



**4. Wojskowy Szpital Kliniczny
z Polikliniką SPZOZ we Wrocławiu**
ul. R. Weigla 5 Wrocław 50 – 981

Wrocław, 30 lipca 2019r

**WYJAŚNIENIE i MODYFIKACJA TREŚCI
SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA**

dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawę jednorazowych materiałów medycznych wraz z najmem strzykawki automatycznej; znak sprawy 4WSzKzP.SZP.2612.47.2019

Zamawiający 4 Wojskowy Szpital Kliniczny z Polikliniką SPZOZ we Wrocławiu działając na podstawie art. 38 ust.1, 2 i 4 ustawy Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. 2018 poz. 1986 z późn.zm.) dalej PZP informuje, że wpłynęło zapytanie o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia w ww. postępowaniu przetargowym:

Pytanie nr 1 – dotyczy pakietu 18- Czy Zamawiający będzie wymagał, by zaferowane elektrody były w pełni kompatybilne i przetestowane do użycia z defibrylatorami LIFEPAK, zgodnie z instrukcją obsługi oraz zaleceniami producenta? Producent defibrylatorów LIFEPAK nie ponosi odpowiedzialności za incydenty medyczne lub nieskuteczność terapii wynikające z użycia elektrod niewymienionych w CE defibrylatora lub instrukcji obsługi defibrylatora.

Odpowiedź na pytanie nr 1: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 2–dotyczy pakietu 57 poz 1,2- Czy Zamawiający dopuści puder hemostatycznych o parametrach nie gorszych od wymaganych. Preparat powodujący dehydratację krwi i powstanie skrzepu.Gotowy do użycia, jednorazowy 2 gram. Aplikator 120 mm.

Odpowiedź na pytanie nr 2: Nie, zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 3–dotyczy pakietu 57 poz 3,4- Czy Zamawiający dopuści puder hemostatycznych o parametrach nie gorszych od wymaganych. Preparat powodujący dehydratację krwi i powstanie skrzepu.Gotowy do użycia, jednorazowy 2 gram. Aplikator 400mm

Odpowiedź na pytanie nr 3: Nie, zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 4– dotyczy pakietu 64 poz 1 - Z opisu przedmiotu zamówienia wynika ,że przedmiot zamówienia określony został poprzez wskazanie konkretnego wykonawcy a Zamawiający zgodnie zSIWZ dopuszcza możliwość złożenia ofert równoważnych .

Zatem czy Zamawiający uzna porty o parametrach nie gorszych (zdaniem Wykonawcy) od wymaganych :

Port standardowy umożliwiający podawanie wlewów pod ciśnieniem pompy perystaltycznej, strzykawki automatycznej CT do podawania kontrastu oraz cewnik odporny na ciśnienie 300PSI. Możliwość użytkowania w środowisku MRI. Komora i przewód wprowadzający wykonany z tytanu, powleczona z zewnątrz polisulfonem, posiada 2 otwory do przysycia portu od strony przyłączenia cewnika, łączniki mocujące cewnik z przewodem wyprowadzającym portu z wyczuwalnym momentem blokady. Wysokość komory 12 mm, średnica membrany 12,5mm.

Zestaw prowadzący oparty na technice Seldingera: Cewnik silikonowy dołączany - nie połączony trwale z komora portu. Długość cewnika 50cm (długość wystarczająca do założenia portu), średnica zewnętrzna 2,2mm, średnica wewnętrzna 1,05mm, oznaczenie długości co 1cm trwale naniesione na cewnik i opis co 5cm.

Skład zestawu: Tunelizator do przeprowadzania cewnika pod skórą - "tępy"-bez powierzchni tnącej, prowadnica z końcówką typu J-0,035"-60cm z oznaczeniem długości, echogeniczna igła punkcyjna, podważka do wenepunkcji, koszulka rozrywalna, strzykawka 10ml, prosta igła Hubera, sterylny rekaw bezlateksowy do sondy USG oraz dwie sterylne gumki do zabezpieczenia rękawa, sterylny żel do USG, instrukcja w j.polskim

