

Warszawa, dn. 10.05.2017 r.

Wyjaśnienie nr 1 specyfikacji istotnych warunków zamówienia

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę wyrobów medycznych, nr sprawy Pn-25/17/AR

W związku z prośbami o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia obowiązującej w przedmiotowym postępowaniu, działając w trybie art. 38 ust.1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U.2015 r. poz.2164 z późn. zm. Zwanej dalej Pzp), wyjaśniam co następuje:

Pytanie 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w **pakiecie 4** koreczków dezynfekcyjnych zawierających 70% alkohol izopropylowy (IPA) do stosowania z zaworami bezigłowymi zapewniające skuteczną barierę przeciwbakteryjną na okres do 96 godzin.

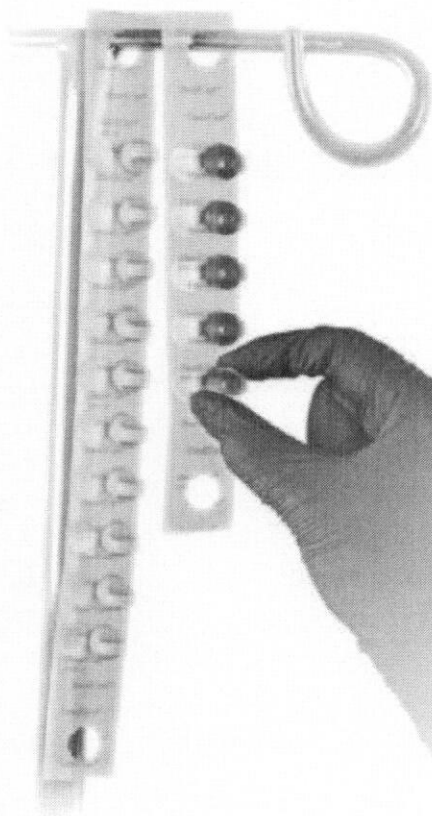
Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody, zapisy pozostają zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2

Czy Zamawiający dopuści produkt DualCup™ korek dezynfekcyjny zawierający 70% alkoholu izopropylowego (IPA) do stosowania z portami **Luer Lock** zapewniający skuteczną barierę przeciwbakteryjną na okres 96 godzin (**10 koreczków na zbiorczym listku lub pakowane pojedynczo**).

Koreczki DualCap™ - pewne i bezpieczne zakończenie każdej linii



DualCap™- system z koreczkiem dezynfekcyjnym jest unikalnym rozwiązaniem zapewniającym barierę przeciwbakteryjną stworzonym do stosowania z portami igłowymi i bezigłowymi Luer Lock oraz dla linii z męskimi konektorami typu Luer.

Numer katalogowy	Opis produktu	ilość szt./op. zb.	ilość op. zb./karton
450-LB-4**	DualCup Solo™ Koreczek dezynfekcyjny do stosowania z portami Luer Lock zapewniający skuteczną barierę przeciwbakteryjną na okres 96 godzin. (pojedynczy koreczek, sterylny)	350	4
450-LB-6		350	12
550-LB-4**	DualCup IV Pole Strip™ Koreczki dezynfekcyjne do stosowania z portami Luer Lock zapewniające skuteczną barierę przeciwbakteryjną na okres 96 godzin. (10 koreczków na zbiorczym listku)	350	4
550-LB-6		350	12
660-DB-6	DualCup IV Pole Strip™ Koreczki dezynfekcyjne do stosowania z męskimi konektorami Luer zapewniające skuteczną barierę przeciwbakteryjną na okres 96 godzin. (5 koreczków na zbiorczym listku)	175	6

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody, zapisy pozostają zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3

pakiet 4 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści do postępowania produkt DualCap™ stosowany do bezigłowych zaworów, umożliwiający dezynfekcję pasywną, zawierający 70% alkoholu izopropylowego (IPA), w pełni aseptyczny, usuwający drobnoustroje (CRBSI) o działaniu w pierwszych 30 sekundach od zastosowania do użycia przez 7 dni.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody, zapisy pozostają zgodnie z SIWZ.

