



Dział Zamówień Publicznych
SPS – V. 262.16.2022

Grodzisk Mazowiecki; 22.03.2022 r.

Dotyczy: przetargu na dostawę materiałów opatrunkowych.

(Nr sprawy SPSSZ/10/D/22)

75. Pakiet 8, poz. 1-9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie długości 9,14m. Z odpowiednim przeliczeniem rolek.
Odpowiedź Zgodnie z SWZ, bez przeliczania ilości.

76. Pakiet 11, poz. 1-3

Z uwagi na fakt, że folia operacyjna posiada powierzchnię użytkową (lepną) i całkowitą (użytkowa powiększona o paski ułatwiające aplikację) prosimy o potwierdzenie, że podane w SIWZ rozmiary odnoszą się do powierzchni użytkowej (lepnej) folii?
Odpowiedź Rozmiary dotyczą powierzchni całkowitej

77. Pakiet 11, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie folii o powierzchni lepnej 80cmx56cm. Pozostałe zgodnie z SWZ.

Odpowiedź DOPUSZCZA

78. Pakiet 20, poz. 1 (10cmx13cm)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunku o wymiarach 10cmx10cm lub wyłączenie pozycji z uwagi na wycofanie opatrunku przez producenta.

Odpowiedź DOPUSZCZA

79. Pakiet 20, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o wyłączenie pozycji (Granuflex Pasta) z uwagi na wycofanie opatrunku przez producenta.

Odpowiedź NIE, prosimy o stosowną adnotację – BRAK WYCENY

80. pakiet 1

Czy Zamawiający wymaga, aby paski posiadały wzmocnienie nitkami jedwabiu?

Odpowiedź Pozostają zapisy SWZ

81. pakiet 11 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści folię w rozmiarze całkowitym 38x41cm (rozmiar części przylepnej 28x41cm)?

Odpowiedź NIE

82. pakiet 11 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści folię w rozmiarze całkowitym 60x45cm (rozmiar części przylepnej 50x45cm)?

Odpowiedź TAK

83. pakiet 11 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści folię w rozmiarze całkowitym 81x45cm (rozmiar części przylepnej 60x45cm)?

Odpowiedź NIE

84. pakiet 11 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści folię w rozmiarze całkowitym 90x85cm (rozmiar części przylepnej 60x85cm)?

Odpowiedź NIE

85. pakiet 11 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści folię w rozmiarze całkowitym 82x85cm (rozmiar części przylepnej 60x85cm)?

Odpowiedź NIE

86. pakiet 18 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści opatrunki w opakowaniach a`50 sztuk z jednoczesnym przeliczeniem zamawianej ilości na opakowania?

Odpowiedź TAK

87. pakiet 18 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści opatrunki w opakowaniach a`10 sztuk z jednoczesnym przeliczeniem zamawianej ilości na opakowania?

Odpowiedź TAK

88. pakiet 18 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści opatrunki w opakowaniach a`10 sztuk z jednoczesnym przeliczeniem zamawianej ilości na opakowania?

Odpowiedź TAK

89. pakiet 32

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie opatrunków w opakowaniach a`5 lub 10 sztuk w zależności o rodzaju i rozmiaru opatrunku z jednoczesnym przeliczeniem zamawianej ilości na opakowania?

Odpowiedź TAK

90. Sposób składania faktury

Czy Zamawiający akceptuje, że Wykonawca prześle fakturę VAT wyłącznie za pośrednictwem Platformy Elektronicznego Fakturowania, zgodnie z przepisami ustawy z dnia 9 listopada 2018 r. o elektronicznym fakturowaniu w zamówieniach publicznych, koncesjach na roboty budowlane lub usługi oraz partnerstwie publiczno-prywatnym (t.j. Dz. U. z 2020 r. poz. 1666 z późn. zm.).

Odpowiedź: Zamawiający akceptuje wystawianie faktury elektronicznie za pośrednictwem Platformy Elektronicznego Fakturowania, na adres e-faktury@szpitalzachodni.pl oraz tradycyjnie w formie papierowej składanej w Kancelarii Szpitala.

