



SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY
85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75

Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia

ISO 9001:2008
ISO 14001:2004
PN-N18001:2004

Tel. 52/36-55-352, 52/36-55-296, 52/36-55-495, 52/36-55-521
Fax. 52/36-55-496

NZZ/19/P/13

Bydgoszcz, dnia 30.04.2013 r.

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę drobnego i jednorazowego sprzętu medycznego, nr sprawy NZZ/19/P/13

Wszyscy Wykonawcy

Działając na podstawie art. 38 ust. 1 i 2, ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. - Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004 r. (t.j. Dz. U. z 2010 r. Nr 113, poz. 759 z późn. zm.) w związku z pytaniami zadanymi w toku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w/w sprawie Zamawiający udziela odpowiedzi:

ODPOWIEDŹ NA ZAPYTANIE

Pytanie 1

Czy Zamawiający wymaga w Grupie 19 zestawu do godzinowej zbiórki moczu składający się z całkowicie przezroczystego, jednokomorowego pojemnika pomiarowego o pojemności 500ml z czytelną podziałką co 1ml w zakresie min. 0-20ml umożliwiającego dokładny i precyzyjny pomiar, z zaworem antyrefluksyjnym pomiędzy komorą pomiarową i workiem do zbiórki moczu o pojemności 2000 ml, drenu o długości min. 150cm wyposażonego w spiralę antyzałamaniową z wbudowanym portem bezigłowym do pobierania próbek na linii przepływowej oraz dodatkowym drugim portem bezigłowym do pobierania próbek wbudowanym w komorę pomiarową?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza proponowane powyżej rozwiązanie.

Pytanie 2

Czy Zamawiający wymaga w Grupie 21 w pozycjach 1 - 4 Igieł do znieczuleń podpajęczynówkowych z ostrzem typu Pencil Point z trapezoidalnym otworem bocznym, dwustronnie rowkowaną nasadką typu Luer. Nasadka igły ułatwiająca wizualizację wypływu CSF z optyką zwiększającą jego widoczność. Mandryn z rowkiem blokującym w nasadce w kolorze odpowiadającym rozmiarowi igły, wypełniający całkowicie światło igły, dokładnie dopasowany do igły, nie skracająca jej długości więcej niż 12mm sterylna pakowana pojedynczo?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza proponowane powyżej rozwiązanie.

Pytanie 3

Czy Zamawiający dopuści w Grupie 21 w pozycjach 2 i 4 Igły podpajęczynkowe typu Pencil Point 25 i 27 G o dł. 100 mm pakowane z prowadnicą - cienkościenną, ostry koniec z otworem bocznym, zapewniające szybki wypływ płynu mózgowo-rdzeniowego, eliptyczny, ergonomiczny uchwyt z pryzmatem umożliwiającą doskonałą widoczność wypływu płynu mózgowo-rdzeniowego, mandryn oznaczony kolorami, wypełniający całkowicie światło igły, dokładnie dopasowany do igły, nie skracająca jej długości więcej niż 12mm sterylne, pakowane pojedynczo ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 4

Czy Zamawiający dopuści w Grupie 31 Czujnik do pomiaru ciśnienia metodą bezpośrednią – pojedyncze; długość linii płuczącej 150cm(+/- 5 cm), biureta wyposażona w system zabezpieczający przed zapowietrzaniem, częstotliwość przetwornika 1200Hz , system przepłukiwania wielokierunkowo przez pociągnięcie za wypustek bądź skrzydełka, prostoliniowy przepływ przetwornika z kablem łączącym monitor, bezpinowe, chroniące przed zalaniem (wodoodporne), który przeszedł test na etapie produkcyjnym tym samym nie wymaga dodatkowej kalibracji przez użytkownika? Opis pierwotny wyraźnie wskazuje na jednego Producenta na rynku Firmę Edawrds.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 5

Czy Zamawiający dopuści w Grupie 42 Opaski identyfikacyjne dla dorosłych z możliwością odręcznego pisania na specjalnej powierzchni z zatrzaskowym systemem zamykania, posiadająca warstwę wodoodporną, uniemożliwiającą zmycie lub starcie naniesionych danych, wykonana z miękkiego PVC, Długość opaski 250 mm / szerokość 25 mm. ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

Pytanie 6

Czy Zamawiający wymaga w Grupie 42 Opasek identyfikacyjnych dla dorosłych wykonanych z Vinylu o miękkich krawędziach, niealergizujących i niepodrażniających skóry pacjenta ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga takiego rozwiązania.

