



Znak sprawy: ZP/17/PN/2022

Zabrze, 29.06.2022 r.

Dyrektor

dr n. med.

Dariusz Budziński

ul. 3-go Maja 13-15
41-800 Zabrze

SEKRETARIAT

Fax: (32) 370 45 22

sekretariat@szpital.zabrze.pl

BIURO OBSŁUGI PACJENTA

tel.: (32) 370 45 31

tel.: (32) 370 45 07

www.szpital.zabrze.pl

ODPOWIEDŹ nr 1 na zapytania w sprawie SWZ

Informujemy, że do Zamawiającego wpłynęła prośba o wyjaśnienie zapisów Specyfikacji Warunków Zamówienia, w postępowaniu prowadzonym na podstawie przepisów ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2021r., poz. 1129 z późn. zm.) w trybie przetargu nieograniczonego pn.:

„DOSTAWA PRODUKTÓW LECZNICZYCH, WYROBÓW MEDYCZNYCH ORAZ STERYLNEGO SPRZĘTU JEDNORAZOWEGO UŻYTKU”

Zamawiający udziela wyjaśnień zgodnie z art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2021r., poz. 1129 z późn. zm.).

Treść wspomnianej prośby jest następująca:

Pytanie nr 1

Dotyczy terminu dostaw „na ratunek”

Zamawiający w paragrafie 5 ust. 5 wzoru umowy zastrzegł prawo do składania zamówień na „RATUNEK” zdrowia i życia ludzkiego, gdzie realizacja zamówienia winna nastąpić do 8 godzin od złożenia zamówienia.

Zgodnie z obowiązującymi wewnętrznymi procedurami u Wykonawcy, dostawy odbywają się w dni robocze, w związku z tym, czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostawy na „RATUNEK” w dni robocze w ciągu 8 h od momentu złożenia zamówienia dla zadania nr 39, 43?

Przez dni robocze Wykonawca ma na myśli dni od poniedziałku do piątku (włącznie), nie obejmujące weekendów i dni ustawowo wolnych od pracy.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe. W związku z tym modyfikuje §5 ust. 5 wzoru umowy. Patrz modyfikacja nr 1 SWZ.

Pytanie nr 2

Zamawiający w par 4 ust. 5 wzoru umowy zastrzegł, iż zawiadomienie o terminie dostawy przez Wykonawcę winno nastąpić w dniu poprzedzającym dostawę oraz w par 7 ust 2 pkt d) wskazał iż:

„Zamawiający może obciążyć Wykonawcę następującymi karami umownymi:

d) w wysokości 0,1% wynagrodzenia brutto, określonego w § 3 ust. 2 niniejszej umowy za każdy przypadek nie wywiązania się z obowiązku określonego w § 4 ust. 5 tj. za brak powiadomienia o terminie dostawy w dniu ją poprzedzającym”

Czy Zamawiający dopuści informowanie Zamawiającego jedynie o zamówieniach, które nie zostaną zrealizowane wraz z podaniem przyczyny tej sytuacji, a wykreśli obowiązek każdorazowego informowania o dostawie z jednodniowym wyprzedzeniem?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe. W związku z tym modyfikuje §4 ust. 4, §4 ust. 5 wzoru umowy. Patrz modyfikacja nr 1 SWZ.

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość modyfikacji par. 7 ust. 2 pkt e) w ten sposób, że:

„2. Zamawiający może obciążyć Wykonawcę następującymi karami umownymi:

e) w wysokości 10% wartości niezrealizowanej umowy brutto w przypadku rozwiązania umowy w trybie natychmiastowym na dane zadania przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy.”?

Uzasadnienie

Zdaniem Wykonawcy niewłaściwym są postanowienia Umowy, w których kara umowna naliczana jest od kwoty zamówienia stanowiący przedmiot niniejszej umowy co może skutkować obciążeniem Wykonawcy nadmiernym i niewspółmiernie wysokim ryzykiem gospodarczym w stosunku do naruszonych postanowień Umowy. Kara umowna ma pełnić funkcję mobilizującą wykonawcę do prawidłowej realizacji przedmiotu zamówienia oraz funkcję odszkodowawczą, jeżeli wykonawca wykona przedmiot umowy nieterminowo lub w sposób nieprawidłowy.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 4

Czy w par. 3.7 Zamawiający wprowadzi automatyzm zmiany stawki podatku VAT? Zmiana stawki podatku VAT powinna wchodzić automatycznie, z dniem wprowadzenia stosownych przepisów; inaczej grozi to Wykonawcy rażąca stratą. Wykonawca musi oczekiwać na akceptację propozycji zmian, w tym czasie przecież jednak będzie wystawiać faktury za bieżące dostawy. To samo stanie się w razie odmowy zawarcia aneksu w przedmiotowej kwestii.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 5

Czy Zamawiający w par. 4.1. usunie możliwość składania zamówień w formie telefonicznej? Zgodnie z art. 36z ust. 4 Prawa farmaceutycznego (w brzmieniu obowiązującym od 12 lipca 2015 r.) zamówienia na leki muszą być składane w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej. Nie ma możliwości składania zamówień w formie telefonicznej.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 6

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 4.4 oraz 4.5? Wykonawca nie ma możliwości telefonicznego ustalania konkretnej godziny dostawy.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż udzielił informacji w tym zakresie w odpowiedzi do pytania nr 2. Patrz modyfikacja nr 1 SWZ.

Pytanie nr 7

Czy Zamawiający zmieni określony w par. 5.5 termin dostaw „na ratunek” z 6 godzin na 12 godzin? Tak określony termin dostawy faworyzuje lokalnych dostawców i w praktyce wyklucza z udziału w postępowaniu tych, którzy są w stanie dostarczyć przedmiot zamówienia w cenach dużo niższych ale w terminie niewiele dłuższym (jak np. 12 godzin). W konsekwencji zapis ten narusza konkurencję oraz zasadę równego udziału stron w postępowaniu – co wynika choćby z Wyroku KIO z dnia 22 grudnia 2009 r. (KIO/UZP 1734/09): „Szeroko pojęte wymagania zamawiającego (w tym również dotyczące miejsca czy sposobu jego realizacji) składające się na opis przedmiotu zamówienia mogą naruszać konkurencję, o której stanowi art. 29 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, nie tylko poprzez eliminację niektórych wykonawców z możliwości zaoferowania swoich usług czy produktów, ale również w sposób nadmiernie utrudniający przygotowanie i złożenie korzystnej ekonomicznie i racjonalnej oferty. Postanowienia tego typu nie mogą wprowadzać wymogów, które zróżnicują sytuację wykonawców obecnych na rynku w sposób nadmierny, a nie uzasadniony racjonalnymi i obiektywnymi potrzebami zamawiającego, które dany opis przedmiotu zamówienia ma zaspokoić.”

Odpowiedź:

Zamawiający odsyła do zapisów wzoru umowy w zakresie dostaw „NA RATUNEK” i nie wyraża zgody na wydłużenie czasu dostaw do 12h. Jednocześnie informuje, iż w konsekwencji udzielonych odpowiedzi zmodyfikował wzór umowy w zakresie §5 ust. 5. Patrz modyfikacja nr 1 SWZ.

