

Wojewódzki Szpital Podkarpacki
im. Jana Pawła II w Krośnie
38-400 Krosno, ul. Korczyńska 57
DZIAŁ ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH I ZAOPATRZENIA
Tel. 13-43-78-215 , 13-43-78-497
NIP 684-21-20-222, Regon 000308620, KRS 00000 14669
EZ/215/03/2014

Krosno, dn. 4 lutego 2014r.

Do wszystkich uczestników postępowania
www.krosno.med.pl

Zawiadomienie o udzieleniu wyjaśnień na zapytania wykonawców w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na zakup wraz z dostawą sprzętu medycznego jednorazowego użytku nr postępowania EZ/215/03/2014.

Na zasadzie art. 38 pkt. 2 Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo Zamówień Publicznych Zamawiający nie ujawniając źródła zapytania, przekazuje treść złożonych w toku postępowania zapytań wraz z wyjaśnieniami:

PAKIET 1

Pytanie 1:

Czy Zamawiający w poz. 1 dopuści cewnik do odsysania górnych dróg oddechowych z otworem centralny i dwoma otworami bocznymi

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

PAKIET 2

Pytanie 1:

Czy Zamawiający dopuści golarkę medyczną, jednostrzowa, pakowaną pojedynczo w tekturową osłonkę? Pozostałe parametry golarzki bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 2: poz. 2

Czy Zamawiający dopuści kieliszki do leków z podziałką 25 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

PAKIET 4

Pytanie 1:

Czy w pakiecie 4 poz. 2 koreczki do ureterorenoskopu została podana właściwa ilość koreczków?

Odpowiedź:

Tak

Pytanie 2:

Czy w pakiecie 4 i 17 możemy pominąć przesłanie próbek, gdyż nasz produkt jest dobrze znany i używany od lat w Szpitalu?

Odpowiedź:

Tak, należy dostarczyć aktualny folder, Zamawiający zastrzega sobie wezwanie do uzupełnienia oferty.

PAKIET 5

Pytanie 1: Poz. 1 Końcówka donosowa

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania końcówek wyposażonych w dwie cylindryczno-stożkowe końcówki nosowe zapewniające szczelne połączenie noworodka?

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania końcówek w rozmiarach XS-XL, co pozwala na leczenie większej grupy pacjentów?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga powyższego.

Pytanie 2: Poz. 2 Maska nosowa

Czy maska nosowa ma posiadać okienko, które umożliwia wizualną kontrolę ułożenia maski i oceny ilości wydzielonego śluzu?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga powyższego.

Pytanie 3: Poz. 3 Czapeczka

Czy Zamawiający wymaga, aby czapeczki można było stosować wymiennie z mocowaniem paskowym, które jest wygodne i proste w obsłudze, a także idealnie sprawdza się w warunkach sali porodowej, kiedy główka dziecka jest mokra?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga powyższego.

Pytanie 4: Poz. 4 Smoczek

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania smoczka z możliwością indywidualnego kształtowania rozmiaru tarczki w zależności od rozmiaru buzi dziecka?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga powyższego.

Pytanie 5: Poz. 5 Układ oddechowy

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania układu z generatorem czterodyszowym mocowanym na zaczepie kołyskowym?

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania generatora wykonanego z przezroczystego tworzywa?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga powyższego.

PAKIET 6

Pytanie 1: Pakiet 6, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści pojemnik na odpady medyczne 0,7l z owalną podstawą pojemnika?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 2: Pakiet 6, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści czerwone pojemniki na odpady medyczne?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

PAKIET 7

Pytanie 1: poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w poz. 2 elektrody w rozmiarze 52x58 mm ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

PAKIET 8

Pytanie 1:

Czy zamawiający w Pakiecie 8, pozycja 1, Kabel terapeutyczny Quiz Combo ma na myśli kabel terapeutyczny Quik Combo?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od wymogu dostarczenia próbki w Pakiecie 8, pozycja 1. Kabel terapeutyczny Quiz Combo?

Odpowiedź:

Tak.

PAKIET 11

Pytanie 1:

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany przyrząd posiadał całkowicie przezroczysty łącznik luer-lock umożliwiający wizualną kontrolę przepływu przetaczanego płynu oraz skrzydełka przy komorze kroplowej umożliwiającej stabilne umocowanie przyrządu w worku?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie 2:

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany przyrząd posiadał graficzną instrukcję użycia na opakowaniu oraz nadrukowany kod kreskowy gwarantujący bezpieczeństwo przy wydawaniu towaru?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie 3:

Czy Zamawiający w razie wątpliwości zastrzega sobie prawo do wezwania wykonawców do złożenia próbek potwierdzających spełnianie zapisów SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga próbek.

Pytanie 4:

Czy Zamawiający wymaga, aby przyrząd do przetoczeń płynów infuzyjnych w całości był pozbawiony ftalanów?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga powyższego.

Pytanie 5:

Czy Zamawiający dopuści przyrząd pakowany w folię, rozwiązanie to jest równie dobre jak folia papier oraz pozwoli Zamawiającemu osiągnąć korzystną cenę pakietu, ponadto Zamawiający żąda próbek więc będzie mógł zweryfikować właściwości opakowania foliowego.?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami siwz.

Pytanie 6:

Czy Zamawiający w zadaniu 11 oczekuje przyrządów posiadających oznaczenie identyfikujące producenta, umieszczone bezpośrednio na przyrządzie, co daje możliwość identyfikacji w momencie gdy opakowanie zewnętrzne nie jest już odstępne, zgodnie z wymogami rozporządzenia i farmakopei polskiej o identyfikowalności sprzętu medycznego?

Odpowiedź:

Tak

Pytanie 7:

Czy Zamawiający w zadaniu 11 oczekuje przyrządów pozbawionych szkodliwych ftalanów z odpowiednim oznaczeniem na opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź:

Tak

Pytanie 8:

Czy Zamawiający w zadaniu 11 oczekuje przyrządów z zaciskiem rolkowym wyposażonym w dodatkowy otwór umożliwiający zabezpieczenie igły bioreczej po użyciu zestawu, co daje możliwość utylizacji bezpośrednio w miękkich opakowaniach?

Odpowiedź:

Tak

PAKIET 12

Pytanie 1: poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurek tracheotomijnych wykonanych z termoplastycznego PCV, bez lateksu, pozostałe parametry zgodne z SIWZ

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami siwz.

Pytanie 2: poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurek tracheotomijnych wykonanych z termoplastycznego PCV, bez lateksu, umożliwiające mówienie, bez okienka, pozostałe parametry zgodne z SIWZ

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami siwz.

PAKIET 15

Pytanie 1:

Uprzejmie prosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania w tym pakiecie aparatów do indywidualnych ćwiczeń i stymulacji głębokiego wdechu, wskazujących objętość wdychanego powietrza. Aparat czysty mikrobiologicznie, pakowany pojedynczo (w załączeniu karta katalogowa proponowanego aparatu)

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

PAKIET 17

Pytanie 1:

Czy w pakiecie 4 i 17 możemy pominąć przesłanie próbek, gdyż nasz produkt jest dobrze znany i używany od lat w Szpitalu?

Odpowiedź:

Tak, należy dostarczyć aktualny folder, Zamawiający zastrzega sobie wezwanie do uzupełnienia oferty.

