



DZP/ 381 /129A/2020

Katowice 20.01.2021

Do wszystkich Wykonawców

Odpowiedzi na pytania

Kierownik Działu
Zamówień
Publicznych

mgr Karina Madej

ul. Ceglana 35
40-514 Katowice

SEKRETARIAT
tel.: (32) 358 14 60
tel.: (32) 358 12 00
fax : (32) 251 84 37

sekretariat@ucc.katowice.pl

Dot. postępowania w trybie przetargu nieograniczonego
na dostawę jednorazowych wyrobów medycznych dla pracowni mammograficznej

1 PYTANIE

Zwracamy się z prośbą o uszczegółowienie opisu w części 2 zgodnie z poniżej wskazanymi dostępnymi rozmiarami:

Jednorazowy pistolet do biopsji grubo-igłowej , działającej jako automat oraz pół -automat. Pistolet posiada dwa osobne przyciski: A oraz przycisk D.

Przycisk A uwalnia funkcję-tylko pełnego automatu, drugi osobny przycisk D uwalnia funkcję -tylko półautomatu.

Długość biopciatu 20 mm, skalowanie co 1 cm, dobra widoczność w USG.

Rozmiary: 14G, 16G, 20G o dł.: 6, 9, 11, 15, 20 cm i 18G o dł.: 6, 9, 11, 15, 20, 25 cm - rozmiar będzie każdorazowo wskazywany w zamówieniu

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga rozmiarów wskazanych w pytaniu.

2 PYTANIE

Dotyczy: Część 3 – Druk lokalizacyjny

Czy Zamawiający dopuści :Dwuczęściowe urządzenie (druk) do lokalizacji zmian chorobowych w piersiach, składający się z kaniuli igłowej z integralnym żeńskim kielichem z zamknięciem typu luer oraz drutu lokalizacyjnego z podwójnymi elementami blokującymi na dystalnej końcówce. Rozmiar 20G x 10,7cm.?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu

3 PYTANIE

Dotyczy: Część 8 – Znaczniki

Czy Zamawiający dopuści :Przyrząd jednorazowego użytku, składający się z jednorazowego przewodnika i metalowego, wszczepialnego zacisku wykonanego z tytanu w kształcie wstążki, markera tkankowego. Igła wprowadzająca – rozmiar:17G, długość:10cm i 12 cm. Na igle widoczne są oznaczenia co 1cm i wzmocnienie dla obrazu USG na końcówce dystalnej. Przyrząd posiada włącznik bezpieczeństwa na przewodniku, który pomaga uniknąć przedwczesnego umieszczenia markera? PYTANIE

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu

4 PYTANIE

Dotyczy: wzór umowy, § 7, ust.5.

Wnosimy o wyrażenie zgody dla pakietu nr 5 na uzupełnienie §7 ust 5 Załącznika nr 6 do SIWZ – Wzoru Umowy poprzez dodanie pkt i) następującej treści:

i) zmiany wyrobu medycznego producenta na wyrób nowszej generacji, kompatybilny z urządzeniem posiadanym przez Zamawiającego, którego cena będzie nie wyższa niż określona w umowie

ODPOWIEDZ

Zamawiający zmienia wzór umowy dot. wszystkich części (Załącznik nr 6 SIWZ) poprzez dodanie w § 7, ust.5. pkt i i następującej treści „ i) zmiany wyrobu medycznego producenta na wyrób nowszej generacji, kompatybilny z urządzeniem posiadanym przez Zamawiającego, którego cena będzie nie wyższa niż określona w umowie”

5 PYTANIE

Dotyczy: Załącznik nr 4.4. do SIWZ – Formularz asortymentowo-cenowy, część 4, poz.1 i 2 Mając na uwadze dobro pacjentów oraz szpitala, zwracamy się z pytaniem: czy Zamawiający wymaga, aby materiały eksploatacyjne nie zawierały związków DEHP (ftalany dietyloheksylu), a ich brak był potwierdzony w oryginalnej instrukcji obsługi lub oznaczeniem na opakowaniu wężyka? Pragniemy zaznaczyć, że wymóg Zamawiającego, aby wyroby medyczne do



podawania kontrastu były bez zawartości ftalanów (DEHP) jest istotny i uzasadniony dobrem pacjentów. Związki DEHP są dodatkiem stosowanym do polichloru winylu (PCV) – termoplastycznego tworzywa sztucznego, stosowanego od wielu lat w wielu wyrobach różnego przeznaczenia. W związku z przeprowadzoną w ostatnich latach serią badań m.in. tych związków, ustalono, że mogą one przedostawać się do organizmu ludzkiego. Ftalany (DEHP) uznawane są za związki rakotwórcze i mutagenne, których stosowanie może być szkodliwe dla zdrowia badanych pacjentów.

