

Znak: ZP/PRZET/21/1/2019

Ogłoszenie o modyfikacji SIWZ na dostawę sprzętu medycznego jednorazowego użytku dla ZZOZ w Wadowicach

W związku z prowadzonym postępowaniem w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę sprzętu medycznego jednorazowego użytku dla ZZOZ w Wadowicach, znak: ZP/PRZET/21/2019, na podstawie art. 38 ust.1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2018r poz. 1986 ze zm.) informuję, że w postępowaniu zostały złożone pytania oraz na podstawie art. 38 ust.4 modyfikuję treść Specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pakiet nr 1

Pytanie nr 1: poz 1 Czy Zamawiający odstąpi od zapisu „przezierno”?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 2: Czy Zamawiający będzie wymagał, by zaoferowane elektrody oraz papier były w pełni kompatybilne i przetestowane do użycia z defibrylatorami LIFEPAK, zgodne z instrukcją obsługi oraz zaleceniami producenta? Producent defibrylatorów LIFEPAK nie ponosi odpowiedzialności za incydenty medyczne lub nieskuteczność terapii wynikające z użycia elektrod niewymienionych w CE defibrylatora lub instrukcji obsługi defibrylatora. Używanie nieoryginalnego papieru może powodować szybsze zużywanie się elementów termoczulych drukarek defibrylatorów LIFEPAK.

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje Załącznik nr 1 do SIWZ „Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia” Pakiet nr 1 nadając mu nowe brzmienie:

Pakiet nr 1

Lp	Nazwa sprzętu 1razowego	jm.	SUMA ZAMÓWIENIA
1	Elektroda do defibrylacji stymulacji i EKG, kompatybilna i przetestowane do użycia z defibrylatorami LIFEPAK, zgodne z instrukcją obsługi oraz zaleceniami producenta, oraz Quick-Combo na wodoodpornym podłożu piankowym łatwo dopasowującym się do kształtu ciała z hydrożelem gwarantującym wysokie parametry elektryczne, radioprzezierno, podłączone bezpośrednio do defibrylatorów nie wymagające stosowania przejściówek, z co najmniej 2-letnim okresem gwarancji	par	5
2	Elektroda 1x do elektrostymulacji do defibrylatora Lifepack 15	par	20
3	Papier do defibrylatora Lifepak 15	szt	120
4	Papier do defibrylatora Lifepak 20e	szt	9
5	Papier do defibrylatora Lifepak RS12, 11x100 (106mmx25mb) termiczny z siatką	szt	5
6	Papier do defibrylatora Lifepak RS12, 11x100 (50mmx30mb) termiczny z siatką	szt	10

Pakiet nr 2

Pytanie nr 3: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zamkniętego systemu bezigłowego o wytrzymałości do 7 dni i 720 aktywacji (360 użyć) . Przezroczysty (obudowa i membrana), umożliwiający kontrolę wzrokową, nie zawierający części metalowych, z podzielną silikonową, bezbarwną i przezroczystą membraną typu Split Septum, o prostym torze przepływu, łatwą do czyszczenia i dezynfekcji, zmniejszającą ryzyko kontaminacji dzięki precyzyjnemu osadzeniu w konektorze,

Posiadający małą objętość wypełnienia wynoszącą max 0,09ml. Przepływ grawitacyjny 350 ml/min, maksymalny wymuszony do 600 ml/min (36L/h). System może być używany w tomografii komputerowej. System powinien dawać możliwość wstrzyknięć, infuzji oraz aspiracji. Sterylny, nie zawiera ftalanów oraz latexu.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, pozostałe zapisy pozostawia bez zmian.

Pytanie nr 4: poz. 1 Czy Zamawiającemu wyrazi zgodę na dopuszczenie zamkniętego systemu bezigłowego o wytrzymałości do 7 dni i 600 wejść posiadający objętość wypełnienia 0,085ml z przepływem grawitacyjnym na poziomie min. 18,7l/h czyli 312ml/min? Pozostałe zgodne z SIWZ

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, pozostałe zapisy pozostawia bez zmian.

