



Samodzielny Publiczny Zespół Opieki Zdrowotnej Dział Zamówień Publicznych

38-500 Sanok, ul. 800-lecia 26

tel./fax +48 13 46 56 290

e-mail: zampub@zozsanok.pl, www.zozsanok.pl

NR KRS 0000059726 Sąd Rejonowy w Rzeszowie XII Wydział Gospodarczy KRS
ul. Trembeckiego 11 a 35-959 Rzeszów

NIP 687-16-40-438 REGON 370 444 345

Rachunek bankowy nr 97 1600 1462 1871 2194 2000 004 BGŻ BNP PARIBAS

SPZOZ/SAN/ZP/113/2022

Sanok, dnia 18 maja 2022r.

do wszystkich uczestników postępowania

dotyczy: postępowania nr SPZOZ/PN/04/2022 pn. **Dostawa sprzętu jednorazowego i wielokrotnego użytku łączniki zespolenia kostne dla SPZOZ w Sanoku**

Wyjaśnienia treści specyfikacji warunków zamówienia

Zamawiający na podstawie art. 135 ust. 2 i 6 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz.U. 2019r., poz. 2019 ze zm) udostępnia treść zapytań - wniosków o wyjaśnienia treści SWZ wraz z udzielonymi wyjaśnieniami:

Pytanie 1

W związku z faktem, iż Zamawiający w ww. postępowaniu oczekuje zaoferowania wyrobów medycznych, co do których producenci określili specjalne warunki magazynowania i transportu (np. dla strzykawek, przyrządów wymagana temperatura wynosi 10-35 °C, igieł, cewników, zgłębników 5-37 °C, rurek intubacyjnych, tracheostomijnych 5-40 °C), prosimy o wyjaśnienie czy i w jaki sposób Zamawiający będzie sprawdzał czy zakupiony produkt był magazynowany i transportowany z zachowaniem wymaganych warunków. Pragniemy nadmienić, że zgodnie z nowym rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 (rozporządzenie MDR) to na dystrybutorze sprzętu medycznego spoczywa obowiązek magazynowania lub transportu zgodnie z warunkami określonymi przez producenta. Nieprzestrzeganie tych warunków rodzi dla Zamawiającego ryzyko użytkowania uszkodzonych w transporcie produktów.

Odpowiedź: Zamawiający i Wykonawca są zobowiązani do przestrzegania przepisów obowiązujących w tym zakresie.

Pytanie 2

Czy Zamawiający potwierdza, że zgodnie z rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) dystrybutorzy muszą zapewnić, że w czasie, gdy są odpowiedzialni za wyrób, warunki przechowywania lub transportu mają być zgodne z warunkami określonymi przez producenta ?

Odpowiedź: Zgodnie z obowiązującymi przepisami.

Pytanie 3

Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wymaga przedstawienia wykazu odpowiednich środków transportu tj. samochodów z zabudową typu izoterma z możliwością rejestracji i wydruku temperatury?

Odpowiedź: Zgodnie z obowiązującymi przepisami.

Pytanie 4

Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wyklucza możliwość wykonywania dostaw za pomocą standardowej usługi kurierskiej bez możliwości rejestracji i wydruku temperatury?

Odpowiedź: Zgodnie z obowiązującymi przepisami.

Pytanie 5

Zwracamy się do Zamawiającego o wyjaśnienie czy w toku badania ofert złożonych w postępowaniu, przewiduje wezwanie wykonawcy którego oferta podlega badaniu do przedstawienia próbek oferowanego asortymentu celem zweryfikowania pod względem zgodności oferowanego sprzętu z wymaganiami stawianymi w SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 6 - Pakiet 14 poz.1, 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w tych pozycjach strzykawk do pomp infuzyjnych 50ml ze skalą rozszerzoną do 60ml?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 7 - Pakiet 14 poz.1, 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w tych pozycjach strzykawk do pomp infuzyjnych 50(60) ml produkowanych przez firmę Margomed?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 8 - Pakiet 14 poz.1, 2

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w tych pozycjach strzykawk do pomp infuzyjnych skalowanych co 1ml od 1ml do 50ml i co 5ml od 50ml do 60ml?

Odpowiedź: Do 50ml strzykawki powinny być skalowane co 1ml.