Wymagany przepływ: Igła 22G-13ml/min, Igła 20G-30ml/min, igła 19G-26ml/min

Odpowiedź na pytanie nr 4: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 5– dotyczy pakietu 64 poz 2 - Czy Zamawiający dopuści port standardowy o parametrach nie gorszych od wymaganych Port umożliwiający podawanie wlewów pod ciśnieniem pompy perystaltycznej, strzykawką automatycznej CT do podawania kontrastu oraz cewnik odporny na ciśnienie 300PSI. Możliwość użytkowania w środowisku MRI. Komora i przewód wprowadzający wykonany z tytanu, powleczona z zewnątrz polisulfonem, posiada 2 otwory do przysycia portu od strony przyłączenia cewnika, łączniki mocujące cewnik z przewodem wyprowadzającym portu z wyczuwalnym momentem blokady. Wysokość komory 10,4 mm, średnica membrany 9,7mm.

Zestaw prowadzący oparty na technice Seldingera: Cewnik silikonowy dołączany - nie połączony trwale z komora portu. Długość cewnika 50cm (długość wystarczająca do założenia portu), średnica zewnętrzna 2,2mm, średnica wewnętrzna 1,05mm, oznaczenie długości co 1cm trwale naniesione na cewnik i opis co 5cm

Skład zestawu: Tunelizator do przeprowadzania cewnika pod skórą - "tępy"-bez powierzchni tnącej, prowadnica z końcówką typu J-0,035"-60cm z oznaczeniem długości, echogeniczna igła punkcyjna, podważka do wenepunkcji, koszulka rozrywalna, strzykawka 10ml, prosta igła Hubera, sterylny rękaw bezlateksowy do sondy USG oraz dwie sterylne gumki do zabezpieczenia rękawa, sterylny żel do USG, instrukcja w j.polskim

Wymagany przepływ: Igła 22G-13ml/min, Igła 20G-30ml/min, igła 19G-26ml/min

Odpowiedź na pytanie nr 5: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 6– dotyczy pakietu nr 24 - Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 24 nakłuwacze sterylizowane radiacyjnie spełniające pozostałe wymagania zawarte w SIWZ?

Odpowiedź na pytanie nr 6: Tak, Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 7– Pakiet nr 20, pozycja nr 1- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli o poniższych parametrach : Kaniula dożylna wykonana z wysoce termowrażliwego, biokompatybilnego PTFE. Kaniula wyposażona w zastawkę antyzwrotną hamującą wypływ krwi, w 4 paski RTG inkorporowane w materiał cewnika, port boczny kodowany kolorystycznie, wyposażony w teflonowa zastawkę do wstrzyknięć, samodomykający się korek portu bocznego typu "click", ścięcie igły typu "Back Cut". Bez zawartości lateksu i PVC. Logo producenta umieszczone bezpośrednio na kaniuli. Kaniula posiada następujące rozmiary i przepływy : 24G/19mm (0,4-0,7) 20ml/min, 22G/25mm (0,6-0,9) 36ml/min, 20G/32mm (0,8-1,1) 60ml/min, 18G/45mm/32mm (1,0-1,3) 90ml/min, 17G/45mm (1,2-1,5) 125ml/min, G16/45mm (1,4-1,7) 180ml/min, G14/45mm (1,6-2,1) 270ml/min

Odpowiedź na pytanie nr 7: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 8– Pakiet nr 20, pozycja nr 2 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli bezpiecznej o poniższych parametrach :

Kaniula dożylna bezpieczna wykonana z wysoce termowrażliwego, biokompatybilnego PTFE. Zabezpieczenie przed zakłuciem zakrywające szczelnie całe światło igły, nie pozostawiające żadnych szczelin w celu ochrony przed zachlapaniem krwią. Kaniula wyposażona w zastawkę antyzwrotną hamującą wypływ krwi, paski RTG inkorporowane w materiał cewnika, port boczny kodowany kolorystycznie, wyposażony w teflonowa zastawkę do wstrzyknięć, samodomykający się korek portu bocznego typu "click", ścięcie igły typu "Back Cut". Bez zawartości lateksu i PVC. Logo producenta umieszczone bezpośrednio na kaniuli. Kaniula posiada następujące rozmiary i przepływy : 22G/25mm (0,6-0,9) 36ml/min, 20G/32mm (0,8-1,1) 60ml/min, 18G/45mm/32mm (1,0-1,3) 90ml/min, 17G/45mm (1,2-1,5) 125ml/min, G16/45mm (1,4-1,7) 180ml/min, G14/45mm (1,6-2,1) 270ml/min