Czy Zamawiający dopuści opakowanie w kartonie, które zawiera 350 sztuk z przeliczeniem zamawianej ilości? Pozwoli to Zamawiającemu na uzyskanie konkurencyjnej oferty cenowej, jak również wpłynie na ekonomiczne gospodarowanie środkami publicznymi. Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu (**osobny załącznik**)

Odpowiedź:

Zamawiający w załączniku nr 1 w zakresie pakietu nr 4 wskazał jednostkę miary w sztukach.

W związku z powyższym Zamawiający wymaga każdego koreczka zapakowanego osobno.

Pytanie 4

Pakiet nr 2 poz.1-5

Prosimy o informację do jakiego typu urządzenia i modelu mają być ww mankiety.

Odpowiedź:

Wymienione mankiety w załączniku nr 1 do SIWZ w zakresie pakietu nr 2 muszą być kompatybilne z kardiomonitorami

- Mindray Benevlew T8,
- Any View A8,
- Datex Ohmeda S\5 typ F-CV500 CCM,
- BLT,
- Datex AS/3,
- Space Bleas

Pytanie 5

Pakiet nr 2 poz.1-6

Prosimy o zmniejszenie ilości próbek ww pozycjach do 1 szt. z każdej pozycji.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody, zapisy pozostają zgodnie z SIWZ.

Pytanie 6

Projekt umowy – par. 5 ust. 1

W odniesieniu do zapisów SIWZ, sugerujących konieczność uwzględnienia w cenie oferty wszystkich kosztów związanych z realizacją zamówienia, zwracamy się z prośbą o podanie prognozowanej ilości zamówień, składanych przez Zamawiającego w trakcie realizacji umowy zamówienia publicznego.

Powyższe stanowi niezbędne informacje, konieczne do właściwego przygotowania oferty przetargowej w zakresie dokonania właściwej wyceny wyrobów, w koszt którego Wykonawcy powinni wkalkulować koszt wykonywanych dostaw. Dodatkowo wnosimy o wprowadzenie do § 5 pkt 1 projektu umowy zapisu o następującym brzmieniu:

„Zamawiający zastrzega sobie prawo do częściowej realizacji umowy, jednak niezrealizowana wartość umowy nie może być większa niż 30% wartości umowy”.

Zgodnie z opinią UZP, zamawiający każdorazowo określa minimalny poziom zamówienia, który

zostanie zrealizowany, co pozwala wykonawcom na rzetelne i właściwe dokonanie wyceny oferty, wskazując jednocześnie dodatkowy zakres - margines, którego realizacja jest uzależniona od wskazanych w kontrakcie okoliczności skutkujących zmniejszonym zapotrzebowaniem i stanowi uprawnienie zamawiającego, z którego może, ale nie musi on skorzystać.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody, zapisy pozostają zgodnie z SIWZ.

Pytanie 7

Projekt umowy – par. 5 ust. 1

Prosimy Zamawiającego o zmianę zapisu dotyczącego wydłużenia czasu wykonania umowy w przypadku nie wykorzystania całości towaru na wydłużenie okresu obowiązywania umowy maksymalnie do 6 miesięcy.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody, zapisy pozostają zgodnie z SIWZ.

Pytanie 8

W związku ze zmianą podstaw wykluczenia wykonawcy z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego oraz polityką compliance koncernu BBraun, stosownie do art. 96 ustawy Prawo zamówień publicznych oraz § 4 ust 1 Rozporządzenia Ministra Rozwoju w sprawie protokołu postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, zwracamy się z prośbą o przekazanie danych figurujących w pkt. 4 protokołu tj. danych dotyczących osób wykonujących czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia.

Odpowiedź:

informujemy, że na tym etapie postępowania, osobami wykonującymi czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia są:

1. Sławomir Gadomski
2. Mariola Balikowska
3. Zbigniew Skrzypek
4. Ewa Lisowska
5. Agnieszka Rutkowska
6. Elżbieta Schubert
7. Bogusław Mikołajczyk

Pytanie 9

Pakiet 3

Z uwagi na fakt, że na rynku medycznym dostępne są pojemniki ze sterylną wodą do inhalacji o różnym zakresie pojemności, zwracamy się z prośbą o podanie zapotrzebowanej ilości wody w ml oraz dopuszczenie możliwości wyceny (zmianę jednostki miary w formularzu cenowym) w/w wody na 1 ml, wraz z odpowiednim przeliczeniem w formularzu cenowym do 4 miejsc po przecinku. Tego typu rozwiązanie pozwoli na rozszerzenie zakresu potencjalnych Wykonawców, a jednocześnie pozwoli naszej firmie na złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody, zapisy pozostają zgodnie z SIWZ.