Pytanie 9 - Pakiet 15 poz.1

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w tej pozycji strzykawk cewnikowych 100ml z podwójną skalą i dwoma łącznikami Luer?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga strzykawki 100ml z podwójną skalą z łącznikami Luer natomiast dopuszcza z dwoma łącznikami.

Pytanie 10 – Pakiet 14

Czy Zamawiający dopuszcza strzykawki do pomp w rozmiarze 50/60ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 11 - Pakiet 2**Poz.1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie nebulizatora do podawania leku w obwodzie oddechowym, z antyprzelewową konstrukcją pozwalającą na skuteczne działanie w zakresie 0-90 stopni, ze stabilną podstawką dyfuzora w zakresie 0-360 stopni, o pojemności 6 ml, skalowany z podziałką co 1 ml, z łącznikiem T wyposażonym w mechanizm samo domykania podczas odłączania nebulizatora, średnia średnica nebulizowanych cząstek (MMAD) 2,7 µm potwierdzona w katalogach producenta, czysty biologicznie. Tempo nebulizacji (szybkość opróżniania zbiornika) przy przepływie 6-8 l/min: 0,35 - 0,41 ml/min. W zestawie przestrzeń martwa 12 cm i dren 210 cm.



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem kompatybilności z układem oddechowym (1 szt do oceny- wymagane jest przesłanie do dnia składania ofert w celu sprawdzenia połączeń)

Pytanie 12 Pakiet 9

Poz. 1

1. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy oczekuje zestawu do toalety jamy ustnej zawierającego w jednym fabrycznym opakowaniu: 1 szczoteczkę do zębów z odsysaniem z poziomą zastawką do regulacji siły odsysania, z 3 otworami ssącymi oraz z pofałdowaną gąbką na górnej powierzchni, 7 ml płynu do płukania jamy ustnej z 0,12% roztworem diglukonianu chlorheksydyny w wyciskanej saszetce, 1 gąbka-aplikator z poprzecznym pofałdowaniem. Każde pojedyncze opakowanie zestawu pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwala na przygotowanie roztworu roboczego przed otwarciem opakowania. Oferowany zestaw jako element komponentów do całodobowej toalety jamy ustnej o potwierdzonej badaniami klinicznymi skuteczności w redukcji VAP.



2. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oferowany zestaw jako element komponentów do całodobowej toalety jamy ustnej ma posiadać potwierdzoną badaniami klinicznymi skuteczności w redukcji VAP, jak obecnie stosowany?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 13 – Pakiet 9 poz 2.

1. Prosimy Zmawiającego o potwierdzenie czy oczekuje adaptera do dróg oddechowych z obrotowym portem do połączenia obwodu oddechowego z obrotowym portem do połączenia z rurką intubacyjną/ lub tracheotomijną, z potwierdzoną w instrukcji użycia możliwością stosowania przez 7 dni, z

portem dostępu w osi adaptera i rurki pozwalającym bez rozłączania obwodu oddechowego oraz bez rozłączania adaptera od rurki intubacyjnej/tracheostomijnej na odsysanie w systemie zamkniętym, otwartym, wykonanie procedury bronchoskopii, mini-Bal, rozgałęziony pod kątem 45 stopni, z jednokierunkowym portem luer do przepłukiwania cewnika umożliwiającym także podanie leku, z silikonową, bezobsługową, samuszczelniającą się, dwudzielną zastawką oddzielającą całkowicie komorę płukania od dróg oddechowych pacjenta. Takiego jak obecnie stosowany?



2. Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, czy cewnik do odsysania w systemie zamkniętym na 72 godziny do rurek intubacyjnych ma mieć długość 54 cm, do rurek tracheotomijnych długość 34 cm, jak obecnie stosowany?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 14 - Pakiet 11

Poz. 1

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnej wody do nawilżania tlenu w jednorazowym pojemniku 340ml, ze sterylne zapakowanym łącznikiem do dozownika tlenu, w tym dozownika rotametrycznego. Pojemniki posiadają wbudowany port do połączenia z drenem tlenowym, o konstrukcji ułatwiającej otwarcie portu. Potwierdzona badaniami klinicznymi możliwość zastosowania wody przez okres 30 dni. Na pojemniku etykieta z nadrukowanymi: datą ważności, LOT i kod GTIN.

