



CERTYFIKAT

ISO 9001:2008



SP ZOZ ZESPÓŁ SZPITALI MIEJSKICH

ul. Strzelców Bytomskich 11, 41-500 Chorzów

tel. (032) 3499115, faks (032) 2413952

NIP: 627-19-23-530 REGON: 271503410

Dział Zamówień Publicznych

tel. (032) 3499-298, faks (032) 3499-299

po godz. 15⁰⁰ faks (032) 3499119

e-mail: zp@zsm.com.pl, <http://www.zsm.com.pl>

SP ZOZ ZSM / ZP/230/35.4/2014

Chorzów, dnia 23.10.2014r.

Szanowni Wykonawcy

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego o wartości szacunkowej przekraczającej w złotych równowartość kwoty 207 000 euro, prowadzonego w oparciu o przepisy prawa zamówień publicznych w trybie „przetargu nieograniczonego” na realizację zamówienia pod nazwą: **„Zakup i dostawa sprzętu medycznego jednorazowego i wielorazowego użytku dla SPZOZ Zespołu Szpitali Miejskich w Chorzowie z podziałem na części”.**

Dyrektor Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej Zespołu Szpitali Miejskich w Chorzowie informuje, że w przedmiotowym postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego Wykonawca zadał pytanie. Zamawiający przytacza poniżej treść i udziela wyjaśnień.

Pytanie nr 1: Czy Zamawiający w części zamówienia nr 5.29 ma na myśli pompę do żywienia dojelitowego – Amika, która spełnia wymagania Zamawiającego.

Odpowiedź nr 1: Zamawiający w części zamówienia nr 5.29 dopuszcza możliwość złożenia oferty przetargowej na pompę do żywienia dojelitowego – Amika, przy zachowaniu parametrów opisanych w SIWZ.

Pytanie nr 2: dotyczy części zamówienia nr 5.13:

Uprzejmie prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający określając długość igieł w poz. 2 -19-30-63-80, w poz. 3 -39-50-83-100 ma na myśli **jedną** igłę zawierającą każdą żądaną długość?

Odpowiedź nr 2: Zamawiający określając długość igieł do aspiracji szpiku kostnego w poz. 2 (19-30-63-80) i poz. 3 (39-50-83-100) ma na myśli igłę z możliwością regulacji w tym zakresie.

Pytanie nr 3: dotyczy części zamówienia nr 5.13 poz. 4:

Uprzejmie prosimy o dopuszczenie igły półautomatycznej z regulowaną długością 10 mm i 20 mm. Pozostałe wymagania bez zmian.

Odpowiedź nr 3: Zamawiający oczekuje zaferowania igieł do biopsji opisanych w SIWZ.

Pytanie nr 4: dotyczy części zamówienia nr 1.16 – „Torebki typu VOMMAX”:

Czy Zamawiający wymaga, aby torba na wymiociny wyposażona była w trójkątny uchwyt tekturowy, całkowicie biodegradowalny, który dopasowuje się do kształtu twarzy? Uchwyt posiada wcięcie umożliwiające higieniczne zamknięcie, odcinające przy tym źródło przykrego zapachu (torebka typu Vommax)?

Odpowiedź nr 4: Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania wyżej proponowanych torebek, jednocześnie informuje, że wymaga, by torebka z uchwytem dopasowywała się do kształtu twarzy i umożliwiała odcięcie przykrego zapachu.

Pytanie nr 5: Czy Zamawiający wydzieli z części zamówienia 5.20 – „Płyny do aparatu Prismaflex” poz. 4 oraz 5 i utworzy osobny pakiet składający się z tych pozycji?

W przypadku pozytywnej odpowiedzi umożliwi to naszej firmie złożenie oferty o dużo niższej wartości.

Odpowiedź nr 5: Zamawiający w części II pkt. 7 SIWZ informował, że „dopuszcza składanie ofert częściowych” a także że „pod ofertą częściową rozumie się pojedyncze części zamówienia nie zaś pozycje”. Zamawiający podtrzymuje warunki określone w SIWZ w powyższym zakresie.

Pytanie nr 6: dotyczy części 1.1., poz. 4 i 6. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycjach czepków chirurgicznych wykonanych z **wysokoprzewiewnej włókniny wiskozowej**, spełniającego pozostałe wymagania SIWZ. Dopuszczenie takiego rozwiązania pozwoli nam na złożenie korzystnej cenowo oferty.

Odpowiedź nr 6: Zamawiający oczekuje dostawy asortymentu opisanego w SIWZ.

Pytanie nr 7: dotyczy części 1.4, poz. 1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w myjki jednorazowej do mycia ciała pacjenta niepodfoliowanej wykonanej z miękkiej, tekstylnopodobnej włókniny typu Molton w rozmiarze 16 cm x 23 cm w opakowaniu 50 szt. Dopuszczenie takiego rozwiązania pozwoli nam na złożenie korzystnej cenowo oferty.

Odpowiedź nr 7: Zamawiający oczekuje zaferowania i późniejszej dostawy myjek jednorazowych opisanych w SIWZ.

Pytanie nr 8: dotyczy części 1.5, poz. 1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycji jednorazowego podkładu celulozowego w rolce o szerokości 50 cm, długości 50 m i perforacji co 50 cm, spełniającego pozostałe wymagania SIWZ. Dopuszczenie takiego rozwiązania pozwoli nam na złożenie korzystnej cenowo oferty.

Odpowiedź nr 8: Zamawiający w pozycji 1 części zamówienia nr 1.5 oczekuje zaferowania i dostawy podkładów opisanych w SIWZ z perforacją co 35 cm.

Pytanie nr 9: dotyczy części zamówienia nr 5.20 - Płyny kompatybilne z aparatem typu PRISMAFLEX do zabiegów CRRT, pozycja 4.

Czy Zamawiający, mając na względzie zasady polskiego jak i europejskiego systemu zamówień publicznych i wiedząc, że każdorazowo postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego Zamawiający przygotowuje i przeprowadza w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie wykonawców dopuści do postępowania produkt Citra-HF-Pre jako rozcieńczony roztwór substytucyjny zawierający w swoim składzie elektrolity (Na 139,9; K 3,0; Mg 0,5; Cl 104,0; Glukoza 5,0; Cytrynian 13,3 / mmol/l) oraz cytrynian w opakowaniu 5000ml dostosowane do wszystkich urządzeń CRRT jako kompletną i skuteczną terapię uzasadnioną ekonomicznie co umożliwi mniejsze zużycie krwi, czynników antykoagulacyjnych oraz filtrów?

Odpowiedź nr 9: Zamawiający oczekuje w zakresie części zamówienia nr 5.20 zaferowania i późniejszej dostawy asortymentu opisanego w SIWZ.

Pytanie nr 10: dotyczy dopuszczenia asortymentu o nieznacznych różnicach parametrów w części zamówienia nr 3.21- Narzędzia chirurgiczne (chirurgia kostna)

- poz.1) Kościotrzymacz Ulrich o dł. 250mm, pozostałe parametry bez zmian lub kościotrzymacz Verbrugge o tych samych parametrach.
- poz.3) Podważka Hohmann 2,0/10mm i dł. 220mm lub podważka 2,0/6,0mm i dł. 160mm bez nazwy własnej, identyczna z wymaganą.
- poz.7, 8) Deschamp o śr.4,5mm i dł. całkowitej 300mm, pozostałe parametry bez zmian.
- poz.9) Młotek Kirk o dł. 195mm o tych samych parametrach lub młotek Ombredanne o dł. 230mm i wadze 770g, pozostałe parametry bez zmian.
- poz.10) Młotek o śr. 30 mm, wadze 350 g i dł. 250 mm, pozostałe parametry bez zmian lub młotek Gerzog o śr. 30 mm i wadze 400g, pozostałe parametry bez zmian.
- poz.12) Nożyczki Metzenbaum-Slim o dł. 140mm, identyczne z wymaganymi, pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź nr 10: W zakresie części zamówienia nr 3.21 Zamawiający dla pozycji nr 1 – „Kościotrzymacz (...)” oczekuje dostawy asortymentu zgodnego z opisem zawarty w SIWZ.

Ad. pozycji nr 3 – Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania podważki o wymiarach 2,0/6,0 mm i dł. 160 mm bez nazwy własnej, przy spełnieniu pozostałych parametrów jak dla podważki typu Mini-Hohmann.

Zamawiający w pozycji nr 7 i nr 8 dopuszcza możliwość zaferowania w ofercie przetargowej (proponowany przez Wykonawcę w pytaniu) Deschamp o śr.4,5mm i dł. całkowitej 300mm, przy czym dla pozycji 7 pozostaje wymagany prawy, a w pozycji 8 lewy.

Zamawiający w pozycji nr 9 zamiennie za młotek typu Heath dopuszcza możliwość zaferowania młotka Ombredanne o dł. 230 mm i wadze 770g przy zachowaniu pozostałych parametrów bez zmian.

W zakresie pozycji nr 10 – „Młotek typu Willinger (...)”, Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania młotka o parametrach: średnica 30mm, waga 400g (młotek typu Gerzog). Pozostałe parametry bez zmian.

Zamawiający równoważnie do nożyczek ujętych w pozycji nr 12 dopuszcza możliwość zaferowania nożyczek Metzenbaum-Slim o dł. 140mm, przy zachowaniu pozostałych parametrów bez zmian.

