

Wszyscy Wykonawcy

Na podstawie Art. 284 ust. 2 Prawa Zamówień Publicznych z dnia 11 września 2019 r w nawiązaniu do SWZ dotyczącej postępowania w trybie podstawowym w dostawę sprzętu medycznego jednorazowego użytku dla ZOZ Szpitala Powiatowego w Sochaczewie. nr sprawy: EK-ZZ/ZP.261.24.D.2022, odpowiadamy na pytania Wykonawców:

Pytanie 1. Czy w zadaniu 42, poz. 1 Zamawiający dopuści rękawice nitrylowe, bezpydrowe, AQL<=1,5, obustronnie chlorowane, wyrób medyczny kat.I, środek ochrony osobistej kat. III, teksturowane końce palców, grubość na palcu min. 0,09mm, na dłoni min. 0,05mm, na mankiecie min. 0,05mm, spełniające normy EN 420:2003+A1:2009, EN ISO 374-1:2016 (Typ B), EN 374-2:2014, EN 16523-1:2015, EN 374-4:2013, EN ISO 374-5:2016 VIRUS, EN 455-1:2000, EN 455-2:2009+A2:2013, EN 455-3:2006, EN 455-4:2009, odporne na przenikanie cytotstatyków zgodnie z ASTM 6978 (15 substancji), siła zrywu przed starzeniem (mediana) 7.3N, siła zrywu po starzeniu (mediana) 7.6N

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 2: Czy Zamawiający w **Zadaniu 23** w pozycji 1 dopuści rurki w rozmiarach: 6 – 9,5; spełniające pozostałe wymagania SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 3: Czy Zamawiający w **Zadaniu 23** wyrazi zgodę na dostarczenie próbek tylko do pozycji 1 i 2. W pozycjach 3,4 i 5 – wymagane próbki stanowiłyby odpowiednio: 10%, 10% i 20% całego zapotrzebowania.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 4: Czy Zamawiający w **Zadaniu 24** mógłby doprecyzować, czy oczekuje, aby wymiennik posiadał port tlenowy i port do odsysania

Odpowiedź: Zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia

Pytanie 5: Zwracamy się z wnioskiem o zmianę treści SWZ poprzez zmodyfikowanie zapisu dot. § 7 ust. wzoru Umowy. Zamawiający w § 7 ust. 1 wskazał: W przypadku nieterminowych dostaw Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w wysokości 1% od wartości towarów nie dostarczonych w terminie za każdy dzień zwłoki licząc od dnia, w którym upływa umowny czas dostawy wymieniony w § 2 ust. 3 W ocenie Wykonawcy zaproponowana wysokość kary umownej za nieterminową dostawę jest niewspółmierna do ewentualnego uchybienia w sposobie realizacji świadczenia, do którego jest on zobowiązany w ramach Umowy, wysokość kary umownej na poziomie 1% za każdy dzień uchybienia terminowi, nie ma żadnego związku z funkcją jaką mają pełnić kary umowne, a może jedynie prowadzić do wzbogacenia Zamawiającego, co tym samym w sposób jednoznaczny narusza zasadę równości stron umowy. Zdaniem Wykonawcy postanowienie Umowy o wskazanej treści daleko wykracza poza cel, dla którego zastrzegana jest kara umowna, która ma kompensować negatywne dla wierzyciela konsekwencje wynikające ze stanu niewykonania lub nienależytego wykonania zobowiązania i stanowić swego rodzaju zryczałtowane odszkodowanie. Odszkodowanie zaś powinno być adekwatne do szkody jaką może ponieść Zamawiający. Natomiast kara umowna w wysokości 1% za jeden dzień opóźnienia, w żaden sposób nie może odpowiadać ewentualnej szkodzie jaką może ponieść Zamawiający. W kwestii rażąco wygórowanych kar umownych KIO zajęło stanowisko w wyroku z dnia 30 listopada 2017 r., Sygn. akt: KIO 2219/17, KIO 2228/17, KIO 2232/17, KIO 2234/17, gdzie stwierdziła, że „W sytuacji, gdy kara umowna równa się bądź zbliżona jest do wysokości wykonanego z opóźnieniem zobowiązania, w związku z którym ją zastrzeżono, można ją uważać za rażąco wygórowaną „W konsekwencji powyższych rozważań Wykonawca wnosi o zmianę treści SWZ poprzez zmianę postanowienia zawartego w § 7 ust 1 wzoru Umowy i obniżenie kary umownej do 0,5% wartości.