Odpowiedź na pytanie nr 8: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 9– dotyczy Pakietu nr 34 -Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie zestawu do hemodializy opisanego poniżej, minimalnie różniącego się od opisanego:

CZ I - Podłączenie

Serweta Hospidrape 38cm x 45 cm podfoliowana 44g/m2	1 szt
Kompresy z włókniny 4w 30 g/m2 rozmiar 7,5x7,5 cm	6 szt.
Przylepiec włókninowy 2,5x15,5cm	4 szt.
Opatrunek włókninowy do mocowania kaniul 6 cm x 8 cm	2 szt.
Rękawice nitrylowe bezpudrowe rozm. M	2 szt.

CZ II - Rozłączenie

Kompresy z włókniny 4w 30 g/m2 rozmiar 7,5x7,5 cm 4 szt.
 Opatrunek włókninowy z wkładem chłonnym 7 cm x 5 cm 2 szt.
 Rękawice nitrylowe bezpudrowe rozm. M 2 szt.
 Rękawica winylowa bezpudrowa rozmiar L (dla pacjenta) 1 szt.
 Część I (Podłączenie) i Część II (Rozłączenie) zapakowane razem jako tzw. "Zestaw w zestawie 2w1" - część II jako składnik Części I dodatkowo zapakowana w opakowanie papierowo-foliowe.
 Opakowanie handlowe – wysyłkowe 100szt
Odpowiedź na pytanie nr 8:Nie, Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 10– dotyczy Pakietu nr 34 - Zwracamy się z wnioskiem o wyjaśnienie jakich ilości zestawów Zamawiający ostatecznie oczekuje ?

Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	j. m.	Wartość jednostkowa netto (zł)	Vat	Ilość	Wartość netto (zł)	Cena brutto (zł)	Nazwa kod producenta ilość w opakowaniu handlowym
Pakiet nr 34 Zestaw do hemodializy CPV 33141000-0 Jednorazowe, niechemiczne artykuły medyczne i hematologiczne								
1	Zestaw do hemodializy (...)	zestaw (81 szt.)			2592			

Odpowiedź na pytanie nr 10: Zamawiający oczekuje 2592 zestawów, zgodnie z poprawionym opisem poniżej:

Lp.	Opis przedmiotu zamówienia	j. m.	Wartość jednostkowa netto (zł)	Vat	Ilość	Wartość netto (zł)	Cena brutto (zł)	Nazwa kod producenta ilość w opakowaniu handlowym
Pakiet nr 34 Zestaw do hemodializy CPV 33141000-0 Jednorazowe, niechemiczne artykuły medyczne i hematologiczne								
1	<p>Zestaw do hemodializy</p> <p><u>Podłączenie</u></p> <p>1. 1 x para lateksowych rękawic diagnostycznych, bezpudrowych, rozmiar M – zapakowane w papier, z wywiniętym mankietem</p> <p>2. 1 x serweta nieprzylepna z włókniny 38 cm x 45 cm- podwójna włóknina (celuloza i polietylen) - 50 g/m²</p> <p>3. 4 x kompresy gazowe 7,5 cm x 7,5 cm 8 warstw , 17 nitkowa, 100 % bawełniana gaza higroskopijna</p> <p>4. 2 x samoprzylepny, przezroczysty opatrunek 6 cm x 7 cm, zapakowany (Hydrofilm) warstwa polietylenowa, przylepny akryl – przezroczysty, przepuszczalny dla pary wodnej i tlenu, nieprzepuszczalny dla wody i bakterii, w woreczku ze zrywana warstwą papierową, sterylizacja przy użyciu tlenu etylenu</p> <p>5. 2 x podwójny opatrunek w postaci przylepca 15 x 1,25 cm (2 x 2 opatrunki 15 cm x 1,25 mikroporowata włóknina - przylepna masa akrylowa</p> <p><u>Odłączenie</u></p> <p>1. 1 x para lateksowych rękawic diagnostycznych, bezpudrowych, rozmiar M, oburęczne, zapakowane w papier, przystosowane do procedur medycznych i diagnostycznych</p> <p>2. 1 x winylowa rękawica diagnostyczna, rozmiar L pudrowa skrobią kukurydzianą, oburęczna - rozmiar L (7/8) , z wywiniętym mankietem, przystosowana do procedur medycznych i diagnostycznych</p> <p>3. 4 x kompresy gazowe 7,5 cm x 7,5 cm ,100 % bawełniana gaza chłonna, 8</p>	zestaw			2592			

