



**SAMODZIELNY PUBLICZNY
WOJEWÓDZKI SZPITAL ZESPOLONY^A**

71 – 455 Szczecin, ul. Arkońska 4
Centrala tel.: (91) 813 90 00, fax.: (91) 813 90 09
Strona internetowa: www.spwsz.szczecin.pl
NIP 851-25-37-954 REGON: 000290274
PKO BP S.A. 40 1020 4795 0000 9102 0302 3025



**Nasz znak:
NZ/220/82/W1/2014**

**Data:
23.10.2014r.**

WYJAŚNIENIA TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

dotyczy: przetargu nieograniczonego znak: NZ/220/82/2014 na dostawę wyrobów medycznych jednorazowego użytku, kaniul, strzykawek, igieł, papierów rejestrujących do urządzeń medycznych, testów oraz rękawów do sterylizacji, elektrod do termoablacji, etykiet papierowych dla SPWSZ w Szczecinie

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2013 r. poz. 907 ze zm.) Samodzielny Publiczny Wojewódzki Szpital Zespolony w Szczecinie, jako Zamawiający, informuje, że w postępowaniu o udzielenie zamówienia prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego znak j. w. zostały złożone pytania do treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia:

Pytanie Wykonawcy:

ZESTAW 1

Pytania do zadania nr 34.

Czy Zamawiający w poz. nr 1 dopuści kaczkę 1xuz. o parametrach: dł. 250 mm, szer. 105 mm, wys. 115 mm, poj. 875 ml?

Odp. Tak.

Czy Zamawiający w poz. nr 2 dopuści basen 1xuz. o parametrach: dł. 355 mm, szer. 296 mm, wys. 95 mm, poj. 2 l?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Czy Zamawiający w poz. nr 3 dopuści miskę nerkową 1xuz. o parametrach: dł. 250 mm, szer. 120 mm, wys. 50 mm, poj. 0,7 ml?

Odp. Tak.



Dyrektor
Naczelny
(091) 81 39 011

Z-ca Dyrektora
ds. Lecznictwa
(091) 81 39 012

Naczelną
Pielęgniarkę
(091) 81 39 016

Z-ca Dyrektora
ds. Ekonomiczno
Administracyjnych
(091) 81 39 014

Główny
Księgowy
(091) 81 39 015

ZESTAW 2

Pytanie 1 zadanie 12 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga testu klasy 4 w postaci testu paskowego z liniowym ułożeniem wskaźnika i perforacją w połowie testu?

Odp. Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 2 zadanie 12 poz. 2

Czy Zamawiający wymaga pola odczytu bezpieczeństwa w postaci 2 okienek?

Odp. Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 3 zadanie 12 poz. 2

Czy Zamawiający wymaga aby na testach umieszczone było oznaczenie aktualnie obowiązujących norm?

Odp. Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 4 zadanie 13

Czy Zamawiający wymaga aby autoczytnik wyposażony był w drukarkę kompatybilną z autoczytnikiem automatycznie drukującą wynik?

Odp. Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 5 zadanie 15 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści rękaw o szerokości 21cm zamiast 20cm?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 6 zadanie 15

Czy zgodnie z art. 11 ust. 8 Ustawy o Wyrobach Medycznych, który brzmi „zabronione jest umieszczanie znaków lub napisów, które mogą wprowadzić w błąd co do oznakowania znakiem CE lub numeru jednostki notyfikowanej lub które ograniczają widoczność lub czytelność znaku” Zamawiający wymaga, aby znak CE był umieszczony jedynie na opakowaniu zbiorczym lub wewnątrz roli? Takie oznakowanie stosuje większość produjących producentów rękawów papierowo – foliowych, aby wykluczyć ryzyko błędnego odczytania oznaczenia CE przez personel medyczny

Odp. Zamawiający wymaga umieszczenia znaku CE tylko na opakowaniu zbiorczym.

Pytanie 7 zadanie 15

Czy Zamawiający wymaga, aby kierunek otwierania był umieszczony tylko od strony papieru? Takie umiejscowienie wymaga od personelu kontroli wizualnej pakietu od strony papieru, która jest bardziej podatna na uszkodzenia niż folia, a zatem wpływa na bezpieczeństwo stosowanych narzędzi po procesie sterylizacji.

Odp. Zamawiający nie wymaga.

ZESTAW 3

Pytanie 1, Projekt umowy §1 ust. 2 – termin realizacji umowy.

Prosimy o wydłużenie terminu dostawy przedmiotu zamówienia z 3 dni na 7 dni roboczych od chwili złożenia zamówienia, a w przypadku zamówień na „cito” wydłużenie terminu do 72h. Proponowany przez Zamawiającego 3 dniowy termin dostawy, a w przypadku zamówień na „cito” – 48h, jest zbyt krótki i może narazić potencjalnego Wykonawcę na straty z powodu nieterminowych dostaw, poprzez nałożone przez Zamawiającego kary za zwłokę i opóźnienia w realizacji dostaw.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 2. Projekt umowy §3 ust. 1

Prosimy o następującą zmianę.

Jest:

„Ustala się karę umowną za nieterminową realizację zamówienia w wysokości 100 zł za każdy dzień/godzinę* zwłoki. Łączna wysokość kar umownych nie może przekraczać 50% wartości zamawianej partii towaru, ale nie może być niższa niż 100 zł.

* Za godzinę w przypadku dostaw „cito”.

Na:

„Ustala się karę umowną za nieterminową realizację zamówienia w wysokości 1% za każdy dzień/godzinę* zwłoki. Łączna wysokość kar umownych nie może przekraczać 10% wartości niezrealizowanej partii towaru, ale nie może być niższa niż 1%.”

* Za godzinę w przypadku dostaw „cito”.

Prośbę swą argumentujemy tym, iż kara powinna być adekwatna do popełnionego zaniechania, a biorąc po uwagę wartość poszczególnych zadań, proponowana przez Państwa kara w wysokości 100 zł za każdy dzień/godzinę zwłoki jest karą nieadekwatną, bardzo wysoką i niejednokrotnie przekraczającą wartość zamawianego towaru.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 3, Projekt umowy §3 ust. 2

Prosimy o następującą zmianę

Jest:

„W przypadku upłynięcia 3 - dniowego roboczego lub 24 - godzinnego roboczego (zamówienie „cito”) terminu na realizację dostawy lub w przypadku określonym w § 1 pkt. 9 **Zamawiający** ma prawo dokonać zakupu interwencyjnego niezrealizowanego przedmiotu zamówienia poza obowiązującą umową. Z tytułu dodatkowych kosztów związanych z takim zakupem wynikających z różnicy cen, kosztów sprowadzenia towaru do **Zamawiającego** (przesyłka, transport) oraz konieczności podjęcia dodatkowych czynności **Wykonawca** zapłaci **Zamawiającemu** karę umowną stanowiącą równowartość różnicy cen towaru powiększoną o 20%, ale nie niższą niż 200 zł. (...)”

Na:

„W przypadku upłynięcia 3 - dniowego roboczego lub 24 - godzinnego roboczego (zamówienie „cito”) terminu na realizację dostawy lub w przypadku określonym w § 1 pkt. 9 **Zamawiający** ma prawo dokonać zakupu interwencyjnego niezrealizowanego przedmiotu zamówienia poza obowiązującą umową. Z tytułu dodatkowych kosztów związanych z takim zakupem wynikających z różnicy cen, kosztów sprowadzenia towaru do **Zamawiającego** (przesyłka, transport) oraz konieczności podjęcia dodatkowych czynności **Wykonawca**, **pokryje ww. koszty, tj. różnicę cen.**”

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 4, Projekt umowy §3 ust. 3

Prosimy o następującą zmianę

Jest:

„W przypadku stwierdzenia braków ilościowych lub wad jakościowych, **Zamawiający** niezwłocznie powiadomi o tym **Wykonawcę**, który rozpatrzy reklamację dotyczącą:

- braków ilościowych – w ciągu 2 dni,
- wad jakościowych – w ciągu 14 dni.

Niezależnie od w/w terminu rozpatrzenia reklamacji, **Wykonawca** dostarczy reklamowany towar w ciągu 24 godzin.

Brak reakcji **Wykonawcy** w przedmiotowym terminie spowoduje naliczanie kary umownej w wysokości 100 zł za każdy dzień/godzinę* zwłoki, w zależności od trybu, w jakim było składane zamówienie.

*za godzinę w przypadku dostaw „cito”.

Łączna wysokość kar umownych nie może przekroczyć 50% wartości niedostarczonego, bądź wadliwego towaru”

Na:

„W przypadku stwierdzenia braków ilościowych lub wad jakościowych, **Zamawiający** powiadomi o tym **Wykonawcę w dniu przyjęcia towaru**, który rozpatrzy reklamację dotyczącą:

- braków ilościowych – w ciągu 2 dni,
- wad jakościowych – w ciągu 14 dni.

Brak reakcji **Wykonawcy** w przedmiotowym terminie spowoduje naliczanie kary umownej w wysokości 1% za każdy dzień/godzinę* zwłoki, w zależności od trybu, w jakim było składane zamówienie.

*za godzinę w przypadku dostaw „cito”.

