



WYJAŚNIENIE DO SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na

Dostawę jednorazowego sprzętu medycznego ogólnego zastosowania dla SPZOZ w Krotoszynie

Nr sprawy: DG/1/35/20

Zamawiający na podstawie art. 38 ust. 1 ustawy prawo zamówień publicznych wyjaśnia siwz.

Zapytania do formularza cenowego:

1 Pytanie:

PYTANIE 1 – pakiet 10, pozycja 14:

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 9, pozycja 14 pojemnika na kał o pojemności 30 ml, reszta zgodna z opisem przedmiotu zamówienia w SIWZ. Większa pojemność pojemnika pozwala na zgromadzenie większej ilości próbki do badań, a dopuszczenie powyższego, pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć. Pragniemy również nadmienić, że zgodnie art. 30 ust. 4 Ustawy Pzp Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne lub lepsze.

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów, wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

2 Pytanie:

PYTANIE 2 – pakiet 10, pozycja 11, 12, 13:

Czy Zamawiający dopuści pojemniki histopatologiczne w pakiecie 10, pozycja 11, 12, 13 o stawce VAT 23%? Dopuszczenie powyższego pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

3 Pytanie:

Pakiet 1, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice nitrylowe, bezpudrowe, niesterylne, chlorowane od wewnątrz, kolor niebieski, tekstura na końcach palców, grubość na palcu 0,08mm +/-0,01mm, na dłoni 0,06+/- 0,01 mm, AQL 1.0. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 oraz przebadane na min. 12 cytostatyków wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu oraz badaniami z jednostki niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Pakowane po 100szt. dla wszystkich rozmiarów. Rozmiary XS-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

4 Pytanie:**Pakiet 1, poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści rękawice, których siła zrywu przed starzeniem wynosi min. 28N?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

5 Pytanie:**Pakiet 1, poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne nitylowe bezpudrowe, z przedłużonym mankietem, niebieskie, chlorowane od wewnątrz, teksturowane na palcach, mankiet rolowany. AQL 1,5, grubość ścianki: na palcu $0,16 \pm 0,02$ mm, na dłoni $0,09 \pm 0,02$ mm, na mankiecie $0,08 \pm 0,02$ mm, długość min 290 mm, siła zrywu (mediana) min. 9,0N -potwierdzone badaniami producenta wg EN 455. Wyrób medyczny klasy I oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Zgodne z EN 455, ASTM F1671. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1, odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5. Odporne na min 2 alkohole stosowane w dezynfekcji o stężeniu min 70% na min 2 poziomie oraz min 3 środki dezynfekcyjne na min 2 poziomie- potwierdzone badaniami wg EN 374-3 z jednostki niezależnej. Rozmiary S-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu. Pakowane po 100 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

6 Pytanie:**Pakiet 4, poz.6**

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę do tuberkuliny z igłą w rozmiarze 0,45 x 13mm, zamiast 0,4 x 13mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

7 Pytanie:**Pakiet 6, poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści wycenę kaniuli z 6 paskami kontrastującymi. bez nazwy producenta na korku bocznym oraz uchwycie z koreczkiem posiadającym trzpień zamykający światło kaniuli powyżej krawędzi koreczka w rozmiarach dla: 14G 2,0x45; 16G 1,7x45 oraz 20G 1,1x32. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

8 Pytanie:**Pakiet 6, poz. 6**

Czy Zamawiający dopuści wycenę kaniuli z 6 paskami kontrastującymi. Igła zaopatrzona w metalowo-plastikowy zatrask, z koreczkiem posiadającym trzpień zamykający światło kaniuli powyżej krawędzi koreczka. Port umiejscowiony nie centralnie. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

9 Pytanie:**Pakiet 6, pozycja 7**

Czy Zamawiający dopuści wycenę kaniuli z 6 paskami kontrastującymi. bez nazwy producenta na korku bocznym oraz uchwycie z koreczkiem posiadającym trzpień zamykający światło kaniuli powyżej krawędzi koreczka. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