warstw, 17 nitek, 4. 2 x samoprzylepny opatrunek chłonny 5 cm x 7,2 cm (zapakowany) - Cosmopor E sterylizowany tlenkiem etylenu Zestaw zapakowany w opakowanie miękkie typu blister „2 w 1” (podłączenie + odłączenie) gwarantujące zachowanie sterylności procedury w dwóch etapach. Komponenty do „odłączenia” dodatkowo zapakowane. Na opakowaniu samoprzylepna naklejka do wklejenia do dokumentacji pacjenta. W opakowaniu 81 zestawów								
Razem pakiet nr 34								

Pytanie nr 11– Dotyczy zapisów umowy § 1 ust. 10 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący: „..., w terminie 3 dni roboczych od upływu terminu wskazanego w ust. 8 fakturę korygującą”?

Odpowiedź na pytanie nr 11: Nie, Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 12– Dotyczy zapisów umowy § 1 ust. 11 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący: „..., w terminie 3 dni roboczych od wezwania drogą telefoniczną pod nr i fax pod rygorem odstąpienia od umowy”?

Odpowiedź na pytanie nr 12: Nie, Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 13– Dotyczy zapisów umowy § 1 ust. 13 -Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„..., lub jakiegokolwiek innego tytułu prawnego.

Zastrzeżenie: Wykonawca ma prawo skorzystać z powyższego przypadku, gdy zwłoka w płatności faktur przekroczy 60 dni od terminu wyliczonego na fakturze”?

Odpowiedź na pytanie nr 13: Nie. Zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 14– Dotyczy zapisów umowy § 2 ust. 1 -Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący: „...Niezrealizowana część umowy nie będzie większa niż 30% ceny brutto pakietu. Zamówienie gwarantowane wynosi 70% ceny brutto pakietu. ...”?

Odpowiedź na pytanie nr 14: Nie. Zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 15– Dotyczy zapisów umowy § 6 ust. 3 -Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący: „..., od daty wezwania faxem na numer w ślad za pozytywnym rozpatrzeniem reklamacji”?

Odpowiedź na pytanie nr 15: Nie. Zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 16– Dotyczy zapisów umowy § 7 ust. 2 podpunkt 1, 2, 3, 4 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący: „Zamawiający może odstąpić od umowy w terminie 30 dni od wystąpienia okoliczności będących podstawą do odstąpienia, jeżeli Wykonawca w szczególności trzykrotnie:”?

Odpowiedź na pytanie nr 16: Nie. Zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 17– Dotyczy zapisów umowy § 8 ust. 1 -Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący: „..., po wcześniejszym pisemnym wezwaniu Wykonawcy do realizacji należytego wykonania umowy, Zamawiający zastrzega sobie prawo do zakupu tego towaru u innych dostawców”?

Odpowiedź na pytanie nr 17: Nie. Zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 18– Dotyczy zapisów umowy § 9 ust. 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący: „..., ceny brutto niezrealizowanej części pakietu w przypadku opóźnienia w wykonaniu dostawy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy...”?

Odpowiedź na pytanie nr 18: Nie. Zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 19– Dotyczy zapisów umowy § 9 ust. 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący: „..., w wysokości 0,3% wartości brutto danego zamówienia częściowego za każdy dzień opóźnienia,”?

Odpowiedź na pytanie nr 19: Nie. Zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 20– Dotyczy zapisów umowy § 9 ust. 5 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący: „..., w wysokości 5 brutto niezrealizowanej części umowy w przypadku nie wywiązania się z obowiązku o którym mowa ...”?

Odpowiedź na pytanie nr 20: Nie. Zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 21– Dotyczy zapisów umowy § 9 ust. 6 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary umownej na 3%?

Odpowiedź na pytanie nr 21: Nie. Zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 22– Dotyczy zapisów umowy § 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie następującego zapisu i wprowadzenie go do umowy:

„... zgody takiej nie można bezpodstawnie odmówić”?