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnej wody do nawilżania tlenu w jednorazowym pojemniku 650ml, ze sterylne zapakowanym łącznikiem do dozownika tlenu, w tym dozownika rotametrycznego. Pojemniki posiadają wbudowany port do połączenia z drenem tlenowym, o konstrukcji ułatwiającej otwarcie portu. Potwierdzona badaniami klinicznymi możliwość zastosowania wody przez okres 30 dni. Na pojemniku etykieta z nadrukowanymi: datą ważności, LOT i kod GTIN.



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza - ilość ½ + ½ po 50% tj: poj 340ml- 2500 szt, poj. 650ml – 2500 szt

Pytanie 15 – Pakiet 11

Czy ciśnieniowa zastawka upustowa w zestawie ma mieć czułość minimum 350 cm H₂O z uruchomieniem dźwiękowego alarmu co zapobiega uszkodzeniu pojemnika przy przekroczeniu bezpiecznych wartości przepływu tlenu lub okluzji systemu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie 16 dotyczy pakietu 2 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na oferowanie zestawu do nebulizacji do układu oddechowego składającego się z samouszczelniającego łącznika T do włączenia do układu oddechowego, z końcówkami 22F-22M, umożliwiające podłączenie lub odłączenie nebulizatora od respiratora bez wpływu na wentylację pacjenta, oraz nebulizatora posiadającego szybkozłącze 22F o pojemności 10ml, wyskalowanego co 2ml, o budowie stożkowej, działającego w pozycji pionowej i poziomej, oraz drenu tlenowego wielokanałowego, o przekroju gwiazdki, umożliwiające przepływ tlenu w przypadku zagięcia cewnika, odłączalnego, przezroczystego, o długości 2,1m, z końcówką standardową, zestaw pakowany pojedynczo, mikrobiologicznie czysty?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza(1 szt do oceny- wymagane jest przesłanie do dnia składania ofert w celu sprawdzenia połączeń)

Pytanie 17 dotyczy pakietu 9 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw do higieny jamy ustnej zawierający: szczoteczkę z odsysaniem, chlorcheksydynę w saszetce, szpatułkę z gąbką i kieliszek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 18 dotyczy pakietu 9 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści system zamkniętego odsysania dla dorosłych do rurki intubacyjnej o dł. 54cm i do rurki tracheostomijnej o dł. 30,5cm, składający się z cewnika połączonego z ergonomiczną zastawką do odsysania, umożliwiającą precyzyjną kontrolę siły ssania, zatraskowego systemu blokowania z podwójnym zabezpieczeniem zatraskowym i sprężynowym, mocnego, transparentnego rękawa z markerami, oraz linii do płukania zakończonej kapturkiem zintegrowanym z portem. Obrotowa zastawka separująca izoluje cewnik do płukania, a zamknięcie 45 stopni zapobiega przesuwaniu cewnika. Zestaw zawiera dobowe naklejki czytelnie informujące o potrzebie wymiany, przestrzeń martwa 15F-22F dla elastycznego połączenia z pacjentem, oraz widełki odłączające system od rurki intubacyjnej; produkt kodowany kolorystycznie, sterylny, jednorazowego użytku, walidowany na 72H, rozm. F10, F12, F14, F16?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 19 dotyczy załącznika nr 4 do SWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary umownej wynikającej z §4 ust. 1 pkt. 2 do wysokości 0,5% wartości towaru nie dostarczonego zgodnie z zamówieniem oraz wynikającej z §4 ust. 1 pkt. 3 do wysokości 1% wartości towaru, którego dostawy Wykonawca odmówił?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 20 dotyczy pakietu nr 14, poz 1-2

Czy Zamawiający dopuści strzykawki ze skalą rozszerzoną 50/60ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 21 dotyczy Pakietu 11.

1. Czy mając na uwadze, obecną sytuację epidemiologiczną oraz związane z tym obostrzenia i zalecenia epidemiczne, oferowane pojemniki, powinny posiadać zintegrowaną zatyczkę, umożliwiającą zabezpieczenie otworu wylotowego po usunięciu wásów tlenowych lub masek, np. przy ich wymianie, co zapewnia bezpieczne wykonanie procedur wykonywanych w warunkach klinicznych?

