



Warszawa, dnia 11 sierpnia 2021 roku

ODPOWIEDZI NA PYTANIA WYKONAWCÓW

Dotyczy: postępowania pn. „Dostawa wyrobów medycznych, sprzętu jednorazowego użytku, w tym: kompresy gazowe jałowe, sterylne obłożenie, jałowe kombinezony ochronne, testy paskowe, elastyczne opatrunki, wężyki pompy, maski tlenowe, kaniule, rękawice, strzykawki, i inne - znak sprawy: 20/PN/2021/ES (ID 486383)

Zamawiający, Narodowy Instytut Geriatrii, Reumatologii i Rehabilitacji w Warszawie działając na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy z dnia z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 2019 z późn. zm.) zwanej dalej Ustawą, informuje, iż wpłynęły pytania od Wykonawców, na które Zamawiający udziela następujących wyjaśnień i dokonuje zmian postanowień SWZ:

Pytanie nr 1– dotyczy Zadania nr 3,

Zwracam się do Zamawiającego o dopuszczenie w **zadaniu nr 3** kombinezonu ochronnego z kapturem oraz zintegrowanymi ochraniaczami na obuwiu, reszta parametrów zgodnie ze SWZ. Co pozwoli obniżyć cenowo ofertę

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 2– dotyczy Zadania nr 13, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych dwuświatłowy wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką zakończoną końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 6Fr o długości 20cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora 18G x 7cm (1,25mm x 7cm), strzykawka o pojemności 5ml, skalpel #11, prowadnica z Nitinolu typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm umieszczona w pochewce w kształcie koła z płaskim mechanizmem umożliwiającym wprowadzenie prowadnika jedną ręką, kabel umożliwiający identyfikację położenia cewnika przy pomocy EKG, rozszerzacz naczyniowy 8Fr (2,1mm) x 12cm, korki zabezpieczające w ilościach odpowiadających kanałom cewnika oraz mocowanie cewnika typu „motylek”. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 3 – dotyczy Zadania nr 13, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych dwuświatłowy wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką zakończoną końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 7Fr o długości 15cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora 18G x 7cm (1,25mm x 7cm), strzykawka o pojemności 5ml, skalpel #11, prowadnica z Nitinolu typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm umieszczona w pochewce w kształcie koła z płaskim mechanizmem

umożliwiający wprowadzenie przewodnika jedną ręką, kabel umożliwiający identyfikację położenia cewnika przy pomocy EKG, rozszerzacz naczyniowy 8Fr (2,1mm) x 12cm, korki zabezpieczające w ilościach odpowiadających kanałom cewnika oraz mocowanie cewnika typu „motylek”. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 4– dotyczy Zadania nr 3, pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kombinezonów z kapturem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem, że kombinezony są przeznaczone do pracy z cytostatykami.

Pytanie nr 5– dotyczy Zadania 21, pozycja 1-4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek 2-cz z rozszerzoną skalą: 2-3ml; 5-6ml; 10-12ml; 20-24ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 6– dotyczy Zadania 1, pozycja 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki do tbc 0,45x13mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 7– dotyczy Zadania 6, pozycja 1; 1.1; 2; 2.1; 3; 3.1; 4;4.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunków w opakowaniach a`10 sztuk z jednoczesnym przeliczeniem, zamawianej ilości na opakowania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 8– dotyczy Zadania 6, pozycja 1.3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunków w opakowaniach a`5 sztuk z jednoczesnym przeliczeniem, zamawianej ilości na opakowania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 9– dotyczy Zadania nr 7

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania przyrządu do aspiracji płynów z butelek bez zastawki i zatyczki, z zaworem pełniącym funkcję tożsamą co zastawka, wyposażonego w filtr bakteryjny 0,2 µm. Jest to parametr lepszy od opisanego w SWZ, o mniejszych porach membrany, zatem zatrzymujący znacznie więcej ewentualnych zanieczyszczeń, niż filtr 0,45 µm.

W razie niedopuszczenia ww. przyrządu prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów, wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 10– dotyczy Zadania nr 7

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania przyrządu do aspiracji płynów z butelek bez zastawki, wyposażonego w filtr bakteryjny 0,2 µm. Jest to parametr lepszy od opisanego w SWZ, o mniejszych porach membrany, zatem zatrzymujący znacznie więcej ewentualnych zanieczyszczeń, niż filtr 0,45 µm.

W razie niedopuszczenia ww. przyrządu prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów, wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 11- dotyczy Zadania nr 17

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania dren o długości 4,25m.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 12- dotyczy Zadania nr 5

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym (obecnym na liście wyrobów refundowanych publikowanej przez MZ)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza paski nie będące na liście refundacyjnej.

Pytanie nr 13- dotyczy Zadania nr 5

Czy Zamawiający wymaga aby termin przydatności pasków testowych do użycia wynosił 12 miesięcy od pierwszego otwarcia fiolki, niezależnie od miejsca, w którym paski są przechowywane?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 14- dotyczy Zadania nr 5

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie pasków testowych, które ani na opakowaniu zewnętrznym, ani na etykiecie fiolki z paskami nie podają konkretnej informacji dotyczącej terminu przydatności pasków do użycia po pierwszym otwarciu fiolki?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 15- dotyczy Zadania nr 5

Czy Zamawiający dopuści paski testowe, których instrukcje i opakowania handlowe zawierają rozbieżne informacje dotyczące dopuszczalnego zakresu temperatury przechowywania pasków testowych?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 16- dotyczy Załącznika nr 3 (WZÓR UMOWY)

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w §5 ust 7 oraz §1 ust. 8 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zmianę słów „... roboczych od otrzymania reklamacji” na „...od dnia uznania reklamacji”.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 17- dotyczy Załącznika nr 3 (WZÓR UMOWY)

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przysłej umowy w zakresie zapisów § 8 ust. 1:

1. Wykonawca zobowiązany jest do zapłacenia kar umownych, w zakresie zadania, w przypadku:

1) zwłoki w wykonaniu przedmiotu umowy (§5 ust.1) oraz zwłoki w stosunku do terminu o którym mowa w § 3 ust. 2 **0,5%** wartości brutto niezrealizowanej **części** dostawy za każdą rozpoczętą godzinę niedotrzymania terminu, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej części dostawy.**

2) odstąpienia od umowy przez Wykonawcę z przyczyn nie leżących po stronie Zamawiającego w wysokości 10% **niezrealizowanej** kwoty wynagrodzenia **brutto dla danego zadania.**

3) odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w wysokości 10% **niezrealizowanej** kwoty wynagrodzenia **brutto** dla danego zadania w zakresie którego następuje odstąpienie.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisów umowy.

W związku z powyższym Zamawiający dokonuje modyfikacji dla stron postanowień treści umowy, dotyczy zapisów §8 ust. 1 pkt. 1-3)

BYŁO:

- 1) zwłoki w wykonaniu przedmiotu umowy (§5 ust.1) oraz zwłoki w stosunku do terminu o którym mowa w § 3 ust. 2 w wysokości 1% wartości brutto niezrealizowanej dostawy za każdy rozpoczęty dzień zwłoki,
- 2) odstąpienia od umowy przez Wykonawcę z przyczyn nie leżących po stronie Zamawiającego w wysokości 10% całkowitej kwoty wynagrodzenia,
- 3) odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w wysokości 10% całkowitej kwoty wynagrodzenia.

JEST PO MODYFIKACJI:

1. Wykonawca zobowiązany jest do zapłacenia kar umownych, w zakresie zadania, w przypadku:

- 1) zwłoki w wykonaniu przedmiotu umowy (§5 ust.1) oraz zwłoki w stosunku do terminu o którym mowa w § 2 ust. 4 0.5% wartości brutto niezrealizowanej części dostawy odpowiednio za każdy dzień lub rozpoczętą godzinę niedotrzymania terminu, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej części dostawy.
- 2) odstąpienia od umowy przez Wykonawcę z przyczyn nie leżących po stronie Zamawiającego w wysokości 10% niezrealizowanej kwoty wynagrodzenia brutto dla danego zadania.
- 3) odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w wysokości 10% niezrealizowanej kwoty wynagrodzenia brutto dla danego zadania w zakresie którego następuje odstąpienie.

Pytanie nr 18- dotyczy Zadania 7, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do wielokrotnego aspirowania płynów i leków z filtrem powietrza 0,1 µm oraz z filtrem płynu 5 µm bez zastawki bezzwrotnej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 19- dotyczy Zadania 10, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści oznaczenie rozmiaru w postaci nadruku z przodu fartucha oraz kolorowej lamówki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 20- dotyczy Zadania 10, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści owinięcie w serwetę włókninową?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 21- dotyczy Zadania 10, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści 2 ręczniki w rozmiarze 30x30cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 22- dotyczy Zadania 10, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch oznaczony tylko literowo, o następujących długościach: M - 124cm, L - 128cm, XL - 138cm, XXL - 157cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 23- dotyczy Zadania 10, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści oznaczenie rozmiaru w postaci nadruku z przodu fartucha oraz kolorowej lamówki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 24- dotyczy Zadania 10, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści owinięcie w serwetę włókninową?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 25- dotyczy Zadania 10, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści 2 ręczniki w rozmiarze 30x30cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 26- dotyczy Zadania 10, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści fartuch oznaczony tylko literowo, o następujących długościach:
M - 124cm, L - 128cm, XL - 138cm, XXL - 157cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 27- dotyczy Zadania 10, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści fartuch wykonany z włókniny typu spunlance 68g/m² posiadający nieprzemakalne wzmocnienie (włóknina polipropylenowa + folia PE) w części przedniej i na rękawach o gramaturze 40g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 28- dotyczy Zadania 10, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści bluzę wykonaną z włókniny bawełnopodobnej o gramaturze 47g/m², z rękawem wszytym standardowo na prosto oraz dołem bluzy bez ściągacza, pozostałe parametry zgodne z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 29- dotyczy Zadania 10, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści komplet chirurgiczny wykonany z włókniny bawełnopodobnej o gramaturze 47g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 30- dotyczy Zadania 10, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści bluzę z rękawem wszytym standardowo na prosto, dekolt wyposażony z przodu w zapięcie na biały nap, 3 duże kieszenie (2 na dole bluzy i 1 na piersi)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 31- dotyczy Zadania 10, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści spodnie wyposażone w 1 dużą kieszeń zapinaną na nap?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 32- dotyczy Zadania 10, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści bluzę i spodnie pakowane osobno?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 33- dotyczy Zadania 10, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści komplet chirurgiczny dostępny w rozmiarach S-XXL?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 34– dotyczy Zadania 10, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści komplet chirurgiczny wykonany z włókniny typu SMS o gramaturze 35g/m²?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 35– dotyczy Zadania 10, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści komplet chirurgiczny posiadający bluzę z rękawem wszytym standardowo na prosto oraz spodnie bez kieszeni?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 36– dotyczy Zadania 10, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści komplet chirurgiczny posiadający bluzę z 3 kieszeniami, z czego wszystkie są jednokomorowe?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 37– dotyczy Zadania 15, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley'a w rozmiarze:

- CH 10 Balon 3-5 ml,
- CH 12-22 z balonem 5-10ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 38– dotyczy Zadania 15, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foleya z dwoma otworami?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 39– dotyczy Zadania nr 21, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek za opakowania a'50 szt. z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 40– dotyczy Zadania nr 21, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści strzykawki do gazometrii 2,3ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 41– dotyczy Zadania nr 21, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści strzykawki do tuberkuliny z igłą 0,45 x 13mm z osobno pakowaną igłą?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 42– dotyczy Zadania nr 21, pozycja 16

Czy Zamawiający dopuści igły transferowe w opakowani a'150?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 43– dotyczy Zadania nr 23, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wyceną maseczek chirurgicznych za opakowanie a'50szt z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 44– dotyczy Zadania nr 24, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści baseny pakowane a'120 szt. bez przeliczania ilości opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 45- dotyczy Zadania nr 24, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści pokrywy do basenu w opakowaniu a'400?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 46- dotyczy Zadania nr 16

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie prześcieradeł pakowanych po 20 szt.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 47- dotyczy Zadania nr 5

Czy Zamawiający dopuści paski zawierające dwie fiołki po 50 szt. w każdym opakowaniu (w sumie 100 szt. w opakowaniu) z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 48- dotyczy Zadania nr 5

Czy Zamawiający będzie wymagał załączenia badania i certyfikatu, że system posiada dokładność pomiaru spełniającą normę EN ISO:15197:2013?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 49- dotyczy Zadania nr 5

Czy Zamawiający będzie wymagał technologii zabezpieczenia przed wpływem 200 substancji interferujących, zakłócających dokładność pomiaru?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 50- dotyczy Zadania nr 5

Czy Zamawiający będzie wymagał, aby pobieranie krwi przez zasysanie było po całej szerokości paska, dzięki czemu można nanosić kroplę krwi w dowolnym miejscu na końcówce paska testowego, co znacznie ułatwi pracę personelu w placówce?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 51- dotyczy Zadania nr 5

Czy Zamawiający dopuści system, przy wielkość próbki 0,6 µl?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 52- dotyczy Zadania nr 5

Czy zamawiający będzie wymagał czasu pomiaru : mniej niż 4 sekundy?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 53- dotyczy Zadania nr 5

Czy Zamawiający, jako Szpital, będzie wymagał, aby system dawał możliwości badania krwi włóscinkowej, żylniej, tętnicznej i noworodkowej?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 54- dotyczy Załącznika nr 2 do SWZ, Zadania nr 2, pozycja 1.