Pytanie nr 5: poz. 1 Czy Zamawiający dopuści zastawkę dostępu bezigłowego - pojedynczą o ergonomicznym kształcie, długości 33 mm, z przezroczystą obudową, przezierną silikonową membraną i dobrze widoczną drogą przepływu, pozbawiona części metalowych, umożliwiającą stosowanie do min. 216ostępów, automatyczny system zapobiegający cofaniu się leku/krwi w kierunku zastawki po odłączeniu strzykawki lub linii infuzyjnej. „Wyrzut pozytywny” 0,03 ml zapewniający wytworzenia tzw. "korcka" w cewniku naczyniowym, pakowana pojedynczo, sterylna.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 6: poz. 1 Czy Zamawiający dopuści zamknięty system bezigłowy z podzielną membraną osadzoną wewnątrz portu o wytrzymałości do 7 dni lub 350 aktywacji z objętością wypełnienia wynoszącą 0,09ml, wytrzymałość na ciśnienie płynu iniekcyjnego 3 bary (44 PSI), a wytrzymałość na ciśnienie zwrotne 2 bary (29 PSI) o przepływie 350ml/min ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, pozostałe zapisy pozostawia bez zmian.

Pytanie nr 7 Czy Zamawiający dopuści system bezigłowy wyposażony w silikonową przezroczystą membranę, bez zawartości lateksu i OCV, możliwość stosowania przy lekach lipidowych, cytostatykach i lekach nowej generacji, pakowanych pojedynczo, z membraną silikonową i płaską powierzchnią wstrzyknięcia, umożliwiającą jej dezynfekcję, idealnie gładką i jednorodną, niesprzysługającą kolonizacji bakterii, pracujący w systemie zamkniętym, przestrzeń martwa maksymalnie 0,1 o natężeniu przepływu 540ml/min zgodnie z normą ISO 10555 umożliwiającą 600 aktywacji i/lub użytkowanie 7 dni, kompatybilny ze strzykawką typu luer, luer-lock oraz każdym przyrządem do przetoczeń: sterylny, jednorazowego użytku?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, pozostałe zapisy pozostawia bez zmian.

Pakiet nr 3

Pytanie nr 8: poz. 1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurki bez mankieta z PCV bez DEHP, wyposażonej w podłużny znacznik głębokości na zakończeniu rurki oraz dodatkowe znaczniki głębokości intubacji w postaci 3 poprzecznych znaczników dla rozmiarów 2,0 - 6,0.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, pozostałe zapisy pozostawia bez zmian.

Pytanie nr 9: poz. 2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurki intubacyjnej z jednym znacznikiem głębokości intubacji nad mankiem dla rozmiarów do 5,5; dwoma znacznikami od rozmiaru 6,0; z oznaczeniem rozmiaru rurki na korpusie, na łączniku ISO 15 mm oraz na baloniku kontrolnym z

podaniem średnicy mankietu od rozmiaru 5,0; z balonikiem kontrolnym w kolorze innym niż korpus rurki; w rozmiarach od 3,0 do 10,0 co pół, takiej jak obecnie stosowana przez zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, pozostałe zapisy pozostawia bez zmian.

Pytanie nr 10: poz. 2. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymagana rurka intubacyjna ma być wolna od DEHP i wygięta do wnętrza rurki i wyprofilowana w sposób zapobiegający odstawianiu końcówki rurki od wprowadzanej prowadnicy lub fiberoskopu, a tym samym minimalizująca ryzyko uszkodzenia struktur anatomicznych podczas intubacji ?

Odpowiedź: Zamawiający dokładnie opisał wymagania dla pozycji nr 2

Pytanie nr 11: poz. 3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wymiennika ciepła i wilgoci do rurek tracheostomijnych z uniwersalnym portem tlenowym, z jednomembranowym wkładem wykonanym z celulozy, okrągły, z portem do odsysania zabezpieczonym zatyczką na uwięzi, skuteczność nawilżania 28,5 mg H₂O przy Vt 500ml, utrata wilgotności 11 mg H₂O przy Vt 500 ml, przestrzeń martwa 16 ml, opór przepływu 1,8 cm H₂O przy przepływie 60 l/min, waga 8,5 g, sterylne.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, pozostałe zapisy pozostawia bez zmian.

