

SPZOZ-ZZ w Makowie Mazowiecki
ul. Witosa 2, 06-200 Maków – Mazowiecki

Dotyczy: przetarg nieograniczony na dostawy sprzętu jednorazowego użytku, dializatorów, cewników permanentnych, Przetarg znak: 05/2015.

Pytanie 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 5 kraniki wielodrożne - odcinające z samopłuczającymi, bezigłowymi portami oraz końcówkami typu luer-lock. Kraniki posiadające trójramienne pokrętko oraz optyczny identyfikator pozycji otwarty / zamknięty. Poz. 1 trójdrożne; poz. 2 czterodrożne.

Odp. Tak

Pytanie 2

Zwracamy się z prośbą o wyszczególnienie w pakiecie 13 ilości do poszczególnych pozycji rozmiarów igieł oraz podanie do którego rozmiaru Zamawiający wymaga zoaferowania igieł z igłą prowadzaca w zestawie.

Odp. Tak jak w SIWZ

Pytanie 3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 34 worków do pomiaru diurezy godzinowej z komorą pomiarową skalowaną co 1 ml w zakresie od 0 – 20 ml; co 5 ml od 20 – 110 ml; co 10 ml od 110 – 140 ml; co 20 ml od 140 – 200 ml; co 25 ml od 200 – 500 ml i drenem o dł. 150 cm spełniających pozostałe kryteria oceny stawiane w opisie przedmiotu zamówienia.

Odp. Tak

Pytanie 4

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 52 zestawów z cewnikami permanentnymi w 5 rozmiarach do zakładania d żyły udowej: 19cm, 23cm, 27cm, 31cm i 36cm w zestawie z jednym rozszerzadłem 16F.

Odp. Tak jak w SIWZ

Pytanie 5

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 53 zestawów z cewnikami do hemodializ w 3 rozmiarach: 15cm, 20cm i 24 cm.

Odp. Tak

Pytanie 6

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 54 zestawów z cewnikami do hemodializ w 2 rozmiarach: 15cm i 20cm.

Odp. Tak

Pytanie 7

Czy zamawiający zgodzi się na zaoferowanie w pakiecie nr 52 cewnika permanentnego o średnicy 14,5 Fr w długościach 24,28,32,36,40 cm bez karbotanu w składzie i schodkowym zakończeniu cewnika i z rozszerzaczami:

-rozszerzadło cieńsze 11Fr czubek 2mm,a na długości 5 cm 3,6 mm;
czubek 2 mm,a na długości 5 cm 4,3 mm ?

-rozszerzadło grubsze 13Fr

Odp. Zgoda

Pytanie 8

Pytania dot. umowy:

Czy Zamawiający może określić jaki procent umowy zostanie przez niego na pewno zrealizowany?

Odp. Tak jak w SIWZ

Pytanie 9

Czy Zamawiający potwierdza, że dostawa odbywać się będzie w dni robocze tj. od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy?

Odp. Tak

Pytanie 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby prawo do odstąpienia od umowy w przypadku zwłoki w dostawie przekroczy 10 dni, przysługiwało mu w przypadku trzykrotnego uchybienia?

Odp. Nie

Pytanie 11

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 8 ust. 5 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „*Przed rozwiązaniem umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.*”?

Odp. Nie

Pytanie 12

czy w razie braku możliwości lub istotnych trudności w dostarczeniu wyrobów zaoferowanych w ofercie wykonawca będzie mógł dostarczać zamienniki o nie gorszych parametrach i w takiej samej cenie

Odp. Tak po akceptacji próbek przez Zamawiającego

Pytanie 13

czy Zamawiający zgadza się zapisać możliwość zmiany cen brutto wynikającej ze zmiany obowiązującej stawki VAT, przy zachowaniu dotychczasowych cen netto

Odp. Tak

Pytanie 14

czy Zamawiający zgadza się zapisać możliwość zmiany cen w przypadku przekraczającej 3% zmiany średniego kursu NBP walut EUR lub USD w stosunku do kursu z dnia zawarcia umowy oraz w przypadku gdy suma miesięcznych wskaźników cen i usług konsumpcyjnych opublikowanych przez Prezesa GUS za okres od dnia zawarcia umowy przekroczy 3%.

Odp. Nie

Pytanie 15

Czy Zamawiający zgadza się aby w razie opóźnienia w zapłacie obciążały go odsetki w wysokości ustawowej?

Odp. Zgodnie z SIWZ i aktualnym prawem

Pytanie 16

Pyt. 1 PAKIET 51 A

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania i wyceny dializatory niskoprzepływowe polisulfonowe o powierzchni 1,8 m² i współczynnika ultrafiltracji własnej (Kuf) 12,3 ml/h mmHg, sterylizowane promieniami gamma? Wyrażenie zgody umożliwi na złożenie naszej firmie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty, a Państwu dogodniejszy wybór Dostawcy.

Odp. Tak

Pytanie 17

Pakiet numer: 33

Uprzejmie prosimy o wydzielenie z pakietu nr 33, składającego się obecnie z tabeli nr 1 oraz tabeli nr 2 („worki dla dzieci”) - dwóch odrębnych pakietów: oddzielnego pakietu odpowiadającego obecnej tabeli nr 1, oraz oddzielnego pakietu odpowiadającego obecnej tabeli nr 2.

Odp. Nie

Pytanie 18

Zwracamy się z pytaniem czy w Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 33, tabela nr 1 , pozycja 1 - worki niesterylne?

Odp. Nie

Pytanie 19

Pakiet nr 1, Poz.1-4:

Czy strzykawki mają posiadać długość skali na cylindrze, która odpowiada pojemności nominalnej strzykawki?

Odp. Tak jak w SIWZ

Pytanie 20

Prosimy o dopuszczenie podania ceny w/w asortymentu za opakowanie a 100 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu cenowym.

Odp. Tak

Pytanie 21

Pakiet nr 1, Poz.6 i 7:

Czy strzykawki mają posiadać na cylindrze minimum logo producenta i typ strzykawki w celu poprawnej identyfikacji używanej strzykawki?

Odp. Nie

Pytanie 22

Pakiet nr 1, Poz.8:

1. Prosimy o dopuszczenie strzykawki 50 –ml (Janetta) do cewników, zgłębników bez nasadki typu luer.

Odp. Tak

Pytanie 23

Pakiet nr 2, Poz. 1-7:

Czy igły iniekcyjne mają być szlifowane elektromechanicznie, co zapewnia ich atraumatyczność?

Odp. Tak jak w SIWZ

Pytanie 24

Pakiet nr 2, Poz. 1-7:

Prosimy o dopuszczenie podania ceny w/w asortymentu za opakowanie a 100szt z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu cenowym.

