

Samodzielny Publiczny  
Zakład Opieki Zdrowotnej w Łukowie  
ul. Rogalińskiego 3  
21-400 Łuków

ZO/1/2020/AS

**Wykonawcy będący uczestnikami postępowania**

**Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie zapytania ofertowego na „Dostawę materiałów opatrunkowych do SPZOZ w Łukowie”.**

- ✓ **ZAMAWIAJĄCY ZMIENIA TERMIN OTWARCIA OFERT  
NA 30.12.2020 GODZINIA 11.00.**
- ✓ **TYM SAMYM ULEGA ZMIANIE TERMIN SKŁADANIA OFERT  
NA 30.12.2020 DO GODZINY 11.00.**
- ✓ **TERMIN REALIZACJI PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA:  
18.01.2021 – 24.11.2022**

1. Czy Zamawiający oczekuje, aby dostawy wyrobów medycznych do siedziby Zamawiającego odbywały się odpowiednimi środkami transportu, czyli pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma” posiadającymi możliwość ogrzewania lub chłodzenia przewożonego asortymentu, zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13.03.2015 r. w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2015, poz. 381) pkt 5.5 ppkt. 2?

*Odpowiedź Zamawiającego: Co do zasady Wymagania Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej zgodnie z § 1. dotyczą przedsiębiorców prowadzących obrót hurtowy produktami leczniczymi, z wyłączeniem produktów leczniczych weterynaryjnych, oraz pośredników w obrocie takimi produktami leczniczymi, jednakże wymagamy należytego transportu i przechowywania, zgodnego z wymaganiami dla wyrobów medycznych (zwłaszcza sterylnych).*

2. Czy Zamawiający oczekuje przedstawienia wykazu odpowiednio przystosowanych środków transportu, czyli pojazdów wyposażonych w zabudowy typu „izoterma” do realizacji zamówienia na dostawę wyrobów medycznych zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Rozwoju z dnia 27.07.2016 r. poz. 1126 w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy?

*Odpowiedź Zamawiającego: Odpowiedź na pytanie 1*

3. Czy Zamawiający oczekuje, aby dostawy towaru wyrobów medycznych do siedziby Zamawiającego odbywały się środkami transportu, czyli pojazdami, wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma”, które umożliwiają dopasowanie temperatury i wilgotności do wymogów przewożonego asortymentu, ustalonych przez producenta i umieszczonych na opakowaniach lub w kartach charakterystyki preparatu niebezpiecznego?

*Odpowiedź Zamawiającego: Odpowiedź na pytanie 1*

4. W karcie charakterystyki produktu niebezpiecznego producent wskazuje, w jakich warunkach powinien być przewożony i magazynowany towar. W związku z powyższym czy Zamawiający oczekuje, aby dostawy wyrobów medycznych i produktów biobójczych do siedziby Zamawiającego odbywały się środkami transportu, czyli pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma” ?

*Odpowiedź Zamawiającego: Odpowiedź na pytanie 1*

5. Czy Zamawiający oczekuje, aby dostawca zamówionego towaru (jego pracownik) pomagał przy rozładunku towaru w miejscu wskazanym przez Zamawiającego oraz był obecny podczas sprawdzenia zgodności towaru z zamówieniem?

*Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z § 1 pkt 9 Umowy „Wykonawca dostarcza asortyment wraz z wniesieniem go do magazynu Zamawiającego zlokalizowanego w Aptece Szpitalnej na własny koszt w dni robocze od godz. 7:30 do 14:30”*

6. Czy Zamawiający oczekuje, aby dostawy towaru były wykonywane własnymi środkami transportu Wykonawców bez udziału pośredników? Takie rozwiązanie daje Zamawiającemu pewność należyte wykonanej dostawy oraz tego, że dostarczony towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi.

*Odpowiedź Zamawiającego: Odpowiedź na pytanie 1 i 5*

7. Czy Zamawiający oczekuje, aby dostarczany towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi? Takie rozwiązanie da Zamawiającemu pewność, iż dostarczone wyroby, które będą wykorzystywane do udzielania świadczeń zdrowotnych dla ludzi, nie były przewożone z produktami niemedycznymi, w tym np. z oponami, żarówkami, substancjami żrącymi lub innymi, a zatem, że zachowane zostały wymogi: zabezpieczenia przed wzajemnym skażeniem produktów leczniczych oraz przed ich zanieczyszczeniem i uszkodzeniem mechanicznym.