Pytanie nr 11: dotyczy dopuszczenia asortymentu o nieznacznych różnicach parametrów w części zamówienia nr 3.23- Narzędzia artroskopowe- wielorazowe;

Poz.1) Nożyczki haczykowe bez nazwy własnej, identyczne z wymaganymi, pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź nr 11: Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania nożyczek haczykowatych 3,4 mm bez nazwy własnej, przy zachowaniu wymaganych w SIWZ parametrów.

Pytanie nr 12: dotyczy dopuszczenia asortymentu o nieznacznych różnicach parametrów w części nr 4.2 - narzędzia wielorazowego użytku, mikrochirurgiczne-pensety

Poz.1) Penseta o dł. 100mm, pozostałe parametry bez zmian.

Poz.2) Penseta McPherson o dł. 85mm, pozostałe parametry bez zmian lub penseta do szycia Castroviejo o dł. 100mm, pozostałe parametry bez zmian.

Poz.3) Penseta Castroviejo o dł. 100mm, pozostałe parametry bez zmian lub penseta Bishop-Hormon o dł. 85mm, pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź nr 12: Zamawiający dopuszcza możliwość złożenia oferty na asortyment proponowany powyżej przez Wykonawcę.

Pytanie nr 13: dotyczy części zamówienia nr 5.24 – Akcesoria endoskopowe – 3

Czy Zamawiający w pozycji nr 2 wyrazi zgodę na zaferowanie zestawu do gastrostomii endoskopowej, zakładanego metodą Pull pod kontrolą endoskopu gwarantującego długotrwałe odżywianie dożołądkowe (min. 30 dni), cewnik wykonany ze 100% przezroczystego poliuretanu niezawierający PCV, zakończony stożkowym łącznikiem, wyposażony w zacisk do regulacji przepływu, pasek widoczny promieniach RTG oraz silikonową płytkę do mocowania cewnika, zestaw sterylne, jednorazowego użytku, pakowany pojedynczo o rozmiarach CH10/40, CH 14/40, CH 18/40?

Odpowiedź nr 13: Zamawiający oczekuje złożenia oferty przetargowej na asortyment opisany w SIWZ.

Pytanie nr 14: dotyczy części zamówienia 5.6, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania igłę iniekcyjną j.u. 0,4x18 zamiast 0,4x19?

Odpowiedź nr 14: Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania powyżej proponowanej igły iniekcyjnej.

Pytanie nr 15: dotyczy części zamówienia nr 5.6

- Czy Zamawiający wpisując przy każdej pozycji wymóg jednego producenta, miał na myśli jednego producenta w pozycji od 1 do 7?
- Czy Zamawiający wymaga, by na opakowaniu zbiorczym a'100 sztuk znajdowało się oznaczenie kolorystyczne rozmiaru konektora zgodnie z obowiązującymi kodami kolorystycznymi ISO?
- Czy Zamawiający wymaga, by napisy na pojedynczych opakowaniach były w kolorze rozmiaru konektora zgodnie z obowiązującymi kodami kolorystycznymi ISO w celu łatwiejszej ich identyfikacji?

Odpowiedź nr 15:

Ad. a) Zamawiający wymaga zaferowania w pozycjach od nr 1 do nr 7 igieł pochodzących od jednego producenta.

Ad. b) i c) Zamawiający wymaga, aby na opakowaniu zbiorczym (a'100 szt.) oraz na pojedynczych opakowaniach znajdowało się oznaczenie kolorystyczne rozmiaru konektora zgodnie z obowiązującymi kodami kolorystycznymi ISO.

Odpowiedź nr 16: dotyczy części zamówienia nr 5.12

- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji nr 3 i 4 i utworzenie z nich oddzielnej części? Zgoda na naszą prośbę umożliwiłaby większej ilości oferentom złożenie ofert atrakcyjnych pod względem ceny, walorów funkcjonalno - użytkowych oraz jakości.
- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pozycji nr 1 i 4 złączy niskiego ciśnienia wytrzymujących ciśnienie 325 PSI?

Odpowiedź nr 16: Zamawiający w zakresie części zamówienia nr 5.12 – Zestawy dawkujące oczekuje złożenia oferty przetargowej na asortyment opisany w SIWZ, przy czym Zamawiający wnosi o przygotowanie przez Wykonawcę kompleksowej oferty zawierającej wszystkie ujęte w załączniku nr 6 do SIWZ pozycje.

Pytanie nr 17: dotyczy części zamówienia nr 5.22 - Akcesoria endoskopowe -1

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie pozycji 2 a, b, c do osobnego zadania w celu złożenia konkurencyjnej oferty oraz prosimy o dopuszczenie pętli elektrochirurgicznych do poliipektomii okrągłych o średnicy drutu 0,4191mm i długości narzędzia 240cm?

Odpowiedź nr 17: Zamawiający oczekuje zaferowania i późniejszej dostawy asortymentu zgodnego z opisany w SIWZ. Zamawiający w części II pkt. 7 SIWZ informował, że "dopuszcza składanie ofert częściowych" a także, że "pod ofertą częściową rozumie się pojedyncze części zamówienia nie zaś pozycje". Zamawiający podtrzymuje warunki określone w SIWZ w powyższym zakresie.

Pytanie nr 18: dotyczy części zamówienia nr 1.11, poz. 13 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie kieliszków o pojemności 30ml skalowanych do 25ml co 5ml ?

Odpowiedź nr 18: Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania kieliszków o pojemności 30 ml skalowanych do 25 ml maksymalnie co 2,5 ml.

Pytanie nr 19: dotyczy części zamówienia nr 1.12, poz. 9 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie preparatu o pojemności 150ml?

Odpowiedź nr 19: Zamawiający oczekuje zaferowania preparatu do utrwalania materiału cytologicznego o pojemności 200 ml.

Pytanie nr 20: dotyczy części zamówienia nr 5.2, poz. 14, 15 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie zgłębników o długości 80cm i 100cm ?

Pytanie nr 21: dotyczy części zamówienia nr 5.6:

- poz. 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie igły 0,33x13 zamiast 0,33x12 ?
- poz. 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie igły 0,45x13 zamiast 0,45x12 ?
- poz. 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie igły 0,45x16 zamiast 0,45x22 ?
- poz. 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie igły 0,5x25 zamiast 0,5x19 ?
- poz. 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie igły 0,8x22 zamiast 0,8x16 ?
- poz. 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie igły 1,1x40 zamiast 1,1x50 ?
- poz. 3-6 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie igieł o długości 38mm zamiast 40mm ?

Pytanie nr 22: dotyczy części zamówienia nr 5.7, poz. 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie rurki z nr serii na opakowaniu zamiast na baloniku kontrolnym ?

Pytanie nr 23: dotyczy części zamówienia nr 5.8, poz. 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie cewników sterylizowanych EO (tlenkiem etylenu) ?

Pytanie nr 24: dotyczy części zamówienia nr 5.8, poz. 8, 9 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie w/w pozycji z pakietu? Pozwoli to nam, jak i wielu innym firmom na złożenie ważnej i konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź od nr 20 do nr 23: Zamawiający oczekuje złożenia oferty na asortyment opisany w SIWZ.

Odpowiedź nr 24: Zamawiający oczekuje złożenia oferty na asortyment zgodny z opisany w SIWZ.

Zamawiający w części II pkt. 7 SIWZ informował, że "dopuszcza składanie ofert częściowych" a także że "pod ofertą częściową rozumie się pojedyncze części zamówienia nie zaś pozycje".

Pytanie nr 25: dotyczy części zamówienia nr 5.4, poz. 4 - Czy Zamawiający wymaga zaoferowania strzykawek w opakowaniach jednostkowych zróżnicowanych kolorystycznie w zależności od rozmiaru?

Odpowiedź nr 25: Zamawiający wymaga zaoferowania strzykawek w opakowaniach jednostkowych zróżnicowanych kolorystycznie w zależności od rozmiaru.

Pytanie nr 26: dotyczy części zamówienia nr 1.27

Zwracamy się z prośbą o umożliwienie zaoferowania, obok istniejących zapisów SIWZ, czyścików do elektrod jednorazowego użytku, samoprzylepnych, sterylnych, w rozmiarze 5,08cm x 5,08cm, radiocieniodajnych?

Odpowiedź nr 26: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania proponowanych przez Wykonawcę w powyższym pytaniu czyścików.

Pytanie nr 27: dotyczy części zamówienia 5.25

Zwracamy się z prośbą o umożliwienie zaoferowania, obok istniejących zapisów SIWZ, również elektrody biernej o następującej charakterystyce: „Elektroda bierna jednorazowa, dwudzielna, niekierunkowa o powierzchni 150 cm², z warstwą przewodzącego żeluz w części aktywnej oraz z systemem ścisłego przylegania brzeżnego zapobiegającego przypadkowemu zalaniu w polu operacyjnym, każda elektroda posiada etykiety gotowe do wklejenia do protokołu operacyjnego zawierające następujące informacje: numer referencyjny, seria i data ważności”?

Odpowiedź nr 27: Zamawiający oczekuje zaoferowania w ofercie przetargowej elektrod opisanych w SIWZ.

