



**DOLNY
ŚLĄSK**

WSzSL/DZ/072/ 208 /19

Legnica 01.04.2019r.

Do wszystkich zainteresowanych

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego

NA DOSTAWY PREPARATÓW I OSPRZĘTU DO TERAPII NERKOZASTĘPCZYCH

znak sprawy WSzSL/DZ-15/19

W związku z prośbami o wyjaśnienie treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w przedmiotowym postępowaniu, działając na podstawie art. 38 ust. 1 i 2 z 29 stycznia 2004 r. - Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz.U.2018. 1986 ze zm), wyjaśniam co następuje:

Pytanie 1

Mając na względzie regulacje siwz, odnoszące się do opisu przedmiotu zamówienia oraz konstrukcji przedmiotowej pakietu nr 1 w celu zachowania najwyższych standardów uczciwej konkurencji oraz równego traktowania podmiotów ubiegających się o przedmiotowe zamówienie publiczne czy w celu zwiększenia konkurencyjności a tym samym możliwości uzyskania korzystniejszych cenowo ofert, Zamawiający dokona podziału przedmiotu zamówienia dla pakietu nr 1 na dwa osobne pakiety tj. nr 1a – Płyny do ciągłych terapii nerkozastępczych – poz. 9 i 10 oraz pakiet nr 1b – Materiały eksploatacyjne do urządzenia Multifiltrate – poz. 1 – 8 oraz 11-12, co pozwoli na wzięcie udziału w postępowaniu wykonawcom nie będącym przedstawicielami firmy Fresenius i zaferowanie wyrobu medycznego w pełni kompatybilnego z posiadanym przez Zamawiającego aparatem Multifiltrate, używanym przez wiele stacji dializ i ośrodków klinicznych na terenie całego kraju?

Pragniemy wskazać, że Zamawiający nie dokonał podziału zamówienia na części dla pakietu nr 1 ograniczając tym samym dostęp do zamówienia wykonawcom, którzy nie są w stanie zrealizować całego zamówienia, natomiast są w stanie złożyć oferty dla pewnej części zamówienia i zaferować Zamawiającemu korzystniejsze ceny wyrobów. Dodatkowo zasadnym jest wskazanie że wykonawcy specjalizują się w konkretnych elementach przedmiotowego zamówienia (wskazanych jako pozycje w Pakiecie nr 1a i 1b) i tym samym posiadają korzystniejsze oferty od swoich dostawców, przez co są w stanie zaferować lepsze ceny za jakościowo lepszy lub porównywalny produkt. Podkreślić należy, że obowiązek podziału zamówienia na części wynika zarówno z opinii Urzędu Zamówień

Publicznych, orzecznictwa Krajowej Izby Odwoławczej jak i zasad przeprowadzania postępowania o udzielenie zamówienia publicznego oraz zasad sporządzania opisu przedmiotu zamówienia. Zwrócić uwagę należy, że Krajowa Izba Odwoławcza orzekła, iż pomimo tego, że z żadnego przepisu wprost (bezpośrednio) nie wynika obowiązek podziału zamówienia na części, to taki obowiązek wynika z interpretacji przepisów ustawy Pzp, w tym art. 96 ust. 1 pkt 11 ustawy Pzp, a także z przepisów dyrektywy klasycznej.

Odnosząc się do aktualnego stanu faktycznego zasadnym jest wskazanie na wyrok Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 2 stycznia 2017 r., sygn. akt: KIO 2346/16 oraz opinię Urzędu Zamówień Publicznych, który wprost wskazuje, że „należy zatem badać, czy w konkretnych okolicznościach decyzja (co do podziału zamówienia i na ile części) nie naruży konkurencji poprzez ograniczenie możliwości ubiegania się o zamówienie mniejszym podmiotom, w szczególności małym i średnim przedsiębiorstwom”. W przedmiotowym postępowaniu brak podziału zamówienia na części spowodował, że Zamawiający uniemożliwił dostęp do zamówienia mniejszym podmiotom, które specjalizują się w konkretnych

zamówieniach (wyodrębnionych w Pakiecie nr 1a i 1b), zatem doszło do naruszenia konkurencji poprzez ograniczenie tym podmiotom możliwości ubiegania się o przedmiotowe zamówienie.

