

Szczecin, 12.08.2016 r.

Znak sprawy ZP/220/58/16

w sprawie: dostawy wyrobów medycznych jedнокrotnego użytku, jednorazowego sprzętu do diagnostyki i do zabiegów radiologicznych oraz środków do dezynfekcji dla Ośrodka Dializ SPSK-2.

Wyjaśnienia nr 1

W związku z wpływieniem do Zamawiającego pytania dotyczącego treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, zgodnie z art. 38 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2015 r., poz. 2164), Zamawiający udziela następującego wyjaśnienia:

Wykonawca I:

Pytanie 1: dotyczy zadanie 4, pozycja 1: zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie równorzędnego podkładu chłonnego do tej pory z powodzeniem stosowanego w Państwa szpitalu o parametrach: jednorazowy, wysokochłonny, nie uczulający podkład higieniczny na stół operacyjny wykonany z 2 scalonych powłok: mocnego, nieprzemakalnego 3 warstwowego laminatu i chłonnego rdzenia na całej długości prześcieradła. Wymiary prześcieradła 100cm (+/- 2cm) x 152cm (+/- 2cm). Produkt o gładkiej, jednorodnej powierzchni (bez zagięć i przeszyć) – nie powodującej uszkodzeń skóry pacjenta.

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 2: dotyczy zadanie 4, pozycja 2: zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie równorzędnego podkładu chłonnego do tej pory z powodzeniem stosowanego w Państwa szpitalu o parametrach: jednorazowy, wysokochłonny, nie uczulający podkład higieniczny na stół operacyjny wykonany z 2 scalonych powłok: mocnego, nieprzemakalnego 3 warstwowego laminatu i chłonnego rdzenia na całej długości prześcieradła. Wymiary prześcieradła 100cm (+/- 2cm) x 225cm (+/- 4cm). Produkt o gładkiej, jednorodnej powierzchni (bez zagięć i przeszyć) – nie powodującej uszkodzeń skóry pacjenta. Wchłaniałość co najmniej 4l.

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Wykonawca II:

Pytanie 3: Dotyczy zadanie 4, pozycja 1: zwracamy się z prośbą do zamawiającego o dopuszczenie równorzędnego podkładu chłonnego do tej pory z powodzeniem stosowanego w państwa szpitalu o parametrach: jednorazowy, wysokochłonny, nie uczulający podkład higieniczny na stół operacyjny wykonany z 2 scalonych powłok: mocnego, nieprzemakalnego 3 warstwowego laminatu i chłonnego rdzenia na całej długości prześcieradła. Wymiary prześcieradła 100cm (+/- 2cm) x 152 (+/- 2cm). Produkt o gładkiej, jednorodnej powierzchni (bez zagięć i przeszyć) – nie powodującej uszkodzeń skóry pacjenta. Pakowany po 50 szt.

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 4: Dotyczy zadanie 4, pozycja 2: zwracamy się z prośbą do zamawiającego o dopuszczenie równorzędnego podkładu chłonnego do tej pory z powodzeniem stosowanego w Państwa szpitalu o parametrach: jednorazowy, wysokochłonny, nie uczulający podkład higieniczny na stół operacyjny wykonany z 2 scalonych powłok: mocnego, nieprzemakalnego 3 warstwowego laminatu i chłonnego rdzenia na całej długości prześcieradła. Wymiary prześcieradła 100cm (+/- 2cm) x 225cm (+/- 4cm). Produkt o gładkiej, jednorodnej powierzchni (bez zagięć i przeszyć) – nie powodującej uszkodzeń skóry pacjenta. Wchłaniałość co najmniej 4l. Pakowany po 50 szt.

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Wykonawca III:

Pytanie 5: Pakiet 1, pozycja 1: czy zamawiający dopuści układ jednokrotnego użytku, mikrobiologicznie czysty, karbowany, nie powodujący zalegania wilgoci w układzie. Dla dorosłych. Dwie rury o długości 180cm z PP i PE, złącza do respiratora 22mmF sztywne, trójnik Y bez portów, kolanko z portem luer-lock. Średnica rur 22mm. Czas stosowania 7 dni. Opakowanie folia-papier?

Odpowiedź: zamawiający nie dopuszcza, wymagania zgodnie z SIWZ.

Pytanie 6: pakiet 1, pozycja 2: czy zamawiający dopuści układ jednokrotnego użytku, mikrobiologicznie czysty, karbowany, nie powodujący zalegania wilgoci w układzie. Dla dorosłych. Ramiona o długości 180cm z PP i EVA, złącza do urządzenia 22mmF sztywne, trójnik Y bez portów, łącznik kątowy z portem do kapnografii (15mmM-22mmM/15mmF), dodatkowe ramię długości 150cm, worek oddechowy dwulitrowy. Opakowanie folia-papier?