Pytanie nr 28: dotyczy części zamówienia 2.3

- a) Zwracamy się z prośbą o zgodę na zaoferowanie w ramach części 2.3, w pozycji 1 oraz 2, obok istniejących zapisów SIWZ następującego kompleksowego rozwiązania w postaci staplera, który załadowany jest odpowiednim ładunkiem: „Jednorazowy stapler liniowy zamykająco-tnący, załadowany ładunkiem z nożem stanowiącym część ładunku, o długości linii szwu 60mm, z dwoma podwójnymi rzędami tytanowych zszywek ułożonych naprzemiennie, zszywki obustronnie spłaszczony na całej długości wykonane w technologii kierunkowego zamykania DST, zszywki o wysokości 2,5/3,8/4,8mm przed zamknięciem oraz 1,0/1,5/2,0mm po zamknięciu. Stapler posiada ruchomą dźwignię spustową umożliwiającą odpalenie staplera na dwie strony; po odpaleniu staplera nóż chowa się w plastikową zabezpieczającą pochewkę; stapler posiada oddzielny przycisk powolnego i kontrolowanego otwierania staplera. Zamawiający określi wysokość zszywek przy składaniu zamówienia.” – 1 szt. kompletnego staplera wraz z ładunkiem.
- b) Zwracamy się z prośbą o zgodę na zaoferowanie w ramach części 2.3, pozycji 3, obok istniejących zapisów SIWZ następującego rozwiązania: „Stapler okrężny jednorazowy o średnicy 28mm lub 31mm, zakrzywiony, o długości trzonu 28cm, o średnicy noża 18mm lub 21mm, z łamanym kowadłkiem po oddaniu strzału dla zwiększonego bezpieczeństwa podczas wyciągania staplera przez nowo utworzone zespolenie, z automatycznym dociskiem tkanki, ze zszywkami tytanowymi o wysokości 4,8mm przed zamknięciem, 2,0mm po zamknięciu, z podziałką w cm umieszczoną na trzonie, stapler szczelny - nadający się do zabiegów laparoskopowych.”
- c) Zwracamy się z prośbą o zgodę na zaoferowanie w ramach części 2.3, pozycji 4, obok istniejących zapisów SIWZ następującego rozwiązania: „Stapler okrężny jednorazowy o średnicy 25mm, zakrzywiony, o długości trzonu 28 cm, o średnicy noża 15mm, z łamanym kowadłkiem po oddaniu strzału dla zwiększonego bezpieczeństwa podczas wyciągania staplera przez nowo utworzone zespolenie, z automatycznym dociskiem tkanki, ze zszywkami tytanowymi o wysokości 4,8mm przed zamknięciem, 2,0mm po zamknięciu, z podziałką w cm umieszczoną na trzonie, stapler szczelny - nadający się do zabiegów laparoskopowych.”
- d) Zwracamy się z prośbą o zgodę na zaoferowanie w ramach części 2.3, pozycji 5, obok istniejących zapisów SIWZ następującego rozwiązania: „Stapler okrężny jednorazowy o średnicy 34 mm, zakrzywiony, o długości trzonu 28 cm, o średnicy noża 24mm, z łamanym kowadłkiem po oddaniu strzału dla zwiększonego bezpieczeństwa podczas wyciągania staplera przez nowo utworzone zespolenie, z automatycznym dociskiem tkanki, ze zszywkami tytanowymi o wysokości 4,8mm przed zamknięciem, 2,0mm po zamknięciu, z podziałką w cm umieszczoną na trzonie, stapler szczelny - nadający się do zabiegów laparoskopowych”,
- e) Zwracamy się z prośbą o zgodę na zaoferowanie w ramach części 2.3, pozycji 6, obok istniejących zapisów SIWZ następującego rozwiązania: „Jednorazowy zestaw do CA Recti, w skład którego wchodzi następujące elementy: Stapler okrężny jednorazowy o średnicy 25mm, 28mm, 31mm, 34mm, zakrzywiony, o długości trzonu 28 cm, z łamanym kowadłkiem po oddaniu strzału dla zwiększonego bezpieczeństwa podczas wyciągania staplera przez nowo utworzone zespolenie, z automatycznym dociskiem tkanki, ze zszywkami tytanowymi o wysokości 4,8 mm przed zamknięciem, 2,0 mm po zamknięciu, z podziałką w cm umieszczoną na trzonie, stapler szczelny - nadający się do zabiegów laparoskopowych oraz Jednorazowy stapler liniowy o długości linii szwów 45mm, z niskoprofilową głowicą ułatwiającą aplikację w wąskiej miednicy, zawierający ładunek do tkanki standardowej lub grubej. Zszywka wykonana z tytanu w technologii kierunkowego zamykania DST.
Zamawiający każdorazowo określi średnicę staplera okrężnego i rodzaj ładunku w staplerze przy składaniu zamówienia.
- f) Zwracamy się z prośbą o zgodę na zaoferowanie w ramach części 2.3, pozycji 7, obok istniejących zapisów SIWZ następującego rozwiązania: „Jednorazowy automatyczny stapler liniowy o długości linii szwu 60mm, z podwójną linią naprzemiennie ułożonych tytanowych zszywek wykonanych z drutu obustronnie spłaszczonego, załadowany ładunkiem do tkanki normalnej (3,5mm przed zamknięciem, 1,5mm po zamknięciu), ze zintegrowaną pinezką ograniczającą wysuwanie tkanki opuszczaną manualnie lub automatycznie; stapler posiada jedną dźwignię zamykająco-spustową”

- g) Zwracamy się z prośbą o zgodę na zaoferowanie w ramach części 2.3, pozycji 8, obok istniejących zapisów SIWZ następującego rozwiązania: „Jednorazowy automatyczny stapler liniowy o długości linii szwu 60mm, z podwójną linią naprzemiennie ułożonych tytanowych zszywek wykonanych z drutu obustronnie spłaszczonego, załadowany ładunkiem do tkanki grubej (4,8mm przed zamknięciem, 2,0mm po zamknięciu), ze zintegrowaną pinezką ograniczającą wysuwanie tkanki opuszczaną manualnie lub automatycznie; stapler posiada jedną dźwignię zamykająco-spustową”
- h) Zwracamy się z prośbą o zgodę na zaoferowanie w ramach części 2.3, pozycji 9, obok istniejących zapisów SIWZ następującego rozwiązania: „Jednorazowy zestaw do zabiegów laparoskopowych składający się z trokara o średnicy 11mm z ostrzem liniowym, bezpieczny + dodatkowa kaniula 11mm (automatyczna uszczelka 5-11mm), trokar 5mm z ostrzem liniowym, bezpieczny + dodatkowa kaniula 5mm, każdy trokar i kaniula posiadają zewnętrzne ożebrowanie oraz 3-stopniowy zawór umożliwiający insuflację, zatrzymanie przepływu gazu oraz desuflację bez odłączania wężyka z CO₂ + jednorazowa igła Verresa 120mm. Wszystkie narzędzia składowe zestawu posiadają swoje własne indywidualne opakowania sterylne, dzięki czemu narzędzia, które nie będą otwarte przy danym zabiegu pozostają nadal sterylne i mogą zostać użyte przy innej operacji”.
- i) Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z części 2.3 pozycji 10 i utworzenie osobnego pakietu dla tej pozycji lub umożliwienie zaoferowania, obok istniejących zapisów SIWZ następującego rozwiązania: „18 klipsownic jednorazowego użytku do operacji laparoskopowych, posiadających 20 tytanowych klipsów w rozmiarze ML (średnio duże – 9 mm po zamknięciu) załadowanych w magazynku, przechodzących przez trokar o średnicy 10mm, posiadających przezroczysty, obracający się o 360 stopni trzonek i wskaźnik ilości pozostałych klipsów, szczęki nachylone pod kątem 15°”.

Odpowiedź nr 28: Zamawiający oczekuje zaoferowania i dostawy asortymentu zgodnego z opisany w SIWZ. Zamawiający w części II pkt. 7 SIWZ informował, że „dopuszcza składanie ofert częściowych” a także, że „pod ofertą częściową rozumie się pojedyncze części zamówienia nie zaś pozycje”. Zamawiający podtrzymuje warunki określone w SIWZ w powyższym zakresie.

Pytanie nr 29: dotyczy części zamówienia nr 1.8 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści pojemniki wielorazowego użytku 2000ml na wkłady workowe wykonane z HCPP ze skalą pomiarową co 50 ml, z zaczepem do zawieszania bez żadnych dodatkowych podłączeń?

Pytanie nr 30: dotyczy części zamówienia nr 1.8 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści wkłady workowe 2000ml jednorazowego użytku na odsysaną wydzielinę z trwale dołączoną pokrywą wykonaną z HDPE, wszelkimi podłączeniami dostępnymi wyłącznie w pokrywie.

Podłączenie próżni stożkowe żeńskie wyposażone w szybkozłączny adapter wielokrotnego użytku; pokrywa wyposażona w specjalny uchwyt do usuwania napełnionego wkładu, 2 zatyczki do zabezpieczania wkładu po użyciu, wbudowany w pokrywę hydrofobowy filtr trójwarstwowy zapewniający bezpieczeństwo centralnej próżni, w tym wymagana efektywność filtra zabezpieczająca przed dymem powstającym w trakcie operacji.

Odpowiedź nr 29 i 30: Zamawiający prosi o złożenie oferty na asortyment opisany i ujęty w SIWZ dla części zamówienia nr 1.8.

Pytanie nr 31: dotyczy części zamówienia nr 1.11 - drobny sprzęt jednorazowy

a) poz. 8 i 9 – Czy Zamawiający zrezygnuje z wymogu posiadania otworu do usuwania ostrza skalpeli, pozostałe parametry bez zmian.

b) poz. 13 - proszę o dopuszczenie wyceny kieliszków do leków za opakowanie po 75 szt. z odpowiednim przeliczenie ilości szt. na opakowania, tj. 14 op. po 75 szt.

