

Warszawa, dnia 29-06-2015 r.

Biuro Zamówień Publicznych
ZP- 01/26/2015

Informacja dla wszystkich Wykonawców uczestniczących w przetargu nieograniczonym na „ *Dostawę akcesoriów okulistycznych dla Szpitala Czerniakowskiego SP ZOZ cz. II. (nr sprawy 26/2015)*”

Pytania zadane przez Wykonawców uczestniczących w postępowaniu na podstawie art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. (Dz. U. z 2010r. Nr 113, poz. 759 z późn. zm.) zwaną Ustawą:

Dotyczy pakietu nr 2 pozycja 2

1. Czy Zamawiający dopuści wiskoelastyk o masie cząsteczkowej powyżej $3,2 - 3,5 \times 10^6$ Da. Pozostałe parametry bez zmian.?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy pakietu nr 1 – wiskoelastyki

2. Czy Zamawiający ma na myśli w pakiecie nr 1 zestaw preparatów wiskoelastycznych do operacji zaćmy zawierający: 1 ampułkostrzykawkę z wiskoelastykiem dyspersyjnym o pojemności 0,35 ml z mieszaniną 3% hialuronianu sodu o m.cz. $> 5 \times 10^5$ Da i 4% siarczanu chondroityny o m.cz. $\sim 22\ 500$ Da; lepkość $40\ 000 \pm 20\ 000$ mPa.s, osmolarność 325 ± 40 mOsm; oraz 1 ampułkostrzykawkę z wiskoelastykiem kohezyjnym o pojemności 0,4ml 1% hialuronianem sodu o m.cz. $2,5 \times 10^6$ Da. W zestawie dwie sterylne kaniule 27G ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający miał na myśli w pakiecie nr 1 zestaw preparatów wiskoelastycznych do operacji zaćmy zawierający: 1 ampułkostrzykawkę z wiskoelastykiem dyspersyjnym o pojemności 0,35 ml z mieszaniną 3% hialuronianu sodu o m.cz. $> 5 \times 10^5$ Da i 4% siarczanu chondroityny o m.cz. $\sim 22\ 500$ Da; lepkość $40\ 000 \pm 20\ 000$ mPa.s, osmolarność 325 ± 40 mOsm; oraz 1 ampułkostrzykawkę z wiskoelastykiem kohezyjnym o pojemności 0,4ml 1% hialuronianem sodu o m.cz. $2,5 \times 10^6$ Da. W zestawie dwie sterylne kaniule 27G.

Dotyczy rozdziału X, pkt e, strona 7 SIWZ

3. Prosimy Zamawiającego o zmianę zapisu rozdziału X, pkt e strona 7 SIWZ i nadanie mu brzmienia: „wszelka korespondencja dokonywana będzie wyłącznie z podmiotem występującym jako reprezentant pozostałych.” Pragniemy zauważyć, iż Zamawiający w istocie rzeczy nie ma żadnych możliwości prawnych, by wnikać w stosunki prawne łączące wspólnych wykonawców. Obecny zapis jest niezgodny z zapisami ustawy PZP, gdyż Zamawiający narzuca podział praw i obowiązków względem konsorcjantów. Jednocześnie wskazujemy, że możliwość zawierania umów, w których podział obowiązków między stronami zależy wyłącznie od ich woli wynika z obowiązującej zasady swobody umów. Zgodnie z art. 353¹ KC strony zawierające umowę mogą ułożyć stosunek prawny wg swojego uznania, byleby jego treść lub cel nie sprzeciwiały się właściwości (naturze) stosunku, ustawie ani zasadom współżycia społecznego. Pragniemy jednocześnie zauważyć, iż w świetle obowiązujących przepisów Wykonawcy dysponują pełną swobodą tworzenia konsorcjów w wybranej przez siebie formie prawnej, a Zamawiający nie może tej swobody w sposób nieuzasadniony ograniczać. „Zamawiający, formułując warunki dotyczące wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, nie może ograniczyć

swobody tworzenia konsorcjum” (orzeczenie regionalnej komisji orzekającej z 16.06.2009 r., sygn. akt 0965-DB/75/09). Dlatego też bezpodstawny jest wymóg Zamawiającego, aby tylko reprezentant (pełnomocnik) Konsorcjum był uprawniony do wyłącznego rozliczania kontraktu w imieniu Konsorcjum.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający zmienia zapis: „e) wszelka korespondencja dokonywana będzie wyłącznie z podmiotem występującym jako reprezentant pozostałych.

Dot. rozdz. II pkt. 10 SIWZ, pkt. 4 Formularza Ofertowego oraz § 4 ust. 1 projektu umowy:

4. Zwracamy się z prośbą o skrócenie wymaganego terminu płatności do 30 dni od daty dostarczenia prawidłowo wystawionej faktury VAT.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zapisów § 2 ust. 3 projektu Umowy

5. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dodanie do ww. paragrafu zapisu umożliwiającego zmianę cen brutto przy zachowaniu cen netto w momencie zmiany stawki podatku VAT. Zmiana ceny nastąpi automatycznie, z chwilą wejścia w życie stosownego aktu prawnego zmieniającego stawkę podatku VAT.