Pytanie 7

Dotyczy § 8 wzoru umowy

Ze względu na możliwość trwania umowy (24 miesiące) i pewność obrotu gospodarczego prosimy o wprowadzenie do § 8 wzoru umowy następujących zapisów:

Strony dopuszczają możliwość zmiany wartości (ceny) w przypadku:

- a. zmiany stawki podatku VAT obejmującej przedmiot zamówienia, przy czym zmiana ulegnie wyłącznie cena brutto, cena netto pozostanie bez zmian,
- b. rażącej zmiany cen przedmiotu zamówienia,
- c. zmian stawek opłat celnych wynikających z przepisów prawa, obejmujących towar importowany,
- d. zastosowania waloryzacji cen z tym, że waloryzacja nie może nastąpić wcześniej niż przed upływem 12 miesięcy od dnia zawarcia niniejszej umowy,
- e. waloryzacja cen przedmiotu zamówienia może zostać dokonana o wskaźnik cen towarów i usług konsumpcyjnych ogółem ogłoszony przez Prezesa GUS za ostatni kwartał,
- f. w przypadku przekraczającej zmiany o 3% średniego kursu NBP walut Euro lub USD w stosunku do średniego kursu NBP walut Euro lub USD z dnia zawarcia umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 8

dotyczące przedmiotu zamówienia: Grupa 38 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od wymogu, aby rękawice były produkowane pod nadzorem jednostki notyfikowanej? Kontrola i nadzór jednostki notyfikowanej nad zgodnością oferowanego wyrobu są wymagane jedynie w przypadku wyrobów klas wyższych (Isterylnej, IIa, IIb, III) Rękawice do badań są natomiast wyrobem klasy I, wobec czego nie ma obowiązku uzyskania Certyfikatu CE wydanego przez jednostkę notyfikowaną.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza rękawice w zakresie grupy 38 poz. 1-3, które nie będą produkowane pod nadzorem jednostki notyfikowanej.

Pytanie 9

dotyczące projektu umowy

Czy za dni robocze w rozumieniu wzoru umowy będą uważane dni od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 10

dotyczące projektu umowy

Czy Zamawiający zgadza się, aby w § 5 ust. 1 wzoru umowy słowo „opóźnienia” zostało zastąpione słowem „zwłoki”?

Uzasadnione jest, aby kara była naliczana tylko za zwłokę (czyli opóźnienie zawinione przez wykonawcę), nie zaś za wszelkie opóźnienia, czyli także niezawinione przez wykonawcę. Nie ma uzasadnienia rozszerzanie odpowiedzialności wykonawcy także na niezawinione naruszenie terminu. Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 19 września 2011 r. KIO 1910/11, wykonawca może być obciążony karą umowną za wystąpienie tylko takich czynników, za które jest odpowiedzialny.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 11

dotyczące projektu umowy

Czy Zamawiający zgadza się, aby w § 5 ust. 3 wzoru umowy słowa „w szczególności” zastąpić skrótem „*tn.*”?

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, przesłanki rozwiązania umowy powinny być określone bardzo precyzyjnie. Słowa „w szczególności” powodują natomiast, że katalog okoliczności będących przesłanką rozwiązania umowy pozostaje otwarty. Dlatego § 5 ust. 3 wzoru umowy wymaga doprecyzowania. Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym np. w wyroku z dnia 31 sierpnia 2011 r. KIO 1758/11 „...*możliwość odstąpienia od umowy musi być bardzo precyzyjnie określona i nie można grozić zastosowaniem tej sankcji bez względu na okoliczność zawinienia czy przyczynienia się do powstania strat przez wykonawcę.*”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 12

dotyczące projektu umowy

Czy Zamawiający zgadza się, aby w § 5 ust. 3 wzoru umowy zostało dopisane zdanie o następującej (lub podobnej) treści:

„Przed rozwiązaniem umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.”?

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 zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć rozwiązania umowy, a tym samym uniknąć skutków rozwiązania umowy, które są niekorzystne dla obu stron.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 13

dotyczące projektu umowy

Czy Zamawiający zgadza się, aby w § 5 ust. 4 wzoru umowy słowa „10% całkowitej wartości przedmiotu niniejszej umowy” zostały zastąpione słowami „10% wartości niezrealizowanej części umowy”?

Uzasadnione jest, aby kara umowna za zerwanie umowy była naliczana od wartości niezrealizowanej części umowy, nie zaś od wartości całej umowy. W przeciwnym razie, w przypadku zerwania umowy po zrealizowaniu jej znaczącej części, kara umowna mogłaby okazać się niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości niezrealizowanej części umowy, a nawet mogłaby przewyższać wartość niezrealizowanej części umowy. Taka kara byłaby rażąco wygórowana w rozumieniu art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 14

dotyczące projektu umowy

Czy Zamawiający zgadza się, aby w § 8 ust. 2 wzoru umowy zostało dopisane zdanie o następującej (lub podobnej) treści:

„Strony mogą jednak wyjątkowo podwyższyć ceny jednostkowe 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% - pod warunkiem uzgodnienia zmiany cen w aneksie do umowy”?