2. Prosimy o potwierdzenie, iż, ze względu na długotrwały kontakt z błonami śluzowymi w okresie ich użytkowania oraz ewentualne niepożądane działania EO w przemysłowym procesie

sterylizacji oraz degazacji - oferowane pojemniki z wodą - powinny być sterylizowane inną metodą niż tlenkiem etylenu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie 22

Czy Zamawiający akceptuje, że Wykonawca prześle fakturę VAT wyłącznie za pośrednictwem Platformy Elektronicznego Fakturowania, zgodnie z przepisami ustawy z dnia 9 listopada 2018 r. o elektronicznym fakturowaniu w zamówieniach publicznych, koncesjach na roboty budowlane lub usługi oraz partnerstwie publiczno-prywatnym (t.j. Dz. U. z 2020 r. poz. 1666 z późn. zm.). Przedmiotowe rozwiązanie jest zgodne z art. 4 ust. 1 wspomnianej powyżej ustawy, na którego podstawie Zamawiający jest obowiązany do odbierania od Wykonawcy ustrukturyzowanych faktur elektronicznych przesłanych za pośrednictwem PEF.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość przekazywania faktur za pośrednictwem Platformy Elektronicznego Fakturowania

Pytanie 23

Czy Zamawiający akceptuje modyfikację § 3 ust. 4 wzoru umowy stanowiącego załącznik do SWZ (dalej jako: „Umowa”) poprzez nadanie mu następującego lub zbliżonego brzmienia:

„W przypadku, gdyby dostarczony przez Wykonawcę przedmiot umowy nie posiadał dokumentów, o których mowa w ust. 1, a Wykonawca by ich nie przedłożył w terminie 10 dni roboczych od żądania Zamawiającego, Zamawiający ma prawo wstrzymać płatność do czasu ich przedstawienia lub ma prawo rozwiązać umowę ze skutkiem natychmiastowym. Wykonawca odpowiada w takim przypadku za powstałą z tego tytułu szkodę.

Z uwagi na szeroką gamę wyrobów medycznych objętych postępowaniem, proponowane jest rozwiązanie umożliwiające Wykonawcy uzupełnienie przedmiotowej dokumentacji (przed ewentualnym rozwiązaniem Umowy w terminie, który umożliwi efektywne spełnienie przedmiotowego obowiązku oraz nie narazi Zamawiającego na ewentualne szkody.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 24

Czy Zamawiający akceptuje modyfikację § 4 ust. 9 Umowy poprzez wskazanie, że termin określony w wezwaniu do zapłaty będzie wynosić co najmniej 14 dni.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 25

Czy zamawiający wyraża zgodę na doprecyzowanie terminów dostawy/uzupełnienia magazynu wskazanych w ofercie oraz w umowie – poprzez wskazanie, że termin dostawy jest liczony w dniach roboczych (zgodnie z wymogami zastrzeżonymi w SWZ), a nie w dniach kalendarzowych

Odpowiedź: Termin dostawy jest liczony w dniach roboczych.

Pytanie 26 dotyczy pakietu nr 3

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 3 – Taśma urologiczna:

Taśmy urologiczne jednorazowe, jednorodnie, sterylne, niewchłaniające, z polipropylenu monofilamentowego (*nieprasowane termicznie – SIWZ*), do korekcji wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet, przeznaczone do implantacji metodą zarówno TOT jak iTVT przy użyciu prowadnic wielorazowych, z plastikową osłonką na ramionach zapobiegającą zakażeniom (brak osłonki w środku na odcinku min 1,5 cm), o długości 45 cm, szerokości 1,1 cm, porowatości maksymalnej 2314 µm, grubości taśmy 0,33 mm, grubości nici 80 µm, gramaturze 48 g/m², wytrzymałości na rozciąganie 70 N/cm, atraumatyczne brzozy taśmy cięte laserowo zakończone

bezpiecznymi pętelkami, symetryczne zwężenia na końcach o długości 1,5 cm, wykonane w technologii quadriaxial (geometria romboidalna, obecność włókien skośnych, podwójna nić wzmacniająca)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 27 Dotyczy pakietu nr 10

Czy Zamawiający dopuści w poz. 1 , 2 strzykawkę do pomp infuzyjnych 50 ml z rozszerzeniem do 60 ml Firmy B.Braun

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 28 Dotyczy pakietu nr 14

Czy Zamawiający dopuści w poz. 1 - strzykawkę do pomp infuzyjnych o pojemności 50 (60) ml ?