Odpowiedź: zamawiający nie dopuszcza, wymagania zgodnie z SIWZ.

Wykonawca IV:

Pytanie 7: dotyczy zadania nr 1 poz. 1: czy zamawiający dopuści obwód oddechowy do respiratora mikrobiologicznie czysty w opakowaniu foliowym?

Odpowiedź: zamawiający nie dopuszcza, wymagania zgodnie z SIWZ.

Pytanie 8: dotyczy zadania nr 1 poz. 2: czy zamawiający dopuści obwód oddechowy do respiratora mikrobiologicznie czysty w opakowaniu foliowym?

Odpowiedź: zamawiający nie dopuszcza, wymagania zgodnie z SIWZ.

Pytanie 9: dotyczy zadania nr 1 poz. 2: czy zamawiający dopuści obwód oddechowy do aparatu do znieczulenia z trójnikiem Y bez portów?

Odpowiedź: zamawiający nie dopuszcza, wymagania zgodnie z SIWZ.

Wykonawca V:

Pytanie 10: czy w pakiecie nr 10 w pozycji nr 8 zamawiający dopuszcza zaferowanie preparatu do dezynfekcji w opakowaniach (kanistrach) 10-cio kilogramowych – pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 11: w pakiecie nr 10 w pozycji 10 zamawiający dopuszcza zaferowanie preparatu do dezynfekcji w opakowaniach (kanistrach) 5-cio kilogramowych – pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Wykonawca VI:

Pytanie 12: czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu 9 poz. 1 produktu: przenośny, jałowy, apirogenny system infuzyjny wykorzystujący zbiornik elastomerowy oraz ogranicznik przepływu zapewniający przepływ leku przez określony czas przy nominalnej prędkości przepływu w systemie zamkniętym. Urządzenie wyposażone w filtr cząstek stałych wbudowany w zbiornik elastomerowy (bez filtra na przebiegu linii). W elementach mających kontakt z podawanym lekiem wolne od DEHP. Zbiornik elastomeru umieszczony w zewnętrznej obudowie blokującej promieniowanie UV do długości fali 380 nm, umożliwiającej wizualną kontrolę postępu wlewu. Port do napełniania urządzenia wbudowany w kapturek wyposażony w połączenie luer-lock, zapewniające możliwość szczelnego podłączenia strzykawki i zabezpieczenia portu korkiem po wypełnieniu. System infuzyjny sprawdzony pod względem stabilności ze stosowanymi cytotstatykami (np. 5-FU). Urządzenie pakowane pojedynczo, dla każdego pacjenta futerał. System infuzyjny sklasyfikowany jako wyrób medyczny klasy IIb – 1 szt.; obj. nominalna 240 ml, a max. 300 ml; nominalna prędkość przepływu 5 ml/h, nominalny czas pracy 48h.

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Wykonawca VII:

Pytanie 13: zadanie 5 poz. 1: czy nie nastąpiła omyłka pisarska i zamiast jednostki miary „arkusz” powinno być „sztuka”?

Odpowiedź: zamawiający potwierdza, że nastąpiła omyłka – jednostką miary podaną w formularzu cenowym jest „arkusz”, a powinno być „sztuka”. Zamawiający dokonał już stosownej modyfikacji formularza cenowego w zakresie zadania nr 5.

Zmodyfikowany formularz został zamieszczony na stronie zamawiającego: www.spsk2-szczecin.pl

Wykonawca VIII:

Pytanie 14: czy w ramach Opisu przedmiotu zamówienia w poz. 2 dla Zadania nr 16 Zamawiający będzie wymagał złożenia oferty na „Przedłużacz o długości 150 cm, o maksymalnym ciśnieniu 1200 PSI”?

Uzasadnienie: opisana przez Zamawiającego w poz. 2 dla Zadania nr 16 w Formularzu cen jednostkowych - załącznik nr 4 „Przedłużacz o długości 150 cm i maksymalnym ciśnieniu 120 PSI” jest – jak należy przypuszczać – oczywistą omyłką pisarską, dotyczącą podanej wartości maksymalnej wytrzymałości ciśnieniowej przedłużacza. Urządzenia, jakimi są automatyczne wstrzykiwacze kontrastu Mark 7 Arterion i Mark V Plus, podczas eksploatacji których Zamawiający będzie używał przedmiotowych przedłużaczy, wytwarzają ciśnienie rzędu 1200 PSI, a więc wytrzymałość na poziomie 120 PSI jest 10-krotnie za niska. Grozi to w konsekwencji powstaniem incydentu medycznego, w sytuacji gdyby w trakcie iniekcji nastąpiło rozerwanie przedłużacza o wytrzymałości ciśnieniowej 120 PSI.

Odpowiedź: zamawiający potwierdza, że nastąpiła omyłka – wartość maksymalnego ciśnienia podana w opisie przedmiotu zamówienia to „120 PSI”, a powinno być „1200 PSI”. Zamawiający dokonał już stosownej modyfikacji formularza cenowego w zakresie zadania nr 16.