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z opisem w SIWZ

W załączeniu zmieniony załącznik 4,4 dot. części 4

6 PYTANIE

Dotyczy: Załącznik nr 4.4. do SIWZ – Formularz asortymentowo-cenowy, część 4, poz.1 i 2 Czy Zamawiający wymaga, aby wężyki były zatwierdzone przez producenta wstrzykiwacza automatycznego będącego własnością Zamawiającego? Zgodnie z instrukcją obsługi urządzenia: „Stosować jedynie materiały zużywalne zaaprobowane przez ulrich medical®. Podróbki lub materiały innych producentów są mniej odporne i nie są sprawdzone do stosowania ze strzykawkami ulrich®. System wężyków ulrich® został zaprojektowany i sprawdzony jako całość (patrz MPG). Producent daje gwarancję tylko na strzykawkę, do których stosowane są materiały zużywalne ulrich®. Używanie kombinacji lub systemów wężyków niezatwierdzonych przez producenta naraża na niebezpieczeństwo pacjenta i użytkownika oraz stwarza zagrożenie dla właściwego funkcjonowania urządzenia.” (Instrukcja obsługi: Rozdział 4.3. Materiały eksploatacyjne).

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z opisem w SIWZ

W załączeniu zmieniony załącznik 4,4 dot. części 4

7 PYTANIE

Dotyczy: Załącznik nr 4.4. do SIWZ – Formularz asortymentowo-cenowy, część 4, poz.1 Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, aby pojemność sterylnego wężyka pacjenta o długości 150 cm wynosiła dokładnie 7,5ml i była potwierdzona przez producenta wyrobu medycznego w oryginalnej instrukcji obsługi wężyka. Mniejsza średnica niż zalecana przez producenta wstrzykiwacza może powodować większe ciśnienie w systemie podczas podawania środków kontrastowych. Skutkuje to niezamierzonym wystąpieniem nadciśnienia w systemie wężyków co oznacza regulację przepływu przez wstrzykiwacz. Wstrzykiwacz zmniejsza prędkość przepływu, aby utrzymać ciśnienie w wartościach granicznych. Może to prowadzić do obniżenia jakości badania, a w szczególności badań angio, gdzie występują duże prędkości podawania kontrastu. Inna pojemność wężyka niż 7,5ml może prowadzić do niepełnego napełnienia wężyka i pozostawienia w nim nieznanej objętości powietrza. W efekcie może prowadzić to do niezamierzonej iniekcji powietrza do pacjenta podczas badania.

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z opisem w SIWZ, nie określa pojemności wężyka.

8 PYTANIE

Dotyczy: Załącznik nr 4.4. do SIWZ – Formularz asortymentowo-cenowy, część 4, poz.1 i 2. Prosimy o potwierdzenie, że wstrzykiwacz, który posiada Zamawiający to model Missouri. Jednocześnie prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, aby zaoferowane materiały zużywalne były w pełni kompatybilne z urządzeniem Missouri, a ponadto że nie spowodują usterek w urządzeniu, nie będą powodem jego uszkodzenia oraz że są zgodne z instrukcją używania wstrzykiwacza.

ODPOWIEDZ

Potwierdzamy że wstrzykiwacz który posiada Zamawiający to model

Missouri. Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z opisem w SIWZ

9 PYTANIE

Dotyczy: Załącznik nr 4.4. do SIWZ – Formularz asortymentowo-cenowy, część 4, poz.1 i 2 Czy Zamawiający będzie wymagał dostarczenia wraz z ofertą oświadczenia producenta wstrzykiwacza kontrastu lub jego autoryzowanego dystrybutora, że oferowane wyroby medyczne są kompatybilne z wstrzykiwaczem kontrastu Missouri?

ODPOWIEDZ

Zamawiający będzie wymagał dokumentów na potwierdzenie zaoferowanego przedmiotu zamówienia zgodnie z zapisami SIWZ pkt. VI.5 ppkt e)2

10 PYTANIE

Dotyczy: Załącznik nr 4.4. do SIWZ – Formularz asortymentowo-cenowy, część 4, poz.2 Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, aby wężyk pompy mógł pozostać



zainstalowany w strzykawce przez 24 godziny niezależnie od ilości przebytych iniekcji i było to potwierdzone przez producenta w oryginalnej instrukcji obsługi wężyków.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza opisane w pytaniu rozwiązanie

11 PYTANIE

Dotyczy: Załącznik nr 4.4. do SIWZ – Formularz asortymentowo-cenowy, część 4, poz.2 Prosimy o potwierdzenia, że Zamawiający wymaga, aby pojemność wężyka pompy wynosiła dokładnie 17,3ml i była potwierdzona przez producenta wyrobu medycznego w oryginalnej instrukcji obsługi wężyka.