Odpowiedź na pytanie nr 22: Nie. Zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 23– Dotyczy zapisów umowy § 12 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie następującego zapisu i wprowadzenie go do umowy:

„Strony ustalają, że w wyjątkowych, uzasadnionych przez Wykonawcę przypadkach, gdy wyrób objęty umową przejściowo nie jest dostępny na rynku, Wykonawca, po uzyskaniu zgody Zamawiającego może dostarczyć wyrób równoważny, o parametrach nie gorszych od produktu objętego umową. Zmiany powyższe nie powodują zwiększenia cen jednostkowych brutto. Dostawa wyrobu równoważnego nie stanowi zmiany umowy i nie wymaga sporządzenia aneksu umowy”?

Odpowiedź na pytanie nr 23: Zamawiający modyfikuje Rozdział VIII. ISTOTNE

POSTANOWIENIA UMOWY poprzez dodanie pkt. 12:

„ Zamawiający dopuszcza zmianę zapisów umowy w przypadku, gdy wyrób objęty umową przejściowo nie jest dostępny na rynku, Wykonawca, po uzyskaniu zgody Zamawiającego może dostarczyć wyrób równoważny, o parametrach nie gorszych od produktu objętego umową. Zmiany powyższe nie powodują zwiększenia cen jednostkowych brutto. W takim przypadku zostanie sporządzony aneks ”

Pytanie nr 24 – dotyczy Pakietu nr 12 – pozycja nr 2- Wnosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania igieł do punkcji mostka i talerza biodrowego w rozmiarach 15G długość 73-75 mm, 14G długość 73-75 mm i 14G długość 43-45 mm, spełniających pozostałe wymagania SIWZ.

Odpowiedź na pytanie nr 24: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 25 – dotyczy Pakietu nr 57 – pozycja nr 1 i 2- Wnosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania pudru hemostatycznego w opakowaniu odpowiednio 1 gram i 3 gramy. Długość opakowania z aplikatorem 90 – 100 mm.

Odpowiedź na pytanie nr 25: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 26 – dotyczy pakietu nr 9- Czy Zamawiający dopuszcza produkty o opisanych parametrach dla poz.1 i 2 mikrobiologicznie czyste?

Odpowiedź na pytanie nr 26: Nie, zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 27 – dotyczy pakietu nr 10 poz.1,2,3.- Wkłady workowe, proszek zelujący - , Czy Zamawiający w trosce o bezpieczeństwo personelu i pacjentów oraz zachowanie uczciwej konkurencji, dopuści do postępowania równoważny, antybakteryjny system do odsysania konkurencyjnego producenta pod warunkiem bezpłatnego wyposażenia szpitala, na czas trwania umowy w niezbędne oprzyrządowanie (kanistry, mocowniki). - wkłady posiadają w pokrywie dwa króćce (pacjent, próżnia), o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów oraz duży otwór do pobierania próbek. Króciec przyłączeniowy do pacjenta jest kątowy, uniwersalny: gładki i rozszerzający się, przez co dostosowany jest do drenów o różnej średnicy; nie jest obrotowy, ponieważ obrotowy jest cały wkład, w tym sensie, że można go umieścić w kanistrze w dowolnej pozycji i tym samym skierować króciec w stronę pacjenta.

Wyposażone są w filtr hydrofobowo-antybakteryjny, zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem jak i personel przed kontaktem z odsysaną wydzieliną, szeroki port do pobierania próbek i dozowania proszku żelującego, zatyczka do portu pacjenta, oraz dwa uchwyty w postaci pętli do wygodnego demontażu. Wkłady samo zasysają się i samo uszczelniają po uruchomieniu ssania, współpraca z dowolnym źródłem ssania. Wkłady odporne na rozdarcie i perforację, nie przywierające do kanistra. Wymiana wkładów po odłączeniu ssania od wkładu (brak konieczności odłączania źródła ssania) - jest czynnością nieskomplikowaną i przebiega sprawnie. Wkłady oraz kanistry (pojemniki) o pojemności 1000ml, 2000 ml, 3000ml. Wkłady występują w postaci częściowo sprasowanej. - kanistry z przezroczystego tworzywa (kompatybilne z oferowanymi wkładami), ze skalą pomiarową, z możliwością sterylizacji w temp. 121st.C, wyposażone są w zaczep do mocowania, bez innych przyłączy. Powyżej opisany system charakteryzuje się prostotą obsługi jak i bezpieczeństwem użytkowania.