Odpowiedź nr 31: Ad. a) Zamawiający podtrzymuje wymagania ujęte w opisie przedmiotu zamówienia dla poz. 8 i 9 części zamówienia nr 1.11 dotyczące pojemników na odpady medyczne posiadających otwór na ostrza skalpeli. Ad. b) Proponowane przez Wykonawcę przeliczenie 14 op. po 75 sztuk powodowało by zaoferowanie 1 050 szt. kieliszków, co nie będzie porównywalne z innymi ofertami, w których dla tej pozycji cena dotyczyć będzie 1000 szt. Zamawiający prosi o wycenę w ofercie przetargowej ilości podanej w formularzu cenowym stanowiącym załącznik nr 6 do SIWZ.

Pytanie nr 32: Czy Zamawiający w części zamówienia nr 4.6 dopuści soczewkę wewnątrzgałkową o anulacji 5 stopni, współczynnika refrakcji 1,49 dostarczany tylko z zestawem do implantacji?

Pytanie nr 33: Czy Zamawiający w części zamówienia nr 4.8 dopuści materiał wiskoelastyczny o masie cząsteczkowej 1.1-2 miliona Daltonów, lepkości 20 000 – 60 000 mPs i osmarności 270-400 mQsm/kg?

Odpowiedź nr 32 i 33: Zamawiający oczekuje zaoferowania i późniejszej dostawy asortymentu zgodnego z opisami zawartymi w SIWZ w zakresie części zamówienia nr 4.6 i części 4.8.

Pytanie nr 34: dotyczy części zamówienia nr 2.6 – Uchwyt monopolarny sterylny, jednorazowy.

Czy zamawiający dopuści uchwyt monopolarny, z kablem o długości 3 m pozostałe parametry zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź nr 34: Zamawiający oczekuje zaoferowania i dostawy uchwytu monopolarnego z kablem o długości nie krótszej niż 4,5m, przy czym może być to kabel o długości 5m.

Pytanie nr 35: dotyczy części zamówienia nr 1.4 – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania myjki niepodfoliowanej wykonanej z tłoczonej włókniny w rozmiarze 22 x 15 cm?

Odpowiedź nr 35: Analogicznie do pytania i odpowiedzi oznaczonego nr 7 Zamawiający informuje, że oczekuje zaoferowania i późniejszej dostawy myjek jednorazowych opisanych w SIWZ.

Pytanie nr 36: dotyczy części zamówienia nr 1.5:

- a) pozycja nr 1 - Czy Zamawiający dopuści możliwość zaofiarowania podkładów jednorazowych celulozowych, tłoczonych, zielonych, dwuwarstwowych, zgrzewanych, w rolce o szerokości 50 cm i dł. 50 m perforowanych co 50cm?
- b) pozycja nr 2 - Czy Zamawiający dopuści możliwość zaofiarowania podkładów jednorazowych spełniających wymagania SIWZ, jednakże w kolorze niebieskim lub zielonym?

Odpowiedź nr 36: Ad. a) Zamawiający analogicznie do odpowiedzi udzielonej na pytanie oznaczone nr 8 informuje, że oczekuje zaofiarowania i dostawy podkładów o perforacji co 35 cm.

ad. b) Nie. Zamawiający oczekuje dostawy podkładów opisanych w SIWZ.

Pytanie nr 37: dotyczy części zamówienia nr 5.19:

- a) pozycja nr 1- zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyłączenie w/w pozycji z Części 5.19 i utworzenie z niej odrębnej części zamówienia. Proponowane przez nas rozwiązanie zwiększy konkurencyjność postępowania, a Państwu umożliwi wybór rzeczywistej najkorzystniejszej oferty w zakresie dostaw sterylnych fartuchów i zestawów ochronnych
- b) pozycja nr 2- czy Zamawiający dopuści możliwość zaofiarowania fartuchów chirurgicznych wykonanych z włókniny 5-warstwowej typu SMMMS o gramaturze 40 g/m² i nieprzemakalności powyżej 35cm H₂O, wytrzymałości na rozerwanie > 150 kPa, pakowanych w opakowanie zawierające jedną 2- częściową etykietę samoprzylepną, przy czym jedna z części w postaci kodu kreskowego. Pozostałe parametry bez zmian
- c) pozycja nr 3- czy Zamawiający dopuści możliwość zaofiarowania fartuchów chirurgicznych wykonanych z włókniny 5-warstwowej typu SMMMS o gramaturze 40 g/m² z dodatkowymi wzmocnieniami, o nieprzemakalności powyżej 35 cm H₂O i wytrzymałości na rozerwanie > 159 kPa w części niewzmocnionej oraz nieprzemakalności powyżej 70 cm H₂O i wytrzymałości na rozerwanie > 240 kPa w części wzmocnionej, pakowanych w opakowanie zawierające jedną 2- częściową etykietę samoprzylepną, przy czym jedna z części w postaci kodu kreskowego? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź nr 37: Zamawiający w odniesieniu do wyżej przytoczonych pytań w zakresie części zamówienia nr 5.19 oczekuje zaofiarowania asortymentu opisanego w SIWZ.

Zamawiający w części II pkt. 7 SIWZ informował, że "dopuszcza składanie ofert częściowych", a także że "przez ofertę częściową rozumie się pojedyncze części zamówienia nie zaś pozycje".

Pytanie nr 38: (Część 4.2, poz.1) Czy Zamawiający dopuści pensetę o długości całkowitej 85mm?

Odpowiedź nr 38: Zamawiający dopuszcza możliwość zaofiarowania w części zamówienia nr 4.2 poz. 1 pensety o długości całkowitej 85mm.

Pytanie nr 39: (Część 4.5) Czy Zamawiający dopuści obłożenie o wymiarach 101,5 x 127cm, z obklejeniem pola operacyjnego do wycięcia o wymiarach 9 x 11,5cm oraz obłożenie na stolik Mayo o wymiarach 81 x 147cm, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź nr 39: Zamawiający dopuszcza możliwość zaofiarowania w części zamówienia nr 4.5 jednorazowego sterylnego zestawu do operacji za pomocą obłożeniem o wymiarach 101,5 x 127 cm oraz z obklejeniem pola operacyjnego do wycięcia o wymiarach 9 x 11,5cm i obłożeniem na stolik Mayo o wymiarach 81 x 147cm przy zachowaniu pozostałych elementów o niezmiennych parametrach.

Pytanie nr 40: dotyczy części zamówienia nr 4.7:

- a) Czy Zamawiający dopuści soczewkę jednoczęściową z 2 pełnymi haptkami, angulacja 0°, średnica całkowita 12,50 mm, pozostałe parametry bez zmian?
- b) Czy Zamawiający dopuści soczewkę o długości całkowitej: 12,5 mm i angulacji 0°, przy równoczesnym spełnieniu wszystkich pozostałych wymagań?

Odpowiedź nr 40: Zamawiający w zakresie części zamówienia nr 4.7 – „Soczewka hydrofilna jednoczęściowa akrylowa” oczekuje zaofiarowania i późniejszej dostawy asortymentu zgodnego z opisaniem w SIWZ.

Pytanie nr 41: dotyczy części zamówienia nr 1.1:

- a) **poz. 2** - Czy Zamawiający pozwoli na zaofiarowanie fartucha flizelinowego z gumką zamiast mankietu?
- b) **poz. 3** - czy zamawiający nie popełnił omyłki podając średnicę czepek? Średnica 25 cm to bardzo niewielki czepek. Standardowo czepki pielęgniarskie typu beret mają średnicę min. 50cm. W związku z tym czy Zamawiający wymaga czepek typu beret o średnicy min. 50cm z lekką nieuciskającą gumką na całym obwodzie?
- c) **poz. 4** - Czy Zamawiający pozwoli na zaofiarowanie czepek chirurgicznego wykonanego z przewiewnej włókniny polipropylenowej wiązanego z tyłu na troki bez napotnika lub z napotnikiem z gumką z tyłu?
- d) **poz. 6** - Czy Zamawiający pozwoli na zaofiarowanie czepek chirurgicznego typu furazerka z gumką z tyłu oraz napotnikiem?
- e) **poz. 6** - Czy Zamawiający wymaga aby napotnik był wykonany z wysokochłonnej włókniny na całej powierzchni czoła trwale umocowany do czepek?
- f) **poz. 7** - Czy Zamawiający zgodnie z wymaganiami normatywnymi dla bloków operacyjnych wymaga masek zgodnych z normą PN EN 14683 o filtracji min. 98% typ II?

Odpowiedź nr 41:

a) Zamawiający, w zakresie pozycji nr 2 oczekuje zaofiarowania asortymentu zgodnego z opisem w SIWZ i informuje, że wymaga mankietu w fartuchu flizelinowym.

b) Ad. pozycji 3 - Zamawiający informuje, że wymiar czepek operacyjnego typu beret ujęty w SIWZ cyt. „duże – o średnicy nie mniejszej niż 25 cm” określony został dla czepek w formie złożonej. Czepek typu beret został zwymiarowany przez Zamawiającego w postaci luźno położonego beretu na płaskiej powierzchni, bez naciągania tkaniny

i przymocowanej do jego brzegu gumki, czyli rozprostowywania do pełnego okręgu. Zamawiający informuje, iż wymaga czepków, które w formie rozłożonej posiadają średnicę min. 50cm.

c) Ad. pozycji 4 – Zamawiający wymaga zaofiarowania w ofercie przetargowej oraz późniejszej dostawy damskich czepków chirurgicznych zgodnych z opisem ujętym w SIWZ.

d) Ad. pozycji 6 – Zamawiający wymaga zaofiarowania w ofercie przetargowej oraz późniejszej dostawy męskich furażerek chirurgicznych zgodnych z opisem ujętym w SIWZ.

e) Zamawiający wymaga w pozycji nr 4 i pozycji nr 6, aby czepek chirurgiczny i furażerka chirurgiczna posiadały w części czołowej napotnik wykonany z wysokochłonnej włókniny. Zamawiający oczekuje dostawy asortymentu zgodnego z opisanym w SIWZ.

f) Zamawiający dopuszcza możliwość zaofiarowania proponowanych masek.