Objętość wody w nawilżaczu tlenowym podany w opisie przedmiotu zamówienia.

Pytanie 10

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający w **Pakiecie nr 1** wymaga sterylnych retraktorów do ran dwóch typów:

* pierwszy rodzaj składa się z dwóch obręczy: elastycznej dolnej i podwójnie elastycznej górnej obręczy,

* drugi rodzaj składa się z dwóch obręczy: elastycznej dolnej i sztywnej górnej obręczy, połączonych trwałym poliuretanem umożliwiające 360° retrakcję bez zastosowania dodatkowych dołączanych sztywnych obręczy. Retraktory bezpieczne dla pacjenta bez dodatku Latexu, Ftalanów oraz PCV. Zaoferowane zostaną co najmniej dwa kody.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody, zapisy pozostają zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2

Czy ze względu na rodzaj wykonywanych zabiegów u pacjentów onkologicznych Zamawiający wymaga przedstawienia co najmniej 1 badania klinicznego potwierdzającego, że zaoferowany retraktor zapobiega infekcjom pola operacyjnego?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

Pytanie 11

SIWZ VIII pkt 2.1. ppkt. a)

Prosimy o dopuszczenie możliwości przedstawienia referencji wykazu dostaw dla Pakietu nr 2 sprzętu jedno i wielorazowego użytku, elektromedycyny a w tym **mankietów** na wymaganą kwotę.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza .

Pytanie 12

Dotyczy: wzór umowy, załącznik nr 4 do SIWZ

1. Ad § 7 ust. 3

Prosimy o zmianę wysokości kary umownej na 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zapisy pozostają zgodnie z SIWZ.

2. Ad § 8 ust. 2

Czy Zamawiający zmieni ww. zapis na następujący:

(...), za wyjątkiem sytuacji, gdy brak dostawy towaru spowodowany jest zaległościami płatniczymi Zamawiającego przekraczającymi 30 dni.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zapisy pozostają zgodnie z SIWZ.

3. Ad § 9 ust. 3

Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku zmiany stawki podatku VAT, zmianie ulegnie wartość brutto umowy, przy zachowaniu niezmiennych cen netto.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający potwierdza, że w przypadku zmiany stawki podatku VAT, zmianie ulegnie wartość brutto umowy, przy zachowaniu niezmiennych cen netto.

Pytanie 13

Dotyczy § 5 ust. 4 wzoru umowy

Zwracamy się z wnioskiem o zmianę brzmienia § 5 ust. 4 wzoru umowy poprzez dodanie do niego zapisu [..... "z zastrzeżeniem ceny rażąco wysokiej, niekorespondującej z aktualnymi cenami rynkowymi."

Zaproponowane przez Zamawiającego warunki powodują znaczącą dysproporcję w ewentualnych roszczeniach strona pozostawienie niezmienionego zapisu sprawia, że strony umowy nie będą równoprawne, gdyż Zamawiający za nieterminowość w płatnościach zapłaci Wykonawcy odsetki jedynie w wysokości ustawowej. W związku z powyższym wnosimy jak na wstępie.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody, zapisy pozostają zgodnie z SIWZ.

Pytanie 14

Dotyczy § 7 ust. 3 wzoru umowy

Zwracamy się z wnioskiem o zmianę brzmienia § 7 ust. 3 wzoru umowy ".....tytułem kary umownej 20% wartości brutto niewykonanej części umowy. " **do wysokości 10%** wartości brutto niewykonanej części umowy.