Odpowiedzi: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 6: Do projektu umowy: W przypadku, gdy producentem produktów medycznych dostarczanych w ramach Umowy jest podmiot inny niż Wykonawca, Wykonawca ma prawo, za zgodą Zamawiającego, przenieść swoje prawa i obowiązki wynikające z niniejszej Umowy na producenta dostarczanych produktów medycznych lub inną spółkę z grupy kapitałowej producenta. W celu przeniesienia praw i obowiązków Wykonawca, Zamawiający oraz producent lub inna spółka z grupy kapitałowej producenta podpiszą umowę trójstronną przenoszącą prawa i obowiązki z niniejszej Umowy. Wszelkie inne postanowienia Umowy pozostaną bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 7: Zadanie 42 poz 1. Czy zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu min. 0.10mm, dłoni min. 0.07 mm oraz z poziomem AQL 1,5?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry bez zmian

Pytanie 8: Zadanie 42 Poz 2 . Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic chlorowanych, bez warstwy polimerowej? Proces chlorowania przeprowadza się w celu usunięcia z powierzchni rękawic resztkowych substancji chemicznych użytych w procesie produkcji, nadaje im gładkość i zapobiega sklejeniu się rękawic w opakowaniu. Rękawice chlorowane są „czystsze” i wywołują mniej podrażnień skórnych. Proces polimeryzacji rękawic występuje wtedy, gdy zmniejszona jest liczba procesów płukania, czyli oczyszczania rękawic z zawartości substancji resztkowych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 9: Zadanie 42 poz. 2. Czy zamawiający dopuści rękawice o grubości pojedynczej ścianki: palec- min. 0,14mm, dłoń- min 0,10mm, mankiet- min 0,08mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 10: Zadanie nr 45 - Czy Zamawiający dopuści elektrody neutralne jednorazowego użytku, dwudzielne, hydrożelowe z systemem rozprzewadającym prąd równomiernie na całej powierzchni elektrody, nie wymagające aplikacji w określonym kierunku w stosunku do pola operacyjnego, powierzchnia przewodząca 110cm², bez ograniczenia mocy maksymalnej. Powierzchnia całkowita 170cm². Wymiary 176x122mm. Do każdej elektrody dołączona informacja o numerze serii i dacie ważności w postaci samoprzylepnej etykiety. Pakowane po 50szt?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 11: Dotyczy Zadania 41. Czy Zamawiający wymaga filtrów sterylnych?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 12: Dotyczy: Rozdz. X, pkt 4 SWZ - Zadanie nr 45. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczenia próbek asortymentu ujętego w Zadaniu nr 45?. W/w asortyment był wcześniej i jest obecnie użytkowany przez personel Zamawiającego w oparciu o umowy dostawy (*obecnie wg umowy nr EK-ZZ/ZP.261.43.D.2021.3*), wobec czego jest Zamawiającemu doskonale znany.

Odpowiedź: NIE

Pytanie 13: Pakiet nr 45 poz. 1. Czy Zamawiający dopuści elektrody neutralne do diatermii chirurgicznej VIO300D, jednorazowa, okrągła, dla dorosłych oraz dla dzieci o wadze od 2kg, symetrycznie dzielona względem osi elektrody z zewnętrznym pierścieniem ekwipotencjalnym, pełniącym funkcję równomiernego rozproszenia gęstości prądu, na podłożu z włókniny, dokładnie przylegająca do skóry, pow. elektrody 87cm², pow. pierścienia 21cm². Pierścień ekwipotencjalny odizolowany mechanicznie i elektrycznie od powierzchni elektrody. Do każdej elektrody dołączona informacja o numerze, serii i dacie ważności w postaci samoprzylepnej etykiety?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 14: Zadanie 1, pozycja 4 - Czy Zamawiający dopuści strzykawki o pojemności 20 ml pakowane a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 15: Zadanie 2, pozycja 3 - Czy Zamawiający dopuści strzykawki do insuliny w komplecie z niezintegrowaną igłą pakowane a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 16: Zadanie 2, pozycja 4 - Czy Zamawiający dopuści strzykawki do tuberkuliny w komplecie z dopakowaną igłą pakowane a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 17: Zadanie 8, pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści przedłużacze do pomp o długości 150cm? W przypadku negatywnej odpowiedzi proszę o merytoryczne uzasadnienie wymogu.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 18: Zadanie 18, pozycja 1-11 - Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley'a z możliwością utrzymania do 7 dni?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 19: Zadanie 18, pozycja 1-11 - Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley'a z możliwością utrzymania do 30 dni wykonane z silikonu?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 20: Zadanie 18, pozycja 14 - Czy Zamawiający dopuści cewniki pępowinowe w poniższych rozmiarach?