Dopisanie powyższego zdania nie zagraża interesom Zamawiającego. Chodzi o to, aby zgodnie z art. 144 ust. 1 Prawo zamówień publicznych, Zamawiający zachował możliwość do podjęcia w przyszłości, w szczególnych okolicznościach takich jak zmiana stawki VAT, inflacja lub znaczna zmiana kursów walut, decyzji w sprawie ewentualnej zmiany cen. Jeżeli Zamawiający nie będzie akceptował zmiany cen, będzie mógł odmówić podpisania aneksu o zmianie umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 15

Pakiet 16 oraz 17

Czy Zamawiający w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji, dopuści do postępowania system do odsysania konkurencyjnego producenta, pod warunkiem doposażenia szpitala, na czas trwania umowy w niezbędne oprzyrządowanie (kanistry i mocowniki)? W przypadku pozytywnej odpowiedzi proszę o określenie ilości stanowisk do doposażenia.

System nasz charakteryzuje się Kanistrami bez żadnych przyłączy (wszystkie w pokrywach wkładów jednorazowych). Wkłady , posiadające w pokrywie tylko dwa króćce (pacjent, próżnia) o różnej średnicy co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów, wyposażone w filtr antybakteryjny i hydrofobowy, zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem jak i personel przed kontaktem z odsysaną wydzieliną. Wkłady samo zasysają się i samo uszczelniają po uruchomieniu ssania. Nie posiadają otworu do żelowania wkładu, w proponowanym przez nas systemie proszek żelujący zasysany jest w sposób bezpieczny poprzez port pacjenta. Dostępne pojemności: 1, 2 i 3L. Powyżej opisany system charakteryzuje się prostotą obsługi jak i bezpieczeństwem użytkowania.

Odpowiedź:

W przypadku grupy 17

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie i w takiej sytuacji należy zaproponować wkłady o pojemności 2,5 lub 3l. Wykonawca jest zobowiązany także zaoferować kanistry i mocowania w ilości 8 kpl. Koszt kanistrów oraz umocowań należy wliczyć w cenę wkładów jednorazowych. Kanistry oraz mocowania po zakończeniu umowy przechodzą na własność Zamawiającego.

W przypadku grupy 16

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie i w takiej sytuacji należy zaproponować wkłady o pojemności 2 l.

Wykonawca jest zobowiązany także zaoferować kanistry i mocowania w ilości 12 kpl. Koszt kanistrów oraz umocowań należy wliczyć w cenę wkładów jednorazowych. Kanistry oraz mocowania po zakończeniu umowy przechodzą na własność Zamawiającego.

Pytanie 16**Pakiet 16 oraz 17**

Czy Zamawiający wymaga aby na każdym wkładzie znajdowała się fabrycznie nadrukowana data ważności co jest uwarunkowane datą skuteczności i przydatności filtra antybakteryjnego i hydrofobowego we wkładzie?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 17**Pakiet 16 oraz 17**

Czy Zamawiający wymaga aby w pokrywie wkładu znajdowały się tylko dwa króćce (pacjent, próżnia) , o różnej średnicy co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 18**Pakiet nr 2**

Czy Zamawiający w pakiecie 2 dopuści pojemnik do odsysania ran typu Redon o pojemności 120 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 19**Pakiet nr 8**

Czy Zamawiający w pakiecie 8 pozycji 1 dopuści cewnik pępkowy jednokanałowy, długoterminowy do 14 dni dożylny kontrastujący w promieniach rtg.z atraumatyczną końcówką cewnika, wykonany z poliuretanu, ze znacznikiem numerycznym długości cewnika co 1 cm w rozmiarze 4 Fr dł 40 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

Pytanie 20**Pakiet nr 8**

Czy Zamawiający w pakiecie 8 pozycji 2 dopuści cewnik pępkowy jednokanałowy, długoterminowy do 14 dni dożylny kontrastujący w promieniach rtg.z atraumatyczną końcówką cewnika, wykonany z poliuretanu, ze znacznikiem numerycznym długości cewnika co 1 cm w rozmiarze 5 Fr dł 40 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

Pytanie 21**Pakiet nr 8**

Czy Zamawiający w pakiecie 8 pozycji 3 dopuści cewnik pępkowy jednokanałowy, długoterminowy do 14 dni dożylny kontrastujący w promieniach rtg.z atraumatyczną końcówką cewnika, wykonany z poliuretanu, ze znacznikiem numerycznym długości cewnika co 1 cm w rozmiarze 8 Fr dł 40 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

Pytanie 22

Zwracam się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga aby do Grupy nr 20 i 37 oferenci dołączyli badania kliniczne potwierdzające spełnienie parametrów zawartych w siwz tj. możliwość użycia sprzętu przez 7 dni w przypadku kontaktu z krwią, preparatami krwiopochodnymi, cytostatykami oraz lipidami.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Pytanie 23

Dot. Grupy 16.

Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie – systemu równoważnego: wkładów workowych jednorazowego użytku do systemów do gromadzenia płynów – pod warunkiem doposażenia szpitala w niezbędne oprzyrządowanie – uchwyty, kanistry.