Prosimy o dopuszczenie zestawu do artroskopii stawu barkowego wykonanego z dwuwarstwowej pełnobarierowej włókniny (film polietylenowy + hydrofilowa warstwa włókniny polipropylenowej) z dodatkowym obszarem wzmocnień o chłonności całkowitej (obszar niewzmocniony ok. ≤ 156 ml/m², obszar wzmocniony ok. ≤ 386 ml/m²), serwety na stolik narzędziowy i Mayo o gramaturze 90 g/m², posiadających w swoim składzie:

- 1 serweta na stolik narzędziowy o wymiarach 150cm x 190cm

- 1 serweta do artroskopii stawu barkowego z workiem do zbiórki płynów, o wymiarach 225 x 400cm i samouszczelniającym się otworem \varnothing 12cm,
 - 2 ręczniki celulozowe
- Opakowanie handlowe: 4 szt. pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 55– dotyczy Załącznika nr 2 do SWZ, Zadania nr 2, pozycja 2.

Prosimy o dopuszczenie zestawu do artroskopii stawu kolanowego wykonanego z dwuwarstwowej pełnobarierowej włókniny (film polietylenowy + hydrofilowa warstwa włókniny polipropylenowej) o chłonności warstwy zewnętrznej ok. \leq 156 ml/m², serwety na stolik narzędziowy i Mayo o gramaturze 90 g/m², posiadających w swoim składzie:

- 1 serweta na stolik narzędziowy o wymiarach 150cm x 190cm
 - 1 serweta pomocnicza o wymiarach 150cm x 190cm
 - 2 ręczniki celulozowe
- pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 56– dotyczy Załącznika nr 2 do SWZ, Zadania nr 2, pozycja 3.

Prosimy o dopuszczenie zestawu do chirurgii biodra wykonanego z dwuwarstwowej pełnobarierowej włókniny (film polietylenowy + hydrofilowa warstwa włókniny polipropylenowej) z dodatkowym obszarem wzmocnień o chłonności całkowitej (obszar niewzmocniony ok. \leq 156 ml/m², obszar wzmocniony ok. \leq 386 ml/m²), serwety na stolik narzędziowy i Mayo o gramaturze 90 g/m², posiadających w swoim składzie:

- 1 serweta na stolik narzędziowy o wymiarach 150cm x 190cm
- 2 serweta samoprzylepna w wycięciu U (6,5 x 95cm) wzmocniona o wymiarach 200 x 260cm, pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 57– dotyczy Załącznika nr 2 do SWZ, Zadania nr 2, pozycja 4.

Prosimy o dopuszczenie zestawu do zabiegów na kończynie wykonanego z dwuwarstwowej pełnobarierowej włókniny (film polietylenowy + hydrofilowa warstwa włókniny polipropylenowej) z dodatkowym obszarem wzmocnień z włókniny wiskozowej o gramaturze 135 g/m² i chłonności całkowitej (obszar niewzmocniony ok. \leq 156 ml/m², obszar wzmocniony ok. \leq 715 ml/m²), serwety na stolik narzędziowy i Mayo o gramaturze 90 g/m², posiadających w swoim składzie:

- 1 serweta na stolik narzędziowy o wymiarach 150cm x 190cm
 - 1 serweta nieprzylepna o wymiarach 150cm x 190cm
- pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 58– dotyczy Załącznika nr 2 do SWZ, Zadania nr 2, pozycja 5.

Prosimy o dopuszczenie zestawu do dłoni/stopy wykonanego z dwuwarstwowej pełnobarierowej włókniny (film polietylenowy + hydrofilowa warstwa włókniny polipropylenowej) z dodatkowym obszarem wzmocnień o chłonności całkowitej (obszar niewzmocniony ok. \leq 156 ml/m², obszar wzmocniony ok. \leq 386 ml/m²), serwety na stolik narzędziowy i Mayo o gramaturze 90 g/m², posiadających w swoim składzie:

- 1 serweta na stolik narzędziowy o wymiarach 150cm x 190cm
 - 1 serweta do obłożenia dłoni/stopy wzmocniona z samouszczelniającym się otworem \varnothing 3cm i wymiarach 245 x 320cm
 - 1 serweta nieprzylepna PE o wymiarach 150cm x 200cm
- + dodatkowo 1 uchwyt velcro o wymiarach 2 x 23cm

pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 59- dotyczy Załącznika nr 2 do SWZ, Zadania nr 2, pozycja 6.

Prosimy o dopuszczenie zestawu do chirurgii kręgosłupa wykonanego z dwuwarstwowej pełnobarierowej włókniny (film polietylenowy + hydrofilowa warstwa włókniny polipropylenowej) z dodatkowym obszarem wzmocnień o chłonności całkowitej (obszar niewzmocniony ok. ≤ 156 ml/m², obszar wzmocniony ok. ≤ 386 ml/m²), serwety na stolik narzędziowy i Mayo o gramaturze 90 g/m², pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 60- dotyczy Załącznika nr 2 do SWZ, Zadania nr 2, pozycje 7 - 10.

Prosimy o dopuszczenie serwet wykonanych z dwuwarstwowej pełnobarierowej włókniny (film polietylenowy + hydrofilowa warstwa włókniny polipropylenowej) o chłonności warstwy zewnętrznej ok. ≤ 156 ml/m², , pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 61- dotyczy Załącznika nr 2 do SWZ, Zadania nr 2, pozycja 9

Prosimy o dopuszczenie serwety samoprzylepnej pakowanej w opakowania handlowe po 90 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 62- dotyczy Załącznika nr 2 do SWZ, Zadania nr 2, pozycja 10

Prosimy o dopuszczenie serwety nieprzylepnej pakowanej w opakowania handlowe po 16 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 63- dotyczy Załącznika nr 2 do SWZ, Zadania nr 2, pozycja 11

Prosimy o dopuszczenie serwety do nakrycia stolika Mayo o gramaturze całkowitej 90g/m² i pakowanej w opakowania handlowe po 25 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 64- dotyczy Załącznika nr 2 do SWZ, Zadania nr 2, pozycje 12, 13

Prosimy o dopuszczenie kieszeni samoprzylepnych pakowanych w opakowania handlowe po 45 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 65- dotyczy Załącznika nr 2 do SWZ, Zadania nr 2, pozycja 15

Prosimy o dopuszczenie taśmy samoprzylepnej włókninowej pakowanej w opakowania handlowe po 115 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 66- dotyczy Załącznika nr 2 do SWZ, Zadania nr 2, pozycja 19.

Prosimy o dopuszczenie zestawu do cementu kostnego o poniższym składzie:

1 x miska plastikowa ze szpatułką do cementu kostnego 12 x 6cm, 500 ml,

1 x serweta na stół narzędziowy dwuwarstwowa (opakowanie zestawu) o wymiarach 75cm x 75cm.

Opakowanie handlowe: 24 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 67- dotyczy Załącznika nr 2 do SWZ, Zadania nr 2, pozycja 20

Prosimy o dopuszczenie fartuchów wykonanych z włókniny typu SMS pakowanych: M – 36 szt; (L, XL, XXL) – 32 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 68- dotyczy Załącznika nr 2 do SWZ, Zadania nr 2, pozycja 21

Prosimy o dopuszczenie fartuchów wykonanych z włókniny typu SMS oraz w rozmiarze XXL o długości 177cm (odpowiednik rozmiaru XXXLL).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 69- dotyczy Załącznika nr 2 do SWZ, Zadania nr 2, pozycja 23

Prosimy o wyłączenie tej pozycji z całości Zadania i utworzenia z niej odrębnego przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 70- dotyczy Załącznika nr 2 do SWZ, Zadania nr 2, pozycja 26

Prosimy o dopuszczenie asortymentu sklasyfikowanego jako środek ochronny indywidualnej i opodatkowanego stawką podatku VAT 23%.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 71- dotyczy Załącznika nr 2 do SWZ, Zadania nr 2, pozycja 27

Prosimy o dopuszczenie serwet gazowych posiadających wszytych w brzeg serwety element kontrastujący w postaci (pvc chipa) i tasiemką, pozostałe parametry spełnione.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 72- dotyczy Załącznika nr 2 do SWZ, Zadania nr 2, Pozycja 31

Prosimy o dopuszczenie asortymentu sklasyfikowanego jako wyrób higieniczny i opodatkowanego stawką podatku VAT 23%.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 73- dotyczy Załącznika nr 2 do SWZ, Zadania nr 2, pozycja 32

Prosimy o dopuszczenie zestawu uniwersalnego wzmocnionego wykonanego z dwuwarstwowej pełnobarierowej włókniny (film polietylenowy + hydrofilowa warstwa włókniny polipropylenowej) z dodatkowym obszarem wzmocnień o chłonności całkowitej (obszar niewzmocniony ok. ≤ 156 ml/m², obszar wzmocniony ok. ≤ 386 ml/m²), serwety na stolik narzędziowy i Mayo o gramaturze 90 g/m², posiadających w swoim składzie:

- 1 x serweta na stolik narzędziowy o wymiarach 150cm x 190cm
- 1 x samoprzylepna serweta operacyjna o wymiarach 200cm x 200cm
- 2 x serwetę samoprzylepną operacyjną o wymiarach 75cm x 90cm posiadającą wzmocnienie o wymiarach min. 36 x 90cm , opakowanie handlowe: 7 szt. pozostałe parametry i skład zestawu bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 74- dotyczy Załącznika nr 3 (WZÓR UMOWY)

Czy Zamawiający dopuści możliwość zmiany zapisów wzoru umowy § 8 ust. 1. pkt. 2. - na następujące:

Wykonawca zobowiązany jest do zapłacenia kar umownych, w zakresie zadania, w przypadku:

- 1) odstąpienia od umowy przez Wykonawcę z przyczyn nie leżących po stronie Zamawiającego w wysokości **10%** niezrealizowanej części umowy.

- czy Zamawiający dopuści możliwość zmiany zapisów wzoru umowy

§ 8 ust. 1. pkt. 3. – na następujące:

Wykonawca zobowiązany jest do zapłacenia kar umownych, w zakresie zadania, w przypadku:

- 2) odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w wysokości **10%** niezrealizowanej części umowy.

- czy Zamawiający dopuści możliwość zmiany zapisów wzoru umowy

§ 8 ust. 2. – na następujące:

Łączna wysokość kar umownych nie przekroczy 10% wartości umowy.

Odpowiedź: Zamawiający udzielił odpowiedzi na pytanie 17.