10 Pytanie:**Pakiet 7, poz.4**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych z precyzyjnym regulatorem przepływu, z drenem o długości 145cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

11 Pytanie:

Pakiet 7, poz.24

Czy Zamawiający dopuści szczotki chirurgiczne w rozmiarze 105x42 mm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

12 Pytanie:

Pakiet 11, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę kapturków w opakowaniu zbiorczym a'800 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

13 Pytanie:

Pakiet 6 poz. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie ww. pozycji z pakietu nr 6?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

14 Pytanie:

Pakiet nr 7, pozycja 4: Zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji 4 z pakietu nr 7 do osobnego zadania tak, by umożliwić składanie na pozostałą część pakietu. Obecny układ nie pozwala nam na wzięcie udziału w ww. przetargu. Zgoda na naszą prośbę umożliwiłaby Państwu dogodniejszy wybór dostawcy przy równej konkurencji oraz obniżenie wartości cenowej proponowanego przez Państwa pakietu?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

15 Pytanie:

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 3 poz.1 zamiast rozmiaru 0,45 rozmiar 0,3? Pozostałe rozmiary zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

16 Pytanie:

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 3 poz.4 igły o ostrzu krótkościętym?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

17 Pytanie:

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 6 poz.2 wycenę za opakowanie a'100 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

18 Pytanie:

Czy Zamawiający odstąpi w Pakiecie nr 6 poz.5 i 6 odstąpi od ządania badań klinicznych na biokompatybilność poliuretanu?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

19 Pytanie:

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 6 poz.5 kaniulę wykonaną z PTFE z dwoma liniami widocznymi w RTG z filtrem hydrofobowym pełniącym funkcję zastawki, z koreczkiem z trzpieniem powyżej krawędzi, pakowaną w sztywne opakowanie?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

20 Pytanie:

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 6 poz.6 kaniulę wykonaną z PUR z 6 liniami widocznymi w RTG z filtrem hydrofobowym pełniącym funkcję zastawki, z automatycznym zatraskiem nakrywającym igłę po wyjęciu zapobiegającym zakłuciu, z koreczkiem z trzpieniem powyżej krawędzi, opakowanie sztywne?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

21 Pytanie:

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 6 poz.7 kaniulę z dwoma liniami widocznymi w RTG, ze standardowym korkiem z trzpieniem poniżej krawędzi, z nazwą producenta na korku?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

22 Pytanie:

Czy Zamawiający wyłączy poz. 4 z Pakietu nr 7?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

23 Pytanie:

Pakiet nr 9 poz. 4

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w pozycji 4 żelu do wkładów typu wiadro a' 2 kg z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

24 Pytanie:

Pakiet nr 4 poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie strzykawek po 80sztuk w opakowaniu?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

25 Pytanie:

Pakiet nr 4 poz. 8,9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki z jednostronna skala?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

26 Pytanie:

Pakiet nr 4 poz. 5-6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odpuszczenie nazwy i logo producenta na strzykawce?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

27 Pytanie:

Pakiet nr 4 poz. 1-6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawek ze skala rozszerzona?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

28 Pytanie:

Pakiet nr 6 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

29 Pytanie:

Pakiet nr 6 poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli wykonanej z FEP?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

30 Pytanie:

Pakiet nr 6 poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli wykonanej z Pur?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

31 Pytanie:

Pakiet nr 6 poz. 5,7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli tylko z nazwa producenta na op. jednostkowym?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

32 Pytanie:

Pakiet nr 6 poz. 5,7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli z zastawka antyzwrotna zamiast filtra hydrofobowego?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

33 Pytanie:

Pakiet nr 6 poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odpuszczenie wymogu potwierdzania badaniami klinicznymi?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

34 Pytanie:

Pakiet nr 6 poz. 3-7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odpuszczenie wymogu pochodzenia od jednego producenta?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

35 Pytanie:**Pakiet nr 7 poz. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu z komora kroplowa 62mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