Odp. Zgoda

Pytanie 25

Pakiet nr 3, Poz. 1-5:

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy rękawice mają być przebadane na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 i czy w związku z tym Zamawiający będzie oczekiwał dołączenie do ofert w/w badań?

Odp. Tak jak w SIWZ

Pytanie 26

Czy rękawice mają być przebadane na przenikalność wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671 z dołączonym do oferty raportem?

Odp. Tak jak w SIWZ

Pytanie 27

Pakiet 3a poz.1-4:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie zaoferowania rękawic nitrylowych nowej generacji, przebadanych na przepuszczalność dla wirusów wg ASTM F 1671 oraz podwójnie oznakowanych jako wyrób medyczny i jednocześnie środek ochrony osobistej (stosowane informacje fabrycznie umieszczone na opakowaniach), pakowanych w opakowania maks. 200 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Nadmieniamy, że dopuszczenie ww. rękawic nie zwiększy kosztów zakupu, a jednocześnie pozwoli Zamawiającemu wyeliminować całkowicie problem alergii na proteiny lateksowe, przy zachowaniu

parametrów mechanicznych rękawic lateksowych nowej generacji rękawic nitrylowych nie odbiegają od lateksu, gwarantując jednocześnie wyższy poziom ochrony.

Odp. Zgoda

Pytanie 28

Pakiet 3a poz.1-4:

Prosimy o dopuszczenie podania ceny w/w asortymentu za opakowanie a 100szt z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu cenowym.

Odp. Tak

Pytanie 29

Pakiet 3c poz.1-4:

Prosimy o dopuszczenie podania ceny w/w asortymentu za opakowanie a 200szt z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu cenowym.

Odp. Tak

Pytanie 30

Pełna i wiarygodna informacja o czasie przenikania przez rękawice różnych substancji chemicznych pozwala właściwie zaplanować prace personelu i zagwarantować tym samym wysoki poziom bezpieczeństwa. Czy w związku z powyższym, do oferty mają być dołączone dokumenty potwierdzające testowanie rękawic diagnostycznych na przenikalność dla co najmniej czterech substancji chemicznych wykorzystywanych w laboratoriach diagnostycznych oraz w środkach myjących i dezynfekcyjnych?

Odp. Nie

Pytanie 31

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, czy Zamawiający w celu zagwarantowania wysokiej jakości oferowanych rękawiczek oraz ich zgodności z normami będzie wymagał, aby rękawice niesterylne posiadały certyfikat wydany przez jednostkę niezależną tj. jednostkę notyfikowaną potwierdzającą zgodność z normą EN 455-1,2,3 i w związku z tym będzie wymagała załączenia do oferty certyfikatu?

Odp. Tak jak w SIWZ

Pytanie 32

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający będzie oczekiwał aby rękawice były zarejestrowane w I klasie wyrobu medycznego oraz III kategorii środka ochrony indywidualnej co dopuszcza je do kontaktu z materiałem zakaźnym oraz substancjami i lekami groźnymi dla zdrowia i życia personelu.

Odp. Tak jak w SIWZ

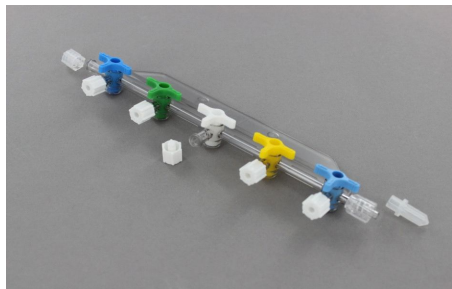
Pytanie 33

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy na opakowaniu produktu ma być umieszczona fabrycznie nadrukowana informacja dotycząca poziomów ochrony przeciwko co najmniej 2 stężonym alkoholom stosowanym w dezynfekcji (w tym. m.in. alkohol etylowy i izopropylowy)?

Odp. Nie

Pytanie 34

Pakiet 5 Poz, 1



Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rampy wielodrożnej do zastosowania w intensywnej opiece medycznej, z różnokolorowymi zatyczkami do podłączenia aż do 5 dodatkowych linii infuzyjnych. Wyposażony w jeden męski oraz 6 żeńskich Luer-Lock adapterów, gwarantujących bezpieczne połączenie. Korki ochronne utrzymują sterylność kolektora

Odp. Tak

Pytanie 35

Pakiet 5 Poz. 2



Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Rampy wielodrożnej –3 drożny, do zastosowania w intensywnej opiece medycznej, z różnokolorowymi zatyczkami do podłączenia do 3 dodatkowych linii infuzyjnych. Wyposażony w jeden męski oraz 4 żeńskich Luer-Lock adapterów, gwarantujących bezpieczne połączenie. Korki ochronne utrzymują sterylność kolektora.

Odp. Tak

Pytanie 36

Pakiet 8, Poz.1-2:

1.Czy kaniule mają być wykonane z podwójnie oczyszczonego teflonu (PTFE)?

Odp. Nie

Pytanie 37

Czy kaniule dożylnie mają cechować się przepływem maksymalnym 13ml/min, co zapobiega przed przewodnieniem pacjenta?

Odp. Tak jak w SIWZ

Pytanie 38

Czy zamawiający w pozycji 1,2 oczekuje kaniuli neonatologiczno-pediatrycznej wykonanej z czystego teflonu PTFE widocznego w USG? Zgoda zamawiającego pozwoli zaoferować produkt nie wymagający ekspozycji dziecka na promieniowanie RTG w wypadku stwierdzenia prawdopodobieństwa oderwania się końcówki takiej kaniuli.

Odp. Tak jak w SIWZ

Pytanie 39

Czy Zamawiający oczekuje w pozycji 1,2 kaniuli wyposażonej w zdejmowalną osłonę skrzydełek umożliwiającą swobodną manipulację przy zakładaniu kaniuli.

Odp. Nie

Pytanie 40

Pakiet 8, Poz.3-7:

Czy poprzez określenie "poparty badaniami klinicznymi" Zamawiający rozumie dołączenie minimum trzech opublikowanych badań klinicznych potwierdzających ograniczenie występowanie zakrzepowego zapalenia żył związanych z materiałem zastosowanym do produkcji kaniuli?

Odp. Nie

Pytanie 41

Pakiet 8, Poz.1-7:

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy kaniule mają być pakowane w sztywne opakowanie Tyvec zabezpieczające przed utratą jałowości?

Odp. Nie jak w SIWZ

Pytanie 42

Pakiet 8, Poz.7:

1.Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli w rozmiarze 1,8 (16G), reszta parametrów zgodna z SIWZ.

