki moczem, falbanki boczne skierowane do wewnątrz unoszą się, tworząc rynne, która kieruje mocz do centralnej części wkładu chłonnego, gdzie ulega szybszej	Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.

		absorpcji. Taki system mocowania falbanek jest stosowany przez większość producentów, gdyż zapewnia lepszą ochronę przed wyciekaniem w porównaniu z falbankami skierowanymi na zewnątrz produktu.	
15	Pakiet 2, pozycje: 1, 2, 3	Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 2, pozycje: 1, 2, 3): pieluchomajtki dla dorosłych posiadające wskaźnik chłonności w postaci numeru seryjnego / daty produkcji / numeru partii, który zanika wraz z napełnianiem pieluchomajtki moczem, co utrudnia identyfikację produktu i uniemożliwia złożenie reklamacji? Mamy świadomość oraz informację, że w ostatnim czasie na rynku pojawiły się produkty chłonne, które są rekomendowane dla osób z ciężkim NTM, a w praktyce są to tylko odpowiedniki imitujące produkty o najwyższych standardach (obniżony poziom chłonności, brak ściągacza taliowego, brak wyraźnego wskaźnika chłonności). Posiadamy również informację z Instytucji, które zgodziły się na dostawę tego rodzaju produktów, że produkty te w żaden sposób nie sprawdzają się w warunkach szpitalnych. Brak odpowiedniego poziomu chłonności oraz podstawowych systemów zabezpieczeń uniemożliwia skuteczne zabezpieczenie chorego. Nie dopuszczenie powyższego rozwiązania jest zgodne z prawem PZP. Co najmniej czterech producentów na rynku polskim oferuje pieluchomajtki posiadające pełnowartościowy wskaźnik chłonności (w postaci co najmniej jednego paska, zmieniającego barwę pod wpływem moczu), a nie jego imitację (rozmywający się napis w postaci daty i serii produkcji). Jednocześnie gwarantuje to Państwu dostarczenie przez ewentualnego wykonawcę produktów o wysokiej jakości i zapewnienie choremu odpowiedniego standardu opieki.	Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.
16	Pakiet 2, pozycje: 1, 2, 3	Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet 2, pozycje: 1, 2, 3): pieluchomajtek dla dorosłych posiadających wskaźnik chłonności w postaci minimum jednego żółtego paska, usytuowanego w centralnej części wkładu chłonnego, który pod wpływem napełnienia produktu moczem zmienia kolor? Ustalenie powyższego wymogu jest zgodne z prawem PZP. Co najmniej czterech producentów na rynku polskim oferuje pieluchomajtki posiadające pełnowartościowy wskaźnik chłonności (w postaci co najmniej jednego paska, zmieniającego barwę pod wpływem moczu), a nie jego imitację (rozmywający się napis w postaci daty i serii produkcji). Jednocześnie gwarantuje to Państwu dostarczenie przez ewentualnego wykonawcę produktów o wysokiej jakości i zapewnienie choremu odpowiedniego standardu opieki.	Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.
17	Pakiet 2, pozycje: 1, 2, 3	Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet 2, pozycje: 1, 2, 3): pieluchomajtek dla dorosłych posiadających co najmniej jeden ściągacz taliowy? Zastosowanie w pieluchomajtkce minimum jednego ściągacza taliowego, pozwala na idealne dopasowanie produktu do ciała pacjenta, co wpływa na komfort osoby potrzebującej pomocy. Dopasowanie produktu przekłada się na brak wycieków zawartości pieluchomajtki, co przekłada się na komfort pracy personelu: zmniejszenie czasu pracy przy jednym pacjencie, zmniejszenie ilości zmian produktu na NTM oraz pozwala zaoszczędzić koszty związane z usługami prania pościeli. Mamy świadomość oraz informację, że w ostatnim czasie na rynku pojawiły się produkty chłonne, które są rekomendowane dla osób z ciężkim NTM, a w praktyce są to tylko odpowiedniki imitujące produkty o najwyższych standardach (obniżony poziom chłonności, brak ściągacza taliowego, brak wyraźnego wskaźnika chłonności). Posiadamy również informację z Instytucji, które zgodziły się na dostawę tego rodzaju produktów, że produkty te w żaden sposób nie sprawdzają się w warunkach szpitalnych. Brak odpowiedniego poziomu chłonności oraz podstawowych systemów zabezpieczeń uniemożliwia	Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.