Oferowane przez nas wkłady workowe typu wykonane są z poliolefiny [dającej możliwość utylizacji w niskiej temperaturze bez wydzielania szkodliwych substancji (przyjazny naturalnemu środowisku), przy zachowaniu dużej odporności na rozdarcie, perforację], posiadających funkcje samozasysania, uszczelniany automatycznie, po uruchomieniu ssania, bez konieczności wciskania go w kanister i podłączania dodatkowych urządzeń lub przełączników. Wyposażony w filtr antybakteryjny i hydrofobowy (przeciwprzelewowy), zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem, automatyczne odcięcie ssania po napełnieniu wkładu. Posiadający zintegrowaną pokrywę, wyposażoną w port do połączeń szeregowych (możliwość - tandemu) oraz tylko jeden króciec – do pacjenta (co całkowicie eliminuje możliwość niewłaściwego połączenia, króciec ssący zintegrowany z kanistrem podłączony jest do źródła próżni na stałe, dzięki czemu wymiana wkładów odbywa się bez konieczności odłączania źródła ssania – odmienna kolorystyka próżni oraz przyłącza do pacjenta). Wkłady są kompatybilne z pojemnikami o tej samej pojemności, ponieważ to pozwala dokonywać prawidłowych pomiarów objętości. Wyposażony w szeroki uchwyt w postaci pętli do demontażu wkładu po jego napełnieniu. Data produkcji umieszczona jest na każdym wkładzie (ważność 5 lat od daty produkcji - data ważności znajduje się na każdym najmniejszym opakowaniu zbiorczym) o pojemności 2l. Kanister wielorazowy do wkładów przezroczysty, z podziałką (miarką ilości płynów), wytrzymały na uszkodzenia, zaopatrzony w uchwyt do mocowania, z poliwęglanu o pojemności 2l. z możliwością mycia mechanicznego oraz sterylizacji w autoklawie.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie i w takiej sytuacji należy zaproponować wkłady o pojemności 2 l.

Wykonawca jest zobowiązany także zaoferować kanistry i mocowania w ilości 12 kpl. Koszt kanistrów oraz umocowań należy wliczyć w cenę wkładów jednorazowych. Kanistry oraz mocowania po zakończeniu umowy przechodzą na własność Zamawiającego.

Pytanie 24

Dot. Grupy 17.

Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w grupie 17 wkładu jednorazowy 3 l. typu na wydzielinę kompatybilnego z ssakiem firmy Medela, nasze wkłady workowe wykonane są z poliolefiny [dającej możliwość utylizacji w niskiej temperaturze bez wydzielania szkodliwych substancji (przyjazny naturalnemu środowisku), przy zachowaniu dużej odporności na rozdarcie, perforację], posiadających funkcje samozasysania, uszczelniany automatycznie, po uruchomieniu ssania, bez konieczności wciskania go w kanister i podłączania dodatkowych urządzeń lub przełączników.

Wyposażony w filtr antybakteryjny i hydrofobowy (przeciwprzelewowy), zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem, automatyczne odcięcie ssania po napełnieniu wkładu. Posiadający zintegrowaną pokrywę, wyposażoną w port do połączeń szeregowych oraz tylko jeden króciec – do pacjenta (co całkowicie eliminuje możliwość niewłaściwego połączenia, króciec ssący zintegrowany z kanistrem podłączony jest do źródła próżni na stałe, dzięki czemu wymiana wkładów odbywa się bez konieczności odłączania źródła ssania). Wkłady są kompatybilne z pojemnikami o tej samej pojemności, ponieważ to pozwala dokonywać prawidłowych pomiarów objętości. Wyposażony w szeroki uchwyt w postaci pętli do demontażu wkładu po jego napełnieniu. Data produkcji umieszczona jest na każdym wkładzie (ważność 5 lat od daty produkcji – data ważności na każdym najmniejszym opakowaniu zbiorczym) o pojemności 3000 ml, Zamawiający tym samym zyska dodatkową pojemność wkładów jednorazowych przy jednoczesnym zachowaniu najniższej możliwej ceny oraz zachowaniu najwyższej dostępnej jakości.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie, pod warunkiem, że proponowane wkłady są kompatybilne z kanistrami firmy Medela, które są w posiadaniu Zamawiającego.

Pytanie 25

Rozdz. III SIWZ

W związku z pojawieniem się wątpliwości dotyczących zakresu pełnomocnictwa w ww postępowaniu, zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o potwierdzenie, że wystarczające dla Zamawiającego będzie złożenie pełnomocnictwa w oryginale, podpisanego przez osobę umocowaną do zaciągania zobowiązań i składania oświadczeń woli -potwierdzone stosownym dokumentem, w którym wskazana osoba umocowana jest do przygotowania, podpisania oferty przetargowej, wnoszenia odwołań, a także przyłączania się do postępowań wszczętych na skutek wykorzystania środków ochrony prawnej przez innych wykonawców oraz podpisywania dokumentów za zgodność z oryginałem

Odpowiedź:

Jeżeli oferta jest podpisywana przez osobę nie figurującą we właściwym rejestrze, jeżeli przepisy wymagają wpisu do rejestru lub innym dokumencie wymaga się załączenia do oferty pełnomocnictwa z którego wynika umocowanie do skutecznego składania oświadczeń woli. Pełnomocnictwo należy złożyć w formie oryginału, albo kopii pełnomocnictwa wraz z jego notarialnym poświadczeniem podpisu.