Pytanie nr 12: poz 4 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurki tracheostomijnej z termowrażliwego PCV, z mankietem uszczelniającym niskociśnieniowym z przezroczystą ramką, ze zintegrowanym trwale połączonym łącznikiem 15 mm, anatomicznie ukształtowana, niebieski balonik kontrolny, rozmiar rurki i średnica mankieta na ramce, z ciągłą linią znacznika RTG, w zestawie dwie tasiemki mocujące na rzep na szyję oraz mandryn, sterylne w rozmiarach od 3,0 do 10,0 co 0,5.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, pozostałe zapisy pozostawia bez zmian.

Pytanie nr 13: poz 1 - Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną bez mankieta ze znacznikiem głębokości w postaci 2 półksiężyców?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 14: poz 2 - Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną sterylną dostępną od rozmiaru 3,0 ze znacznikiem głębokości w postaci 2 półksiężyców?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 15: poz 3 - Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci – sztuczny nos do rurek tracheostomijnych z uniwersalnym portem tlenowym, z samo domykającym się portem do odsysania pomiędzy 2 celulozowymi membranami wymiennika; skuteczność nawilżania 24 mg H₂O przy Vt 500 ml, przestrzeń martwa 12,5ml, opór przepływu 2,3 cm H₂O przy 60 l/min. Waga 5,7g; obj. Opływowa powyżej 150 ml?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, pozostałe zapisy pozostawia bez zmian.

Pytanie nr 16: poz 4 – Czy Zamawiający dopuści rurkę tracheostomijną z elastycznego PCV?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 17: poz.3 Czy zamawiający dopuści Wymiennik ciepła i wilgoci - "sztuczny nos", dwie membrany z celulozy, uniwersalny port do tlenu, port do odsysania, bez lateksu, bez ftalanów. Skuteczność nawilżania: 28mg/L at TV 500c Utrata wilgotności: 13.9 mg/L, TV=500ml, po 24hc Martwa przestrzeń (ml): 12 Waga (g): 7 ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, pozostałe zapisy pozostawia bez zmian.

Pytanie nr 18: poz.2 Czy zamawiający wymaga rurki intubacyjnej ze średnicą mankieta podaną na baloniku kontrolnym?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga rurki intubacyjnej ze średnicą mankieta podaną na baloniku kontrolnym.

Pytanie nr 19: poz.4 Czy zamawiający dopuści rurkę tracheostomijną z termowrażliwego PCV, z mankietem uszczelniającym niskociśnieniowym z przezroczystą ramką, z łącznikiem 15 mm, anatomicznie ukształtowana, niebieski balonik kontrolny, średnica mankieta na ramce, z ciągłą linią znacznika RTG, w zestawie 2 tasiemki na szyję oraz mandryn, sterylne w rozmiarach od 3,5 do 10,0 co 0,5?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, pozostałe zapisy pozostawia bez zmian.

Pakiet nr 5

Pytanie nr 20: poz 1, 4 – Czy Zamawiający dopuści rurki ustno-gardłowe pakowane w opakowanie foliowe?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, pozostałe zapisy pozostawia bez zmian.

Pytanie nr 21: poz 4 - Czy zamawiający w pozycji 4 ma na myśli to samo co w pozycji 1 ?

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje Załącznik nr 1 do SIWZ „Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia” Pakiet nr 5 nadając mu nowe brzmienie:

Pakiet nr 5

Lp	Nazwa sprzętu 1razowego	jm.	SUMA ZAMÓWIENIA
1	Rurka ustno-gardłowa od nr 00 - 5, z kolorowym lub cyfrowym kodem oznaczającym rozmiar opakowanie foliowo-papierowe, sterylne	szt	320
2	Rurka nosowo-gardłowa rozmiar od 3-8	szt	30
3	Rurka krtaniowa rozmiar od 0-5	szt	5

