



Łódź, dnia 23.06.2020 r.

Znak sprawy: I/PN/2020

www.centrumrydygiera.pl

Dot.: przetargu nieograniczonego na: „Sprzedaż i dostawę sprzętu medycznego jednorazowego użytku” do Centrum Medycznego im. dr. L. Rydygiera Sp. z o.o. Znak sprawy: I/PN/2020.

ZMIANA TERMINU SKŁADANIA OFERT

Zamawiający przedłuża termin składania ofert do dnia 30.06.2020r. do godz. 11:00.

Otwarcie ofert nastąpi w dniu 30.06.2020r. godz. 11:30.

ODPOWIEDZI NA PYTANIA DO SIWZ

W związku z zapytaniami do SIWZ, jakie wpłynęły od Wykonawców, Zamawiający wyjaśnia:

1. Pytanie: (Dot. Pozycji 17) Czy w Pozycji nr 17 Zamawiający wymaga zaoferowania worków do odsysania kompatybilnych z posiadanym przez Zamawiającego systemem Serres?

Odpowiedź: Zamawiający w w/w Pozycji wymaga zaoferowania worków do odsysania kompatybilnych z posiadanym przez Zamawiającego systemem Serres.

2. Pytanie: (Dot. Pozycji 80) Wnosimy o dopuszczenie w Pozycji nr 80 zestawu z końcówką o długości ok 24 cm, spełniającego wszystkie pozostałe parametry określone przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający w w/w Pozycji dopuszcza zaoferowanie zestawu do odsysania pola operacyjnego z końcówką o długości ok 24 cm, spełniającego wszystkie pozostałe parametry określone przez Zamawiającego.

3. Pytanie: (Dot. Pozycji 158) Czy w Pozycji nr 158 podpunkt a) Zamawiający wymaga zaoferowania samego wkładu kompatybilnego z posiadanym przez Zamawiającego systemem Serres czy wkładu wraz ze zbiornikiem Zbiornik wielokrotnego użytku jest uwzględniony w podpunkcie b).

Odpowiedź: W Pozycji nr 158 podpunkt a) Zamawiający wymaga zaoferowanie samego wkładu.

4. Pytanie: 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 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: 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.

5. Pytanie: (Dot. Pozycji 105) Czy Zamawiający dopuści Jednorazowy nakłuwacz, ostrze igła 21G, głębokość nakłucia 1,8 lub 2,4 mm Konstrukcyjnie zabezpieczony przed ponownym użyciem i ewentualnym zakażeniem personelu medycznego krwią pacjenta. Ostrze schowane przed i po użyciu uniemożliwia przypadkowe skaleczenie. Sterylizowany promieniami Gamma.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

6. Pytanie: (Dot. wzoru umowy) Prosimy o dodanie do wzoru umowy poniższych zapisów:

Siła Wyższa

1. Żadna ze Stron Umowy nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności niewynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.

2. Dla celów Umowy "Siła Wyższa" oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powodzie, epidemie, akty administracji państwowej itp.

3. W przypadku zaistnienia Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas Strony niezwłocznie ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy. Strona zgłaszająca okoliczności musi kontynuować realizację swoich zobowiązań wynikających z Umowy w takim stopniu, w jakim jest to możliwe i musi szukać racjonalnych środków alternatywnych dla realizowania zakresu, jaki nie podlega wpływowi Siły Wyższej.

4. Jeżeli Siła Wyższa, będzie trwała nieprzerwanie przez okres 180 dni lub dłużej, Strony mogą w drodze wzajemnego uzgodnienia rozwiązać Umowę bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań oprócz płatności należnych z tytułu prawidłowo wykonanych usług.

5. Stan Siły Wyższej powoduje odpowiednie przesunięcie terminów realizacji Umowy chyba, że Strony postanowiły inaczej.

Odpowiedź: Zamawiający dodał do umowy zapisy dot. „Siły Wyższej”, zgodnie z modyfikacją zamieszczoną na stronie internetowej Zamawiającego w dniu 19.06.2020r.,

7. Pytanie: (Dot. wzoru umowy) Prosimy o dodanie do wzoru umowy poniższych zapisów:

1) Z uwagi na postępującą pandemię koronawirusa i związanymi z tym światowymi ograniczeniami w produkcji m. in. wyrobów medycznych oraz drastycznymi utrudnieniami w transporcie i logistyce, czego na etapie prowadzenia postępowania przetargowego Strony nie były w stanie przewidzieć, istnieje realne ryzyko, że określony w umowie termin realizacji dostaw częściowych przedmiotu umowy może nie zostać dotrzymany. Jednocześnie brak jest możliwości określenia orientacyjnego terminu zakończenia/ustania obecnej sytuacji,