Pytanie 26

Dot. §4 pkt.12 wzoru umowy

W/w pkt. wzoru umowy zawiera informację, iż Zamawiający może naliczyć dostawcy kary umowne w wysokości 10% wartości brutto niedostarczonego w terminie lub reklamowanego umowy przedmiotu umowy. Taki zapis sprawia, że strony umowy nie są równoprawne gdyż Zamawiający może naliczyć wysokie kary korzystając z uprawnień zapisów § 4 pkt. 12 oraz § 5 pkt.1.

Natomiast w przypadku dokonania nieterminowej realizacji płatności za dostarczony towar przez Zamawiającego, Wykonawca może naliczyć jedynie odsetki w wysokości ustawowej.

Dlatego też wnosimy o wykreślenie z projektu umowy § 4 pkt.12 i pozostawienie zmodyfikowanych zapisów § 5 pkt. 1.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 27

Dot. §5 pkt.1 wzoru umowy

„W przypadku opóźnienia w należyтым wykonaniu umowy lub jej części przez Wykonawcę, Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną w wysokości 2% wartości brutto nie dostarczonego w terminie lub reklamowanego przedmiotu umowy za każdą rozpoczęty dzień opóźnienia”.

Zwracamy się z prośbą o zmianę w/w zapisu w projekcie umowy zmniejszając karę umowną do 0,2 % wartości nie dostarczonego w przewidzianym terminie lub dostarczonego niezgodnie z postanowieniami niniejszej umowy przedmiotu umowy za każdą rozpoczęty dzień zwłoki.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 28

Dot. §5 pkt.4 wzoru umowy

Zamawiający może obciążyć dostawcę karami umownymi w wysokości 10% **całkowitej wartości brutto przedmiotu umowy** w przypadku rozwiązania umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy.

Naszym zdaniem, kary umowne winny być **naliczane od wartości niezrealizowanej umowy podobnie jak odsetki za zwłokę w płatnościach naliczane są od wartości niezapłaconych faktur** w terminie a nie od wartości wszystkich wystawionych faktur. Taki zapis sprawia że strony umowy nie są równoprawne.

Prosimy zatem aby kary umowne naliczane były tylko od wartości nie wykonanej w terminie umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 29

Paragraf 4

Niniejszym wykonawca zwraca się z prośbą o dodanie w § 4 zapisu o następującej treści:

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

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

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 30

Paragraf 4 ustęp 12

Niniejszym Wykonawca zwraca się z prośbą o modyfikację zapisu na „W przypadku niezalutwienia zasadnej reklamacji w terminie określonym w ust. 9 lub w przypadku opóźnienia w dostawie przekraczającego trzy dni robocze termin określony w ust. 2 Zamawiający ma prawo, po wezwaniu Wykonawcy do należytego wykonania umowy, do dokonania zakupu u osoby trzeciej, a w przypadku ceny wyższej niż cena wynikająca z niniejszej umowy, różnicą obciąży Wykonawcę, który ma obowiązek uregulować należność w terminie 30 dni od daty otrzymania noty obciążeniowej.”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 31

Paragraf 5 ustęp 1

Niniejszym Wykonawca zwraca się z prośbą o modyfikację zapisu na „W przypadku opóźnienia w należyтым wykonaniu umowy lub jej części przez Wykonawcę, Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną w wysokości 1% wartości brutto nie dostarczonego w terminie lub reklamowanego przedmiotu umowy za każdą rozpoczęty dzień zwłoki.”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 32

Paragraf 8 ustęp 2

Niniejszym Wykonawca zwraca się z prośbą o wykreślenie niniejszego zapisu z umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 33

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zabezpieczenie wadium w formie jednej gwarancji ubezpieczeniowej dla kilku pakietów?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie. Zaleca się, aby wskazać w dokumencie jakich grup dotyczy wniesione wadium.

Pytanie 34

Prosimy Zamawiającego o modyfikację §4 ust. 12 wzoru umowy w następujący sposób: W przypadku niezakończenia zasadnej reklamacji w terminie określonym w ust. 9 lub w przypadku opóźnienia w dostawie przekraczającego 3 dni robocze termin określony w ust. 2 Zamawiający ma prawo, po wezwaniu Wykonawcy do należytego wykonania umowy, do dokonania zakupu u osoby trzeciej, a w przypadku ceny wyższej niż cena wynikająca z niniejszej umowy, różnicą obciąży Wykonawcę, który ma obowiązek uregulować należność w terminie 30 dni od daty otrzymania noty obciążeniowej.