Pytanie nr 42: dotyczy części zamówienia nr 1.2:

a) poz. 1 - Czy zamawiający pozwoli na zaofiarowanie zestawu chirurgicznego o składzie fartuch chirurgiczny rozm. M 1szt., maseczka chirurgiczna typ II zgodna z wymaganiami normatywnymi 1szt., czepek pielęgniarski 1szt.

b) poz. 2 - Czy Zamawiający wymaga zaofiarowania ubrania chirurgicznego z włókniny typu SMS o gramaturze min. 45g/m². Taka gramatura sprawia, że ubranie nie prześwituje.

Odpowiedź nr 42:

a) Zamawiający w zakresie asortymentu ujętego w poz. 1 oczekuje zaofiarowania zestawu opisanego w SIWZ.

b) Zamawiający dopuszcza możliwość zaofiarowania w poz. 2 proponowanego w pytaniu ubrania chirurgicznego jednorazowego.

Pytanie nr 43: dotyczy części zamówienia nr 4.6:

a) Czy Zamawiający dopuści w części zamówienia nr 4.6 soczewkę hydrofobową asferyczną z filtrem światła niebieskiego, o zakresie mocy od +1D do +30D i współczynniku refrakcji 1,52, z jednorazowym zestawem do implantacji?

b) Czy Zamawiający w części zamówienia nr 4.6 odstąpi od wymogu dostarczenia kompletu końcówek do irygacji i aspiracji?

Odpowiedź nr 43: Zamawiający oczekuje dostawy asortymentu opisanego w SIWZ w zakresie części zamówienia nr 4.6.

Pytanie nr 44: dotyczy części zamówienia nr 2.2 poz.2

Czy Zamawiający dopuści elektrodę bierna jednorazowa 2-dzielna dla dorosłych z oddzielnym pierścieniem ekwipotencjalnym, współpracująca z systemem nesy, wykonana na podłożu z pianki polietylenowej, która jest lepszym rozwiązaniem niż włóknina gdyż zapobiega przedostawaniu się płynów pod elektrodę, co tym samym w pełni chroni pacjenta przed oparzeniem, posiadająca kontrolkę identyfikacyjną do wklejania w protokół operacyjny?

Odpowiedź nr 44: Zamawiający oczekuje zaofiarowania elektrody opisanej w SIWZ.

Pytanie nr 45: Czy Zamawiający zgadza się aby w § 2 ust. 4 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Strony dopuszczają jednak podwyższenie lub obniżenie cen netto 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 lub kwartalnych 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.”?

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

Odpowiedź nr 45: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy projektu umowy oraz informuje, że wymaga stałości cen netto zaofiarowanych w ofercie przetargowej przez cały okres realizacji zamówienia tj. 12 m-cy.

Pytanie nr 46: Czy Kupujący zgadza się aby w § 9 ust. 1 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Przed rozwiązaniem umowy na podstawie ust. 1 lit. c), d) lub e) Sprzedający pisemnie wezwie Kupującego do należytego wykonywania umowy.”?

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest aby przed rozwiązaniem umowy Zamawiający wezwał wykonawcę 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.

Odpowiedź nr 46: Zamawiający podtrzymuje warunki zawarte w projekcie umowy dotyczące zapisów w § 9 ust. 1 lit. c), d) i e). Zamawiający zwyczajowo zgłasza Sprzedającemu reklamacje, bądź inne zastrzeżenia wynikłe na tle zawartej umowy w formie korespondencji pisemnej, przesyłając każdorazowo pisma pocztą oraz „do wiadomości” - pocztą elektroniczną lub faksem.

Pytanie nr 47: dotyczy projektu umowy:

a) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych opisanych w § 8 ust. 1 lit. a) Wzoru Umowy do 0,1% wartości brutto partii towaru niedostarczonego w terminie, za każdy dzień zwłoki?

b) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych opisanych w § 8 ust. 1 lit. b) Wzoru Umowy do 0,1% wartości brutto partii towaru, za każdy dzień zwłoki?

c) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych opisanych w § 8 ust. 1 lit. c) Wzoru Umowy do 5% wartości brutto niezrealizowanej części umowy?

Odpowiedź nr 47: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy projektu umowy.

Pytanie nr 48: Pytania do umowy:

- **§ 8 ust. 1a:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wysokości kary umownej z ww. punktu z 0,4% na 0,2% wartości brutto towaru niedostarczonego w terminie za każdy rozpoczęty dzień zwłoki?
- **§ 8 ust. 1b:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wysokości kary umownej z ww. punktu za zwłokę w wymianie towaru z 0,4% na 0,2% wartości brutto partii towaru za każdy rozpoczęty dzień zwłoki?
- **§ 8 ust. 1c:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wysokości kary umownej z ww. punktu z 10% na 5% wartości brutto niezrealizowanej części umowy?

Odpowiedź nr 48: zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy projektu umowy w zakresie kar ujętych w paragrafie 8.

Pytanie nr 49: dotyczy części zamówienia nr 5.2:

- poz. 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie butelek Redon o pojemności 200ml, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?
- poz. 3 i 4 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie drenów Redon innego producenta niż butelka Redon, jednakże w pełni kompatybilnych, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?
- poz. 3 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie drenów perforowanych typu Redon w rozmiarach od 6 do 18CH (co dwie jednostki), o długości 50 i 70 cm (do wyboru przez Zamawiającego), sterylnych?
- poz. 4 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie drenów perforowanych typu Redon w rozmiarach od 6 do 18CH (co dwie jednostki), o długości 170 cm, sterylnych?
- poz. 8 i 9 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawów do odsysania w rozmiarach 25CH-30CH, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?
- poz. 14 i 15 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zgłębników żołądkowych o długości 80 i 100 cm w zamian za długości 75 i 100 cm, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?
- poz. 17 i 18 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie igieł o długości 88 mm w zamian za igły o długości 90 mm, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?
- poz. 17 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie igieł z przewodnikiem o długości 38 mm, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?
- poz. 18 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie igieł z przewodnikiem tylko dla rozmiarów 25 i 26 Ga, pozostałe rozmiary bez przewodnika, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź nr 49: Zamawiający w zakresie w części zamówienia nr 5.2 – „Drobny sprzęt medyczny sterylny -1” oczekuje złożenia oferty na asortyment opisany i ujęty w SIWZ.

Pytanie nr 50: dotyczy części zamówienia nr 5.4:

- poz. 4 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie strzykawek o niebieskim kontrastującym tłoku oraz z nazwą producenta nadrukowaną na strzykawce, bez typu strzykawki, co w pełni umożliwi szybką identyfikację produktu, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?
- poz. 4a - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie strzykawek 2 ml ze skalą rozszerzoną do 2,5ml, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?
- poz. 5 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie strzykawek 100 ml z pojedynczą skalą pomiarową, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź nr 50: Zamawiający oczekuje złożenia oferty na asortyment opisany w SIWZ.

Pytanie nr 51: dotyczy części zamówienia nr 5.5:

- poz. 5-8: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie ww. pozycji do oddzielnego pakietu, co umożliwi start w postępowaniu większej ilości Wykonawców, a tym samym uzyskanie konkurencyjnych cenowo ofert?
- poz. 5 i 6: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie strzykawek do pomp infuzyjnych z dwoma oringami uszczelniającymi, każdy o grubości ok. 1mm, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?
- poz. 5: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie strzykawek do pomp infuzyjnych z kontrastującą, niezmywalną skalą w kolorze niebieskim, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź nr 51: Ad. a) Zamawiający w części II pkt. 7 SIWZ informował, że „dopuszcza składanie ofert częściowych” a także że „pod ofertą częściową rozumie się pojedyncze części zamówienia nie zaś pozycje”. Zamawiający podtrzymuje warunki określone w SIWZ w powyższym zakresie.

Ad. b) i c) Zamawiający oczekuje złożenia oferty na asortyment opisany w SIWZ.

Pytanie nr 52: dot. § 4 ust. 11, pkt. b) projektu umowy (dotyczy części nr 4.6 – 4.9):

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wydłużenie terminu dostaw z 2 do 3 dni roboczych licząc od chwili złożenia zamówienia. Zamawiany asortyment stosowany jest w planowanych zabiegach okulistycznych i nie ma potrzeby zamawiania go w tak krótkim czasie, dlatego wnosimy jak we wstępie.

Odpowiedź nr 52: Zamawiający podtrzymuje wymagania SIWZ w zakresie terminu realizacji dostaw.

Pytanie nr 53: dot. części nr 4.6:

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w tej części soczewki japońskiego producenta firmy Hoya Corporation: jednoczęściowej, hydrofobowej z końcówkami hapternów z PMMA (zapobiegające przyklejaniu się hapternów do optyki podczas implantacji), o anulacji 5 stopni, długości całkowitej 12,5 mm, dioptrażu od + 6.0 do +30.0 D co 0.5 D, indeksie refrakcji 1,52, fabrycznie załadowanej w jednorazowy system implantacyjny umożliwiający wszczep przez cięcie 2,2 mm w całym zakresie dioptrażu, przy zachowaniu pozostałych parametrów (patrz rys. 1)?