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia – zapis § 2 ust. 2 pkt. 4

Dotyczy zapisów § 3 ust. 5 projektu Umowy:

6. Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu dostaw w ciągu 24 godzin, z uwagi na to, że wyroby medyczne stanowiące przedmiot zamówienia stosowane są w planowanych zabiegach okulistycznych.

Odpowiedź: Są to szczególne przypadki, które Zamawiający musi wziąć pod uwagę.

Dotyczy zapisów § 3 ust. 8 projektu Umowy:

7. Uprzejmie prosimy o wykreślenie w/w paragrafu.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zapisów § 3 ust. 11, 1) i 2) projektu Umowy:

8. Zwracamy się z prośbą o potwierdzenie, iż zgodnie z art. 14 pkt 2. rozdziału 2 Ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych, gdzie „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”, Zamawiający dopuszcza taką możliwość.

Na opakowaniach handlowych znajdują się symbole międzynarodowe. W każdym z opakowań znajduje się ulotka informacyjna w języku polskim zawierająca wszystkie wymagane dane (opis przedmiotu zamówienia, jego zastosowanie, warunki i czas przechowywania itp.).

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, że takie rozwiązanie jest dopuszczalne.

Dotyczy zapisów § 5 ust. 10 i 14 projektu Umowy:

9. Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie intencji Zamawiającego w zakresie powyższego zapisu.

Sankcją dla Wykonawcy za ewentualną reklamację (niezależnie od jej końcowego rozstrzygnięcia) ma być odstąpienie Zamawiającego od Umowy, naliczenie kar umownych z równoczesnymi następstwami w przyszłości. Natomiast przyczyn reklamacji może być wiele,



także takich (jak np. przechowywanie przez Zamawiającego wyrobów niezgodnie z wymogami producenta), na które Wykonawca nie ma żadnego wpływu. Proszę o podanie podstawy prawnej do nakładania na Wykonawcę tego typu sankcji.

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia – § 5 ust 4 i 5 zapisów umowy określa warunki, podstawy i zasady reklamacji.

Dotyczy zapisów § 6 ust. 1 projektu Umowy:

10. Zwracamy się o modyfikację zapisu poprzez naliczanie kary umownej w wysokości 0,2% wartości brutto dostawy dostarczonej z opóźnieniem, za każdy dzień opóźnienia.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy pakietu nr 1.

11. Czy w pakiecie nr 1. Zamawiający dopuści jako równoważny

Zestaw preparatów wiskoelastycznych do operacji zaćmy zawierający:

2% hialuronian sodu + 2% chondroitynosiarcezan sodu w ampułkostrzykawce o objętości 1 ml (IXIUM HCS firmy LCA S.A)

oraz 1,5% hialuronian sodu w ampułkostrzykawce o objętości 1ml (IXIUM NaHA 1.5% firmy LCA S.A)

Zestawy zapakowane w zbiorcze opakowanie handlowe zawierające 10 zestawów wiskoelastyków (10 szt. 2% hialuronian sodu + 2% chondroitynosiarcezan sodu w ampułkostrzykawce o objętości 1 ml i 10 szt. 1,5% hialuronian sodu w ampułkostrzykawce o objętości 1ml, oraz 20 szt. kaniul 25G). Każda ampułkostrzykawka w opakowaniu zbiorczym zapakowana sterylnie w oddzielne opakowanie jednostkowe.

Charakterystyka:

2% hialuronian sodu + 2% chondroitynosiarcezan sodu w ampułkostrzykawce 1 ml:

Lepkość dynamiczna $40\ 000\ \text{mPa}\cdot\text{s} \pm 15\ 000$ (1 sec-1 25°C), Masa cząsteczkowa: Hialuronian sodu $\geq 800\ 000$ Daltonów, Chondroitynosiarcezan $\geq 50\ 000$ Daltonów, Osmolarność $370\ \text{mOsm} \pm 30\ \text{mOsm}$ pH : 7.4 ± 0.2 , zakres temperatur przechowywania od +2 do +30 stopni C.

1,5% hialuronian sodu w ampułkostrzykawce o objętości 1ml:

Masa cząsteczkowa: $\geq 2\ 800\ 000$ Daltonów, zakres temperatur przechowywania od +2 do +30 stopni C.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy pakietu nr 2.

12. Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie z pakietu nr 2. pozycji Lp. 1 do oddzielnego pakietu, lub na składanie w tym pakiecie ofert na poszczególne pozycje ?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy pakietu nr 2.

13. Czy w pakiecie nr 2. Lp.1 Zamawiający dopuści jako równoważny

Zestaw preparatów wiskoelastycznych IXIUM TWIN firmy LCA S.A. zawierający 1 ampułkostrzykawkę o pojemności 2 ml z dwoma preparatami wiskoelastycznymi to jest: 1 ml 2% r-ru kwasu hialuronowego o lepkości (mierzonej w 25st. C.) $0,01\text{s}-1 / 110\ 000\ \text{mPa}\cdot\text{s}$ i współczynnika pseudoplastyczności 290; oraz 1ml 1,4% wysoko oczyszczonego r-ru kwasu hialuronowego o lepkości (mierzonej w 25st. C.) $0,01\text{s}-1 / 25\ 000\ \text{mPa}\cdot\text{s}$ i współczynnika pseudoplastyczności 160 ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pozostałe zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia pozostają bez zmian.


DYREKTOR
Szpitala Czerniakowskiego