Pytanie nr 75– dotyczy Załącznika nr 1 do SWZ Formularz ofertowy, pkt. 11

„Osoby uprawnione do kontaktowania się w sprawach wykonania przedmiotu umowy ze strony Wykonawcy:”

Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na podanie nazwy działu lub stanowiska osób wyznaczonych do kontaktów w sprawie realizacji przedmiotu umowy.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza na podanie nazwy działu lub stanowiska osób wyznaczonych do kontaktów w sprawie realizacji przedmiotu umowy. (Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga)

Pytanie nr 76– dotyczy Załącznika nr 3 do SWZ, (WZÓR UMOWY) § 2 ust. 4

Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na dostarczenie przedmiotu umowy w termin 24 godzin **licząc w dni robocze**. Prośbę motywujemy tym, że naszym zdaniem powyższy zapis powinien być tożsamy odnośnie warunków realizacji z terminem dostaw częściowych określonym w §5 ust. 1 tj. 4 dni **robocze**. Jeżeli Zamawiający wyrazi zgodę to uprzejmie prosimy o zmodyfikowanie zapisów umowy i dopisanie zapisu „licząc w dni robocze”.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 77– dotyczy Załącznika nr 3 do SWZ, (WZÓR UMOWY) §2 ust. 7 i §5 ust.2

Uprzejmie prosimy o określenie, gdzie mają być dostarczane zamówienia częściowe. W §2 ust. 7 jest podane „Apteka Szpitalna”, a w §5 ust.2 jest wpisany „magazyn apteczny”. Prosimy o modyfikację zapisów umowy w powyższym zakresie.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ, to jest to samo miejsce.

Pytanie nr 78– dotyczy Załącznika nr 3 do SWZ, (WZÓR UMOWY) §5 ust. 1

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o odstąpienie od możliwości składania zamówień telefonicznie. W rozmowie telefonicznej trudno jest zweryfikować osobę dzwoniącą co do jej upoważnienia do składania zamówień w imieniu placówki. Pisemne złożenie zamówienia jest również dokumentem łatwiejszym do zweryfikowania w przypadku spraw spornych lub reklamacji.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 79– dotyczy Załącznika nr 3 do SWZ, (WZÓR UMOWY) §5 ust.3

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie co miał na myśli powołując się na § 10 ust. 1 pkt 6?

Odpowiedź: Zamawiający dokonuje modyfikacji zapisów §5 ust. 3)

BYŁO:

1. Dopuszcza się zmianę wielkości opakowań, gdy wystąpią okoliczności, o których mowa w §10 ust. 1 pkt 6, a Zamawiający wyrazi na to zgodę w formie pisemnej.

JEST:

- 1. Dopuszcza się zmianę wielkości opakowań, gdy wystąpią okoliczności, o których mowa w §11 ust. 2 pkt 8, a Zamawiający wyrazi na to zgodę w formie pisemnej.**

Pytanie nr 80- dotyczy Załącznika nr 3 do SWZ, (WZÓR UMOWY) §8 ust.1 pkt 1)

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie co miał na myśli powołując się na § 3 ust. 2?

Odpowiedź: Patrz odpowiedź na pytanie nr 17

Pytanie nr 81- dotyczy Załącznika nr 3 do SWZ, (WZÓR UMOWY) §8 ust.8

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie co miał na myśli powołując się na ust. 5? Jednocześnie uprzejmie prosimy o modyfikację w/w zapisu „... Zamawiający nalicza kary za opóźnienie do dnia, w którym niezwłocznie poinformował Wykonawcę niniejszej umowy o skorzystaniu z prawa dokonania zakupu u innego dostawy, ale nie później niż w ciągu 14 dni”.

Odpowiedź: Zamawiający dokonuje modyfikacji

BYŁO:

- 8. W przypadku, o którym mowa w ust. 5, Zamawiający nalicza kary za opóźnienie do dnia, w którym poinformował Wykonawcę niniejszej umowy o skorzystaniu z prawa dokonania zakupu u innego dostawcy.**

JEST:

8. W przypadku, o którym mowa w ust. 6, Zamawiający nalicza kary za opóźnienie do dnia, w którym poinformował Wykonawcę niniejszej umowy o skorzystaniu z prawa dokonania zakupu u innego dostawcy.

W pozostałym zakresie nie wyraża zgody na wnioskowaną zmianę.

Pytanie nr 82- dotyczy Załącznika nr 3 do SWZ, (WZÓR UMOWY) §5 ust.8

Prosimy Zamawiającego o w/w zapisie dodać słowo „robocze”, a cały zapis będzie brzmiał „Wykonawca zobowiązany jest uzupełnić braki towaru stwierdzonego podczas dostawy w czasie nie dłuższym niż w następnym dniu roboczym.”

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 83 - dotyczy: Załącznik nr 3 do SWZ, (WZÓR UMOWY) § 8, ust. 1

Prosimy Zamawiającego o modyfikację zapisów projektu umowy w taki sposób, aby kary umowne były naliczane od wartości netto towaru. VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągnięte przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 84- dotyczy: Załącznik nr 3 do SWZ, (WZÓR UMOWY) § 8, ust. 1, pkt. 1

Przyjęto się, że na rynku wyrobów medycznych, że kara umowna za niedostarczenie zamówionego asortymentu w wyznaczonym terminie jest w granicach 0,1 – 0,2 % za każdy dzień zwłoki. Zadaniem kar umownych winno być skuteczne zmotywowanie i skłonienie kontrahenta do prawidłowego wykonania umowy, a nie do zniechęcenia do udziału w zamówieniach publicznych. W związku z powyższym prosimy Zamawiającego do obniżenia kary umownej do poziomu 0,5%.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 85 – Dotyczy: Załącznik nr 3 do SWZ (WZÓR UMOWY)

Prosimy Zamawiającego o dodanie następującego punktu do projektu umowy:

„W trakcie obowiązywania umowy strony dopuszczają zmianę ceny w przypadku ustawowej zmiany stawki podatku VAT, przy czym zmianie ulegnie wyłącznie cena brutto, cena netto pozostanie bez zmian”.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 86- dotyczy: Załącznik nr 2 do SWZ – Formularz asortymentowo-cenowy, zadanie 8

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, aby zaoferowane materiały eksploatacyjne były w pełni kompatybilne z urządzeniem CT motion i nie spowodują usterek w jego działaniu ani nie będą powodem uszkodzenia i jednocześnie są zgodne z instrukcją używania wstrzykiwacza.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 87- dotyczy Załącznika nr 2 do SWZ – Formularz asortymentowo-cenowy, zadanie nr 8

Czy Zamawiający wymaga, aby wężyki były zatwierdzone przez producenta wstrzykiwacza automatycznego będącego własnością Zamawiającego? Zgodnie z instrukcją obsługi urządzenia: „Stosowanie kombinacji lub systemów wężyków, które nie są dopuszczone przez firmę ulrich medical, zagraża bezpieczeństwu pacjenta i/lub użytkownika oraz nienagannemu działaniu wstrzykiwacza. (...) Imitacje i inne fabrykaty nie są zaprojektowane dla wstrzykiwacza ani nie są sprawdzone do stosowania ze wstrzykiwaczem” (Instrukcja obsługi wersja: R13.2/2018-09 Rozdział 4 Informacje dotyczące bezpieczeństwa).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 88- dotyczy Załącznik nr 2 do SWZ – Formularz asortymentowo-cenowy, zadanie 8

Prosimy Zamawiającego o informacje czy nie doszło do oczywistej omyłki w kolumnach C, D i E – jednostka miary, ilości sztuk i ceny jedn. netto. Jeśli Zamawiający miał na myśli jednostkę miary sztuki, prosimy o stosowną modyfikację w formularzu cenowym.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nastąpiła omyłka pisarska, w związku z powyższym dokonuje modyfikacji w Formularzu Asortymentowo-Cenowy, dla Zadania nr 8

W Załączniku nr 2 do SWZ (Zadanie nr 8) w kolumnie nr 3 dokonuje modyfikacji:

BYŁO:

Jedn. miary

19,5 ml

JEST:

Jedn. miary

opak.

W Załączniku nr 2 do SWZ (Zadanie nr 8) w kolumnie nr 4 dokonuje modyfikacji:

BYŁO:

Ilość sztuk.

opak

JEST:

Ilość
290

W Załączniku nr 2 do SWZ (Zadanie nr 8) w kolumnie nr 5 dokonuje modyfikacji:

BYŁO:

Cena jedn. netto

290

JEST:

Cena jedn. netto

Zamawiający wraz z odpowiedziami załącza zmodyfikowany formularza.

Pytanie nr 89– dotyczy Załącznik 2 do SWZ, Formularz asortymentowo-cenowy, zadanie 8

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, aby zaoferowane wężyki pompy dla wstrzykiwacza kontrastu były w pełni kompatybilne z urządzeniem CT Motion firmy ulrich.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 90– dotyczy Załącznik 2 do SWZ, Formularz asortymentowo-cenowy, zadanie 8

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że wymaga, aby informacja o braku ftalanów (DEHP) była potwierdzona w oryginalnej instrukcji obsługi materiałów eksploatacyjnych.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 91– dotyczy Załącznik 2 do SWZ, Formularz asortymentowo-cenowy, zadanie 25

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, aby zaoferowane materiały eksploatacyjne nie spowodowały usterek w jego działaniu i nie będą powodem jego uszkodzenia oraz że są zgodne z instrukcją używania wstrzykiwacza.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 92– dotyczy Załącznik 2 do SWZ, Formularz asortymentowo-cenowy, zadanie 25

Czy Zamawiający wymaga, aby wężyki były zatwierdzone przez producenta wstrzykiwacza automatycznego będącego własnością Zamawiającego? Zgodnie z instrukcją obsługi urządzenia: „Stosowanie kombinacji lub systemów wężyków, które nie są dopuszczone przez firmę ulrich medical, zagraża bezpieczeństwu pacjenta i/lub użytkownika oraz nienagannemu działaniu wstrzykiwacza. (...) Imitacje i inne fabrykaty nie są zaprojektowane dla wstrzykiwacza ani nie są sprawdzone do stosowania ze wstrzykiwaczem” (Instrukcja obsługi wersja: R13.2/2018-09 Rozdział 4 Informacje dotyczące bezpieczeństwa).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 93– dotyczy Załącznik 2 do SWZ, Formularz asortymentowo-cenowy, zadanie nr 25

Prosimy Zamawiającego o informacje czy nie doszło do oczywistej omyłki w kolumnach D – jednostka miary. Jeśli Zamawiający miał na myśli jednostkę miary „sztuki”, prosimy o stosowną modyfikację w formularzu cenowym. Jednocześnie pragniemy dodać, że w opakowaniu zbiorczym jest 100szt i przy ilości 1000opak. Oznacza to, że Zamawiający będzie miał możliwość wykonania 100 000 badań na rok.

Odpowiedź: Zamawiający wraz z odpowiedziami załącza zmodyfikowany formularza.

Pytanie nr 94– dotyczy Załącznik 2 do SWZ, Formularz asortymentowo-cenowy, zadanie 25

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, aby zaoferowane wężyki pacjenta dla wstrzykiwacza kontrastu były w pełni kompatybilne z urządzeniem CT Motion firmy ulrich.

Odpowiedź: TAK. Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 95– dotyczy Załącznik 2 do SWZ, Formularz asortymentowo-cenowy, zadanie 25

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że wymaga, aby informacja o braku ftalanów (DEHP) była potwierdzona w oryginalnej instrukcji obsługi materiałów eksploatacyjnych.