Zgoda Zamawiającego umożliwi zaoferowanie systemu najnowocześniejszego na rynku, ze względu na opatentowaną, antybakteryjną technologię produkcji wkładów i pojemników (co jest potwierdzone badaniami laboratoryjnymi wg. ISO 22196) który spełnia zalecenia Ministra Zdrowia w sprawie zapobiegania zakażeniom wewnątrzszpitalnym, poprzez stosowanie materiałów antybakteryjnych. Deklarujemy bezpłatne wyposażenie oddziałów w kompatybilne kanistry (o właściwościach antybakteryjnych) wielorazowego użytku i mocowniki w przypadku wybrania naszej oferty.

Odpowiedź na pytanie nr 27: Nie, zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 28 – dotyczy pakietu nr 10 poz.1,2,3. Czy ze względu na wysokie standardy logistyczne i bezpieczeństwa obowiązujące w jednostkach służby zdrowia, zamawiający oczekuje, aby na każdym wkładzie była umieszczona fabrycznie nadrukowana data ważności i numer serii?

Odpowiedź na pytanie nr 28: Nie, zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 29 – dotyczy pakietu nr 10 poz.4- Czy zamawiający dopuści opakowanie 20g?

Odpowiedź na pytanie nr 29: Tak, Zamawiający dopuszcza, po odpowiednim przeliczeniu. Należy przyjąć przy 1 szt.=20 g, do wyceny 25 szt.

Pytanie nr 30 – dotyczy pakietu nr 58: Czy Zamawiający dopuści w pozycji 2 i 3 rampy równoważne wyposażone w łączniki bezigłowe NeutraClear?

Odpowiedź na pytanie nr 30: Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 31 – **Pakiet 1 poz. 6-** Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie papieru do BTL-08LC o rozmiarze 210mm x 25m gdyż taki jest prawidłowy rozmiar tego papieru.

Odpowiedź na pytanie nr 31: Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 32 – **Pakiet 1 poz. 11-** Prosimy o dopuszczenie papieru o całkowitej szerokości rolki 107mm (100mm to szerokości nadruku na rolce), przy pozostałych parametrach bez zmian.

Odpowiedź na pytanie nr 32: Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 33 – **Pakiet 1 poz. 13-** Zwracamy się z prośbą o podanie wymaganych ilości papieru dla składanki 200 arkuszy. Zamawiający oczekuje 45 sztuk papieru ale w kolumnie drugiej wymaga papieru dwustukartkowego a w kolumnie trzeciej papieru trzysto kartkowego.

Odpowiedź na pytanie nr 33: Zamawiający oczekuje papieru dwustukartkowego.

Pytanie nr 34 – **Pakiet 1 poz. 17-** Prosimy o podanie czy powyższy papier ma być gładki czy w kratkę?

Odpowiedź na pytanie nr 34: Papier gładki.

Pytanie nr 35 – **Pakiet 1 poz. 18 -** Prosimy Zamawiającego o wskazanie wymaganej skali papieru.

Odpowiedź na pytanie nr 35: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 36 – **Pakiet 1 poz. 19-** Czy powyższy papier ma być z nadrukiem czy bez?

Odpowiedź na pytanie nr 36: Papier bez nadruku.

Pytanie nr 37 – **Pakiet 13 poz.1-** Zwracamy się z prośbą o sprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje żelu ciekłego czy stałego.

Odpowiedź na pytanie nr 37: Żel stały

Pytanie nr 38 – Pakiet 13 poz.1- Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w powyższej pozycji elektrody EKG o prostokątnej z zaokrąglonymi rogami o wymiarach 35mm x 50mm, z żelom stałym, przy pozostałych parametrach bez zmian.

Odpowiedź na pytanie nr 38: Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 39 – Pakiet 13 poz.1- Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w powyższej pozycji elektrody EKG , prostokątnej o wymiarze 35mm x 55mm z żelom ciekłym.

Odpowiedź na pytanie nr 39: Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 40 – Pakiet 13 poz.2- Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w powyższej pozycji elektrody EKG o średnicy 45mm z języczkiem, bez zdzieraka do naskórka, przy pozostałych parametrach bez zmian.