Pytanie nr 8

Czy Zamawiający w par. 7.2.a – 7.2.c wykreśli zapisy o wartości kwotowej kary umownej i wprowadzi w to miejsce wartość procentową, np. 0.2% wartości kwestionowanej dostawy? Zapisy obecne grożą Wykonawcy rażąca stratą.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 9

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 7.2.d? W zwykłym toku czynności Wykonawca nie ma możliwości uzgadniania telefonicznie konkretnej godziny dostawy z wyprzedzeniem min. jednego dnia, jak chce umowa. Zapis ten wprowadza niespotykane, dodatkowe wymagania po stronie Wykonawcy obarczając je dodatkowo karą umowną w rażąco wygórowanej wysokości, naliczaną od wartości całej umowy, a nie danej nieawizowanej dostawy.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż udzielił informacji w tym zakresie w odpowiedzi do pytania nr 2. Patrz modyfikacja nr 1 SWZ.

Pytanie nr 10

Czy Zamawiający zmieni stawkę kary umownej wskazanej w par. 7.2.e. z wartości 20% do wartości max. 5%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 11

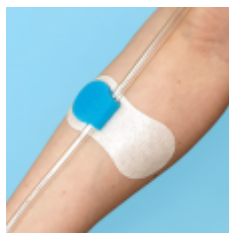
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 63 poz 1 leku Adenosine w postaci fiołki?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 12

Zadanie nr 9, poz. 1 - Czy Zamawiający ma na myśli dwuczściowy stabilizator złożony z części mocowanej do skóry i części mocującej dren do stabilizacji różnego rodzaju drenów i cewników. Część stabilizatora mocowana do skóry pacjenta wykonana z włókniny. Część mocująca dren jest zintegrowana z częścią przyklejaną do skóry pacjenta i posiada dodatkowy przyklepiec – niebieski rzep oraz przylepne pole dla lepszej stabilizacji rurki medycznej. Pokryty hypoalergicznym klejem. Przyklepiec niejatówy, rozmiar 9 cm x 4 cm?



Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia, iż przedmiotem zamówienia w zakresie zadania nr 9 jest przyrząd stabilizujący cewnik do wkłuć centralnych naczyniowych, jałowy.

Pytanie nr 13

Zadanie nr 53, poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za opakowanie handlowe a'100m, z przeliczeniem zamawiane ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe, pod warunkiem zachowania - po przeliczeniu wymaganej ilości przedmiotu zamówienia wskazanej w SWZ. W tym celu niepełne ilości opakowania należy zaokrąglić w górę oraz zamieścić stosowną informację w kolumnie „nazwa proponowana przedmiotu zamówienia” lub pod tabelą szczegółowego formularza ofertowego.

Pytanie nr 14

Zadanie nr 53, poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści gazę 17 nitkową o powierzchni 1m²?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż oczekuje gazy w rozmiarze 1mx1m, tj.: 1m².

Pytanie nr 15

Zadanie nr 53, poz. 3 - Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za opakowanie handlowe a'5kg z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe, pod warunkiem zachowania - po przeliczeniu wymaganej ilości przedmiotu zamówienia wskazanej w SWZ. W tym celu niepełne ilości opakowania należy zaokrąglić w górę oraz zamieścić stosowną informację w kolumnie „nazwa proponowana przedmiotu zamówienia” lub pod tabelą szczegółowego formularza ofertowego.

Pytanie nr 16

Zadanie nr 65 – poz. 4-9,11,14-19,21 - Czy Zamawiający zgodzi się na odstąpienie od wymogu etykiety typu TAG z dwoma naklejkami do wklejania do dokumentacji medycznej?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 17

Zadanie nr 65, poz. 12 - Czy Zamawiający dopuści kompres pakowany po 10szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 18

Zadanie nr 65, poz. 13 - Czy Zamawiający dopuści kompres pakowany po 10szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 19

Zadanie nr 65, poz. 16-18 - Czy Zamawiający dopuści kompres 17 nitkowy 12 warstwowy?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 20

Zadanie nr 65, poz. 16-17 - Czy Zamawiający dopuści kompres o gramaturze kompresu 1,83-1,95g/m²?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 21

Zadanie nr 65, poz. 17 – Czy Zamawiający dopuści kompres pakowany po 20szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe, pod warunkiem zachowania - po przeliczeniu wymaganej ilości przedmiotu zamówienia wskazanej w SWZ. W tym celu niepełne ilości opakowania należy zaokrąglić w górę oraz zamieścić stosowną informację w kolumnie „nazwa proponowana przedmiotu zamówienia” lub pod tabelą szczegółowego formularza ofertowego.

Pytanie nr 22

Zadanie nr 65, poz. 25 – Czy Zamawiający dopuści serwetę pakowaną po 3szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe, pod warunkiem zachowania - po przeliczeniu wymaganej ilości przedmiotu zamówienia wskazanej w SWZ. W tym celu niepełne ilości opakowania należy zaokrąglić w górę oraz zamieścić stosowną informację w kolumnie „nazwa proponowana przedmiotu zamówienia” lub pod tabelą szczegółowego formularza ofertowego.

Pytanie nr 23

Zadanie nr 65, poz. 25 – Czy Zamawiający dopuści serwetę 17 nitkową 4 warstwową?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 24

Zadanie nr 65, poz. 25 – Czy Zamawiający dopuści serwetę pakowaną po 2szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe, pod warunkiem zachowania - po przeliczeniu wymaganej ilości przedmiotu zamówienia wskazanej w SWZ. W tym celu niepełne ilości opakowania należy zaokrąglić w górę oraz zamieścić stosowną informację w kolumnie „nazwa proponowana przedmiotu zamówienia” lub pod tabelą szczegółowego formularza ofertowego.

Pytanie nr 25

Zadanie nr 65, poz. 25 – Czy Zamawiający dopuści serwetę 17 nitkową 8 warstwową?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 26

Zadanie nr 65, poz. 26 – Czy Zamawiający dopuści serwetę pakowaną po 3szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe, pod warunkiem zachowania - po przeliczeniu wymaganej ilości przedmiotu zamówienia wskazanej w SWZ. W tym celu niepełne ilości opakowania należy zaokrąglić w górę oraz zamieścić stosowną informację w kolumnie „nazwa proponowana przedmiotu zamówienia” lub pod tabelą szczegółowego formularza ofertowego.

Pytanie nr 27

Zadanie nr 65, poz. 26 – Czy Zamawiający dopuści serwetę 17 nitkową 4 warstwową?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 28

Zadanie nr 65, poz. 26 – Czy Zamawiający dopuści serwetę 17 nitkową 8 warstwową?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 29

Zadanie nr 65, poz. 27 – Czy Zamawiający dopuści serwetę pakowaną po 3szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe, pod warunkiem zachowania - po przeliczeniu wymaganej ilości przedmiotu zamówienia wskazanej w SWZ. W tym celu niepełne ilości opakowania należy zaokrąglić w górę oraz zamieścić stosowną informację w kolumnie „nazwa proponowana przedmiotu zamówienia” lub pod tabelą szczegółowego formularza ofertowego.