PAKIET 18

Pytanie 1:

Prosimy o dopuszczenie elektrostatycznego filtra pediatrycznego wyposażonego w piankowy wymiennik ciepła i wilgoci, dający nawilżenie powyżej 38 mg H₂O/L przy Vt 250ml, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,999%, wirusowej 99,99%, masa 18g, opór przepływu 2,8cm H₂O przy 30 l/min., przestrzeń martwa 25 ml, zakres oddechowy 75-500 ml: mikrobiologicznie czysty, bez lateksu, z portem kapno zabezpieczonym koreczkiem zaciskowym.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 2:

Prosimy o dopuszczenie elektrostatycznego filtra noworodkowego wyposażonego w piankowy wymiennik ciepła i wilgoci, dający nawilżenie powyżej 37 mg H₂O/L przy Vt 50ml, skuteczność filtracji bakteryjnej i wirusowej 99,9%, masa 9g, opór przepływu 0,6 cm H₂O przy 5 l/min. i 1,6 cm H₂O przy 10 l/min, przestrzeń martwa 8 ml, średnice złącz 8.5 F/15 F-15M, zakres oddechowy 30 – 200 ml: mikrobiologicznie czysty, bez lateksu, z portem kapno zabezpieczonym koreczkiem zaciskowym.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 3: pak 18 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści filtr oddechowy pediatryczny „sterylny elektrostatyczny z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci o poziomie nawilżania 31 mgH₂O/l przy Vt 250 ml, skuteczności filtracji bakterii 99,999%, wirusów 99,99%, wadze 21g, opór przepływu 4,7 cm H₂O przy 20l/min, oraz przestrzeni martwej 29ml posiadający port kapno zamykany koreczkiem?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 4: pak 18 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści filtr noworodkowy bakteryjno wirusowy, sterylny z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, elektrostatyczny, o poziomie nawilżania 28 mg H₂O/l przy Vt 50 ml, skuteczności filtracji bakterii na poziomie 99,999%, wirusów 99,99% ,masa 9 gram, przestrzeni martwej 10 ml, oporze przepływu 1 cm H₂O przy 7,5 l/min posiadający port kapno zamykany koreczkiem ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 5:

Poz 1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: sterylne filtra o poziomie nawilżania 31 mg H₂O przy VT=250 ml, oporze przepływu: 2,1 cm H₂O przy 30 l/min., z portem kapno z zakręcanym korkiem luer-lock i portem dokującym, pozostałe parametry jak w SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 6:

Poz 2/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: sterylne filtra o lepszym od wymaganego poziomie nawilżania 33 mg H₂O wyrażonym przy VT=50 ml, mniejszych oporach przepływu: 1,4 cm H₂O wyrażonych przy przepływie 20 l/min., wadze 13,5 g, z portem kapno z zakręcanym korkiem luer-lock, ze złączami 22 M / 15 F - 15 M, pozostałe parametry jak w SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

PAKIET 20

Pytanie 1: Czy Zamawiający w pakiecie 20 dopuszcza: Poz. 1 worek jednoczęściowy otwarty, przezroczysty z płytką hydrokoloïdową o rozmiarze do docięcia 10-76mm

Odpowiedź:

Nie

Pytanie 2: Czy Zamawiający w pakiecie 20 dopuszcza: Poz. 1 worek jednoczęściowy otwarty, przezroczysty z płytką hydrokoloïdową o rozmiarze do docięcia 12-75mm

Odpowiedź:

Nie

Pytanie 3: Czy Zamawiający w pakiecie 20 dopuszcza: Poz. 1 worek jednoczęściowy zamknięty, przezroczysty z płytką hydrokoloïdową o rozmiarze do docięcia 15-45mm

Odpowiedź:

Tak

Pytanie 4: Czy Zamawiający w pakiecie 20 dopuszcza: Poz. 2 płytka z możliwością docięcia w zakresie 60/10-55mm

Odpowiedź:

Tak

Pytanie 5: Czy Zamawiający w pakiecie 20 dopuszcza: Poz. 2 płytka z możliwością docięcia w zakresie 50/10-45mm

Odpowiedź:

Nie

Pytanie 6: Czy Zamawiający w pakiecie 20 dopuszcza: Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o oddzielnie w pakiecie 20 poz. 2 płytki stomije od worków, gdyż jest to sprzęt sprzedawany oddzielnie i jest on w różnej cenie. Prosimy również podaniem ile Zamawiający chce zamówić płytek a ile worków.

Odpowiedź:

Rozdzielamy na pozycję 2 worki 40 sztuk i 2a płytki 40 sztuk.

Pytanie 7: Czy Zamawiający w pakiecie 20 dopuszcza:

Poz. 3 zmywacz do pielęgnacji skóry wokół stomii w butelce o pojemności 180ml, pakowany po 6 sztuk w opakowaniu handlowym

Odpowiedź:

Tak, z odpowiednim przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę.

Pytanie 8: Czy Zamawiający w pakiecie 20 dopuszcza:

Poz. 3 zmywacz do pielęgnacji skóry wokół stomii w chusteczkach, pakowane po 30 sztuk w opakowaniu handlowym

Odpowiedź:

Nie

Pytanie 9: Czy Zamawiający w pakiecie 20 dopuszcza:

Poz.3 Środek ochronny do pielęgnacji skóry wokół stomii, który zapobiega podrażnieniom i chroni skórę, zabezpiecza podrażnioną skórę przed działaniem treści jelitowej, ogranicza problemy skórne związane z kontaktem z treścią jelitową, pojemność 50ml

Odpowiedź:

Nie

Pytanie 10: Czy Zamawiający w pakiecie 20 dopuszcza:

Czy Zamawiający dopuszcza składanie zamówień w pełnych opakowaniach handlowych (worki stomijne pakowane po 30 sztuk w opakowaniu handlowym oraz płytki stomijne pakowane po 5 sztuk w opakowaniu handlowym)? W przypadku naszej firmy nie ma możliwości sprzedawania w pojedynczych sztuk, gdyż magazyn znajduje się na Węgrzech skąd bezpośrednio wysyłany jest towar do Zamawiającego

Odpowiedź:

Nie

Pytanie 11: Czy Zamawiający w pakiecie 20 dopuszcza:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie wysyłania faktury osobno nie wraz z towarem, gdyż w przypadku naszej firmy towary wysyłany jest z Magazynu na Węgrzech natomiast faktury z biura z Warszawy co uniemożliwia wysyłania towar i faktury razem. Do każdej dostawy dołączony jest dokument WZ, faktura dostarczana jest w ciągu 48 godzin. Czy Zamawiający dopuszcza taką możliwość?

Odpowiedź:

Dopuszcza, pod warunkiem, że faktura będzie dostarczona nie później niż w ciągu 48 godzin do siedziby Zamawiającego.

Pytanie 12:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji nr 2 worka w kolorze beżowym?

Odpowiedź:

Dopuszcza, pod warunkiem, że kolor beżowy dotyczy ścianki przylegającej do ciała pacjenta a druga (zewnątrzna) umożliwi weryfikację koloru moczu (przezroczysta).

Pytanie 13:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na rozdzielenie pozycji nr 2 tj. na płytki i worki- są to produkty w różnych cenach i łatwiej będzie zaoferować cenę konkurencyjną, w jakich proporcjach miałyby występować worki i płytki?