36 Pytanie:**Pakiet nr 7 poz. 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu z precyzyjnym regulatorem przepływu ze skala przepływu 5-250 ml/h i roztworów o lepkości od 10 do 40% od 5 -200 ml/j?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

37 Pytanie:**Pakiet 1 poz.1**

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie rękawicy bez akceleratorów SemperMed Green, o następujących parametrach: Rękawice diagnostyczne nitylowe produkowane bez substancji mogących powodować podrażnienia skórne- przyspieszaczy wulkanizacji – bez akceleratorów i chloru z informacją na opakowaniu, nieposiadające białka i glutenu. Rękawice z dodatkową teksturą na palcach, AQL $\leq 1,5$, , grubość na palcu 0,1+/- 0,02. Rękawice zgodne z normami: EN 455, EN 420, EN ISO 374-1,-5, EN374-2-4, ASTM D 6978, EN 16523-1 Fabrycznie oznakowane na opakowaniu. Zgodność z normą EN455 potwierdzona przez europejską jednostkę notyfikowaną, oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Ktegorii III Typ B zgodnie z EN ISO 374-1:2016, Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 16523-1 min 3 substancji (poza cytostatykami) z czasem ochrony na co najmniej 2 poziomie, odporne na działanie substancji chemicznych zg. z ISO 374-1 Typ B, Odporne na przenikanie cytostatyków przez co najmniej 30 min(min 10 leków wg normy EN 374 lub ASTM D 6978 , w tym Winkrystyny, Etopozydy i Metotrexatu),. Otwór dozujący wypełniony folią, zapobiegający kontaminacji pozostałych rękawic podczas wyciągania. Badania na przenikalność wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671 lub EN ISO 374-5: 2106 . Rozmiary oznaczone na min. 5- ciu ściankach dyspensera kolorystycznie w zależności od rozmiaru. Rozmiary według potrzeb zamawiającego: XS do L. Po 200 szt , rozmiar XL po 180szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

38 Pytanie:**Pakiet 1. Poz.2 i Poz. 3.**

Prosimy o dopuszczenie rękawicy nitylowej o długości 300mm+/- 10mm, AQL $\leq 1,5$, grubość na palcu:0,14mm+/- 0,02mm , grubość na dłoni: 0,10mm+/-0,02mm, siła zrywu min. 6N., spełniające wszystkie normy opisane w SIWZ, pakowane po 100sztuk, wolne o tiuramów, merkaptobezotiazoli i Zn-merkaptobenzotiazoli,użyte w produkcji ZDEC, ZDBC.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

39 Pytanie:**Pakiet 2.****Poz.1**

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie rękawic o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne, Półsyntetyczne: lateksowo-nitylowe, trójwarstwowe, warstwa wew. 100% nityl, bezpudrowe, wewnątrz silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC, grubość: na palcu 0,25 mm, na dłoni, 0,20 mm, na mankiecie 0,19 mm; AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, poziom protein < 50 ug/g rękawicy, mankiety rolowane z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie, badania na przenikalność cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978-05 (raport z wynikami badań). Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Opakowanie 50par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

40 Pytanie:**Pakiet 2.****Poz.2.**

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie rękawic o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne, lateksowe, pudrowane, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, AQL max. 0,65; sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, średni poziom protein < 20 $\mu\text{g/g}$ rękawicy (badania niezależne, nie starsze niż 2013 r.) mankiety rolowane, opakowanie zewnętrzne papier-folia, na opakowaniu wewnętrznym informacja w języku polskim dotycząca postępowania z pudrem, raport laboratorium niezależnego potwierdzający brak podrażnień i uczuleń, długość min. 260-280 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671, Certyfikat CE Jednostki Notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1, odporne na poziomie 6 na co najmniej 3 substancje w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Produkowane w

zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakością ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001.

Opakowanie 70 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

41 Pytanie:

Pakiet 2.

Poz.3.

