



Katowice, dn. 09.02.2016r.

WYJAŚNIENIA DO TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na DOSTAWA MATERIAŁÓW OPATRUNKOWYCH, ZP-16-019BN

W związku z pytaniami Wykonawców, które cytuję poniżej a dot. treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia w przedmiotowym postępowaniu, działając zgodnie z art. 38 ustawy - Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2004r Nr 19, poz. 177 z późn.zm.), udzielam następującej odpowiedzi:

Pyt. 1 Załącznik nr 1 poz. 1 i 2

Czy Zamawiający w pakiecie nr 1 pozycja 1 i 2 wyrazi zgodę na zaoferowanie opatrunków donosowych w opakowaniu a'10 z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odp.: Zamawiający dopuszcza wielkość opakowania a'10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań, z zachowaniem pozostałych parametrów bez zmian.

Pyt. 2 Załącznik nr 2

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy przez wymóg składu hydrokoloidów trzech rodzajów Zamawiający oczekuje zaoferowania opatrunku zbudowanego konkretnie z żelatyny, pektyny oraz karboksymetylocelulozy sodowej.

Odp.: Zamawiający dopuszcza. Zamawiający swoje wymagania określił w SIWZ.

Pyt. 3 Załącznik nr 3

Czy Zamawiający, w zakresie pakietu nr 3, dopuści złożenie oferty z opatrunkami zabezpieczającymi do cewników centralnych, wykonanymi z oddychającej folii poliuretanowej pokrytej hypoalergicznym klejem akrylowym, wyposażonymi w nienasiąkliwą kieszeń zabezpieczającą wąsy cennika, dostępnymi w rozmiarach 16x5cm oraz 7,5x8cm, szczegółowo scharakteryzowanymi w załączonych materiałach?

Zgoda Zamawiającego na pytania umożliwi naszej firmie przystąpienie do przetargu na zasadzie wolnej konkurencji oraz zaoferowanie najwyższej jakości opatrunków produkcji hiszpańskiej firmy IHT, natomiast Zamawiającemu wybór oferty spośród ich większej ilości, co będzie korzystne dla Zamawiającego ze względów ekonomicznych?

Odp.: Zgodnie z SIWZ.

Pyt. 4 Załącznik nr 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 3 opatrunku sterylnego do zabezpieczania wkluc centralnych w rozmiarze 10cmx12cm z laminowaną metką i szerokim laminowanym paskiem włókninowym z wycięciem? Pozostałe parametry zgodne z zapisami SIWZ.

Odp.: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pyt. 5 Załącznik nr 3

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie opatrunku o rozmiarze 9,0 x 11 cm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odp.: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pyt. 6 Załącznik nr 3

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie opakowania zbiorczego a'100 szt. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odp.: Zgodnie z SIWZ.

Pyt. 7 Załącznik nr 3 poz. 1

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie opatrunku o wym. 10x12 cm z klejem naniesionym metodą ciągłą bez pasków mocujących pakowanego a'100 szy z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości i podaniem ceny za opakowanie?

Odp.: Zgodnie z SIWZ.

Pyt. 8 Załącznik nr 4 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przylepców o długości 9,14 m z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości?

Odp.: Zgodnie z SIWZ.

Pyt. 9 Załącznik nr 7 poz. 1-6

Czy Zamawiający dopuści system do podciśnieniowego leczenia ran VIVANO firmy Hartmann? Pozytywna odpowiedź podniesie konkurencyjność postępowania i pozwoli na wybór najkorzystniejszej oferty, natomiast dzierżawa urządzenia będzie wliczona w cenę opatrunków.

Poz. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie jałowych zbiorników o pojemności 300 ml z filtrami powietrznym i węglowym wbudowanymi w zbiornik, połączony z dwuświatłowym drenem z silikonu o długości 180 cm, pakowane w opakowania a'3 szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?.

Kompatybilne z jednostką pracującą w zakresie podciśnienia 20-250 mmHg.?