ROZMIAR/ DŁUGOŚĆ
CH 4 / 40 cm
CH 5 / 40 cm
CH 6 / 40 cm
CH 8 / 40 cm

Odpowiedź: TAK

Pytanie 21. Zadanie 19, pozycja 5 - Czy Zamawiający dopuści wieszak do mocowania worka na mocz z 8% stawką podatku VAT?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 22: Zadanie 19, pozycja 6 - Czy Zamawiający dopuści worki stomijne z otworem 10-76mm?

Odpowiedź: NIE

Pytanie 23: Zadanie 19, pozycja 9 - Czy Zamawiający dopuści kieliszki do leków pakowane a'90 sztuk oraz ich wycenę z przeliczeniem ilości zamawianych opakowań?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 24: Zadanie 20, pozycja 2, 10 - Czy Zamawiający dopuści opaski identyfikacyjne pakowane a'100 sztuk z przeliczeniem odpowiednich zamawianych?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 25: Zadanie 25, pozycja 1-3 - Czy zamawiający dopuści folie operacyjne wykonane z poliuretanu?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 26: Zadanie 25, pozycja 1 - Czy zamawiający dopuści folię o wymiarach całkowitych 55 x 55 cm, pow. lepna 51 x 55 cm?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 27: Zadanie 25, pozycja 1 - Czy zamawiający dopuści folię o wymiarach całkowitych 56 x 84 cm, pow. lepna 50 x 84 cm?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 28: Zadanie 25, pozycja 2 - Czy zamawiający dopuści folię o wymiarach całkowitych 30 x 40 cm, pow. lepna 30 x 36 cm?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 29: Zadanie 25, pozycja 3 - Czy zamawiający dopuści folię o wymiarach całkowitych 40 x 42 cm, pow. lepna 40 x 36 cm?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 30: Zadanie 26, pozycja 3 - Czy Zamawiający dopuści koreczki jednorazowe pakowane a'250 sztuk oraz ich wycenę z przeliczeniem ilości zamawianych?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 31: Zadanie 31, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści maski krtaniowe jednorazowe, których mankiet wykonany jest z PCV?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 32: Zadanie 31, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści maski krtaniowe posiadające informacje o maksymalnej objętości wypełnienia mankietu umieszczoną na korpusie oraz opakowaniu jednostkowym, spełniające pozostałe wymagania zawarte w SWZ?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 33: Zadanie 33, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści sondy Sengstakena o długości roboczej 85 cm, dostępne w rozmiarze 16, 18 i 20?

Odpowiedź: NIE

Pytanie 34: Zadanie 40, pozycja 5 - Czy Zamawiający dopuści wzierniki do otoskopu pakowane a'100 sztuk oraz ich wycenę z przeliczeniem ilości zamawianych?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 35: Zadanie 42, pozycja 1

Prosimy zamawiającego o odstąpienie od wymogu zgodności z normą EN 388 z uwagi na fakt, iż nie

znajduje już ona zastosowania w nowej regulacji PPE EU 2016/425 obowiązującej od kwietnia 2019 roku.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 36: Zadanie 42, pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści rękawice nitrylowe o długości min. 240 mm, o grubości: - palec 0,11 +/- 0,01; - dłoń 0,07 +/- 0,01, Mankiet 0,06 +/- 0,01 mm?