Odpowiedź: TAK. Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 96– dotyczy Załącznik 2 do SWZ, Formularz asortymentowo-cenowy, zadanie 25

Prosimy Zamawiającego o wprowadzenie wymogu dostarczenia próbek w pakiecie nr 25 (po 1 szt.), aby Zamawiający miał możliwość sprawdzenia czy zaoferowane materiały eksploatacyjne są w pełni kompatybilne z urządzeniem CT motion i nie spowodują usterek w jego działaniu ani nie będą powodem uszkodzenia i jednocześnie są zgodne z instrukcją używania wstrzykiwacza. Jednocześnie uprzejmie prosimy o dokonanie stosownych zmian w SWZ

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 97– dotyczy Zadania 14, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z zaczepem na zacisku rolkowym, bez miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 98– dotyczy Zadania 14, pozycja 1

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania krwi bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 99– dotyczy Zadania 14, pozycja 1

Czy Zamawiający wymaga opakowania papier-folia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 100– dotyczy Zadanie 23, pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 50 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 101– dotyczy Zadanie 15, pozycja 1

Czy Zamawiający w zad 15 poz. 1 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem: Worek do dobowej zbiórki moczu w systemie zamkniętym na 7 dni z bezigłowym portem luer do pobierania próbek, z zastawką antyrefluksyjną, z dwoma filtrami hydrofobowymi i zaworem spustowym obsługiwanym jedną ręką, tylna ściana biała, sterylne pakowany w opakowanie typu folia-papier?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 102- dotyczy Zadanie 15, pozycja 2

Czy Zamawiający w zad 15 poz. 2 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem:

Zestaw zamknięty do pomiaru diurezy godzinowej na 7 dni, zastawka antyrefluksyjna, z portem do pobierania próbek, filtr hydrofobowy, bezigłowy port do pobierania próbek moczu, pakowany w opakowanie typu folia-papier, dren jednoświatłowy, skala linearna, sterylny. Długość drenu 150cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 103- dotyczy Zadanie 15, pozycja 3

Czy Zamawiający w zad 15 poz. 3 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem: Cewnik Foley'a silikonowany pakowany w opakowanie typu folia-papier, balon 3ml dla 10Ch, 5-10 ml dla 12/14Ch oraz 5/15 ml dla 16/22Ch. Rozmiar CH10 - CH22?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 104- dotyczy Zadanie 15, pozycja 3

Czy Zamawiający w zad 15 poz. 3 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem: Cewniki typu Tiemanna z PCV, pakowane pojedynczo. Rozmiar CH12 - CH22?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 105- dotyczy Zadania 19, pozycja 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic o grubości na palcu 0,15-0,16 mm oraz na dłoni 0,13-0,14 mm. Pozostałe wymogi zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 106- dotyczy Rozdziału V SWZ

Wnosimy o modyfikację Rozdziału V SWZ poprzez dookreślenie iż wszystkie przewidziane nim przedmiotowe środki dowodowe będą składane razem z ofertą.

UZASADNIENIE: Wykonawca zwraca uwagę iż zgodnie z treścią art. 107 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2021 r. poz. 1129 ze zm.) powinny być składane wraz z ofertą. Rozwiązanie przewidziane przez Zamawiającego a mające swoje źródło w treści art. 126 w/w ustawy dotyczy wyłącznie podmiotowych a nie przedmiotowych środków dowodowych.

Odpowiedź: Treść w tym zakresie jest jednoznaczna: -Wykonawca winien złożyć ww. przedmiotowe środki dowodowe (wskazane w pkt a i b) wraz z ofertą. W przypadku braku lub złożenia niekompletnych środków przedmiotowych przez Wykonawcę, Zamawiający wezwie do złożenia lub uzupełnienia zgodnie z art. 107 ust. 2

Pytanie nr 107- dotyczy Rozdziału XVI SWZ

Wnosimy o modyfikację Rozdziału XVI SWZ poprzez zwolnienie Wykonawców z wnoszenia wadium w przedmiotowym postępowaniu zgodnie z treścią art. 15va ustawy z dnia 2 marca 2020 r. o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych (Dz.U. 2020 poz. 374, ze zm.).

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 108- dotyczy Załącznik nr 3 (WZÓR UMOWY)

Wnosimy o modyfikację § 1 Załącznika nr 3 do SWZ poprzez dodanie pkt 12 o treści: „Zamawiający zobowiązuje się do zamawiania każdorazowo nie więcej towaru aniżeli iloraz jego ilości wynikającej z umowy i sumy miesięcy na jaki została ona zawarta.”

UZASADNIENIE: Pandemia COVID-19 - w zrozumiały sposób - doprowadziła do nadzwyczajnego, skokowego wzrostu popytu na wyroby medyczne służące jej zwalczaniu, w krótkim czasie prowadząc do wyczerpania - nie tylko posiadanych przez producentów zapasów tychże, lecz również zmniejszenia podaży materiałów niezbędnych do ich dalszej produkcji. Zjawiskom tym towarzyszyły równocześnie, wprowadzane przez kolejne państwa - ograniczenia w przemieszczaniu się i pracy oraz obostrzenia eksportowe dotyczące szerokiego asortymentu wyrobów, komponentów lub materiałów do ich wytwarzania - mające bezpośrednie i niebagatelne przełożenie na zdolności produkcyjne dotychczasowych dostawców wyrobów medycznych, a także trudności w realizacji usług transportowych. W rezultacie, tj. z powodu niedających się przewidzieć, zapobiec, ani przewyciężyć przyczyn - dostępność wyrobów medycznych na światowych rynkach uległa radykalnemu ograniczeniu. Co istotne - z powodu dynamicznego charakteru pandemii, a także jej możliwych nawrotów, nie jest w tym momencie oszacowanie - na jak długo. W kontekście powyższego wprowadzenie do umowy wyżej wskazanego ograniczenia jest niezbędne dla zagwarantowania wszystkim jednostkom odpowiedzialnym za ochronę zdrowia na terytorium RP - odpowiedniego dostępu do niezbędnych wyrobów medycznych."

Odpowiedź: Postanowienia SWZ zostają bez zmian.

Pytanie nr 109- dotyczy Załącznik nr 3 (WZÓR UMOWY)

Wnosimy o modyfikację § 2 pkt 4 Załącznika nr 3 do SWZ poprzez dookreślenie że termin nim przewidziany liczony będzie w dniach roboczych a nie w dniach kalendarzowych.

Odpowiedź: § 2 ust. 4 odnosi się do godzin a nie dni. Postanowienia swz pozostają bez zmian.

Pytanie nr 110- dotyczy Załącznik nr 3 (WZÓR UMOWY)

Wnosimy o modyfikację § 5 pkt 8 i 9 ppkt 2) Załącznika nr 3 do SWZ poprzez wydłużenie terminu nim przewidzianego do 5 dni roboczych.

Odpowiedź: Postanowienia SWZ pozostają bez zmian.

Pytanie nr 111- dotyczy Załącznik nr 3 (WZÓR UMOWY)

Wnosimy o modyfikację § 8 ust. 1 Załącznika nr 3 do SWZ poprzez obniżenie przewidzianych nim kar umownych do wysokości:

- a. 0,5% wartości zamówionego a niedostarczonego towaru za każdy dzień roboczy zwłoki w pkt 1);
- b. 5% wartości niezrealizowanej części umowy w pkt 3);

UZASADNIENIE: Podkreślamy, że Zamawiający kształtując wysokość kar umownych w projekcie umowy powinien mieć na uwadze, że wysokość ta nie powinna prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia Zamawiającego czy naruszenia zasady proporcjonalności, określonej w art. 16 ustawy z dnia 11 września 2019 roku prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2021 r. poz. 1129 ze zm.). Kara umowna jako surogat odszkodowania, powinna zmierzać do naprawienia szkody wyrządzonej zamawiającemu z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania świadczenia niepieniężnego, natomiast nie powinna stanowić dla niego źródła dodatkowego zysku (zob. wyrok Sądu Apelacyjnego w Katowicach z dnia 28 września 2010 r., V ACa 267/10).

Odpowiedź: Patrz odpowiedź na pytanie 17.

Pytanie nr 112- dotyczy Załącznik nr 3 (WZÓR UMOWY)

Wnosimy o wykreślenie § 8 ust. 1 pkt 2) Załącznika nr 3 do SWZ jako umożliwiający obciążenie Wykonawcy karą za okoliczność za którą nie ponosi on odpowiedzialności.

UZASADNIENIE: Zgodnie z Wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 27 marca 2014 r. sygn. akt KIO 487/14, kary umowne zastrzegane w umowach w sprawie zamówienia publicznego winny zmierzać do zabezpieczenia należytego wykonania umowy i pozostawać w związku z zasadniczymi obowiązkami wykonawcy, wynikającymi z przedmiotu zamówienia. Izba uznała

za niedopuszczalne zastrzeżenie kar umownych niezwiązanych z uchybieniami Wykonawcy w wykonaniu przedmiotu zamówienia, wskazując, że stanowią one przekroczenie przysługującego Zamawiającemu uprawnienia do kształtowania postanowień umowy w sprawie zamówienia publicznego.

Odpowiedź: Patrz odpowiedź na pytanie 17.

Pytanie nr 113- dotyczy Załącznik nr 3 (WZÓR UMOWY)

Wnosimy o modyfikację § 8 ust. 4 Załącznika nr 3 do SWZ poprzez dookreślenie iż w okresie obowiązywania stanu zagrożenia epidemicznego albo stanu epidemii ogłoszonego w związku z COVID-19, 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, o której mowa w art. 15r ust. 1, z wynagrodzenia Wykonawcy lub z innych jego wierzytelności, a także nie może dochodzić zaspokojenia z zabezpieczenia należytego wykonania tej umowy, o ile zdarzenie, w związku z którym zastrzeżono tę karę, nastąpiło w okresie obowiązywania stanu zagrożenia epidemicznego albo stanu epidemii.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 114- dotyczy Załącznik nr 3 (WZÓR UMOWY)

Wnosimy o modyfikację § 10 ust. 1 § 11 ust. 1 i § 14 ust. 5 Załącznika nr 3 do SWZ poprzez dodanie do ich treści in fine: „z zastrzeżeniem wyjątków umową przewidzianych.”

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 115- dotyczy Załącznik nr 3 (WZÓR UMOWY)

Wnosimy o modyfikację § 11 Załącznika nr 3 do SWZ poprzez dodanie pkt 12 o treści: „W przypadku zmiany stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia, cena ulegnie zmianie z dniem wejścia w życie aktu prawnego określającego zmianę stawki VAT, z zastrzeżeniem, że zmianie ulegnie wówczas wyłącznie cena brutto, cena netto pozostanie bez zmian. Zmiana umowy w tym przypadku nastąpi automatycznie i nie wymaga formy aneksu.”
UZASADNIENIE: Wysokość stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia jest czynnikiem cenotwórczym, niezależnym do swobodnego uznania i woli Stron. Zmiana stawki podatku VAT następuje bowiem w drodze zmiany właściwej ustawy, w dniu oznaczonym przez ustawodawcę, a Strony nie mogą się uchylać od jej skutków i zobowiązane są ponosić związane z nią koszty w terminach i na zasadach określonych przez ustawodawcę. W ocenie Wykonawcy, w kontekście powyższego, obciążanie Wykonawcy skutkami tejże zmiany lub skutkami ewentualnego opóźnienia w jej wprowadzaniu, tj. brakiem możliwości zmiany ceny brutto w związku ze zmianą stawki VAT, stoi w sprzeczności z przepisami podatkowymi. W związku z powyższym wnosimy o zmianę, jak powyżej.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 116- dotyczy Załącznik nr 3 (WZÓR UMOWY)

Wnosimy o modyfikację § 11 Załącznika nr 3 do SWZ poprzez dodanie pkt 13 o treści: „Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany ceny w przypadku zmiany cen producenta lub w przypadku zmiany w czasie trwania umowy kursu dolara amerykańskiego w stosunku do złotego o co najmniej 5%. W takim przypadku zmiana umowy nastąpi w formie aneksu.”