Obwarowanie niniejszego naruszenia dodatkowo karą umowną w wysokości 10% wartości niedostarczonego w terminie lub reklamowanego przedmiotu umowy wprowadza podwójną sankcję za to samo naruszenie.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 35

Prosimy Zamawiającego o obniżenie kary umownej określonej w §5 ust. 1 do wysokości 0,2% wartości brutto nie dostarczonego w przewidzianym terminie lub reklamowanego przedmiotu umowy za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 36

Prosimy Zamawiającego o ustalenie kary umownej za odstąpienie od umowy na 5% wartości umowy pozostałej do realizacji.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 37

Zwracamy się z prośbą o wykreślenie ze wzoru umowy zapisu dot. rozwiązania umowy w trybie natychmiastowym par. 5 ust. 3.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 38

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację par. 5 ust. 3 wzoru umowy na następujący:

Zamawiającemu przysługuje prawo rozwiązania niniejszej umowy ze skutkiem natychmiastowym w przypadku 3-krotnego przekraczającego 7 dni roboczych opóźnienia w dostawie przedmiotu umowy lub zakończeniu reklamacji.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 39

Prosimy Zamawiającego o modyfikację §7 ust. 3 wzoru umowy w następujący sposób: 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 niewuiszczenia przez Zamawiającego zapłaty w terminie 14 dni od dnia otrzymania wezwania Wykonawcy do zapłaty, Wykonawca ma prawo dokonać przelewu wierzytelności zgodnie z art. 509 k.c. a zastrzeżenie umowne wyrażone w zdaniu poprzedzającym strony traktują, jako nieistniejące.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 40

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie §8 ust. 1 pkt 5) wzoru umowy poprzez dodanie zastrzeżenia, iż w przypadku zmiany stawki VAT, zmianie ulegnie wartość brutto umowy, wartość netto pozostanie bez zmian.

„Zgodnie z art. 144 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych strony w przypadku ustawowej zmiany stawki podatku VAT dopuszczają zmianę wartości umowy. W takim przypadku (ustawowej zmiany stawki podatku VAT mającej miejsce przed datą wystawienia faktury) wartość brutto umowy ulegnie automatycznie zmianie proporcjonalnej do wprowadzonych zmian.”

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 41

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów par. 5 ust. 1, 4

1) W przypadku opóźnienia w należytnym wykonaniu umowy lub jej części przez Wykonawcę, Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną w wysokości **1%** wartości brutto nie dostarczonego w terminie lub reklamowanego przedmiotu umowy za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto nie dostarczonego w terminie lub reklamowanego przedmiotu umowy**

reklamowanego przedmiotu umowy

4) W przypadku rozwiązania umowy lub odstąpienia od umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy Zamawiający ma prawo obciążyć go karą umowną w wysokości 10% **wartości brutto niezrealizowanej części umowy.**

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 42

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie zapisu w par 7 ust.3b

b) nie udzieli pełnomocnictwa do dochodzenia wierzytelności wynikających lub związanych z realizacją niniejszej umowy na drodze sądowej lub pozasądowej, za wyjątkiem pełnomocnictwa dla radcy prawnego lub adwokata;

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 43

Czy mając na uwadze powszechnie przyjętą na gruncie orzecznictwa Trybunału Sprawiedliwości Unii Europejskiej konstrukcyjną zasadę neutralności VAT dla podatnika - podatek ten powinien obciążać nabywcę (odbiorcę) towarów, nie zaś Wykonawcę (dostawcę) - celem uniknięcia konieczności wprowadzania zmian do treści umowy w przypadku urzędowej zmiany stawki VAT Zamawiający dopuszcza zmianę § 8 ust 1-2 Umowy poprzez umieszczenie zapisu: „*W razie zmiany wysokości obowiązujących stawek VAT dotyczących przedmiotu umowy, w okresie obowiązywania umowy, Zamawiający będzie zobowiązany do zapłaty wynagrodzenia uwzględniającego aktualną (zmienioną) wysokość stawek VAT.*”

Wykonawca wskazuje, iż długotrwały okres obowiązywania umowy zawartej w wyniku udzielenia przedmiotowego zamówienia, czyni Umowę szczególnie podatną na oddziaływanie czynników cenotwórczych.

Należy wskazać, iż podatek VAT jest składnikiem ceny stanowiącym element cenotwórczy - art. 3 ust. 1 pkt 1 ustawy z dnia 5 lipca 2001 r. o cenach (Dz. U. Nr 97, poz. 1050, z późn. zm), który znajduje zastosowanie do umów w sprawach zamówień publicznych na podstawie z art. 2 pkt 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 113, poz. 759, z późn. zm.), Cena stanowi wartość wyrażoną w pieniądzu, którą kupujący jest obowiązany zapłacić przedsiębiorcy za towar lub usługę.