Zmodyfikowany formularz został zamieszczony na stronie zamawiającego (www.spsk2-szczecin.pl).

Dot. Wzoru umowy:

Pytanie 15: czy Zamawiający dokona modyfikacji zapisu wzoru umowy, w zakresie § 10 pkt 1.c o treści (cyt.):

1. W razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, Kupującemu przysługują kary umowne w następującej wysokości:

- c) w przypadku odstąpienia przez Kupującego od umowy w całości bądź w zakresie poszczególnych zadań bądź rozwiązania umowy w całości bądź w zakresie poszczególnych zadań przez Kupującego w drodze wypowiedzenia (§ 14 umowy) z przyczyn leżących po stronie Sprzedawcy – w wysokości 10% wartości brutto umowy bądź poszczególnych zadań, określonej w § 6 ust. 1 umowy.

i nada im proponowany zapis:

- c) w przypadku odstąpienia przez Kupującego od umowy w całości bądź w zakresie poszczególnych zadań bądź rozwiązania umowy w całości bądź w zakresie poszczególnych zadań przez Kupującego w drodze wypowiedzenia (§ 14 umowy) z przyczyn leżących po stronie Sprzedawcy – w wysokości 10% niezrealizowanej części wartości brutto umowy bądź niezrealizowanej części wartości brutto poszczególnych zadań, określonych w § 6 ust. 1 umowy.

Uzasadnienie: zwracamy uwagę Zamawiającego na fakt, że kara jaka potencjalnie może zostać nałożona na Wykonawcę za zawinione lub niezawinione przez niego rozwiązanie umowy, musi być adekwatna do wysokości doznanych szkód i w żadnej mierze nie powinna być wygórowana. Na pewno też nie powinna być naliczana od tej części umowy lub zadania, które wcześniej zostało rzetelnie zrealizowane.

Wyłącznie zapis w postulowanej przez nas, zmodyfikowanej treści będzie pozostawał w zgodzie z art. 484 ust. 2 kodeksu Cywilnego, którego § 2 stanowi o tym, iż (cyt.): Jeżeli zobowiązanie zostało w znacznej części wykonane, dłużnik może żądać zmniejszenia kary umownej; to samo dotyczy wypadku, gdy kara umowna jest rażąco wygórowana.

Prosimy o wprowadzenie przez Zamawiającego treści udzielonych odpowiedzi do SIWZ i o nadanie im tym samym charakteru wiążącego dla wszystkich podmiotów biorących udział w postępowaniu przetargowym.

Odpowiedź: zamawiający nie wyraża zgody na wnioskowaną zmianę.

Wykonawca IX:

Pytanie 16: Paragraf 10 ust. 1

Prosimy o modyfikację zapisu na:

W razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, Kupującemu przysługują kary umowne w następującej wysokości:

- a) w przypadku zwłoki w dostarczeniu Kupującemu zamówionej partii wyrobów lub zwłoki w dostarczeniu wyrobów wolnych od wad - w wysokości 0,5% wartości brutto towaru dostarczonego ze zwłoką
- b) w przypadku odstąpienia przez Kupującego od umowy w całości bądź w zakresie poszczególnych zadań bądź rozwiązania umowy w całości bądź w zakresie poszczególnych zadań przez Kupującego w drodze wypowiedzenia (§ 14 umowy) z przyczyn leżących po stronie Sprzedawcy – w wysokości 10% wartości brutto umowy bądź poszczególnych zadań, określonej w § 6 ust. 1 umowy.

Odpowiedź: zamawiający nie wyraża zgody na wnioskowaną zmianę.

Wykonawca X:

Pytanie 17: zadanie nr 1, poz. 1: czy zamawiający w zadaniu nr 1, poz. 1 obwód oddechowy do respiratora oczekuje obwodu rozłączalnego ze złączami EVA do podłączenia nebulizacji, czy też ma być to obwód nierozłączalny, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: zamawiający wymaga obwodu do podłączenia nebulizacji. Zamawiający dokonał już stosownej modyfikacji formularza cenowego w zakresie opisu przedmiotu zamówienia dla poz. 1 w zadaniu nr 1.

Zmodyfikowany formularz został zamieszczony na stronie zamawiającego (www.spsk2-szczecin.pl).

Wykonawca XI:

PYTANIA DOTYCZĄCE PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA:

Pytanie 18: do pakietu 1 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie obwód oddechowy do respiratora wg następującego opisu: jednokrotnego użytku, mikrobiologicznie czysty. Gładki wewnątrznie. Dla dorosłych. Dwie rury o długości 160cm z PCV, złącza do respiratora 22mmF typu Flex, trójnik Y z dwoma portami zabezpieczonymi zatyczkami,. Średnica rur 22mm. Czas stosowania 7 dni. Opakowanie folia- folia.