Odpowiedź:

Rozdzielamy na pozycję 2 worki 40 sztuk i 2a płytki 40 sztuk.

Pytanie 14:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. nr 3 zmywacza o pojemności 50 ml?

Odpowiedź:

Tak, z odpowiednim przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę.

PAKIET 21

Pytanie 1: pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści jednorazową myjkę do codziennej higieny pacjenta w szpitalu, nasączoną obustronnie preparatem myjącym, nieuczulającym, miękka w dotyku, prostokątna o wymiarze 22cm x 15cm, o grubości nie mniejszej niż 0,5 cm; wykonana w 100% z włókien poliestrowych o gram. 60g/m². Myjka uwalnia swe higieniczne właściwości już przy kontakcie z niewielką ilością wody?

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz i odpowiedziami na pytania.

Pytanie 2: pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści jednorazową myjkę do codziennej higieny pacjenta w szpitalu, nasączoną preparatem myjącym, nieuczulającym, miękka w dotyku, w formie półokrągłej rękawicy o wymiarze 20cm x 15,5cm, o grubości nie mniejszej niż 0,5 cm; wykonana z włókien poliestrowych o gram. 90g/m² z jednej strony oraz włókninie z drugiej strony. Myjka uwalnia swe higieniczne właściwości już przy kontakcie z niewielką ilością wody.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 3: pozycja 1

Czy w trosce o bezpieczeństwo personelu Zamawiający oczekuje myjek produkowanych zgodnie ze standardami ISO 22716:2007 oraz ISO 9001:2008 co ma być potwierdzone certyfikatami dołączonymi do oferty?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 4: pozycja 1

Czy w trosce o bezpieczeństwo personelu Zamawiający oczekuje myjek czystych mikrobiologicznie co ma być potwierdzona badaniami nie starszymi niż 2013rok na brak zawartości Pseudomonas aeruginosa, Candida albicans, Staphylococcus aureus oraz Escherichia coli dołączonymi do oferty?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 5: pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści jednorazową myjkę do codziennej higieny pacjenta w szpitalu. Nasączona preparatem myjącym, nieuczulającym, miękka w dotyku. Wymiary 20cm x 12cm; grubość nie mniejsza niż 0,5 cm; wykonana z włókniny o gram. 90g/m². Myjka uwalnia swe higieniczne właściwości już przy kontakcie z niewielką ilością wody.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

PAKIET 22

Pytanie 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przyrządu do precyzyjnego podawania płynów i lipidów z filtrem odpowietrzającym w komorze kroplowej?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 2:

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do precyzyjnego podawania płynów i lipidów z regulacją prędkości w zakresie 2-350ml/h?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 3:

Czy Zamawiający dopuści w zadaniu 22 do zaoferowania aparat do przetoczeń precyzyjnych z pojedynczą skalą w ml/h, w zakresie 0-min 250 ml/h, przy pozostałych wymaganiach bez zmian?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

PAKIET 23

Pytanie 1: Dotyczy pakietu 23 pozycji 1

Czy Zamawiający życzy sobie zaoferowania nakłuwaczy hematologicznych igłowych o średnicy igły 0,4 lub 0,5 lub 0,8 mm? Czy nakłuwaczy o średnicy igły 0,4 i 0,5 i 0,8 mm? Wówczas w formularzu cenowym wykonawca poda 3 różne numery katalogowe, dla każdej średnicy igły – inny numer.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga nakłuwaczy 0,4 i 0,5 i 0,8 mm.

Pytanie 2: Dotyczy pakietu 23 pozycji 2

Czy Zamawiający życzy sobie zaoferowania nakłuwaczy hematologicznych igłowych o średnicy igły 0,5 lub 0,8 mm? Czy nakłuwaczy o średnicy igły 0,5 i 0,8 mm? Wówczas w formularzu cenowym wykonawca poda 2 różne numery katalogowe, dla każdej średnicy igły – inny numer.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga nakłuwaczy 0,5 i 0,8 mm.

PAKIET 24

Pytanie 1:

Czy Zamawiający dopuści dren typu Tiemann niesilikonowany wykonany z wysokiej jakości PCV?

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

PAKIET 25

Pytanie 1:

Czy Zamawiający dopuści igłę do nakłuć podpajęczynówkowych z igłą standard w rozmiarze 22Gx40mm zamiast igły 22Gx50mm?

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

Pytanie 2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie igły do znieczuleń p/pajęczyn, 22G/38mm za igłę 22G/50mm?

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

Pytanie 3:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie igły do znieczuleń p/pajęczyn, 22G/70mm za igłę 22G/75mm?

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz.

PAKIET 26

Pytanie 1:

Czy Zamawiający dopuszcza cewnik Dufoura, pokryty hydrożelem ,zakończenie zagięte bez otworu centralnego, zakończenie szczytu półokrągłe CH18-24, pojemność balonu 50ml ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 2:

Prosimy zamawiającego cewników w rozmiarach 20-24 o pojemności balonu 50ml

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz i odpowiedziami.

Pytanie 3:

prosimy o sprecyzowanie czy cewniki mają być wykonane z silikonu

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

PAKIET 27

Pytanie 1: Dotyczy zadania 27

Prosimy o dopuszczenie w pak 59 układu oddechowego o następujących parametrach: układ oddechowy jednorazowego użytku do respiratora, posiadający spiralną grzałkę w drenie na linii wdechowej i pulapkę wodną na linii wydechowej; z dwoma kolorami rur odróżniającymi wdech i wydech. W komplecie: dren proksymalny; część Y z portami posiadający komplet adapterów umożliwiających stosowanie układu do respiratora Sechrist. Wejście w grzałce umożliwia podłączenie czujnika temperatury stosowanego do modelu nawilżacza MR 850 firmy Fisher-Paykel . Komora z automatycznym pobieraniem wody, posiadająca dwa pływaki zabezpieczające

przed przedostaniem się wody do układu oddechowego. Posiadający zintegrowany, nierozłączalny dren zaopatrzony w nakłuwacz z systemem odpowietrzającym. Produkt mikrobiologicznie czysty.

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami siwz.

PAKIET 29

Pytanie 1:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie nr 29 miski nerkowatej o pojemności 700 ml, pozostałe parametry bez zmian. Zgoda Zamawiającego umożliwi złożenie oferty większej liczbie wykonawców, co pozwoli na zaoferowanie bardziej konkurencyjnych cen i przyczyni się do lepszego gospodarowania finansami publicznymi przez Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 2:

Czy Zamawiający dopuści miski nerkowate z pulpy o pojemności 700ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 3:

Bardzo proszę Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie nr 29 w poz. 1 miskę nerkowatą j.u. z pulpy celulozowej o pojemności 700 ml.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 3:

Bardzo proszę Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie nr 29 w poz. 1 miskę nerkowatą j.u. z pulpy celulozowej o pojemności 700 ml.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 4:

Firma zwraca się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na dopuszczenie w pakiecie nr 26 "miski nerkowate jednorazowego użytku z pulpy celulozowej - 900 ml" misek nerkowatych o poj. 700 ml.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 5:

Czy Zamawiający dopuści nerkę o pojemności 700 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

PAKIET 31

Pytanie 1: pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w tej pozycji łączników o długości 6,5 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

PAKIET 32

Pytanie 1: pozycja 1

Czy Zamawiający oczekuje aplikatora gąbkowego zarejestrowanego jako wyrób medyczny klasy I?