Odp. Tak

Pakiet 8 poz. 8

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie koreczka do kaniul wyprodukowanego przez innego producenta niż kaniule, rekomendowanego przez producenta kaniul, umieszczonego w katalogu producenta kaniul oraz sprzedawanego przez producenta kaniul, przy zachowaniu gwarancji pełnej kompatybilności wszystkich zaoferowanych w pakiecie produktów.

Odp. Dopuszcza

Pytanie 43

Pakiet 8 A poz. 1-2

- Prosimy Zamawiającego sprecyzowanie czy kaniule dożylnie mają być wykonane z PTFE (podwójnie oczyszczonego teflonu) oraz widocznego w USG – co pozwala na kontrolę położenia cewnika w naczyniu - bez konieczności ekspozycji noworodków i małych dzieci na promieniowanie RTG

Nadmieniamy, iż z uwagi na fakt na właściwości fizykochemiczne teflonu i brak możliwości wtopienia pasków RTG w materiał, umieszczenie pasków kontrastujących w RTG jest możliwe tylko na zewnętrznej części cewnika. Takie rozwiązanie powoduje stępienie kaniuli co znacznie utrudnia umiejscowienie cewnika w naczyniu.

Odp. Mogą

Pytanie 44

Pakiet 8 B poz. 1

Czy kaniula ma być wyposażona w zawór kulowo- suwakowy , który zapobiega powstaniu zatoru powietrznego?

Odp. Zgodnie z SIWZ

Pytanie 45

Pakiet nr 9:

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania rurek wykonanych z medycznego PCV

Odp. Zgodnie z SIWZ

Pytanie 46

Czy rurki intubacyjne mają posiadać cały czarny koniec rurki, taka jak obecnie stosowane, pozwalający na kontrolę położenie rurki podczas intubacji?

Odp. Jak w SIWZ

Pytanie 47

.Czy rurki mają być wyposażone w odłączalny łącznik w kolorze mlecznym?

Odp. Tak jak w SIWZ

Pytanie 48

Czy rurki mają posiadać oryginalnie nadrukowane logo producenta na korpusie, co pozwala na identyfikację rurki bez opakowania jednostkowego?

Odp. Mogą

Pytanie 49

Pakiet 13, Poz.2:

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania igieł w rozmiarach 22G-27G, spełniających pozostałe wymogi siwz.

Odp. SIWZ

Pytanie 50

Pakiet 13, Poz.1-3:

Czy igły mają być pakowane w opakowanie Tyvec? Opakowanie takie poprzez swoją wielowarstwową strukturę zabezpiecza przed mikrouszkodzeniami spowodowanymi zewnętrznymi czynnikami mechanicznymi w trakcie użytkowania, przechowywania oraz transportu a tym samym zapobiega kontaminacji spowodowanej drobnymi uszkodzeniami mechanicznymi.

Odp. Tak jak w SIWZ

Pytanie 51

Pakiet nr 27, Poz.1-3:

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy z uwagi na specyfikę asortymentu i długi czas stosowania, cewniki do karmienia mają być bezpiecznie stosowane do 4 tygodni?

Odp. Nie

Pytanie 52

Czy cewniki do karmienia mają być skalowane co 1 cm, co umożliwia precyzyjną aplikację i określenie dokładnej głębokości położenia cewnika oraz prosto pakowane (nie zwijane), co zapobiega zgnieceniu i zamknięciu światła cewnika?

Odp. Tak jak w SIWZ

Pytanie 53

Pakiet 34 poz.1

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje by konstrukcja drenu worka do godzinowej zbiórki moczu gwarantowała bieżący odpływ moczu uniemożliwiając jego zastój działając zgodnie z zasadą naczyń połączonych?

Odp. Tak jak w SIWZ

Pytanie 54

Prosimy o wyjaśnienie czy sterylny, zamknięty system do godzinowej zbiórki moczu ma posiadać kranik spustowy mocowany w otwartej zakładce ku górze, co zapobiega przed ewentualną kontaminacją podłoża moczem?

Odp. Tak jak w SIWZ

Pytanie 55

Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie czy zestaw ma być wyposażony w skalę linearną ułatwiającą dokonanie precyzyjnego pomiaru gromadzonego moczu.

Odp. Tak jak w SIWZ

Pytanie 56

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje aby zestaw do godzinowej diurezy posiadał dren dwuświatłowy – eliminujący zastój moczu i zastawkę jednokierunkową w łączniku do cewnika foleya – zabezpieczającą przed cofaniem się moczu.?

Odp. Tak jak w SIWZ

Pytanie 57

Prosimy o wyjaśnienie czy sterylny, zamknięty system do godzinowej zbiórki moczu ma posiadać kranik spustowy mocowany w otwartej zakładce ku górze, co zapobiega przed ewentualną kontaminacją podłoża moczem?

Odp. Tak jak w SIWZ

Pytanie 58

Prosimy o wyjaśnienie czy filtr na górze komory pomiarowej ma być chroniony obudową dźwigni spustowej, która zapobiega uszkodzeniu filtra i kontaminacji zestawu?

Odp. Tak jak w SIWZ

Pytanie 59

Pakiet 35, Poz.1 i 2:

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy kranik ma posiadać trójramiennie pokrętło umożliwiające swobodną i precyzyjną obsługę kranika?

Odp. Nie dopuszcza

Pytanie 60

Czy przedłużacz w kranikach ma być wykonany z PVC nie zawierającego ftalanów di(2-etyloheksylowych) DEHP? Jest on najczęściej stosowanym w PVC ftalanem, który zaburza rozwój komórek, wywołuje zmiany w narządach rozrodczych, wątrobie oraz jest podejrzewany o działanie rakotwórcze, a wykazując rozpuszczalność w lipidach obecnych w osoczu krwi, żywieniu parenteralnym oraz nośnikach wielu leków, których infuzja może odbywać się przez wymienione produkty może dostawać się ich drogą do organizmu. Pragniemy nadmienić, iż produkty bez DEHP są powszechnie stosowane w systemach do infuzji, przyrządach do żywienia oraz innych produktach.

Odp. Tak jak w SIWZ

Pytanie 61

Pakiet 42, Poz. 6:

Czy Zamawiający ma na myśli jednorazowy łącznik przestrzeń martwą (rurkę karbowaną) zakończoną od strony pacjenta łącznikiem kolanko z portem luer-lock?

Odp. Tak jak w SIWZ

Pytanie 62

Pakiet 43, tabela 1, Poz.1a:

Czy filtr ma się cechować objętością oddechową w zakresie 300-1200ml?