Odpowiedź: zamawiający nie dopuszcza, wymagania zgodnie z SIWZ.

Pytanie 19: do pakietu 1 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie obwód oddechowy do respiratora wg następującego opisu: jednokrotnego użytku, sterylne. Gładki wewnątrznie. Dla dorosłych. Dwie rury o długości 160cm z PCV, złącza do respiratora 22mmF typu Flex, trójnik Y z dwoma portami zabezpieczonymi zatyczkami,. Średnica rur 22mm. Czas stosowania 7 dni. Opakowanie folia- folia lub folia – papier.

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 20: do pakietu 1 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie obwód oddechowy do respiratora wg następującego opisu: jednokrotnego użytku, sterylne. Gładki wewnątrznie. Dla dorosłych. Dwie rury o długości 160cm z PCV, złącza do respiratora 22mmF typu Flex, trójnik Y bez portów . Średnica rur 22mm. Czas stosowania 7 dni. Opakowanie folia- folia lub folia – papier.

Odpowiedź: zamawiający nie dopuszcza, wymagania zgodnie z SIWZ.

Pytanie 21: do pakietu 1 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie obwód oddechowy do respiratora wg następującego opisu: jednokrotnego użytku, mikrobiologicznie czyste Gładki wewnątrznie. Dla dorosłych. Dwie rury o długości 160cm z PCV, złącza do respiratora 22mmF typu Flex, trójnik Y bez portów . Średnica rur 22mm. Czas stosowania 7 dni. Opakowanie folia- folia lub folia – papier.

Odpowiedź: zamawiający nie dopuszcza, wymagania zgodnie z SIWZ.

Pytanie 22: do pakietu 1 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie obwód oddechowy do aparatu do znieczulenia wg następującego opisu: Jednokrotnego użytku, mikrobiologicznie czysty. Gładki wewnątrznie. Dla dorosłych. Ramiona o długości 180cm z PCV, złącza

do urządzenia 22mmF typu Flex, trójnik Y bez portów, łącznik kątowy z portem do kapnografii zgodnie z ISO, dodatkowe ramię długości min 80cm, worek oddechowy dwulitrowy. Opakowanie folia-papier lub folia -folia.

Odpowiedź: zamawiający nie dopuszcza, wymagania zgodnie z SIWZ.

Pytanie 23: do pakietu 1 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie obwód oddechowy do aparatu do znieczulenia wg następującego opisu: Jednokrotnego użytku, s terylny. Gładki wewnątrz. Dla dorosłych. Ramiona o długości 180cm z PCV, złącza do urządzenia 22mmF typu Flex, trójnik Y bez portów, łącznik kątowy z portem do kapnografii zgodnie z ISO, dodatkowe ramię długości min 80cm, worek oddechowy dwulitrowy. Opakowanie folia-papier lub folia -folia.

Odpowiedź: zamawiający nie dopuszcza, wymagania zgodnie z SIWZ.

Pytanie 24: do pakietu 1 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie obwód oddechowy do aparatu do znieczulenia wg następującego opisu: Jednokrotnego użytku, mikrobiologicznie czysty. Rury karbowane rozciągliwe. Dla dorosłych. Ramiona o długości 42-200cm z polipropylenu, złącza do urządzenia 22mmF sztywne, trójnik Y bez portów, łącznik kątowy z portem do kapnografii zgodnie z ISO, dodatkowe ramię długości max. 150, worek oddechowy dwulitrowy. Opakowanie folia -folia.

Odpowiedź: zamawiający nie dopuszcza, wymagania zgodnie z SIWZ.

Pytanie 25: do pakietu 1 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie obwód oddechowy do aparatu do znieczulenia wg następującego opisu: Jednokrotnego użytku, sterylny. Rury karbowane rozciągliwe. Dla dorosłych. Ramiona o długości 42-200cm z polipropylenu, złącza do urządzenia 22mmF sztywne, trójnik Y bez portów, łącznik kątowy z portem do kapnografii zgodnie z ISO, dodatkowe ramię długości max. 150, worek oddechowy dwulitrowy. Opakowanie folia-papier lub folia -folia.

Odpowiedź: zamawiający nie dopuszcza, wymagania zgodnie z SIWZ.

Pytanie 26: do pakietu 1 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie obwód oddechowy do aparatu do znieczulenia wg następującego opisu: Jednokrotnego użytku, sterylny. Karbowane. Dla dorosłych. Ramiona o długości 160cm z polietylenu, złącza do urządzenia 22mmF sztywne, trójnik Y bez portów, łącznik kątów bez luer lock, dodatkowe ramię długości min 80cm, worek oddechowy dwulitrowy. Opakowanie folia-papier lub folia -folia.