Odpowiedź na pytanie nr 40: Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 41 – Pakiet 13 poz.3- Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w powyższej pozycji elektrody prostokątnej o wymiarach 30mm x 44mm, bez zdzieraka do naskórka, przy pozostałych parametrach bez zmian.

Odpowiedź na pytanie nr 41: Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 42 – Pakiet 13 poz.3- Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w powyższej pozycji elektrody kwadratowej z zaokrąglonymi rogami o wymiarach 36mm x 40mm, bez zdzieraka do naskórka, przy pozostałych parametrach bez zmian.

Odpowiedź na pytanie nr 42: Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 43 – Pakiet 13 poz.3- Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w powyższej pozycji elektrody EKG o średnicy 45mm z języczkiem, bez zdzieraka do naskórka, przy pozostałych parametrach bez zmian.

Odpowiedź na pytanie nr 43: Tak, Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 44 – Projekt umowy- §1 pkt. 6- Zwracamy się z prośbą o podanie ilości dostaw w miesiącu. Pozwoli to nam oszacować koszty dostaw a tym samym zaproponować odpowiednią cenę sprzedaży.

Odpowiedź na pytanie nr 44: Zgodnie z SIWZ. W zależności od potrzeb Zamawiającego (zamówień z Oddziałów).

Pytanie nr 45 – Projekt umowy- §9 pkt. 1.1) - Czy Zamawiający dopuszcza zmianę wysokości kar umownych w przypadku zwłoki w dostarczeniu/wymianie towaru do części niedostarczonej partii towaru zamiast wartości brutto pakietu, tj. w § 9 ust. 1.1 projektu umowy zamiast zwrotu „ceny brutto gwarantowanej części pakietu” wpisanie zwrotu: „wartości brutto niezrealizowanej dostawy/opóźnionej wymiany ” oraz zastrzeżenie, że naliczenie kary umownej z tytułu przekroczenia terminu realizacji dostawy przedmiotu umowy nie będzie miało miejsca w sytuacji wstrzymania dostaw z powodu zaległości w zapłacie za towar już przez Zamawiającego pobrany

Wskazanie procentów wartości umowy (pakietu) za opóźnienie z dostarczeniem zamówionej partii towaru jest nieadekwatne do szkody, którą Szpital może z tego tytułu ponieść. Obwarowanie Wykonawcy tak wysokimi karami umownymi stoi w sprzeczności z istotą instytucji kary umownej. Zgodnie z Orzecznictwem Sądu Najwyższego (Wyrok z dnia 29.12.1978r., IV CR 440/798) “Kara umowna – jako rażąco wygórowana powinna ulec zmniejszeniu w stopniu dostosowanym do tej dysproporcji. W przeciwnym razie kara umowna – tracąc charakter surogatu odszkodowania (art.483 § 1 k.c.) - prowadziłyby do nie uzasadnionego wzbogacenia wierzyciela”.

Dostawca nie przewiduje żadnych opóźnień w terminie dostawy zamówionego przez Szpital towaru w trakcie obowiązywania umowy. Jakkolwiek obwarowanie Wykonawcy procentami wartości umowy w przypadku zwłoki w dostawie jedynie części umowy (partii towaru) jest ekonomicznie niczym nieuzasadnione, bowiem ewentualna szkoda wyrządzona w ten sposób przez dostawcę Zamawiającemu nie będzie aż tak duża. Zastrzeżenie tak wysokiej kary umownej prowadzi na wzbogacenia się Szpitala kosztem Wykonawcy, co jest niezgodne z ideą instytucji kary umownej i w konsekwencji prowadzi do sądowego miarkowania wysokości odszkodowania.