Pakiet nr 7

Pytanie nr 22: Czy Zamawiający w pozycji nr 1 dopuści do zaoferowania pojemnik na wycinki do badań histopatologicznych ze szczelną nakrętką o pojemności 30 ml o wymiarach : śr. Ø37-Ø31x wys. 44mm?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 23: Czy Zamawiający w pozycji nr 2 dopuści do zaoferowania pojemnik na wycinki do badań histopatologicznych ze szczelną nakrętką o pojemności 100-150 ml o wymiarach : śr. Ø58-Ø52x wys. 80mm?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 24: Czy Zamawiający w pozycji nr 3 dopuści do zaoferowania pojemnik na wycinki do badań histopatologicznych ze szczelną nakrętką o pojemności 50-80 ml o wymiarach : śr. Ø40-Ø34x wys. 70mm?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 25 Czy Zamawiający dopuści w poz. 1 Pojemnik o pojemności 30ml, z gładką pokrywką, średnicy poj. 39mm i wysokości 46mm?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 26 Czy Zamawiający dopuści w poz. 3 Pojemnik o pojemności 60ml, z gładką pokrywką, średnicy poj. 39mm i wysokości 63mm?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 27 Czy Zamawiający dopuści w poz. 4 dopuści pojemnik o pojemności 1200ml?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 28 Czy Zamawiający dopuści w poz. 5 dopuści pojemnik o pojemności 250ml?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 29 Czy Zamawiający dopuści w poz. 7 dopuści pojemnik o pojemności 5600ml?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 30 Czy Zamawiający dopuści w poz. 8 dopuści pojemnik o pojemności 520ml?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 31 Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, iż wymaga aby pojemniki do badań histopatologicznych posiadały na stałe przytwierdzone oznakowanie np. w postaci: wysokiej jakości etykiety odpornej na odczynniki rutynowo stosowane na pracowni (dalej zwanej etykietą) lub nadruk lub oznakowania w postaci techniki IML. Zgodnie z najnowszym rozporządzeniem Ministerstwa Zdrowia **"W sprawie standardów organizacyjnych opieki zdrowotnej w dziedzinie patomorfologii"** wymaga się aby **"materiał pobrany do badania umieszczony został w pojemniku oznaczonym w sposób umożliwiający identyfikację pacjenta albo zwłok, od których został pobrany"**. Jednocześnie Rozporządzenie wskazuje iż: **"Pozostały po wykonaniu bloczków parafinowych materiał tkankowy przechowuje się przez okres co najmniej 28 dni od dnia ustalenia rozpoznania patomorfologicznego, w tym w wyniku badania pośmiertnego. Po upływie tego okresu materiał tkankowy jest poddawany utylizacji zgodnie z przepisami dotyczącymi postępowania z odpadami medycznymi."** Oznacza to, iż pojemnik, w którym materiał jest przechowywany powinien być wysokiej jakości, a oznakowanie materiału musi pozwalać na jednoznaczne zweryfikowanie pacjenta, od którego pochodzi. Etykieta lub oznakowanie w postaci nadruku lub techniki IML uniemożliwia przypadkowe zamazanie napisu poprzez kontakt z tuszem jak dzieje się w przypadku zwykłej etykiety papierowej z drukarki (takie pojemniki również są dostępne na rynku). Pragniemy również zwrócić uwagę, iż zgodnie z tym samym rozporządzeniem: wymagane są **"procedury dotyczące: transportu materiału do zakładu patomorfologii, zakładu albo pracowni cytomoetrii przepływowej i postępowania w przypadku uszkodzenia pojemników lub opakowań zbiorczych podczas transportu, zgodnie z normą PN-EN ISO/IEC 17020"** w związku z czym pojemniki powinny również spełniać wszystkie kryteria mogące podlegać ocenie podczas inspekcji w tym oznakowanie w czasie transportu, na co pośrednio wskazuje powyższa norma określająca wymagania dotyczące działania różnych rodzajów jednostek przeprowadzających inspekcję. Zatem Zwracamy się do zamawiającego o potwierdzenie iż oferowane pojemniki muszą bezwzględnie posiadać na stałe przytwierdzone oznakowanie np. w postaci: wysokiej jakości etykiety lub nadruku lub oznakowania w postaci techniki IML wraz z informacjami dotyczącymi transportu materiału w formalinie. W przypadku braku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wskazanie powodu, oraz określenie czym kieruje się Zamawiający w stosowaniu produktów, które nie są dostosowane do specjalistycznego zastosowania jakim jest diagnostyka materiału onkologicznego.

8. Ze względu na charakter chemiczny standardowo stosowanych utrwalaczy (formalina) prosimy Zamawiającego o potwierdzenie wymogu posiadania piktogramów i oznaczeń na wszystkich pojemnikach do transportu materiału histopatologicznego.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pakiet nr 15

Pytanie nr 32: Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydzielenie do osobnego pakietu pozycji nr 8 w pakiecie nr 15, oraz utworzenia dla niej odrębnego pakietu. Taki zabieg pozwoli na wystartowanie większej liczbie wykonawców, a tym samym obniżenie wartości złożonych ofert, a w konsekwencji oszczędności dla szpitala.