Odpowiedź: zamawiający nie dopuszcza, wymagania zgodnie z SIWZ.

Pytanie 27: do pakietu 1 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie obwód oddechowy do aparatu do znieczulenia wg następującego opisu: Jednokrotnego użytku, mikrobiologicznie czysty. Karbowane. Dla dorosłych. Ramiona o długości 160cm z polietylenu, złącza do urządzenia 22mmF sztywne, trójnik Y bez portów, łącznik kątów bez luer lock, dodatkowe ramię długości min 80cm, worek oddechowy dwulitrowy. Opakowanie folia -folia.

Odpowiedź: zamawiający nie dopuszcza, wymagania zgodnie z SIWZ.

Pytanie 28: do pakietu 2 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie obwód oddechowy noworodkowy wg następującego opisu: obwód modyfikowany Jacksona-Reesa, noworodkowy, rura karbowana długości 180cm zakończona złączem 15F/22M od strony pacjenta, dodatkowo w zestawie złączki 22F/15F oraz złączka 15F/6-9mm, z bezlateksowym workiem oddechowym pojemności 0,5 litra z zamkniętą końcówką, złącze worka oddechowego kompatybilne z całym zestawem, nad workiem regulowany zastawka/ zawór, linia świeżych gazów zakończona złączem 15mmM. W opakowaniu zbiorczym maksymalnie 15 sztuk. W zestawie kapturek zabezpieczający oraz łącznik kątowy zakończony luer – lock. Pakowany folia- folia.

Odpowiedź: zamawiający nie dopuszcza, wymagania zgodnie z SIWZ.

Pytanie 29: do pakietu 2 poz.2

Prosimy o dopuszczenie obwodu oddechowego do aparatu do znieczulenia pediatryczny wg następującego opisu: czysty mikrobiologicznie. Materiał PCV, dwie rury karbowane wewnętrznie gładkie, zapobiegające zaleganiu bakterii , długość 160cm, dodatkowa rura do worka o długości 120cm, kolanko z portem do kapno, trójnik Y bez portów, średnica rur 15mm, złącza rur 22mmF, złączka prosta 22mmM-22mmM, bezlateksowy worek oddechowy pojemności 1 litr. W opakowaniu zbiorczym maksymalnie 10 sztuk +/- 5 sztuk.

Odpowiedź: zamawiający nie dopuszcza, wymagania zgodnie z SIWZ.

Pytanie 30: do pakietu 2 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie obwodu oddechowego do aparatu do znieczulenia pediatryczny wg następującego opisu: czysty mikrobiologicznie. Materiał polietylen, dwie rury karbowane , długość 160cm, dodatkowa rura do worka o długości 120cm, kolanko z portem do kapno, trójnik Y bez portów, średnica rur 15mm, złącza rur 22mmF, złączka prosta 22mmM-22mmM, bezlateksowy worek oddechowy pojemności 1 litr. W opakowaniu zbiorczym 12 sztuk.

Odpowiedź: zamawiający nie dopuszcza, wymagania zgodnie z SIWZ.

Pytanie 31: do pakietu 2 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie obwodu oddechowego do aparatu do znieczulenia pediatryczny wg następującego opisu: czysty mikrobiologicznie. Materiał polipropylen, dwie rury rozciągliwe , długość maksymalna 200cm, dodatkowa rura do worka, rozciągliwa o długości maksymalnej 150cm, kolanko z portem do kapno, trójnik Y bez portów, średnica rur 15mm, złącza rur 22mmF, złączka prosta 22mmM-22mmM, bezlateksowy worek oddechowy pojemności 1 litr. W opakowaniu zbiorczym maksymalnie 35 sztuk.

Odpowiedź: zamawiający nie dopuszcza, wymagania zgodnie z SIWZ.

PYTANIA DOT. ZAPISÓW WZORU UMOWY, rozdział II SIWZ

Pytanie 32: Prosimy Zamawiającego o modyfikację §1 ust. 3 wzoru umowy w następujący sposób: „Ilości wyrobów podane w formularzu cen jednostkowych mają charakter maksymalny. Kupujący ma prawo do zrealizowania mniejszej ilości wyrobów, z tym, że nie mniej niż 80 % wartości zadania.

Odpowiedź: zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie 33: Prosimy Zamawiającego o modyfikację §8 ust. 1 wzoru poprzez dodanie zastrzeżenia:

Zgody takiej nie można bezpodstawnie odmówić.

Odpowiedź: zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie 34: Prosimy Zamawiającego o modyfikację §10 ust. 1 pkt a) wzoru umowy w następujący sposób: „w przypadku zwłoki w dostarczeniu Kupującemu zamówionej partii wyrobów lub zwłoki w dostarczeniu wyrobu wolnego od wad w wysokości 0,2 % za każdy dzień zwłoki, licząc od wartości brutto zamówionej lub zareklamowanej partii wyrobów”.