UZASADNIENIE: Zmiana zaproponowana przez Wykonawcę jest odpowiedzią na czynniki niezależne od Wykonawcy, a mające realny wpływ na cenę wyrobów dostarczanych w ramach umowy przetargowej. Należy podkreślić, że Wykonawca nie powinien być w całości i samodzielnie obciążany ryzykiem zmiany stosunków gospodarczych, a tym samym zobowiązany do realizowania umowy po rażąco niskich cenach.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 117- dotyczy Zadania nr 10, pozycja 1

Prosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania fartucha, który na zewnętrznym opakowaniu posiada cztery etykiety samoprzylepne dla potrzeb dokumentacji zawierające nr katalogowy, LOT, datę ważności oraz dane producenta. Pozostałe wymagania zgodne z OPZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 118- dotyczy Zadania nr 10, pozycja 2

Prosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania fartucha. Gramatura wzmocnienia w części przedniej fartucha i na rękawach min. 40 g/m². Na zewnętrznym opakowaniu posiada cztery etykiety samoprzylepne dla potrzeb dokumentacji zawierające nr katalogowy, LOT, datę ważności oraz dane producenta. Pozostałe wymagania zgodne z OPZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 119- dotyczy Zadania nr 28, pozycja 1

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający dopuści zestawy o tożsamej funkcjonalności i obszarze zastosowania medycznego o poniższych parametrach i składach:

Sterylna obłóżka do zabiegów na dłoń/stopie z akcesoriami, wzmocnione wykonane z laminatu dwuwarstwowego: włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa. Gramatura laminatu podstawowego min.57 g/m². Wokół pola operacyjnego polipropylenowe, dodatkowe łąty chłonne (wzmocnienie). Całkowita gramatura laminatu podstawowego i łąty chłonnej min.109 g/m²

Materiał obłóżki spełnia wymagania wysokie normy PN EN 13795 : 2019. Zestaw posiada minimum 2 etykiety samoprzylepne zawierające nr katalogowy, LOT, datę ważności oraz dane producenta. Na opakowaniu wyraźnie zaznaczony kierunek otwierania. Serwety posiadają oznaczenia kierunku rozkładania w postaci piktogramów.

Skład:

1 serweta na stolik instrumentariuszki 150 cm x 190 cm

2 ręczniki 30 cm x 40 cm

1 serweta na stolik Mayo 80 cm x 145 cm

1 serweta operacyjna wzmocniona na dłoń/stopę 225 cm x 300 cm z samouszczelniającym się otworem o średnicy 3 cm i zintegrowanymi uchwytami do mocowania przewodów i drenów.

1 serweta nieprzylepna 100 x 150 cm

1 ostrze skalpela nr 10

5 ostrzy skalpela nr 15

1 fartuch standard rozmiar L 130 cm ; Sterylny fartuch chirurgiczny wykonany z miękkiej, przewiewnej włókniny typu spunlace o gramaturze 68 g/m² i właściwościach hydrofobowych. Fartuch zapewnia wysoki komfort termiczny pracy operatora.

2 fartuchy wzmocnione rozmiar XL 150 cm; Sterylny fartuch chirurgiczny wykonany z miękkiej, przewiewnej włókniny typu spunlace o gramaturze 68 g/m² i właściwościach hydrofobowych.

Fartuch posiada nieprzemakalne wzmocnienia wykonane z laminatu dwuwarstwowego: włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa o gramaturze min.40 g/m². Wzmocnienia znajdują się w części przedniej i na rękawach.

40 kompresów gazowych 7,5 x 7,5 cm, 17n. 16w. z nit.RTG (wiązane a'10 szt.)

3 taśmy samoprzylepne, foliowe 10 x 50 cm

1 uchwyt przylepny do przewodów z taśmami 30 cm

1 strzykawka 20 ml, 2- częściowa

1 pojemnik na zużyte igły i ostrza

1 miska 500 ml z podziałką, niebieska

1 narzędzie do mycia pola, długie 18,5 cm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 120– dotyczy Zadania nr 28, pozycja 2

Sterylnie obłożenie do stabilizacji lędźwiowej, serweta główna wykonana z laminatu trójwarstwowego: włóknina polipropylenowa/ folia polietylenowa/ włóknina polipropylenowa. Gramatura laminatu podstawowego min.70 g/m².Materiał obłożenia spełnia wymagania wysokie normy PN EN 13795 : 2019. Zestaw posiada min.2 etykiety samoprzylepne zawierające nr katalogowy, LOT, datę ważności oraz dane producenta. Na opakowaniu wyraźnie zaznaczony kierunek otwierania. Serwety posiadają oznaczenia kierunku rozkładania w postaci piktogramów.

Skład:

- 1 serweta na stolik narzędziowy 150 x 190 cm
- 1 serweta na stolik Mayo 80 x 145 cm
- 1 serweta 3 w., samoprzylepna, neurochirurgiczna 225 x 320 cm z otworem przylepnym 11 x 22 cm
- 2 przylepne pady chłonne 35 x 50 cm
- 1 uchwyt Velcro 2,5 x 20/24 cm
- 1 taśma samoprzylepna 9 x 50 cm
- 4 ręczniki celulozowe
- 1 uchwyt przylepny do przewodów z taśmami 30 cm
- 1 fartuch standard rozmiar L 130 cm; Sterylny fartuch chirurgiczny wykonany z miękkiej, przewiewnej włókniny typu spunlace o gramaturze 68 g/m² i właściwościach hydrofobowych. Fartuch zapewnia wysoki komfort termiczny pracy operatora.
- 2 fartuchy wzmacnione rozmiar XL 150 cm; Sterylny fartuch chirurgiczny wykonany z miękkiej, przewiewnej włókniny typu spunlace o gramaturze 68 g/m² i właściwościach hydrofobowych. Fartuch posiada nieprzemakalne wzmacnienia wykonane z laminatu dwuwarstwowego: włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa o gramaturze min.40 g/m². Wzmacnienia znajdują się w części przedniej i na rękawach.
- 2 ostrza do skalpela nr 22
- 1 ostrze do skalpela nr 15
- 4 taśmy przylepne 9 x 50 cm
- 1 koagulacja 70 mm, długość 3 m, (wtyczka 3 bolce)
- 1 zestaw do ssaka - dren 24 CH, 210 cm; końcówka CH 12 z rączką
- 1czyścik do koagulacji
- 1 folia operacyjna 30 x 27 cm
- 1 pojemnik na zużyte ostrza
- 1 miska 500 ml z podziałką, niebieska
- 1 narzędzie do mycia pola, długie 18,5 cm
- 1 kieszka 2-komorowa 38 x 40 cm
- 2 osłony na panel sterowania z folii PE, okrągłe, średnica 120-140 cm
- 40 kompresów gazowych 10 x 10 cm, 17n.16w. z nitką RTG (wiązane a'10 szt)
- 20 kompresów gazowych 7,5 x 7,5 cm 17. 16 w. z nitką RTG (wiązane a' 10 szt.)

Odpowiedź: Nie. Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 121– dotyczy Zadania nr 28, pozycja 3

Sterylnie obłożenie do endoprotezoplastyki stawu kolanowego, wzmacnione, wykonane z laminatu dwuwarstwowego: włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa. Gramatura laminatu podstawowego min.57 g/m². Wokół pola operacyjnego polipropylenowe, dodatkowe łąty chłonne (wzmocnienie). Całkowita gramatura laminatu podstawowego i łąty chłonnej min.109 g/m²

Materiał obłożenia spełnia wymagania wysokie normy PN EN 13795 : 2019. Zestaw posiada minimum 2 etykiety samoprzylepne zawierające nr katalogowy, LOT, datę ważności oraz dane producenta. Na opakowaniu wyraźnie zaznaczony kierunek otwierania. Serwety posiadają oznaczenia kierunku rozkładania w postaci piktogramów.

Skład:

- 1 serweta na stolik instrumentariuszki 150 cm x 190 cm

2 ręczniki 30 cm x 40 cm
 1 serweta na stolik Mayo 80 cm x 145 cm
 1 osłona ortopedyczna na kończynę 33 cm x 55 cm
 1 taśma foliowa samoprzylepna 10 cm x 50 cm
 1 serweta nieprzylepna 180 cm x 150 cm
 1 serweta na kończynę, wzmocniona, 225 cm x 320 cm z samouszczelniającym się otworem o średnicy 7 cm i dwoma zintegrowanymi uchwytami do mocowania przewodów i drenów.
 1 fartuch standard rozmiar L 130 cm; Sterylny fartuch chirurgiczny wykonany z miękkiej, przewiewnej włókniny typu spunlace o gramaturze 68 g/m² i właściwościach hydrofobowych. Fartuch zapewnia wysoki komfort termiczny pracy operatora.
 2 fartuchy spunlace wzmocnione rozmiar XL 150 cm; Sterylny fartuch chirurgiczny wykonany z miękkiej, przewiewnej włókniny typu spunlace o gramaturze 68 g/m² i właściwościach hydrofobowych. Fartuch posiada nieprzemakalne wzmocnienia wykonane z laminatu dwuwarstwowego: włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa o gramaturze min.40 g/m². Wzmocnienia znajdują się w części przedniej i na rękawach.
 4 ostrza do skalpela nr 22
 1 koagulacja 70 mm, długość 3 m, (wtyczka 3 bolce)
 1 zestaw do ssaka - dren 24 CH, 210 cm; końcówka CH 12 z rączką dł.16 cm
 1 czyścik do koagulacji
 3 taśmy włókninowe 9 x 50 cm
 1 uchwyt przylepny do przewodów z taśmami 30 cm
 1 pojemnik na zużyte ostrza
 1 strzykawka 100 ml żaneta
 1 folia operacyjna 45 x 28 cm
 1 miska 500 ml z podziałką, niebieska
 1 narzędzie do mycia pola, długie 18,5 cm
 40 kompresów gazowych 10 x 10 cm, 17n.16w. z nitką RTG (wiązane a'10 szt)
 2 opaski elastyczne tkane 15 cm x 4 m z zapinką
 1 opaska podgipsowa, wyściełająca 15 cm x 3 m
 1 opatrunek wysokochłonny (podkład ginekologiczny) 9-12 cm x 30-35 cm
Odpowiedź: Nie. Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 122- dotyczy Zadania nr 28, pozycja 4

Sterylne obłożenie do endoprotezoplastyki biodra, wzmocnione, wykonane z laminatu dwuwarstwowego: włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa. Gramatura laminatu podstawowego min. 57 g/m². Wokół pola operacyjnego polipropylenowe, dodatkowe łąty chłonne (wzmocnienie). Całkowita gramatura laminatu podstawowego i łąty chłonnej min.109 g/m²

Materiał obłożenia spełnia wymagania wysokie normy PN EN 13795 : 2019. Zestaw posiada minimum 2 etykiety samoprzylepne zawierające nr katalogowy, LOT, datę ważności oraz dane producenta. Na opakowaniu wyraźnie zaznaczony kierunek otwierania. Serwety posiadają oznaczenia kierunku rozkładania w postaci piktogramów.

Skład:

1 x serweta na stół narzędziowy wzmocniona 190 x 150 cm (opakowanie zestawu)
 1 x serweta na stolik Mayo 80 x 145 cm
 1 x serweta nieprzylepna 150 x 180 cm
 2 x serweta wzmocniona 225 x 260 cm, otwór typu "U" przylepny 10 x 100 cm
 1 x serweta przylepna 300 x 175 cm
 2 x serweta przylepna 90 x 75 cm
 1 x osłona na kończynę 32 x 120 cm,
 2 x taśma przylepna 10 x 50 cm, foliowa
 4 x ręcznik min. 30 x 40 cm
 1 fartuch standard rozmiar L 130 cm; Sterylny fartuch chirurgiczny wykonany z miękkiej, przewiewnej włókniny typu spunlace o gramaturze 68 g/m² i właściwościach hydrofobowych.

Fartuch zapewnia wysoki komfort termiczny pracy operatora.

2 fartuchy wzmocnione rozmiar XL 150 cm; Sterylny fartuch chirurgiczny wykonany z miękkiej, przewiewnej włókniny typu spunlace o gramaturze 68 g/m² i właściwościach hydrofobowych. Fartuch posiada nieprzemakalne wzmocnienia wykonane z laminatu dwuwarstwowego: włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa o gramaturze min.40 g/m². Wzmocnienia znajdują się w części przedniej i na rękawach.

1 fartuch wzmocniony rozmiar XXL 150 cm large; Sterylny fartuch chirurgiczny wykonany z miękkiej, przewiewnej włókniny typu spunlace o gramaturze 68 g/m² i właściwościach hydrofobowych. Fartuch posiada nieprzemakalne wzmocnienia wykonane z laminatu dwuwarstwowego: włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa o gramaturze min.40 g/m². Wzmocnienia znajdują się w części przedniej i na rękawach.