Proszę również o dopisanie zastrzeżenia, że naliczenie kary umownej z tytułu przekroczenia terminu realizacji dostawy przedmiotu umowy nie będzie miało miejsca w sytuacji wstrzymania dostaw z powodu zaległości w zapłacie za towar już przez Zamawiającego pobrany”. Dotychczasowe brzmienie zapisu umownego próbuje wymusić na Wykonawcy zobowiązanie do działania niezgodnie z prawem. Zgodnie z art. 488 § 1 kc świadczenia będące przedmiotem zobowiązań z umów wzajemnych (a taką umową jest umowa sprzedaży) powinny być spełnione jednocześnie, chyba że z umowy, z ustawy albo z orzeczenia sądu lub decyzji innego właściwego organu wynika, iż jedna ze stron obowiązana jest do wcześniejszego świadczenia. Z niniejszej umowy wynika, że zobowiązani jesteśmy dostarczyć Państwu towar, a zapłata za niego nastąpi w określonym czasie od dnia otrzymania towaru. Zgodnie jednak z art. 490 § 1 k.c. jeżeli jedna ze stron obowiązana jest spełnić świadczenie wzajemne wcześniej, a spełnienie świadczenia przez drugą stronę jest wątpliwe ze względu na jej stan majątkowy, strona zobowiązana do wcześniejszego świadczenia może powstrzymać się z jego spełnieniem, dopóki druga strona nie zaoferuje świadczenia wzajemnego lub nie da zabezpieczenia. Oznacza to, że prawem naszym jest wstrzymanie dalszych dostaw w przypadku zwłoki z zapłatą przez Państwa ustalonej ceny, z którego to prawa nie mamy zamiaru rezygnować.

Odpowiedź na pytanie nr 45: Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 46 – Projekt umowy- §9 pkt. 1.5)- Czy Zamawiający dopuszcza zmianę wysokości kar umownej za odstąpienie od umowy do części niezrealizowanej umowy zamiast wartości nominalnej umowy, tj. w § 9 ust. 1.5) projektu umowy zamiast zwrotu „ceny brutto gwarantowanej wartości pakietu” wpisanie zwrotu: „wartości brutto niezrealizowanej części umowy”

Wskazanie 5% całkowitej wartości umowy za odstąpienie od części umowy jest nieadekwatne do szkody, którą Szpital może z tego tytułu ponieść. Obwarowanie Wykonawcy tak wysokimi karami umownymi stoi w sprzeczności z istotą instytucji kary umownej. Zgodnie z Orzecznictwem Sądu Najwyższego (Wyrok z dnia 29.12.1978r., IV CR 440/798) “ Kara umowna – jako rażąco wygórowana powinna ulec zmniejszeniu w stopniu dostosowanym do tej dysproporcji. W przeciwnym razie kara umowna – tracąc charakter surogatu odszkodowania (art.483 § 1 k.c.) - prowadziłyby do nie uzasadnionego wzbogacenia wierzyciela”.

Wykonawca wskazuje, że zgodnie z art. 139 ustawy prawo zamówień publicznych w do umów w sprawach zamówień publicznych stosuje się posiłkowo przepisy kodeksu cywilnego. Kluczowy natomiast przepis kodeksu cywilnego dotyczący zasady swobody zawierania umów, art. 3531 k.c., odwołuje się do takich klauzul generalnych jak „właściwość (natura) stosunku prawnego” oraz „zasady współżycia społecznego”. Zamawiający, będąc stroną narzucającą treść umowy, kształtując jej treść, musi mieć na względzie w/w przepis i mieć na uwadze fakt, że treść i cel umowy nie może sprzeciwiać się w/w klauzulom generalnym. Prawo Zamawiającego do kształtowania umowy jest ograniczone również art. 5 kc, zgodnie z którym nie można czynić ze swojego prawa użytku, który byłby sprzeczny ze społeczno – gospodarczym przeznaczeniem tego prawa lub z zasadami współżycia społecznego, a działanie polegające na czynieniu takiego użytku nie jest uważane za wykonywanie prawa i nie korzysta z ochrony. Bez wątplenia nakładanie na Wykonawcę kary umownej odnoszącej się do wartości całej umowy, a nie tylko jej niezrealizowanej części w przypadku odstąpienia od umowy powoduje bezpodstawne wzbogacenie się Zamawiającego, bowiem jego ewentualna szkoda ogranicza się jedynie do wartości niezrealizowanej na skutek odstąpienia części umowy.

Odpowiedź na pytanie nr 46: Nie, zgodnie z SIWZ.

Wykonawca zobowiązany jest do naniesienia dokonanych zmian w treści oferty.

W razie zaoferowania przedmiotu zamówienia innego niż pierwotnie wyspecyfikowanego a dopuszczonego/zmodyfikowanego przez Zamawiającego w wyniku wyjaśnień treści SIWZ czy w przypadku modyfikacji SIWZ zaznaczenia źródła tej zmiany (datę odpowiedzi lub modyfikacji i ewentualnie nr pytania).