Łączna wysokość kar umownych nie może przekroczyć 10% wartości niedostarczonego, bądź wadliwego towaru”

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 5, Projekt umowy §3 ust. 3 (w powiązaniu z pytaniem 5)

Jeśli Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmian z pytania 5, to wnosimy o wprowadzenie zapisu lub dookreślenie terminu na zgłaszanie braków ilościowych i wad jakościowych przez Zamawiającego, ponieważ reklamacja musi wiązać się z możliwością odwołania i faktycznego stwierdzenia braków lub wad. Użycie przez Zamawiającego stwierdzenia iż „niezwłocznie powiadomi Wykonawcę” o stwierdzonych brakach ilościowych lub wadach jakościowych, budzi wątpliwości, ponieważ termin „niezwłocznie” może dotyczyć 1 godziny jak i 30 dni, co budzi jeszcze większe wątpliwości, czy w tym „niezwłocznym” czasie osoba odbierająca dostarczony towar go nie uszkodziła lub czy ktoś nie zabrał lub wydał dostarczony towar.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 6, Projekt umowy §3 ust. 3

W związku z tym, iż reklamacja musi wiązać się z możliwością odwołania i faktycznego stwierdzenia braków lub wad, co wiąże się z tym, iż aby można było dostarczyć nowy towar trzeba faktycznie stwierdzić, czy były braki lub wady w dostarczonym towarze, prosimy o wykreślenie zapisu:

„(...)Niezależnie od w/w terminu rozpatrzenia reklamacji, **Wykonawca** dostarczy reklamowany towar w ciągu 24 godzin”. Chcielibyśmy również podkreślić, iż żądanie dostarczenia dodatkowego towaru jest nieuzasadnione i równocześnie podaje pod wątpliwość konkurencyjne traktowanie Wykonawców. Zachodzi bowiem przesłanka, iż wprowadzenie powyższego zapisu preferuje Wykonawców mających swoje siedziby w bliskiej odległości od siedziby Zamawiającego.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 7, Projekt umowy §3 ust. 5

Wnosimy o wykreślenie pkt. 5 w §3 projektu umowy.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 8, projekt umowy

W związku z wymaganymi przez Zamawiającego terminami realizacji dostaw oraz wprowadzonymi karami za nieterminową realizację zamówień, wnosimy o przedstawienie przez Zamawiającego harmonogramu dostaw, który pozwoli Wykonawcy na zabezpieczenie towaru na okres realizacji umowy i uchroni przed ponoszeniem kar wyznaczonych przez Zamawiającego.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 9, zadanie 26, Kasetki histopatologiczne, poz. 2

Ze względu na konfekcjonowanie kasetek przez producenta po 500 szt. w opakowaniu prosimy o wyrażenie zgody na przeliczenie oferty na 3500 szt.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 9, zadanie 26, Kasetki histopatologiczne, poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kasetek z jedną wewnętrzną komorą z otworami o wymiarach 0,35 x 0,35 mm, zapewniającymi maksymalną wymianę płynów oraz wysoki stopień przepojenia, wykonana z polimeru zapewniającego odporność na związki chemiczne używane w procesach histopatologicznych, z zamknięciem nie wymagającym użycia metalowych wieczek, z powierzchnią do opisu, w kolorze białym?\

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 10, zadanie 26, Kasetki histopatologiczne, poz. 3

Prosimy o wyodrębnienie pozycji do osobnego zadania, co umożliwi Zamawiającemu uzyskanie konkurencyjnych ofert dla poz. 1 i 2.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

ZESTAW 4

PYTANIE. Zadanie nr 16.

Czy Zamawiający w zadaniu nr 16 „ Test ureazowy suchy lub mokry ” wymaga aby oferowane testy , eliminowały możliwość uzyskania fałszywych wyników spowodowanych obecnością krwi, żółci lub niewłaściwą jakością wody bądź soli fizjologicznej ?

Odp. Zgodnie z SIWZ.

ZESTAW 5

1. Czy Zamawiający wydzieli z zadania 3 pozycję 32- termometry - do osobnego pakietu ?

Gwarantujemy Państwu niższe ceny, bowiem jesteśmy producentem i dystrybutorem w/w wyrobów medycznych. Wyłączenie pozycji, a co za tym idzie dopuszczenie poza hurtowniami również producentów, spowoduje wybór oferty najkorzystniejszej cenowo, co przy obecnym, dynamicznym spadku cen może mieć wpływ na oszczędności poczynione przez zamawiającego i lepsze gospodarowanie publicznymi środkami finansowymi.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

ZESTAW 6

Dotyczy: Zadania nr 1 pozycji 1 i 2

Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie rurek intubacyjnych nie silikonowanych tylko wykonanych z wysokiej jakości PCV . Prosimy o odstąpienie od wymogu zaoferowania w Zadaniu nr 1 pozycji 1 rurek intubacyjnych ze znacznikiem głębokości w postaci dwóch pełnych pierścieni .

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy: Zadania nr 18 pozycji 4

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie masek krtaniowych w następujących przedziałach wagowych: 7-17kg, 17-30kg, 30-50kg, 50-70kg, 70-100kg.

Czy Zamawiający dopuści maskę krtaniową jednorazową do wentylacji pacjenta, zakrzywioną pod kątem ok. 90 stopni względem rurki, z luźnym nie wbudowanym drenem do napełnienia balonu chroniącym przed możliwością przypadkowego przegryzienia, z zabezpieczeniem przed możliwością wklonowania nagłośni, ze wzmocnionym koniuszkiem mankietu, z informacją dot, rozmiaru, wagi pacjenta, objętości wypełniającej mankieta umieszczoną na rurce (dodatkowo maska posiada kolorystycznie znakowany łącznik pozwalający odróżnić poszczególne rozmiary) przez którą można wprowadzić standardową rurkę intubacyjną?

Odp. Zgodnie z SIWZ.

ZESTAW 7

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 21 pozycji 12? Pozwoli to na udział w nowo utworzonym pakiecie większej ilości oferentów, a także bezpośrednich producentów danego sprzętu, a co za tym idzie na uzyskanie przez Zamawiającego konkurencyjnych cenowo ofert.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

2. Dotyczy § 4 ustęp 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kar umownych w przypadku opóźnień w dostawach i ustanowi karę na poziomie 2% wartości zamówienia za każdy dzień/godzinę* zwłoki. Ustalona przez Zamawiającego kara na poziomie 100,00 zł za każdy dzień/godzinę zwłoki w dostawie jest wyraźnie zawyżona.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

3. Dotyczy § 4 ustęp 2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie wysokości minimalnej kary, tj. kwoty 200,00 zł w przypadku zakupu interwencyjnego.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

4. Dotyczy § 4 ustęp 7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części umowy? W przypadku zrealizowania zgodnie z umową znacznej części przedmiotu umowy, naliczanie kar od całości jest wyraźnie zawyżona.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

5. Dotyczy § 2 ustęp 6. Czy Zamawiający zaakceptuje faktury wystawione przez wykonawcę zgodnie z obowiązującymi przepisami i przesłane w formie elektronicznej, w formacie PDF, co jest zgodne z zapisami Rozporządzenia Ministra Finansów z dnia 20 grudnia 2012 r. w sprawie przesyłania faktur w formie elektronicznej, zasad ich przechowywania oraz trybu udostępniania organowi podatkowemu lub organowi kontroli skarbowej (Dz. U. z 2012 r. poz. 1528) oraz ustawy z 11 marca 2004 o podatku od towarów i usług (DzU nr 54, poz. 535 ze zm.)?

Prosimy o podanie adresu poczty elektronicznej Zamawiającego, na który powinny być przesyłane faktury wykonawcy.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zapisu o obowiązku potwierdzania faxem zamówień składanych telefonicznie? Wprowadzenie zapisu pozwoliłoby uniknąć nieporozumień co do ilości lub asortymentu.

Odp. Zamówienia składane są tylko faksem w związku z czym zapytanie zbędne.

ZESTAW 8

1) Czy Zamawiający dopuści w zadaniu nr 5 w poz.8 igłę do stymulacji nerwów obwodowych techniką "single shot" przy użyciu neurostymulatora (w pełni kompatybilną z wszystkimi neurostymulatorami dostępnymi na rynku) izolowana igła (odsłonięty tylko ścięcie igły). Igła za szlifem 30° 20Gx150mm?

Odp. Tak.

2) Czy Zamawiający dopuści w zadaniu nr 5 w poz.9 igłę do stymulacji nerwów obwodowych techniką "single shot" przy użyciu neurostymulatora (w pełni kompatybilną z wszystkimi neurostymulatorami dostępnymi na rynku) izolowana igła (odsłonięty tylko ścięcie igły). Igła za szlifem 30° 21Gx100mm ?

Odp. Tak.

3) Czy Zamawiający dopuści w zadaniu nr 5 w poz.10 igłę do stymulacji nerwów obwodowych techniką "single shot" przy użyciu neurostymulatora (w pełni kompatybilną z wszystkimi neurostymulatorami dostępnymi na rynku) izolowana igła (odsłonięty tylko ścięcie igły). Igła za szlifem 30° 21Gx50mm?

Odp. Tak.

4) Czy Zamawiający w celu zwiększenia konkurencyjności ofert zgodzi się na wydzielenie z zadania 5 poz.8, 9, 10 i utworzenie pakietu 5A?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

5) Czy Zamawiający dopuści w zadaniu 46 poz.1 zamknięty system dostępu naczyniowego, bezigłowy, do wielokrotnych aktywacji, bez mechanicznych części wewnętrznych, posiadający prosty tor przepływu, kompatybilny z końcówką Luer i Luer Lock, z zastawką w postaci jednoelementowej, silikonowej, podzielnej membrany split septum, osadzonej w plastikowym, przezroczystym konektorze, z jednolitą materiałow powierzchnią łatwą do dezynfekcji, całkowicie przezierny umożliwiającą kontrolę całego toru przepływu krwi, o przepływie 600 ml/min, określonym zgodnie z wymaganiami normy PN-EN ISO 10555-5 i minimalnej przestrzeni martwej 0,07 ml, pakowany pojedynczo, sterylony?

Odp. Tak.