Pytanie nr 30

Zadanie nr 65, poz. 27 – Czy Zamawiający dopuści serwetę 17 nitkową 4 warstwową?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 31

Zadanie nr 65, poz. 27 – Czy Zamawiający dopuści serwetę 17 nitkową 8 warstwową?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 32

Zadanie nr 65, poz. 28 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie serwety o gramaturze wyższej niż wymagania, tzn. 60g/m² (+/-2g m²), spełniającą pozostałe wymagania?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 33

Zadanie nr 65, poz. 29 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie serwety o gramaturze 40g/m², zamiast 43g/m²?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 34

Zadanie nr 65, poz. 29 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie serwety o gramaturze wyższej niż wymagania, tzn. 60g/m² (+/-2g m²), spełniającą pozostałe wymagania?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 35

Zadanie nr 65, poz. 30 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu z serwetą operacyjną SMS 200 x 320 cm z otworem o średnicy 15 cm umieszczonym decentralnie i otoczonym przylepcem oraz dodatkowym wzmocnieniem?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 36

Zadanie nr 65, poz. 30 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu z serwetą typu TF 150 x 100 cm w ramach ostony stolika?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 37

Zadanie nr 65, poz. 30 – Czy Zamawiający dopuści sterylizację tlenkiem etylenu? Proces sterylizacji tlenkiem etylenu jest równie bezpieczny jak sterylizacja parą wodną, ponieważ każdy rodzaj sterylizacji musi być zwalidowany, nadzorowany, kontrolowany zgodnie z mającymi zastosowanie obowiązującymi normami dla danego rodzaju procesu sterylizacji.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 38

Zadanie 66 pozycja 3 - Czy Zamawiający dopuści kompresy włókninowe w rozmiarze 10x10cm, pakowane a'5sztuk, z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe, pod warunkiem zachowania - po przeliczeniu wymaganej ilości przedmiotu zamówienia wskazanej w SWZ. W tym celu niepełne ilości opakowania należy zaokrąglić w górę oraz zamieścić stosowną informację w kolumnie „nazwa proponowana przedmiotu zamówienia” lub pod tabelą szczegółowego formularza ofertowego.

Pytanie nr 39

Zadanie nr 4 - Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne pojemniki z wodą sterylną o pojemności 450ml, z możliwością stosowania do 35 dni od otwarcia, ze sterylnym łącznikiem, umożliwiającym podłączenie do dozownika tlenowego, sterylne.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 40

Zadanie nr 4 - Czy mając na uwadze, obecną sytuację epidemiologiczną oraz związane z tym obostrzenia i zalecenia epidemiczne, oferowane pojemniki, powinny posiadać zintegrowaną zatyczkę, umożliwiającą zabezpieczenie otworu wylotowego po usunięciu wążów tlenowych lub masek, np. przy ich wymianie, co zapewnia bezpieczne wykonanie procedur wykonywanych w warunkach klinicznych.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 41

Zadanie nr 4 - Prosimy o potwierdzenie, iż, ze względu na długotrwały kontakt z błonami śluzowymi w okresie ich użytkowania oraz ewentualne niepożądane działania EO w przemysłowym procesie sterylizacji oraz degazacji - oferowane pojemniki z wodą - powinny być sterylizowane inną metodą niż tlenkiem etylenu.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 42

Zadanie nr 4 - Prosimy o możliwość przeliczenia 1 op. =25 szt. a'450 ml z zaokrągleniem w górę.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe, pod warunkiem zachowania - po przeliczeniu wymaganej ilości przedmiotu zamówienia wskazanej w SWZ. W tym celu niepełne ilości opakowania należy zaokrąglić w górę oraz zamieścić stosowną informację w kolumnie „nazwa proponowana przedmiotu zamówienia” lub pod tabelą szczegółowego formularza ofertowego.

Pytanie nr 43

Dotyczy zadania 66 poz.1,2,3 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kompresów włókninowych niejających i jających o gramaturze 30 g?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 44

Dotyczy zadania 66 poz.2 - W związku z zapisami ustawy PZP dotyczącymi opisu przedmiotu zamówienia w sposób, który zapewnia zachowanie uczciwej konkurencji oraz równego traktowania wykonawców, zwracamy się z wnioskiem o odstąpienie od zaoferowania wyrobów sterylizowanych wyłącznie w parze wodnej i dopuszczenie wyrobów sterylizowanych innymi (tlenkiem etylenu), dopuszczonymi prawem

walidowanymi metodami sterylizacji, które zgodnie spełniają normy tzw. opatrunków inwazyjnych oraz chirurgicznych.

Zgodnie z postanowieniami dyrektywy(-yw) UE odnoszącej się do wyrobów medycznych, dopuszcza się określenie wyrobu medycznego jako STERYLNY tylko wówczas, kiedy zastosowano zwalidowany proces sterylizacji. Wymagania dotyczące walidacji i rutynowej kontroli procesów sterylizacji wyrobu medycznego podano w EN ISO 11135-1:2007, EN ISO 11137-1:2006, EN ISO 17665-1:2006, EN 14160 i EN 14937”.

Normy dotyczą odpowiednio : EN ISO 11135-1:2007 – sterylizacja tlenkiem etylenu, EN ISO 11137-1:2006 - sterylizacja radiacyjna, EN ISO 17665-1:2006 – sterylizacja parą wodną w nadciśnieniu.

Z zapisu tego już na wstępie jasno wynika fakt, że ustawodawca dopuścił wszystkie dostępne metody sterylizacji jako równoważne w procesie wytworzenia wyrobu medycznego określonego jako STERYLNY pod warunkiem, że jest to proces w pełni zwalidowany.

Bardzo wiele wyrobów medycznych sterylizowanych dopuszczonymi prawem metodami używanych jest na blokach operacyjnych, gdzie mają bezpośredni kontakt z ciałem pacjenta (narzędzia, obłożenia operacyjne, itp.) – nie ma w związku z tym przeciwwskazań co do stosowania produktów sterylizowanych inną metodą aniżeli para wodna.

Należy również mieć na uwadze, iż Zamawiający, jak wynika z dyrektyw unijnych, powinien otwierać się na konkurencję i w tym celu umożliwić składanie ofert odzwierciedlających różnorodność rozwiązań oferowanych produktów.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 45

Dotyczy zadania 66 poz. 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie złożenia oświadczenia producenta potwierdzające powtarzalność procesu sterylizacji ?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 46

Dotyczy zadania 66 poz. 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kompresów jałowych włókninowych o gramaturze 30 g z wycięciem w kształcie Y w rozmiarze 7,5 cm x 7,5 cm a 2 szt. ?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 47

Wykonawca wnosi o wyjaśnienie treści umowy (par.5 ust.5) dla zadania nr 17 w zakresie terminu dostaw określonego jako 8 godzin. Wykonawca zwraca uwagę, że jest to termin niezwykle krótki, w praktyce niemożliwy do dotrzymania, zwłaszcza w przypadku oferentów spoza najbliższego sąsiedztwa Zamawiającego, co zdaniem Wykonawcy narusza zasady uczciwej konkurencji. Biorąc pod uwagę trendy rynkowe i treść SWZ dla zamówień szpitalnych, powszechnie przyjętym minimalnym terminem dostaw cito bądź pilnych jest 12 godzin lub więcej. Wobec powyższego treść IWZ w tym zakresie ustanawia wymaganie nadmierne, nieuzasadnione praktyką rynkową oraz powszechnie przyjmowanymi w tym zakresie przez szpitale estymacjami, eliminujące podmioty, które nie posiadają hurtowni farmaceutycznej w bezpośrednim sąsiedztwie Zamawiającego. Wymaganie to ogranicza uczciwą konkurencję, a także prowadzi do wyboru ofert nieoptymalnych, lecz jedynych zgłoszonych w postępowaniu – przez podmioty, znajdujące się w sąsiedztwie Zamawiającego.