Kara 50 zł może przekroczyć wartość całego zamówienia.

Odpowiedź: zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie 35: Prosimy Zamawiającego o wykreślenie §10 ust. 1 pkt b) .

Odpowiedź: zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie 36: Prosimy Zamawiającego o modyfikację §9 ust. 1 pkt c) poprzez określenie kary na poziomie 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.

Odpowiedź: zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie 37: Ad § 18 ust. 3.

Prosimy o zmianę ww. zapisu na następujący:

W przypadku niewykorzystania ilościowego wyrobów w terminie wskazanym w ust. 1 Zamawiający ma prawo w drodze złożyc wniosku o przedłużenie termin realizacji umowy w zakresie poszczególnych zadań. Przedłużenie terminu realizacji wymaga pisemnej zgody Wykonawcy pod rygorem nieważności.

Odpowiedź: zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Wykonawca XII:

Pytanie 38: Zadanie nr 12. Dializatory polisulfonowe sterylizowane promieniami gamma.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę i pozwoli na złożenie oferty na dializatory z unikatową najnowocześniejszą obecnie na rynku mikroondulowaną błoną polisulfonową o wysokich wartościach klirensów, w szczególności dla: mocznika, kreatyniny i fosforanów o niżej wymienionych powierzchniach:

Powierzchnia: od 1,8m² (zgodnie z SIWZ)

Powierzchnia: 2,2m²

przy spełnieniu wszystkich pozostałych wymagań określonych w Specyfikacji SIWZ?

Pozytywna odpowiedź na nasze zapytanie umożliwi zachowanie uczciwej konkurencji i pozwoli na przystąpienie do przetargu więcej liczby firm, przyczyni się to również do wzrostu konkurencyjności, a Zamawiającemu pozwoli na wybór najkorzystniejszej oferty spośród większej liczby złożonych ofert.

Odpowiedź: zamawiający nie wyraża zgody na złożenie opisanej powyżej oferty – wymaga oferty zgodnej z SIWZ.

Pytanie 39: Zadanie nr 11. Dializatory polinephronowe sterylizowane promieniami gamma.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę i pozwoli na złożenie oferty na dializatory z unikatową najnowocześniejszą obecnie na rynku mikroondulowaną błoną polisulfonową o wysokich wartościach klirensów, w szczególności dla: mocznika, kreatyniny i fosforanów, o niżej wymienionych powierzchniach:

- Powierzchnia: od 1,0m² do 1,6m²

- Powierzchnia: 1,8m²

- Powierzchnia: od 2,0m² do 2,2m²

spełniające wszystkie pozostałe wymagania określone w Specyfikacji SIWZ.

Nadmieniamy, że dializatory z unikatową mikroondulowaną błoną polysulfonową cechują się wysokimi walorami kliniczno-użytkowymi, które przewyższają wszystkie parametry dla błony polinephronowej Pozytywna odpowiedź na nasze zapytanie umożliwi zachowanie uczciwej konkurencji i pozwoli na przystąpienie do przetargu więcej liczby firm, przyczyni się to również do wzrostu konkurencyjności, a Zamawiającemu pozwoli na wybór najkorzystniejszej oferty spośród większej liczby złożonych ofert.

Odpowiedź: zamawiający nie wyraża zgody na złożenie opisanej powyżej oferty – wymaga oferty zgodnej z SIWZ.

Pytanie 40: Zadanie nr 10. Linie tętniczo-żylne, filtry, kapsuły do aparatu Fresenius.

W związku z tym, że nie wszyscy Wykonawcy posiadają w swojej ofercie pełny asortyment produktów wymaganych przez Zamawiającego w Zadaniu nr 10 prosimy, by Zamawiający zechciał wydzielić: Pozycję nr 6. „Dializator – Błona polysulfonowa, sterylizacja parą wodną” i utworzył oddzielne Zadanie zawierające tylko Poz. nr 6., przy spełnieniu wszystkich pozostałych wymagań określonych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Pozytywna odpowiedź na nasze zapytanie umożliwi zachowanie uczciwej konkurencji i pozwoli na przystąpienie do przetargu więcej liczby firm, przyczyni się to również do wzrostu konkurencyjności, a Zamawiającemu pozwoli na wybór najkorzystniejszej oferty spośród większej liczby złożonych ofert.

Odpowiedź: zamawiający nie wyraża zgody na wnioskowane wydzielenie z zadania poz. nr 6.

Pytanie 42: Zadanie nr 10. Linie tętniczo-żylne, filtry, kapsuły do aparatu Fresenius.