ZESTAW 9

Pytanie 1

Pakiet 3, poz. 30,31,44

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji i utworzenie z nich odrębnego pakietu. Zgoda na powyższe pozwoli zaofertować wysokiej jakości produkty w konkurencyjnej cenie. Ze względu na wymaganą przez Zamawiającego dużą ilość asortymentu w pozycjach prośba wydaje się być jak najbardziej uzasadniona.

Odp. Nie.

Pytanie 2

Pakiet 19, poz. 1-7

Czy Zamawiający dopuści kaniule do wlewów dożylnych z trzema paskami kontrastującymi w promieniach RTG z portem górnym umiejscowionym nad skrzydełkami reszta parametrów zgodnie z wymogami.

Odp. Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3

Pakiet 19, poz. 8

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli żylniej bez portu i z portem(do wyboru Zamawiającego) ze skrzydełkami wykonanej z poliuretanu z trzema wtopionymi pasami kontrastującymi w promieniach RTG. Igła zaopatrzona w specjalny automatyczny palstikowy zatrzask samozakładający się po wyjęciu igły z kaniuli zabezpieczający koniec igły przed przypadkowym zakłuciem się personelu. Hydrofobowy filtr gwarantujący wysokie bezpieczeństwo zatrzymując wypływ krwi poza kaniulę w wymaganych rozmiarach.

Odp. Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 4

Pakiet 19

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymóg posiadania przez kaniule ruchomych skrzydełek ma służyć możliwości zmiany kąta wklucia?

Odp. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 5

Pakiet 19, poz. 1-8

Czy Zamawiający dopuści kaniule z w/w pozycji posiadające certyfikat jakości, deklaracje zgodności oraz oświadczenie producenta o dopuszczeniu ich do obrotu.

Odp. Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 6

Pakiet 21, poz. 1-4

Czy Zamawiający wymaga strzykawkę jednorazowego użytku z rozszerzeniem jak niżej:

Opis	Rozszerzenie
2 ml Luer	3 ml
5 ml Luer	6 ml
10 ml Luer	12 ml
20 ml Luer	24 ml

Rozwiązanie takie wpływa na asortymentu oraz zwiększa jego możliwości.

zwiększenie precyzji stosowania

Odp. Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 7

Pakiet 21, poz. 8,9

Zwracam się do Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki jednorazowego użytku przystosowaną do pomp infuzyjnych Medina o pojemności :50/60 ml w wymaganym odcieniu, posiadającą uszczelnienie tłoka oraz podwójną skalę pomiarową, sterylną, opakowanie folia-papier.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 8

Pakiet 21, poz. 10

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych z komorą odpowietrzającą o długości minimum 5,5 cm wyposażony w filtr, jałowy, niepirogenny, reszta parametrów zgodnie z SIWZ.

Odp. Nie.

Pytanie 9

Pakiet 21, poz. 10,11

Czy Zamawiający dopuści przyrządy do przetaczania bez nazwy producenta na zaciskaczu.

Takie rozwiązanie nie ma wpływu na zwiększenie jakości stosowania produktu a poza tym posiada je nieznaczna ilość producentów.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 10

Pakiet 21, poz. 1,2

Czy Zamawiający dopuści strzykawki trzyczęściowe w wymaganej pojemności, jałowe z końcówką luer-lock z centrycznym mocowaniem z uszczelnieniem tłoka zapewniającym gładki przesuw. Strzykawki w wymaganych przez Zamawiającego opakowaniach, które umożliwiają łatwe, bezpieczne otwarcie przy zachowaniu pełnej sterylności.

Odp. Nie.

ZESTAW 10

Dot. przedmiotu zamówienia:

Pakiet nr 15, poz. 8:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie rękawa papierowo-foliowego gładkiego o szerokości 380mm w zamian za 400mm?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Do projektu umowy:

1. Czy za dni robocze w rozumieniu wzoru umowy będą uważane dni od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy?

Odp. Tak.

2. Zważywszy na treść § 1 ust. 6 wzoru umowy, jaką minimalną ilość (jaki procent ilości wskazanych w SIWZ) Zamawiający na pewno zamówi?

Odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji oferowanej ceny. Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym m.in. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 r. KIO 1087/10, z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych wynika obowiązek dokładnego określenia przez zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet jeżeli nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów. W wyroku z dnia 7 maja 2014 r. KIO 809/14 Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że „nie można zaakceptować postanowień umowy dających zamawiającemu całkowitą, nieograniczoną pod względem ilościowym i pozostającą poza wszelką kontrolą dowolność w podjęciu decyzji o zmniejszeniu zakresu dostaw będących przedmiotem zamówienia”.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

3. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 2 ust. 2 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: *„Strony mogą jednak raz w roku podwyższyć ceny w przypadku przekraczającej 3% zmiany średniego kursu NBP walut EUR lub USD w stosunku do kursu z dnia zawarcia umowy; bądź w przypadku gdy suma miesięcznych lub kwartalnych wskaźników cen i usług konsumpcyjnych opublikowanych przez Prezesa GUS za okres od dnia zawarcia umowy przekroczy 3% - pod warunkiem uzgodnienia zmiany cen w aneksie do umowy”?*

Dodanie powyższego zdania nie zagraża interesom Zamawiającego. Chodzi o to, aby zgodnie z art. 144 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych, Zamawiający zachował możliwość podjęcia w przyszłości decyzji w sprawie ewentualnej zmiany cen w szczególnych okolicznościach takich jak inflacja lub znaczna zmiana kursów walut. Jeżeli Zamawiający nie będzie akceptował zmiany cen, będzie mógł odmówić podpisania aneksu o zmianie umowy.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

4. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 2 ust. 6 wzoru umowy zdanie drugie otrzymało następującą (lub podobną) treść: *„Zaleca się aby faktura lub załącznik do faktury zawierały numer umowy przetargowej i zamówienia, którego dotyczy.”?*

Zgodnie z art. 106e ustawy o podatku od towarów i usług, numer umowy i numer zamówienia nie muszą być zamieszczane na fakturze. Dlatego wiele informatycznych systemów wystawiania faktur nie przewiduje zamieszczania numeru umowy i numeru zamówienia na fakturach. W tej sytuacji, w przypadku wykonawców korzystających z takich systemów wystawiania faktur, zamieszczanie numeru umowy i numeru zamówienia na fakturze może być znacznie utrudnione i wiązać się z dodatkowymi kosztami, czyli niekorzystnie wpłynąć na wysokość oferowanej ceny.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

5. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 3 ust. 1 wzoru umowy słowa *„50% wartości zamawianej partii towaru”* zostały zastąpione słowami *„50% wartości towaru niedostarczonego w terminie”?*

Uzasadnione jest aby maksymalny limit kary umownej był naliczany od wartości niedostarczonego towaru, nie zaś od wartości całego zamówienia. W przeciwnym razie, w przypadku zwłoki w realizacji jedynie nieznacznej części zamówienia, kara umowna mogłaby być niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości niedostarczonego towaru, a nawet mogłaby znacznie przewyższać wartość niedostarczonego towaru. Taka kara byłaby rażąco wygórowana w rozumieniu art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

6. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 3 ust. 3 wzoru umowy po słowach *„w ciągu 24 godzin”* dodane zostały słowa *„(za wyjątkiem świąt i dni ustawowo wolnych od pracy)”?*

Jeżeli krótki, liczony w godzinach termin załatwienia reklamacji miałby obejmować również dni wolne od pracy, zwiększałoby to koszty logistyczne związane z obsługą dostaw. Miałoby to niekorzystny dla Zamawiającego wpływ na kalkulację ceny oferowanej w przetargu. Dlatego uzasadniona jest modyfikacja § 3 ust. 3 wzoru umowy i wprowadzenie sposobu obliczania terminu analogicznego jak w § 1 ust. 2.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

7. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 3 ust. 4 wzoru umowy słowa *„2% całej wartości umowy”* zostały zastąpione słowami *„2% niezrealizowanej wartości umowy”?*

Uzasadnione jest aby kara umowna za rozwiązanie umowy była naliczana od wartości niezrealizowanej części umowy, nie zaś od wartości całej umowy. W przeciwnym razie, w przypadku rozwiązania 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.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

8. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 5 ust. 2 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Przed rozwiązaniem umowy na podstawie ust. 2 pkt 2)-6) Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.”?

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest aby przed rozwiązaniem umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć rozwiązania umowy, a tym samym uniknąć skutków rozwiązania umowy, które są niekorzystne dla obu stron.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

ZESTAW 11

Zadanie nr 10 poz. 11, 13, 15, 17

Czy w powyższych pozycjach Zamawiający dopuści papier w rozmiarze 50x30 bez nadruku, pozostałe parametry bez zmian.

Odp. Tak dla poz. 11, 13 i 15. Nie dla poz. 17.

Zadanie nr 10 poz. 12

Czy w powyższej pozycji Zamawiający dopuści papier w rozmiarze 107x23 z nadrukiem, pozostałe parametry bez zmian

Odp. Tak.

Zadanie nr 10 poz. 16

Czy w powyższej pozycji Zamawiający dopuści papier w rozmiarze 50x30 z nadrukiem, pozostałe parametry bez zmian. Czy Zamawiający oczekuje 5 bloczków czy 5 rolek.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na rozmiar 50x30. Zamawiający oczekuje 5 rolek

Zadanie nr 10 poz.23

Czy w powyższej pozycji Zamawiający dopuści papier w rozmiarze 145x30 z właściwym przeliczeniem ilości tj. 100 rolek.

Odp. Tak.

Zadanie nr 10 poz. 25

Zwracamy się do Zamawiającego o ponowne sprawdzenie czy oczekuje w w/w pozycji papieru z nadrukiem. Z naszej wiedzy wynika, że do wskazanego aparatu pasuje papier termiczny gładki.