Odpowiedź nr 53: Zamawiający oczekuje dostawy asortymentu opisanego i ujętego w SIWZ.



Rys. 1

Pytanie nr 54: dot. części nr 4.7:

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania w tej części soczewki hydrofilnej, jednoczęściowej posiadającej po jednym otworze w części haptycznej, o angulacji 0 stopni, długości całkowitej 12,5mm, przy zachowaniu pozostałych parametrów (patrz rys. 2)?

Odpowiedź nr 54: Zamawiający oczekuje dostawy asortymentu opisanego i ujętego w SIWZ.



Rys. 2

Pytanie nr 55: dotyczy części zamówienia nr 4.6 – Soczewka hydrofobowa jednoczęściowa, pkt. 5:

Czy Kupujący dopuści soczewkę bez ostrych krawędzi na całym obwodzie części optycznej, przy zachowaniu pozostałych parametrów?

Odpowiedź nr 55: Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania proponowanych w pytaniu soczewek w części zamówienia nr 4.6.

Pytanie nr 56: dotyczy części zamówienia nr 4.1 – Mikroimplant. Czy kupujący dopuści mikroimplant o długości 2,64 mm przy zachowaniu pozostałych parametrów?

Odpowiedź nr 56: Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania w ofercie przetargowej mikropimplantu o długości 2,64mm.

Pytanie nr 57:

- a) Część 1 poz.1 - Czy Zamawiający dopuści fartuchy wkładane przez głowę i wiązane w pasie?
- b) Część 1 poz.4, 6 - Czy Zamawiający dopuści czepki wykonane z włókny polipropylenowej?
- c) Część 1.5 poz.1 - Czy Zamawiający dopuści podkład 2-warstwowy podfoliowaną, perforowany co 38cm?
- d) Część 1.18 poz.1 - Czy Zamawiający dopuści rękawice pakowne po 200 szt. dla rozmiaru S-L i 180szt. XL?
- e) Część 1.18 poz.3 - Czy Zamawiający wydzieli pozycje do odrębnego zadania?

Odpowiedź nr 57: Ad. a) Tak. Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania fartuchów wkładanych przez głowę i wiązanych w pasie.

Ad. b) Zamawiający oczekuje złożenia oferty na asortyment zgodny ze SIWZ.

Ad. c) Nie. Zamawiający oczekuje zaferowania i dostawy podkładów opisanych w SIWZ.

Ad. d) Zamawiający oczekuje zaferowania w ofercie przetargowej rękawic diagnostycznych pakowanych po 100 sztuk, zgodnie z wymaganiami zawartymi w SIWZ.

Ad. e) Zamawiający prosi o złożenie kompleksowej oferty w zakresie części zamówienia nr 1.18 zawierającej wszystkie pozycje ujęte w niniejszej części zamówienia.

Zamawiający w części II pkt. 7 SIWZ informował, że "dopuszcza składanie ofert częściowych", a także że "pod ofertą częściową rozumie się pojedyncze części zamówienia nie zaś pozycje".

Zamawiający podtrzymuje warunki określone w SIWZ w powyższym zakresie.

Pytanie nr 58: dotyczy części nr 1.18

- a) poz. 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie rękawic pakowanych a' 200 szt. z odpowiednim przeliczeniem ich ilości?
- b) poz. 3 - Czy Zamawiający zgodzi się odstąpić od wymogu polimeryzowanych rękawic i dopuści rękawice chlorowane?
- c) poz. 3 - Prosimy o dopuszczenie rękawic nitylowych gładkich, z teksturą na palcach.
- d) poz. 3 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o grubości 0,13mm na palcu.
- e) poz. 3 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic pakowanych a' 50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ich ilości.

Odpowiedź nr 58:

Ad. a) Zamawiający wymaga opakowań jednostkowych o wielkości 100 szt., zgodnie z opisem ujętym w SIWZ.

Ad. b), c), d), e) W części zamówienia nr 1.18 poz. 3 Zamawiający oczekuje dostawy rękawic wykonanych z nitylu i w całości mikroteksturowanych zgodnie z opisem zawartym w SIWZ, przy czym dopuszcza możliwość zaferowania rękawic o grubości 0,13mm na palcu. Zamawiający wymaga w SIWZ opakowań jednostkowych zawierających 50 szt.

Pytanie nr 59: dotyczy części zamówienia nr 1.18:

- a) poz. 2 – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic winylowych pakowanych w opakowaniach a'100 sztuk w rozmiarze S, M, L oraz 90 sztuk w rozmiarze XL, spełniających pozostałe parametry SIWZ.
- b) poz. 3 – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic teksturowanych na całej powierzchni, przebadanych na przenikalność mini. 9 cytostatyków zgodnie z ASTM F 739, w rozmiarach S, M, L, XL, spełniających pozostałe parametry SIWZ. W przypadku odpowiedzi odmownej prosimy Zamawiającego o wyłączenie w/w pozycji do oddzielnego pakietu, co pozwoli większej liczbie firm na złożenie konkurencyjnej cenowo oferty. W/W pozycja wskazuje na jednego wykonawcę firmę Mercator, co narusza zasadę uczciwej konkurencji.

Odpowiedź nr 59:

Ad. a) W zakresie pozycji 2 części zamówienia nr 1.18 Zamawiający oczekuje dostawy rękawic w opakowaniach jednostkowych po 100 sztuk.

Ad. b) Zamawiający w pozycji 3 ww. części zamówienia wymaga rękawic o rozmiarach XS, S, M, L, XL oraz podtrzymuje wymaganie dotyczące oceny odporności rękawic medycznych na przenikalność minimum 9 cytostatyków zgodnie z normą ASTM D 6978-05.

Zgodnie z wiedzą posiadaną przez Zamawiającego rękawice spełniające parametry ujęte w opisie przedmiotu zamówienia na polskim rynku znajdują się w ofercie więcej niż jednego dostawcy.

Zamawiający zgodnie z postanowieniami SIWZ prosi Wykonawców o przygotowanie kompleksowej oferty w zakresie części zamówienia nr 1.18.

Pytanie nr 60: dotyczy części zamówienia nr 1.1:

- a) poz. 4, 5, 6 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie czepek uniwersalnego o kroju furażerki wiązanego na troki wykonanego w części bocznej z wzmocnionej włókniny pochłaniającej pot o gramaturze 47g/m², w części górnej z przewiewnej warstwy polipropylenu o gramaturze max. 10g/m².
- b) poz. 4, 6 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie czepek wykonanego z chłonnej włókniny typu scrim, oddychającej, pochłaniającej pot.

Odpowiedź nr 60: W części zamówienia nr 1.1 poz. od 4 do 6 Zamawiający prosi Wykonawców o złożenie oferty na asortyment oczekiwany i opisany w załączniku nr 6 do SIWZ.

Pytanie nr 61: dotyczy części zamówienia 1.2:

- a) poz. 1 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie czepek chirurgicznego, maskę pełnobarierową z szybką, fartuch ochronny pakowane oddzielnie.
- b) poz. 2 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie ubrania jednorazowego wykonanego z włókniny SMMMS (bluza z krótkim rękawem i spodnie) pakowane oddzielnie.

Odpowiedź nr 61: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania asortymentu proponowanego przez Wykonawcę w powyżej przytoczonym pytaniu.

Pytanie nr 62: dotyczy części zamówienia nr 5.19:

a) poz. 1:

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski chirurgicznej odpornej na spryskanie wykonanej z min. Czterech warstw włókniny z dodatkową osłoną oczu, wyposażonej w sztywnik zapewniający łatwe dopasowanie się maski do kształtu twarzy.
2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie czepek o gramaturze 12g/m².
3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie długich osłon na buty, stopa-materiał folia PE o gramaturze 50 g/m², łydka materiał SMS o gramaturze 43 g/m².
4. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha chirurgicznego, maski chirurgicznej, czepek, pokrowców na buty pakowanych oddzielnie.

b) poz. 2

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha chirurgicznego wykonanego z trójwarstwowej włókniny SMMMS o gramaturze 41 g/m² o nieprzemakalności 66 cmH₂O, wytrzymałości na rozzerwanie 100kPa – co jest zgodne z normą EN 13795. Pozostałe wymogi zgodne z SIWZ.
2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha chirurgicznego o gramaturze 35 g/m², o nieprzemakalności 47 cm H₂O, o wysokiej barierowości wody, bardzo komfortowego.

c) poz. 3

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha chirurgicznego wykonanego z trójwarstwowej włókniny SMMMS o gramaturze 41 g/m² o nieprzemakalności 66 cmH₂O, wytrzymałości na rozzerwanie 100kPa – co jest zgodne z normą EN 13795. Nieprzemakalne wstawki wykonane z laminatu o gramaturze 51 g/m², nieprzemakalności 110 cmH₂O. Pozostałe wymogi zgodne z SIWZ.
2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha chirurgicznego o gramaturze 35 g/m², o nieprzemakalności 47 cm H₂O, o wysokiej barierowości wody przy wzmocnieniu 119 cm H₂O, bardzo komfortowego.

d) poz. 2,3

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartuchów z trzema naklejkami do umieszczania w dokumentacji medycznej.

Odpowiedź nr 62: Zamawiający w zakresie w części zamówienia nr 5.19 – „Fartuchy sterylne oraz zestaw ochronny” oczekuje złożenia oferty na asortyment opisany i ujęty w SIWZ.