4 ostrza do skalpela nr 22

2 taśmy przylepne włókninowe 9 x 50 cm

1 uchwyt przylepny do przewodów z taśmami 30 cm

1 opaska elastyczna tkana 15 cm x 4 m z zapinką

1 pojemnik na zużyte ostrza

1 koagulacja 70 mm, długość 3 m, (wtyczka 3 bolce)

1 zestaw do ssaka - dren 24 CH, 210 cm; końcówka CH 12 z rączką

1 czyścik do koagulacji

1 strzykawka 100 ml żaneta

1 folia operacyjna 45 x 57 cm

1 miska 500 ml z podziałką, niebieska

1 narzędzie do mycia pola, długie 18,5 cm

1 kieszeń samoprzylepna, jednokomorowa 38 x 40 cm

40 kompresów gazowych 10 x 10 cm, 17n.16w. z nitką RTG (wiązane a'10 szt)

3 serwety gazowe 20 nit., 45 x 45 cm, 4 warstwy, znacznik RTG

1 opatrunek wysokochłonny (podkład ginekologiczny) 9-12 cm x 30-35 cm

10 tupferów gazowych 20 nit., rozm.7 (44,5 x 44,5 cm) z nitką RTG

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 123– dotyczy Zadania nr 28, pozycja 1 - 4

Prosimy o wyjaśnienie w jakie cechy i parametry produktów, zamawiający będzie oceniał na podstawie wymaganego dokumentu raportu walidacji? Czy Zamawiający dopuści raport walidacji procesu sterylizacji wystawiony przez Wytwórcę wyrobu medycznego. Wytwórca dokonuje walidacji w/w procesu zgodnie z wewnętrznymi regulacjami wynikającymi z Systemu Zapewnienia Jakości produkcji ISO. System ten pokrywa aspekty wytwarzania związane z zabezpieczeniem i utrzymaniem sterylnych warunków poszczególnych wyrobów/kategorii wyrobu i spełnia wymagania Dyrektywy o wyrobach medycznych 93/42/EWG. Wdrożenie w/w systemu oznacza przeprowadzenie procesu oceny zgodności wyrobu przez jednostkę notyfikowaną, w tym oceny wewnętrznych procedur przeprowadzania walidacji procesu sterylizacji przez Wytwórcę. W związku z tym, walidacja procesu sterylizacji jest wewnętrznie regulowaną procedurą właściwą dla danego wyrobu i Wytwórcy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 124– dotyczy Zadania nr 28, pozycja 5

W związku z brakiem dostępności tego produktu na krajowym rynku wyrobów medycznych, oraz marginalna wartością w porównaniu do pozostałych pozycji ujętych w zadaniu, zwracamy się z prośbą o wydzielenie lub usunięcie tej pozycji z pakietu, co przestanie blokować możliwość udziału w niniejszym postępowaniu zainteresowanym Wykonawcom.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 125- dotyczy Zadania nr 28, pozycja 6

Prosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania poncza o masie powierzchniowej min. 35 g/m². Pozostałe wymagania zgodne z OPZ.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 126- dotyczy Zadania nr 21, pozycja 9-14

Czy Zamawiający oczekuje, aby wszystkie igły jak w poz. 8 mają być typu ECLIPSE, tzn. Posiadające plastikowy element w nasadce igły gwarantujące bezpieczne mocowanie na strzykawkę?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 127- dotyczy Zadania nr 21, pozycja 13 i 15

Czy Zamawiający dopuści tępą igłę do bezpiecznego pobierania leków z fiolek, 18G; długa 1,2 x 40 mm, z ostrzem ściętym pod kątem 40°, które zapobiega fragmentacji materiału korka, elektropolerowane w celu uzyskania gładkości, lubrykant silikon medyczny <0.25 mg /cm².

Z polipropylenową nasadką i osłoną w kolorze czerwonym dla łatwego rozróżnienia tępej igły bez filtra. Jalowa - sterylizacja EO, opakowanie 100szt. Op. jednostkowe i zbiorcze oznaczone kolorem czerwonym lub wydzielenie tych pozycji, gdyż uniemożliwiają one złożenie oferty.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 128- dotyczy Zadania nr 21, pozycja 5

Czy oferowana strzykawka do pomp ma posiadać precyzyjną skalę co 1ml do pełnej pojemności strzykawki tj. do 60ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 129- dotyczy Zadania nr 21, pozycja 16.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zaworu o następujących parametrach: Zawór zamykający dostępu naczyniowego z podwójnym przedłużaczem o długości 15 cm, z klamrą zaciskową na każdym rozgałęzieniu, bezigłowy, kompatybilny z połączeniami typu Luer – Lock i Luer – Slip, - nie zawiera lateksu, nie zawiera PCV (ftalanów), kompatybilne z lipidami, chemioterapeutykami, posiadający przezroczystą poliwęglanową obudowę i przezroczystą membranę ułatwiające szybką ocenę efektywności płukania, posiadający podzielną Split Septum, silikonową membranę z kołnierzem idealnie gładkim i jednorodnym, wywiniętym zewnętrznie, zamkniętą na długości min. 4,5 mm (w fazie zamknięcia), posiadający jednorodną powierzchnię do dezynfekcji, która jest kołnierzem membrany (powierzchnia do dezynfekcji wykonana z jednego materiału, stanowiąca jedną całość, niesprzyjająca kolonizacji bakterii, czas użycia 100 aktywacji, posiadająca prosty tor przepływu, bez elementów lub mechanizmów wewnętrznych, pracująca w systemie zamkniętym, wymagany minimalny przepływ 20 l/h, objętość wypełnienia wynosząca 1,6 ml, sterylne, pakowane pojedynczo. Opakowanie 50 sztuk.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 130- dotyczy Zadania nr 21, pozycja 6.

Czy Zamawiający wymaga strzykawek bez igły o zamknięciu Luer? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 131- dotyczy Załącznik nr 3 (WZÓR UMOWY) §2 pkt. 2, 3

Prosimy Zamawiającego o możliwość wysłania faktury po każdej dostawie na maila w ciągu 3 dni roboczych.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 132- dotyczy Zadania nr 3

Czy w zadaniu 3 Zamawiający dopuści kombinezony spełniający wszystkie pozostałe wymagania wymienione w postępowaniu, posiadające zintegrowane z kombinezonom kaptury - również spełniające wszystkie pozostałe wymagania wymienione w postępowaniu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem, że kombinezony są przeznaczone do pracy z cytostatykami. (patrz: odpowiedź na pytanie nr 4)

Zamawiający informuje, że udzielone odpowiedzi są integralną częścią SWZ dla przedmiotowego postępowania i są wiążące dla wszystkich Wykonawców od dnia przekazania.

W załączeniu:

Załącznik nr 2 do SWZ (SZCZEGÓŁOWY OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA)_wersja edytowalna_11_08_2021

Załącznik Nr 3 do SWZ (POSTANOWIANIA UMOWY)

PEŁNOMOCCNIK DYREKTORA
ds. ADMINISTRACYJNO-TECHNICZNYCH
Narodowy Instytut Geriatrii,
Reumatologii i Rehabilitacji w Warszawie
mgr Damian Wrona

Sporządził: Emilia Stadnik
SPECJALISTA ds. ZAMÓWIEN PUBLICZNYCH
Narodowy Instytut Geriatrii, Reumatologii
i Rehabilitacji w Warszawie

mgr Emilia Stadnik

SZCZEGÓŁOWY OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

Zadanie nr 8 - Wężyk pompy dla wstrzykiwacza kontrastu

| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Jedn. miary | Ilość sztuk | Cena jedn. netto | Wartość netto (4x5) | VAT % | Cena jedn. brutto | Wartość brutto | Nazwa handlowa na fakturze/ Producent | Nr katalogowy |
|--------------|---|-------------|-------------|------------------|---------------------|-------|-------------------|----------------|---------------------------------------|---------------|
| 1 | Wężyk pompy dla wstrzykiwacza kontrastu do dożylnego podawania środków kontrastowych oraz roztworu soli fizjologicznej w trakcie badania CT/MRI. Stosowany dla dowolnej ilości iniekcji w ciągu 24 godzin. Po stronie pacjenta wężyk pompy ze złączem męskim Luer lock zakończony kapturkiem ochronnym z wbudowanym zaworem zwrotnym. Wężyk wyposażony w filtr cząstek stałych, czujnik ciśnienia. Sterylizowany tlenkiem etylenu. Wykonany z PUR PVC 9bez DEHP, bez lateksu) Objętość 19,5 ml, szczelność ciśnieniowa max.20 bar, jałowe opakowanie, na opakowaniu numer produktu, seria, termin przydatności. | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 |
| 1. | | opak. | 290 | | | | | | | |
| RAZEM | | | | | | | | | | |

Uwaga! Do oferty należy załączyć formularz w edytowalnej formie elektronicznej.

.....
 miejscowość

.....
 data

.....
 podpis osoby uprawnionej do składania oświadczeń woli w imieniu Wykonawcy

SZCZEGÓŁOWY OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

Zadanie nr 25 - Wężyk

| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Rozmiar | Jednostka miary | Ilość | Cena jedn. netto | Wartość netto (4x5) | VAT % | Cena jedn. brutto | Wartość brutto | Nazwa handlowa na fakturze/ Producent | Nr katalogowy |
|--------------|---|--------------------|-----------------|-----------|------------------|---------------------|-------|-------------------|----------------|---------------------------------------|---------------|
| 1 | Wężyk pacjenta dla wstrzykiwacza składający się z wężyka z dwoma katurkami ochronnymi, złącza Luer-locka z wbudowanym zaworem zwrotnym po stronie pacjenta. Wężyk pompy z żeńskim zaworem Luer-lock. Drugi zawór zwrotny wbudowany w wężyk. Długość 2,5 m, objętość 12,5 ml. Sterylizowany tlenkiem etylenu. Max. dopuszczalny czas użycia 12 godzin dla jednego pacjenta. Wykonany z PVC (bez DEHP, bez lateksu). Szczelność ciśnieniowa 20 bar maz. Produkt jednorazowego użytku. Na opakowaniu numer produktu, seria, termin przydatności. | 3 12,5ml / 2,5m | 4 szk. | 5 1000 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 | 12 |
| RAZEM | | | | | | | | | | | |

Uwaga! Do oferty należy załączyć formularz w edytowalnej formie elektronicznej.

.....

miejsceowość

.....

data

.....

podpis osoby uprawnionej do składania oświadczeń woli
w imieniu Wykonawcy

ZAŁĄCZNIK NR 3
POSTANOWIENIA DLA STRON, KTÓRE ZOSTANĄ WPROWADZONE
DO TREŚCI UMOWY

w wyniku rozstrzygniętego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego **20/PN/2021/ES**, zgodnie z przepisami ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 2019 z późn. zm.) zwaną dalej „ustawą Pzp”, została zawarta umowa o następującej treści:

§1.

- 1) Zamawiający zleca, a Wykonawca zobowiązuje się do dostawy artykułów medycznych, sprzętu jednorazowego w zakresie zadania nr ..., zwanego w dalszej części umowy „towarem”, zgodnie z **załącznikiem nr 1** do niniejszej umowy (tożsamym z formularzem asortymentowo-cenowym), a Zamawiający zobowiązuje się do zapłaty wynagrodzenia.
- 2) Strony ustalają, że opakowania jednostkowe oraz zbiorcze towaru będą oznaczone zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie przepisami prawa. Towar musi być fabrycznie nowy.
- 3) Wykonawca zobowiązuje się do zapewnienia ciągłości dostaw artykułów medycznych, sprzętu jednorazowego przez cały okres obowiązywania umowy.
- 4) Zamawiający zastrzega sobie prawo rezygnacji z zakupu części asortymentu wynikającej z braku zapotrzebowania.
- 5) Dostawa towaru będzie realizowana z(adres magazynu).
- 6) Wykonawca zobowiązuje się do dostarczania przedmiotu zamówienia w zakresie jakości oraz producenta, zgodnie z treścią złożonej oferty.
- 7) Zamawiający zastrzega sobie prawo zwrotu towaru dostarczonego, a niezamówionego w zamówieniu częściowym oraz zwrotu towaru niezgodnego ze złożonym zamówieniem. Zwrot następuje na koszt Wykonawcy.
- 8) Wykonawca oświadcza, iż każdy dostarczony element przedmiotu zamówienia będzie posiadał termin użycia/ważności/gwarancji nie krótszy niż 12 miesięcy od daty dostawy, że dostarczony asortyment jest dobrej jakości i wolny od wad. W razie stwierdzenia wady dostarczonego asortymentu w okresie gwarancyjnym, Wykonawca zobowiązany będzie do bezpłatnej wymiany asortymentu na wolny od wad – w terminie 7 dni roboczych od otrzymania reklamacji. Dostarczenie asortymentu wolnego od wad nastąpi na koszt i ryzyko Wykonawcy.
- 9) W razie odrzucenia reklamacji na wady przedmiotu umowy przez Wykonawcę, Zamawiający może zażądać przeprowadzenia ekspertyzy przez właściwego rzeczoznawcę.
- 10) Jeżeli reklamacja Zamawiającego okaże się uzasadniona, koszty związane z przeprowadzeniem ekspertyzy ponosi Wykonawca.
- 11) Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć bez żądania oraz bez terminu wskazania przez Zamawiającego, aktualnych Certyfikatów zgodności wyrobów medycznych w przypadku utraty ważności podczas trwania umowy.