Odp. Zamawiający miał na myśli papier bez nadruku.

SIWZ rozdział XVI pkt. 6

Prosimy o skrócenie minimalnego terminu płatności do 30 dni (mamy na uwadze treść art. 5 ustawy z dnia 8 marca 2013 r.. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych).

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

ZESTAW 12

Zadania nr 1 poz.1:

Prosimy o sprecyzowanie czy rurka intubacyjna ma posiadać znacznik głębokości w postaci jednego grubego ringu wokół całego obwodu rurki widocznego pod kontrola laryngoskopu, co pozwala na kontrole głębokości położenia rurki?

Odp. Nie, zgodnie z SIWZ.

Zadanie nr 2:

1.Prosimy o dopuszczenie zaoferowania igły do nakłuć lędźwiowych o dł.38-40mm producenta- firmy Becton Dickinson, spełniających pozostałe wymogi siwz.

Odp. Nie.

2. Prosimy o sprecyzowanie czy igły do wkłuć podpajęczynówkowych mają być pakowane w opakowanie niezawierające celulozy, które zapobiega mikrorozszczelnieniu, uszkodzeniu w trakcie przechowywania, użytkowania i w efekcie gwarantuje pełną sterylność produktu?

Odp. Nie, zgodnie z SIWZ.

Zadanie nr 4:

Poz.2: Prosimy o dopuszczenie zaoferowania drenów o dł.210cm, spełniających pozostałych wymogów siwz.

Odp. Nie.

Poz.3: Prosimy o wyłączenie w/w pozycji do osobnego pakietu, co pozwoli naszej firmie na złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty.

Odp. Nie.

Zadanie nr 18:

Poz.3:

1.Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie czy nebulizator ma pracować skutecznie w zakresie 0-90 stopni? Zakres pracy 0-90 stopni oznacza zdolność generowania przez nebulizator cząsteczek aerozolu przy dowolnym kącie odchylenia od pionu aż do 90 stopni włącznie. Pozwala to personelowi medycznemu na stosowanie terapii aerozolowej nawet u pacjentów o specjalnych wymaganiach w trakcie leczenia np. takich, którzy pozostają w pozycji poziomej (leżącej).

Odp. Nie, pytanie nie dotyczy masek.

2.Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie czy nebulizator ma posiadać stabilną podstawkę dyfuzora nie wypadającą w trakcie napełniania i opróżniania zbiornika nebulizatora z leku ? Taka konstrukcja podstawki dyfuzora, która nie wypada w trakcie napełniania i opróżniania zbiornika nebulizatora w zakresie obrotu od 0 do 360 stopni ma szczególne znaczenie, ponieważ w trakcie opróżnienia pojemniczka nebulizatora przed jego kolejnym napełnieniem unika się ryzyka wypadnięcia podstawki i jej potencjalnej dekontaminacji.

Odp. Nie, pytanie nie dotyczy masek.

3.Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie czy nebulizator ma być skalowany co 1 ml? Jest to istotne dla określenia ilości nebulizowanego preparatu znajdującego się w nebulizatorze oraz po zakończeniu nebulizacji dla określenia ilości nebulizatu podanego do pacjenta.

Odp. Nie, pytanie nie dotyczy masek.

4.Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy w celu optymalnej depozycji leku średnia wielkość rozbijanych cząsteczek (MMAD) ma wynosić 2,7 mikrona ?

Odp. Nie, pytanie nie dotyczy masek.

Poz.4:

1.Prosimy o dopuszczenie zaoferowania maski krtaniowej firmy LMA jednorazowego użytku , z PCV , do wentylacji pacjenta z zabezpieczeniem w postaci uźebrowania chroniącego przed możliwością wklonowania nagłośni oraz z luźnym niewbudowanym drenem do napełniania mankietu co chroni przed możliwością przypadkowego przegryzienia poprzez dowolne oddalenie drenu od zębów pacjenta , w rozmiarach 4 i 5.

Odp. Nie.

2. Prosimy o dopuszczenie zaoferowania maski krtaniowej jednorazowego użytku , z PCV , bez uźebrowania , z całkowicie przezroczystymi mankietem i rurką oddechową tworzącymi jedną całość wzmocnioną stabilizatorem uszczelnienia, z wzmocnioną grzbietową częścią mankietu, z wbudowanym w ścianę rurki oddechowej na całej jej długości drenem do napełniania mankietu w rozm. 4 i 5.

Odp. Nie.

Zadanie nr 19:

Poz.1-8:

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu, iż brak zawartości lateksu ma być potwierdzony fabrycznie nadrukowaną informacją umieszczoną na opakowaniu jednostkowym. Informujemy, że brak informacji /piktogramu wynika ze zmiany sposobu oznakowania wyrobów medycznych wprowadzonego w oparciu o międzynarodową normę EN ISO 980:2008 *Symbols for use In the labelling of medical devices* - polska norma to norma PN-EN ISO 980:2008 *Symbole graficzne do stosowania w oznakowaniu wyrobów medycznych*. W świetle tej zmiany producent nie ma już obowiązku oznaczania braku zawartości tych substancji, zobowiązany jest natomiast do oznaczenia ich zawartości, co w przypadku oferowanych produktów nie ma zastosowania. Nie zawierają PCV, lateksu oraz DEHP. Niezależnie od powyższego informacja ta znajduje się na minimalnym opakowaniu handlowym.

Odp. Tak.

Poz.1 :

1.Czy zamawiający dopuści kaniulę dla dzieci i noworodków w rozm. 0,7 (24G) producenta – firmy Becton Dickinson o maksymalnym przepływie 13 ml/min, wykonaną z PTFE ze zdejmowalnym uchwytem ułatwiającym wprowadzanie kaniuli do naczynia, widoczną w USG bez dodatkowego portu.

Odp. Nie, zgodnie z SIWZ.

2.Prosimy o dopuszczenie zaoferowania kaniuli dożylny producenta – firmy Becton Dickinson bez portu górnego ze skrzydełkami wykonanej z poliuretanu z 6 paskami kontrastującymi w rtg w rozm.0,7 x 19mm 24G.

Odp. Nie, zgodnie z SIWZ.

3. Prosimy o dopuszczenie zaoferowania kaniuli dożylny wykonanej z poliuretanu w rozm. 0,7 wyposażonych w min.2 paski rtg producenta innego niż kaniule zaoferowane w poz. 2-8, kompatybilnych z koreczkami w poz. 9.

Odp. Nie, zgodnie z SIWZ.

4. .Prosimy o dopuszczenie zaoferowania kaniul dożylnych wykonanych z teflonu z 3 paskami rtg w rozm. 0,7 producenta innego niż kaniule zaoferowane w poz. 2-8, kompatybilnych z koreczkami w poz. 9.

Odp. Nie, zgodnie z SIWZ.

5.Prosimy o dopuszczenie zaoferowania kaniuli dożylny w rozm. 0,7 spełniającej wymagania zawarte w siwz producenta innego niż kaniule zaoferowane w poz. 2-8, kompatybilnych z koreczkami w poz. 9.

Odp. Tak.

6.Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli do krótkotrwałego dostępu dożylnego z poliuretanu bez portu , jałowej, niepirogennej, nietoksycznej, pakowanej pojedynczo, z 6 paskami kontrastującymi w RTG o średnicy zewnętrznej kaniuli 0,7mm – 0,75 mm i długości 19mm, 24G.

Odp. Nie, zgodnie z SIWZ.

Poz.2-8:

1.Prosimy o dopuszczenie zaoferowania kaniuli dożylny producenta firmy Becton Dickinson wykonanej z podwójnie oczyszczonego teflonu (PTFE), bez pasków rtg , widocznej w aparacie USG, z samozamykającym się portem iniekcyjnym, zatyczką z zastawką antywrotną, bez lateksu, na opakowaniu informacja o wielkości przepływu, data ważności, nr w skali Gauge oraz nazwa opakowania pozwalająca na identyfikację produktu, z portem górnym centralnie umiejscowionym w osi skrzydełek w rozm.: 22G 0,8 x 25mm; 20G 1,0x32mm; 18G 1,2x 45mm; 17G 1,4x45mm; 16G 1,7x45mm; 14G 2,0 x 45mm.

Odp. Nie, zgodnie z SIWZ.

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli do wlewów dożylnych, wykonanej z poliuretanu ,z 6 paskami kontrastującymi w promieniach RTG, z samozamykającym się portem iniekcyjnym , zatyczka z zastawką antyzwrotną hamującą wypływ krwi, bez lateksu, na opakowaniu informacja o wielkości przepływu, data ważności, nr w skali Gauge, z portem z koreczkiem samodomykającym się, umiejscowionym w sposób umożliwiający łatwą obsługę i minimalizujący ryzyko traumatyzacji naczynia, nazwa własna kaniuli (zastrzeżona dla producenta) pozwalająca na jego jednoznaczną identyfikację bezpośrednio na kaniuli celem łatwej identyfikacji produktu w rozm:0,9 x 25mm, 1,1 x 32mm, 1,3 x 32mm, 1,3 x 45mm, 1,5 x 45mm, 1,8 x 45mm, 2,0x 45mm.

Odp. Tak.

Poz.6:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli do wlewów dożylnych 16 G x 1, 8 x 45 mm. Zgodnie z międzynarodową definicją rozmiaru Gauge kaniule 16 G to kaniule o średnicy zewnętrznej 1,6; 1,7 i 1,8 mm. W związku z tym prosimy o rozszerzenie zakresu rozmiarów kaniul o kaniule 16 G 1,8 x 45 mm. Odpowiedź pozytywna poszerzy krąg wykonawców mogących złożyć ważne i konkurencyjne cenowo oferty.

Odp. Tak.