Zastosowanie w/w klauzuli waloryzacyjnej pozwoli na utrzymanie wynagrodzenia "Wykonawcy na poziomie skalkulowanym przez Wykonawcę przy obliczaniu ceny. Z uwagi na fakt, iż zmiany stawek VAT są niezależne od Stron, Wykonawca nie może skalkulować tych zmian - oblicza cenę przy ustaleniu aktualnie obowiązującej stawki (w przypadku przeciwnym dopuściłby się błędu przy obliczaniu ceny skutkującej odrzuceniem oferty).

Obciążanie Wykonawcy negatywnymi skutkami zmiany stawek VAT stanowi nieuprawnione obniżenie wynagrodzenia należnego Wykonawcy, naruszając zasadę równowagi ekonomicznej pomiędzy Zamawiającym a Wykonawcą, skutkującą zmianą umowy w stosunku do oferty, co stoi w sprzeczności z prawem zamówień publicznych.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 44

Dotyczy Grupy nr 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie worków do żywienia bez samoprzylepnych etykiet, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 45

Dotyczy grupy 23:

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy anestetyczny 1,8 m, z gałęzią 1,5m, z workiem 2l, z łącznikiem Y, kominkiem z portem do kapnometrii, mikrobiologicznie czysty, pakowany pojedynczo ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

Pytanie 46

Dot. Poz. 1 Jednorazowy układ oddechowy z podgrzewanym ramieniem wdechowym

Czy Zamawiający ma na myśli układy oddechowe znane i atestowane przez producenta urządzenia nCPAP Infant Flow SiPAP, to znaczy takie, które posiadają pisemne potwierdzenie producenta o kompatybilności z użytkowanym przez Zamawiającego urządzeniem nCPAP Infant Flow SiPAP i jako takie będące bezpieczne dla pacjenta? Czy Zamawiający wymaga załączenia do oferty oświadczenia producenta urządzenia nCPAP Infant Flow SiPAP o kompatybilności oferowanych układów oddechowych z aparatem?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga produktu opisanego w SIWZ, który jest kompatybilny z posiadaną aparaturą nCPAP Infant Flow i SiPAP Infant Flow.

Pytanie 47

Dot. Poz. 1 Jednorazowy układ oddechowy z podgrzewanym ramieniem wdechowym

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania układu oddechowego neonatologicznego o średnicy wew. Rur 10 mm z generatorem wyposażonym w przegub kulisty ?

Odpowiedź:

Tak, generator ma posiadać przegub kulisty.

Pytanie 48

Dot. Poz. 12

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania smoczka, który może być indywidualnie kształtowany w zależności od rozmiaru buzi dziecka?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 49

Dot. Poz. 12

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania smoczka dostosowanego do sterylizacji szpitalnej?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 50

Dot. Poz. 12

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania smoczka przeznaczonego także dla dzieci o wyjątkowo niskiej masie urodzeniowej ok. 700 g.

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 51

Dot. Poz. 1, 3-11,13

Czy Zamawiający wymaga przedłożenia oświadczenia producenta o braku zawartości toksycznych ftalanów w oferowanym asortymencie mającym bezpośredni kontakt z noworodkiem? Stosowanie ftalanów ma udowodnione działanie toksyczne z uwagi na ich przenikanie do organizmu człowieka i negatywne oddziaływanie na układ hormonalny (wytyczne zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 12 stycznia 2011 roku).

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza również takie rozwiązanie.

Pytanie 52**Grupa nr10 poz.1**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu aby worki były zaopatrzone w samoprzylepną etykietkę?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 53**Grupa nr 21 poz.4**

Czy Zamawiający dopuści igły o długości 120mm spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 54**Grupa nr 37 poz.1**

Czy Zamawiający dopuści łącznik z przestrzenią martwą 0,10ml i szybkością przepływu 400-440ml/min. spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 55**Grupa 1 pozycja 1 i 2**

Prosimy Zamawiającego o podanie jakie pompy infuzyjne i jakich producentów posiada Zamawiający w celu zachowania kompatybilności strzykawek. Informujemy, że każdy producent pompy wskazuje jakie strzykawki jakich producentów winny być stosowane, poprzez umieszczenie ich w menu pompy.

Odpowiedź:

Zamawiający posiada pompy infuzyjne różnych producentów. Strzykawki powinny posiadać znormalizowaną końcówkę pasującą do różnego rodzaju pomp infuzyjnych.

Pytanie 56**Grupa 1 pozycja 1 i 2**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie , czy strzykawki mają posiadać bezpośrednio na cylindrze oznaczenie producenta (logo) oraz typ strzykawki, co pozwala na właściwy wybór i kontrolę ustawienia menu pompy.

Odpowiedź:

Strzykawki nie muszą posiadać w/w oznaczeń.

Pytanie 57**Grupa 9**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy nie zaszła oczywista omyłka i Zamawiający ma na myśli bezigłowy zamknięty system z łatwą do dezynfekcji membraną silikonową?