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje Załącznik nr 1 do SIWZ „Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia” Pakiet nr 15 nadając mu nowe brzmienie:

Pakiet nr 15

Lp	Nazwa sprzętu 1razowego	jm.	SUMA ZAMÓWIENIA
I. Akcesoria 1x do urządzenia nCPAP MedinCNO			
2	Układ oddechowy pacjenta, jednorazowy, podgrzewany do nCPAP/HFNC, niesterylny, z komorą do nawilżacza	szt	40
3	Generator/przylącze pacjenta do aparatu nCPAP NEOJET	szt	40
4	Układ T do resuscytacji, jednorazowy. NEOPUFF/BABYPUFF z zastawką PEEP	szt	20
5	Czapeczka jednorazowa z rzepem do mocowania adaptera przylącza – każda czapeczka w komplecie z 2 paskami do mocowania, rozmiar S-L	szt	10
6	Maska neonatologiczna jednorazowa, rozmiar S-L	szt	10
7	Końcówka donosowa jednorazowa, rozmiar S-L	szt	10

Pakiet nr 16

Pytanie nr 33:, poz.2. Prosimy o potwierdzenie iż nastąpiła omyłka pisarska i zamiast „Dren płuczący, z kontrolą przepływu, jednorazowy, sterylny, do pompy HAMOU ENDOMAT oraz do pompy ENDOMAT Select do zastosowania w artroskopii /opak. 10 szt/”,

powinno być brzmienie :

„ Dren płuczący, z kontrolą **ciśnienia**, jednorazowy, sterylny, do pompy HAMOU ENDOMAT oraz do pompy ENDOMAT Select do zastosowania w artroskopii /opak. 10 szt/”. Pragniemy zaznaczyć iż w procedurach laparoskopowych wymagana jest kontrola przepływu i jest to zasadne, natomiast w obrębie artroskopii wymagana jest kontrola ciśnienia z racji małych przestrzeni w jakich się poruszamy czyli stawy.

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje Załącznik nr 1 do SIWZ „Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia” Pakiet nr 16 poz 2 nadając mu nowe brzmienie:

Pakiet nr 16

Lp	Nazwa sprzętu 1razowego	jm.	SUMA ZAMÓWIENIA
2	Dren płuczący, z kontrolą ciśnienia , jednorazowy, sterylny, do pompy HAMOU ENDOMAT oraz do pompy ENDOMAT Select do zastosowania w artroskopii /opak. 10 szt/”. Pragniemy zaznaczyć iż w procedurach laparoskopowych wymagana jest kontrola przepływu i jest to zasadne, natomiast w obrębie artroskopii wymagana jest kontrola ciśnienia z racji małych przestrzeni w jakich się poruszamy czyli stawy.	op	2

Pytanie nr 34: Czy ze względu na specjalistyczny charakter przedmiotu zamówienia- Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy dla pakietu 16 do max **14 dni**.

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje:

1. Rozdział V „Termin wykonania zamówienia” pkt 2 nadając mu nowe brzmienie oraz dodając pkt 3:

„ 2. Termin dostawy: **max 2 dni robocze** od dnia złożenia zamówienia -dotyczy Pakietów od 1 do 15, 17-19

3. Termin dostawy: **max 14 dni robocze** od dnia złożenia zamówienia -dotyczy Pakietu nr 16”

2. Załącznik nr 5 do SIWZ „Formularz ofertowy (wzór)” który stanowi osobny dokument będący integralną częścią niniejszej modyfikacji.

Pytanie nr 35: Czy ze względu na konieczność sprowadzenia produktu z zagranicy Zamawiający odstąpi od wymogu złożenia z ofertą próbek dla Pakietu 16 poz. 1- 1szt.?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 36: Czy Zamawiający wydłuży czas dostawy „cito”-z 24h do 48h?