Należy wskazać, że zaproponowane przez Zamawiającego niestandardowo wysokie kary umowne w wysokości 20% powodują znaczącą dysproporcję w ewentualnych roszczeniach stron (wykonawcy przysługują jedynie odsetki w ustawowej wysokości). Stoi to w sprzeczności zarówno z przepisami ustawy PZP (art. 14, 139 PZP) oraz art. 353 KC – tj niezgodności umowy z zasadami współżycia społecznego, jak również z art. 7 ust. 1 – czyli zasadą uczciwej konkurencji. Powyższe wymagania w zakresie kar umownych nałożonych na wykonawcę, prowadzą bowiem do ograniczenia konkurencji poprzez eliminację z ubiegania się o udzielenie zamówienia szerszego kręgu oferentów.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, zapisy pozostają zgodnie z SIWZ.

Pytanie 15

Dotyczy § 8 ust. 2 wzoru umowy

W celu zachowania równoprawności stron zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu na:

2) W przypadku nienależytego wykonania lub niewykonania umowy przez Wykonawcę, to jest dostarczenia towaru z opóźnieniem lub dwukrotnego, **kolejnego** niedostarczenia towaru, dostarczenia towaru o złej jakości, po wcześniejszym pisemnym wezwaniu Wykonawcy do należytego wykonania umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody, zapisy pozostają zgodnie z SIWZ.

Pozostałe zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Załączniki: - ulotka do pytania nr 3

p.o. KIEROWNIKA DZIAŁU
Zamówień Publicznych
i Zaopatrzenia
Marta Balińska

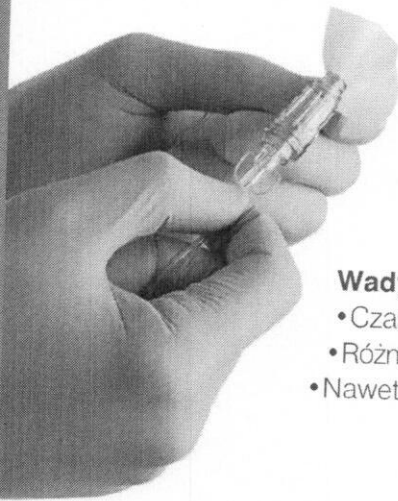
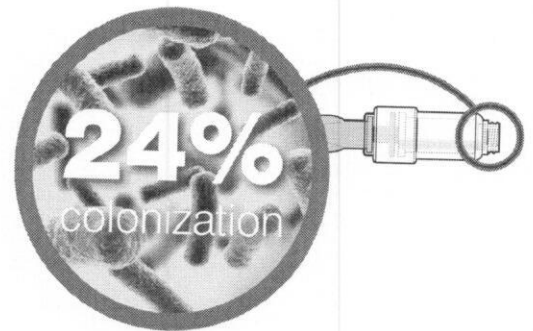
KIEROWNIK SEKCJI
ds. Zamówień Publicznych
Zbigniew Strykowski

SPECJALISTA
ds. Zamówień Publicznych
mgr Agnieszka Rutkowska

Powstrzymaj infekcje powstające przy infuzjach!

Mikroby na złączu

W okresie pomiędzy czynnościami medycznymi mikroby osiadają na powierzchni złącza. Jeśli złącze przed podłączeniem zostanie nieodpowiednio zdezynfekowane, mikroby będą mogły trafić do światła cewnika i spowodować infekcję.

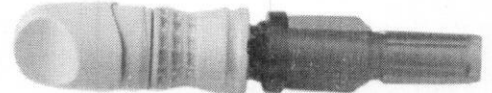
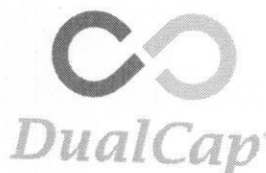
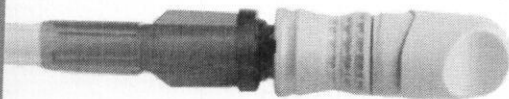


25% złączy nie podlega dezynfekcji wacikiem*

42% złączy podlega niewystarczającej dezynfekcji wacikiem*

Wady dezynfekcji wacikiem

- Czasochłonne
- Różna długość i technika dezynfekcji wacikiem
- Nawet regularne szkolenia nie zapobiegają powrotowi do „starych” zwyczajów

