



L.dz. SK/648Z/DPUB/05/2021

Warszawa, dnia 10.09.2021 r.

### Wyjaśnienia i Modyfikacja Specyfikacji Warunków Zamówienia

**Dotyczy postępowania o zamówienie publiczne prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na „Dostawy sprzętu jednorazowego użytku” nr 09/08/21 opublikowanego w Suplemencie do Dziennika Urzędowego Unii Europejskiej w dniu 03.09.2021 nr 2021/S 171-444343.**

W związku z prośbami o wyjaśnienie treści SWZ w przedmiotowym postępowaniu, działając na podstawie art. 135 ust. 6 oraz art. 137 ust. 1 i 2 ustawy dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. 2021, poz. 1129), Zamawiający wyjaśnia, co następuje.

#### PAKIET 3

##### **Pytanie 1 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na strzykawki o pojemności 2ml, pozostałe zapisy zgodnie z SWZ?

##### **Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

##### **Pytanie 2 poz. 5, 6**

Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na strzykawki skalowane co 1 ml do 50ml i co 5 ml w przedziale 50-60ml, pozostałe zapisy zgodnie z SWZ?

##### **Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza.

**W przypadku Wykonawców oferujących dopuszczone w/w produkty, powinni oni dokonać odpowiedniej modyfikacji załącznika asortymentowo-cenowego w opisie przedmiotu zamówienia, z którego będzie wynikać oferowany produkt.**

#### PAKIET 6

##### **Pytanie 3 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści filtry o objętości wypełnienia w przedziale 0,25 – 0,3 ml i przepływie  $\geq 100$  ml / 10 min?

##### **Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

#### PAKIET 7

##### **Pytanie 4**

Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na kaniule wykonane z teflonu FEP, pozostałe zapisy zgodnie z SWZ?

##### **Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

#### PAKIET 10

##### **Pytanie 5**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie woreczków do moczu dla noworodków o pojemności 100 ml, bez kleju, bez lateksu, hypoalergiczne, z cienką, silikonową warstwą adhezyjną, mikrobiologicznie czyste, klasy 1, pakowane po 50 sztuk?

##### **Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

## PAKIET 12

### Pytanie 6

Prosimy o dopuszczenie rurki ustno-gardłowej o wymaganej długości 80mm lecz oznaczeniu numerycznym rozmiaru 3 zamiast 2 z zachowaniem wszystkich pozostałych zapisów SIWZ

#### Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

**W przypadku Wykonawców oferujących dopuszczone w/w produkty, powinni oni dokonać odpowiedniej modyfikacji załącznika asortymentowo-cenowego w opisie przedmiotu zamówienia, z którego będzie wynikać oferowany produkt.**

## PAKIET 14

### Pytanie 7

Prosimy o dopuszczenie maski do podawania tlenu dla dorosłych wykonanej z medycznego PCV bez zawartości lateksu oraz ftalanów w wersji mikrobiologicznie czystej z zachowaniem wszystkich pozostałych zapisów SIWZ

#### Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

## PAKIET 16

### Pytanie 8

Prosimy o dopuszczenie cewnika do podawania tlenu w wersji mikrobiologicznie czystej z zachowaniem wszystkich pozostałych zapisów SIWZ.

#### Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

## SWZ

### Pytanie 9

- 1) W związku z faktem, iż Zamawiający w ww. postępowaniu oczekuje zaofiarowania wyrobów medycznych, co do których producenci określili specjalne warunki magazynowania i transportu (np. dla strzykawek, przyrządów wymagana temperatura wynosi 10-35°C, igieł, cewników, zgłębników 5-37°C, rurek intubacyjnych, tracheostomijnych 5-40°C), prosimy o wyjaśnienie czy i w jaki sposób Zamawiający będzie sprawdzał czy zakupiony produkt był magazynowany i transportowany z zachowaniem wymaganych warunków. Pragniemy nadmienić, że zgodnie z nowym rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 (rozporządzenie MDR) to na dystrybutorze sprzętu medycznego spoczywa obowiązek magazynowania lub transportu zgodnie z warunkami określonymi przez producenta. Nieprzestrzeganie tych warunków rodzi dla Zamawiającego ryzyko użytkowania uszkodzonych w transporcie produktów.
- 2) Czy Zamawiający potwierdza, że zgodnie z rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) dystrybutorzy muszą zapewnić, że w czasie, gdy są odpowiedzialni za wyrób, warunki przechowywania lub transportu mają być zgodne z warunkami określonymi przez producenta?
- 3) Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wyklucza możliwość wykonywania dostaw za pomocą standardowej usługi kurierskiej bez możliwości rejestracji i wydruku temperatury?

