

Kraków, 24.05.2022

DZ.271.43.438.2022

Dział Zamówień Publicznych
tel. 0-12 614 25 52
e-mail: przetargi@szpitaljp2.krakow.pl

dotyczy: postępowania DZ.271.43.2022 – „Wyroby medyczne kaniulacji naczyń centralnych, dializy i różne produkty lecznicze”

Krakowski Szpital Specjalistyczny im. Jana Pawła II, ul. Prądnicka 80 w Krakowie, powiadamia zainteresowane strony, że w związku z ww. postępowaniem, zostały zadane następujące pytania:

Pytanie 1

Czy w Opisie przedmiotu zamówienia Pakiet 4, punkt 2, wers 3, powinno być: **dializatory wysokoprzepływowe**?

Odpowiedź

Tak, Zamawiający potwierdza, że w opisie przedmiotu zamówienia Pakiet 4 punkt 2 wers 3 powinno być **dializatory wysokoprzepływowe**.

Pytanie 2

Dotyczy Pakiet nr 5

Czy Zamawiający dopuści wyrób zapakowany w opakowanie jednostkowe typu blister – dolna część z papieru, natomiast górna z usztywnionego tworzywa sztucznego?

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3

Czy Zamawiający dopuści żel do cewnikowania zawierający hydroksybenzoesan metylu oraz hydroksybenzoesan propylu, które są konserwantami (parabenami)?

Odpowiedź

Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 4

Czy Zamawiający uwzględni próbki, które były złożone w postępowaniu o numerze DZ.271.12.2022 i tym samym odstąpi od ich ponownego złożenia?

Odpowiedź

Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

Pytanie 5

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie 5 w poz. 1 żelu znieczulającego o poj. 12 ml (12,36 g)?

Odpowiedź:

Proponowana wielkość opakowania mieści się w opisie zawartym w SWZ.

Pytanie 6

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pak. 5 w poz. 1 żel o poniższym składzie:

1. lidocaine hydrochloride 2g
2. chlorhexidine gluconate 0,05g
3. methyl hydroxybenzoate 0,10g
4. propyl hydroxybenzoate 0,10 g
5. hydroxyethyl cellulose
6. propylene glycol
- 7. purified water**

w ampułkostrzykawkach ?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje opis zawarty w SWZ.

Pytanie 7

W celu zapewnienia równego traktowania Stron i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 4 ust. 3 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zamianę słów z „...od daty złożenia reklamacji” na „...od dnia uznania reklamacji”.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje treść wzoru umowy zawartą w SWZ.

Pytanie 8

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 5 ust. 1,2 :

1. Wykonawca zobowiązuje się do zapłaty Zamawiającemu następujących kar umownych w przypadku:

- nałożyć na Wykonawcę karę umowną w wysokości 0,5 % wartości **brutto niezrealizowanej części** zamówienia, którego zwłoka dotyczy, za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto niezrealizowanej części.**

2. W razie zwłoki w realizacji przez Wykonawcę obowiązku, o którym mowa w § 4 ust. 3 umowy, Zamawiający może naliczyć karę umowną w wysokości 0,5 % wartości zamówienia, w ramach którego dostarczono wadliwe produkty, za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto zamówienia, w ramach którego dostarczono wadliwe produkty.**

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 9

Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje treść wzoru umowy zawartą w SWZ.

Pytanie 10

dotyczy pakietu nr 8 (MIBG I123):

Ad. § 1 ust. 5 – prosimy o wydłużenie terminu realizacji do 7 dni. Dodatkowo informujemy, że nie jesteśmy w stanie dostarczać towaru „na cito”, zatem nie możemy podjąć się zobowiązania należytego wykonania umowy w tym zakresie. Dostawy MIBG I123 są realizowane w terminie 7 dni od dnia złożenia pisemnego zamówienia, jest to związane z naszym cyklem produkcyjnym oraz czasem potrzebnym na sprowadzenie komponentów do produkcji preparatu z zagranicy, dlatego termin 24 h jest nie możliwy do wykonania.