§2.

1. Umowa zostaje zawarta na okres **12 miesięcy** /(dla zadań nr 2 i nr 28 na okres) **24 miesięcy**, tj. od dnia **2021** roku do dnia **2022/23** roku lub do momentu wyczerpania wartości umowy, o której mowa w § 3 ust. 2 pkt 3, z zastrzeżeniem ust. 2.
2. W przypadku wyczerpania wartości umowy przed dniem umowa wygasa z dniem wyczerpania wartości umowy.
3. W sytuacji niewykorzystania wartości umowy do dnia Zamawiający dopuszcza możliwość przedłużania okresu obowiązywania umowy z zastosowaniem cen określonych w umowie, do momentu wyczerpania wartości umowy, z zachowaniem formy pisemnej w formie aneksu.
4. W szczególnych przypadkach zdeterminowanych potrzebą Zamawiającego, Wykonawca zobowiązuje się dostarczać przedmiot umowy w terminie 24 godzin od zgłoszenia zamówienia.

5. W szczególnie uzasadnionych przypadkach spowodowanych sytuacją, której Zamawiający nie mógł przewidzieć w dacie udzielania zamówienia, przedmiot zamówienia może być zrealizowany w mniejszym zakresie.
6. Przez termin realizacji zamówienia częściowego rozumie się datę podpisania na fakturze przez osoby określone w ust. 8, potwierdzenia wykonania dostawy.
7. Miejsce dostaw wraz z fakturą – Apteka szpitalna.
8. Osoby upoważnione do odbioru – Kierownik Apteki szpitalnej lub osoby upoważnione.

§3.

1. Zamawiający zobowiązuje się zapłacić Wykonawcy wynagrodzenie za wykonanie przedmiotu umowy według ceny jednostkowej wymienionej w **załączniku nr 1** do niniejszej umowy – formularz asortymentowo-cenowy.
2. Wartość umowy wynosi brutto:

..... zł
(słownie: złotych groszy ../100)

netto:zł (słownie: złotych);

3. Wartość umowy obliczono przy zastosowaniu cen jednostkowych określonych w formularzu asortymentowo – cenowym, stanowiący załącznik nr 1 do niniejszej umowy.
4. W cenach jednostkowych zawierają się wszystkie koszty związane z dostawą towaru loco siedziba Zamawiającego (transport zagraniczny i krajowy, opakowanie, czynności związane z przygotowaniem dostawy, ubezpieczenie towaru za granicą i w kraju do czasu przekazania go Zamawiającemu, koszt załadunku i rozładunku u Zamawiającego, koszt odprawy celnej, cło, podatek VAT, itp.).
5. Zaoferowana cena jednostkowa nie ulegnie zmianie przez cały okres trwania umowy z zastrzeżeniem postanowień § 10.
6. Zamawiający oświadcza, że w dacie wystawienia każdej z faktur pozostaje zarejestrowanym podatnikiem VAT czynnym w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług.
7. Zamawiający potwierdza, że wszystkie faktury wystawiane w odniesieniu do niniejszej Umowy będą zawierały ważny numer identyfikacji podatkowej VAT.
8. Wykonawca zobowiązuje się do natychmiastowego powiadomienia Zamawiającego o jakichkolwiek zmianach w powyższym zakresie w czasie obowiązywania Umowy.
9. Zamawiający oświadcza, że numer konta bankowego wskazany w umowie widnieje w wykazie podmiotów zarejestrowanych jako podatnicy VAT i przez czas umowy nie zostanie w wykazie usunięty. Zmiana konta bankowego wymaga formy pisemnej.
10. W odniesieniu do transakcji podlegających w Polsce obowiązkowej zapłacie w mechanizmie podzielonej płatności (tzw. split payment), Wykonawca zobowiązuje się do zamieszczenia na wystawionej fakturze jednoznacznej informacji o obowiązku realizacji płatności za fakturę w mechanizmie podzielonej płatności, dokonując rozbicia całkowitej kwoty do zapłaty na kwotę netto oraz podatek VAT, podlegające zapłacie na dedykowane konta mechanizmu podzielonej płatności.

§4.

1. Zamawiający zastrzega sobie prawo do zmniejszenia wielkości przedmiotu umowy określonego w **załączniku nr 1** do umowy w zakresie ilości i wartości nie więcej niż o 30% całkowitej wartości brutto umowy lub 30% asortymentu, w takim przypadku Wykonawcy nie przysługuje roszczenie o dostawę niezamówionego asortymentu.
2. W okresie obowiązywania umowy Wykonawca gwarantuje ilościową realizację przedmiotu umowy z zastrzeżeniem ust. 1.

§5.

1. Wykonawca zobowiązuje się do wykonania dostaw cząstkowych przedmiotu umowy w terminie maksymalnie: **4 dni roboczych** od daty otrzymania zamówienia złożonego pisemnie za pośrednictwem poczty elektronicznej e-maila na adres: lub telefonicznie na nr: +48 (...)..... przez pracownika Zamawiającego. Przez dni

robocze rozumie się dni od poniedziałku do piątku. Zamawiający zastrzega sobie prawo do zmiany terminu dostawy w składanym zamówieniu, jednak na nie krótszy 3 dni robocze. Jeżeli dostawa przypada w dniu wolnym od pracy, dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie.

2. Wykonawca dostarczać będzie przedmiot zamówienia na swój koszt i ryzyko do siedziby Zamawiającego, tj. **magazynu aptecznego** w siedzibie Zamawiającego, w dniach od poniedziałku do piątku w godzinach 8⁰⁰ do 14⁰⁰, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy oraz dni wolnych u Zamawiającego. Wykonawca zobowiązany jest do rozładunku i złożenia towaru w pomieszczeniach magazynu apteki, zgodnie ze wskazaniem personelu Zamawiającego na własny koszt.
3. Dopuszcza się zmianę wielkości opakowań, gdy wystąpią okoliczności, o których mowa w **§11 ust. 2 pkt 8**, a Zamawiający wyrazi na to zgodę w formie pisemnej.
4. Wykonawca gwarantuje dostawy towaru wolnego od wad.
5. Każda partia danego towaru musi być jednolita asortymentowo z zamówieniem, o którym mowa w ust. 1.
6. Zamawiający zobowiązany jest do sprawdzenia czy dostawa jest zgodna ze złożonym przez niego zamówieniem, o którym mowa w ust. 1, pod względem ilościowym i jakościowym. Sprawdzenie obejmuje przeliczenie ilości opakowań zbiorczych i ustalenie ich stanu, a w razie uszkodzenia opakowania zbiorczego sprawdzenie stanu jego zawartości. Zamawiający zastrzega sobie prawo do zwrotu opakowania otwartego.
7. W przypadku stwierdzenia wad dostarczonego towaru Zamawiający odmówi przyjęcia towaru, a Wykonawca zobowiązany jest wymienić go niezwłocznie, w czasie nie dłuższym niż 5 dni robocze na towar wolny od wad tak, aby możliwe było jego użycie zgodnie z zapotrzebowaniem.
8. Wykonawca zobowiązany jest uzupełnić braki towaru stwierdzonego podczas dostawy w czasie nie dłuższym niż w dniu następnym.
9. W przypadku stwierdzenia wad dostarczonego towaru, po dokonaniu odbioru:
 - 1) Zamawiający zawiadomi pisemnie o tym Wykonawcę za pośrednictwem fax-u na nr: lub e-mailem na adres:
 - 2) Wykonawca zobowiązuje się do dostarczenia na swój koszt i ryzyko, towaru wolnego od wad niezwłocznie po otrzymaniu zgłoszenia o wadzie, w czasie nie dłuższym niż 48 godzin.

§6.

1. Wykonawca do każdej dostawy częściowej zobowiązany jest dołączyć dokument potwierdzający rodzaj i cenę towaru, będącego przedmiotem umowy, zawierający ilość oraz cenę zamówionego i dostarczonego towaru tj. oryginał faktury wraz z jej kopią.
2. Zapłata należności za wykonanie przedmiotu umowy będzie realizowana w częściach, w formie przelewu na rachunek bankowy Wykonawcy podany na fakturze w terminie **60 dni** od daty dostawy kompletnego i wolnego od wad towaru i doręczenia Zamawiającemu prawidłowo wystawionej faktury w wersji papierowej lub przekazana w formie elektronicznej poprzez faktura@spartanska.pl
3. W przypadku gdy dzień zapłaty przypada na dzień ustawowo wolny od pracy lub dzień wolny u Zamawiającego, płatność nastąpi w następnym dniu roboczym następującym po tym dniu.
4. W przypadku nieprawidłowo wystawionej faktury termin płatności ulega wstrzymaniu i dalszy bieg terminu płatności liczy się od dnia usunięcia przez Wykonawcę stwierdzonych nieprawidłowości.
5. W przypadku niekompletnej lub wadliwej dostawy towaru, termin płatności ulega wstrzymaniu i dalszy bieg terminu płatności liczy się od dnia uzupełnienia lub usunięcia wad dostawy towaru.
6. Za dzień zapłaty uznaje się dzień obciążenia konta bankowego Zamawiającego.
7. W przypadku powstania po stronie Zamawiającego zaległości w płatnościach, zapłata należności ubocznych następować będzie wyłącznie po uprzednim wystawieniu przez Wykonawcę z tego tytułu noty księgowej obciążeniowej (noty odsetkowej) zawierającej wszystkie elementy wskazane w art. 21 ust. 1 ustawy o rachunkowości z dnia 29 września

1994 r. (Dz.U. 2019 poz. 351) i przekazaniu jej oryginału do Zamawiającego.

§7.

1. Niewykonanie lub nienależyte wykonanie umowy nie może skutkować przerwaniem udzielania przez Zamawiającego świadczeń zdrowotnych. W przypadku wystąpienia takiej przerwy z przyczyn wynikających z niewykonania lub nienależytego wykonania przedmiotu umowy przez Wykonawcę, Zamawiający dokona zakupu u innego dostawcy, pomniejszając wielkość zamówienia u Wykonawcy oraz obciąży Wykonawcę poniesionymi kosztami.
2. W przypadku, o którym mowa w ust. 1 Zamawiający potrąci swoją należność z najbliższej realizowanej płatności na rzecz Wykonawcy.

§8.