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie rękawic o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne lateksowe bezpydrowe z wewnętrzną warstwą polimerową powierzchnia zewnętrzna chwytna co najmniej mikroteksturowana, grubość min.: na palcu 0,22 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,16 mm, AQL max. 0,65, sterylizowane radiacyjnie, poziom protein < 10 ug/g rękawicy w badaniach niezależnych, mankiety rolowane, długość min. dla rozmiaru 7,5 - 302 mm, siła zrywania min. 15 N. Mankiety rolowane. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z teksturowaniem listka, Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Kod EAN na opakowaniu jednostkowym i dyspenserze. Opakowanie zbiorcze z minimum dwoma otworami o wysokości minimum 6 cm. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

42 Pytanie:

Pakiet 2.

Poz.4.

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie rękawic o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne neoprenowe, bezpydrowe z strukturą syntetycznych polimerowych powłok wewnętrznych, zewnętrzna powierzchnia delikatnie teksturowana, jasnobrązowe, AQL. 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, grubość: na palcu 0,23 mm, na dłoni 0,20 mm, na mankiecie 0,17 mm, wytrzymałość min. 14 N, mankiety rolowane z obszarem adhezyjnym zapobiegającym zsuwaniu się. Badania na przenikalność min. 25 substancji chemicznych, w tym 4-rzędowych środków czyszczących oraz cytostatyków (raport z wynikami badań). Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z teksturowaniem listka, Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

43 Pytanie:

Pakiet 4, poz. 8-9

Czy zamawiający dopuszcza skalę jednostronną?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

44 Pytanie:

Pakiet 6, poz. 2

Czy zamawiający wydzieli poz.2 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

45 Pytanie:

Pakiet 7, poz. 1

- Czy Zamawiający dopuści IS o długości całkowitej komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

- Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczepu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biopercyjnej, natomiast kołec igły biopercyjnej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

46 Pytanie:

Pakiet 7, poz. 1-3,5

Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

47 Pytanie:

Pakiet 7, poz. 1-5

Czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

48 Pytanie:

Pakiet 8, poz. 2-4,7,11-15,25-26,29

Czy zamawiający wydzieli poz. 2-4,7,11-15,25-26,29 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

49 Pytanie:

Pakiet 8, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 200 szt. na rolce z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

50 Pytanie:

Pytanie nr 1, dot. Pakiet 2, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści potwierdzenie parametrów fizycznych rękawic tj. grubości na dłoni i palcu oraz siły zrywu poprzez podanie, w miejsce wartości minimalnych, wartości średnich (typowych średnich), które zostaną potwierdzone kartą danych technicznych wystawioną przez producenta.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

51 Pytanie:

Pytanie nr 2, dot. Pakiet 1, poz. 3

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic zarejestrowanych jako środek ochronny indywidualnej kategorii III TYP C (min. 7 substancji chemicznych – bez cytostatyków na 6 poziomie przenikania)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zapytania do SIWZ i projektu umowy:

52 Pytanie:

Czy Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający uzna wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP za spełniony, jeżeli Wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne (z odpowiednim zaznaczeniem- nie należy do żadnej grupy kapitałowej) oświadczenie wraz z ofertą.

53 Pytanie:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej za 1 szt. wyrobów z dokładnością do 3 lub 4 miejsc po przecinku, w pozycjach które trzeba wycenić w sztukach?

Zgodnie z orzeczeniem zespołu Arbitrów – sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06 dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech a nawet czterech miejsc po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

54 Pytanie:

Załącznik nr 4, projekt umowy § 5 ust. 3,8

Prosimy Zamawiającego o usunięcie § 5 ust. 3,8 z projektu umowy.

Odpowiedź: Zamawiający postanawia pozostawić zapisy Projektu umowy bez zmian. Wykonawca nie wskazuje uzasadnienia dla ewentualnej zmiany zapisów umowy.

55 Pytanie:

Załącznik nr 4, projekt umowy § 7 ust. 1

Prosimy Zamawiającego o zmianę zapisu § 7 ust. 1 na:

„ W przypadku opóźnienia Wykonawcy w dostawie zamówionego towaru, Zamawiającemu może naliczyć Wykonawcy karę umowną w wysokości 1% wartości zamówionego towaru”.