Odpowiedź: TAK, pozostałe warunki bez zmian

Pytanie 37: Zadanie 42, pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści rękawice bez polimeryzacji, AQL = 1,5, o grubościach: - na palcu: 0,16 +/- 0,02 mm, - dłoń 0,09 +/- 0,02mm, - na mankiecie 0,08 +/- 0,02 mm?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 38: Zadanie 43, poz. 1: Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pieluchomajtek o sugerowanym obwodzie w pasie dla rozmiarów, M 75-110 cm, rozmiar L 100-150cm, rozmiar XL 130-170cm?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami opisu przedmiotu zamówienia

Pytanie 39: Zadanie 43, poz. 1: Czy Zamawiający wymaga zaoferowania dwóch różnych produktów odpowiadających rozmiarom L i XL o dwóch różnych zakresach obwodów dających pacjentowi komfort użytkowania? Na rynku polskim pojawiły się oferty proponujące w rozmiarze XL pieluchomajtki w rozmiarze L, które wg oferenta mają maksymalny obwód 160cm. W wyniku, czego dany wykonawca oferuje dwa razy ten sam produkt w rozmiarze L. Maksymalny obwód pieluchomajtek wyznaczony jedynie ze zsumowania szerokości produktu w części tylnej i przedniej nie jest optymalnym rozmiarem, gdyż pacjent będzie odczuwał dyskomfort i ucisk.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami opisu przedmiotu zamówienia

Pytanie 40: Zadanie 43, poz. 1: Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pieluchomajtek z falbankami wewnętrznymi skierowanymi na zewnątrz, co stanowi większe zabezpieczenie przed wyciekami?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami opisu przedmiotu zamówienia

Pytanie 41: Pakiet 51. Proszę aby Zamawiający jednoznacznie określił o jaką pojemność chodzi w pozycji 1. Na rynku występują w tym przedziale pojemniki o poj. 3,5 l i 5 l, przy czym cena jest różna. Proszę zatem o podanie konkretnej ilości pojemnika 3,5 l i 5 l, ewentualnie tylko jednego z nich.

Odpowiedź: 3,5 litra – 100 sztuk; 5 litrowe – 4.500 sztuk

Pytanie 42: Pakiet 51. Na pojemniki stosuje się stawkę VAT 23%. Proszę o modyfikację formularza asort-cenowego.

Odpowiedź: Zamawiający dokonuje modyfikacji formularza asortymentowo-cenowego z zadaniem 51

Pytanie 43: Zadanie 24. Czy Zamawiający dopuści jako równoważny wymiennik ciepła i wilgoci do tracheostomii o następujących parametrach?

Zastosowanie	dla dorosłych i dzieci >15kg oddychających samodzielnie
Objętość oddechowa VT	50 - 1000 ml
Opór przepływu	0,63cm H ₂ O przy 30l/min
1,8 cm H ₂ O przy 60l/min	
3,5 cmH ₂ O przy 90l/min	
Masa	8,4 g
Przestrzeń martwa	15 ml
Nawilżanie	po 1 godz. 27,5mg/l H ₂ O przy V _t =500ml po 24 godz. 28,8mg/l H ₂ O przy V _t =500ml
Port do odsysania z zatyczką	umieszczony centralnie
Średnica portu do odsysania	6,1 mm
Powierzchnia wymiennika	> 500 cm ²
Wkład celulozowy	higroskopowy
Złącza	15mmF - do rurki tracheostomijnej stożkowe, zapobiegające spadaniu z rurki tracheostom.
Port do drenu tlenowego	5,5 mmM
Czas stosowania	do 24 godz.
Opakowanie	pojedyncze blister-pack

Odpowiedź: TAK

Pytanie 44: Zadanie 31. Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny maskę krtaniową posiadającą, zabezpieczenie przed podwijaniem się mankieta podczas zakładania w postaci wzmocnionego koniuszka, z oznaczeniem rozmiaru na baloniku kontrolnym, posiadającą mankieta wykonany z miękkiego, pozbawionego ftalanów PCV, pozostałe parametry zgodne z Siwz?

Odpowiedź: TAK

Pytanie 45: Zadanie 31. Czy Zamawiający wymaga aby maska wykonana była z materiałów

niezawierających szkodliwych ftalanów?