Poz. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie jałowych zbiorników o pojemności 300 ml lub 800 ml z filtrami powietrznym i węglowym wbudowanymi w zbiornik, połączony z dwuświatłowym drenem z silikonu o długości 180 cm pakowane w opakowania a'3 szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości? Kompatybilne z jednostką pracującą w zakresie podciśnienia 20-250 mmHg.?

Poz. 3 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie jałowych zbiorników o pojemności 800 ml z filtrami powietrznym i węglowym wbudowanymi w zbiornik, połączony z dwuświatłowym drenem z silikonu o długości 180 cm. pakowane w opakowania a'3 szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości. Kompatybilne z jednostką pracującą w zakresie podciśnienia 20-250 mmHg.?

Poz. 4 – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania zestawu opatrunkowego małego z opatrunkiem piankowym w rozmiarze 10 x 7,5 x 3,3 cm, pakowanego w opakowania a' 3 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości? Reszta parametrów bez zmian.

Poz. 5 – Czy można zaferować zestaw opatrunkowy średni z opatrunkiem piankowym w rozmiarze 18 x 12,5 x 3,3 cm pakowanego w opakowania a' 3 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości? Reszta parametrów bez zmian.

Poz. 6 – Czy można zaferować zestaw opatrunkowy duży z opatrunkiem piankowym w rozmiarze 25 x 15 x 3,3 cm oraz z samoprzylepną folią w ilości 3 szt. w zestawie , pakowanego w opakowania a' 3 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości? Reszta parametrów bez zmian.

Odp.: Zgodnie z SIWZ.

Zamawiający koryguje opis Rozdz. I oraz Załącznika nr 7 (Pakiet nr 7) SIWZ, poprzez dodanie do opisu Pakietu nr 7 „kompatybilny z posiadanym przez Zamawiającego urządzeniem Info V.A.C. firmy KCI, do terapii podciśnieniowej ran trudnogojących się”.

Pyt. 10 Załącznik nr 7 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy zbiornik do urządzenia o pojemności 750ml z substancją żelującą wydzielinę z filtrem, przezroczystym drenem, zaciskiem do drenu i złączem do podłączania do drenu podkładki do odprowadzania wydzieliny; pakowany po 1 szt

Odp.: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 9.

Pyt. 11 Załącznik nr 7 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy zbiornik do urządzenia o pojemności 750ml z substancją żelującą wydzielinę z filtrem, przezroczystym drenem, zaciskiem do drenu i złączem do podłączania do drenu podkładki do odprowadzania wydzieliny; pakowany po 1 szt, proponujemy przeliczenie objętości – 27szt kanistrów po 750ml

Odp.: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 9.

Pyt. 12 Załącznik nr 7 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści jałowy zestaw opatrunkowy mały do podciśnieniowej terapii leczenia ran, składający się z:

- opatrunku piankowego z elastycznej, czarnej pianki hydrofobowej o wymiarach 10cm x 8,0 cm x 3,0cm
- samoprzylepnej podkładki z portem , połączonej z dwuświatłowym drenem
- 1 x samoprzylepnej, transparentnej folii poliuretanowej 20cm x 30 cm

Odp.: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 9.

Pyt. 13 Załącznik nr 7 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści: jałowy zestaw opatrunkowy średni do podciśnieniowej terapii leczenia ran, składający się a. opatrunku piankowego z elastycznej, czarnej pianki hydrofobowej o wymiarach 20cm x 12,5 cm x 3,0cm

- samoprzylepnej podkładki z portem , połączonej z dwuświatłowym drenem
- 2 x samoprzylepnej, transparentnej folii poliuretanowej 20cm x 30 cm.

Odp.: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 9.

Pyt. 14 Załącznik nr 7 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści jałowy zestaw opatrunkowy duży do podciśnieniowej terapii leczenia ran, składający się z:

- opatrunku piankowego z elastycznej, czarnej pianki hydrofobowej o wymiarach 25cm x 15 cm x 3,0cm
- samoprzylepnej podkładki z portem , połączonej z dwuświatłowym drenem
- 2 x samoprzylepnej, transparentnej folii poliuretanowej 20cm x 30 cm.