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z opisem w SIWZ, nie określa pojemności wężyka.

12 PYTANIE

Dotyczy: Załącznik nr 6 do SIWZ – Wzór umowy, §2 ust. 9 Prosimy Zamawiającego o wprowadzenie zmian w §2 ust. 9 w taki sposób, aby zapisy umowy zobowiązywały Zamawiającego do przeprowadzenia badania ilościowego po dostawie. Zrozumiałe jest, że Zamawiający nie przeprowadzi badania jakościowego bezpośrednio po dostawie, ale badanie ilościowe powinno być najpóźniej przeprowadzone do 1 dnia roboczego po dostawie. Uprzejmie prosimy zamawiającego o wprowadzenie stosownych zmian w tym zakresie.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy

13 PYTANIE

Dotyczy: Załącznik nr 6 do SIWZ – Wzór umowy, §3 ust. 3 Czy Zamawiający dopuści, aby wersja papierowa faktury została dostarczona wraz z zamówionym towarem?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

14 PYTANIE

Dotyczy: Załącznik nr 6 do SIWZ – Wzór umowy, §5 ust. 1 Prosimy o modyfikację zapisów § 5 ust. 1 w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto a nie brutto. VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągane przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy

15 PYTANIE

Dotyczy: Załącznik nr 6 do SIWZ – Wzór umowy, §5 ust. 1, lit. a) W naszej opinii zaproponowana kara umowna 1% jest wysoka. Przyjęto się, że na rynku wyrobów medycznych wynosi ona około 0,1 – 0,2 % za każdy dzień zwłoki. Zadaniem kar umownych winno być skuteczne zmotywowanie i skłonienie kontrahenta do prawidłowego wykonania umowy, a nie do zniechęcenia do udziału w zamówieniach publicznych. W związku z powyższym prosimy Zamawiającego do obniżenia kary umownej do poziomu 0,5%.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy

16 PYTANIE

Dotyczy: Załącznik nr 6 do SIWZ – Wzór umowy, §6 Czy Zamawiający zgadza się aby w § 6 ust. 3 wzoru umowy zostało dodany zapis o następującej (lub podobnej) treści: „Przed odstąpieniem od umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.”? Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne odstąpienia od umowy, celowe jest aby przed odstąpieniem od umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć odstąpienia od umowy, a tym samym uniknąć skutków odstąpienia od umowy, które są niekorzystne dla obu stron.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy

17 PYTANIE

Dotyczy: Załącznik nr 6 do SIWZ – Wzór umowy, Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wprowadzenie poniższych zapisów do treści zawieranej umowy: „Żadna ze Stron nie ponosi odpowiedzialności za nienależyte wykonanie lub niewykonanie Umowy w takim zakresie, w jakim zostało to spowodowane działaniem siły wyższej. Przez siłę wyższą rozumie się zdarzenia zewnętrzne, niezależne od Stron i niemożliwe do przewidzenia, takie jak w



szczegółności: kataklizmy lub analogiczne zdarzenia wywołane przez siły naturalne, wojnę, strajki, ataki terrorystyczne, zdarzenia medyczne i epidemiologiczne, inne zdarzenia losowe, akty władzy państwowej, akty organów unijnych, które uniemożliwiają prawidłowe wykonanie umowy”.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy

Stosownie do art. 38 ust 4 ustawy PZP Zamawiający dokonuje zmiany opisu przedmiotu zamówienia w zakresie części 4.

W załączeniu aktualne załączniki 4,1 – 4,9 a w nich zmodyfikowany załącznik 4,4 (dotyczący części 4)

Zmianie ulegają następujące terminy:

Termin składania ofert upływa dnia **05.02.2021r. o godz. 10:00**

Otwarcie ofert nastąpi w dniu **05.02.2021r. o godz. 10:30**

Oferta musi zachować ważność **do 05.04.2021r.**

Jednocześnie Zamawiający informuje, iż przekazał Urzędowi Publikacji Unii Europejskiej sprostowanie, po opublikowaniu w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej zostanie zamieszczone na stronie internetowej Zamawiającego

Z upoważnienia Dyrektora
Uniwersyteckiego Centrum Klinicznego im. prof. K. Gibińskiego
Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach

mgr Karina Madej
Kierownik Działu Zamówień Publicznych