Pragniemy nadmienić, że membrana z silikonu jest powszechnie stosowana przez wielu producentów w bezigłowych zamkniętych systemach dostępnych na rynku.

Odpowiedź:

Nie nastąpiła pomyłka.

Pytanie 58**Grupa 9**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy dopuści bezigłowy zamknięty system z przydatnością stosowania przez 7 dni lub 100 użyć, z silikonową membraną, bez pozytywnego ciśnienia. Reszta parametrów SIWZ bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 59**Grupa 12**

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu informacji o braku lateksu i PCV na opakowaniu.

Informujemy, że brak konieczności takiego oznaczenia na opakowaniu wynika ze zmiany sposobu oznakowania wyrobów medycznych wprowadzonego w oparciu o międzynarodową normę EN ISO 980:2008 *Symbols for use In the labelling of medical devices* - polska norma to norma PN-EN ISO 980:2008 *Symbole graficzne do stosowania w oznakowaniu wyrobów medycznych*. W świetle tej zmiany producent nie ma już obowiązku oznaczania braku zawartości tych substancji, zobowiązany jest natomiast do oznaczenia ich zawartości.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

Pytanie 60**Grupa 14**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy zbrojona rurka intubacyjna, wykonana z medycznego PVC, ma posiadać znacznik głębokości intubacji nad mankietem w postaci jednego grubego o szerokości minimum 1 cm ringu wokół całego obwodu rurki co ułatwia wizualizację oraz pozycjonowanie rurki względem fałdów głosowych?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza proponowanie rozwiązanie.

Pytanie 61**Grupa 14**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy rurki mają posiadać oznaczenie rozmiaru na baloniku kontrolnym oraz dodatkowe minimum 3 oznaczenia rozmiaru na samej rurce co ułatwia potwierdzenie użycia właściwego jej rozmiaru?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza proponowanie rozwiązanie.

Pytanie 62**Grupa 16**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wkładów firmy, o pojemności 3000 ml, jak obecnie stosowany u Zamawiającego i do których Zamawiający posiada całe oprzyrządowanie wielorazowe.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów SIWZ.

Pytanie 63**Grupa 19**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zamkniętego systemu do godzinowej zbiórki moczu z zaworem odpływowym ze zbiornika 500 ml w linii środkowej oraz z zaworem odpływowym z worka w części dolnej bocznej, stosowany w Państwa Placówce.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 64**Grupa 19**

Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie czy worek zbiorczy do godzinowej zbiórki moczu o pojemności 2000 ml ma być niezdemowalny, zamontowany fabrycznie na stałe, co gwarantuje utrzymanie systemu zamkniętego ograniczające ryzyko zakażeń układu moczowego ?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 65**Grupa 19**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy zestaw do godzinowej zbiórki moczu ma zabezpieczać przed cofaniem się moczu z drenu do cewnika.?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 66**Grupa 19**

Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie czy port do pobierania próbek ma być igłowy czy bezigłowy ?

Pragniemy nadmienić, iż port bezigłowy zmniejsza ryzyko kontaminacji i zapobiega przed przypadkowym zakłuciem personelu ?

Odpowiedź:

Ma być bezigłowy.

Pytanie 67**Grupa 23**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie biologicznie czystego obwodu oddechowego jednorurowego, dwuświatłowego długości 180 cm, z kolankiem z portem kapno, pozostałe wymogi zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza również takie rozwiązanie.

Pytanie 68**Grupa 23**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy obwód oddechowy ma być bez zawartości DEHP?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 69**Grupa 23**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy obwód oddechowy ma zapewniać przy przepływie 10 l/min wydajność ogrzania powietrza wdychanego na poziomie minimum 4,1 stopni C?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 70**Grupa 37**

Prosimy o dopuszczenie łącznika bezigłowego o przestrzeni martwej 0,1 ml, przepływie 525 ml/min (+_25 ml/min) z barierą mikrobiologiczną w postaci podzielnej silikonowej membrany zewnętrznie osadzonej na przezroczystym konektorze. Pozostałe parametry SIWZ bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 71**Grupa 37**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy łącznik bezigłowy ma posiadający jednorodną materiałowo powierzchnię styku końcówki luer przy połączeniu z systemem dostępu naczyniowego?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 72**Grupa 38**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy rękawiczki winylowe mają być pozbawione substancji DOP (=DEHP), która została umieszczona przez Europejską Agencję do spraw Chemikaliów (REACH) na liście substancji toksycznych z przeznaczeniem do wycofania ich w wyrobach medycznych oraz fabrycznie nadrukowaną na opakowaniu informację o jego braku?

Odpowiedź

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza również proponowane rozwiązanie.

Pytanie 73**Grupa 37**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy dopuści łącznik bezigłowy o przestrzeni martwej 0,09 ml, przepływie 360 ml/min. Pozostałe parametry SIWZ bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zamawiający