Poz.7:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli do wlewów dożylnych 14 G x 2,0 x 45 mm. Zgodnie z międzynarodową definicją rozmiaru Gauge kaniule 14 G to kaniule o średnicy zewnętrznej 1,9; 2,0; 2,1; 2,2 mm. W związku z tym prosimy o rozszerzenie zakresu rozmiarów kaniul o kaniule 14 G 2,0 x 45 mm. Odpowiedź pozytywna poszerzy krąg wykonawców mogących złożyć ważne i konkurencyjne cenowo oferty.

Odp. Tak.

Poz.8:

Czy zamawiający dopuści kaniulę producenta – firmy Becton Dickinson w rozmiarze od 0,9 do 2,0 wykonana z biokompatybilnego poliuretanu z samodomykającym się korkiem portu bocznego, z zastawką antyzwrotną, wyposażona w automatyczny zatrząsk o konstrukcji zabezpieczającej igłę przed zakłuciem oraz zapobiegający rozpryskiwaniu się krwi poprzez posiadanie systemu kapilar, minimum cztery wtopione na całej długości kaniuli paski rtg, w rozmiarach: 0,9 x 25 mm, 1,1 x 32 mm, 1,3 x 32 mm, 1,3 x 45 mm, 1,5 x 45 mm, 1,8 x 45 mm, 2,0 x 45 mm?

Odp. Tak.

Poz.9:

1. Prosimy o dopuszczenie zaferowania koreczków do kaniul z trzpieniem powyżej jego krawędzi, kompatybilnych z poz.1-8 pakowanych pojedynczo na blistrze (po 4szt) tego samego producenta, co kaniule w poz. 1-8. Zwracamy uwagę Zamawiającego na fakt, iż obecność trzpienia osadzonego poniżej krawędzi koreczka nie ma żadnego medycznego uzasadnienia, bowiem w przypadku jakiegokolwiek dotknięcia koreczka i tak wszelkie zasady bezpieczeństwa nakazują użycie nowego, w celu zapobieżenia przypadkowemu zakażeniu. Jednocześnie informujemy, iż korek ze standardowym trzpieniem powyżej krawędzi koreczka w przypadku umiejętnego zastosowania zapewnia aseptyczne użytkowanie, a jednocześnie umożliwia wyjęcie go bez zainfekowania wewnętrznej jego strony.

Odp. Tak.

2. Prosimy o dopuszczenie zaferowania koreczków do kaniul typu kombi z trzpieniem na równi jego krawędzi, kompatybilnych z poz.1-8 pakowanych pojedynczo rekomendowanych przez producenta kaniuli (o numerze katalogowym nadanym przez producenta kaniuli i umieszczonego w katalogu producenta), co gwarantuje pełną kompatybilność z oferowanymi w pakiecie kaniulami. Zwracamy uwagę Zamawiającego na fakt, iż obecność trzpienia osadzonego poniżej krawędzi koreczka nie ma żadnego medycznego uzasadnienia, bowiem w przypadku jakiegokolwiek dotknięcia koreczka i tak wszelkie zasady bezpieczeństwa nakazują użycie nowego, w celu zapobieżenia przypadkowemu zakażeniu. Jednocześnie informujemy, iż korek ze standardowym trzpieniem powyżej krawędzi koreczka w przypadku umiejętnego zastosowania zapewnia aseptyczne użytkowanie, a jednocześnie umożliwia wyjęcie go bez zainfekowania wewnętrznej jego strony.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

Zadanie nr 21:**Poz.1-4:**

1. Prosimy o sprecyzowanie czy strzykawki jednorazowego użytku mają posiadać skalę na cylindrze odpowiadającą pojemności nominalnej strzykawki?

Odp. Nie, zgodnie z SIWZ.

2. Prosimy o sprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje zaferowania strzykawek dwuczęściowych?

Odp. Zgodnie z SIWZ.

Poz.4:

Prosimy o dopuszczenie zaferowania strzykawek o pojemności 20ml pakowanych w opakowania max po 100szt.

Odp. Tak.

Poz.6,8,9:

Prosimy o dopuszczenie zaferowania strzykawek posiadających jednostronną skalę pomiarową. Pragniemy nadmienić, iż wszelkie normy dotyczące strzykawek jednorazowego użytku dopuszczają, lecz nie wymagają posiadania dwustronnej skali pomiarowej.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

Poz.8 i 9:

Każdy producent pompy określa w menu pompy albo w instrukcji rodzaje strzykawek jakie mogą być stosowane w tych pompach. Należy zauważyć, że powszechną praktyką na rynku wyrobów medycznych jest, że producent pomp infuzyjnych lub tzw. podmiot odpowiedzialny (importer lub dystrybutor), mając na względzie zarówno bezpieczeństwo pacjentów jak i ochronę przed odpowiedzialnością prawną np. w zakresie odszkodowań za wystąpienie zdarzeń medycznych, ustala w instrukcji obsługi i użytkowania produkowanych przez siebie lub wprowadzanych do obrotu na terytorium RP pomp, jakie rodzaje strzykawek (wskazanych z nazwy własnej ich producenta) powinny prawidłowo współpracować z danym typem pompy. Jednocześnie, podczas testów producent – celem właściwego działania pompy – wprowadza do niej odpowiednie oprogramowanie do poszczególnych typów strzykawek. Zgodnie z art. 90 ust. 1 ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych "Wyrób powinien być właściwie dostarczony, prawidłowo zainstalowany i utrzymywany oraz

używany zgodnie z przewidzianym zastosowaniem, a użytkownik wyrobu jest obowiązany do przestrzegania instrukcji używania". W związku z powyższym prosimy o doprecyzowanie czy poprzez zapis „strzykawka ... przystosowana do pomp infuzyjnych Kwapisz i Medima” Zamawiający ma na myśli aby zaofertowane strzykawki były wpisane w instrukcje obsługi pompy?

Odp. Zgodnie z SIWZ.

Poz.10-12:

Prosimy o wyłączenie w/w pozycji do osobnego pakietu, co pozwoli naszej firmie na złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty.

Odp. Nie.

Poz.1-4, 8-9 oraz 10-11:

Prosimy o odstąpienie od wymogu zaofertowania asortymentu pochodzącego od tego samego producenta. Odpowiedź pozytywna poszerzy krąg wykonawców mogących złożyć ważne i konkurencyjne cenowo oferty.

Odp. Nie.

Zadanie 22:

1. Prosimy o sprecyzowanie czy strzykawki mają być przeznaczone do stosowania w pompach strzykawkowych? Jeśli tak to prosimy o podanie typów pomp strzykawkowych, w których będą stosowane zaofertowane strzykawki.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

2. Prosimy o sprecyzowanie czy strzykawki mają posiadać logo producenta i typ strzykawki oryginalnie nadrukowany na cylindrze strzykawki, co pozwala na identyfikację produktu bez opakowania jednostkowego?

Odp. Zgodnie z SIWZ.

3. Prosimy o sprecyzowanie czy strzykawki mają być trzyczęściowe?

Odp. Zgodnie z SIWZ.

Zadanie nr 27:

Poz.2:

Prosimy o dopuszczenie zaofertowanie worków wymiennych niesterylnych, tak jak obecnie stosowane, spełniających pozostałe wymogi siwz.

Odp. Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy wzoru umowy:

1. Prosimy o wykreślenie zapisu „ale nie niższą niż 200zł” z pkt.2 § 3 wzoru umowy.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

2. Prosimy o wykreślenie zapisu „ale nie może być niższa niż 100zł” z pkt. 1 i 3§ 3 wzoru umowy.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

3. Prosimy o zmianę zapisu § 3 pkt. 4 na:

4. W przypadku rozwiązania umowy na podstawie § 5 ust.2 pkt 1-7 Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 2% całej wartości niezrealizowanej części umowy.

Wprowadzenie takowej zmiany jest uzasadnione tym, aby Zamawiający nie naraził się na zarzut stosowania rażąco wygórowanej wysokości kary umownej, a tym samym kształtowania stosunku prawnego sprzecznie z zasadami współżycia społecznego w taki sposób, by strony były nierównomiernie obciążone ryzykiem i obowiązkami. Jednocześnie należy powołać się na stanowisko zajęte w judykaturze przez Sąd Najwyższy w orzeczeniu z dnia 17 marca 1988r. (IV CR 58/88) w myśl którego „kara umowna – jako rażąco wygórowana powinna ulec zmniejszeniu w stopniu dostosowanym do tej dysproporcji. W przeciwnym razie kara umowna – tracąca charakter surogatu odszkodowania – prowadziłaby do nie uzasadnionego wzbogacenia wierzyciela. Zamawiający powinien mieć także na względzie, iż zgodnie z art.58 par. 2 kodeksu cywilnego, którego przepisy stosuje się do postanowień umów w sprawach Zamówień Publicznych, umowa może być uznana za nieważną jeżeli jej zawarcie lub nadanie jej określonej treści było wynikiem nadużycia przez jedną ze stron silniejszej pozycji”.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

ZESTAW 13

Pytania dot. przedmiotu zamówienia:

Pytanie do pakietu 1 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie rurki intubacyjnej z mankietem niskociśnieniowym wykonanej z polichlorku winylu, z balonikiem kontrolnym oznaczonym numerem rurki i oczkiem Murphyego do krótko i długo trwającej intubacji, sterylna, umożliwiająca swobodne (bezpieczne) wprowadzenie cewnika u pacjenta, ze znacznikami głębokości w postaci dwóch pełnych pierścieni, w rozmiarze od 4.5 do 9.0

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie do pakietu 1 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie rurki intubacyjnej z mankietem niskociśnieniowym wykonana z polichlorku winylu z balonikiem kontrolnym oznaczonym numerem rurki i oczkiem Murphyego do długotrwałej intubacji, sterylna, umożliwiająca swobodne (bezpieczne) wprowadzenie cewnika , bez możliwości odsysania z przestrzeni podgłośniowej, bez drenu, w rozmiarze 7,0 - 9,0.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie do pakietu 1 poz. 3

Prosimy o dopuszczenie rurek ustno-gardłowa, jednorazowego użytku, wykonana z medycznego polipropylenu bez PVC, barwny kod na całej długości, gładko zaokrąglone krawędzie, z blokadą przeciw zagryzieniu, sterylna, w rozmiarach od 00 do 5.