Czy Zamawiający dopuści w poz. 2 - strzykawkę do pomp infuzyjnych bursztynową o pojemności 50 (60) ml ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 29 dotyczy pakietu nr 17 poz.5

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 17 poz.5 drut do wiązania odłamów o długości 10m?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 30

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 4 ust. 5 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zmianę słów „...od zawiadomienia” na „...od dnia uznania reklamacji”.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 31

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 4 ust. 10 poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 32

Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przesyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 33

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie załącznika do umowy w postaci umowy przechowania, której wzór przesyłamy w załączeniu? (dot. umowy komisju)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zawarcie umowy przechowania o wzorze określonym po podpisaniu umowy dostawy i komisju.

Pytanie 34

Czy ze względu na brak odpowiednich zapisów zamawiający uzupełni treść umowy o wskazanie 3 dniowego terminu na przekazanie wykonawcy informacji o zużyciu towaru z depozytu? (dot. § 5 umowy komisju)

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 35

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zapisu o wykorzystaniu w pierwszej kolejności towarów z najkrótszym terminem ważności? (dot. § 5 umowy komisji)

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 36

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 4 ust 1 :

1. Strony ustanawiają odpowiedzialność za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań umownych w formie kar umownych w następujących przypadkach i wysokościach:

1) Wykonawca w razie odstąpienia od umowy z przyczyn leżących po jego stronie zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 5% wartości **brutto** niezrealizowanej części umowy,

2) w przypadku nie dostarczenia towaru w określonym umową terminie, Zamawiający naliczy karę umowną w wysokości **0,5%** wartości **brutto** towaru niedostarczonego zgodnie z zamówieniem Zamawiającego, za każdy dzień zwłoki w dostawie, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego towaru zgodnie z zamówieniem**

3) w przypadku odmowy dostawy towaru, Zamawiający naliczy karę umowną w wysokości **0,5%** wartości **brutto** towaru, którego dostawy Wykonawca odmówił,

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 37 dotyczy pakietu nr 17

Poz. 4 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na możliwość oferowania drutów Kirschnera zamiast gwoździ MAROTA przy zachowaniu wymaganych długości i średnic?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 38 dotyczy pakietu nr 17

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od wymogu komisji w zakresie Pakietu nr 17 obejmującego wyroby drobne - na rzecz dostaw tych wyrobów na bieżące zamówienia? Implanty drobne z uwagi na ich gabaryty i trudności z rozliczeniem zwyczajowo dostarczane są na bieżące zamówienia. W przypadku pozytywnej odpowiedzi Pakiet 17 zostanie wykreślony z załącznika nr 2 do umowy tj „Zasad utworzenia magazynu-komisji sprzętu jednorazowego użytku.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę- odstępuje od wymogu komisji w zakresie pakietu nr 17. Poprawiona SWZ została umieszczona na stronie Zamawiającego.

Pytanie 39 Dot. formularza OFERTA pkt . 8

Czy nastąpiła omyłka w dacie ustawy o wyrobach medycznych i zamiast 6 lutego 2020 r. powinno być 20 maja 2010 r.?

Odpowiedź: Tak nastąpiła omyłka powinno być: Ustawa z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (tekst jed. Dz.U. 2021 poz. 1565) 1565). Poprawiona SWZ została umieszczona na stronie Zamawiającego.

Pytanie 40 dotyczy wzoru umowy

§3 ust. 3, §7 ust. 4 – Prosimy o doprecyzowanie, iż wymóg dat ważności na opakowaniu dotyczy jedynie wyrobów sterylnych? W przypadku implantów niesterylnych nie ma obowiązku oznaczania ich opakowań datami ważności.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 41 dotyczy wzoru umowy

Czy Zamawiający zmieni wysokość kar umownych określonych w §4 Ust. 1 pkt 2 z 2% na 0,5%? Przedstawione we wzorze umowy kary umowne nakładają na Wykonawcę obowiązek zapłaty zbyt wygórowanej kary umownej.