Odpowiedź: Zamawiający postanawia pozostawić zapisy Projektu umowy bez zmian.

Wysokość kar umownych jest powszechnie przyjęta w podobnych umowach przetargowych na rynku polskim.

56 Pytanie:

Załącznik nr 4, projekt umowy § 7 ust. 2

Prosimy Zamawiającego o zmianę zapisu § 7 ust. 2 na:

„W przypadku opóźnienia Wykonawcy, w dostawie towaru pełnowartościowego, po zgłoszeniu reklamacji przez Zamawiającego, Zamawiający może naliczyć Wykonawcy karę umowną w wysokości 2% wartości zareklamowanego towaru”.

Odpowiedź: Zamawiający postanawia pozostawić zapisy Projektu umowy bez zmian.

Wysokość kar umownych jest powszechnie przyjęta w podobnych umowach przetargowych na rynku polskim.

57 Pytanie:

Załącznik nr 4, projekt umowy § 9

Zwracamy się z prośbą o dodanie nowego zapisu do umowy: Zamawiający dopuszcza zmianę zapisów umowy w stosunku do treści oferty Wykonawcy w przypadku zaprzestania produkcji oferowanego wyrobu przez producenta. Na potwierdzenie powyższej sytuacji Wykonawca zobowiązany jest do dostarczenia Zamawiającemu oświadczenia wydanego przez producenta wyrobu potwierdzającego fakt zaprzestania produkcji. Zaoferowany nowy wyrób musi posiadać identyczne lub lepsze parametry niż wskazane w ofercie. Uzasadnienie: Wprowadzenie powyższego zapisu zabezpiecza interes Zamawiającego, przed otrzymywaniem dostaw innych produktów niż zakontraktowane, często gorszej jakości i tańszych w zakupie dla dystrybutora pod pretekstem gołosłownych stwierdzeń o zaprzestaniu produkcji przez producenta.

Odpowiedź: Zamawiający postanawia pozostawić zapisy Projektu umowy bez zmian. Vide: §9 ust. 5 umowy.

58 Pytanie:

Dotyczy zapisów 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. Naturalnie umowa w sprawie zamówienia publicznego zostanie podpisana przez osobę umocowaną do zaciągania zobowiązań w imieniu wykonawcy

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, 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.

59 Pytanie:

Dotyczy zapisów SIWZ

Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP, jeśli wykonawca, **który nie należy do żadnej grupy kapitałowej**, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą. Zgodnie z interpretacją przepisów dotyczących nowelizacji ustawy Pzp zamieszczonej na stronie Urzędu Zamówień Publicznych - Oświadczenie o braku przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, niezależnie od ilości ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, również potwierdza brak podstawy do wykluczenia z postępowania, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp. Należy jednak w tym przypadku pamiętać, że jakakolwiek zmiana sytuacji wykonawcy w toku postępowania (włączenie do grupy kapitałowej) będzie powodowała obowiązek aktualizacji takiego oświadczenia po stronie wykonawcy.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę zgodnie z opinią UZP: „Zamawiający powinien przyjąć oświadczenie wykonawcy o braku przynależności do jakiegokolwiek grupy kapitałowej bądź przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, w sytuacji gdy w postępowaniu złożono jedną ofertę lub wniosek o dopuszczenie do udziału w postępowaniu. Oświadczenie o braku przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, niezależnie od ilości ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, również potwierdza brak podstawy do wykluczenia z postępowania, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp. Należy jednak w tym przypadku pamiętać, że jakakolwiek zmiana sytuacji wykonawcy w toku postępowania (włączenie do grupy kapitałowej) będzie powodowała obowiązek aktualizacji takiego oświadczenia po stronie wykonawcy.”

60 Pytanie:

W związku z zapisem §11 ust. 6 projektu umowy, wnosimy o przekazanie informacji na temat stanu majątkowego szpitala, albowiem na dzień dzisiejszy Wykonawca takiej wiedzy nie posiada. Prosimy o przekazanie bilansu i rachunku wyników Zamawiającego za 2019 r oraz oświadczenie jeśli stan finansowy Zamawiającego pogorszył się w stosunku do bilansu za ubiegły rok.