91. modyfikacja § 1 ust. 9 Załącznika nr 6 („Umowa”)

Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację z § 1 ust. 9 Załącznika nr 6 („Umowa”) poprzez zmianę zastrzeżonego tam terminu z 7 na 21 dni.

Odpowiedź TAK

92. modyfikacja § 7 ust. 1 lit. a Załącznika nr 6 („Umowa”)

Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację z § 7 ust. 1 lit. a Umowy poprzez zmianę zwrotu „w razie opóźnienia” na „w razie zwłoki”. Wykonawca nadmienia, iż zgodnie z art. 433 pkt 1 PZP, Wykonawca co do zasady nie może ponosić odpowiedzialności za opóźnienie.

Odpowiedź Zamawiający zmienia zapis w zakresie § 7 ust. 1 lit. a który otrzymuje brzmienie:

a) w razie zwłoki w dostawie lub jej części (tj. złożonego zamówienia) w tym w dostawie na podstawie zamówienia awaryjnego, lub dostarczenie niezgodnie z zamówieniami w wysokości 0,1% wartości brutto zwłoki/ niezgodnej części dostawy, za każdy kalendarzowy dzień zwłoki, z tym, że kara nie może przekroczyć 10% wartości brutto zwłoki niezgodnej części dostawy,

93. modyfikacja § 7 ust. 1 lit. d Załącznika nr 6 Umowy

Czy Zamawiający wyraża zgodę na usunięcie § 7 ust. 1 lit. d Umowy. Przedmiotowa klauzula wprowadza sankcje za „opóźnienie w realizacji przedmiotu umowy”. Wykonawca nadmienia, iż zgodnie z art. 433 pkt 1 PZP, Wykonawca co do zasady nie może ponosić odpowiedzialności za opóźnienie. Ponadto przedmiotowa klauzula wprowadza sankcję za opóźnienia w realizacji dostaw – a więc powieliła sankcje zastrzeżone w § 7 ust. 1 lit. a Umowy – co z kolei stanowi bezpodstawne rozszerzenie potencjalnej odpowiedzialności Wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający usuwa § 7 ust. 1 lit. d Umowy. Ostateczna forma zapisu w § 7 ust. 1 przyjmuje postać:

1. Strony ustalają, że w razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy Zamawiający może żądać od Wykonawcy odszkodowania w formie kar umownych z następujących tytułów:

- a) w razie zwłoki w dostawie lub w jej części (tj. złożonego zamówienia) w tym w dostawie na podstawie zamówienia awaryjnego, lub dostarczenia niezgodnie z zamówieniem w wysokości 0,1% wartości brutto zwłoki/niezgodnej części dostawy, za każdy kalendarzowy dzień zwłoki, z tym, że kara nie może przekroczyć 10% wartości brutto opóźnionej/niezgodnej części dostawy,
- b) w razie niedostarczenia przedmiotu umowy w całości lub jej części (tj. złożonego zamówienia) 2% wartości niedostarczonego zamówienia,
- c) w wysokości 10% ceny brutto niezrealizowanej części umowy, gdy Wykonawca odstąpi od umowy na skutek okoliczności, za które ponosi winę;
- d) w wysokości 10% ceny brutto niezrealizowanej części umowy, w sytuacji odstąpienia od niniejszej umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy.

94. modyfikacja § 7 ust. 1 lit. e Załącznika nr 6 Umowy

Czy Zamawiający wyraża zgodę na usunięcie § 7 ust. 1 lit. e Umowy. Wykonawca nadmienia, iż wprowadzanie sankcji za odstąpienie od Umowy z przyczyn niezależnych od Wykonawcy stanowi nieuzasadnione rozszerzanie potencjalnej odpowiedzialności Wykonawcy (co w ocenie Wykonawcy ma miejsce w niniejszej sytuacji) mające wpływ na konkurencyjność postępowania oraz naruszenie zasady równości stron może prowadzić do unieważnienia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego (por. KIO 983/18, KIO 980/18). Wykonawca nadmienia, iż nie może ponosić odpowiedzialności za wystąpienie przyczyn w pełni niezależnych od Stron.