Odpowiedź:

Tak

Pytanie 2: pozycja 1

Czy Zamawiający oczekuje aplikatora gąbkowego o całkowitej długości 15,5cm, długości części gąbkowej 2,5cm, uchwycie wykonanym z poliestru oraz gąbki wykonanej z polipropylenu?

Odpowiedź:

Tak

Pytanie 3:

Prosimy o dopuszczenie aplikatorów gąbkowych pakowanych pojedynczo w opakowaniu zbiorczym 800 sztuk

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 4:

Czy powierzchnia aplikatora gąbkowego ma być pokryta dwuwęglanem sodu który to składnik pomaga w skuteczniejszym oczyszczaniu z płytki nazębnej i deodoracji jamy ustnej.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

PAKIET 35

Pytanie 1:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie nr 35 zestawów w składzie:
wziernik nosowy posiadający ergonomiczną wyprofilowaną rękojeść, która umożliwi płynne i dokładne manewrowanie

szpatułką zbudowaną ze sprężystego plastiku w kolorze białym, wysokiej jakości, gładka o kształcie dostosowanym do anatomii pacjenta i wymogów ergonomii lekarza,

wziernik uszny matowo czarny na całej powierzchni, a jego część umożliwiająca trzymanie- gładka.

Zestaw dla dzieci – rozmiar 2mm, zestaw dla dorosłych 4mm.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 2:

Prosimy o wyjaśnienie: Czy w opisie pakietu nie wkradł się przypadkiem błąd? Jest: Akcesoria eksploatacyjne do aparatu Infusomat Space – producent B.Braun Winno być: Zestawy jednorazowych wzierników laryngologicznych, sterylnych.

Odpowiedź:

Tak jest błąd, powinno być zestawy jednorazowych wzierników laryngologicznych, sterylnych.

Pytanie 3:

Prosimy o doprecyzowanie: poz. 1: Zestawy dla dorosłych – Czy Zamawiający wymaga aby zestaw zawierał wziernik uszny o średnicy 5,2 mm (średnica strony dystalnej stożka), poz. 2 Zestaw dla dzieci – Czy Zamawiający wymaga aby zestaw zawierał wziernik uszny o średnicy 3,6 mm (średnica strony dystalnej stożka).

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

PAKIET 36

Pytanie 1:

Prosimy o sprecyzowanie ilu światłowego cewnika wymaga zamawiający w pak 36.

Odpowiedź:

Dwuświatłowego.

Pytanie 2:

Czy zamawiający w pak 36 dopuści cewnik do kaniulacji dużych naczyń firmy Arrow pokryty powłoką o działaniu antybakteryjnym ArrowGard w skład której wchodzi: sulfadiazyna srebra i chlorheksydyna?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

PAKIET 38

Pytanie 1: Dotyczy zadania 38 poz 1

Czy Zamawiający dopuści zestawy do przeżskórnej gastrostomii (PEG): o średnicy 20Fr(6,67mm) w wersji typu „Pull”, wykonany z wysokiej jakości silikonu z możliwością usunięcia przez powłoki brzuszne (bez

konieczności wykonywania endoskopii), zawierający dwie zewnętrzne nasadki: okrągłą i w kształcie półwaleca, wyposażony w złącze „-Y”, pozwalające na rozdzielenie portu do odżywiania i podawania leków. z kłami typu „C” dającą możliwość sterowania przepływem wewnątrz drenu. zestaw zapakowany jest na 2 sterylnych tacach, dodatkowo zawiera: obłożenie z otworem, skalpel, pętlę do przeciągania drutu przez kanał, drut do wprowadzania drenu PEG, przewodnik, gaziki (10x10 cm) – 4 szt., nożyczki, pean zakrzywiony, gaziki z otworem (5x5 cm) – 4 szt., igła z mandrynem, opakowanie zbiorcze zawiera 2 zestawy?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami siwz.

Pytanie 2: Dotyczy zadania 38 poz 2

Czy Zamawiający dopuści zestaw do wymiennej gastrostomii balonowej wykonany z wysokiej jakości silikonu z zewnętrzną nakładką prostą lub zagiętą w rozmiarach: 14,16,18, 20, 22, 24,28 Fr: zestaw zawiera: dren z nakładką prostą lub zagiętą zakończoną niskoprofilowym balonem (do wyboru), strzykawka 6ml, komplet gazików 10X10cm, żel do ułatwienia wprowadzania?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami siwz.

Pytanie 3: Dotyczy zadania 38 poz 3

Czy Zamawiający dopuści zestaw do jejunostomii do wprowadzania przez PEG o średnicy cewnika 8,5 Fr i 12 Fr, długość sondy 68cm, końcówka robocza typu pigtail lub zagięta (do wyboru) z rozpuszczalnym końcem, dystalny koniec sondy zaopatrzony w pętlę z jednolitego kawałka nylonu rozpuszczalnego w sokach żołądkowych, zestaw zawiera: przewodnik, zabezpieczenie sondy, gaziki 10X10cm oraz żel do ułatwienia wprowadzania?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami siwz.

Pytanie 4: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 38. pozycja 3 przezskórnej endoskopowej jejunostomii z łącznikiem typu ENLock do stosowania z Flocare PEG CH 18. Opakowanie Bengmark PEG/J nie zawiera zestawu PEG. Flocare® Bengmark® PEG/J CH 9 w połączeniu z Flocare® PEG CH 18 służy do żywienia pacjentów bezpośrednio do jelita czczego lub dwunastnicy, poprzez wytworzoną gastrostomię PEG Ch 18. Flocare® Bengmark® PEG/J z łącznikiem typu ENLock CH 9 w połączeniu z Flocare® PEG CH 18 jest odpowiedni dla pacjentów wymagających żywienia bezpośrednio do jelita czczego lub dwunastnicy, poprzez gastrostomię ze zgłębnikiem dojelitowym, z równoczesną możliwością opróżniania żołądka.

Części składowe:

Material zgłębnika: niebieska, w pełni nieprzezroczysta poliuretanowa rurka (A).

Średnica zewnętrzna: CH 9.

Długość: 105 cm.

Kończówka: końcówka zakończona kulką, z dwoma bocznymi otworami (B).

Spirala Bengmark® (opatentowana):

2,5 petli o średnicy ok. 3 cm i długości ok. 23 cm. Pętle te rozprostowują się po wprowadzeniu przewodnicy. Po usunięciu przewodnicy spirala pozwala przyjąć optymalne, stabilne ułożenie w jelicie cienkim. Czarny kwadratowy znacznik, który znajduje się około 25 cm od końcówki zgłębnika wskazuje punkt, do którego zwinie się spirala po usunięciu przewodnicy.

Prowadnica:

metalowa, posmarowana środkiem poślizgowym, częściowo wprowadzona do zgłębnika (C).

Łącznik Luer:

składa się z białej (D) i turkusowej (E) części, umożliwia połączenie zgłębnika dojelitowego z łącznikiem-Y.