Odp. Tak.

Pytanie do pakietu 1 poz. 4

Prosimy o dopuszczenie prowadnicy do trudnych intubacji, jednorazowa, zagięta w rozmiarach 5mm/700mm; 3,3mm/ 700mm oraz 2mm/ 530mm bez podania z czego wykonana, elastyczna, giętka, wzmocniona na całej długości, jałowa, sterylizowana tlenkiem etylenu.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie do pakietu 18 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie maski bezlateksowa do podawania tlenu z drenem dla dorosłych 2,1m i dla dzieci 1,8m.

Odp. Tak.

Pytanie do pakietu 18 poz.4

Prosimy o dopuszczenie maski nadkrtaniowej wyposażonej w nienadmuchiwany żelowy mankiet, który w sposób dokładny dopasowuje się do struktur gardła i krtani, zapewniając niezawodne uszczelnienie okolic okołokrtaniowych , bez potrzeby stosowania nadmuchiwanego mankieta; dostępny w rozmiarach 2,0 – 5,0. Urządzenie wyposażone w kanał gastryczny umożliwiający założenie sondy. Zintegrowany bloker zgryzu, mający na celu uniemożliwienie przytkania światła rurki oraz stabilizator położenia w jamie ustnej, ułatwiający wprowadzenie i zapobiegający potencjalnej rotacji. Rozmiar, waga pacjenta wyraźnie widoczne; sterylna.

Odp. Tak.

Pytanie do pakietu 18 poz. 4

Prosimy o dopuszczenie maski krtaniowej jednorazowego użytku, rurka maski wygięta pod kątem, pozbawiona nierówności i ostrych krawędzi. Maski krtaniowa o klasycznym kształcie z linią balonika zintegrowaną z rurką na całej długości, z wyraźnie oznaczonymi informacjami dotyczącymi rozmiaru na baloniku oraz zalecanej objętości balonika/wagi pacjenta oraz rozmiaru na wyraźnie widocznej okolicy łącznika pacjenta. Maski pakowana pojedynczo, sterylna, posiadająca wszystkie informacje, etykiety, opakowanie i instrukcje użycia - zgodnie z aktualnymi wymogami UE. Sterylna rozmiar 2,0 – 5,0 – bez możliwości założenia sondy.

Odp. Tak.

Pytanie do pakietu 18 poz. 1 -3

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie z pakietu 18 poz. 1 – 3 i utworzenie odrębnego pakietu np. 18A. Przychylenie się do naszej prośby zwiększy ilość oferentów, może przyczynić się do obniżenia wartości pakietu

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie do pakietu 24 poz. 1 – 4

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie z pakietu 24 poz. 1 – 4 i utworzenie odrębnego pakietu np. 24A. Przychylenie się do naszej prośby zwiększy ilość oferentów, może przyczynić się do obniżenia wartości pakietu.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie do pakietu 24 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie filtra oddechowego elektrostatyczny o skuteczności przeciwbakteryjnej i p/wirusowej 99,99 % ,z wymiennikiem ciepła i wilgoci nie celulozowy, bez podania powierzchni , poziom nawilżania 27 mg H₂O przy VT=25 ml, bez podania powierzchni medium filtracyjne hydrofobowe, przestrzeń martwa: 11 ml, opory przepływu: N/A przy 30 l/min, 1,2 cm H₂O przy 11L/min, od objętości oddechowej 25ml, waga 11 g, filtr ze złączem prostym 15F, mikrobiologicznie czysty z portem kapno z zakręcanym korkiem luer-lock, z nadrukowaną nazwą własną filtra oraz logiem firmy na obwodzie filtra bez wartościami minimalną i maksymalną objętości oddechowej V_t, kodowany kolorystycznie kolorem zielonym.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie do pakietu 24 poz. 3

Prosimy o dopuszczenie filtra oddechowego elektrostatycznego bakteryjno-wirusowy o skuteczności >99,999% z wymiennikiem ciepła i wilgoci, sterylny, do intensywnej terapii dorosłych. Podwójne złącze 22M/15F, skuteczność do 24 godzin; o parametrach: ciężar 31g, przestrzeń martwa 57ml, opór przepływu przy 60l/min – 3,0cm H₂O; zwrot wilgoci 32mg H₂O/L, port luer lock, minimalna objętość oddechowa 150ml.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie do pakietu 24 poz. 4

Prosimy o dopuszczenie filtra oddechowego elektrostatycznego bakteryjno-wirusowy o skuteczności >99,999% do intensywnej terapii dorosłych, sterylny. Podwójne złącze 22M/15F, skuteczność do 24 godzin; o parametrach: ciężar 23g, przestrzeń martwa 42ml, opór przepływu przy 60l/min – 2,0cm H₂O, port luer lock, minimalna objętość oddechowa 150ml.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytania dot. Wzoru umowy:

1. Prosimy Zamawiającego o dodanie do §1 ust. 6 wzoru umowy zastrzeżenia, że zmniejszenie ilości dostaw przez Zamawiającego nie może przekroczyć 20% wartości umowy.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

2. Prosimy o odstąpienie od dostaw na cito w zakresie pakietów 1, 81 i 24.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

3. Prosimy Zamawiającego o modyfikację §2 ust. 1 wzoru umowy poprzez zastąpienie ust. 2 następującym zapisem: *„Wykonawca gwarantuje niezmiennosc cen przez cały okres obowiązywania umowy, za wyjątkiem zmiany stawki podatku VAT. W takiej sytuacji zmiane ulegnie wartość brutto umowy, wartość netto pozostanie bez zmian. Zgodnie z art. 144 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych strony w przypadku ustawowej zmiany stawki mającej miejsce przed datą wystawienia faktury) wartość brutto umowy ulegnie automatycznie zmianie proporcjonalnej do wprowadzonych zmian.”*

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody, patrz §6 ust. 2.3.

4. Prosimy Zamawiającego o modyfikację §2 ust. 8 wzoru umowy w następujący sposób: *„Wykonawca nie może dokonać cesji wierzytelności powstałych w związku z realizacją niniejszej umowy na rzecz osoby trzeciej bez zgody Zamawiającego, wyrażonej w trybie art.54 ust. 5 ustawy o działalności leczniczej z dnia 15.04.2011 r. (Dz.U. Nr 112, poz. 654). W przypadku nieuiszczenia przez Zamawiającego zapłaty w terminie 14 dni od dnia otrzymania wezwania Wykonawcy do zapłaty, Wykonawca ma prawo dokonać przelewu wierzytelności zgodnie z art. 509 k.c. a zastrzeżenie umowne wyrażone w zdaniu poprzedzającym strony traktują, jako nieistniejące.”*

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

5. Prosimy zamawiającego o zmianę terminu dostaw na cito do 72 godzin od momentu otrzymania i potwierdzenia faksem Zamówienia (za wyjątkiem świąt i dni ustawowo wolnych od pracy)

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

6. Prosimy Zamawiającego o zmianę wysokości kary umownej określonej w §3 ust. 1 wzoru umowy do 0,2% wartości dostarczonej ze zwłoką części zamówienia za każdy dzień zwłoki.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

7. Prosimy Zamawiającego o modyfikację zapisu §3 ust. 2 wzoru umowy poprzez zmniejszenie wysokości kary umownej będącej wynikiem konieczności dokonania przez Zamawiającego zakupu interwencyjnego do równowartości różnicy cen towarów.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

8. Prosimy o zmianę wysokości kar umownych w par. 3 ust. 3 do 0,2% reklamowanego towaru.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

9. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o zmianę zapisów §3 ust. 4 poprzez naliczanie kary umownej w przypadku rozwiązania umowy od wartości brutto niezrealizowanej części umowy.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

10. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o zmianę zapisów §3 ust. 5 na: „Naliczenie przez Zamawiającego kary umownej następuje przez sporządzenie noty księgowej wraz z pisemnym uzasadnieniem oraz terminem zapłaty.”

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

11. Prosimy Zamawiającego o modyfikację §5 ust. 2 wzoru umowy w następujący sposób:

Zamawiający zastrzega sobie prawo rozwiązania umowy ze skutkiem natychmiastowym w przypadku:

1/ „jeżeli w okresie roku od dnia dostawy wyrobów medycznych zaistnieje zdarzenie, polegające na wadliwym działaniu albo pogorszeniu cech użytkowych urządzenia, które pośrednio lub bezpośrednio mogło doprowadzić do śmierci lub poważnego pogorszenia stanu zdrowia pacjentów, skutkiem którego wprowadzony zostanie urzędowy czasowy zakaz użytkowania urządzeń będących przedmiotem Dostawy, Wykonawca zobowiązany będzie dostarczyć Zamawiającemu na czas obowiązywania zakazu w terminie 7 roboczych licząc od dnia powiadomienia Wykonawcy o wprowadzeniu zakazu urzędowego, o którym mowa w niniejszym ustępie, wyrób medyczny równoważny dopuszczone do użytkowania o takich samych parametrach

2/ stwierdzenia, że dostarczane wyroby nie odpowiadają parametrom zawartym w ofercie Wykonawcy;

3/ powtarzających się nieterminowych dostaw, tj. trzykrotnego naruszenia terminów określonych w § 1 ust. 2, §37 ust. 3 umowy;

4/ dostarczenia /trzeci przypadek/ wyrobu z istotnymi wadami jakościowymi;

5/ dostarczenia /trzeci przypadek/ wyrobu z terminem ważności krótszym niż 12 miesięcy licząc od dnia dostawy;

6/ powtarzających się /trzeci przypadek/ dostaw wyrobu poza miejsce określone w umowie tj. Magazyn Medyczny Zamawiającego;

7/ wygaśnięcia świadectwa dopuszczenia do obrotu dla oferowanych wyrobów i nie przedłużenia jego ważności;

8/ odstąpienia przez Narodowy Fundusz Zdrowia od finansowania świadczeń, w których wykorzystywane są wyroby będące przedmiotem zamówienia.”