W związku z tym, że nie wszyscy Wykonawcy posiadają w swojej ofercie pełny asortyment produktów wymaganych przez Zamawiającego w Zadaniu nr 10 prosimy, by Zamawiający zechciał wydzielić: Pozycję nr 7. „Dializator – Błona helixonowa, sterylizacja parą wodną” i utworzył oddzielne Zadanie zawierające tylko Poz. nr 7., jednocześnie prosimy, by Zamawiający wyraził zgodę i pozwolił na złożenie oferty na dializatory z unikatową najnowocześniejszą obecnie na rynku mikroondulowaną błoną polysulfonową o wysokich wartościach klirensów, w szczególności dla: mocznika, kreatyniny i fosforanów, spełniające wszystkie pozostałe wymagania określone w Specyfikacji SIWZ.

Nadmieniamy, że dializatory z unikatową mikroondulowaną błoną polysulfonową cechują się wysokimi walorami kliniczno-użytkowymi, które są porównywalne a nawet przewyższają parametry dla błony helixonowej.

Pozytywna odpowiedź na nasze zapytanie umożliwi zachowanie uczciwej konkurencji i pozwoli na przystąpienie do przetargu więcej liczby firm, przyczyni się to również do wzrostu konkurencyjności, a Zamawiającemu pozwoli na wybór najkorzystniejszej oferty spośród większej liczby złożonych ofert.

Odpowiedź: zamawiający nie wyraża zgody na wnioskowane wydzielenie z zadania poz. nr 7., jak również nie wyraża zgody na złożenie opisanej powyżej oferty – wymaga oferty zgodnej z SIWZ.

Wykonawca XIII:

Pytanie 43: Zadanie 1 poz. 1:

Prosimy o dopuszczenie obwodu oddechowego, rozciągliwego w zakresie 60cm – 180cm z pamięcią kształtu, wykonanego z polipropylenu, złącza do respiratora 22mmF typu Fixed zapewniające szczelność, standardowy trójnik Y bez portów, kolanko z portem luer lock do próbkowania zabezpieczonym zatyczką. Średnica rur 22mm.

Czas stosowania 7 dni potwierdzony w dokumentacji produktu. Opakowanie zbiorcze karton, opakowanie jednostkowe folia. Produkt biologicznie czysty, gotowy do użycia.

Odpowiedź: zamawiający nie dopuszcza, wymagania zgodnie z SIWZ.

Pytanie 44: Zadanie 1 poz. 2:

Prosimy o dopuszczenie obwodu oddechowego, karbowanego, ramiona o długości 180cm wykonane z polietylenu, złącza do respiratora 22mmF typu Fixed zapewniające szczelność, standardowy trójnik bez portów, kolanko z portem luer lock do próbkowania zabezpieczonym zatyczką, dodatkowe ramię o długości 180cm, worek oddechowy 2L bez latexu. Czas stosowania 7 dni dla wielu pacjentów potwierdzony w dokumentacji produktu – umożliwi to redukcję ilości obwodów zużywanych w Państwa jednostce. Opakowanie zbiorcze karton, opakowanie jednostkowe folia. Produkt biologicznie czysty, gotowy do użycia.

Odpowiedź: zamawiający nie dopuszcza, wymagania zgodnie z SIWZ.

Pytanie 45: Zadanie 2 poz. 1:

1. Prosimy o dopuszczenie obwodu Jakson-Reesa, noworodkowego, rura karbowana o długości 0.25m zakończona złączem 22mmF, 22mmM/15mmF, z bezlateksowym workiem oddechowym o pojemności 0.5L, złącze worka oddechowego 22mmF, na dole worka regulowany zawór, linia świeżych gazów zakończona złączem 15mmM, kolanko świeżych gazów. Dodatkowo rura na odprowadzenie gazów. Opakowanie zbiorcze 20 szt.

Odpowiedź: zamawiający nie dopuszcza, wymagania zgodnie z SIWZ.

Pytanie 46: Zadanie 2 poz. 1:

2. Prosimy o wyłączenie w/w pozycji do osobnego pakietu, co pozwoli na złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty.

Odpowiedź: zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z zadania poz. 1.

Pytanie 47: Zadanie 2 poz. 2:

Prosimy o dopuszczenie obwodu oddechowego do aparatu do znieczuleń, pediatrycznego, czystego mikrobiologicznie. Materiał Polipropylen, dwie rury rozciągliwe z pamięcią kształtu, długość 150cm, dodatkowa rura do worka o długości 1m, kolanko z portem kapno, trójnik Y standardowy bez portów, średnica rur 22mmF, złączka prosta 22mmM-22mmM, bezlateksowy worek oddechowy o pojemności 1L. W opakowaniu zbiorczym 20 szt. Możliwość stosowania przez 7 dni u wielu pacjentów, potwierdzona w dokumentacji produktu.

Odpowiedź: zamawiający nie dopuszcza, wymagania zgodnie z SIWZ.