Odp. Tak jak w SIWZ

Pytanie 63

Czy filtry oddechowe mają posiadać nadrukowaną na obwodzie filtra informację o wartości minimalnej i maksymalnej objętości oddechowej V_t ?

Odp. Tak jak w SIWZ

Pytanie 64

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra bez zaznaczonego kierunku przepływu gazów oddechowych.

Odp. Nie

Pytanie 65

Pakiet 43, tabela 1, Poz.1b:

Czy filtr ma się cechować objętością oddechową w zakresie 150-1000ml?

Odp. Tak jak w SIWZ

Pytanie 66

Czy filtr ma się cechować wagą max.15g?

Odp. Nie

Pytanie 67

Czy filtry oddechowe mają posiadać nadrukowaną na obwodzie filtra informację o wartości minimalnej i maksymalnej objętości oddechowej V_t ?

Odp. Nie

Pytanie 68

Pakiet 43, tabela 2, Poz.1:

Czy port do odsysania wydzieliny ma być samouszczelniający się co minimalizuje ryzyko okluzji?

Odp. Tak jak w SIWZ

Pytanie 69

Czy poziom nawilżania ma wynosić min. 29,2 mg H₂O/l przy VT 500 ml?

Odp. Tak jak w SIWZ

Pytanie 70

Czy wymiennik ciepła i wilgoci ma być z celulozy?

Odp. Bez określenia

Pytanie 71

Pakiet 47, Poz.1-6:

Czy Zamawiający oczekuje drenów pakowanych podwójnie: wewnątrz w perforowaną folię dla lepszej ewakuacji tlenu etylenu używanego do sterylizacji oraz zewnątrz w opakowanie foliowo-papierowe?

Odp. Sterylne zapakowane

Pytanie 72

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy dreny mają posiadać perforację o zmiennej średnicy otworów zapewniającą stałą skuteczność drenażu na całej długości perforowanego drenu?

Odp. Tak jak w SIWZ

Pytanie 73

Pakiet 48, Poz.1-10:

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy cewniki mają być pakowane w opakowanie podwójne- wewnętrzny worek foliowy i zewnętrzne opakowanie folia/papier, co zapewnia ich aseptyczne użytkowanie?

Odp. Sterylne, tak jak w SIWZ

Pytanie 74

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy cewniki Pezzera, mają posiadać 3 czy 4 otwory boczne drenujące gwarantujące prawidłowy drenaż?

Odp. Tak jak w SIWZ

Pytanie 75

Czy cewniki pezzera` a mają być sterylizowane metodą radiacyjną, która eliminuje kancerogenność produktu?

Odp. Muszą być sterylizowane

Pytanie 76

Do SIWZ:

Ze względu na wysoki koszt oferowanego asortymentu prosimy Zamawiającego o zmniejszenie ilości próbek do 1szt. z każdej pozycji asortymentowej z dowolnego rozmiaru. W razie odpowiedzi odmownej, w przypadku wybrania naszej oferty jako najkorzystniejszej prosimy Zamawiającego o wliczenie dostarczonych próbek na poczet pierwszej dostawy lub ich zwrot.

Odp. Nie

Pytanie 77

Dotyczy Pakietu nr 3 poz.1-5

Czy Zamawiający oczekując długich rękawic wymaga aby rękawice miały długość min. 280mm?

Odp. Tak jak w SIWZ

Pytanie 78

Dotyczy Pakietu nr 3A poz.1-3

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania rękawic diagnostycznych wykonanych z lateksu, lekko pudrowanych?

Odp. Tak jak w SIWZ

Pytanie 79

Dotyczy Pakietu nr 3A poz.1-3

Czy Zamawiający oczekuje rękawic o poziomie protein < 70 µg/g?

Odp. Tak jak w SIWZ

Pytanie 80

Dotyczy Pakietu nr 3B poz.1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie jako rękawic sekcyjnych rękawic ochronnych kategorii III wykonanych z lateksu, bezpudrowych o długości min. 300mm?

Odp. Tak

Pytanie 81

Dotyczy Pakietu nr 3B poz.1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie rękawic sekcyjnych w rozmiarze 7,5-8 lub 8,5-9?

Odp. Tak

Pytanie 82

Dotyczy Pakietu nr 3B poz.1

Prosimy o odstąpienie od wymogu dołączenia do oferty raportu z badań do serii próbek rękawic sekcyjnych. Dla tego typu rękawic nie wykonuje się raportów z badań do wyprodukowanej serii.

Odp. Tak

Pytanie 83

Dotyczy Pakietu nr 3C poz.1

Czy Zamawiający wymagając zaoferowania rękawic diagnostycznych długich, sięgających ponad nadgarstek ma na myśli rękawice zgodne z EN 455-2, czyli o długości minimalnej 240mm?

Odp. Tak jak w SIWZ

Pytanie 84

Dotyczy Pakietu nr 3C poz.1

Czy Zamawiający wymagając zaoferowania rękawic diagnostycznych trwałych, opornych na rozciąganie, przekłucia i nacięcia ma na myśli rękawice diagnostyczne o wysokiej jakości, elastyczne, charakteryzujące się wysoką odpornością na uszkodzenia mechaniczne w rutynowych czynnościach pielęgnacyjnych i diagnostycznych właściwą dla tego typu rękawic? Pragniemy dodać, że nie ma rękawic medycznych czyli zgodnych z normą EN 455 1-2-3 charakteryzujących się wysoką odpornością na przekłucia i nacięcia.

Odp. Tak jak w SIWZ

Pytanie 85

Dotyczy Pakietu nr 3C poz.1

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania rękawic diagnostycznych z nitrylu w ilości 1300szt.?

Odp. 1300 opakowań, jedno opakowanie to 100 sztuk

Pytanie 86

Dotyczy Pakietu nr 3D poz.1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowania rękawic foliowych w rozmiarach S i M (dla kobiet) oraz L (dla mężczyzn)?

Odp. Tak

Pytanie 87

Dotyczy Pakietu nr 3D poz.1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowania rękawic foliowych posiadających deklarację zgodności dla tego typu rękawic?

Odp. Tak

Pytanie 88

Dotyczy zapisów umowy

Czy Zamawiający dopuszcza zmianę cen brutto z chwilą zmiany podatku VAT? Jeśli nie, prosimy o stosowną modyfikację umowy.

Odp. Tak

Pytanie 89

dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający wymaga, aby dostawy towaru wyrobów medycznych do siedziby Zamawiającego odbywały się środkami transportu, czyli pojazdami, wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma”, które umożliwiają dopasowanie temperatury i wilgotności do wymogów przewożonego asortymentu, ustalonych przez producenta?