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

ZESTAW 14

1. Czy w § 2 ust 6 Zamawiający wyrazi zgodę na ustalenie terminu płatności za fakturę liczonego od daty **wystawienia** faktury?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

2. Czy Zamawiający dokona modyfikacji zapisów wzoru umowy w § 2 ust. 7 poprzez wprowadzenie następującego zapisu: Za datę dokonania płatności uznają się datę uznania rachunku bankowego Wykonawcy.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

3. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 3 obniży łączną wysokość kar w ust. 1 i ust. 3 z 50% na **20%**.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

ZESTAW 15

1. Czy Zamawiający miał na myśli w **Zadaniu Nr 3 poz. 43** szczoteczki do pobierania wymazów odpowiadające aktualnym wymaganiom Ministerstwa Zdrowia i Polskiego Towarzystwa Ginekologicznego dotyczące standardu postępowania w zakresie pobierania rozmazów cytologicznych?

Odp. Zgodnie z SIWZ.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z **Zadania Nr 3 poz. 43** ?

Wydzielenie w/w pozycji z pakietu umożliwi wzięcie udziału w przetargu większej liczbie oferentów, a tym samym, pozwoli Zamawiającemu wyłonić najkorzystniejszą ofertę.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

ZESTAW 16

Zadanie nr 3:

Poz.1-4:

1.Prosimy o dopuszczenie zaoferowania drenu do odsysania ran o dł.580-750mm.

Odp. Tak.

2.Prosimy o sprecyzowanie czy dreny mają posiadać perforację o zmiennej średnicy otworów co zapewnia stałą siłę odsysania na całej długości drenu?

Odp. Zgodnie z SIWZ.

Poz.17:

1.Prosimy o dopuszczenie zaoferowania worka do godzinowej zbiórki moczu z drenem min.120cm, spełniającego pozostałe wymogi siwz.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

2.Prosimy o sprecyzowanie czy worek do godzinowej zbiórki moczu ma posiadać dwuświatłowy z odpowietrzaniem skutecznie zapobiegający zastojowi moczu w drenie i pęcherzu a zatem mający ogromny wpływ na precyzję pomiaru diurezy godzinowej oraz zabezpieczenia pacjenta przed ryzykiem infekcji?

Odp. Zgodnie z SIWZ.

3.Prosimy o sprecyzowanie czy zestaw do godzinowej zbiórki moczu ma uniemożliwiać cofanie się zgromadzonego moczu w worku, komorze i drenie łączącym do cewnika Foley w kierunku pacjenta?

Odp. Zgodnie z SIWZ.

Poz.18:

Prosimy o sprecyzowanie czy worek ma posiadać bezigłowy port do próbek, co eliminuje ryzyko zakłucia?

Odp. Tak.

Poz.34: Prosimy o wyłączenie w/w pozycji do osobnego pakietu, co pozwoli naszej firmie na złożenie ważnej i konkurencyjnej oferty.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Zadanie nr 27:

Poz.1: Prosimy o sprecyzowanie czy w związku z wymogiem zaoferowania systemu do kontrolowanej zbiórki luźnego stolca przebadanego klinicznie, Zamawiający oczekuje dołączenia do oferty w/w badań?

Odp. Zgodnie z SIWZ.

ZESTAW 17

Pytanie 1 zadanie 12 poz. 9 i 10

Czy Zamawiający wymaga testu umieszczonego na aluminiowej blaszce symulującej zmycie zanieczyszczeń z narzędzi medycznych?

Odp. Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 2 zadanie 12 poz. 19

Prosimy o uściślenie do jakiego rodzaju kontenerów Zamawiający wymaga plomb?

Odp. Kontenery AESCULAP.

ZESTAW 18

1. Czy zgodnie z art. 11 ust. 8 Ustawy o Wyrobach Medycznych, który brzmi „zabronione jest umieszczanie znaków lub napisów, które mogą wprowadzić w błąd co do oznakowania znakiem CE lub numeru jednostki notyfikowanej lub które ograniczają widoczność lub czytelność znaku” Zamawiający wymaga, aby znak CE był umieszczony jedynie na opakowaniu zbiorczym i wewnątrz roli rękawów sterylizacyjnych? Takie oznakowanie stosuje większość przodujących producentów rękawów papierowo – foliowych, aby wykluczyć ryzyko błędnego odczytania oznaczenia CE przez personel medyczny. Szpital nie ma uprawnień do nadawania znaku CE wyrobom sterylizowanym.

Odp. Zamawiający wymaga, aby znak CE był na opakowaniu.

2. Czy Zamawiający wymaga zgodnie z pkt.4.6 normy PN EN 868-5, aby na każdym rękawie papierowo-foliowym umieszczona była nazwa wytwórcy?

Odp. Tak, Zamawiający wymaga.

ZESTAW 19

Zadanie 1 poz.1

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną bez mankietu?

Odp. Nie.

Zadanie 1 poz.1

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną ze znacznikiem głębokości w postaci dwóch półpięści?

Odp. Nie.

Zadanie 1 poz.1

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną w rozmiarze 3-10?

Odp. Nie.

Zadanie 1 poz.1-2

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu rurki silikonowanej?

Odp. Nie.

Zadanie 1 poz.3

Czy Zamawiający dopuści rurkę ustno-gardłową z wysokiej jakości polietylenu?

Odp. Nie, zgodnie z SIWZ.

Zadanie 1 poz.4

Czy Zamawiający wydzieli ww. pozycję do osobnego pakietu?

Odp. Nie.

Zadanie 2

Czy Zamawiający dopuści igły do znieczulenia podpajęczynówkowego w rozmiarze 22G (0,70mm)/40mm zamiast 22G (0,70mm)/50mm?

Odp. Nie.

Zadanie 3 poz.11

Czy Zamawiający dopuści pojemnik na mocz pakowany w woreczek foliowy?

Odp. Nie, zgodnie z SIWZ.

Zadanie 3 poz.15

Czy Zamawiający dopuści worek do dobowej zbiórki moczu z zaworem spustowym szybkiego opróżniania typu poprzecznego T?

Odp. Nie.

Zadanie 3 poz.15

Czy Zamawiający dopuści worek do dobowej zbiórki moczu pakowany w woreczek foliowy?

Odp. Nie.

Zadanie 3 poz.16

Czy Zamawiający dopuści worek do pobierania próbek moczu dla dzieci- osobno dla chłopców i dziewczynek w opakowaniu a'100szt.?

Odp. Tak.

Zadanie 3 poz.34

Czy Zamawiający dopuści regulator grawitacyjny do precyzyjnej infuzji z drenami o długości 11-40cm?

Odp. Tak.

Zadanie 18 poz.4

Czy Zamawiający dopuści maskę krtaniowa z informacją dotyczącą rozmiaru, wagi pacjenta oraz objętości wypełniającej mankiety umieszczoną na korpusie rurki?

Odp. Nie, zgodnie z SIWZ.

Zadanie 19 poz.1-7

Czy Zamawiający dopuści kaniulę z 2 paskami kontrastującymi w rtg?

Odp. Nie, zgodnie z SIWZ.

Zadanie 19 poz.2-7

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu aby nazwa producenta znajdowała się bezpośrednio na kaniuli?

Odp. Tak.

Zadanie 19 poz.8

Czy Zamawiający dopuści kaniulę z 3 paskami kontrastującymi w rtg z plastikowym zatrzaskiem samozakładającym się po wyjęciu igły z kaniuli?

Odp. Nie, zgodnie z SIWZ.

Zadanie 19 poz.9

Czy Zamawiający dopuści koreczki do kaniuli z trzpieniem znajdującym się powyżej jego krawędzi?

Odp. Tak.

Zadanie 19 poz.1-8

Czy Zamawiający dopuści kaniulę z igłą ze stali nierdzewnej?

Odp. Nie, zgodnie z SIWZ.

Zadanie 46 poz.1

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system dostępu naczyniowego o przepływie 400-440ml.min.?

Odp. Nie, zgodnie z SIWZ.

ZESTAW 20

1. Dotyczy Wzoru umowy § 4 punkt 1: Uprzejmie prosimy o zmniejszenie kar umownych do 5% wartości zamówionej partii towaru za każdy dzień zwłoki. Kary w obecnej wielkości są rażąco wysokie.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

2. Dotyczy Wzoru umowy § 4 punkt 2: Uprzejmie prosimy o wykreślenie zapisu: „powiększoną o 20%, ale nie niższą niż 200zł”. Kara w obecnej wielkości jest rażąco wysoka, gdyż Wykonawca w przewidzianej niniejszym paragrafem sytuacji zostanie już obciążony różnicą w cenie pomiędzy ceną umowną a ceną zakupu interwencyjnego.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

3. Dotyczy Wzoru umowy § 4 punkt 4: Uprzejmie prosimy o zmniejszenie kar umownych do 5% wartości wadliwej/niepełnej partii zamówienia za każdy dzień zwłoki. Kary w obecnej wielkości są rażąco wysokie.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

ZESTAW 21

Pytania do części nr 9 Kołdry grzewcze, wapno (CPV: 33.14.10.00-0, 24.21.30.00-0):

1. Czy zamawiający wydzieli z pakietu nr 9, punkt 1, 2 oraz 3 i utworzy odrębny pakiet? Wapno absorbowane nie jest materiałem pokrewnym dla kołderek grzewczych.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

2. Prosimy zamawiającego o dopuszczenie kołderki grzewczej o następujących wymiarach:

- Kołderka grzewcza na całe ciało pacjenta dorosłego: 100x195 cm

- Kołderka grzewcza dolnych części ciała: 100x120 cm

- Kołderka grzewcza górnych części ciała: 100x124 cm

Odp. Nie.