		skuteczne zabezpieczenie chorego.	
18	Pakiet 2, pozycja 3	Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 2, pozycja 3): złożenie oferty na pieluchomajtki w rozmiarze L o obwodzie produktu co najmniej 160 cm? Wymiary techniczne oferowanego produktu (szerokość w górnej części pieluchomajtki 80 cm) odpowiadają najbardziej popularnym produktom z handlowym oznaczeniem XL oferowanym na rynku polskim. W naszej opinii nie ma zatem powodu do zawężania wymogów w stosunku do oczekiwanych produktów - rozmiarów wynikających z ich nazwy handlowej. Nomenklatura nazw handlowych może być różna ponieważ nie podlega ścisłym kryterium przy ich oznaczeniu. Dopuszczenie naszego produktu w rozmiarze L o maksymalnym obwodzie produktu 160cm daje możliwość zaproponowania Zamawiającemu konkurencyjnej oferty, co w trakcie trwania umowy, przełoży się na oszczędności.	Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.
19	Pakiet 2, pozycja 2	Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 2, pozycja 2): pieluchomajtki dla dorosłych w przedziale wagowym 55-75kg, o dolnej rekomendowanej granicy obwodu 73cm oraz o maksymalnym obwodzie 130cm?	Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.
20	Pakiet 2, pozycja 1	Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 2, pozycja 1): pieluchomajtki dla dorosłych w przedziale wagowym powyżej 70kg, o dolnej rekomendowanej granicy obwodu 92cm oraz o maksymalnym obwodzie co najmniej 150cm?	Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.
21	Pakiet 2, pozycja 4	Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet 2, pozycja 4): złożenia oferty na podkład chłonny 60x90cm, z wkładem chłonnym o rozmiarze co najmniej 85x55cm i poziomem chłonności 1750g? Ustanowienie takiego wymogu zapewni Zamawiającemu otrzymanie produktów, które odpowiadają jego wymaganiom. Na rynku polskim są firmy, które sprzedają podkłady chłonne o całkowitych wymiarach 60x90cm i powierzchni chłonnej o znacznie mniejszych rozmiarach niż podane powyżej. W efekcie takiego działania, podkład chłonny w rozmiarze 60x90cm nie spełnia swojej funkcji (zabezpieczenie łóżka przed zabrudzeniem moczem i kałem) co wpływa negatywnie na finanse Zamawiającego.	Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.
22	Pakiet 2	Poz. 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pieluchomajtek rozmiar L o obwodzie pasa 100-150cm? Poz. 1 i 3 – czy zamawiający wymaga zaoferowania w tych pozycjach dwóch różnych rozmiarów tj. L i XL pieluchomajtek tak aby można było odpowiednio dopasować pieluchę do pacjenta? Pragniemy zauważyć, że aktualnie dostarczane są do Państwa pieluchomajtki o proponowanym obwodzie pasa.	Poz. 1 – Zamawiający wyraża zgodę, proponowany rozmiar L o obwodzie pasa 100-150cm mieści się w wymaganym rozmiarze 110 – 150 cm. Poz. 1 i 3 Zamawiający w poz. 1 i 3 wymaga zgodnie z siwz zaoferowania dwóch różnych rozmiarów pieluchomajtek tj. L i XL
23	Pakiet 3	Poz. 1 – Czy można zaoferować jednorazowy podkład ochronny 4-warstwowy, oddychający, warstwa zewnętrzna trwale zintegrowana na całej powierzchni, absorbcyjna warstwa środkowa z wkładem chłonnym z miękkiej pulpy celulozowej z superabsorbentem redukującym nieprzyjemny zapach, o wyższej niż wymagana chłonności, rozmiar 60 cm x 90cm, rdzeń chłonny w rozmiarze 58cm x 82cm z marginesami zabezpieczającymi przed wyciekaniem płynów, warstwa spodnia pełnobarierowa?	Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.

24		Czy za dni robocze w rozumieniu wzoru umowy będą uważane dni od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy?	Zamawiający wyjaśnia, iż za dni robocze w rozumieniu wzoru umowy będą uważane dni od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy
25		Zważywszy na treść § 1 ust. 4 wzoru umowy, jaką minimalną ilość (jaki procent ilości wskazanych w SIWZ) Zamawiający na pewno zamówi? Odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji oferowanej ceny. Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym m.in. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 r. KIO 1087/10, z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych wynika obowiązek dokładnego określenia przez zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet jeżeli nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów. W wyroku z dnia 7 maja 2014 r. KIO 809/14 Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że „nie można zaakceptować postanowień umowy dających zamawiającemu całkowitą, nieograniczoną pod względem ilościowym i pozostającą poza wszelką kontrolą dowolność w podjęciu decyzji o zmniejszeniu zakresu dostaw będących przedmiotem zamówienia”.	Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.
26	Dotyczy umowy	Czy Zamawiający zgadza się aby w § 6 ust. 1 lit. c) i d) wzoru umowy słowa „opóźnienie”, „opóźnienia” zostały zastąpione odpowiednio słowami „zwłokę”, „zwłoki”? Uzasadnione jest aby przesłanką naliczenia kary umownej była zwłoka (czyli opóźnienie zawinione przez wykonawcę), nie zaś za wszelkie opóźnienia, czyli także niezawinione przez wykonawcę. Nie ma uzasadnienia rozszerzanie odpowiedzialności wykonawcy także na niezawinione naruszenie terminu. Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 17 lipca 2014 r. KIO 1338/14; KIO 1377/14, „kara umowna należy się za niewykonanie lub nienależyte wykonanie umowy (art. 483 i nast. Kodeksu cywilnego), a więc tradycyjnie za zwłokę, a nie każde opóźnienie w wykonaniu umowy.”	Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.
27		Czy Zamawiający zgadza się aby w § 9 ust. 2 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Przed rozwiązaniem umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.”? Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest aby przed rozwiązaniem umowy Zamawiający wezwał wykonawcę do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć rozwiązania umowy, a tym samym uniknąć skutków rozwiązania umowy, które są niekorzystne dla obu stron.	Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.

Zamawiający wyjaśnia, iż opis przedmiotu zamówienia należy odczytywać wraz z ewentualnymi zmianami treści specyfikacji, będącymi np. wynikiem udzielonych odpowiedzi na zapytania wykonawców.

- II. Zgodnie z art. 38 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2017 r. poz. 1579 ze zm.) Zamawiający dokonuje zmiany treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia oraz ogłoszenia o zamówieniu. Dokonaną zmianę Zamawiający niezwłocznie zamieszcza na stronie internetowej.

Zamawiający dokonuje modyfikacji Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia poprzez zmiany poniższych terminów:

- a) **Termin składania ofert**
– do dnia **20.07.2018** roku do godziny 10.00
- b) **Termin otwarcia ofert**
– w dniu **20.07.2018** roku o godzinie 11.00

Pozostałe postanowienia Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia pozostają bez zmian.

Z poważaniem,

ZASTĘPCA DYREKTORA
ds. Lecznictwa

dr hab. n. med. Przemysław Biliński