Odpowiedź: Zamawiający **modyfikuje** Załącznik nr 6 do SIWZ „Projekt umowy” § 3 ust 1 pkt 1.1 nadając mu nowe brzmienie

„ 1.1. dostarczenia asortymentu w terminie dni robocze, od momentu złożenia zamówienia, w ilości uzgodnionej z osobą upoważnioną, na własny koszt i ryzyko do siedziby Zamawiającego - loco Budynek PPS (przyziemie). W razie potrzeby dostawa na cito w ciągu 24 godzin od momentu złożenia zamówienia, /dotyczy Pakietów nr od 1 do 15, 17-19./ W razie potrzeby dostawa na cito w ciągu 48 godzin od momentu złożenia zamówienia, /dotyczy Pakiet nr 16./”

Pakiet nr 18

Pytanie nr 37: Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje aby na jednostkowym opakowaniu produktu była fabrycznie nadrukowana skrócona instrukcja użycia, tak jak w produktach obecnie stosowanych przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający nie oczekuje aby na jednostkowym opakowaniu produktu była fabrycznie nadrukowana skrócona instrukcja użycia

Pakiet nr 19

Pytanie nr 38: poz. 1 Czy Zamawiający wymaga przedłużacza Oryginal Perfusor bursztynowy zapewniający ochronę przed światłem, bez zawartości DEHP, PCV i lateksu, wykonany z PE, długość 150cm, średnica wewnętrzna 0,9mm, potwierdzona klinicznie biokompatybilność z podawanymi lekami.

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje Załącznik nr 1 do SIWZ „Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia” Pakiet nr 19 poz 1 nadając mu nowe brzmienie:

Pakiet nr 19

Lp.	Nazwa asortymentu	jm.	SUMA ZAMÓWIENIA
1	Przedłużacz Oryginal Perfusor bursztynowy zapewniający ochronę przed światłem, bez zawartości DEHP, PCV i lateksu, wykonany z PE, długość 150cm, średnica wewnętrzna 0,9mm, potwierdzona klinicznie biokompatybilność z podawanymi lekami.	szt	1000

Pytanie nr 39 poz. 2

Czy Zamawiający wymaga strzykawki jednorazowego użytku do pomp firmy BBraun, Oryginal Perfusor 50ml luer-lock, bursztynowej pakowanej sterylnie wraz i igłą 2,0x 30mm. Bezlątkowa, wykonana z polipropylenu, posiadająca podwójne gumowe uszczelnienie tłoka oraz z dodatkową blokadą zapobiegającą niekontrolowanemu wysunięciu tłoka z komory strzykawki tj. dodatkowe ożebrowanie poprzeczne na tłoku i rowek w komorze strzykawki. Skala kontrastująca, czytelna. Na końcu tłoka specjalne wycięcie na uchwyt pompy.

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje Załącznik nr 1 do SIWZ „Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia” Pakiet nr 19 poz 2 nadając mu nowe brzmienie:

Pakiet nr 19

Lp.	Nazwa asortymentu	jm.	SUMA ZAMÓWIENIA
2	Strzykawka jednorazowego użytku do pomp firmy BBraun, Oryginal Perfusor 50ml luer-lock, bursztynowej pakowanej sterylnie wraz i igłą 2,0x 30mm. Bezlątkowa, wykonana z polipropylenu, posiadająca podwójne gumowe uszczelnienie tłoka oraz z dodatkową blokadą zapobiegającą niekontrolowanemu wysunięciu tłoka z komory strzykawki tj. dodatkowe ożebrowanie poprzeczne na tłoku i rowek w komorze strzykawki. Skala kontrastująca, czytelna. Na końcu tłoka specjalne wycięcie na uchwyt pompy.	szt	800

Dotyczące Projektu umowy

Pytanie nr 40: Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1 pkt. 1.2:

W razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy:

Dostawca zobowiązuje się do zapłaty kary umownej w wysokości 0,2 % wartości netto niedostarczonego asortymentu za każdy dzień opóźnienia w realizacji zamówienia, **jednak nie więcej niż 10% wartości netto niedostarczonego w terminie zamówionego asortymentu.**

Odpowiedź: Zamawiający **modyfikuje** Załącznik nr 6 do SIWZ „Projekt umowy” § 7 ust 1 pkt 1.2 nadając mu nowe brzmienie

„ 1.2. Dostawca zobowiązuje się do zapłaty kary umownej w wysokości 0,2 % wartości netto niedostarczonego asortymentu za każdy dzień opóźnienia w realizacji zamówienia. ***jednak nie więcej niż 20% wartości netto niedostarczonego w terminie zamówionego asortymentu***”

Pytanie nr 41 Zamawiający w SIWZ w §3 wskazuje iż:

1. „Dostawca zobowiązuje się do:

1.1. przedstawienia na każde żądanie Zamawiającego kart charakterystyki potwierdzających spełnianie wymagań określonych w SIWZ „

Zwracamy uwagę, że nie wszystkie pakiety są na wyroby zawierające w swym składzie substancje niebezpieczne, w związku z czym prosimy o modyfikacje cytowanego zapisu poprzez dopisanie „*jeśli dotyczy*”.