Podanie leku opisanego w zadaniu nr 17 zawsze poprzedzone jest diagnostyką i nie ma konieczności zamawiania wskazanego leku w trybie „cito”.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na wydłużenie terminu dostawy zamówienia „NA RATUNEK” do 12h. Jednocześnie informuje, iż zmodyfikował zapisy §5 ust. 5. Patrz modyfikacja nr 1 SWZ.

Pytanie nr 48

W związku z faktem, iż Zamawiający w ww. postępowaniu oczekuje zaoferowania wyrobów medycznych, co do których producenci określili specjalne warunki magazynowania i transportu prosimy o wyjaśnienie czy i w jaki sposób Zamawiający będzie sprawdzał czy zakupiony produkt był magazynowany i transportowany z zachowaniem wymaganych warunków. Pragniemy nadmienić, że zgodnie z nowym rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 (rozporządzenie MDR) to na dystrybutorze sprzętu medycznego spoczywa obowiązek magazynowania i transportu zgodnie z warunkami określonymi przez producenta. Nieprzestrzeżenie tych warunków rodzi dla Zamawiającego ryzyko użytkowania uszkodzonych w transporcie produktów.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wymagania w zakresie przedmiotu zamówienia zostały zawarte w Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 49

Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wymaga przedstawienia wykazu odpowiednich środków transportu tj. samochodów z zabudową typu izoterma z możliwością rejestracji i wydruku temperatury?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wymagania w zakresie przedmiotu zamówienia zostały zawarte w Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 50

Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wyklucza możliwość wykonywania dostaw za pomocą standardowej usługi kurierskiej bez możliwości rejestracji i wydruku temperatury?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wymagania w zakresie przedmiotu zamówienia zostały zawarte w Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 51

Prosimy Zamawiającego o podanie dodatkowych informacji na temat miejsca dostawy, tj. określenie kondygnacji, dostępu do windy lub innych istotnych czynników mających wpływ na wykonanie dostawy.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż Apteka Szpitalna znajduje się na parterze budynku wielokondygnacyjnego bez windy.

Pytanie nr 52

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z pojedynczą skalą?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 53

W celu zapewnienia równego traktowania Stron i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 4 ust. 13 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 54

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów w § 7 ust. 2:

2. *Zamawiający może obciążyć Wykonawcę następującymi karami umownymi:*

- a) *w wysokości 50,00 złotych brutto (słownie: pięćdziesiąt złotych 00/100), za każdy dzień zwłoki w realizacji dostaw częściowych przedmiotu umowy zgodnie z § 4 ust. 3, jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto opóźnionego w dostawie przedmiotu umowy;*
- b) *w wysokości 50,00 złotych brutto (słownie: pięćdziesiąt złotych 00/100) z każdy dzień zwłoki w realizacji któregośkolwiek z obowiązków określonych w § 4 ust. 12, jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto reklamowanego przedmiotu umowy;*
- c) *w wysokości 500,00 zł (słownie: pięćset złotych 00/100) za każdy przypadek odmowy rozładunku przedmiotu umowy zgodnie z § 4 ust. 4,*
- d) *w wysokości 0,05% wynagrodzenia brutto, określonego w § 3 ust. 2 niniejszej umowy za każdy przypadek niewywiązania się z obowiązku określonego w § 4 ust. 5, tj. za brak powiadomienia o terminie dostawy w dniu ją poprzedzającym,*
- e) *w wysokości 10% niezrealizowanej części wynagrodzenia brutto, określonego w § 3 ust. 2 niniejszej umowy w przypadku rozwiązania umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy.*

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe. Jednocześnie informuje, iż w konsekwencji udzielonych odpowiedzi powyżej, dokonał modyfikacji wzory umowy w zakresie kar umownych. Patrz modyfikacja SWZ nr 1.

Pytanie nr 55

Czy Zamawiający w Zadaniu nr 24 – Produkty lecznicze – leki ogólne, wyrazi zgodę na wycenę w pozycji nr 5 Kalii chloridum koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji. 150 mg/ml 50 ampułek a 10 ml w ilości 180 opakowań ?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza wycenę produktu jak powyżej, pod warunkiem zachowania - po przeliczeniu wymaganej ilości przedmiotu zamówienia wskazanej w SWZ. W tym celu niepełne ilości opakowania należy zaokrąglić w górę oraz zamieścić stosowną informację w kolumnie „nazwa proponowana przedmiotu zamówienia” lub pod tabelą szczegółowego formularza ofertowego.

Pytanie nr 56

Czy Zamawiający w Zadaniu nr 30 – Produkty lecznicze – Idarubicin, wyrazi zgodę na wycenę w pozycji 1 i pozycji 2 Idarubicin roztwór do wstrzykiwań zgodnie z listą refundacyjną w zakresie chemioterapii ?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na wycenę zgodnie z listą refundacyjną.

Pytanie nr 57

Pakiet 27, poz. 8-12

Czy zamawiający wydzieli poz. 8-12 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwiał. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 58

Pakiet 27, poz. 8-12 Czy zamawiający oczekuje wyceny za siatkę w stanie spoczynku?

Czy zamawiający wymaga siatek o rozmiarach odpowiadającym poszczególnym częściom ciała, rozmiary przedstawione poniżej – szerokość w milimetrach w stanie swobodnym?

Rozmiar 1 – max 15 mm - palec

Rozmiar 4 – 25-45 mm- Podudzie, kolano, ramię, stopa, łokieć

Rozmiar 6-głowa, ramię, podudzie, kolano – 40-65 mm j.w.

Rozmiar 8 – udo, głowa, biodra – 50-95 mm, j.w.

Rozmiar 10 – biodra, brzuch – 65-135 mm. j.w.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż oczekuje wyceny za siatkę w stanie spoczynku o rozmiarach odpowiadającym poszczególnym częściom ciała.

Pytanie nr 59

Zadanie 61, poz. 6, Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe, pod warunkiem zachowania - po przeliczeniu wymaganej ilości przedmiotu zamówienia wskazanej w SWZ. W tym celu niepełne ilości opakowania należy zaokrąglić w górę oraz zamieścić stosowną informację w kolumnie „nazwa proponowana przedmiotu zamówienia” lub pod tabelą szczegółowego formularza ofertowego.

Pytanie nr 60

Zadanie 65, poz. 4-18

Czy zamawiający dopuści kompresy o wadze nominalnej – dla wyrobów z gazy 17 nitkowych, 8 warstwowych : dla rozmiaru 5 cm x 5cm – 0,46 g (+/-5%); dla 7,5 cm x 7,5 cm – 0,985 g; dla 10 cm x 10 cm - 1,65 g?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostajemy przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 61

Zadanie 65, Czy zamawiający dopuści w poz. 9-13,19-20 kompresy 17 nit. 8 warstwowe?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostajemy przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 62

Zadanie 65, Czy zamawiający wydzieli poz. 1-8,14-18 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwiał. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 63

Zadanie 66, poz. 1, Czy zamawiający dopuści kompres o gramaturze 30 g?