Łącznik-Y (czerwony):

umożliwia równoczesną aspirację treści żołądkowej i podaż diety do jelita cienkiego. Kanał do podaży dożołądkowej (F) zawiera lejkowaty łącznik umożliwiający podłączenie łącznika stożkowego z workiem do drenażu. Kanał do podaży dojelitowej (M) znajduje się na zgłębniku dojelitowym. Łącznik-Y zawiera wewnętrzny pierścień (G) umożliwiający połączenie z PEG oraz oddzielny czerwony pierścień (H) mocujący połączenie. Turkusowy pierścień (I) znajdujący się na górze łącznika-Y umożliwia połączenie ze zgłębnikiem dojelitowym.

Dodatkowy łącznik:

zapewnia optymalne połączenie po założeniu zgłębnika. Składa się z elementów: białego, przezroczystego (J) i turkusowego (K), które mogą być rozłączane niezależnie.

Łącznik typu ENLock:

(L) umożliwiał podłączenie końcówki ENLock zestawu do żywienia.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 5:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o odstąpienie od wymogu dostarczenia próbek dla produktów z pakietów 38 i 44 które są znane Zamawiającemu gdyż do tej pory miał okazję ich używać? Biorąc pod uwagę ich znaczną wartość, odstąpienie od zapisu dotyczącego próbek zmniejszy Wykonawcom koszty przystąpienia do niniejszego postępowania.

Odpowiedź:

Zamawiający odstępuje od wymogu dostarczenia próbek dla pakietu 38 i 44, zastrzega sobie jednak możliwość wezwania do uzupełnienia.

PAKIET 42

Pytanie 1:

Wnosimy o doprecyzowanie, czy w pakiecie nr 42 należy zaoferować sterylny dwubutłowy zestaw do drenażu klatki piersiowej posiadający komorę wodnej regulacji siły ssania oraz komorę na wydzielinę o pojemności 3000ml.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

PAKIET 43

Pytanie 1:

Czy rozgałęziacze mają być wyposażone w zamknięcie kulowo-suwakowe, które eliminuje ryzyko powstania zatoru powietrznego i zapobiega niebezpieczeństwu wynikającemu z ekspozycji personelu szpitalnego na kontakt z krwią?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

PAKIET 44

Pytanie 1:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o odstąpienie od wymogu dostarczenia próbek dla produktów z pakietów 38 i 44 które są znane Zamawiającemu gdyż do tej pory miał okazję ich używać? Biorąc pod uwagę ich znaczną wartość, odstąpienie od zapisu dotyczącego próbek zmniejszy Wykonawcom koszty przystąpienia do niniejszego postępowania.

Odpowiedź:

Zamawiający odstępuje od wymogu dostarczenia próbek dla pakietu 38 i 44, zastrzega sobie jednak możliwość wezwania do uzupełnienia.

PAKIET 45

Pytanie 1:

Czy zamawiający w pak 45 wymaga katetery z powłoką antybakteryjną w skład której wchodzi: sulfadiazyna srebra i chlorheksydyna?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza powyższe.

PYTANIA DO SIWZ I WZORU UMOWY

Pytanie 1: Paragraf 3

Niniejszym wykonawca zwraca się z prośbą o dodanie w § 3 zapisu o następującej treści:

„Zamówienie jest ważne jeżeli posiada numer klienta i kody produktów”

Prosimy o uwzględnienie w/w zapisu w treści umowy ponieważ nieczytelne zamówienia znacznie opóźniają dostawę produktów ważnych dla zdrowia i życia.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 2: Paragraf 3 ustęp 2

Niniejszym Wykonawca zwraca się z prośbą o modyfikację zapisu na „Wykonawca zobowiązuje się dostarczać towar na podstawie zamówienia w ciągu (max. 3 dni) od złożenia zamówienia, a w przypadku zamówień na „CITO” w ciągu 48 godzin. Jeżeli dostawa wypadła w dniu wolnym od pracy lub poza godzinami pracy magazynu dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie.”

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zapis: Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć towar na podstawie zamówienia w ciągu 3 dni roboczych od złożenia zamówienia, a w przypadku zamówienia na „CITO” w ciągu 2 dni roboczych.

Pytanie 3: Paragraf 3 ustęp 9

Niniejszym Wykonawca zwraca się z prośbą o modyfikację zapisu na „W razie braku zamówionego towaru lub zwłoki Wykonawcy w realizacji przedmiotu umowy, Zamawiający ma prawo nabyć na koszt Wykonawcy u innego podmiotu, taką samą ilość towaru, po uprzednim bezskutecznym upływie wyznaczonego terminu do wykonania zobowiązania, zachowując roszczenie o naprawie szkody wynikłej ze zwłoki. W takim przypadku Wykonawca umowy zapłaci ewentualnie powstałą na niekorzyść Zamawiającego różnicę ceny nabycia na podstawie wystawionej przez Zamawiającego refaktury.”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 4: Paragraf 4 ustęp 2

Niniejszym Wykonawca zwraca się z prośbą o modyfikację zapisu na „Towar nieodpowiadający normom jakościowym, zakwestionowany w dostawie przez Zamawiającego podlega reklamacji zgłoszonej telefonicznie lub pisemnie wraz z odesłaniem reklamowanego towaru. W takim przypadku Wykonawca zobowiązuje się do niezwłocznej, tj. w ciągu 5 dni roboczych od otrzymania reklamowanego towaru, wymiany wadliwego towaru własnym transportem i na własny koszt.”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 5: Paragraf 5 ust. 1

Niniejszym Wykonawca zwraca się z prośbą o modyfikację zapisu na „Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty Zamawiającemu kar umownych w następujących wypadkach i w następujących wysokościach:

- 1) za opóźnienie w realizacji przedmiotu umowy w wysokości 1 % wartości niedostarczonego w terminie towaru za każdy dzień opóźnienia, (nie mniej niż 20 zł),
- 1) w przypadku nie dotrzymania terminu załatwienia reklamacji w wysokości 1 % wartości zareklamowanego towaru za każdy dzień opóźnienia (nie mniejszej niż 20 zł)”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 6: Paragraf 6 ust. 4

Niniejszym Wykonawca zwraca się z prośbą o modyfikację zapisu na „Wykonawca zobowiązuje się do opisu towaru na fakturze zgodnie z nazwą handlową produktu.”

Odpowiedź:

Zapisy pozostają bez zmian.

Pytanie 7: Paragraf 9 ust. 2

Niniejszym Wykonawca zwraca się z prośbą o modyfikację zapisu na „W ramach niniejszej umowy zamówienie podstawowe stanowi 80% ilości towaru wskazanej w załączniku nr 2. Tą wielkość zamówienia Zamawiający zrealizuje w każdym wypadku i za jej realizację w każdym wypadku zapłaci wynagrodzenie należne Wykonawcy w odpowiedniej części (z zastrzeżeniem § 8).”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 7: Paragraf 9 ust. 3

Niniejszym Wykonawca zwraca się z prośbą o modyfikację zapisu na „Pozostałe 20% ilości towaru wskazanej w załączniku nr 2 stanowi zamówienie opcjonalne (prawo opcji po stronie Zamawiającego). Zamawiający może z dowolnej części tej ilości lub z całości tej ilości skorzystać bądź nie – zależnie od bieżących potrzeb Zamawiającego.”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 8: Paragraf 9 ust. 5

Niniejszym Wykonawca zwraca się z prośbą o modyfikację zapisu na „W wypadku, o którym mowa w ust. 4 Wykonawcy należy się jedynie część wynagrodzenia, o którym mowa w § 1, w stosunku przypadającym do ilości towaru wynikającego z zamówienia podstawowego (80% wynagrodzenia, o którym mowa w § 1).”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 9:

Wnosimy o usunięcie wymogu dołączenia do oferty zgłoszenia/powiadomienia Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych oraz wpisu lub zgłoszenia do rejestru jako wymogu sprzecznego z aktualnie obowiązującymi przepisami w tym zakresie.

Zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r. (Dz.U.10.107.679) jedynymi dokumentami potwierdzającymi fakt dopuszczenia wyrobu medycznego do obrotu i do używania są: deklaracja zgodności i certyfikat CE (jeżeli dotyczy). W obecnym stanie prawnym fakt dokonania ww. zgłoszenia lub powiadomienia wyrobu medycznego w żaden sposób nie ma wpływu na możliwość funkcjonowania wyrobu w obrocie na terenie RP. Z tego też powodu dokumenty te nie kwalifikują się jako wynikające z katalogu dokumentów wymienionych w rozporządzeniu z dnia 30 grudnia 2009 r. „w sprawie rodzaju dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy, oraz form, w jakich te dokumenty mogą być składane”, a w szczególności z katalogu dokumentów wymienionych w §5 ww. rozporządzenia.

Abstrahując od powyższej argumentacji należy zauważyć, że zgodnie z art. 58 ust.3 ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r. dystrybutor i importer mają obowiązek powiadomienia Prezesa Urzędu nie później niż w terminie 7 dni od dnia wprowadzenia pierwszego wyrobu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej. W praktyce oznacza to, że nawet gdyby Wykonawca chciał dołączyć do oferty zgłoszenie/powiadomienie to może takiej możliwości w dniu składania ofert nie posiadać, w sytuacji kiedy do tego dnia nie wprowadził na terytorium RP oferowanego urządzenia. Tym samym omawiany zapis oprócz swej sprzeczności z aktualnie obowiązującymi przepisami prawa, wprowadza wymóg potencjalnie niemożliwy do spełnienia

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 10:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację § 3 ust. 2 umowy oraz formularza oferty na: „Wykonawca zobowiązuje się dostarczać towar na podstawie zamówienia w ciągu 3 dni roboczych od złożenia zamówienia, a w przypadku zamówień na „CITO” w ciągu 2 dni roboczych.”?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zapis: Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć towar na podstawie zamówienia w ciągu 3 dni roboczych od złożenia zamówienia, a w przypadku zamówienia na „CITO” w ciągu 2 dni roboczych.

Pytanie 11:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie § 3 ust. 4 i 5? Zapisy te powodują, iż w przypadku braku dostępności jednego produktu nie można dostarczyć reszty zamówienia.

W rezultacie jest to zapis niekorzystny dla Zamawiającego jak i dla Wykonawcy.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 12:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację § 5 ust. 1.1) umowy na: „za opóźnienie w realizacji przedmiotu umowy w wysokości 0,2% wartości niedostarczonego towaru za każdy dzień zwłoki, (nie mniej niż 10 zł)”?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 13:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację § 5 ust. 1.2) umowy na: „w przypadku nie dotrzymania terminu załatwienia reklamacji w wysokości 0,5% wynagrodzenia Wykonawcy za zareklamowany towar (nie mniej niż 10 zł).”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 14:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację § 5 ust. 1.3) umowy na:
„w przypadku niewykonania lub nienależytego wykonania umowy w wysokości 10% wartości niewykonanej części umowy (nie mniejszej niż 10zł).”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 15:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu §5 ust. 4 wzoru umowy na następujący: „Naliczenie przez Zamawiającego kary umownej następuje przez sporządzenie noty księgowej wraz z pisemnym uzasadnieniem oraz terminem zapłaty”?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 16:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu §6 ust. 5 na następujący: „Wykonawca nie może dokonać żadnej czynności prawnej mającej na celu zbycie wierzytelności pieniężnych związanych z realizacją niniejszej umowy na rzecz osób trzecich bez uzyskania zgody podmiotu, o którym mowa w art. 54 ust. 5 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011r. o działalności leczniczej (Dz.U. nr 112, poz. 654), pod rygorem nieważności takiej czynności. W przypadku nieuiszczenia przez Zamawiającego zapłaty w terminie 14 dni od dnia otrzymania wezwania Wykonawcy do zapłaty, Wykonawca ma prawo dokonać przelewu wierzytelności zgodnie z art.509 k.c. a zastrzeżenie umowne wyrażone w zdaniu poprzedzającym strony traktują, jako nieistniejące”?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 17:

Zwracamy się z prośbą o ujednoczenie okresu zawarcia umowy. W §11 umowy jest zapis mówiący o 12 miesiącach natomiast w pkt. V formularza ofertowego mówiący o realizacji zamówienia przez 24 miesiące.

Odpowiedź:

Zamawiający ujednoczył zapis na 24 miesiące.

Pytanie 18:

Czy Zamawiający dopuści do podawania cen jednostkowych za 1 szt. wyrobów z dokładnością do trzech lub czterech miejsc po przecinku?

Zgodnie z orzecznictwem Zespołu Arbitrów (**Orzecznictwo Zespołu Arbitrów - sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06**) „dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech, a nawet 4 m-c po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas, cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną (nie ma, bowiem możliwości zakupienia jednej sztuki czy, końcówki czy szkiełka)”.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 19: Dotyczy § 3 ust. 1

Czy Zamawiający zdaje sobie sprawę, iż w świetle prawa. (Ustawa o dyscyplinie finansów publicznych, Kodeks Cywilny), czynność prawną, jaką jest składanie zamówień, może dokonywać jedynie Kierownik Jednostki, a zatem bez wskazania w umowie i upoważnienia osoby, która w Jego imieniu będzie składać zamówienie, zamówień telefonicznych może dokonać jedynie Kierownik Jednostki? Ponadto składanie zamówień drogą telefoniczną działa na niekorzyść obu Stron, ponieważ powoduje niepotrzebne nieporozumienia. Pamiętajmy również, iż Ustawa Prawo zamówień publicznych nie dopuszcza formy porozumiewania się telefonicznego, zatem również korespondencja dotycząca umów przetargowych powinna odbywać się drogą pisemną. Wobec powyższego Zamawiający powinien wykreślić, że wzoru umowy, iż składanie zamówień będzie następować drogą telefoniczną.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 20: Dotyczy § 3 ust. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy z „2 dni” do „5 dni roboczych” od dnia złożenia zamówienia?

Prośbę motywujemy faktem, iż dostarczany asortyment nie posiada bardzo krótkiego terminu ważności, przez co Zamawiający jest w stanie wcześniej określić wielkość zapotrzebowania i może wcześniej złożyć zamówienie, dzięki czemu Wykonawca będzie mógł terminowo zrealizować dostawę. Poza tym termin dostawy wynoszący 2

dni jest nierealny, w przypadku, gdy Wykonawca korzysta z usług wynajętego przewoźnika. Zamówienie, które wpływa do wykonawcy jednego dnia najwcześniej może być zarejestrowane w dniu następnym, pod warunkiem, że będzie zawierało wszystkie niezbędne dane do prawidłowej realizacji zamówienia zgodnie z warunkami umowy. Wystawienie stosownych dokumentów WZ, spakowanie towaru następuje najczęściej trzeciego dnia po otrzymaniu zamówienia. Spedytor dostarcza towar w ciągu 48 godzin (kolejne dwa dni), a zatem termin 5 dni roboczych jest terminem minimalnym na zrealizowanie zamówienia.