Odpowiedź: Zamawiający **modyfikuje** Załącznik nr 6 do SIWZ „Projekt umowy” § 3 ust 1 pkt 1.3 nadając mu nowe brzmienie

„ 1.3. przedstawienia na każde żądanie Zamawiającego kart charakterystyki potwierdzających spełnianie wymagań określonych w SIWZ -*Jeśli dotyczy*”

Pytanie nr 42 Celem usprawnienia procesu realizacji umowy zwracamy się do Zamawiającego czy przewiduje taką możliwość, aby po podpisaniu umowy zobowiązał się do przekazywania opiekunowi handlowemu przewidywalnego - orientacyjnego w okresie kwartalnym/miesięcznym harmonogramu

oczekiwanych dostaw/zamówień? Pozwoli to Wykonawcy w odpowiednim czasie zarezerwować wymagany dostawą towar dla Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający zamawia asortyment według wysłanych potrzeb.

Pytanie nr 43 Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest, aby przed rozwiązaniem umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej wystarczająco zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć rozwiązania umowy, a tym samym uniknąć skutków rozwiązania umowy, które są niekorzystne dla obu stron. W związku z powyższym zwracamy się o wprowadzenie dodatkowego zapisu w umowie uwzględniającego wcześniejsze wezwanie Wykonawcy do należytego wykonania umowy.

Odpowiedź: Zamawiający zawarł taki zapis w „*Projekcie umowy*” § 6 ust 3.

Pytanie nr 44 Prosimy o modyfikację zapisów § 6 w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto a nie brutto. VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągane przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 45 Wnosimy o zmianę stanowiska Zamawiającego w kwestii liczenia kar umownych za odstąpienie od umowy od kwoty niezrealizowanej lub niewłaściwie, nieterminowo zrealizowanej wartości umowy, a nie całkowitej, krzywdzącym jest, aby Wykonawca, bądź Zamawiający ponosił ewentualną karę za prawidłowo zrealizowaną już wartość umowy. Pozwoli to również na dostosowanie wysokości kar do wartości przedmiotu umowy, co zgodne będzie z zasadami prawa w tym zakresie. Wspomnieć w tym miejscu należy, iż, Zamawiający w projekcie umowy sam zastrzegł możliwość niezrealizowania 30% wartości umowy, zatem niestosownym jest oczekiwanie od Wykonawców uregulowania kar za całą wartość umowy. Czy zatem Zamawiający dokona modyfikacji wspomnianego zapisu umowy?

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 46 *Dotyczy wzoru umowy:* Wykonawca zwraca się z wnioskiem do Zamawiającego o dodanie zapisów do projektu umowy w § 6, mając na względzie zgodną z prawem i równorzędną relację łączącą Zamawiającego z Wykonawcą.

„Zamawiający zapłaci Wykonawcy karę umowną w przypadku rozwiązania umowy z przyczyn, za które odpowiada Zamawiający w wysokości 10% wynagrodzenia netto pozostałego do zapłaty w zakresie części, której, odstąpienie dotyczy..”

Wskazany zapis jest istotny dla należytej realizacji zamówienia publicznego oraz współpracy pomiędzy Zamawiającym a Wykonawcą. W stosunkach cywilnoprawnych bardzo ważna jest równowaga pomiędzy obiema stronami umowy oraz wzajemne kształtowanie jej postanowień w granicach zasady swobody umów (art. 353¹ KC), pozwalające na uznanie wykonawcy za partnera, szanujące jego podstawowe prawa i pozwalające na zrównoważone i partnerskie relacje między zamawiającym i wykonawcą.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 47 *Dotyczy wzoru umowy* Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do umowy sformułowania, iż

„Zamawiający będzie składał zamówienia według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 150 zł. netto”?