Czy zamawiający wydzieli poz.1 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwiał. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 64

Zadanie 66, poz 2, Wnosimy do Zamawiającego o odstąpienie od zaferowania wyrobów sterylizowanych wyłącznie w parze wodnej i dopuszczenie wyrobów sterylizowanych innymi metodami m.in. tlenkiem etylenu, , które zgodnie z obowiązującym prawem spełniają normy tzw. opatrunków inwazyjnych oraz chirurgicznych. Dopuszczenie innych metod sterylizacji zapewni zachowanie uczciwej konkurencji oraz równego traktowania wykonawców zgodnie z zapisami ustawy PZP dotyczącymi opisu przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 65

Do §4 ust. 4 w zw. z §7 ust. 2 lit. c) wzoru umowy: Prosimy o wykreślenie z wzoru umowy obowiązku ustanowionego treścią §4 ust. 4 w zw. z §7 ust. 2 lit. c), polegającego na rozładunku asortymentu do miejsca wskazanego przez Zamawiającego, mając na uwadze treść art. 86 ust. 1 ustawy Prawo farmaceutyczne, zgodnie z którym, apteka jest placówką ochrony zdrowia publicznego, w której osoby uprawnione świadczą w szczególności usługi farmaceutyczne, a zatem należałoby wywodzić, że do przebywania i wykonywania czynności w pomieszczeniu apteki uprawniony jest wyłącznie krąg osób ograniczony głównie do farmaceutów oraz techników farmaceutycznych.

Ponadto, zważywszy na zastrzeżony w art. 99 ust. 1 ustawy Prawo Zamówień Publicznych przepis, zgodnie z którym przedmiot zamówienia opisuje się w sposób jednoznaczny i wyczerpujący, zaś zaproponowany przez Zamawiającego zapis umowny wyklucza po stronie wykonawcy możliwość przeprowadzenia dokładnej kalkulacji i oszacowania kosztów, skoro:

- to od Zamawiającego oraz od wolumenu składanych przez niego zamówień, na który wykonawca nie ma wpływu, wynikać będzie zakres wymaganych po stronie wykonawcy czynności;
- na podstawie tak sformułowanego postanowienia brak jest możliwości oszacowania odległości punktu wyładunku zamówienia ze środka transportu do pomieszczenia apteki szpitalnej;
- w konsekwencji zaś, brak jest możliwości oszacowania czasu, który konieczny będzie na dokonanie danej dostawy, a zatem oszacowania usługi,

zwracamy się z zapytaniem, czy Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie postanowienia §4 ust. 4 w zw. z §7 ust. 2 lit. c) wzoru umowy, ewentualnie zaś jego dookreślenia poprzez uszczegółowienie opisu przedmiotu zamówienia w zakresie usługi polegającej na rozmieszczeniu przedmiotu dostawy na półkach w aptece szpitalnej Zamawiającego, w tym poprzez wskazanie odległości pomiędzy miejscem rozładunku a miejscem usytuowania apteki szpitalnej, metrażu apteki szpitalnej, wysokości półek w aptece szpitalnej itp., tak aby możliwa była wycena kosztów omawianej usługi.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ. Jednocześnie informuje, iż Apteka Szpitalna znajduje się na parterze budynku wielokondygnacyjnego bez windy.

Pytanie nr 66

Do §4 ust. 8 wzoru umowy. Prosimy o dodanie słów zgodnych z art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 67

Do §5 ust. 2, ust. 3 wzoru umowy: Prosimy o modyfikację treści §5 ust. 2, ust. 3 wzoru umowy, poprzez skonkretyzowanie granicznych wartości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, np. poprzez podanie, że zmiany ilości produktów określonych w formularzu asortymentowo – cenowym mogą ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu w granicach +/- 20%, przy czym przez takie sformułowanie Zamawiający będzie rozumiał możliwość zamówienia o 20% mniejszych lub o 20% większych ilości, każdego z zamówionych asortymentów. Aktualna treść §5 ust. 2, ust. 3 wzoru umowy jest na tyle ogólna i nieprecyzyjna, że na jej podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie poszczególnych pozycji asortymentowych oraz nie są w stanie dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty.

Po pierwsze, wyjaśnić należy, że na podstawie art. 433 pkt 4 w zw. art. 99 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. PZP, powyższe zapisy należy uznać za postanowienia abuzywne, w sposób rażąco naruszające równowagę stron, dające Zamawiającemu uprawnienie do jednostronnego kształtowania zasad realizacji zamówienia, w szczególności poprzez każdorazowe dowolne ograniczenia wielkości zamówienia w zakresie poszczególnych pozycji asortymentowych. Skoro bowiem, treść art. 433 pkt 4 mówi wprost, że „projektowane postanowienia umowy nie mogą przewidywać możliwości ograniczenia zakresu zamówienia przez Zamawiającego bez wskazania minimalnej wartości lub wielkości świadczenia stron”, to Zamawiający jest zobowiązany do określenia tych minimalnych wartości w sporządzonym przez siebie opisie przedmiotu zamówienia.

Po drugie, zamawiający przyznając sobie uprawnienie do zamawiania ilości większych niż określone w opisie przedmiotu zamówienia, zastrzega sobie de facto prawo opcji. Zgodnie z art. 441 ust. 1 oraz ust. 2 PZP, aby skutecznie zastrzec prawo opcji, Zamawiający bezwzględnie zobowiązany jest opisać je w postaci zrozumiałych, precyzyjnych i jednoznacznych postanowień, a tym samym spełnić łącznie trzy przesłanki: określić rodzaj i maksymalną wielkość opcji oraz określić okoliczności skorzystania z niej, a przy tym nie może za pomocą opcji doprowadzić do modyfikacji ogólnego charakteru umowy. Spośród tych warunków, Zamawiający zaniedbał obowiązek ustalenia górnej granicy wprowadzonego prawa opcji, pozostawiając sobie w tym zakresie zupełną dowolność. Biorąc więc pod uwagę brzmienie art. 441 ust. 2 PZP, nawet jeśli Zamawiający, w trakcie realizacji umowy przetargowej, podejmie próbę skorzystania z tak dalece niedookreślonego i nieprawidłowo skonstruowanego prawa opcji, to taka czynność, jako dokonana z naruszeniem art. 441 ust. 1, podlegała będzie unieważnieniu.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 68

Do §7 ust. 2 lit. a), b) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postanowień §7 ust. 2 lit. a), b) wzoru umowy w taki sposób, aby kary umowne zastrzeżone na wypadek opóźnienia w realizacji zamówienia i załatwienia reklamacji były wyłącznie proporcjonalne do wartości części zamówienia zrealizowanej z opóźnieniem - bez sztywnej kary, tj. 100 zł - i wynosiły 0,5% od wartości tej części, za każdy dzień opóźnienia? Wskazujemy przy tym, że wysokość ww. kara umownych możliwych do naliczenia przez Zamawiającego (zawsze minimum 100 zł) nie zostaje uzależniona ani od realnej wartości niezrealizowanej terminowo pozycji zamówienia, czy od poniesionej przez Zamawiającego szkody, ani też od żadnych innych obiektywnych czynników. W konsekwencji, taki sposób naliczania budzi zastrzeżenia Wykonawcy z uwagi na fakt, iż może być on dotknięty sankcją nieważności na podstawie art. 353¹ Kodeksu cywilnego - ze względu na sprzeczność z naturą stosunku zobowiązaniowego. Reasumując, ww. sankcje wynikające z proponowanej treści umowy nie spełniają zasadniczego celu, dla którego są wprowadzane i uwzględniają jedynie represyjną funkcję kary umownej. Mając na uwadze powyższe, Wykonawca wnosi o zmianę wspomnianych zapisów, aby były one zgodne z reżimem prawa cywilnego.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 69

Do §7 ust. 2 lit. d) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów §7 ust. 2 lit. d) wzoru umowy poprzez wprowadzenie kary umownej za brak powiadomienia o terminie dostawy w dniu ją poprzedzającym w wysokości 0,1% wartości danej dostawy?