Poza tym wnosimy o dopisanie do treści umowy sformułowania: „wykonawca nie ponosi odpowiedzialności za zwłokę w dostawie towaru w przypadku złożenia przez Zamawiającego zamówienia, które nie zawiera wszystkich niezbędnych danych pozwalających na prawidłową realizację zamówienia tj.: jednoznaczny opis przedmiotu zamówienia, numer katalogowy, ilość zgodna z opakowaniami handlowymi wykonawcy, cena obowiązująca w umowie, numer umowy, prawidłowe dane płatnika łącznie z numerem NIP-u, adres wysyłkowy, podpis osoby upoważnionej do składania zamówień”.

Czy Zamawiający dopuścił zmianę terminu zamówień na „CITO” z „w ciągu 24 godzin” na „w ciągu 48 godzin roboczych”? Proponowany zapis ma na celu zagwarantowanie możliwości spełnienia świadczenia w przypadku wystąpienia większej ilości dni wolnych od pracy, czy też sytuacji złożenia przez Zamawiającego reklamacji bezpośrednio przed dniami wolnymi.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zapis: Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć towar na podstawie zamówienia w ciągu 3 dni roboczych od złożenia zamówienia, a w przypadku zamówienia na „CITO” w ciągu 2 dni roboczych. Na pozostałe Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 21: Dotyczy § 3 ust. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do paragrafu sformułowania, iż „Zamawiający będzie składał zamówienia według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 150 zł, netto” Prośbę motywujemy to tym, że dla zamówień poniżej 150 zł, koszty transportu na które składają się m.in.: koszty opakowania transportowego, robocizny, koszty wydrukowania listów przewozowych i faktury, koszty dostarczenia towaru przez przewoźnika, są wyższe niż wartość marży uzyskanej ze sprzedaży towaru o takiej wartości.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 22: Dotyczy § 4 ust. 2

Czy Zamawiający dopuścił zmianę terminu, w którym Wykonawca ma załatwić reklamację na termin realny tj. - dla reklamacji jakościowych - realny termin rozpatrzenia i załatwienia reklamacji to 5 dni roboczych od chwili otrzymania próbek reklamowanego towaru. Wykonawca, aby rozpatrzyć reklamację jakościową musi najpierw zbadać zwrócony towar i następnie podjąć decyzję o uznaniu reklamacji. Załatwienie reklamacji wymaga spełnienia określonych procedur, co jest czasochłonne, dlatego też właściwe rozpatrzenie reklamacji i wymiana towaru w ciągu 3 dni jest trudne do wykonania. W razie pozostawienia dotychczasowego zapisu wątpliwa będzie jego ważność w świetle przepisów kodeksu cywilnego, bowiem zapis nosi znamiona świadczenia niemożliwego.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 23: Dotyczy § 5 ust. 1.1)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do wysokości 0,2 % wartości niedostarczonego w terminie towaru za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, z uwagi na nieadekwatność ich wysokości do danego niespełnienia świadczenia umowy? Wprawdzie nie istnieją przepisy regulujące wysokości kar umownych, jednak przy ustaleniu wysokości kar Zamawiający powinien opierać się na zasadzie równości i ekwiwalentności stron, a tym samym wymagać od Wykonawcy płacenia kar w takiej samej lub nieznacznie wyższej wysokości, w jakiej sam Zamawiający może ewentualnie płacić za zwłokę w płaceniu za towar.

Zamawiający nie powinien wykorzystywać swojej dominującej pozycji ustalając wysokość kar umownych. Kary umowne powinny mieć charakter dyscyplinujący w stosunku do Wykonawcy, a nie prowadzić do wzbogacenia się Zamawiającego, a taką funkcję zaczynają pełnić w momencie, gdy okazuje się, iż wartość kary umownej może przekroczyć wartość zapłaty należną Wykonawcy za dostarczony towar. Nadto liczenie kary umownej w wysokości 2 % wartości niedostarczonego w terminie towaru jest wysoce niesprawiedliwe i na gruncie prawa cywilnego obecna wysokość odsetek, którą Zamawiający narzuca, może zostać uznana za świadczenie nienależne, dające w skali roku odpowiednio, 730 %, wartości zamówionej dostawy. W tym miejscu należy przywołać treść art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego, który stanowi, iż w przypadku, gdy zobowiązanie zostało wykonane w znacznej części dłużnik może żądać zmniejszenia kary umownej, to samo dotyczy przypadku, gdy kara jest rażąco wygórowana. Dlatego też w przypadku braku zgody Zamawiającego na zmniejszenie kar

umownych w momencie gdy będą one naliczane. Wykonawca będzie zmuszony podjąć odpowiednie kroki prawne celem miarkowania tych kar, a co za tym idzie ochrony swoich interesów.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 24: Dotyczy § 5 ust. 1.2)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do wysokości 0,2 % wartości niedostarczonego w terminie towaru za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, z uwagi na nieadekwatność ich wysokości do danego niespełnienia świadczenia umowy? Wprawdzie nie istnieją przepisy regulujące wysokości kar umownych, jednak przy ustaleniu wysokości kar Zamawiający powinien opierać się na zasadzie równości i ekwiwalentności stron, a tym samym wymagać od Wykonawcy płaćenia kar w takiej samej lub nieznacznie wyższej wysokości, w jakiej sam Zamawiający może ewentualnie płacić za zwłokę w placeniu za towar. Zamawiający nie powinien wykorzystywać swojej dominującej pozycji ustalając wysokość kar umownych. Kary umowne powinny mieć charakter dyscyplinujący w stosunku do Wykonawcy, a nie prowadzić do wzbogacenia się Zamawiającego, a taką funkcję zaczynają pełnić w momencie, gdy okazuje się, iż wartość kary umownej może przekroczyć wartość zapłaty należną Wykonawcy za dostarczony towar. Nadto liczenie kary umownej w wysokości 5 % wartości niedostarczonego w terminie towaru jest wysoce niesprawiedliwe i na gruncie prawa cywilnego obecna wysokość odsetek, którą Zamawiający narzuca, może zostać uznana za świadczenie nienależne, dające w skali roku odpowiednio, 1825 %, wartości zamówionej dostawy. W tym miejscu należy przywołać treść art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego, który stanowi, iż w przypadku, gdy zobowiązanie zostało wykonane w znacznej części dłużnik może żądać zmniejszenia kary umownej, to samo dotyczy przypadku, gdy kara jest rażąco wygórowana. Dlatego też w przypadku braku zgody Zamawiającego na zmniejszenie kar umownych w momencie gdy będą one naliczane, Wykonawca będzie zmuszony podjąć odpowiednie kroki prawne celem miarkowania tych kar, a co za tym idzie ochrony swoich interesów.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 25: Dotyczy § 5 ust. 1.2)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do wysokości 10 % wartości nie wykonanej części umowy, z uwagi na nieadekwatność ich wysokości do danego niespełnienia świadczenia umowy? Wprawdzie nie istnieją przepisy ściśle regulujące wysokości kar umownych, jednak przy ustaleniu wysokości kar Zamawiający powinien opierać się na zasadzie równości i ekwiwalentności, a nadto czynić zadość zasadom współżycia społecznego. Zamawiający nie powinien wykorzystywać swojej dominującej pozycji ustalając wysokość kar umownych. Kary umowne powinny mieć charakter dyscyplinujący w stosunku do Wykonawcy, a nie prowadzić do wzbogacenia się Zamawiającego, a taką funkcję zaczynają pełnić w momencie, gdy okazuje się, iż wartość kary umownej przekracza wartość zapłaty należną Wykonawcy za dostarczony towar.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 26: Dotyczy § 6 ust. 1