#### Odpowiedź:

To nie rolą Zamawiającego a dystrybutorów jest zapewnienie prawidłowych i zgodnych z przepisami warunków transportu.

### Pytanie 10

Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wymaga przedstawienia wykazu odpowiednich środków transportu tj. samochodów z zabudową typu izoterma z możliwością rejestracji i wydruku temperatury?

#### Odpowiedź:

Nie, zamawiający nie wymaga przedstawienia takiego wykazu.

## PROJEKTOWE POSTANOWIENIA UMOWY

Na podstawie art. art. 137 ust. 1 ustawy Pzp, Zamawiający modyfikuje **§ 11 – Kary umowne** w następujący sposób:

### § 11 Kary umowne

1. Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty kar umownych w następujących przypadkach:
  - 1) za zwłokę w dostarczeniu przedmiotu umowy do Zamawiającego poza terminy określone w części dotyczącej warunków dostawy, w wysokości 0,1% całkowitej wartości umowy brutto za każdy dzień zwłoki,
  - 2) za zwłokę w dokonaniu wymiany towaru wadliwego na wolny od wad w terminie określonym w § 8 ust. 2, w wysokości 0,1% wartości umowy brutto za każdy dzień zwłoki,

- 3) w przypadku odstąpienia Wykonawcy od umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, bądź odstąpienia Zamawiającego od umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% całkowitej wartości umowy brutto.
2. Łączna maksymalna wysokość kar umownych, o których mowa w ust. 1 którymi Zamawiający może obciążyć Wykonawcę nie może przekroczyć 50% całkowitej wartości umowy brutto.
3. Wykonawca wyraża zgodę na dokonanie potrącenia przez Stronę kar umownych z przysługującego mu wynagrodzenia, przy czym Strony ustalają, iż w okresie obowiązywania stanu zagrożenia epidemicznego albo stanu epidemii ogłoszonego w związku z COVID-19 na terenie Rzeczypospolitej Polskiej, i przez 90 dni od dnia odwołania stanu, który obowiązywał jako ostatni, Zamawiający nie może potrącić kary umownej zastrzeżonej na wypadek niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, z wynagrodzenia wykonawcy lub z innych jego wierzytelności, o ile zdarzenie, w związku z którym zastrzeżono tę karę, nastąpiło w okresie obowiązywania stanu zagrożenia epidemicznego albo stanu epidemii.
4. W przypadku zaistnienia szkody przenoszącej wysokość zastrzeżonej kary umownej, Zamawiający ma prawo dochodzenia odszkodowania na zasadach ogólnych określonych w Kodeksie cywilnym.
5. Zamawiający ma prawo odstąpić od umowy w przypadku:
  - 1) rażącego naruszenia warunków umowy przez Wykonawcę, po uprzednim wezwaniu Wykonawcy do zastosowania się do postanowień umowy i bezskutecznym upływie wyznaczonego przez Zamawiającego terminu,
  - 2) w przypadku i na zasadach, o których mowa w art. 456 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych.
6. Niewykonanie lub nienależyte wykonanie umowy przez Wykonawcę nie może być przyczyną niemożności lub ograniczenia możliwości udzielania świadczeń przez Zamawiającego. W przypadku takiej zwłoki wynikającej z niewykonania lub nienależytego wykonania umowy przez Wykonawcę Zamawiający może dochodzić od Wykonawcy odszkodowania w wysokości rzeczywiście poniesionej szkody na zasadach ogólnych. Wykonawca nie ponosi odpowiedzialności za okoliczności, za które wyłączną odpowiedzialność ponosi Zamawiający.
7. Zamawiający zobowiązany jest do zapłaty Wykonawcy odsetek ustawowych za opóźnienie, o których mowa w ustawie z dnia 08.03.2013 r. o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych za okres od dnia wymagalności świadczenia pieniężnego do dnia zapłaty i po spełnieniu warunków określonych w tym artykule.

**DYREKTOR SZPITALA**  
**mgr Ewa Piotrowska**

.....  
**ZATWIERDZAM**