Odpowiedź:

Zamawiający dokonał modyfikacji zapisów SWZ w powyższym zakresie. Patrz odpowiedź na pytanie nr 2.

Pytanie nr 70

Do §7 ust. 2 lit. e) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów §7 ust. 2 lit. e) wzoru umowy poprzez wprowadzenie kary umownej za rozwiązanie umowy w trybie natychmiastowym w wysokości 10% wartości niezrealizowanej części umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 71

Do §10 ust. 7 wzoru umowy: Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco stratą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 72

Zadanie nr 53 pozycja 3

Mając na względzie łatwość przechowywania i przenoszenia, czy Zamawiający wymaga zaoferowania ligniny, w opakowaniach do max. 5 kg?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza opakowania zbiorcze o wadze powyżej 1kg, pod warunkiem zachowania - po przeliczeniu wymaganej ilości przedmiotu zamówienia wskazanej w SWZ. W tym celu niepełne ilości opakowania należy zaokrąglić w górę oraz zamieścić stosowną informację w kolumnie „nazwa proponowana przedmiotu zamówienia” lub pod tabelą szczegółowego formularza ofertowego.

Pytanie nr 73

Zadanie nr 53 pozycja 3

Czy Zamawiający wymaga ligniny białej, która jest wyrobem medycznym, posiadającym 8% stawkę podatku VAT oraz Deklarację Zgodności UE, potwierdzającą, że wyrób medyczny opisany w deklaracji opatrzony jest oznakowaniem CE, zgodnie z wymaganiami Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych (MDR) z późniejszymi zmianami?

Pytanie wynika z faktu, iż Zamawiający prowadzi działalność leczniczą w myśl art. 17.1 pkt 2, Ustawy o Działalności Leczniczej, która do realizacji procedur medycznych nakłada obowiązek stosowania wyrobów medycznych, a co za tym idzie Zamawiający powinien oczekiwać zaoferowania wyrobu medycznego, odpowiadającego wymaganiom ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych i dyrektywy UE 93/42 EWG w sprawie wyrobów medycznych dopuszczonych do stosowania na terenie UE. Jednocześnie obserwujemy na rynku wyroby, które posiadają deklarację zgodności, która jest niezgodna z obowiązującym na dzień dzisiejszy Rozporządzeniem MDR. Rozporządzenie UE w sprawie wyrobów medycznych 2017/745 (zwane również jako: rozporządzenie MDR) weszło w życie 26 maja 2021 r. i zastąpiło dotychczas obowiązującą dyrektywę Rady Europejskiej 93/42/EWG (tzw. dyrektywę MDD).

Aktualna deklaracja zgodności powinna odwoływać się do Rozporządzenia MDR i spełniać co do zawartości wymagania zał. IV MDR, między innymi posiadać Kod Basic UDI-DI oraz powinna przywoływać aktualną ustawę o wyrobach medycznych - aktualna ustawa jest opublikowana w Dz. U. 2010 Nr 107 poz. 679 (t.j. Dz. U. z 2021 r. poz. 1565.). Kolejnym wymogiem Rozporządzenia MDR zawartym w zał. I pkt.23.2 q. jest naniesienie na wyrób informacji, że jest to wyrób medyczny.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 74

Zadanie nr 53 pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania watę bawełniano-wiskozową, będącą wyrobem higienicznym o stawce podatku VAT 23 %?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wymaga waty opatrunkowej bawełniano wiskozowej.

Pytanie nr 75

Zadanie nr 53 pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania watę bawełnianą 100% w opakowaniu a500g, będącą wyrobem medycznym, z przeliczeniem zamawianych ilości ? Wata bawełniana 100% charakteryzuje się większą chłonnością (nawet do 15%) oraz wysoką czystością mikrobiologiczną, co zwiększa bezpieczeństwo stosowania tego wyrobu.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 76

Czy Zamawiający zgodzi się na obniżenie kar umownych na poniższej zasadzie bądź inne złagodzenie kar umownych:

Kary umowne §7

1. Strony postanawiają, że obowiązującą formę odszkodowania stanowią kary umowne.
2. Zamawiający może obciążyć Wykonawcę następującymi karami umownymi:
 - a) w wysokości 50,00 złotych brutto za każdy dzień zwłoki w realizacji dostaw częściowych przedmiotu umowy zgodnie z § 4 ust. 3;
 - b) w wysokości 50,00 złotych brutto za każdy dzień zwłoki realizacji któregokolwiek z obowiązków określonych w § 4 ust. 12.
 - c) w wysokości 500,00 zł za każdy przypadek odmowy rozładunku przedmiotu umowy zgodnie z § 4 ust. 4,

- d) w wysokości 0,1% wynagrodzenia brutto, określonego w § 3 ust. 2 niniejszej umowy za każdy przypadek niewywiązania się z obowiązku określonego w § 4 ust. 5, tj. za brak powiadomienia o terminie dostawy w dniu ją poprzedzającym,
- e) w wysokości 20% niezrealizowanej części umowy, w przypadku rozwiązania umowy w trybie natychmiastowym na dane zadania przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe. Jednocześnie informuje, iż dokonał modyfikacji wzoru umowy w zakresie kar umownych. Patrz modyfikacja SWZ nr 1.

Pytanie nr 77

Czy Zamawiający w ramach pakietu 47 wymaga zaoferowania leku Adalimumab zarówno w postaci roztworu do wstrzykiwań w ampułko-strzykawce, jak i we wstrzykiwaczu? Forma podania typu wstrzykiwacz jest równoważna z podaniem w postaci ampułko strzykawki i nie różni się pod względem ilości substancji czynnej leku oraz jego działania.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 78

W związku ze zmianą opakowania bezpośredniego dla produktu leczniczego Glycophos 216 mg/ml koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody w pakiecie 60 poz. 9 na zaoferowanie produktu leczniczego Glycophos w ampułkach 20 ml pakowanych po 20 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości. Jednocześnie informujemy, iż fiolki 20 ml pakowane po 10 szt. zostały zastąpione przez producenta Fresenius Kabi ampułkami pakowanymi po 20 szt.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe, pod warunkiem zachowania - po przeliczeniu wymaganej ilości przedmiotu zamówienia wskazanej w SWZ. W tym celu niepełne ilości opakowania należy zaokrąglić w górę oraz zamieścić stosowną informację w kolumnie „nazwa proponowana przedmiotu zamówienia” lub pod tabelą szczegółowego formularza ofertowego.

Pytanie nr 79

Dotyczy Pakietu nr 60 poz 17 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu handlowym x 10 szt. z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe, pod warunkiem zachowania - po przeliczeniu wymaganej ilości przedmiotu zamówienia wskazanej w SWZ. W tym celu niepełne ilości opakowania należy zaokrąglić w górę oraz zamieścić stosowną informację w kolumnie „nazwa proponowana przedmiotu zamówienia” lub pod tabelą szczegółowego formularza ofertowego.