Odpowiedź Zgodnie z powyższą odpowiedzią litera e) z zapisu wzoru umowy przyjmuje oznaczenie jako litera „d”.

95. modyfikacja zapisu umowy w § 8 ust. 2

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 8 ust. 2 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zmianę słów „...od daty zgłoszenia reklamacji” na „...od dnia uznania reklamacji”.

Odpowiedź Zamawiający zmienia istniejący zapis w § 8 ust. 2 projektu umowy na zapis:

Wykonawca zobowiązany jest do rozpatrzenia reklamacji w terminie 5 dni roboczych od daty jej zgłoszenia. Brak stanowiska Wykonawcy w powyższym terminie, Zamawiający odczyta jako uznanie reklamacji.

96. Sposób składania faktury

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, że wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

Odpowiedź została udzielona w punkcie 90.

97. Pakietu numer 26 poz. 1,2,3,4

Czy Zamawiający w pakiecie 26 w pozycji 1,2,3,4 ma na myśli i wymaga materiał hemostatyczny zbudowany ze 100% regenerowanej, oksydowanej celulozy o działaniu bakteriobójczym i mający zastosowanie w profilaktyce zakażenia pola operowanego - udokumentowane jako dowód: prospektywnym, randomizowanym badaniem klinicznym in vivo z udziałem ludzi, oraz działanie bakteriobójcze udokumentowane badaniem przedklinicznymi in vitro, które dostarczone jako dowód -poprzez niskie pH 2,5-3,5 w kontakcie z krwią po 24 h- eliminują na poziomie 99,9% szczepy bakterii: MRSA, MRSE, PRSP, VRE, Pseudomonas aeruginosa. Zawartość grupy karboksylowej 18-21%?

Odpowiedź: Pozostają zapisy SWZ

98. pakiet 4, poz. 1-5

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania dokumentu potwierdzającego walidację procesu sterylizacji, ponieważ raport walidacji dotyczy konkretnej partii? Ponadto nie jest to dokument wskazujący na dopuszczenie produktu do obrotu.

Odpowiedź: Dokument przedstawiany będzie na żądanie Zamawiającego.

99. Pytanie:

Wnosimy do Zamawiającego o odstąpienie od zaoferowania wyrobów sterylizowanych wyłącznie w parze wodnej i dopuszczenie wyrobów sterylizowanych innymi metodami m.in. tlenkiem etylenu, , które zgodnie z obowiązującym prawem spełniają normy tzw. opatrunków inwazyjnych oraz chirurgicznych. Dopuszczenie innych metod sterylizacji zapewni zachowanie uczciwej konkurencji oraz równego traktowania wykonawców zgodnie z zapisami ustawy PZP dotyczącymi opisu przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź: Pozostają zapisy SWZ.

100. Pakiet 5, poz. 1-3:

Czy zamawiający dopuści brzegi zwijane do środka z dwóch stron?

Odpowiedź: Sposób zawijania w sposób wyczerpujący opisany został w SWZ.

101. pakiet 4, poz. 1-3

Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie 'a 3 szt. w blistrze x 25 szt. blisterów, z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

Odpowiedź: Opakowanie jednostkowe – jałowe dotyczy 3 szt. Sposób pakowania dowolny z przeliczeniem.

102. pakiet 5, poz. 1-3

Czy zamawiający dopuści brzegi zwijane do środka z dwóch stron?

Odpowiedź: Sposób zawijania w sposób wyczerpujący opisany został w SWZ.

103. pakiet 5, poz. 1-4

Czy zamawiający dopuści wyroby z gazy sklasyfikowane w klasie I reg.4? Wyroby, które są przedmiotem oferty są produktami niesterylnymi, w związku z tym nie używa się ich w zabiegach medycznych wysokiego ryzyka i nie zachodzi potrzeba, aby były sklasyfikowane w klasie II a reg.7.

Odpowiedź: Produkt przeznaczony do sterylizacji. Pozostają zapisy SWZ.

Treść wyjaśnień jest obowiązująca i musi być uwzględniona przez Wykonawców przy sporządzaniu oferty.