Wykonawca XIV:

Pytanie 48: Zadanie 1, Pozycja 1: czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy do respiratora, jednokrotnego użytku, sterylny. Gładki wewnątrz. Dla dorosłych. Dwie rury o długości 180cm z PCV, złącza do respiratora 22mmF typu Flex, trójnik Y z dwoma portami zabezpieczonymi zatyczkami rozłączalny do podłączenia nebulizacji, kolanko z portem luer-lock. Średnica rur 22mm. Czas stosowania 24 godziny. Opakowanie folia-papier.

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 49: Zadanie 1, Pozycja 2: czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy do aparatu do znieczulenia, jednokrotnego użytku, sterylny. Gładki wewnątrz. Dla dorosłych. Dwa ramiona o długości 180cm z PCV, złącza

do urządzenia 22mmF typu Flex, trójnik Y, łącznik kątowy (15mmM - 22mmM/15mmF) z portem do kapnografii, dodatkowe ramię długości 120cm, worek oddechowy dwulitrowy. Opakowanie folia-papier.

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Wykonawca XV:

Pytanie 50: Zadanie nr 1, poz. 1: czy Zamawiający w zadaniu nr 1, poz. 1 obwód oddechowy do respiratora, dopuści obwód o długości 150 cm., pozostałe parametry zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Wykonawca XVI:

Pytanie 51: Pakiet 4 Pozycja 2: czy Zamawiający dopuści podkład chłonny na stół operacyjny w rozmiarze 80x210cm (wkład chłonny 60x200cm) umożliwiający zatrzymanie płynu oraz redukcję zapachu dzięki wkładowi SuperCore. Przyjazny dla skóry, z gładkim wkładem chłonnym, pokryty włókniną PP, oddychający, niejałowy, wzmocniony co umożliwia przenoszenie pacjenta do 150kg. Chłonność ok. 1l. Szczegółowy opis produktu na załączonej ulotce?

Odpowiedź: zamawiający nie dopuszcza, wymagania zgodnie z SIWZ.

Pytanie 52: Pakiet 4 Pozycja 2: czy Zamawiający wydzieli w/w pozycję do oddzielnego zadania co umożliwi nam złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty?

Odpowiedź: zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z zadania poz. 2.

Pytanie 53: Pakiet 7 Pozycja 8-11: czy Zamawiający wydzieli w/w pozycje do oddzielnego zadania co umożliwi nam złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty?

Odpowiedź: zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z zadania poz. 8-11.

Pytanie 54: Pakiet 7 Pozycja 9: czy Zamawiający dopuści strzykawki 3 cz. 5ml Luer-lock ze skalą co 0,2ml spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: zamawiający nie dopuszcza, wymagania zgodnie z SIWZ.

Pytanie 55: Pakiet 7 Pozycja 10: czy Zamawiający dopuści strzykawki 3 cz. 10ml Luer-lock ze skalą co 0,2ml spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: zamawiający nie dopuszcza, wymagania zgodnie z SIWZ.

Pytanie 56: Pakiet 7 Pozycja 11: czy Zamawiający dopuści strzykawki 3 cz. 20ml Luer-lock ze skalą co 0,5ml spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: zamawiający nie dopuszcza, wymagania zgodnie z SIWZ.

Wykonawca XVII:

Pytanie 57: W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 5 ust. 3 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź: zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie 58: Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 10 ust. 1:

1. W razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy przez Sprzedawcę, Kupującemu przysługują kary umowne w następującej wysokości:

a) w przypadku opóźnienia w dostarczeniu Kupującemu zamówionej partii wyrobów lub opóźnienia w dostarczeniu wyrobu wolnego od wad w wysokości **20 zł** za każdy dzień opóźnienia, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonej w terminie partii wyrobów**

b) w przypadku opóźnienia w dostarczeniu Zamawiającemu dokumentów o których mowa w § 2 w wysokości **50 zł** za każdy dzień opóźnienia, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto partii wyrobów, których dotyczą opóźnione dokumenty**

c) w przypadku odstąpienia przez Kupującego od umowy w całości bądź w zakresie poszczególnych zadań bądź rozwiązania umowy w całości bądź w zakresie poszczególnych zadań przez Kupującego w drodze wypowiedzenia (§ 14 umowy) z przyczyn leżących po stronie Sprzedawcy – w wysokości 10% wartości brutto **niezrealizowanej części** umowy bądź poszczególnych zadań, określonej w § 6 ust. 1 umowy.

Odpowiedź: zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Uwaga:

zmodyfikowane zostały formularze cen jednostkowych dla zadań 1, 5, 16.

Jednocześnie zamawiający wyznacza nowe terminy:

- składania ofert do dnia 06.09.2016 r. do godz. 12.30,

- otwarcia ofert w dniu 06.09.2016 r. o godz. 13.00.

Wykonawcy powinni uwzględnić powyższe zmiany podczas przygotowywania i składania ofert.

.....
DYREKTOR SPSK-2