Pytanie nr 63: Czy Zamawiający w części zamówienia nr 3.15 w pozycja:

- a) 32-33 dopuści możliwość zaoferowania śrub do kości drobnych Ø 2 x 0,75 mm o długości 40 mm?
- b) 18-26 i 34-42 wymaga zaoferowania tych samych wkrętów, tj. Ø 2 x 0,75 mm, gniazdo krzyżowe, samogwintujące o rozmiarach od 14 do 30 mm?

Odpowiedź nr 63: Zamawiający informuje, że w pozycjach od 18-33 zaistniała omyłka pisarska. Prawidłowa średnica śrubki do kości drobnych wynosi fi 2,7.

Prawidłowy opis dla tych pozycji brzmi następująco:

„Śrubki (do kości drobnych) fi 2,7, gniazdo krzyżowe , samogwintujące o rozmiarach: (...)”

Natomiast, w pozostałych pozycjach od nr 34 do 42 zamawiający wymaga śrub o średnicy fi 2,0.

Pytanie nr 64: dotyczy części zamówienia 1.1 poz. 4, 6:

- Czy Zamawiający dopuści czepek z gumką z tyłu przy pozostawieniu pozostałych wymogów SIWZ bez zmian?
- Czy Zamawiający dopuści czepek bez potnika w części czołowej posiadający w zamian możliwość wywiniecia brzegu i utworzenia podwójnej warstwy w części czołowej przy pozostawieniu pozostałych wymogów SIWZ bez zmian?

Odpowiedź nr 64: Zamawiający oczekuje dostawy asortymentu zgodnego z opisem zawartym w SIWZ.

Pytanie nr 65: dotyczy części zamówienia 1.2 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw ochronny z pokrowcami foliowymi na buty w składzie przy pozostawieniu pozostałych wymogów SIWZ bez zmian?

Odpowiedź nr 65: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania w ofercie przetargowej zestawu ochronnego z pokrowcami foliowymi na buty.

Pytanie nr 66: dotyczy części zamówienia 1.2 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści koszulę z krótkim rękawem przy pozostawieniu pozostałych wymogów SIWZ bez zmian?

Odpowiedź nr 66: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania ubrania jednorazowego z flizeliny w zestawie z koszulą z krótkim rękawem.

Pytanie nr 67: dotyczy części zamówienia 1.3 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści komplet pościeli w składzie jak poniżej przy pozostawieniu pozostałych wymogów SIWZ bez zmian?

Jednorazowy włókninowy zestaw pościelowy (trzyzęściowy) kolor zielony	
poszwa na kołdrę	140x210
poszewka na poduszkę	80x90
prześcieradło	130x210

Odpowiedź nr 67: Zamawiający oczekuje zaoferowania asortymentu zgodnego z opisanym w SIWZ.

Pytanie nr 68: dotyczy części zamówienia nr 1.3 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści ręcznik o wymiarze 50x90 cm pakowane po 150 szt. w kartonie przy pozostawieniu pozostałych wymogów SIWZ bez zmian?

Odpowiedź nr 68: Zamawiający oczekuje zaoferowania asortymentu zgodnego z opisanym w SIWZ.

Pytanie nr 69: dotyczy części zamówienia nr 1.5 poz. 2, 3

Czy Zamawiający dopuści podkład o rozmiarze 50 m x 50 cm przy pozostawieniu pozostałych wymogów SIWZ bez zmian?

Odpowiedź nr 69: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania proponowanych powyżej podkładów w poz. 2 i 3 części zamówienia nr 1.5.

Pytanie nr 70: dotyczy części zamówienia nr 1.4 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści myjkę pakowaną po 100 szt. przy odpowiednim przeliczeniu opakowań tj. 50 opakowań przy pozostawieniu pozostałych wymogów SIWZ bez zmian?

Odpowiedź nr 70: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania proponowanych powyżej myjek w opakowaniach jednostkowych po 100 sztuk, przy czym Wykonawca proszony jest o przeliczenie ilości w formularzu cenowym stanowiącym załącznik nr 6 do SIWZ.

Pytanie nr 71: dotyczy części zamówienia nr 5.19 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw ochronny z czepkiem typu furażerka wiązany na troki oraz z pokrowcami foliowymi w składzie przy pozostawieniu pozostałych wymogów SIWZ bez zmian?

Odpowiedź nr 71: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania zestawu ochronnego z czepkiem typu furażerka wiązany na troki oraz z pokrowcami foliowymi w składzie przy zachowaniu pozostałych wymogów ujętych w SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 72: dotyczy części zamówienia nr 5.19 poz. 2, 3

Czy Zamawiający dopuści fartuch o gramaturze 35g/m² przy pozostawieniu pozostałych wymogów SIWZ bez zmian?

Odpowiedź nr 72: Zamawiający oczekuje złożenia oferty przetargowej na asortyment opisany w SIWZ.

Pytanie nr 73: dotyczy projektu umowy:

a) Paragraf 7 ust. 2 i 3 - Prosimy o modyfikację zapisu na brzmiały:

2. Sprzedający jest zobowiązany do załatwienia reklamacji Kupującego w terminie:

- a) do 3 dni kalendarzowych od chwili otrzymania reklamacji ze strony Zamawiającego, w przypadku reklamacji ilościowych
- b) do 14 dni kalendarzowych od chwili otrzymania reklamacji ze strony Zamawiającego, w przypadku reklamacji jakościowych.

b) Paragraf 5

Niniejszym wykonawca zwraca się z prośbą o dodanie w § 5 zapisu:

„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 nr 73: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy projektu umowy.

Pytanie nr 74: dot. opisu cz. III pkt. 8 SIWZ oraz § 5 ust. 12 SIWZ:

Czy Kupujący wyrazi zgodę na wydłużenie czasu realizacji dostaw do godz. 14-ej?

Odpowiedź nr 74: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy projektu umowy.

Pytanie nr 75: dot. opisu cz. IV - C, pkt. 1, 1.1 oraz „Opisu przygotowania ofert” cz. IX pkt. 6 SIWZ:

Czy Kupujący wyrazi zgodę na złożenie wraz z Ofertą, na potwierdzenie spełniania wymagań określonych przez Kupującego, Oświadczenia o posiadaniu wszystkich wymaganych (zgodnie z Ustawą o wyrobach medycznych) dokumentów dopuszczających do obrotu i używania na terenie RP (deklaracja zgodności, certyfikat CE oraz zgłoszenie/

powiadomienie/ przeniesienie danych do rejestru wyrobów medycznych) oraz Oświadczenia o niezwłocznym przedłożeniu ww. dokumentów na każde wezwanie Kupującego zarówno w trakcie trwania postępowania jak i po jego zakończeniu zamiast przedkładania pełnej dokumentacji wraz z Ofertą?

Komplet tzw. dokumentów dopuszczających do obrotu dla każdej z oferowanych pozycji stanowi od kilkunastu do kilkudziesięciu stron oferty. Sprzedający składając Oświadczenie o posiadaniu dokumentów w każdej chwili, na każdym etapie postępowania czy realizacji umowy powyższe dokumenty niezwłocznie udostępni Kupującemu, w związku z tym wnoszę jak we wstępie.

Odpowiedź nr 75: Zgodnie z warunkami udziału w postępowaniu opisanymi w SIWZ oraz ogłoszeniu o zamówieniu Zamawiający wymaga złożenia ww. dokumentów wraz z ofertą przetargową.

Wymagane w części IV C pkt. 1 ppkt. 1.1 dokumenty wraz z katalogami (ujętych w ppkt. 1.2) stanowią minimum, które pozwala Zamawiającemu ocenić, czy oferowany sprzęt medyczny faktycznie odpowiada normom i posiada odpowiednie dopuszczania do sprzedaży i stosowania na terenie Unii Europejskiej przed przystąpieniem do oceny cenowej ofert i przed wyborem Wykonawcy.

W ocenie Zamawiającego składanie oświadczeń o niezwłocznym przedłożeniu ww. dokumentów (na każde wezwanie Kupującego) rozmią się z celem, ponieważ po złożeniu ofert przetargowych Zamawiający musiałby wystosować do wszystkich Wykonawców wnioski o przesłanie dokumentów po to, by móc stwierdzić, że oferowany sprzęt faktycznie spełnia warunki opisane w SIWZ.

Pytanie nr 76: dot. zapisów w Formularzu Cenowym, pkt. 1 – Załącznik do SIWZ:

Czy Kupujący może potwierdzić, iż zgodnie z art. 14 pkt 2. rozdziału 2 Ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych w brzmieniu: „Dopuszcza się, aby wyroby przeznaczone do używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej dostarczane profesjonalnym użytkownikom miały oznakowania lub instrukcje używania w języku angielskim, z wyjątkiem informacji przeznaczonych dla pacjenta, które podaje się w języku polskim lub wyraża za pomocą zharmonizowanych symboli lub rozpoznawalnych kodów” dopuszcza możliwość zaoferowania wyrobów medycznych oznakowanych w języku angielskim?

Odpowiedź nr 76: Zamawiający informuje, iż obowiązującym językiem urzędowym jest język polski, a szpital „powiatowy” nie jest jednostką świadczącą usługi dla odbiorców na rynku europejskim, tym samym nie istnieje po stronie Zamawiającego potrzeba zatrudniania kadry biegłej władającej językiem angielskim.