Całość jałowo pakowana po 1 szt, z przeliczeniem ilości

Odp.: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 9.

Pyt. 15 Ogólne

Czy za dni robocze w rozumieniu wzoru umowy będą uważane dni od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy?

Odp.: W Rozdz. III pkt. 2 SIWZ Zamawiający określił warunki dostarczania towaru.

Pyt. 16 Ogólne

Czy Zamawiający zgodzi się zastąpić słowo „opóźnienia” słowem „zwłoki” w § 4 ust. 1) podpunkt projektu umowy?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany w projekcie umowy.

Pyt. 17 Ogólne

Czy Zamawiający zgadza się aby prawo do rozwiązania umowy przysługiwało mu w razie co najmniej trzykrotnego uchybienia po uprzednim wezwaniu Wykonawcy do należytego wykonania umowy?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany w projekcie umowy.

Pyt. 18 Ogólne

Jaki procent ilości wyrobów określonej w umowie zostanie przez Zamawiającego na pewno zamówiony?

Odp.: Zamawiający podane ilości określił na podstawie dotychczasowego zużycia i w takich ilościach zamierza zrealizować zamawiany asortyment. Jednakże Zamawiający nie wie jacy pacjenci będą hospitalizowani w okresie związania umowa i jakich materiałów opatrunkowych będą potrzebowali, dlatego też Zamawiający nie jest w stanie określić faktycznego zużycia.

Pyt. 19 Ogólne

Czy Zamawiający zgadza się zapisać możliwość zmiany cen brutto wynikającej ze zmiany obowiązującej stawki VAT, przy zachowaniu dotychczasowych cen netto?

Odp.: Zgodnie z zapisem § 3 pkt. 5 projektu umowy (załącznik nr 12)

Pyt. 20 Ogólne

Czy Zamawiający zgadza się zapisać możliwość zmiany cen w przypadku przekraczającej 3% zmiany średniego kursu NBP walut EUR lub USD w stosunku do kursu z dnia zawarcia umowy oraz w przypadku gdy suma miesięcznych wskaźników cen i usług konsumpcyjnych opublikowanych przez Prezesa GUS za okres od dnia zawarcia umowy przekroczy 3%?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmiany w projekcie umowy

Pyt. 21 Ogólne

Czy Zamawiający w związku z postanowieniem zawartym w art. 14 ustęp 2 Ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r., które brzmi następująco: „Dopuszcza się, aby wyroby przeznaczone do używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej dostarczane profesjonalnym użytkownikom miały oznakowania lub instrukcje używania w języku angielskim, z wyjątkiem informacji przeznaczonych dla pacjenta, które podaje się w języku polskim lub wyraża za pomocą zharmonizowanych symboli lub rozpoznawalnych kodów” odstąpi od wymogu aby etykiety handlowe produktu sporządzone były w języku polskim (rozdział II pkt 7 siwz)? Jednocześnie gwarantujemy, że instrukcje użytkownika znajdujące się w opakowaniach zbiorczych będą w języku polskim

Odp.: Zamawiający dopuszcza etykiety z opisem dopuszczonym w art. 14 ust. ustawy z dnia 20 maja 2010r o wyrobach medycznych.