*Odpowiedź Zamawiającego: Odpowiedź na pytanie 1 i 5*

8. Czy w związku z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13.03.2015 w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2015, poz. 381), pkt 5.5 ppkt 2, który nakłada na dostawców obowiązek odpowiedniego przechowywania oraz transportu **wyrobów medycznych**, produktów leczniczych, Zamawiający będzie wymagał aby dostawy do siedziby Zamawiającego odbywały się odpowiednimi środkami transportu czyli pojazdami typu „izoterma”, które umożliwiają dopasowanie temperatury i wilgotności do wymogów przewożonego asortymentu, ustalonych przez producenta? W załączeniu przykładowe wytyczne producentów jak i dystrybutorów, odnośnie odpowiedniego transportu oraz przechowywania sprzętu medycznego.

*Odpowiedź Zamawiającego: Odpowiedź na pytanie 1 i 5*

9. Wielu Wykonawców dostarcza towar korzystając z usług kurierskich. Czy w związku z tym Zamawiający wymaga aby towar był dostarczany przez wyspecjalizowane firmy kurierskie posiadające pojazdy typu „izoterma”, które umożliwiają dopasowanie temperatury i wilgotności do wymogów przewożonego asortymentu? Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 13.03.2015 w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2015, poz. 381), pkt 5.5 ppkt 2, nakłada na dostawców obowiązek odpowiedniego przechowywania jak i transportu **wyrobów medycznych**, produktów leczniczych w sposób umożliwiający ochronę tych produktów od szkodliwego wpływu światła, temperatury, wilgoci i innych czynników zewnętrznych.

*Odpowiedź Zamawiającego: Odpowiedź na pytanie 1 i 5*

10. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet 11): przedłożenia kart produktowych / kart technicznych, wystawionych przez producenta, które będą jawne dla Zamawiającego oraz innych ewentualnych wykonawców i staną się potwierdzeniem wymogów zawartych w SIWZ? Należy nadmienić, że karta produktowa / techniczna stwierdza obecność wszystkich elementów składowych produktu, jak również posiada zapis mówiący o poziomie chłonności produktu, zbadany według standardów normy ISO 11948.

*Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający w specyfikacji umieścił wymagane poziomy chłonności. Jeżeli wymienione dokumenty zawierają potwierdzenie parametrów, to są wymagane.*

11. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 11, pozycja: 1): złożenie oferty na pieluchomajtki w rozmiarze L o obwodzie produktu co najmniej 160 cm? Wymiary techniczne oferowanego produktu (szerokość w górnej części pieluchomajtki 80 cm) odpowiadają najbardziej popularnym produktom z handlowym oznaczeniem XL oferowanym na rynku polskim. W naszej opinii nie ma zatem powodu do zawężania wymogów w stosunku do oczekiwanych produktów - rozmiarów wynikających z ich nazwy handlowej. Nomenklatura nazw handlowych może być różna ponieważ nie podlega ścisłym kryterium przy ich oznaczeniu. Dopuszczenie naszego produktu w rozmiarze L o maksymalnym obwodzie produktu 160cm daje możliwość zaproponowania Zamawiającemu konkurencyjnej oferty, co w trakcie trwania umowy, przełoży się na oszczędności.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z opisem**

12. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 11, pozycje: 1, 2): pieluchomajtki dla dorosłych posiadające co najmniej jeden ściągacz taliowy i ustanowi to jako wymóg minimalny? Nasze produkty wyposażone są w jeden ściągacz taliowy, gdyż posiadają elastyczne boki produktów oraz elastyczne zapięcia, które odpowiadają funkcjom przedniego ściągacza. Dodatkowo należy nadmienić, iż brak ściągacza taliowego z przodu jest korzystne dla pacjentów z nadwagą, gdyż nie powoduje obtarć w okolicach podbrzusza.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza**

13. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 11, pozycje: 1, 2): pieluchomajtek o chłonności min. 2700g. Należy zauważyć, iż przy obecnym zapisie dopuszczone są o najniższych poziomach chłonności, które są rekomendowane dla osób z ciężkim NTM, a w praktyce są to tylko odpowiedniki imitujące produkty o najwyższych standardach, niesprawdzające się w skutecznym zabezpieczeniu pacjenta.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z opisem**

14. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet nr 11, pozycje: 1, 2): pieluchomajtek posiadających system szybkiego wchłaniania, który umożliwi maksymalnie szybkie wchłanianie moczu do środka produktu oraz utrzymuje wilgoć z dala od skóry pacjenta? Należy podkreślić, że powyższe rozwiązania technologiczne charakteryzują produkty o wysokich standardach jakościowych i zapewniają pacjentom maksymalną ochronę. Dodatkowo korzystnie wpływają na finanse Zamawiającego, gdyż ograniczają zużycie produktów chłonnych jak również ilość prania pościeli.

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza**

15. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 11, pozycja: 3): podkład chłonny o wymiarach 60x60cm oraz o poziomie chłonności co najmniej 1200g?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza**

16. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet 11, pozycja: 3): złożenia oferty na podkład chłonny o chłonności co najmniej 1200g?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza**

17. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet 11, pozycja: 1, 2) zaoferowania pieluchomajtek oddychających na całej ich powierzchni?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza**

18. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet 11, pozycja: 4): złożenia oferty na podkład chłonny 60x90cm, z wkładem chłonnym o rozmiarze co najmniej 85x55cm i poziomie chłonności 1750g?

**Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza**

19. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o doprecyzowanie zasad oceny jakościowej (pakiet 11) i przedstawienie regulaminu wewnętrznego, który dotyczy tej oceny (w jaki sposób będą mierzone poszczególne parametry? w jaki sposób będzie przydzielana punktacja?). Jednocześnie informujemy, że parametry takie jak chłonność produktu, kształt produktu i jego dopasowanie, odporność na rozrywanie, czy nie powodowanie podrażnień badane są według ścisłych norm przez każdego producenta na terenie Unii Europejskiej. Stąd też proponujemy aby dla tych kryteriów własności użytkowych potwierdzeniem była jawna karta produktowa wystawiona przez producenta. W niej powinny znajdować się informacje takie jak: poziom chłonności danego produktu, obecność systemu szybkiego wchłaniania, informacja o anatomicznym kształcie produktu, itp.).

**Odpowiedź Zamawiającego:** *Próbki będą rozdzielone na oddziały szpitalne, gdzie personel medyczny przetestuje je na pacjentach o różnych schorzeniach i w różnym stanie zdrowia. W przypadku spełnienia wymogu produkt otrzyma maksymalną liczbę punktów, a w przypadku nie spełnienia 0 punktów. Dodatkowo zgodnie z odpowiedzią na pytanie 10 karta produktu rozstrzygnie spełnienie wymogu w zakresie chłonności.*

20. Pakiet nr 11 poz. 1-2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pieluchomajtek, które nie posiadają ściągaczy taliowych, z dwiema parami przylepcorzepów umożliwiającymi zapinanie i odpinanie pieluchomajtek bez ryzyka rozerwania warstwy zewnętrznej?

**Odpowiedź Zamawiającego:** *Zamawiający dopuszcza*

21. Pakiet nr 11 poz. 1-2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pieluchomajtek z dwiema parami przylepcorzepów umożliwiającymi zapinanie i odpinanie pieluchomajtek bez ryzyka rozerwania warstwy zewnętrznej?

**Odpowiedź Zamawiającego:** *Zamawiający dopuszcza*

22. Pakiet nr 11 poz. 1-2:

Czy Zamawiający wymaga pieluchomajtek posiadających podwójny wskaźnik wilgotności, które pozwala na lepsze informowanie o potrzebie zmiany pieluchomajtki?

Podwójny indykator wilgotności (czarny nadruk rozplývający się pod wpływem cieczy oraz żółty klejowy zmieniający barwę na zieloną pod wpływem cieczy) jest źródłem umożliwiającym dokładną identyfikację produktu chłonnego, wskazującym datę i godzinę produkcji, co ma znaczenie przy ustalaniu terminu ważności wyrobu oraz wszelkich kontaktach z producentem, dotyczących danego wyrobu.