3. Czy zamawiający dopuści system mocowania do węża urządzenia grzewczego za pomocą tasiemek zapewniających szczelne i solidne dopasowanie kołderki grzewczej?

Odp. Nie.

4. Czy zamawiający dopuści kołderki wykonane z materiału nietkanego bez zastosowania folii?

Odp. Nie, zgodnie z SIWZ.

ZESTAW 22

Dot. Pak. 46

Czy Zamawiający dopuści port posiadający wewnętrzny mechanizm podzielnej membrany bez elementów metalowych pracujący w oparciu o mechanizm tępej kaniuli osadzonej wewnątrz poliwęglanowej obudowy o przepływie grawitacyjnym do 350 ml/min oraz o przestrzeni martwej 0,05ml?

Odp. Zgodnie z SIWZ.

ZESTAW 23

Dot. Pakietu nr 3 poz. 5, 7, 42

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 3 pozycji 5,7,42 i utworzenie z niej odrębnego

pakietu, np. 3A. Biorąc pod uwagę, że jedynym kryterium oceny ofert jest cena utworzenie odrębnego pakietu zawierającego wyżej wymienioną pozycję, pozwoli oferentom przedstawić bardziej konkurencyjne cenowo oferty.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Dot. Pakietu nr 6 poz. 1,2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 6 pozycji 1 i 2 oraz umieszczenie tego asortymentu w oddzielnym pakiecie. Podział pakietu nie narusza zapisów art.32 ust.2 ustawy Prawo Zamówień Publicznych, a spowoduje większą konkurencyjność, a więc pozwoli wyłonić dostawcę oferującego lepszy jakościowo towar po niższej cenie.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Dot. Pełnomocnictwa – podpisanie oferty

W związku z pojawieniem się wątpliwości dotyczących zakresu pełnomocnictwa w ww postępowaniu, zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o potwierdzenie, że wystarczające dla Zamawiającego będzie złożenie pełnomocnictwa w oryginale, podpisanego przez osobę umocowaną do zaciągania zobowiązań i składania oświadczeń woli -potwierdzone stosownym dokumentem, w którym wskazana osoba umocowana jest do przygotowania, podpisania oferty przetargowej, wnoszenia odwołań, a także przyłączania się do postępowań wszczętych na skutek wykorzystania środków ochrony prawnej przez innych wykonawców oraz podpisywania dokumentów za zgodność z oryginałem.

Odp. Zamawiający potwierdza powyższe.

Dot. §1 pkt.2 wzoru umowy

Prosimy o wydłużenie terminu dostawy z 3 na 5 dni roboczych i z terminu "na cito " z 24 godz na 72 godz. Sprzęt będziemy dostarczać jak najszybciej i może to nastąpić nawet w terminie krótszym niż powyższy, niemniej jednak rzeczywiste warunki to : odbiór przesyłki z magazynów i wysyłka. Nieuzasadnionym byłoby obciążać Wykonawcę wysokimi karami w przypadku np gdy zamówienie wpłynie w piątek późnym popołudniem lub np jeśli ze względu na tzw" siły wyższe" wystąpi brak prądu czy też awaria samochodu i niemożliwe będzie utrzymanie wymaganego (tak krótkiego) terminu dostaw.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Dot. §1 pkt.7,9 wzoru umowy

Wnosimy o dokonanie modyfikacji w/w pkt-ów wzoru umowy poprzez dopisanie: „..... z wyłączeniem sytuacji gdy nastąpił brak zapłaty przez Zamawiającego za dostarczony towar w terminie określonym w umowie”.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Dot. §3 pkt.1 wzoru umowy

Paragraf 3 pkt. 1 wzoru umowy zawiera informacje, że Zamawiający może naliczyć dostawcy kary umowne za nieterminową realizację zamówienia w wysokości 100 zł za każdy dzień/godzinę zwłoki...

Zapis taki sprzeczny jest z art. 5 KC oraz art. 139 ust.1 ustawy Prawo Zamówień Publicznych, przez co narusza cywilnoprawną równość stron umowy, gdyż Zamawiający za nieterminowość w płatnościach zapłaci Wykonawcy odsetki jedynie w wysokości ustawowej. Potwierdza to Wyrok Zespołu Arbitrów z dnia 24.06.2004 r. sygn. UZP/ZO/0-924/04, który stwierdza, iż wprowadzanie takich dysproporcji w umowie jest niedozwolone. Wnosimy zatem o zmianę wysokości w/w kar do wysokości kar ustawowych.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Dot. §3 pkt.2 wzoru umowy

Nawiązując do w/w paragrafu projektu umowy stanowiącej element SIWZ pragniemy zwrócić się z uprzejmą prośbą o dokonanie zmiany w wielkości kar umownych, dotyczących zakupów interwencyjnych, które stanowią **równowartość różnicy cen towaru powiększoną o 20%, ale nie niższą niż 200 zł.**

Zapis taki świadczy o tym, że Zamawiający za niedostarczenie towaru w terminie oprócz wysokiej kary umownej obciąży Wykonawcę dodatkową karą jaką jest różnica ceny powiększona o 20%, ale nie niższa niż 200 zł . Może

zdarzyć się również, że np Zamawiający nie będzie w terminie regulował należności za wykonane dostawy, w związku z czym zostaną mu wstrzymane dostawy do czasu uregulowania należności a w myśl ww punktu Zamawiający będzie naliczał wysokie kary spowodowane różnicą cen towaru w zakupie interwencyjnym.

Pozostawienie takiego zapisu sprawia, że strony umowy nie są równoprawne.

Dlatego też wnosimy o wykreślenie w/w ppkt ze wzoru umowy lub jego odpowiednią modyfikację.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Dot. §3 pkt.3 wzoru umowy

Wnosimy o modyfikację w/w punktu wzoru umowa na:

W przypadku stwierdzenia braków ilościowych lub wad jakościowych, Zamawiający niezwłocznie powiadomi o tym Wykonawcę, który rozpatrzy reklamację dotyczącą:

- **braków ilościowych – w ciągu 3 dni,**

- wad jakościowych – w ciągu 14 dni.

Niezależnie od w/w terminu rozpatrzenia reklamacji, Wykonawca dostarczy reklamowany towar **w ciągu 3 dni.**

Brak reakcji Wykonawcy w przedmiotowym terminie spowoduje naliczenie kary umownej w wysokości **0,5% wartości zareklamowanego asortymentu**, w zależności od trybu, w jakim było składane zamówienie”.

Zapis taki sprawia, że strony są nie są równoprawne. Zdarzyć się może że Zamawiający otrzyma towar dotknięty wadą spowodowany nie z winy Wykonawcy. Pozostawiony zapis w niezmienionej formie pozwoliłby Zamawiającemu na naliczenie Dostawcy niestandardowo wysokich kar. A przecież ewentualnie dostarczony towar z wadami zostanie wymieniony na pełnowartościowy.

Z uwagi na powyższe wnosimy o modyfikację w/w ppkt we wzorze umowy.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Dot. §3 pkt.4 wzoru umowy

Zamawiający może obciążyć dostawcę karami umownymi w wysokości 2% całej wartości umowy w przypadku rozwiązania umowy.

Naszym zdaniem , kary umowne winny być **naliczane od wartości niezrealizowanej dostawy podobnie jak odsetki za zwłokę w płatnościach naliczane są od wartości niezapłaconych faktur** w terminie a nie od wartości wszystkich wystawionych faktur. Taki zapis sprawia że strony umowy nie są równoprawne.

Prosimy zatem aby kary umowne naliczane były tylko od wartości nie wykonanego w terminie świadczenia (czyli dostawy).

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Dot. §5 pkt.3,4,5,6 wzoru umowy

Wnosimy o modyfikację w/w punktu wzoru umowa na:

3/ powtarzających się nieterminowych dostaw, tj. **dwukrotnego kolejnego** naruszenia terminów określonych w § 1 ust. 2 i § 3 ust. 3 do Umowy;

4/ dostarczania **/drugi kolejny przypadek/** wyrobów z wadami jakościowymi;

5/ dostarczania **/drugi kolejny przypadek/** wyrobów z terminem ważności krótszym niż 12 miesięcy licząc od dnia dostawy;

6/ powtarzających się **/drugi kolejny przypadek/** dostaw wyrobów poza miejsce określone w umowie tj. magazyn Medyczny Zamawiającego...

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

ZESTAW 23

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaczki 1xuz. o parametrach: dł. 250mm, szer.115mm, wys. 120mm, poj. 800ml.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie basenu 1xuz. o parametrach: dł. 320mm, szer. 370mm, wys. 100mm, poj. 2 l.

Odp. Nie.

3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie miski nerkowatej 1xuz. o parametrach: dł. 255mm szer. 140mm, wys. 48mm, poj. 0,7l.

Odp. Zamawiający dopuszcza

DYREKTOR
Samodzielnego Publicznego
Wojewódzkiego Szpitala Zespołonego
dr n. med. Mariusz Pietrzak