Pyt. 22 Ogólne

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wskazanie, jaki będzie rzeczywisty gwarantowany zakres zamówienia, który zostanie zrealizowany na podstawie umowy zawartej z Zamawiającym, bowiem z brzmienia § 1 ustęp 6 projektu umowy, będącego częścią siwz wynika, że Zamawiający nie ma obowiązku złożenia zamówienia do pełnej wartości określonej w § 3 ustęp 1. Brak wskazania zakresu zamówienia, choćby minimalnego, który zostanie przez Zamawiającego zrealizowany na 100% powoduje, że opis przedmiotu zamówienia w zakresie ilościowym nie jest jednoznaczny i wyczerpujący, a wykonawca nie może w prawidłowy sposób oszacować ceny ofertowej, bowiem w toku realizacji umowy może okazać się, że Zamawiający zamówi 5% towaru objętego umową, a zrezygnuje z 95%, w związku z czym zwracamy się o wyjaśnienie treści siwz w ww. zakresie. W związku z powyższym pytaniem proponujemy również następującą modyfikację postanowień umowy: *Zamawiający zastrzega sobie prawo realizowania zamówień w ilościach uzależnionych od rzeczywistych potrzeb oraz do ograniczenia zamówienia w zakresie rzeczowym i ilościowym, co nie jest odstępniem od umowy nawet w części. Z tego tytułu Wykonawcy nie przysługuje żadne roszczenie, pod warunkiem, że niezrealizowana ilość przedmiotu umowy nie będzie większa niż 20 % wartości tejże umowy? Uzasadnienie:* Opis przedmiotu zamówienia powinien wskazywać w szczególności zakres zamówienia. Innymi słowy powinien on określać „ilość zamówienia” (por. wyrok KIO z dnia 4 grudnia 2008 r., sygn. akt KIO/UZP 1329/08). Precyzyjny opis przedmiotu zamówienia pod względem ilościowym umożliwia bowiem wykonawcom prawidłowe skalkulowanie ceny oferty, bez narażania się na ewentualne straty. Odrębną kwestią jest to, że Zamawiający tylko wskutek prawidłowego przedmiotu zamówienia będzie mógł prawidłowo oszacować wartość zamówienia z należytą starannością. Wskazać należy, że przepis art. 29 ust. 1 ustawy Pzp nie daje podstaw do odstąpienia przez Zamawiającego od precyzyjnego i wyczerpującego opisu przedmiotu zamówienia z podaniem jego ilości/wielkości, nawet w przypadku, gdy jego zapotrzebowanie jest trudno przewidywalne. Powyższe potwierdza stanowisko Krajowej Izby Odwoławczej zaprezentowane w wyroku z dnia 24 kwietnia 2009 r. (sygn. akt KIO/UZP 458/09, KIO/UZP 460/09), zgodnie z którym „przepis art. 29 ust. 1 ustawy nie daje podstaw do odstąpienia przez Zamawiającego od wyczerpującego i jednoznacznego opisu przedmiotu zamówienia w sytuacji, gdy zapotrzebowanie Zamawiającego jest trudno-przewidywalne. Sam fakt, że w dacie wszczęcia postępowania Zamawiający nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów leczniczych, nie może prowadzić do utrudnienia uczciwej konkurencji”. Stosownie do postanowienia art. 29 ust. 1 i 2 ustawy Pzp, przedmiot zamówienia opisuje się w sposób jednoznaczny i wyczerpujący, za pomocą dostatecznie dokładnych i zrozumiałych określeń, uwzględniając wszystkie wymagania i okoliczności mogące mieć wpływ na sporządzenie oferty, przy czym przedmiotu zamówienia nie można opisywać w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję. Przedmiot zamówienia należy opisać w sposób wyczerpujący (art. 29 ust.1 in principio ustawy Pzp), co implikuje, iż z opisu musi wynikać dokładny zakres zamówienia i warunki jego realizacji. Tym samym, Zamawiający nie może zastrzec sobie prawa arbitralnego ukształtowania zakresu zamówienia po jego udzieleniu, a postanowienia w tym zakresie należy uznać za nieskuteczne. Powyższe znajduje także potwierdzenie na gruncie judykatury. Niedopuszczalne jest zatem zastrzeżenie przez Zamawiającego możliwości ograniczenia zakresu umowy oraz prawa wyłączenia z zakresu umowy części dostaw, gdyż takie postanowienia specyfikacji (w tym projektu umowy) sprowadzają się praktycznie do przyznania sobie przez Zamawiającego nieograniczonego prawa do zmiany zakresu przedmiotu zamówienia i warunków jego realizacji, co stanowi rażące naruszenie przepisów ustawy Pzp, a w szczególności z art. 29 tejże ustawy (arg. z wyroku Zespołu Arbitrów z 25 stycznia 2005 r., sygn. akt. UZP/ZO/0-79/05). Ponadto, jak zauważył Sąd Okręgowy w Warszawie (orzeczenie SO dla Warszawy – Pragi z 23 listopada 2005 r., sygn. akt IV Ca 508/05), niedopuszczalne jest uzależnienie możliwości zmniejszenia zakresu