Odp. W warunkach właściwych jakie zaleca producent

Pytanie 90

Dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający wymaga, aby dostawca zamówionego towaru (jego pracownik) pomagał przy rozładunku towaru w miejscu wskazanym przez Zamawiającego oraz był obecny podczas sprawdzenia zgodności towaru z zamówieniem?

Odp. SIWZ, dostawa do magazynu i przekazanie towaru za potwierdzeniem odbioru przez magazyniera (potwierdzenie odbioru nie wyklucza postępowania reklamacyjnego).

Pytanie 91

Dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający wymaga, aby dostawy towaru były wykonywane własnymi środkami transportu Wykonawców bez udziału pośredników? Takie rozwiązanie daje Zamawiającemu pewność należytej wykonanej dostawy oraz tego, że dostarczony towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi.

Odp. Nie

Pytanie 92

Dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający wymaga, aby dostarczany towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi? Takie rozwiązanie da Zamawiającemu pewność, iż dostarczone wyroby, które będą wykorzystywane do udzielania świadczeń zdrowotnych dla ludzi, nie były przewożone z produktami niemedycznymi, w tym np. z oponami, żarówkami, substancjami żrącymi lub innymi, a zatem, że zachowane zostały wymogi: zabezpieczenia przed wzajemnym skażeniem produktów leczniczych oraz przed ich zanieczyszczeniem i uszkodzeniem mechanicznym

Odp. Zgodnie z wymaganiami producenta

Pytanie 93

dotyczy SIWZ

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

Odp. Tak

Pytanie 94

dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na załączenie oświadczenie o posiadaniu niezbędnych dokumentów dopuszczających produkty do obrotu, zamiast w/w dokumentów ?. W/w dokumenty będą dostarczone na każde żądanie Zamawiającego.

Odp. Zgodnie z SIWZ

Pytanie 95

Dotyczy zad. 1 poz. 7

Czy Zamawiający wymaga aby strzykawki do pomp infuzyjnych były kompatybilne z posiadanymi przez Zamawiającego pompami? Oferowane przez naszą firmę strzykawki są produkowane zgodnie z wymaganiami norm: PN-EN ISO 7886-1, PN-EN 7886-2 oraz PN-EN 1707 i są kompatybilne z pompami infuzyjnymi wszystkich producentów tych urządzeń w zakresie określonym w w/w normach.

Odp. Kompatybilne

Pytanie 96

Dotyczy zad. 2 poz. 1-7

Czy zamawiający wymaga aby wszystkie igły pochodziły od jednego producenta?

Odp. Tak jak w SIWZ

Pytanie 97

Dotyczy zad. 2A poz. 1-6

Wnosimy o odstąpienie aby pojemniki posiadały certyfikat CE. Pojemniki na odpady medyczne są wyrobami niemedycznymi a więc nie podlegają Ustawie o Wyrobach Medycznych także nie ma wymogu aby posiadały jakiegokolwiek dokumenty dopuszczające.

Odp. Tak

Pytanie 98

Dotyczy zad. 3A

Zwracamy się z prośbą o przedstawienie ogólnego oświadczenia producenta rękawic o spełnianiu normy EN 455-1,2,3.

Pytanie 99

Odp. Tak

Dotyczy zad. 4 poz. 1 oraz 4C poz. 1

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania przyrządów bez zawartości ftalanów, co potwierdzone będzie załączoną kartą charakterystyki bezpieczeństwa produktu chemicznego oraz informacją na opakowaniu jednostkowym każdego przyrządu ? Pragniemy poinformować iż zgodnie z dyrektywą 2007/47/EC oraz rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 12 stycznia 2011 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur zgodności wyrobów medycznych (Dz.U. Nr 16 poz.74) wyroby zawierające ftalany nie powinny być stosowane w leczeniu dzieci lub kobiet ciężarnych, lub kobiet karmiących. Ponadto każdy wyrób przeznaczony do podawania lub usuwania produktów leczniczych, jeżeli w swoim składzie zawiera szkodliwe ftalany winien być oznakowany jako wyrób zawierający ftalany.

Odp. Tak jak w SIWZ

Pytanie 100

Dotyczy zad. 4 poz. 1 oraz 4C poz. 1

Czy Zamawiający wymaga aby bezpośrednio na przyrządzie było umieszczone logo producenta co umożliwi jego identyfikację tuż po użyciu?

Odp. Tak jak w SIWZ

Pytanie 101

Dotyczy zad. 8 poz. 3-7

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie kaniul wykonanych z FEP (teflon) lub PTFE (podwójnie oczyszczony teflon)

Odp. Dopuszcza

Pytanie 102

Dotyczy zad. 8 poz. 3-7

Wnosimy o odstąpienie dostarczenia badań klinicznych. Takie badania są dobrowolne a ustawa PZP nie narzuca obowiązku ich posiadania. Taki zapis ma za zadanie ograniczyć uczciwą konkurencję i umożliwia złożenie oferty tylko jednemu Wykonawcy.

Odp. Zgoda

Pytanie 103

Dotyczy zad. 12 poz. 1

Czy nie zaszła omyłka i Zamawiający wymaga rurek jednorazowego a nie wielorazowego użytku?

Odp. Jednorazowych

Pytanie 104

Dotyczy zad. 26 poz. 1,2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie zgłębników w rozmiarze 8/110 cm i 10/110 cm. Z wiedzy jaką posiadamy Producent wycofuje się z produkcji zgłębników 8/130 cm i 10/130 cm.

Odp. Nie

Pytanie 105

Dotyczy zad. 33 poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie worków z przezroczystą tylną ścianką. Kolor ścianki nie ma wpływu na jakość i skuteczność worków na mocz.

Odp. Nie

Pytanie 106

Dotyczy zad. 37 poz. 1-8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za op a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odp. Tak

Pytanie 107

Dotyczy zad. 37 poz. 1-8

Czy Zamawiający wymaga aby bezpośrednio na ostrzu była wygrawerowana nazwa producenta oraz nr ostrza?

Odp. Zgodnie z SIWZ

Pytanie 108

Dotyczy zad. 40 poz. 1-3

Czy Zamawiający wymaga przedłużaczy pozbawionych szkodliwych ftalanów?

