



SZPITAL SPECJALISTYCZNY
w PIŁA
im. Stanisława Staszica
64-920 Piła, ul. Rydygiera 1



Dyrektor (067) 210 62 00
Centrala (067) 210 66 66
Fax (067) 212 40 85
e-mail: wspila@pi.onet.pl
www.szpitalpila.pl

Piła, 16 października 2014 roku

NO.VII – 240/38/14

wg rozdzielnika

dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego pod hasłem „Sprzęt j. u. II”

1. Dot. zadania nr 28: Prosimy o wyjaśnienie, czy papier z pozycji 11 ma być gładki, czy z nadrukiem?

Odpowiedź: Gładki.

2. Dot. zadania nr 28: Prosimy o wyjaśnienie, czy papier z pozycji 15 ma być gładki, czy z nadrukiem?

Odpowiedź: Gładki.

3. Dot. zadania nr 28: Prosimy o dopuszczenie w pozycji nr 13 papieru do defibrylatora Lifepack 11 i 12 o rozmiarze 107 mm x 23 m.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

4. Dot. projektu umowy: Prosimy o rozważenie dopuszczenia proporcjonalnej zmiany cen brutto w przypadku ustawowej zmiany stawki podatku VAT.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

5. Dot. projektu umowy: Prosimy o odniesienie kary z § 8 ust. 2 do wartości niezrealizowanej części umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

6. Dot. projektu umowy: Prosimy o dopuszczenie terminu płatności – 30 dni.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

7. Od początku 2014 roku przestało obowiązywać rozporządzenie Ministra Finansów z dnia 28 marca 2011 r. w sprawie m.in. wystawiania faktur. Zasady wystawiania faktur regulowane są nowo dodanym artykułem 106a-106q ustawy o VAT. Zgodnie z nowym art. 106i ust. 1 ustawy o VAT, faktura musi zostać wystawiona nie później niż 15 dnia miesiąca następującego po miesiącu, w którym dokonano dostawy towaru lub wykonano usługę. Czy w związku z powyższym Zamawiający wyrazi zgodę, aby dostawa faktury nie była połączona wraz z dostawą towaru? Uzasadnienie: Oferent nie posiada magazynu oraz nie prowadzi produkcji na terenie Polski. Przedmiot zamówienia transportowany jest z Niemiec, a faktura wysyłana jest do Zamawiającego pocztą poleconą z biura w Warszawie. Do każdorazowej dostawy dołączony jest list przewozowy zawierający szczegółowy wykaz zamówionego asortymentu.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, aby dostawa faktury nie była połączona wraz z dostawą towaru.

8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopisanie do pkt. 3 par. 11 umowy następującego ustępu: „W okresie obowiązywania umowy ceny mogą ulec zmianie w przypadku zmiany podatku VAT. Zmiana stawki podatku VAT nastąpi z dniem wejścia w życie aktu prawnego zmieniającego tę stawkę. W razie zmiany stawki podatku VAT, po zawarciu umowy, dla Stron wiążąca będzie stawka VAT obowiązująca w dniu wystawienia faktury, a zmiana kwoty ceny brutto z tego tytułu jest akceptowana przez Strony bez konieczności składania dodatkowych oświadczeń.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

9. Dot. zadania nr 4: Czy Zamawiający dopuści możliwość złożenia oferty na igły o średnicy 2,3 mm, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

10. Prosimy o dopuszczenie do udziału w przetargu w zakresie Zadania nr 32 pasków testowych pakowanych zbiorczo w fiolkach zawierających po 25 szt. pasków każda, które mogą być dotykane na swojej powierzchni – jednocześnie prosimy o odstąpienie od warunku, aby paski były pakowane pojedynczo gdyż: a) takie rozwiązanie ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową do wyrobów konkretnego wytwórcy obecnego na rynku polskim, co byłoby sprzeczne z przepisami ustawy Pzp; b) rozwiązanie to wydłuża czas pracy personelu i utrudnia samą pracę (konieczność odpakowywania każdego paska przy każdym kolejnym pomiarze, przy czym pasek i tak musi być dotykany); c) takie rozwiązanie znacznie podnosi cenę oferty.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

11. Czy Zamawiający dopuszcza i wymaga w Zadaniu nr 32 w przedmiotowym postępowaniu paski testowe i glukometry charakteryzujące się następującymi parametrami:

- a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania, przy czym zastosowane i potwierdzone przez producenta rozwiązania techniczno-wdrożeniowe powodują że w praktyce po wprowadzeniu paska do glukometru nie są konieczne żadne czynności potwierdzające ani sprawdzające użytkownika;
- b) Detekcja zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru;
- c) Możliwość wykorzystania do badania próbki krwi kapilarnej, żyłnej i tętniczej (enzym GDH-FAD dający poprawne wyniki niezależnie od stężenia tlenu rozpuszczonego we krwi)
- d) Wielkość zasysanej próbki krwi 0,5 ul;
- e) Czas pomiaru od chwili zasysania próbki 5 s;
- f) Kontrola poprawności współdziałania glukometrów i pasków testowych za pomocą 2 płynów kontrolnych;
- g) Temperatura przechowywania pasków testowych po otwarciu fiolki 1-32⁰ C;
- h) Dobrze oznaczone miejsce zasysania krwi w przedniej części boku paska, umożliwiające swobodne pobieranie krwi z licznych miejsc AST oraz precyzyjną detekcję zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska;
- i) Zakres pomiaru 10-900mg/dl umożliwiający uzyskiwanie tak samo precyzyjnych i dokładnych wyników w całym zakresie pomiarowym z dokładnością zgodną z wytycznymi normy ISO 15197:2013 co potwierdzono odpowiednim dokumentem jednostki notyfikowanej, oraz z zaleceniami Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego, ponadto dający możliwość otrzymania wyniku u wciąż przytomnych pacjentów z bardzo wysoką wartością glikemii i u pacjentów z poważną hipoglikemią;
- j) Produkt refundowany przez MZ, co ustawowo zabezpiecza ciągłość dostaw pasków do siedziby Zamawiającego;

Odpowiedź: Dotyczy pytania 11 z ppkt. od a) do j): zgodnie z SIWZ.

12. Czy Zamawiający wymaga, aby paski testowe zaoferowane w Zadaniu nr 32 dawały poprawne wyniki w próbkach krwi w zakresie hematokrytu wynoszącym 20-60%, co umożliwi uzyskanie dokładnych wyników u pacjentów z wahaniami hematokrytu, np. przy niedokrwistości lub po obfitych krwawieniach?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

13. Czy Zamawiający wymaga, aby paski testowe zaoferowane w Zadaniu nr 32 umożliwiały wykonywanie dokładnych pomiarów we krwi kapilarnej, a ponadto również we krwi żyłnej i tętniczej?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

14. Czy Zamawiający dopuści dostarczenie w Zadaniu nr 32 pasków testowych współdziałających z glukometrami, które zgodnie z informacjami zawartymi w instrukcji obsługi mogą dawać nieprawidłowe wyniki pomiarów u pacjentów z chorobą tętnic obwodowych?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

15. Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu nr 32 paski testowe, które zgodnie z informacjami zawartymi w instrukcji obsługi mogą dawać nieprawidłowe wyniki pomiarów w próbkach krwi z wysokim stężeniem rozpuszczalnego tlenu?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

16. Czy Zamawiający wymaga, aby w zarejestrowanych instrukcjach pasków testowych zaoferowanych w Zadaniu nr 32 znajdowały się informacje dotyczące określonej liczbowo, deklarowanej dokładności pomiarów wykonywanych z zastosowaniem pasków, zgodnie z wymogami normy ISO15197?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

17. Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu nr 32 paski testowe i glukometry, które zgodnie z instrukcjami mogą być stosowane wyłącznie u pacjentów ze znaną liczbą hematokrytową; w przeciwnym razie wykonywanie pomiaru należy konsultować z lekarzem prowadzącym?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

18. Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu nr 32 ofertę pasków testowych do glukometrów, które zgodnie z instrukcjami obsługi mogą dawać niedokładne wyniki pomiarów u pacjentów z obniżonym ciśnieniem, odwodnionych i znajdujących się w stanie poważnego wstrząsu oraz bardzo niskie lub niedokładne wyniki u pacjentów w stanie hiperglikemii hiperosmolarnej (z ketozą lub bez)?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

19. Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu nr 32 ofertę pasków testowych do glukometrów, które wymagają bezwzględnie cotygodniowego sprawdzania poprawności działania za pomocą płynu kontrolnego – takie rozwiązanie wyraźnie zwiększy zużycie pasków?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

20. Czy Zamawiający wymaga, aby deklarowany w instrukcji obsługi maksymalny błąd pomiarowy pasków testowych oferowanych w Zadaniu nr 32 nie przekraczał $\pm 15\%$ przy stężeniu >100 mg/dl, zgodnie z wytycznymi Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

