



UNIWERSYTECKIE CENTRUM KLINICZNE
WARSZAWSKIEGO UNIWERSYTETU MEDYCZNEGO

DZIAŁ ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH

Znak sprawy: DZPUCK.262.059.2020

Warszawa, dnia 10 czerwca 2020 r.

WYJAŚNIENIA TREŚCI SIWZ

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na: „Dostawa hemostatyków w podziale na części” nr DZPUCK.262.059.2020

W związku z wplynięciem pytań dotyczących treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia ww. postępowania, działając na podstawie art. 38 ust. 2 i 4 ustawy z 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019, poz. 1843), zwaną dalej ustawą Pzp, Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

Pytanie nr 1:

Pakiet nr 3

Zamawiający wymaga, aby gaza hemostatyczna posiadała działanie bakteriobójcze (potwierdzone badaniami in vitro w języku polskim). Czy Zamawiający ma na myśli działanie bakteriobójcze na szczepy MRSA, MRSE, VRE, E.Coli potwierdzone badaniami in vitro?

Odpowiedź nr 1:

Zgodnie z Załącznikiem nr 2 do SIWZ – Formularz asortymentowo – cenowy, część 3 Zamawiający wskazał parametry i wymagania dotyczące przedmiotu zamówienia.

Pytanie nr 2:

Pakiet nr 3

Czy w trosce o dobro i zdrowie pacjenta Zamawiający wymaga, aby gaza posiadała działanie bakteriobójcze na najgroźniejsze szczepy E.Coli i MRSA potwierdzone badaniami klinicznymi in vivo?

Odpowiedź nr 2:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 3:

Pakiet nr 3

Czy w trosce o dobro i zdrowie pacjenta Zamawiający wymaga, aby wyroby hemostatyczne posiadały w instrukcji użytkowania wskazanie do stosowania w neurochirurgii?

Potwierdzenie parametrów w instrukcji użytkowania jest istotne z tego względu, że treść instrukcji jest aprobowana przez jednostkę certyfikującą, która prowadzi nadzór nad produktem i przyznaje znak CE.

Instrukcja stanowi również dokument, który obowiązkowo należy przedłożyć w Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

Odpowiedź nr 3:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 4:

Pakiet nr 3

Czy Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą instrukcji użytkowania produktu w celu potwierdzenia, że zaoferowany asortyment spełnia wymogi Zamawiającego?

Siedziba: ul. Banacha 1a, 02 – 097 Warszawa
Adres do korespondencji:
ul. Żwirki i Wigury 63A, 02 – 091 Warszawa
NIP: 522-00-02-529, REGON: 000288975
KRS: 0000073036
tel. 22 5991701, fax 22 5991704
e-mail: zp@uckwum.pl
www.uckwum.pl

Zakłady lecznicze UCK WUM:

- Centralny Szpital Kliniczny / Przychodnia Specjalistyczna Banacha, ul. Banacha 1a, 02 – 097 Warszawa
- Dziecięcy Szpital Kliniczny im. Józefa Polikarpa Brudzińskiego w Warszawie / Przychodnia Specjalistyczna dla Dzieci, ul. Żwirki i Wigury 63A, 02 – 091 Warszawa
- Szpital Kliniczny Dzieciątka Jezus / Przychodnia Specjalistyczna Lindleya, ul. W. H. Lindleya 4, 02 – 005 Warszawa

Odpowiedź nr 4:

Zamawiający będzie wymagał złożenia instrukcji użytkowania produktu, tym samym dokonuje modyfikacji Załącznika nr 4 do SIWZ – Wzór umowy nadając następujące brzmienie:
- w § 1 PRZEDMIOT UMOWY w ust. 5 zostaje dodana następująca treść:

„(.....) oraz instrukcji użytkowania produktu w celu potwierdzenia, że zaoferowany asortyment spełnia wymogi Zamawiającego. (.....)”

Pytanie nr 5:

Pakiet nr 2

Czy w trosce o dobro i zdrowie pacjenta Zamawiający wymaga, aby gąbki hemostatyczne posiadały w instrukcji użytkowania wskazanie do stosowania w neurochirurgii?

Potwierdzenie parametrów w instrukcji użytkowania jest istotne z tego względu, że treść instrukcji jest aprobowana przez jednostkę certyfikującą, która prowadzi nadzór nad produktem i przyznaje znak CE. Instrukcja stanowi również dokument, który obowiązkowo należy przedłożyć w Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

Odpowiedź nr 5:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 6:

Pakiet nr 2

Czy Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą instrukcji użytkowania produktu w celu potwierdzenia, że zaoferowany asortyment spełnia wymogi Zamawiającego?

Odpowiedź nr 6:

Zamawiający będzie wymagał złożenia instrukcji użytkowania produktu, tym samym dokonuje modyfikacji Załącznika nr 4 do SIWZ – Wzór umowy nadając następujące brzmienie:
- w § 1 PRZEDMIOT UMOWY w ust. 5 zostaje dodana następująca treść:

„(.....) oraz instrukcji użytkowania produktu w celu potwierdzenia, że zaoferowany asortyment spełnia wymogi Zamawiającego. (.....)”

Pytanie nr 7:

Pakiet nr 2

Czy w trosce o dobro i zdrowie pacjenta Zamawiający oczekuje, aby gąbki hemostatyczne osiągały efekt hemostazy w ciągu 3-6 minut?

Odpowiedź nr 7:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 8:

Część nr 2 poz. 5

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji 5 do osobnego pakietu, co pozwoli na złożenie większej liczby konkurencyjnych ofert.

Odpowiedź nr 8:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 9:

Dotyczy Pakietu nr 3 – Czy Zamawiający dopuści, aby badania na PRSP były udokumentowane w instrukcji używania producenta, a pozostałe szczepy w instrukcji oraz badaniach in-vitro?

Odpowiedź nr 9:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 10:

Dotyczy wzoru umowy - zwracamy się z prośbą o dopisanie do umowy adresów mailowych do osób odpowiedzialnych za zamówienia, zarówno po stronie Zamawiającego jak i wykonawcy.

Odpowiedź nr 10:

Wszystkie dane w tym adresy mailowe dla osób odpowiedzialnych za zamówienia będzie uzupełnione po wyborze ofert na etapie przygotowania umowy do podpisu z wybranym Wykonawcą.

Pytanie nr 11:

Dotyczy wzoru umowy - kary umowne - zwracamy się z prośbą o zmiany w sposobie naliczania kar umownych, na procentową wartość, bez kwot minimalnych za każdy dzień. Obecne zapisy są rażąco wygórowane i narażają Wykonawcę na ogromne straty, nawet w przypadku zaistnienia opóźnienia spowodowanego bez jego winy.

Odpowiedź nr 11:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 12:

Dotyczy wzoru umowy – zwracamy się z prośbą o dopisanie do umowy następującego paragrafu:

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, powódzie, 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 nr 12:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zmieniony Załącznik nr 4 do SIWZ - Wzór umowy, Zamawiający umieścił na stronie internetowej pod adresem:

<https://uckwum.ezamawiajacy.pl>