

WYJAŚNIENIA TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA NR 14/SMRS/22

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym pn.: dostawa wyrobów medycznych dla Oddziału Neonatologicznego

Na podstawie art. 284 ust. 2 i ust. 6 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 11.09.2019 r. (tj. Dz. U. z 2021 r. poz. 1129 z późn. zm.) zwanej dalej „ustawą”, Zamawiający – Szpital Miejski w Rudzie Śląskiej Sp. z o.o. w związku z zapytaniami do treści Specyfikacji Warunków Zamówienia (SWZ) przekazuje poniżej treść zapytań wraz z wyjaśnieniami.

Pytanie 1 – dotyczy pakietu nr 4 poz. 1

Czy Zamawiający, mając na uwadze środki publiczne, którymi operuje, zasady zachowania uczciwej konkurencji, wyraża zgodę na zaproponowanie w powyższym zakresie konkurencyjnego czujnika wyprodukowanego w technologii równoważnej, o parametrach pomiaru nie gorszych niż oryginalne czujniki (które opisuje Zamawiający), czujnika jednopacjentowego mikrobiologicznie czystego, do pomiaru saturacji pracującego w technologii zgodnej z Nellcor Oximax, bez historii zdarzeń, bez funkcji identyfikacji, współpracujący ze wszystkimi urządzeniami oksymetrycznymi firmy Nellcor, dla pacjentów o masie ciała zgodnej z opisanym w SIWZ, posiadający w integralnym opakowaniu pojedynczy plasterek do mocowania oraz sześć naklejek w kształcie kótek pokrytych klejem z obu stron ułatwiających aplikację i przedłużających żywotność czujnika, bez zawartości ftalanów, bez zawartości lateksu. Czujnik bez dodatkowych adapterów, przedłużaczy i złączy. Proponowane wyżej rozwiązanie jest obecnie stosowanych obecnie w wielu jednostkach służby zdrowia w naszym kraju bez żadnych zastrzeżeń, w tym w placówkach o najwyższym, trzecim stopniu referencyjności?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza ww. czujnika.

Pytanie 2 – dotyczy pakietu nr 7 poz. 1

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie numeru katalogowego lub numeru REF.

Odpowiedź:

Kabel do NIBP noworodkowy do X2, numer katalogowy M5146-156N.

Pytanie 3 – dotyczy pakietu nr 7 poz. 1 i 2

Czy Zamawiający z uwagi na niejednorodny charakter produktów w zadaniu 7, wydzieli pozycje 1 i 2 i utworzy z niej odrębny pakiet/zadanie. Zamawiający umożliwi w ten sposób na złożenie konkurencyjnej oferty firmom biorącym udział w niniejszym postępowaniu, a tym samym będzie miał wybór z pośród najkorzystniejszych ofert, jak i możliwość osiągnięcia niższych cen.

Odpowiedź:

Zamawiający z przyczyn od siebie niezależnych nie może wyrazić zgody na wydzielenie z pakietu nr 7 pozycji 1 i 2 do odrębnego pakietu. Uzasadniając swoje stanowisko Zamawiający wskazuje, że platforma e-zamówienia na chwilę obecną nie daje możliwości edycji ogłoszenia o zmianie ogłoszenia uwzględniające dodawanie kolejnych części zamówienia (pakietów).

Pytanie 4

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydzielenie do osobnego pakietu pozycji nr 3 i 4 w pakiecie nr 6, oraz utworzenia dla nich odrębnego pakietu.

Taki zabieg pozwoli na wystartowanie większej liczbie wykonawców, a tym samym obniżenie wartości złożonych ofert, a w konsekwencji oszczędności dla szpitala.

Odpowiedź:

Zamawiający z przyczyn od siebie niezależnych nie może wyrazić zgody na wydzielenie z pakietu nr 6 pozycji 3 i 4 do odrębnego pakietu. Uzasadniając swoje stanowisko Zamawiający wskazuje, że platforma e-zamówienia na chwilę obecną nie daje możliwości edycji ogłoszenia o zmianie ogłoszenia uwzględniające dodawanie kolejnych części zamówienia (pakietów).

Pytanie 5

Czy Zamawiający w Pakietach 8, 9, 10 dopuści sterylne butelki przeznaczone do zbierania, przechowywania, mrożenia, pasteryzacji i karmienia noworodków, oraz osłonki na brodawki sutkowe w rozmiarze S, M, L, w ostatnich latach regularnie dostarczane do oddziału neonatologii Zamawiającego, oferowane produkty posiadają certyfikat ISO, deklarację potwierdzającą brak użycia BPA, tlenu etylenu, posiadają najwyższą klasę sterylności - butelki, światowe deklaracje gwarantujące bezpieczeństwo użytkowania, nie będące wyrobem medycznym.

Ustawa o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 z późniejszymi zmianami (tekst jednolity Dz. U. 2017 r., poz. 211) nie klasyfikuje smoczków, butelek przeznaczonych do podaży pokarmów noworodkom i niemowlętom, podobnie jak osłonek na brodawki. Zgodnie z ustawą, brak statusu wyrobu medycznego nie stanowi przeszkody w zastosowaniu w placówkach leczniczych. Ponadto Dziennik Ustaw z dnia 26 maja 2015, poz. 876, Rozdział 1, Przepisy ogólne, punkt 33 definiuje wyposażenie wyrobu medycznego (jeżeli Zamawiający chciałaby zastosować butelki, smoczki do podaży pokarmu kobiecego, w zestawie np. z laktatorem, innymi wyrobami medycznymi i produktami leczniczymi np. mleko modyfikowane, odżywki, diety, preparaty lecznicze) - artykuł który, nie będąc wyrobem medycznym, jest specjalnie przeznaczony przez wytwórcę do stosowania łącznie z wyrobem medycznym, czyli posiada dokumenty potwierdzające przeznaczenie do użytkowania zgodnie z przewidzianym zastosowaniem.

W związku z powyższym zaleca się zastosowanie zasady „o ile dotyczy”.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza ww. butelek oraz osłonek na brodawki sutkowe, które nie są wyrobem medycznym.

dokument zatwierdzony przez:
Głównego Księgowego
p.o. Dyrektora ds. Finansowych
Tomasza Bartosza

Rozdzielnik:

1. <https://bip2.szpitalruda.pl/14-smrs-22>
2. a/a