Czy Zamawiający zdaje sobie sprawę, iż postawienie w SIWZ wymogu, iż termin płatności ma wynosić 45 dni od daty wystawienia faktury jest w świetle ustawy z dnia 12.06.2003r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych (Dz.U. nr 139 poz. 1323) jest niekorzystny dla zamawiającego, gdyż prowadzi do dodatkowego obciążenia Zamawiającego odsetkami. Jak stwierdził Zespół Arbitrów w uzasadnieniu wyroku z dnia 21 lutego 2005r. sygn. Akt UZP/ZO/0-278/05: „Odsetki te zwiększają cenę zamówienia automatycznie, ponieważ z art. 9 Ustawy o terminach zapłaty w transakcjach handlowych, nieważne są czynności prawne wyłączające lub ograniczające uprawnienia wierzyciela lub dłużnika wynikające z art. 5 i 6 ustawy. Zdaniem Zespołu Arbitrów wskazanie w SIWZ odroczonego terminu płatności nie tylko narusza art. 7 ustawy Prawo zamówień publicznych oraz nie gwarantuje wyboru najkorzystniejszej oferty (powiększenie ceny o odsetki), ale także w istocie jest ukrytym niezgodnym z dobrymi obyczajami warunkiem, jaki musi spełnić wykonawca ubiegający się o zamówienie.”

W związku z powyższym, czy Zamawiający nie powinien dokonać na mocy art. 38 Ustawy Prawo zamówień publicznych zmiany w SIWZ, polegającej na skróceniu wymaganego terminu płatności z 45 dni na 30 dni.

Odpowiedź:

Wykonawca w pytaniu powołuje się na przepisy nieobowiązującej już ustawy z dnia 12.06.2003r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych (Dz.U. nr 139, poz. 1323). Nowa ustawa z dnia 8 marca 2013r. (Dz.U. z 2013r., poz. 403) w art. 8 ust. 2 wprowadziła możliwość zastosowania max 60 dniowego terminu płatności dla płatników leczniczych w rozumieniu art. 4 ust. 1 pkt. 2-4 ustawy z dnia 15.04.2011r. o działalności leczniczej.

Pytanie 27: Dotyczy § 9 ust. 2 i 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby zamówienie podstawowe stanowiło 80% ilości towaru wskazanej w załączniku nr.2? Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na: "pozostałe 20% ilości towaru wskazanej w załączniku nr 2..."

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 28:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy do 7 dni?

Odpowiedź:

Zgodnie z siwz i odpowiedziami.

Pytanie 29:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary umownej z wysokości 2% na 0,5 % za opóźnienie w realizacji przedmiotu umowy, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 30:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary umownej z wysokości 5% na 1% w przypadku nie dotrzymania terminu reklamacji, za każdy dzień opóźnienia?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 31:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej z wysokości 20% na 10% w przypadku niewykonania lub nienależytego wykonania umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 32:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację § 3 ust. 2 umowy na: „Wykonawca zobowiązuje się dostarczać towar na podstawie zamówienia w ciągu **3 dni roboczych** od złożenia zamówienia, a w przypadku zamówień na „CITO” w ciągu 2 dni roboczych”

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zapis: Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć towar na podstawie zamówienia w ciągu 3 dni roboczych od złożenia zamówienia, a w przypadku zamówienia na „CITO” w ciągu 2 dni roboczych.

Pytanie 33:

Wnosimy o zmianę terminu dostawy określonego w § 3 ust. 2 projektu umowy na max.4 dni.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zapis: Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć towar na podstawie zamówienia w ciągu 3 dni roboczych od złożenia zamówienia, a w przypadku zamówienia na „CITO” w ciągu 2 dni roboczych.

Pytanie 34:

Wnosimy o obniżenie wysokości kar umownych określonych w § 5 ust. 1 projektu umowy na:

pkt. 1 : 0.2 % wartości niedostarczonego w terminie towaru za każdy dzień opóźnienia

pkt. 2 : 0.2 % wartości zareklamowanego towaru za każdy dzień opóźnienia, o ile złożona reklamacja jest zasadna

pkt. 3 : 5 % wartości nie wykonanej części umowy

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 35:

Wnosimy o zmianę terminu zapłaty określonego w § 6 ust. 1 projektu umowy na 30 dni od daty wystawienia faktury.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 36:

Czy Zamawiający wymaga aby na fakturze, dostarczanej wraz z zamówionym towarem, znajdowały się takie informacje jak nr serii i data ważności ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie 37:

Czy Zamawiający wymaga dołączenia do oferty zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej, które nakłada obowiązek na wykonawcę powiadamiania zamawiającego o wszelkich wycofaniach, wstrzymanych w obrocie produktach ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie 38:

Czy Zamawiający wymaga aby dostawy towaru do siedziby Zamawiającego odbywały się odpowiednimi środkami transportu, czyli autami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma” posiadającymi możliwość ogrzewania lub chłodzenia przewożonego asortymentu ?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga dostarczenia towaru nieuszkodzonego i przechowywanego w warunkach zalecanych przez producenta.

Pytanie 39:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę cen jednostkowych podczas trwania umowy ze względu na udokumentowaną zmianę cen u producenta? Wprowadzenie takiej zmiany będzie możliwe wyłącznie po wyrażeniu pisemnej zgody przez Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami siwz.

Pytanie 40:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę urzędowej stawki VAT w związku z jej planowaną zmianą, przy czym zmianie ulegnie wyłącznie cena brutto, cena netto pozostanie bez zmian?

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami siwz.

Pytanie 41:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na załączenie do oferty oświadczenia o posiadaniu odpowiednich dokumentów dopuszczających do obrotu z deklaracją, iż Wykonawca przedstawi je na każde żądanie Zamawiającego?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Z poważaniem

ZASTĘPCA DYREKTORA
ds. ADMINISTRACYJNO-TECHNICZNYCH
Wojewódzkiego Szpitala Powiatowego
Im. Jana Pawła II w Krośnie

mgr Magdalena Tymcio

Państwowa Pralnia Epidemiologiczna
Wojewódzkiego Szpitala Powiatowego
Im. Jana Pawła II w Krośnie

mgr Katarzyna Hajdar

DZIAŁ ZAMÓWIENI
PUBLICZNYCH I ZAOPATRZENIA

mgr Agnieszka Pękalska
starszy specjalista

KIEROWNIK
DZIAŁU ZAMÓWIENI
PUBLICZNYCH I ZAOPATRZENIA

mgr Monika Koś

Wojewódzki Szpital Powiatowy
Im. Jana Pawła II w Krośnie

mgr Katarzyna Hajdar
Naczelna