Odp. Zgodnie z SIWZ

Pytanie 109

I. Dot. Wzoru Umowy Kupna Sprzedaży:

dot. § 7. ust. 3 – Prosimy o modyfikację tego ust. w następujący sposób:

„3. Zamawiającemu przysługuje prawo odmowy przyjęcia towaru w przypadku:

- **trzykrotnego** dostarczenia towaru złej jakości, w tym nie posiadającego określonego w umowie terminu przydatności do użytku,

- **trzykrotnego** dostarczenie towaru niezgodnego z umową lub zamówieniem,

- **trzykrotne** dostarczenie towaru z opóźnieniem przekraczającym 7 10 dni ponad określony w umowie – **w oryginalnym brzmieniu sprzeczne z § 8 ust. 5,**

- **trzykrotne** dostarczenie towaru w nie oryginalnym opakowaniu,

- **gdy trzykrotnie** sprzęt nie będzie opatrzony etykietą zawierającą nazwę firmy produkującej, datę produkcji, terminu ważności **lub nie będzie posiadał następujących oznaczeń: nazwy handlowej na opakowaniu handlowym, nr katalogowego, ilości sztuk w opakowaniu, nr serii i daty produkcji.**”

Prosimy o dopuszczenie opakowań oferowanych zestawów opatrzonych następującymi informacjami: nazwa handlowa na opakowaniu handlowym, nr katalogowy, ilość sztuk w opakowaniu, nr serii i daty produkcji zamiast nazwy producenta i o modyfikację par. 7 ust. 3 umowy – jak wyżej.

Odp. Nie

Pytanie 110

W odpowiedziach na pytania Wykonawców dot. opisu przedmiotu zamówienia Zamawiający zawarł dla Pakietu Nr 1B następujące wymagania:

„W celu potwierdzenia spełnienia parametrów opisanych pod pakietem Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć nieodpłatnie nie mniej niż 2 zestawy wkładów .

Jedna próbka zostanie przeznaczony do ewentualnej identyfikacji lub weryfikacji dostaw, a pozostałe zostaną wykorzystane (zużyte) dla potwierdzenia parametrów wymaganych w SIWZ

Dotyczy poz. nr 1 – Zamawiający dopuszcza również inne zestawy pod warunkiem że Wykonawca dostarczy aparat oraz uruchomi i będzie go serwisował nie odpłatnie przez okres obowiązywania umowy, aparat kompatybilny z TOMOGRAFEM KOMPUTEROWYM BRIGHTSPEED 16 SERIA SELECT Uruchomienie aparatu przez Wykonawcę w trakcie badania ofert

Wykonawca musi przysłać pisemną propozycję faxem 029 – 71-42- 299 wymagana akceptacja Zamawiającego).

Wykonawca dostarczy nieodpłatnie próbki nie później niż w dniu składania ofert.”

Prosimy o odpowiedź na następujące pytania:

- Prosimy o zmniejszenie ilości wymaganych próbek z 2 szt. do 1 szt.
1 szt., kompletnego zestawu w zupełności wystarczy do identyfikacji, weryfikacji dostawy oraz sprawdzenia parametrów jakościowych.
- W przypadku zaoferowania przez Wykonawcę zestawów „innych” Wykonawca zobowiązany jest do dostarczenia i uruchomienia nowego wstrzykiwacza kontrastu, kompatybilnego z posiadanym przez Zamawiającego tomografem komputerowym. Prosimy o wyjaśnienie czy piszą „inne” Zamawiający ma na myśli zestawy równoważne? Nadmieniamy, że oferowane przez nas zestawy są kompatybilne z posiadanym przez Zamawiającego wstrzykiwaczem kontrastu, co jest potwierdzone przez producenta oferowanych materiałów i nie ma potrzeby dostarczania zamiennego wstrzykiwacza kontrastu. Prosimy o odstąpienie od takich wymogów w przypadku zaoferowania zestawów kompatybilnych z użytkowanym przez Zamawiającego wstrzykiwaczem kontrastu.

Odp. Chodzi o 2 sztuki zestawów nie 2 różne .

1 zużyty jako test

2 zostaje jako wzór

Pytanie 111

3. Dot. Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia i Projektu Umowy:

„3. Wymagane terminy realizacji i termin płatności

2. Termin płatności: min 90 dni od daty dostarczenia towaru i wystawienia faktury VAT do Zamawiającego.”

Prosimy o zmianę wymaganego minimalnego terminu płatności na 60 dni, ponieważ tylko taki zapis jest zgodny z art. 8 ust. 2 Ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych Dz. U. z dnia 28 marca 2013 r.: „Termin płatności ustala się na co najmniej **30 dni** i co najwyżej 60 dni”.

Pragniemy wyjaśnić, że zaoferowanie terminu płatności wynoszącego min. 90 dni znacznie zwiększy zaoferowaną cenę przetargową, ponieważ jest formą finansowania (kredytowania) Zamawiającego.

Odp. Nie

Pytanie 112

oraz o zmianę:

§ 4. ust. 1 Wzoru umowy w następujący sposób:

„1. Zamawiający zobowiązuje się zapłacić za każdą dostarczoną część – partię towaru w terminie ~~90~~ **60** dni od daty wystawienia faktury przez Wykonawcę. **Zamawiający dopuszcza przesłanie faktury w wersji elektronicznej (skan) na podany przez Zamawiającego adres e-mail w dniu dostawy towaru.**”

Odp. Nie

Pytanie 113

4. Dot. Wzoru Umowy Kupna Sprzedaży:

1) dot. § 4. ust. 3 – Prosimy o modyfikację tego ust. w następujący sposób:

„3. Faktura będzie wystawiona w dniu dostawy i przekazana Zamawiającemu wraz z towarem **lub przesłana na adres e-mail:**”

Odp. Nie

Pytanie 114

2) dot. § 7. ust. 3 – Prosimy o modyfikację tego ust. w następujący sposób:

„3. Zamawiającemu przysługuje prawo odmowy przyjęcia towaru w przypadku:
- **trzykrotnego** dostarczenia towaru złej jakości, w tym nie posiadającego określonego w umowie terminu przydatności do użytku,
- **trzykrotnego** dostarczenia towaru niezgodnego z umową lub zamówieniem,
- **trzykrotne** dostarczenie towaru z opóźnieniem przekraczającym ~~7~~ **10** dni ponad określony w umowie – w oryginalnym brzmieniu sprzeczne z § 8 ust. 5,
- **trzykrotne** dostarczenie towaru w nie oryginalnym opakowaniu,
- gdy **trzykrotnie** sprzęt nie będzie opatrzony etykietą zawierającą nazwę firmy produkującej, datę produkcji, terminu ważności.”