2) Strony ustaliły, że celem zapewnienia realizacji umowy nr zasadnym jest czasowe odstąpienia przez Strony od sztywnego respektowania terminów realizacji dostaw częściowych określonych w Umowie oraz konieczności naliczania kar umownych w przypadku niedotrzymania tych terminów.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

8. Pytanie: (Dot. Pozycji 165) Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie zaoferowania rękawic, w których zastosowano w procesie produkcji MBT, jednakże, zgodnie z wynikami badań w produkcie gotowym MBT nie występuje lub jego stężenie jest poniżej limitu wykrywania normalizowanych metod badawczych.

Odpowiedź: Zamawiający w w/w Pozycji dopuszcza zaoferowanie rękawic w których zastosowano w procesie produkcji MBT, jednakże, zgodnie z wynikami badań w produkcie gotowym MBT nie występuje lub jego stężenie jest poniżej limitu wykrywania normalizowanych metod badawczych.

9. Pytanie: (Dot. Pozycji 165) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic pakowanych po 100 sztuk.

Odpowiedź: Zamawiający w w/w Pozycji dopuszcza zaoferowanie rękawic pakowanych po 100 sztuk.

10. Pytanie: (Dot. Pozycji 163-166) Dnia 9 marca 2016 roku zostało wprowadzone rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425 w sprawie środków ochrony indywidualnej, zastępujące Dyrektywę Rady 89/686/EEG. W wyniku zmiany rozporządzenia, po zakończeniu okresu przejściowego trwającego od 21.04. 2018 r. do 20.04 2019 r., od 21.04.2019 r. obowiązują wymagania zgodnie z nowym rozporządzeniem 2016/425. Normę dotyczącą badania przenikania substancji chemicznych EN 374-3 zmieniono na normę EN 16523-1. W związku z powyższym prosimy o dopuszczenie powyższego zgodnie z nowym rozporządzeniem.

Odpowiedź: Zamawiający w w/w Pozycjach dopuszcza zaoferowanie rękawic zgodnych z normą określoną powyżej.

11. Pytanie: (Dot. Pozycji 71) Czy Zamawiający w pozycji 71a dopuści kaniule dożylnie bezpieczne wykonane z wysoce termowrażliwego, biokompatybilnego PTFE. Zabezpieczenie przed zakłuciem zakrywające szczelnie całe światło igły, nie pozostawiające żadnych szczelin w celu ochrony przed zachlapaniem krwią. Kaniula wyposażona w zastawkę antyzwrotną hamującą wypływ krwi, paski RTG inkorporowane w materiał cewnika, port boczny kodowany kolorystycznie, wyposażony w teflonową zastawkę do wstrzyknięć, samodomykający się korek portu bocznego typu "click", ścięcie igły typu "Back Cut". Bez zawartości lateksu i PVC. Logo producenta umieszczone bezpośrednio na kaniuli. Kaniula posiada następujące rozmiary i przepływy : 22G/25mm (0,6-0,9) 36ml/min, 20G/32mm (0,8-1,1) 60ml/min, 18G/45mm/32mm (1,0-1,3) 90ml/min, 17G/45mm (1,2-1,5) 125ml/min, G16/45mm (1,4-1,7) 180ml/min?

Odpowiedź: Zamawiający w w/w Pozycji dopuszcza zaoferowanie kaniul dożylnych bezpiecznych o parametrach określonych powyżej.

12. Pytanie: (Dot. Pozycji 157) Czy Zamawiający w pozycji 157 dopuści ustny cewnik dotchawiczy, przeznaczony do podawania surfaktantu u noworodka. Jednorazowy, sterylny, roz. 6 Fr o długości 20 cm, mała przestrzeń martwa (0,2 ml); znakowanie co 1 cm, miękka atraumatyczna 2 cm końcówka dystalna, delikatnie załamana (30 stopni) dla łatwiejszego wprowadzania; pakowany pojedynczo?

Odpowiedź: Zamawiający w w/w Pozycji dopuszcza zaoferowanie ustnego cewnika dotchawiczego o parametrach określonych powyżej.

Z poważaniem

Prezes Zarządu

PREZES ZARZĄDU

Centrum Medycznego
im. dr. I. Rydygiera sp. z o.o.

dr n. med. Krzysztof Kumański