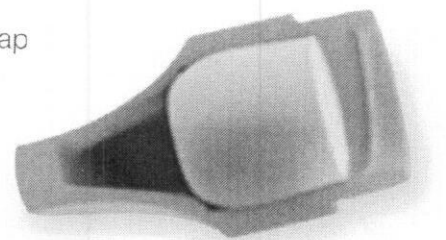


Stworzony przez pielęgniarki dla pielęgniarek

System DualCap stworzyły dwie przeprowadzające infuzje pielęgniarki rozumiejące ograniczenia wynikające z dezynfekowania złącza wacikiem. Efektem jest praktyczne i skuteczne rozwiązanie pozwalające na dezynfekcję złączy i jednoczesną ochronę przed infekcjami.

DualCap® – wygoda w standardzie

DualCap to jednocześnie produkt i procedura – nakręcając dualcap na złącze, przeprowadza się dezynfekcję i ochronę złącza na potrzeby kolejnej czynności. Dodatkowa dezynfekcja nie jest już potrzebna. DualCap zapewnia jednolity sposób pracy tworząc łatwą do skontrolowania metodę dezynfekcji złączy.

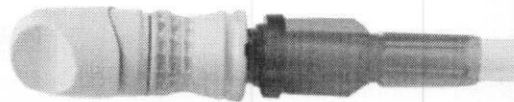
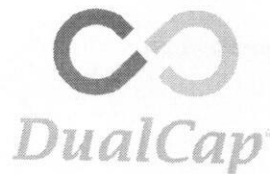
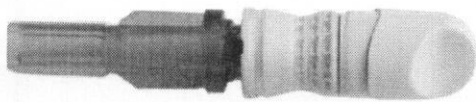


Gąbka z alkoholem izopropylowym 70%

* Lopansri et al. Microbial Colonization of Needleless Intravenous Connectors and the Male Luer End of IV Administration Sets: Does the Partner Matter? Presentation #228, SHEA 2011

Citra-Gen®
Access innovation

citra-gen.com



LITERATURA KLINICZNA

1. Lopansri et al. Microbial Colonization of Needleless Intravenous Connectors and the Male Luer End of IV Administration Sets: Does the Partner Matter? *Presentation #228, SHEA 2011*
2. Kamath, D; Mdluli, X; Parada, J. Pilot Study of the Effect of DualCap Disinfectant Devices on Rates of Central Line Associated Bloodstream Infections. *Poster #914, IDWeek 2012*
3. Drews, F. An evolution of Methods to Reduce IV Catheter Related Bloodstream Infections. *Program No. 9-369, APIC 2013 Annual Meeting Scientific Abstracts*
4. Ward C. Reducing CLA-BSI in Pediatric Critical Care - An Evolution of a Disinfectant Cap. *Abstract No. 79, AVA 2013*

ZALECENIA PRAKTYCZNE SHEA IDSA

Jonas Marshall, MD; Leonard A. Mermel, DO. Strategies to Prevent Central Line-Associated Bloodstream Infections in Acute Care Hospitals: 2014 Update. *Infection Control Hospital epidemiology 2014; Vol.35, No. 7 (July 2014), pp. 753-771*

Rozdział 4: Rekomendowane strategie zapobiegania CLABSI (zakażenie krwi związane z cewnikiem);
II. Specjalne sposoby zapobiegania CLABSI

3. Użyj koncentratora/złącza/osłony portu zawierającego płyn antyseptyczny (jakość danych: I)*

Zalecenia powstają we współpracy prowadzonej przez SHEA, the Infectious Diseases Society of America (IDSA), the American Hospital Association (AHA), the Association for Professionals in Infection Control and Epidemiology (APIC), and the Joint Commission.

* pięć cytowań tego zalecenia w czasopismach branżowych



**DualCap® – pełna dezynfekcja
w ciągu pierwszych 30 sekund
do 7 dni stosowania**

**DualCap® – ogranicza odcewnikowe
zakażenia krwi (CRBSI)**

Citra-Gen®
Access innovation


LOCKPHARMA
way to health

Lock Pharma Sp. z o.o., Adamówek, ul. Prosta 33, 05-152 Czostków
tel. +48 500 166 951, www.lockpharma.pl