Mając na uwadze przepis zawarty w projekcie umowy w sprawie zamówienia publicznego stanowiącym

Załącznik do SIWZ zwracamy się o zmianę wysokości zastrzeżonych kar umownych.

Podkreślić należy, że w doktrynie prawa zamówień publicznych oraz w aktualnym orzecznictwie KIO ustanawianie przez Zamawiającego w umowie rażąco wysokich kar umownych, bezwzględnie należy uznać, za naruszenie zasad zachowania uczciwej konkurencji które może być uzasadnioną podstawą do żądania unieważnienia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego.

Ustalenie przez Zamawiającego zbyt wygórowanych kar umownych dla wykonawców stanowi zatem naruszenie prawa w zakresie równości stron umowy, co w konsekwencji prowadzi do sprzeczności celu takiej umowy z zasadami współzycia społecznego i skutkować winno bezwzględną nieważnością czynności prawnej na podstawie przepisu art. 353k.c. w zw. z art. 58 § 1 k.c.

Biorąc pod uwagę powyższe zmiana kar umownych jest w pełni uzasadniona.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 42 dotyczy wzoru umowy

Czy Zamawiający dookreśli w §4 ust. 5, iż termin załatwienia reklamacji będzie liczony od dnia przesłania pisma reklamacyjnego wraz z reklamowanym towarem? Reklamowany towar powinien zostać przesłany Wykonawcy w celu ustosunkowania się Wykonawcy do złożonej reklamacji. Proponowany przez Państwa zapis nakłada na Wykonawcę obowiązek wymiany towaru jedynie w oparciu o przesłane zgłoszenie bez możliwości ustosunkowania się do niego.

Odpowiedź: Tak-jeśli będzie wymagane przesłanie reklamowanego towaru do uznania gwarancji.

Pytanie 43 dotyczy wzoru umowy

Czy Zamawiający doda zapis w §4 ust. 8, że odstąpienie od umowy przez Zamawiającego będzie poprzedzone wezwaniem Wykonawcy do realizowania umowy zgodnie z zawartymi w umowie postanowieniami? Obecny zapis umowy może powodować uprzywilejowanie jednej ze stron umowy co może być niezgodne z zasadami społeczno – gospodarczym określonymi w kodeksie cywilnym. W związku z powyższym koniecznym jest zmiana zapisu.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 44 dotyczy wzoru umowy

Czy Zamawiający dookreśli w §4 ust. 8, iż trzykrotna zwłoka w dostawie uprawniająca do odstąpienia od umowy musi wystąpić w 3 kolejnych po sobie dostawach?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 45 dotyczy wzoru umowy

Czy Zamawiający w § 9 ust. 1 usunie zdanie 2? Obecny zapis jest sprzeczny z §2 ust. 4. Z uwagi na to iż zamówienia będą realizowane na podstawie przesłanych zamówień, na podstawie tych że zamówień będzie wystawiona również faktura VAT, która to zazwyczaj jest doręczana razem z produktem, a co za tym idzie obecny zapis jest sprzeczny z w/w treścią umowy.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 46 dotyczy wzoru umowy

Czy Zamawiający dookreśli w §11 ust. 2, iż za drogę polubownego rozstrzygnięcia sporu dotyczącego zwłoki w zapłacie za dostarczony towar będzie przesłanie wezwania do zapłaty? Obecny zapis wymaga doprecyzowania w celu prawidłowej realizacji umowy. Jednoznacznie brak jest przesłanek do tego aby występowała potrzeba przeprowadzania oddzielnego postępowania.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

INFORMACJA!

JEDNOLITY EUROPEJSKI DOKUMENT ZAMÓWIENIA (po zmianach) oraz SWZ (po zmianach z uwzględnionymi odpowiedziami na pytania) zostały umieszczone na stronie internetowej Zamawiającego.

UWAGA!

Powyższe wyjaśnienia stają się integralną częścią SWZ, jeżeli mają wpływ na zaoferowany przedmiot zamówienia, należy indywidualnie uwzględnić zmiany w ofercie w formularzu cenowym przedmiotu zamówienia.

Z poważaniem