Odp. Nie

Pytanie 115

3) dot. § 8. – Prosimy o modyfikację tego paragrafu w następujący sposób:

„1. W razie zwłoki w dostarczeniu towaru Wykonawca będzie zobowiązany do zapłacenia kary w wysokości ~~0,5%~~ **0,2%** wartości przedmiotu dostawy, za każdy dzień zwłoki.
2. W przypadku, gdy Wykonawca nie dostarczy przedmiotu umowy w którymkolwiek z terminów określonych w umowie, Zamawiający zastrzega sobie prawo dokonania zakupu interwencyjnego od innego Wykonawcy w liczbie i asortymencie odpowiadającym nie zrealizowanej części dostawy.
Zamawiający poinformuje pisemnie Wykonawcę o zamiarze skorzystania z zakupu interwencyjnego.
3. Zakup interwencyjny skutkuje zmniejszeniem ilości przedmiotu umowy o wielkość tego zakupu.
4. Wykonawca zobowiązany jest ponadto do zwrotu Zamawiającemu różnicy pomiędzy ceną zakupu interwencyjnego i ceną umowną niewykonanej części dostawy.
5. Jeżeli zwłoka w dostawie przekroczy 10 dni Zamawiający ma prawo odstąpić od umowy (tj. pakietu lub pakietów), a Wykonawca jest zobowiązany do zapłaty kary umownej w wysokości 10% wartości nie zrealizowanych dostaw.

6. Kary umowne nie wykluczają dochodzenia od Wykonawcy odszkodowania na zasadach ogólnych, jeżeli kara nie pokryje wyrządzonej szkody, **do wartości rzeczywiście poniesionej i udowodnionej szkody.**

Odp. Nie

Pytanie 116

oraz o dodanie ustępów o następującej treści:

„7. Zamawiający jest zobowiązany zapłacić Wykonawcy karę umowną w wysokości 10% wartości brutto umowy, jeżeli Wykonawca odstąpi od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Zamawiający,

Odp. Nie

Pytanie 117

Zamawiający jest zobowiązany zapłacić Wykonawcy karę umowną w wysokości 0,2% wartości brutto umowy za każdy dzień zwłoki w odbiorze przedmiotu zamówienia ponad 3 dni od dnia dostarczenia zamawianego asortymentu i/lub zgłoszenia przez Wykonawcę gotowości do odbioru, przy czym od dnia dostarczenia zamawianego asortymentu ryzyko z tytułu uszkodzenia lub utraty przedmiotu umowy przechodzi z Wykonawcy na Zamawiającego,

Odp. Nie

Pytanie 118

Zamawiający jest zobowiązany zapłacić Wykonawcy karę umowną w wysokości 0,1% wartości brutto umowy za każdy dzień zwłoki w zapłacie należnego Wykonawcy wynagrodzenia ponad termin płatności określony w umowie,

Odp. Nie

Pytanie 119

Łączna suma naliczonych kar umownych z wszystkich tytułów nie może przekroczyć 10% wartości brutto umowy.”

Odp. Nie

Pytanie 120

Dot. § 9. – Prosimy o dodanie do tego paragrafu następującej treści:

„Każda zmiana niniejszej umowy wymaga zachowania formy pisemnej pod rygorem nieważności.

„Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany umowy w zakresie:

- terminu realizacji zamówienia w następujących przypadkach:

- ze względu na procedury nie zależne od Wykonawcy w szczególności podatkowe, celne, trwające dłużej niż terminy określone przepisami

- przekroczenia czasu zwykłego cyklu produkcyjnego u producenta sprzętu specjalistycznego.

- ze względu na zmniejszenie ceny jednostkowej netto i brutto poszczególnego asortymentu, będącego przedmiotem umowy i wyszczególnionego w załączniku do niniejszej umowy,

- zakupu towaru o tych samych parametrach lecz niższej lub tej samej cenie, jeżeli nastąpi zmiana ceny producenta lub zostanie dopuszczony nowy, równoważny produkt o niższej lub tej samej cenie,
- zmiany wynagrodzenia dla Wykonawcy za wykonane prace dodatkowe, wynikłe w trakcie realizacji zamówienia publicznego, a niemożliwe do przewidzenia w momencie składania oferty przetargowej lub wynikające z działania „siły wyższej”,
- zmiany warunków płatności: terminu płatności,
- zmiany terminu wykonania zamówienia publicznego,
- zmiany wynikającej z nowelizacji przepisów prawa,
- zmiany wynikającej z okoliczności, których nie można było przewidzieć w dniu zawarcia umowy, niezbędnej do prawidłowej realizacji umowy,
- wydłużenia w uzasadnionych przypadkach terminu realizacji umowy,
- zmiany w zakresie przedmiotowym: numeru katalogowego produktu, nazwy produktu przy zachowaniu jego parametrów, sposobu konfekcjonowania, produkt zamienny, w sytuacji gdy: wprowadzony zostanie do sprzedaży przez wykonawcę produkt zmodyfikowany/ udoskonalony, wystąpi przejściowy brak produktu z przyczyn leżących po stronie producenta przy jednoczesnym dostarczeniu produktu zamiennego o parametrach nie gorszych od produktu objętego umową.
Powyższe zmiany nie mogą skutkować zmianą, która jest niekorzystna dla Zamawiającego.”

Odp. Nie

Pytanie 121

Dotyczy: zapisów SIWZ

1. Ad pkt. 2 ppkt. 2.1.8

W związku z żądaniem przez Zamawiającego próbek, uprzejmie prosimy o możliwość nie dostarczania wraz z ofertą próbek produktów, które są znane Zamawiającemu.

Odp. Nie

Pytanie 122

Dotyczy: wzór umowy, załącznik nr 3 do SIWZ

Dotyczy §4 ust 1 wzoru umowy

Wnosimy o skrócenie terminu zapłaty za towar z 90 dni na 60 dni, zgodnie z obowiązującą ustawą o terminach zapłaty w transakcjach handlowych z dnia 8 marca 2013r.

Odp. Nie

Pytanie 123

Prosimy o modyfikację §4 ust. 4 wzoru umowy na następujący:

„Wykonawca nie może dokonać cesji wierzytelności powstałych w związku z realizacją niniejszej umowy na rzecz osoby trzeciej bez zgody Zamawiającego, wyrażonej w trybie art.54 ust. 5 ustawy o działalności leczniczej z dnia 15.04.2011 r. (Dz.U. Nr 112, poz. 654). 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.”

Odp. Nie

Pytanie 124

Ad § 5 ust. 2

Prosimy o dookreślenie, że ograniczenie nabywanych produktów nie przekroczy 20% wartości umowy.