Ponad powyższe zwracamy uwagę, że postępowanie dotyczy specjalistycznej branży, posiadającej ograniczony krąg dostawców, z których każdy posiada swoją specjalizację i brak podziału zamówienia na części uniemożliwia złożenie konkurencyjnym podmiotom ofert w postępowaniu. Wskazujemy również, iż Zamawiający nie ma żadnych korzyści z tego, że otrzyma pełne zamówienie od jednego wykonawcy a ze względu na specyfikę branży - prawdopodobnie tylko jeden podmiot złoży ofertę, zatem Postępowanie będzie niekonkurencyjne i tym samym zostanie naruszona naczelną zasadą zamówień publicznych obligująca Zamawiającego do przygotowania i prowadzenia postępowania z zachowaniem uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców. Takie działanie będzie skutkowało niegospodarnym wydatkowaniem środków publicznych poprzez otrzymanie jednej, droższej oferty, zamiast kilku o konkurencyjnych cenach. Zamawiający nie posiada żadnego interesu w zawarciu umowy z jednym wykonawcą i zapłaceniu wyższej ceny.

Stwierdzić również należy, że dokonywany przez zamawiającego opis przedmiotu zamówienia wpływa na przebieg całego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w tym również na ilość złożonych ofert i zasadnym byłoby, aby Zamawiający otrzymał jak największą ilość ważnych ofert w celu zwiększenia konkurencyjności postępowania. Stąd też, pomimo tego, że na Zamawiającym spoczywa obowiązek jasnego i precyzyjnego określenia przedmiotu zamówienia, a co za tym idzie, wykorzystania do jego opisanego standardowych określeń, które są zwykle używane w danej dziedzinie, zrozumiałych dla wszystkich osób trudniących się działalnością w danej branży to opis lub konstrukcja opisu przedmiotu zamówienia (konstrukcja pakietu) wyraźnie wskazujący na potencjalnego wykonawcę umowy pozostaje w kolizji z zasadą uczciwej konkurencji.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 2

Pakiet nr 2 poz. 11:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie igły typu Spike o długości 64,9mm?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 3

Pakiet 2 tabela B- „Najem aparatów do ciągłych technik nerkozastępczych z użyciem regionalnej antykoagulacji cytrynianowej, kompatybilnych z preparatami i osprzętem z ofertowanym w Pakiecie 2 w tabeli powyżej”: **Czy Zamawiający dopuści system do Ciągłej Terapii nerkozastępczej o następujących parametrach wraz z płynami, zestawami i akcesoriami niezbędnymi do terapii:**

| |
|---|
| Urządzenie fabrycznie nowe |
| Wykonywane zabiegi: SCUF, CVVH, CVVHD, CVVHDF, TPE, HP |
| Funkcja wykonania zabiegu hemofiltracji z równoczesną PRE i POST dylucją z wykorzystaniem antykoagulacji heparynowej i cytrynianowej |
| Funkcja wykonania zabiegu hemodiafiltracji z równoczesną PRE i POST dylucją z wykorzystaniem antykoagulacji heparynowej i cytrynianowej |
| Funkcja wyboru dylucji: przed filtrem lub za filtrem |
| Pompa krwi |
| Pompa i waga antykoagulantu cytrynianowego lub dodatkowego płynu suplementującego |
| Pompa i waga dializatu |
| Pompa i waga substytucji |
| Pompa i waga ściekowa |
| Pamięć zdarzeń co najmniej 90 godzin |
| Układ podgrzewający krew wracającą do pacjenta, zakres temp. 33-43 st. C |
| Graficzne monitorowanie wszystkich ciśnień podczas zabiegu. |
| Funkcja wprowadzenia danych pacjenta (imię, nazwisko, waga, hematokryt) |
| Pomiar ciśnień: pobierania krwi, filtra, zwrotu krwi, odpływu, z filtra, spadku ciśnienia na filtrze oraz TMP |
| Automatyczna identyfikacja założonego filtra. |