W przypadku braku zgody na powyższe wykluczycie nas Państwo z możliwości złożenia oferty w niniejszym postępowaniu.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę i modyfikuje wzór umowy w pakiecie 8.

Pytanie 11

dotyczy pakietu nr 8 (MIBG I123):

Ad. § 3 ust. 1 – w przypadku towaru z pakietu 8 termin ważności to 30 godzin od daty i godziny produkcji – prosimy o dostosowanie zapisu.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę i modyfikuje wzór umowy w pakiecie 8 w zakresie wskazanym powyżej.

Pytanie 12

dotyczy pakietu nr 8 (MIBG I123):

Ad. § 4 ust. 3 – prosimy o zastąpienie zapisu „złożenia reklamacji” na zapis „uznania reklamacji za zasadną” oraz o dodanie zdania: „Wady jakościowe mogą być zgłaszane w okresie ważności towaru”.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę i modyfikuje wzór umowy w pakiecie 8 zakresie wskazanym powyżej.

Pytanie 13

dotyczy pakietu nr 8 (MIBG I123):

W § 5 ust. 4 – prosimy o zmniejszenie wysokości łącznych kar umownych do poziomu 20% kwoty, o której mowa § 2, ust. 2 umowy. Ustalona wysokość na poziomie 40% jest rażąco wysoka.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 14

dotyczy pakietu nr 8 (MIBG I123):

W § 8 ust. 3 – prosimy o zmianę „do 12 miesięcy” na „nie dłuższy niż o 3 miesiące”

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę i modyfikuje wzór umowy w pakiecie 8 w zakresie wskazanym powyżej.

Pytanie 15

dotyczy pakietu nr 8 (MIBG I123):

Prosimy , aby w umowie znalazł się poniższy zapis: „Zamawiający oświadcza, że jest podmiotem

uprawnionym do dystrybucji produktów leczniczych, posiada wymagane prawem dokumenty, potwierdzające jego prawo do występowania w obrocie produktami leczniczymi (zezwolenie na prowadzenie apteki szpitalnej lub, dla podmiotów wykonujących działalność leczniczą, numer księgi rejestrowej w rejestrach medycznych csioz) oraz zezwolenie wydane przez PAA na posiadanie i stosowanie substancji promieniotwórczych. Zamawiający zobowiązuje się do niezwłocznego poinformowania o każdej zmianie statusu w rejestrach medycznych, wynikającego z cofnięcia lub wygaszenia zezwolenia lub zaprzestania wykonywania działalności leczniczej”

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę i modyfikuje wzór umowy w pakiecie 8 w zakresie wskazanym powyżej.

Pytanie 16

W związku ze Zjazdem Medycyny Nuklearnej w Białymstoku i związanej z nim nieobecności osób uprawnionych do podpisywania ofert prosimy o przełożenie terminu składania ofert na 02.06.2022 r.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 17

Dotyczy pakiet 5

Czy Zamawiający dopuści żel w ampułkostrzykawce o pojemności 11ml?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje opis zawarty w SWZ.

Pytanie 18

Dotyczy pakiet 5

Czy Zamawiający dopuści żel zawierający konserwanty? Nadmieniamy, że ilość użytych środków jest znikoma, produkt jest bezpieczny, posiada certyfikat jakości i jest dopuszczony do użytkowania.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje opis zawarty w SWZ.

Pytanie 19

Czy zamawiający dopuści żel w opakowaniu folia – folia?

Odpowiedź

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 20

Dotyczy Pakiet 5

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy żel ma być sterylizowany parą wodną w 121 st.C.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

W związku z powyższymi odpowiedziami, Zamawiający w załączeniu do niniejszego pisma dołącza zmodyfikowany wzór umowy dla pakietu 8.