Pytanie nr 80

Dotyczy Pakietu nr 64 poz 5 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu handlowym x 12 szt. z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe, pod warunkiem zachowania - po przeliczeniu wymaganej ilości przedmiotu zamówienia wskazanej w SWZ. W tym celu niepełne ilości opakowania należy zaokrąglić w górę oraz zamieścić stosowną informację w kolumnie „nazwa proponowana przedmiotu zamówienia” lub pod tabelą szczegółowego formularza ofertowego.

Pytanie nr 81

Dotyczy Pakietu nr 64 poz 25 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego w opakowaniu handlowym x 20 szt. z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 82

Dotyczy §1 ust.6 umowy - W związku z tym, iż dostępne na rynku polskim produkty do żywienia dojelitowego mają średnio 12-miesięczny okres przydatności od momentu wyprodukowania w fabryce, prosimy Państwa o uwzględnienie specyfiki produktów dojelitowych pod kątem terminu ważności oraz modyfikację zapisu - akceptując dostawy produktów do żywienia dojelitowego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności dla danego produktu?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 83

Dotyczy §7 ust. 2 p. a umowy - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej do 50,00 zł brutto za każdy dzień zwłoki w realizacji dostaw częściowych?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 84

Dotyczy §7 ust. 2 p. b umowy - - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej do 50,00 zł brutto za każdy dzień zwłoki w realizacji któregokolwiek z obowiązków określonych w § 4 ust. 12 ?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 85

Dotyczy §7 ust. 2 p. c umowy - Czy zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej do 200 zł za każdy przypadek odmowy rozładunku przedmiotu umowy zgodnie z § 4 ust. 4? W przypadku dostarczania przedmiotu umowy o niskiej wartości, kara w wysokości 1000 zł jest nieproporcjonalnie wysoka.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 86

Dotyczy §7 ust. 2 p. e umowy - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej do 10% niezrealizowanej części umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 87

Dotyczy § 4 ust. 12 umowy - Czy Zamawiający, w przypadku reklamacji jakościowej, która wymaga przeprowadzenia badań laboratoryjnych, wyrazi zgodę na wydłużenie terminu rozpatrzenia ww. reklamacji w ciągu 7 dni?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie nr 88

Dotyczy § 5 ust. 5 umowy - Wnosimy o zmodyfikowanie i wyrażenie zgody na wydłużenie terminu dostawy „Na ratunek” - tak, by termin ten liczony był zgodnie z art. 111 k.c. i wynosił min. 1dzień roboczy.

Utrzymanie w mocy terminu dostawy na poziomie 8 godzin wskazuje, że Zamawiający skierował publiczne ogłoszenie o zamówieniu tylko do podmiotów mających siedzibę najbliższą siedziby Zamawiającego. Takie działanie może być uznane za sprzeczne z ze społeczno-gospodarczym przeznaczeniem prawa i z zasadami współżycia społecznego.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 89

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w pakiecie nr 46, wchłanialnego, hemostatycznego opatrunki chirurgicznego o nazwie handlowej HEMOPATCH (w pozycji nr 1 rozmiar 9,0cm x 4,5cm (3 sterylne sztuki w opakowaniu), pozycji nr 2 rozmiar 4,5 cm x 4,5 cm (3 sterylne sztuki w opakowaniu), w pozycji nr 3 rozmiar 2,7 cm x 2,7 cm- (5 sterylnych sztuk w opakowaniu) oraz w pozycji nr 4 rozmiar 4,5cm x 4,5cm do stosowania w laparoskopii- 3 sterylne sztuki w opakowaniu).

HEMOPATCH jest hemostatykiem uszczelniającym, wskazanym do stosowania jako środek hemostatyczny oraz jako uszczelniacz podczas zabiegów chirurgicznych, w których kontrola krwawienia lub przecieku innych płynów ustrojowych lub przecieku powietrza za pomocą konwencjonalnych technik chirurgicznych jest nieskuteczna bądź niepraktyczna. Produkt ten może być również używany do zamknięcia uszkodzeń opony twardej powstałych w wyniku jej urazu, resekcji, retrakcji lub skurczenia się. Właściwości hemostatyczne i uszczelniające zostały potwierdzone przez badania kliniczne. Hemopatch to miękki, cienki, sprężysty i elastyczny opatrunek z kolagenu uzyskiwanego z bydlęcej skóry właściwej (może być stosowany w laparoskopii), pokryty powłoką z glutaranu tetraskycinoimidylu eteru pentaerytroloвого glikolu polietylenowego, strona nieaktywna oznaczona niebieskimi kwadratami z biokompatybilnego barwnika błękitu brylantowego. Produkt w kontakcie z krwią lub innymi płynami ustrojowymi tworzy hydrożel, który ułatwia przyleganie i uszczelnia powierzchnię tkanki. Pragniemy wskazać, że HEMOPATCH jest wyrobem medycznym III klasy.

Pragniemy podkreślić, iż produkt Hemopatch to uszczelniający hemostatyk, zawierający unikalne połączenie kolagenu pochodzenia bydlęcego oraz NHS-PEG a jego jakość, skuteczność hemostatyczna

i uszczelniająca jest porównywalna z innymi produktami lub ją przewyższa. Zostało to potwierdzone w badaniach klinicznych w zakresie chirurgii przewodu pokarmowego, narządów mięsnych, chirurgii naczyniowej i neurochirurgii (Int Clin Med, 2018. Di Cesare T (2018) Efficacy of Hemopatch® in reducing postoperative bleeding after laparoscopic cholecystectomy: Prospective and multicenter study Clinical Neurology and Neurosurgery 176 (2019.)Hemopatch® as a new dural sealant: A clinical observation☆ Stephan Nowaka,*, Henry W.S. Schroederb, Steffen Fleckb American Journal of Biomedical Science & Reserch 2019. Cost-Benefit Analysis: Hemopatch® Vs Standard of Care in The Incidence of Postoperative Pancreatic Fistula in a Observational Study Ramirez Manuel G1*, Serradilla Mario2 and Ramirez Manuel A1 Schebesch K, Brawanski A (February 04, 2019) Clinical Experience with Hemopatch® as a Dural Sealant in Cranial Neurosurgery. Cureus 11(2): e4013. DOI 10.7759/cureus.4013 Anna Pisapia, Enrico Crolla, Michele Saracco, Alessandro Saggioccolo, Pasquale Dolce & Carlo Molino (2019): The effectiveness of Hemopatch™ in preventing postoperative distal pancreatectomy fistulas, Expert Review of Medical Devices Expert review of medical devices, 2018. Clinical effectiveness and versatility of a sealing hemostatic patch (HEMOPATCH) in multiple surgical specialties Kevin M. Lewis*a, Shelly Ikeme*a, Tolu Olubunmib and Carl Erik Kuntzea Biomacromolecules 2017. Next Generation Hemostatic Materials Based on NHS-Ester Functionalized Poly(2-oxazoline)s Marcel A. Boerman, Prospective, randomized clinical trial of the HEMOPATCH topical hemostat in ascending aorta: initial experience Weltert L, D'Aleo S, Chirichilli I, Scaffa R, Salica A, Ricci A, Mingiano A, Guerrieri Wolf L, Bellisario A, De Paulis R)

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 90

Pakiet 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie o Sterylna woda do nawilżania tlenu, 500ml, w jednorazowym pojemniku o całkowitej pojemności wypełnienia 600ml (+/-10ml) z biologicznie czystym adapterem do dozownika tlenu, z możliwością użycia do wyczerpania pojemności opakowania przez okres minimum 30 dni pakowanej po 12 szt.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 91