| |
|--|
| Zacisk bezpieczeństwa na drenie powrotnym |
| Czujnik przecieku krwi |
| Czujnik obecności powietrza we krwi |
| Kolorowy ekran dotykowy min. 12" |
| Zintegrowana pompa strzykawkowa do podaży heparyny bądź wapnia wbudowana w aparat |
| Uniwersalny zestaw dla dorosłych umożliwiający wykonanie wszystkich rodzajów terapii CRRT przy antykoagulacji cytrynianowej i heparynowej, objętość krwi w drenach i filtrze max 200ml |
| Dostępność pediatrycznych zestawów do zabiegów nerkozastępczych o wypełnieniu max 60 ml |
| Zabezpieczenie przed zakłócaniem przez aparat sygnału EKG. |
| Współpraca urządzenia z aparatem do sztucznego wspomagania wątroby metodą albuminową MARS. |
| Możliwość zastosowania zestawu z filtrem powleczonym heparyną, umożliwiającym eliminację endotoksyn i cytokin równocześnie. |
| Regulacja poziomu w komorze odpowietrzającej. |
| Blokowane koła aparatu. |
| Możliwość rozbudowy aparatu o wymiennik krew-gaz do eliminacji dwutlenku węgla podczas ciągłych terapii nerkozastępczych. |
| Możliwość rozbudowy aparatu do jednoczesnego poboru 30 litrów płynów z 3 wag |
| Zestawy do terapii CRRT oraz do TPE połączone fabrycznie z filtrem i drenami, bez konieczności montażu poszczególnych elementów. |
| Tacka ociekowa z detektorem przecieku płynu. |

lub

| |
|--|
| Urządzenie fabrycznie nowe |
| Wykonywane zabiegi: SCUF, CVVH, CVVHD, CVVHDF, TPE, HP |
| Funkcja wykonania zabiegu hemofiltracji z równoczesną PRE i POST dylucją z wykorzystaniem antykoagulacji heparynowej i cytrynianowej |
| Funkcja wykonania zabiegu hemodiafiltracji z równoczesną PRE i POST dylucją z wykorzystaniem antykoagulacji heparynowej i cytrynianowej |
| Funkcja wyboru dylucji: przed filtrem lub za filtrem |
| Pompa krwi |
| Pompa i waga antykoagulantu cytrynianowego lub dodatkowego płynu suplementującego |
| Pompa i waga dializatu |
| Pompa i waga substytucji |
| Pompa i waga ściekowa |
| Funkcja auto effluent – automatyczne odprowadzanie ultrafiltratu bez konieczności zmiany worka ściekowego. |
| Układ podgrzewający krew wracającą do pacjenta, zakres temp. 35-38 st. C |
| Zakończone czynności konfiguracyjnych automatycznie potwierdzane znacznikami wyboru. |
| Graficzne monitorowanie wszystkich ciśnień podczas zabiegu |
| Funkcja wprowadzenia danych pacjenta (imię, nazwisko, waga, hematokryt) – Imię i nazwisko nie widoczne na ekranie w trakcie prowadzenia zabiegu. |
| Pomiar ciśnień: pobierania krwi, filtra, zwrotu krwi, odpływu, z filtra, spadku ciśnienia na filtry oraz TMP |
| Ręczny czytnik kodów kreskowych do identyfikacji pacjenta, zestawu automatycznego odprowadzania ultrafiltratu i zestawów do terapii. |
| Zacisk bezpieczeństwa na drenie powrotnym |
| Czujnik przecieku krwi |

| |
|--|
| Czujnik obecności powietrza we krwi |
| Kolorowy ekran obrotowy 15" |
| Zintegrowana pompa strzykawkowa do podaży heparyny bądź wapnia wbudowana w aparat |
| Uniwersalny zestaw dla dorosłych umożliwiający wykonanie wszystkich rodzajów terapii CRRT przy antykoagulacji cytrynianowej i heparynowej, objętość krwi w drenach i filtrze max 200ml |
| Dostępność pediatrycznych zestawów do zabiegów nerkozastępczych o wypełnieniu max 70 ml |
| Możliwość zastosowania zestawu z filtrem powleczonym heparyną, umożliwiającym eliminację endotoksyn i cytokin równocześnie. |
| Komora odpowietrzania z czujnikiem poziomu płynu, który automatycznie utrzymuje wysokość płynu w komorze. |
| Blokowane koła aparatu |
| Tacka ociekowa z czujnikiem przecieku płynu. |
| Zestawy do terapii CRRT oraz do TPE połączone fabrycznie z filtrem i drenami, bez konieczności montażu poszczególnych elementów z workiem ściekowym w zestawie. |
| |

Dopuszczenie przez Zamawiającego możliwości zaoferowania w/w aparatów podniesie konkurencyjność składanych ofert, co pozwoli na możliwość wyboru przedmiotu zamówienia

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Z poważaniem,

DYREKTOR
Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego
w Legnicy
mgr Krystyna Barcik

2