**Odpowiedź Zamawiającego:** *Zamawiający dopuszcza*

23. Pakiet nr 11 poz. 1-2:

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania dwóch różnych produktów odpowiadających rozmiarom L i XL o dwóch różnych zakresach obwodów dających pacjentowi komfort użytkowania? Na rynku polskim pojawiły się oferty proponujące w rozmiarze XL pieluchomajtki w rozmiarze L, które wg oferenta mają maksymalny obwód 160cm. W wyniku czego dany wykonawca oferuje dwa razy ten sam produkt w rozmiarze L. Maksymalny obwód pieluchomajtek wyznaczony jedynie ze zsumowania szerokości produktu w części tylnej i przedniej nie jest optymalnym rozmiarem, gdyż pacjent będzie odczuwał dyskomfort i ucisk. Wtenczas zaleca się rozmiar o większym obwodzie. Dlatego, jak wynika z opis przedmiotu zamówienia, zawartym w SIWZ, zakres obwodów różnych produktów jest inny i częściowo na siebie zachodzi, w celu optymalnego dopasowania i komfortu użytkującego.

**Odpowiedź Zamawiającego:** *Zgodnie z opisem*

24. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby informacje opisane w § 5 ust. 5, a więc nr umowy, data zawarcia, seria i data ważności była umieszczona na dokumencie typu WZ dołączonym do faktury?

**Odpowiedź Zamawiającego:** *Zamawiający dopuszcza*

25. Czy Zamawiający zgadza się zapisać możliwość zmiany cen w przypadku przekraczającej 3% zmiany średniego kursu NBP walut EUR lub USD w stosunku do kursu z dnia zawarcia umowy oraz w przypadku gdy suma miesięcznych wskaźników cen i usług konsumpcyjnych opublikowanych przez Prezesa GUS za okres od dnia zawarcia umowy przekroczy 3%?  
*Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody*
26. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej opisanej w § 6 ust. 1 do wysokości 0,5% wartości zamówionego, a nie dostarczonego asortymentu za każdy dzień zwłoki?  
*Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody*
27. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej opisanej w § 6 ust. 2 do wysokości 20 zł?  
*Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody*
28. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej opisanej w § 6 ust. 3 do wysokości 10 zł?  
*Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody*
29. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 6 ust. 7 wzoru umowy wyrażenie „10% wartości umowy” zostało zastąpione wyrażeniem „10% wartości netto niezrealizowanej części umowy”?  
Uzasadnione jest aby kara umowna za odstąpienie od umowy była naliczana od wartości niewykonanej części umowy, nie zaś od wartości całej umowy. W przeciwnym razie, w przypadku odstąpienia od umowy po zrealizowaniu jej znaczącej części, kara umowna byłaby niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości niezrealizowanej części umowy, a nawet mogłaby przewyższać wartość niezrealizowanej części umowy. Taka kara byłaby rażąco wygórowana w rozumieniu art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego.  
*Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody*
30. Czy Zamawiający zgadza się aby § 7 wzoru umowy zostało dodane zdanie 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. Udzielając odpowiedzi na powyższe pytania proszę wziąć pod uwagę bieżące orzecznictwo Krajowej Izby Odwoławczej dotyczące umów.  
Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 29 czerwca 2009 r. KIO/UZP 767/09, „mimo iż sytuacja Zamawiającego przy kształtowaniu treści umowy jest silniejsza, powinien on brać pod uwagę nie tylko swoje interesy, ale także interesy Wykonawcy i starać się ułożyć stosunek prawny tak, aby te interesy były jak najbardziej zrównoważone”. Podobne stanowisko Krajowa Izba Odwoławcza zajęła w wyroku z dnia 21 lutego 2008 r. KIO/UZP 97/08, w wyroku z dnia 27 grudnia 2011 r. KIO 2649/11, w wyroku z dnia 17 grudnia 2012 r. KIO 2631/12, KIO 2655/12 oraz w wielu innych orzeczeniach.  
*Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody*

Z-ca DYREKTORA  
d/s Admin. Eksploatacyjnych  
Marek Tomowski