Zarówno wymóg składania oferty w języku polskim (patrz: ogłoszenie o zamówieniu), jak i wymóg załączania do sprzętu medycznego instrukcji w języku polskim jest jak najbardziej zasadny w świetle cytowanej przez pytającego ustawy w odniesieniu do zapisów art. 8 – „Zakaz wprowadzania w błąd co do właściwości i działania wyrobu”, o poniższej treści:

„1. Zabrania się wprowadzania do obrotu, wprowadzania do używania, dystrybuowania, dostarczania i udostępniania wyrobów, których nazwy, oznakowania lub instrukcje używania mogą wprowadzać w błąd co do właściwości i działania wyrobu przez:

- 1) przypisanie wyrobowi właściwości, funkcji i działań, których nie posiada;
- 2) stwarzanie fałszywego wrażenia, że leczenie lub diagnozowanie za pomocą wyrobu na pewno powiedzie się, lub nieinformowanie o spodziewanym ryzyku związanym z używaniem wyrobu zgodnie z jego przewidzianym zastosowaniem lub w okresie dłuższym niż przewidziany;
- 3) sugerowanie zastosowania lub właściwości wyrobu innych niż deklarowane przy wykonaniu oceny zgodności.

2. Materiały promocyjne, prezentacje i informacje o wyrobach nie mogą wprowadzać w błąd określony w ust. 1”.

W nawiązaniu do powyższego, Zamawiający wymaga aby dokumenty złożone wraz z ofertą (m. in. katalogi i opisy) złożone były w języku polskim lub w innym języku wraz z tłumaczeniem – część IX, pkt. 9 SIWZ.

Pytanie nr 77: dot. zapisów § 6 ust. 2 a) projektu umowy:

Zwracam się z prośbą o doprecyzowanie, że ewentualne zwiększenie asortymentu w poszczególnych pozycjach nie przekroczy określonego progu np. 20%. Sprzedający może odpowiadać na zwiększone zapotrzebowanie Kupującego, jednak niezbędna jest do tego podstawowa wiedza, niezbędna do procesu planowania oraz produkcji. W związku z powyższym proszę jak we wstępie.

Odpowiedź nr 77: Zamawiający informuje, że zapis w ust. 2 a) dotyczy zamówienia opcjonalnego, o którym mowa w ust. 1 pkt. c) paragrafu 6 projektu umowy. Natomiast, ilości asortymentu wskazane procentowo w ust. 1 pkt. b) i pkt. c) po zsumowaniu stanowią „maksymalny poziom zamówienia” wynoszący 100% zapotrzebowania, które jest co do ilości szczegółowo podane w formularzach cenowych stanowiących załącznik nr 6 do SIWZ.

Zamawiający opisał w części XV SIWZ z podziałem na części zamówienia (lub grupy części zamówienia) relacje procentowe odnoszące się do „prawa opcji” rozumianego jako nie wykupienie 100% zapotrzebowania, gdzie każdorazowo ppkt. c) odnosi się do zakresu dodatkowego, czyli do tej części zamówienia, której Zamawiający może nie kupić.

Pytanie nr 78: dot. zapisów § 6 ust. 2 b) projektu umowy:

Zwracam się z prośbą o wyjaśnienie przypadku Sprzedającego, który nie dysponuje towarami równoważnymi a który, zgodnie z zapisem ww. paragrafu, w sytuacji „zmiany zasad realizacji świadczeń medycznych na rzecz hospitalizowanych pacjentów”, ma obowiązek zaoferowania towaru równoważnego, dodatkowo w tej samej cenie? Przedmiot postępowania przetargowego powinien być jasno i w sposób nie budzący wątpliwości określony w SIWZ, dlatego uprzejmie proszę o podanie podstawy prawnej nałożenia na Sprzedającego odpowiedzialności przejęcia powyższego ryzyka oraz wymagania Zamawiającego w kontekście Pzp.

Odpowiedź nr 78: Zamawiający przytacza treść ww. ustępu 2:

„W zakresie zamówienia opcjonalnego określonego w ust. 1 pkt. c) niniejszego paragrafu Kupujący zastrzega sobie prawo do zmiany:

- a) (...)

b) asortymentu określonego w formularzu cenowym poprzez możliwość wprowadzania nowych towarów równoważnych i asortymentowo pokrewnych z ujętymi w formularzu cenowym oraz kosztem asortymentu nie kupowanego po uprzednim obustronnym uzgodnieniu parametrów i cech użytkowych oraz ceny dla wprowadzanego asortymentu zamiennego, celem zabezpieczenia dostaw w przypadku zaprzestania produkcji bądź zmiany zasad realizacji świadczeń medycznych na rzecz hospitalizowanych pacjentów. Sprzedający w przypadku zaistnienia sytuacji opisanej powyżej jest zobowiązany do zachowania proponowanych cen jednostkowych netto jako maksymalnych dla asortymentu wprowadzanego jako równoważny."

- ponieważ wyraźnie zaznaczono, że sytuacja ta może mieć miejsce w przypadku np. zaprzestania produkcji (co odnosi się do Wykonawcy lub w domyśle - Producenta) lub zmiany zasad realizacji świadczeń medycznych (co odnosi się do Zamawiającego, który nie prowadzi produkcji) oraz, że cena z oferty przetargowej stanowi cenę maksymalną dla asortymentu równoważnego. Ponadto wymagane jest do zainicjowania relacji handlowej wynikającej z niniejszego zapisu umownego zaistnienie porozumienia między stronami umowy, o czym świadczy sformułowanie „po uprzednim obustronnym uzgodnieniu”.

Nie mniej pozostaje faktem, iż Wykonawca, który zaprzestanie na jakiś czas produkcji danego asortymentu i nie udostępni Zamawiającemu asortymentu zamiennego w nie wyższych cenach niż umowne, utraci zdolność do należytego wykonania zamówienia, a ww. zapisy umowne będą dla niego „martwe”.

Pytanie nr 79: dot. zapisów § 7 pkt. 1 projektu umowy:

Prosimy o modyfikację powyższych zapisów, zgodnie z poniższą propozycją:

„O stwierdzonych wadach/ brakach ilościowych w dostarczonym towarze Kupujący powiadomi telefonicznie oraz w formie pisemnej (fax) Sprzedawcę niezwłocznie, tj. w terminie 3 dni od daty stwierdzenia wad/ braków w dostawie. **W przypadku stwierdzenia wad jakościowych Kupujący powiadomi w formie pisemnej Sprzedawcę w chwili stwierdzenia wady jakościowej oraz niezwłocznie odeśle, na koszt Sprzedawcy, wadliwy towar.**”

Obecna forma zapisu uniemożliwia Sprzedającemu rozpatrzenie ewentualnej reklamacji jakościowej, z uwagi na to, że rozpatrzenie może odbyć się wyłącznie po dokonaniu oględzin reklamowanego towaru. Sprzedawca/ Producent, w przypadku reklamacji jakościowej, powinien mieć możliwość dokonania oględzin reklamowanego towaru pod względem wad jakościowych, przed dokonaniem wymiany. Ponadto Kupujący powinien zweryfikować zgodność faktury z otrzymanym towarem, w chwili przyjęcia tego towaru. Nie ma uzasadnienia (a obecny zapis dopuszcza taką sytuację) dla zgłoszenia braków w dostawie np. po upływie 10 miesięcy od chwili dostawy, chociażby z uwagi na fakt, że Sprzedawca pozbawiony jest możliwości weryfikacji zasadności takiej reklamacji.

Odpowiedź nr 79: Zamawiający w ust. 4 § 7 zastrzegł już możliwość nie przyjęcia towaru złej jakości, w związku z tym towar nieprzyjęty wraca do dostawcy. Jednocześnie, Zamawiający przychylił się do wniosku Wykonawcy i modyfikuje treść ust. 1 w następujący sposób:

„O stwierdzonych wadach:

- a) ilościowych w dostarczonym towarze Kupujący powiadomi telefonicznie lub faksem Sprzedawcę niezwłocznie, tj. nie później niż w terminie **3 dni**, z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy, od daty ich stwierdzenia;
- b) jakościowych w dostarczonym towarze Kupujący powiadomi Sprzedawcę pisemnie, niezwłocznie, tj. nie później niż w terminie **3 dni**, z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy, od daty ich stwierdzenia oraz niezwłocznie odeśle wadliwy towar na koszt Sprzedawcy. Zawiadomienie pisemne zostanie przesłane Sprzedającemu „do wiadomości” pocztą elektroniczną lub faksem, a oryginał pisma zostaje wysłany wraz z wadliwym towarem.”

Pytanie nr 80: dot. zapisów § 7 pkt. 2 projektu umowy:

Prosimy o modyfikację powyższych zapisów, zgodnie z poniższą propozycją:

„Sprzedający jest zobowiązany do załatwienia reklamacji Kupującego w terminie:

- 3 dni roboczych od daty zgłoszenia o stwierdzonych wadach/ brakach ilościowych w dostawie,
- 5 dni roboczych od daty otrzymania reklamowanego, wadliwego towaru.”

Uzasadnienie: jak wyżej.

Odpowiedź nr 80: Zamawiający przychylił się do wniosku Wykonawcy i modyfikuje treść ust. 2 w następujący sposób: „Sprzedający jest zobowiązany do załatwienia reklamacji Kupującego w terminie **do 3 dni** z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy (- czyli sobót, niedziel i świąt ustawowo wolnych):

- a) od daty otrzymania reklamacji w przypadku reklamacji ilościowych;
- b) od daty otrzymania zwróconego towaru w przypadku reklamacji jakościowych.”