przedmiotu umowy w części dotyczącej ilości od potrzeby Zamawiającego i odpowiednio od kontraktu zawartego z NFZ lub wskazań medycznych, gdyż jest to sformułowanie tak ogólne, że nie stanowi w istocie żadnego realnego ograniczenia. W konsekwencji, specyfikacja istotnych warunków zamówienia, wzór czy warunki przyszłej umowy powinny zawierać wyraźne i precyzyjne uregulowania dotyczące tej części zamówienia, która będzie realizowana na pewno oraz równie precyzyjne określenie tej części zamówienia, której realizacja będzie poddana uznaniu Zamawiającego. Wyszczególnione w ten sposób części wchodzą w zakres tego samego zamówienia, są elementem ściśle określonego zakresu przedmiotowego zamówienia o ustalonej łącznie wartości szacunkowej zamówienia, na które Zamawiający przewidział określone środki finansowe (por. art. 34 ust. 5 ustawy Pzp, który określa tzw. „prawo opcji”). W orzeczeniu Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 11 stycznia 2008 r. (sygn. akt KIO/UZP 22/07) Izba wskazała, że niedopuszczalną praktyką jest określenie przez Zamawiającego jedynie górnej granicy swojego zobowiązania, bez wskazania nawet minimalnej ilości, czy wartości, którą na pewno wyda na potrzeby realizacji przedmiotu zamówienia. „Taki sposób określenia przedmiotu zamówienia nie spełnia wymogów art. 29 ust. 2 ustawy Pzp, który nakazuje, aby przedmiot zamówienia był opisany w sposób wyczerpujący i konkretny”. Izba uznała ponadto w tym przypadku, że „Zamawiający zastosował praktykę handlową, która pozostawia wykonawcę w niepewności, co do zakresu, jaki uda mu się zrealizować w ramach umowy, oraz uniemożliwia kalkulację ceny umownej. W efekcie na wykonawcę zostaje przerzucone całe ryzyko gospodarcze kontraktu, co z kolei stoi w sprzeczności z zasadą równości stron umowy”. Należy mieć przy tym na uwadze treść art. 140 ust. 1 ustawy Pzp, zgodnie z którym zakres świadczenia wykonawcy wynikający z umowy powinien być tożsamy z jego zobowiązaniem zawartym w ofercie. Podkreślenia wymaga również fakt, że również 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 jakiego 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). Mając na względzie powyższe, jak również jednolite stanowisko doktryny i judykatury w zakresie przedmiotowej kwestii, postulowana zmiana zapisu wzoru przyszłej umowy jest konieczna i w pełni uzasadniona. Wprowadzenie żądanej modyfikacji spowoduje, że opis przedmiotu zamówienia będzie jednoznaczny, wyczerpujący i Zamawiającemu nie będzie można postawić zarzutu naruszenia art. 29 ust. 1 ustawy Pzp i pociągnąć go z tego tytułu do odpowiedzialności za naruszenie dyscypliny finansów publicznych. W przypadku proponowanej zmiany zapisu umownego każdy wykonawca będzie miał możliwość prawidłowego skalkulowania wartości oferty. Na Zamawiającym będzie z kolei ciążył wynikający z umowy o zamówienie publiczne obowiązek spełnienia świadczenia co zakresu określonego w umowie z wykonawcą jako minimalny (w tym przypadku 80 % wartości umowy) i uprawnienie do zmniejszenia zakresu zamawianych dostaw maksymalnie o 20% wartości umowy w zakresie objętym opcją.

Odp.: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 18.

*Z upoważnienia Dyrektora SPSKM
Z-ca Dyr. Ds. Ekonomicznych - Główny Księgowy
mgr Ewa Mołek*