Odp. Nie

Pytanie 125

Ad § 5 ust. 3

Prosimy o zmianę ww. zapisu na następujący:

Zamawiający przewiduje możliwość zmiany zawartej umowy poprzez wydłużenie czasu jej trwania w sytuacji, gdy umowa nie zostanie w całości wykonana. Wydłużenie czasu wymaga zgody obu stron.

Odp. Nie

Pytanie 126

Ad § 5 ust. 5

Czy Zamawiający zmieni ww. zapis na następujący:

Zamawiający ma prawo do rozwiązania umowy bez zachowania okresu wypowiedzenia w przypadku rażącego naruszania jej postanowień przez Wykonawcę, po uprzednim wezwaniu Wykonawcy do zaprzestania naruszeń.

Odp. Nie

Pytanie 127

Zwracamy się z prośbą o zmianę terminu przydatności towaru w §6 na min. 12 miesięcy od daty Dostawy lub co najmniej 2/3 terminu ważności wyznaczonego przez producenta od daty dostawy, gdyż nie każdy sprzęt jednorazowego użytku posiada termin przydatności dłuższy niż 24 miesiące od daty produkcji.

Odp. Nie

Pytanie 128

Ad § 7 ust. 1

Prosimy o zmianę ww. zapisu na następujący:

Za szkody zawinione przez Wykonawcę, powstałe na majątku Zamawiającego w czasie dostaw odpowiada Wykonawca, a także za reklamacje jakościowe (rękojmia za wady ukryte) na zasadach określonych w ustawie o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010r.

Odp. Nie

Pytanie 129

Przeniesienie odpowiedzialności na Wykonawcę za szkody inne, niż zawinione przez niego powoduje powstanie niewspółmiernego ryzyka po stronie Wykonawcy.

Zmodyfikowanie zapisów umowy w sposób przedstawiony powyżej wydaje się być nieodzowne, biorąc pod uwagę konieczność zachowania zasady równości stron sformułowaną w przepisach art. 7 ust. 1 ustawy PZP oraz art. 353¹ k.c. oraz art. 5 k.c.. Ponadto, samoistnym źródłem zobowiązania Wykonawcy, według kodeksu cywilnego, jest fakt wyrządzenia szkody, za którą przepisy ustawy czynią kogoś odpowiedzialnym. W art. 471 k.c., o następującym brzmieniu: „dłużnik obowiązany jest do naprawienia szkody wynikłej z niewykonania lub nienależytego wykonania zobowiązania, chyba że niewykonanie lub nienależyte wykonanie jest następstwem okoliczności, za które dłużnik odpowiedzialności nie ponosi”, Kodeks przewiduje **odpowiedzialność za szkodę spowodowaną niewykonaniem lub nienależytym wykonaniem zobowiązania (tzw. odpowiedzialność kontraktową)**. Przy odpowiedzialności kontraktowej wyrządzenie szkody następuje w ramach istniejącego stosunku zobowiązaniowego, w związku z tym osoby trzecie nie mogą być uprawnione do występowania z roszczeniem

odszkodowawczym bezpośrednio przeciwko Wykonawcy. Takie uprawnienie będzie miał natomiast Zamawiający, w przypadku wyrządzenia osobom trzecim przez Wykonawcę szkody w wyniku zawinionego nienależytego wykonania umowy.

W wypadku pozostawienia przedstawionych wyżej zapisów projektu umowy w pierwotnej wersji, dojdzie do naruszenia powołanych przepisów prawa. Zamawiający ułożył bowiem stosunek zobowiązaniowy sprzecznie z naturą tego rodzaju umów (sprzedaż/dostawa), nadużywając przy tym dominującej pozycji, jako jednej ze stron. Mając na uwadze uchwałę składu 7 sędziów SN z dnia 22 maja 1991 r. (III CZP 15/91, OSNCP 1992/1/1) mówiącą iż: *„W tym stanie rzeczy za sprzeczne z naturą umowy gospodarczej należy uznać pozostawienie w ręku jednej tylko strony możliwości dowolnej zmiany jej warunków. Sprzeczność ta występuje szczególnie wyraźnie zwłaszcza przy umowach zawieranych nie w oparciu o indywidualne pertraktacje, ale w oparciu w regulamin wydany przez profesjonalistę, skoro jest oczywiste, że zawsze jest on zainteresowany w najkorzystniejszym dla siebie ukształtowaniu regulacji masowo zawieranych umów”*.

Odp. Nie

Pytanie 130

Zwracamy się z prośbą o zmianę terminu załatwienia reklamacji w §7 ust. 2 na 5 dni roboczych

Odp. Nie

Pytanie 131

Dotyczy § 8 ust. 1 wzoru umowy:

Prosimy o zmianę wysokości kar umownych na 0,1% wartości towaru dostarczonego ze zwłoką, za każdy dzień zwłoki.

Odp. Nie

Pytanie 132

Dotyczy § 8 ust. 5 wzoru umowy:

Czy Zamawiający zmieni ww. zapis na następujący:

Jeżeli Wykonawca dwukrotnie dostarczy towar ze zwłoką powyżej 10 dni roboczych, Zamawiający ma prawo odstąpić od umowy (tj. pakietu lub pakietów), a Wykonawca jest zobowiązany do zapłaty kary umownej w wysokości 10% wartości niezrealizowanych dostaw.

Odp. Nie

Pytanie 133

Dotyczy Umowa § 1.3.

Ceny jednostkowe zawarte w załącznikach załączonych do umowy nie mogą ulec zwiększeniu przez cały okres obowiązywania niniejszej umowy.

PYTANIE1

Prosimy o dodanie do projektu umowy następującego zapisu:

„Zgodnie z art. 144 ust. 1 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych, Zamawiający zastrzega możliwość zmiany w umowie w zakresie ceny jednostkowej. Cena jednostkowa ulegnie zmianie na skutek zmiany stawek podatkowych dla przedmiotu zamówienia, w takim przypadku zmianie ulega cena jednostkowa brutto, przy zachowaniu ceny jednostkowej netto.”

Odp. Tak

Pytanie 134

Dotyczy Umowa § 4.1. Termin płatności-90dni

Czy Zamawiający dopuści termin płatności 60dni od daty wystawienia faktury?

Odp. Nie

Pytanie 135

W związku z ogłoszonym przez Państwa postępowaniem przetargowym prosimy o odpowiedź na poniższe pytanie:

1. Czy Zamawiający w pakiecie nr 52 wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawów cewników permanentnych zawierających jeden rozszerzacz o rozmiarze 12 Fr, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ ?

Odp. Nie

Pytanie 136

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisu § 8 ust. 1 i doda na końcu zapis: jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niewykonanej części dostawy ?

Odp. Nie