Pakiet 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Sterylna woda do nawilżania tlenu w jednorazowym pojemniku 340ml ze sterylnie zapakowanym łącznikiem do dozownika tlenu. Potwierdzona badaniami klinicznymi możliwość zastosowania wody przez okres 30 dni. Na pojemniku etykieta z nadrukowanymi: datą ważności, LOT i kod GTIN. Pakowane po 20 szt.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 92

Pakiet 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Sterylna woda do nawilżania tlenu w jednorazowym pojemniku 650ml, ze sterylnie zapakowanym łącznikiem do dozownika tlenu. Potwierdzona badaniami klinicznymi możliwość zastosowania wody przez okres 30 dni. Na pojemniku etykieta z nadrukowanymi: datą ważności, LOT i kod GTIN. Pakowane po 10 szt.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 93

Pakiet 4

Z uwagi na fakt, że na rynku medycznym dostępne są pojemniki ze sterylną wodą do inhalacji o różnym zakresie pojemności, zwracamy się z prośbą o podanie zapotrzebowanej ilości wody w ml oraz dopuszczenie możliwości wyceny (zmianę jednostki miary w formularzu cenowym) w/w wody na 1 ml , wraz z odpowiednim przeliczeniem w formularzu cenowym do 4 miejsc po przecinku. Tego typu rozwiązanie pozwoli na rozszerzenie zakresu potencjalnych Wykonawców, a jednocześnie pozwoli naszej firmie na złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 94

Pakiet 61 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawice chirurgiczne, syntetyczne neoprenowe, bezpudrowe z syntetyczną wielowarstwową powłoką polimerową z poliakrylanem i surfaktantem, powierzchnia zewnętrzna antypoślizgowa. Średnia grubość: na palcu 0,19 mm, dłoń 0,16 mm, na mankiecie 0,14 mm, AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, jasnobrązowe, długość min. 290 mm. Mankiet rolowany

z taśmą adhezyjną, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III, typ A wg EN ISO 374-1. Badania na przenikalność min. 15 substancji chemicznych wg EN 16523-1 w tym co najmniej 5 używanych w środkach dezynfekcyjnych tj. min. przyspieszony tlenek wodoru, 70% IPA, powidon jodu, kwas paraoctowy, podchloryn sodowy oraz min. 24 leków cytostatycznych wg ASTM D 6978 (załączyć raport z wynikami badań). Produkowane zgodnie z ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 95

Pakiet 61 poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie bezigłowy przyrząd do przygotowywania i pobierania roztworów z fiolek i butelek, z kolcem standardowym. Posiada filtr bakteryjny 0,2 mikrona zapewniający wyrównywanie ciśnienia w fiolce. Konstrukcja pozwalająca na łatwą i skuteczną dezynfekcję płaskiej powierzchni styku złącza ze strzykawką oraz uniemożliwiająca cofanie się zawartości fiołki po odkręceniu strzykawki od złącza, nawet w przypadku powstania nadciśnienia w fiolce. Filtr na całej długości części chwytnej przyrządu, nie wystający poza przekrój poprzeczny i podłużny korpusu przyrządu, co umożliwi ergonomiczną pracę z przyrządem. Objętość wypełnienia całego systemu- 0,35 ml. Czas stosowania do 140 aktywacji w zależności co nastąpi pierwsze, przy zachowaniu zasad prawidłowej dezynfekcji. Konstrukcja wykluczająca kontakt leku z PCV i aluminium, wolne od lateksu.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 96

Pakiet 61 poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartuch chirurgiczny jałowy z włókniny polipropylenowej SMMMS o gramaturze max. 35 g/m², z widocznym kodem kolorystycznym (na fartuchu i etykiecie) wskazującym na barierowość fartucha. Dodatkowo wzmocniony włókniną SMS w części przedniej i rękawach, gramatura w miejscu wzmocnienia 73 g/m². Rękawy fartucha klejone w obszarze krytycznym, zakończone elastycznym mankietem, krój prosty. Z tyłu zapinany na rzep o długości min. 15 cm. Pakowany podwójnie w opakowanie papier/folia i we włókninę, z co najmniej 2-ma ręcznikami, na opakowaniu zewnętrznym min. 3 samoprzylepne etykiety. Na wewnętrznej stronie fartucha oznaczenie rozmiaru i długości w co najmniej 2 miejscach.

Parametry fartucha – obszar niekrytyczny: penetracja wody min. 46 cmH₂O, odporność na penetrację mikrobiologiczną - na mokro (I_B) – min. 4,5

– obszar krytyczny: penetracja wody – min. 60 cmH₂O, odporność na penetrację mikrobiologiczną - na mokro (I_B) – 4,6. Dostępny w rozmiarach S/M- 2XLL. Dokumenty potwierdzające spełnienie wymagań.

Certyfikaty jakościowe dla miejsca produkcji: ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001, wystawione przez jednostki notyfikowane.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 97

Pakiet 61 poz. 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie koreczka w kolorze białym.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe pod warunkiem, że będzie to korek typu luer – lock.

Pytanie nr 98

Pakiet 61 poz. 8 -13

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy tłok i cylinder strzykawki mają być wykonane z polipropylenu?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 99

Pakiet 61 poz. 8 -13

Czy zamawiający w celu potwierdzenia przydatności strzykawek do przygotowania cytostatyków będzie oczekiwał oświadczenia producenta w w/w zakresie?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 100

Pakiet 61 poz. 9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawka trzyczęściowa 50/60ml służąca do pracy z lekami cytostatycznymi wykonana z polipropylenu z trwałym oznaczeniem w kolorze czarnym, pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 101

Pakiet 61 poz. 12

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawka 3-częściowa, jałowa, końcówka luer-lock 10 ml, tłok i cylinder z polipropylenu, długość skali na cylindrze odpowiadająca pojemności nominalnej strzykawki, skalowanie 0,2 ml, logo producenta na cylindrze, sterylne, opakowanie jednostkowe strzykawki z wyraźnie zaznaczonym miejscem otwarcia (optyczne i wyczuwalne), jednorazowego użytku, kompatybilność z lekami cytostatycznymi potwierdzona oświadczeniem producenta, sterylizacja radiacyjna lub tlenkiem etylenu, opakowanie 100 szt.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 102

Dotyczy wzoru umowy: §5 ust 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie dostawy w trybie na ratunek do 12 godzin?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na wydłużenie terminu dostawy zamówienia „NA RATUNEK” do 12h. Jednocześnie informuje, iż zmodyfikował zapisy §5 ust. 5. Patrz modyfikacja nr 1 SWZ.

Pytanie nr 103

Dotyczy wzoru umowy: §7ust. 2 lit a) b)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary na „w wysokości 0,1% wartości brutto niedostarczonej partii towaru- za każdy dzień zwłoki...”? W przypadku leków o niskiej wartości, kara może przewyższać ich wartość co jest niewspółmierne do wykroczenia.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 104

Dotyczy wzoru umowy: §7 ust. 2 lit e)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary za rozwiązanie umowy z winy Wykonawcy na „w wysokości 5% wartości brutto niezrealizowanej części przedmiotu umowy.”

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Zamawiający

**z up. DYREKTORA
Kierownik Działu Zamówień Publicznych
Adam Strzyżewski**