1. Wykonawca zobowiązany jest do zapłacenia kar umownych, w zakresie zadania, w przypadku:
 - 1) zwłoki w wykonaniu przedmiotu umowy (§5 ust.1) oraz zwłoki w stosunku do terminu o którym mowa w § 3 ust. 2 w wysokości 1% wartości brutto niezrealizowanej dostawy za każdy rozpoczęty dzień zwłoki,**
 - 2) odstąpienia od umowy przez Wykonawcę z przyczyn nie leżących po stronie Zamawiającego w wysokości 10% całkowitej kwoty wynagrodzenia,**
 - 3) odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w wysokości 10% całkowitej kwoty wynagrodzenia.**
2. Łączna wysokość kar umownych nie przekroczy 30% wartości umowy.
3. Zamawiający zastrzega sobie prawo dochodzenia odszkodowania uzupełniającego w przypadku, gdy suma kar umownych nie pokrywa powstałej szkody.
4. Zamawiający może potrącić karę umowną z wierzytelności Wykonawcy.
5. Za szkody powstałe z innych przyczyn Wykonawca odpowiada na zasadach ogólnych zawartych w Kodeksie cywilnym.
6. W przypadku opóźnienia dostawy powyżej 5 dni roboczych Zamawiający ma prawo dokonania zakupu u innego dostawcy oraz do pomniejszenia wielkości zamówienia i obciążenia Wykonawcy poniesionymi kosztami tj. różnicą między ceną Wykonawcy a ceną zapłaconą przez Zamawiającego, gdy cena płacona przez Zamawiającego jest wyższa od ceny określonej w niniejszej umowie oraz poniesionymi kosztami zakupu.
7. Poniesione koszty w wysokości udokumentowanej fakturami mogą być potrącone (po ich wystąpieniu) z wymagalnej wierzytelności Wykonawcy.
8. W przypadku, o którym mowa w **ust. 6**, Zamawiający nalicza kary za opóźnienie do dnia, w którym poinformował Wykonawcę niniejszej umowy o skorzystaniu z prawa dokonania zakupu u innego dostawcy.

§9.

1. W przypadku gdy okoliczności „siły wyższej” uniemożliwiają chwilowe wykonanie jakichkolwiek zobowiązań umownych którejkolwiek ze Stron umowy, określony termin wykonania zobowiązań umownych będzie przedłużony o czas trwania okoliczności „siły wyższej” oraz jej skutków, z uwzględnieniem postanowień ust. 3. Siła wyższa rozumiana jest jako niezależne od Stron zdarzenie nagłe, nieprzewidywalne i niemożliwe do zapobieżenia.
2. W przypadku gdy którakolwiek ze Stron nie jest w stanie wywiązać się ze swych zobowiązań umownych w związku z okolicznościami „siły wyższej” druga Strona musi być poinformowana w formie pisemnej w terminie do 14 dni od momentu ustania w/w okoliczności pod rygorem rozwiązania umowy w trybie natychmiastowym.
3. Gdy okoliczności „siły wyższej” uniemożliwiają jednej ze Stron umowy wywiązać się ze swych zobowiązań umownych przez okres dłuższy niż 2 miesiące, Strony umowy mogą rozwiązać umowę w całości lub w części bez odszkodowania. W przypadku rozwiązania umowy w taki sposób, jej końcowe rozliczenie musi być uzgodnione przez obie Strony umowy.

§10.

1. Wszystkie zmiany postanowień umowy mogą nastąpić jedynie w formie pisemnej (aneks), za zgodą stron pod rygorem nieważności.
2. Strony podają następujące adresy do doręczeń:

- 1) Zamawiający: Narodowy Instytut Geriatrii, Reumatologii i Rehabilitacji im. prof. dr hab. med. Eleonory Reicher ul. Spartańska 1, 02-637 Warszawa;
- 2) Wykonawca:
3. Strony są zobowiązane do wzajemnego pisemnego informowania się o każdej zmianie adresu. W przypadku niedopełnienia przez którąkolwiek ze Stron powyższego zobowiązania, pisma kierowane na ostatnio wskazany przez Stronę adres będą uznane za doręczone.

§11.

1. Zmiana postanowień niniejszej Umowy wymaga formy pisemnej, pod rygorem nieważności, w postaci aneksu.
2. W związku z regulacją art. 454 ustawy Pzp, Zamawiający zastrzega sobie możliwość dokonania następujących zmian w umowie
 - 1) zwiększenie lub zmniejszenie ilości asortymentu, będącego przedmiotem umowy wyszczególnionego w Załączniku nr 1 do niniejszej umowy, bez konieczności zmiany wartości przedmiotu umowy, o której mowa w § 3 ust. 2 niniejszej umowy,
 - 2) zmniejszenia ceny jednostkowej brutto poszczególnego asortymentu, będącego przedmiotem umowy i wyszczególnionego w Załączniku nr 1 do niniejszej umowy,
 - 3) wydłużenia terminu realizacji umowy, o którym mowa w § 2 ust. 1 niniejszej umowy, z chwilą niewykorzystania przez Zamawiającego wartości umowy, o której mowa w § 3 ust. 2 niniejszej umowy,
 - 4) zmiana ceny jednostkowej brutto poszczególnego asortymentu będącego przedmiotem umowy i wyszczególnionego w Załączniku nr 1 do niniejszej umowy wynikające ze zmiany wielkości opakowania wprowadzonej przez producenta, z zachowaniem zasady proporcjonalności w stosunku do ceny objętej umową,
 - 5) Zamawiający zastrzega sobie prawo zmniejszenia zakresu przedmiotu umowy o 30% wartości umowy, bez prawa dochodzenia roszczeń z tego tytułu przez Wykonawcę.
 - 6) zakupu asortymentu o tych samych parametrach, lecz niższej cenie jeżeli nastąpi zmiana ceny producenta lub zostanie dopuszczony nowy, równoważny produkt o niższej cenie,
 - 7) zamiana poszczególnego asortymentu będącego przedmiotem umowy i wyszczególnionego w Załączniku nr 1 do umowy, w przypadku zaprzestania lub wstrzymania jego produkcji itp., a czego Wykonawca nie mógł przewidzieć w dniu zawarcia umowy, na tzw. „zamiennik”, tj. asortyment równoważny, pod warunkiem, że spełni on wszystkie wymagania Zamawiającego, w tym również cenę jednostkową brutto,
 - 8) zmiana ceny jednostkowej brutto poszczególnego asortymentu będącego przedmiotem umowy i wyszczególnionego w Załączniku nr 1 do niniejszej umowy wynikające ze zmiany wielkości opakowania wprowadzonej przez producenta, z zachowaniem zasady proporcjonalności w stosunku do ceny objętej umową,
 - 9) zmiana sposobu realizacji umowy, gdy zmiana jest korzystna dla Zamawiającego i uzasadniona jego potrzebami.
3. Obniżenie ceny jednostkowej towaru nie wymaga formy pisemnej i jest obowiązkowe w przypadku zmiany cen u producenta, wskaźnika kursu euro, cen urzędowych, itp. Jednocześnie Wykonawca jest zobowiązany do powiadomienia Zamawiającego o każdej takiej zmianie (np. e-mail, fax).
4. Strony mogą dokonać zmiany umowy w przypadkach określonych w art. 454 ustawy Pzp.
5. W razie zaistnienia istotnej zmiany okoliczności, powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy, Zamawiający może odstąpić od umowy w terminie 30 dni od powzięcia wiadomości o tych okolicznościach. W takim wypadku Wykonawca może żądać jedynie wynagrodzenia należnego mu z tytułu wykonania części umowy.
6. W przypadku naruszania postanowień umowy przez Wykonawcę, w szczególności w przypadku opóźnienia w dostawie ponad 5 dni w stosunku do terminu realizacji, lub trzykrotnego w ciągu miesiąca opóźnienia w realizacji zamówienia, Zamawiający może odstąpić od umowy w terminie 30 dni od dnia powzięcia o powyższym informacji.

7. Zamawiający może odstąpić od realizacji umowy również w przypadku niewłaściwego jej wykonania przez Wykonawcę, w szczególności w przypadku nieterminowej lub niekompletnej realizacji dostaw). W takim przypadku Zamawiający wezwie Wykonawcę do zaniechania naruszania umowy. Trzykrotne uchybienie realizacji zamówienia w okresie kolejnych dwóch miesięcy upoważnia Zamawiającego do odstąpienia od umowy w trybie natychmiastowym.
9. W okolicznościach wymienionych w ust. 5-7 Wykonawcy nie przysługują roszczenia z tytułu pozostałego zakresu umowy do realizacji. Wykonawca może żądać jedynie wynagrodzenia należnego z tytułu zrealizowanego już zakresu rzeczowego umowy.
10. Skutki odstąpienia następują na przyszłość.
11. Zmiana umowy podlega unieważnieniu, jeżeli została dokonana z naruszeniem art. 454 i art. 455 uPzp.

§12.

PODWYKONAWCY

Wykonawca oświadcza, że dostawę stanowiącą przedmiot umowy wykona samodzielnie, tj. bez udziału podwykonawców/ wykonanie następujących części zamówienia powierzy podwykonawcom*).

§13.

ZASTOSOWANIE RODO DO POSTĘPOWANIA

1. Zgodnie z art. 13 ust. 1 Ogólnego Rozporządzenia o Ochronie Danych (RODO) informujemy, że:
 - 1) Administratorem danych osobowych Wykonawców lub Zleceniodawców biorących udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego jest **Narodowy Instytut Geriatrii, Reumatologii i Rehabilitacji, adres: 02-637 Warszawa ul. Spartańska 1**,
 - 2) Administrator wyznaczył Inspektora Ochrony Danych, z którym można się kontaktować w sprawach przetwarzania Państwa danych osobowych za pośrednictwem poczty elektronicznej: iod@spartanska.pl; kancelaria@spartanska.pl,
 - 3) Administrator będzie przetwarzał Państwa dane osobowe na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c RODO, tj. przetwarzanie jest niezbędne w celu wykonania umowy, której stroną jest osoba, której dane dotyczą, lub do podjęcia działań na żądanie osoby, której dane dotyczą, przed zawarciem umowy.
 - 4) Dane osobowe mogą być udostępnione innym uprawnionym podmiotom, na podstawie przepisów prawa, a także na rzecz podmiotów, z którymi Administrator zawarł umowę w związku z realizacją usług na rzecz Administratora (np. kancelarią prawną, dostawcą oprogramowania, zewnętrznym audytorem).
 - 5) Administrator nie zamierza przekazywać Państwa danych osobowych do państwa trzeciego lub organizacji międzynarodowej,
 - 6) mają Państwo prawo uzyskać kopię swoich danych osobowych w siedzibie Administratora.
2. Dodatkowo zgodnie z art. 13 ust. 2 RODO informujemy, że:
 1. Państwa dane osobowe będą przechowywane do momentu upływu okresu przedawnienia wynikającego z ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. Kodeks cywilny.
 2. Przysługuje Państwu prawo dostępu do treści swoich danych, ich sprostowania lub ograniczenia przetwarzania, a także prawo do wniesienia sprzeciwu wobec przetwarzania, prawo do przeniesienia danych oraz prawo do wniesienia skargi do organu nadzorczego;
 3. Podanie danych osobowych jest dobrowolne, jednakże niezbędne do zawarcia umowy. Konsekwencją niepodania danych osobowych będzie brak realizacji umowy.
 4. Administrator nie podejmuje decyzji w sposób zautomatyzowany w oparciu o Państwa dane osobowe.

§14.

1. Zamawiający nie wyraża zgody na przeniesienie wierzytelności wynikających z umowy bez uprzedniej pisemnej zgody Zamawiającego.

2. Wykonawca oświadcza, że znany jest mu fakt, iż treść niniejszej umowy, a w szczególności dotyczące go dane identyfikujące, przedmiot umowy i wysokość wynagrodzenia stanowią informację publiczną w rozumieniu art. 1 ust.1 ustawy z dnia 6 września 2001 r. o dostępie do informacji publicznej (Dz. U. z 2015 r., poz. 2058 z późn. zm.), która podlega udostępnieniu w trybie przedmiotowej umowy.
3. W sprawach nieuregulowanych Umową mają zastosowanie przepisy Kodeksu cywilnego oraz inne powszechnie obowiązujące odnoszące się do przedmiotu Umowy.
4. Wszelkie spory między Stronami wynikłe w związku albo na podstawie Umowy, których nie da się rozstrzygnąć w drodze negocjacji w terminie 30 dni od dnia złożenia wniosku z propozycją ugodową przez jedną ze Stron drugiej Stronie, będą rozstrzygane przez Sąd powszechny miejscowo właściwy dla siedziby Zamawiającego.
5. Wszelkie zmiany Umowy mogą być dokonane tylko w formie pisemnej pod rygorem nieważności.
6. Umowa została sporządzona w dwóch egzemplarzach, po jednym dla każdej ze Stron.