Odpowiedź: W załączeniu bilans i rzis za 2019r.

61 Pytanie:

Czy Zamawiający dokona modyfikacji w § 11 ust. 6 projektu umowy i dopuści prawo Wykonawcy do wstrzymania dostaw towaru, w przypadku braku zapłaty zobowiązań Zamawiającego, do czasu uregulowania przez niego płatności.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę. Zamawiający jako samodzielny publiczny zakład opieki zdrowotnej nie ma zdolności upadłościowej, a przychód gwarantowany jest zawartymi umowami z NFZ, w związku z tym nie istnieje ryzyko niewypłacalności i braku możliwości otrzymania zapłaty. Dopuszczenie możliwości wstrzymywania dostaw byłoby sprzeczne z interesem publicznym, jak i interesem leczonych pacjentów, a kwestie ewentualnych opóźnień w spełnieniu świadczeń pieniężnych, nie mogą powodować szkody dla procesu leczenia. Zamawiający oczekuje na przystąpienie do postępowania podmiotów których sytuacji ekonomiczna lub finansowa pozwala na realizację zamówienia;

62 Pytanie:

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 6 ust. 3 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź: Zamawiający postanawia pozostawić zapisy Projektu umowy bez zmian.

63 Pytanie:

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust 1-3:

1. W przypadku opóźnienia Wykonawcy w dostawie zamówionego towaru, Zamawiającemu może naliczyć Wykonawcy karę umowną w wysokości **0,5%** wartości zamówionego towaru, jednak nie mniej niż 10,00 zł, za każdy dzień opóźnienia, ponad termin określony umową, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej w terminie części zamówienia**

Odpowiedź: Zamawiający postanawia pozostawić zapisy Projektu umowy bez zmian. Wysokość kar umownych jest powszechnie przyjęta w umowach przetargowych na rynku polskim.

64 Pytanie:

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust 1-3:

2. W przypadku opóźnienia Wykonawcy, w dostawie towaru pełnowartościowego, po zgłoszeniu reklamacji przez Zamawiającego, Zamawiający może naliczyć Wykonawcy karę umowną w wysokości **0,5%** wartości zareklamowanego towaru, jednak nie mniej niż 10,00 zł, za każdy dzień oczekiwania na wymianę, ponad termin określony umową, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto zareklamowanego towaru, którego dotyczy opóźnienie.**

Odpowiedź: Zamawiający postanawia pozostawić zapisy Projektu umowy bez zmian. Wysokość kar umownych jest powszechnie przyjęta w umowach przetargowych na rynku polskim.

65 Pytanie:

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust 1-3:

3. W przypadku naruszenia postanowień umowy przez Wykonawcę, którego skutkiem będzie wypowiedzenie lub odstąpienie od umowy przez Zamawiającego z przyczyn dotyczących Wykonawcy, Zamawiający ma prawo do obciążenia Wykonawcy karą umowną w wysokości 10% **wartości brutto niezrealizowanej części umowy**. W przypadku wypowiedzenia umowy w części, kara umowna zostanie naliczona w wysokości 10% kwoty brutto wartości tej części umowy (pakietu lub pozycji), którą Zamawiający wypowiedział.

Odpowiedź: Zamawiający postanawia pozostawić zapisy Projektu umowy bez zmian. Wysokość kar umownych jest powszechnie przyjęta w umowach przetargowych na rynku polskim.

Wszelkie wyjaśnienia i zmiany SIWZ stanowią integralną część SIWZ, należy je uwzględnić i zaznaczyć przy sporządzaniu oferty.

Z poważaniem

DYREKTOR
Samodzielnego Publicznego Zakładu
Opieki Zdrowotnej w Krotoszynie
Iwona Wiśniewska

Krotoszyn, dnia 29.10.2020 r.