Mając na względzie czynniki ekologiczne, chcielibyśmy dążyć do ograniczenia liczby opakowań, ilości listów przewozowych i faktur w formie papierowej. W związku z tym prosimy o ustanowienie minimalnej wartości zamówienia w kwocie 150 zł.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 48

Wykonawca zwraca się z wnioskiem do Zamawiającego o dodanie poniższego zapisu do treści umowy:

„W sytuacji, kiedy Zamawiający nie ureguluje należności w terminie, Wykonawca, po 2-krotnym wezwaniu Zamawiającego (w odstępie 14 dni) do zapłaty, ma prawo wstrzymać dostawy do Zamawiającego do czasu uregulowania należności”

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 49

W związku z obecnie (od 18.04.2019r) obowiązującymi przepisami pozwalającymi na stosowanie faktur elektronicznych (art. 2 pkt 32 oraz art. 106n ust. 1 Ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług) oraz planowanym w sierpniu br. upowszechnieniem stosowania elektronicznego fakturowania w zamówieniach publicznych dzięki obowiązkowi przyjmowania e-faktur przez Zamawiających (Dyrektywa Parlamentu Europejskiego i Rady 2014/55/UE z 16 kwietnia 2014 r. w sprawie fakturowania elektronicznego w zamówieniach publicznych), zwracamy się z prośbą o wskazanie w umowie w §5 adresu e-mail, na który Wykonawca może przysyłać fakturę w formie elektronicznej.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 50 Zgodnie ze wzorem umowy (paragraf 6 i 7) może dochodzić do sytuacji podwójnego ukarania wykonawcy:

- w przypadku kar umownych – w wysokości 0,2 % wartości netto niedostarczonego asortymentu za każdy dzień opóźnienia w realizacji zamówienia,

- w przypadku kary umownej w wysokości 10% niezrealizowanej wartości netto przedmiotu umowy, w sytuacji gdy Zamawiający odstąpi od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Dostawca, w szczególności w przypadku, o którym mowa w § 6 ust. 2 pkt. 2.1, 2.2, 2.3, 2.4. Odstąpić od umowy Zamawiający może w przypadku niezrealizowania dostawy asortymentu w terminie określonym w §3 ust. 1, od daty złożenia zamówienia,.

Opóźnienie w dostarczeniu asortymentu oraz niezrealizowania dostawy asortymentu w terminie jest de facto tym samym – w każdym przypadku Zamawiający przewidział nałożenie odrębnej kary.

Wskazane regulacje stanowią o nieuprawnionej kumulacji kar umownych na etapie zapisów umownych za wystąpienie tych samych okoliczności, natomiast zgodnie z przepisami prawa i orzecznictwem, w którym przyjmuje się, że sytuacja taka jest niedopuszczalna (uchwała SN z dnia 16 stycznia 1984 roku, III CZP 70/83 oraz Wyrok SN z dnia 28 stycznia 2011 r., I CSK 315/10) obciążenie dwukrotną karą umowną za tę samą okoliczność przejawiającą się w nienależyтым wykonaniu zobowiązania uznać należy za sprzeczne z naturą odpowiedzialności odszkodowawczej (art. 353¹ w zw. Z art. 361 § 1 i 2 w zw. Z art. 483 § 1 KC). Odpowiedzialność odszkodowawcza służyć ma wyrównaniu szkody a nie wzbogaceniu się

uprawnionego. W Wyroku SN z dnia 28 stycznia 2011 roku, I CSK 315/10 wskazano: (...) *nie jest możliwe kumulowanie kary umownej przewidzianej za nienależyte wykonanie zobowiązania, np. wykonanie ze zwłoką, z karą umowną za niewykonanie tego samego zobowiązania.*

Zwracamy się z wnioskiem, aby zapisy wzoru umowy zostały tak ukształtowane, aby nie doprowadzały do sytuacji podwójnego ukarania wykonawcy w danych okolicznościach.

Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Wprowadzone zmiany stanowią integralną część SIWZ a pozostałe jej zapisy zostają bez zmian. Termin składania i otwarcia ofert **nie ulega zmianie**. Ofertę należy złożyć do dnia **16.09.2019r.** do **godz.10:00.** Otwarcie odbędzie się w tym samym dniu o **godz. 10:30**

*Dyrektor
Zespołu Zakładów Opieki Zdrowotnej
w Wadowicach*

Beata Szafraniec

Otrzymują:
1 x Strona www.zzozwadowice.pl
1 x a/a