Odpowiedź: Zgodnie z opisem opisu przedmiotu zamówienia

Pytanie 46. Zadanie 31. Czy Zamawiający wymaga aby maska mogła być stosowana bezpiecznie w środowisku MRI?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 47: Czy oczekuje rękawic lateksowych bezpudrowych z min. wewnętrzną warstwą polimerową czy rękawic bezlateksowych z min. wewnętrzną warstwą polimerową?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 48: Zadanie 42 poz 1. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o nieznacznych różnicach w grubości rękawicy: palec 0,07mm-0,10mm, dłoń 0,06mm-0,08mm, mankiet 0,04mm-0,06mm. Długość rękawicy minimum 240mm o pozostałych parametrach zgodnych z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza grubość rękawicy: palec 0,10mm, dłoń 0,08mm, mankiet 0,06mm:

Pytanie 49: Zadanie 42 poz 1. Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu zgodności z normą EN 388, dotyczącą ochrony rękawic przed zagrożeniami mechanicznymi. Pragniemy podkreślić wymóg ten jako nie mający odniesienia do przedmiotu produktu. Żadna rękawica medyczna nie daje ochrony przed zagrożeniami mechanicznymi, gdyż rękawice spełniające wymagania nowej normy EN 388:2016 powinny uzyskać w badaniach laboratoryjnych wyniki, które będą zgodne z minimalnymi wymaganiami dla co najmniej 1 poziomu skuteczności i muszą chronić przed min. jednym z zagrożeń: ścieraniem, przecięciem, ostrzem, rozdzieraniem, przekłuciem oraz jeśli dotyczy, uderzeniem. Surowce wykorzystywane do produkcji rękawic medyczno-ochronnych są niezwykle szczelne i wysoko elastyczne, spełniające wymogi odporności na czynniki chemiczne i biologiczne a nie na zagrożenia mechaniczne

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 50: Zadanie 42 poz 2. Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne wykonane z nitylu, bezpudrowe, mankiet rolowany, w kolorze niebieskim. Lekko teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców o długości całkowitej min. 295mm, o grubości rękawic (ścianka pojedyncza): w palcach, min. 0,13 mm, na dłoni mediana min. 0,09mm, AQL 1.5. Zgodne z EN 455-1, 2, 3,4. Rękawice odporne na przenikanie związków chemicznych wg PN EN 374-3/EN 16523-1 oraz min. 12 cytostatyków wg. ASTM D 6978-05. Zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Pakowane po 100 szt. Rozmiary: XS, S, M, L, XL.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 51: Dot. Rozdz. X SWZ. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający w związku z wymogiem przedłożenia przedmiotowych środków dowodowych (próbek) wraz z ofertą stosuje art. 107 ust. 2 i 4 nowej ustawy Pzp.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza

Pytanie 52: Dot. Rozdz. V ust. 1 pkt. 2 lit. b) Czy Zamawiający uzna za spełniony wymóg zdolności technicznej i zawodowej dla pakietu 54 na podstawie poniższych referencji: „Implanty artroskopowe / elementy zużywalne do wieży artroskopowej i narzędzia” wartość: 3 250 000,00 zł (w tym: elementy zużywalne do wieży artroskopowej i narzędzia – 1 040 000,00 zł), „Implanty artroskopowe, narzędzia-materiały eksploatacyjne” Wartość: 1 439 784,00 zł (w tym narzędzia- materiały eksploatacyjne: 363 960,00 zł) .W pakiecie 54 Zamawiający opisał ostrza i drenaże, które stanowią materiał eksploatacyjny/element zużywalny do wieży.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 53: Dot. zał. Nr 2 do umowy „Warunki gwarancji, rękojmi i reklamacji (I.2). Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie, czy Zamawiający dopuści wymianę zareklamowanej ilości towaru przyjętego przedmiotu zamówienia w terminie nie dłuższym niż 3 dni robocze od chwili wniesienia reklamacji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów projektu umowy

Pytanie 54: Dot. zał. Nr 2 do umowy „Warunki gwarancji, rękojmi i reklamacji (II.3). Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie, czy Zamawiający dopuści wymianę zastrzeżonej dostawy przedmiotu zamówienia max. 3 dni robocze od chwili stwierdzenia złej jakości realizacji przedmiotu zamówienia?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów projektu umowy

Pytanie 55: Dot. wzoru umowy dla pakietu nr 54. W związku z wymogiem dotyczącym użyczenia instrumentarium prosimy o dodanie do umowy poniższych zapisów regulujących warunki użyczenia. Poniżej przykładowe zapisy:

„§1

1. Firma użycza instrumentarium dotyczy Pakiet nr-, o wartości rynkowej

§2

1. Firma użycza sprzętu na niżej wymienionych warunkach:

- Właścicielem sprzętu pozostaje Firma
- Zamawiający zobowiązuje się zapewnić właściwe warunki przechowywania i użycia sprzętu
- Firma oświadcza, że przedmiot użyczenia jest sprawny technicznie. W razie stwierdzenia przez Szpital jakichkolwiek wad w działaniu Sprzętu, Szpital powiadomi firmę jako jedyny podmiot uprawniony do wykonania lub zlecenia wykonania naprawy Sprzętu, a w razie jego zużycia wymieni go na nowy. W razie wystąpienia usterki lub uszkodzenia Sprzętu wskutek niewłaściwej obsługi lub użycia przez Szpital, Firma ma prawo do obciążenia Szpitala kosztem naprawy i/lub części zamiennych lub wymiany Sprzętu, jeśli Sprzęt nie nadaje się do naprawy lub został zagubiony, według aktualnych stawek .
- Szpital zapewnia, że sprzęt będzie obsługiwany i używany przez pracowników posiadających odpowiednie przeszkolenie w tym zakresie. Szpital nie przekaze sprzętu osobom trzecim poza miejsce użytkowania, którym jest siedziba Szpitala. Szpital nie ma w szczególności prawa sprzedawać, wdzierżawiać, oddawać do używania Sprzętu bądź cedować praw do sprzętu wynikających z niniejszej Umowy na jakikolwiek podmiot bez uprzedniej, pisemnej zgody Firmy.
- Firma zobowiązuje się do odbioru użyczonego instrumentarium, po zakończeniu umowy, na własny koszt.”

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisów projektu umowy w zakresie zadania 54 poprzez podanie do par. 2 ust. 8, który przyjmuje brzmienie

„ 8. Wykonawca użycza sprzętu (pompę artroskopową, konsolę shavera, 3 rękojeści) na niżej wymienionych warunkach:

- 1) Właścicielem sprzętu pozostaje Wykonawca
- 2) Zamawiający zobowiązuje się zapewnić właściwe warunki przechowywania i użycia sprzętu
- 3) Wykonawca oświadcza, że przedmiot użyczenia jest sprawny technicznie. W razie stwierdzenia przez Szpital jakichkolwiek wad w działaniu Sprzętu, Szpital powiadomi Wykonawcę jako jedyny podmiot uprawniony do wykonania lub zlecenia wykonania naprawy Sprzętu, a w razie jego zużycia wymieni go na nowy. W razie wystąpienia usterki lub uszkodzenia Sprzętu wskutek niewłaściwej obsługi lub użycia przez Szpital, Wykonawca ma prawo do obciążenia Szpitala kosztem naprawy i/lub części zamiennych lub wymiany Sprzętu, jeśli Sprzęt nie nadaje się do naprawy lub został zagubiony, według aktualnych stawek .
- 4) Szpital zapewnia, że sprzęt będzie obsługiwany i używany przez pracowników posiadających odpowiednie przeszkolenie w tym zakresie. Szpital nie przekaze sprzętu osobom trzecim poza miejsce użytkowania, którym jest siedziba Szpitala. Szpital nie ma w szczególności prawa sprzedawać, wdzierżawiać, oddawać do używania Sprzętu bądź cedować praw do sprzętu wynikających z niniejszej Umowy na jakikolwiek podmiot bez uprzedniej, pisemnej zgody Wykonawcy.
- 5) Wykonawca zobowiązuje się do odbioru użyczonego instrumentarium, po zakończeniu umowy, na własny koszt.”

Pytanie 56: Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1: „W przypadku nieterminowych dostaw Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w wysokości **0,5 %** od wartości **brutto** towarów nie dostarczonych w terminie za każdy dzień zwłoki licząc od dnia, w którym upływa umowny czas dostawy wymieniony w § 2 ust. 3, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonej w terminie części towarów.**” Zamawiający nie wyraża zgody

Odpowiedź:

Pytanie 57: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 7 ust. 2 poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, jednocześnie Zamawiający modyfikuje zapis w § 7 ust. 2 , który przyjmuje brzmienie: „W przypadku zwłoki w dokonaniu płatności Wykonawcy należą się odsetki ustawowe za opóźnienie w terminach zapłaty, o których mowa w §4 pkt. 1”

Pytanie 58: 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 wyraża zgodę.

Z poważaniem