21. Czy Zamawiający wymaga, aby oferentem w Zadaniu nr 32 był podmiot posiadający zezwolenie na hurtowy obrót lekami, co zapewni dostawy pasków w warunkach kontrolowanej temperatury i wilgotności, zabezpieczając przed uszkodzeniem pasków?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

22. Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane glukometry i paski testowe miały możliwość kontroli na 3 zakresach płynów kontrolnych – (prawidłowy, niski i wysoki)?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

23. Czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu paski i glukometry, które w instrukcjach użycia nie zawierają ostrzeżeń o niedokładnych wynikach pomiarów u pacjentów z obniżonym ciśnieniem, odwodnionych i znajdujących się w stanie poważnego wstrząsu oraz bardzo niskie lub niedokładne wyniki u pacjentów w stanie hiperglikemii hiperosmolarnej (z ketozą lub bez) i jednocześnie nie zawierają zapewnienia producenta o tym, że w powyższych przypadkach wyniki są prawidłowe i miarodajne?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

24. Czy Zamawiający dopuści do przetargu paski z „bocznym” polem pomiarowym? Takie umiejscowienie utrudnia lub uniemożliwia nakładanie próbki krwi z alternatywnych miejsc nakłucia.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

25. Czy Zamawiający wymaga w przetargu glukometrów posiadających górny zakres pomiaru 800 - 1000 mg/dl? Wyrób medyczny, jakim jest glukometr jest obarczony dużo szerszym błędem pomiarowym niż analizator laboratoryjny, co bardzo podważa wiarygodność wyników glukometrów z górnym zakresem pomiaru 800 i więcej mg/dl. Z medycznego punktu widzenia oraz zgodnie z obowiązującymi standardami postępowania w stanach hipo i hiperglikemicznych zakresy pomiaru 20-600 mg/dl są wystarczające do prowadzenia prawidłowej kontroli glikemii w zakresie przewidzianym dla sprzętu, jakim jest glukometr.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

26. Czy Zamawiający wymaga, żeby zakres temperatury przechowywania pasków wynosił 10-40°C? Wyżej wymieniony zakres temperatur ogranicza przedmiot zamówienia do wyrobu jednego producenta i tym samym blokuje konkurencję asortymentową i uniemożliwia obiektywne i równe traktowanie wykonawców przystępujących do przetargu publicznego, co jest sprzeczne z Ustawą Prawo Zamówień Publicznych (art.7 punkt 1 i 2 ustawy PZP). Ponadto przechowywania leków w tej temperaturze nie przewidują ani Polskie Normy, ani Farmakopea Polska.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

27. Czy Zamawiający wymaga pasków z kapilarą zasysającą krew na czubku paska, co ogranicza kontakt krwi z aparatem i nie wpływa na zanieczyszczenie aparatu, a co za tym idzie nie wpływa na wiarygodność wyników, jak również na higienę i bezpieczeństwo pracy personelu?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

28. Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe do glukometrów umożliwiały pomiary w zakresie hematokrytu równym 20-60%, co pozwoli na bezpieczne uzyskanie precyzyjnych wyników u pacjentów z niskimi wartościami hematokrytu, np. w stanach niedokrwistości lub po obfitych krwawieniach –zakres HCT wynoszący 20-60% jest obecnie standardem we wszystkich nowszych modelach pasków?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

29. Czy Zamawiający wymaga, aby do badania wykorzystywany był na paskach testowych enzym Oksydaza Glukozowa (GOD), zapewnia on maksymalną minimalizację zafałszowań pomiaru - obecnych w próbce krwi ponad 70 substancji endo i egzogennych nie ma wpływu na wyniki pomiarów ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

30. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu pasków oddzielnie pakowanych? Takie rozwiązanie wydłuża i utrudnia czas pracy personelu.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

31. Czy Zamawiający wymaga pasków do glukometrów, które do badania wykorzystują próbkę krwi poniżej 0,5µl? Paski, które wymagają próbki powyżej 0,5µl, wydłużają czas badania i znacznie obniżają komfort pobierania krwi u pacjentów.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

32. Czy Zamawiający wymaga refundacji wyrobu przez NFZ? Zamawiający ogłosił postępowanie dotyczące dostaw do Apteki Szpitalnej, nie ogólnodostępnej. Taki wymóg w przypadku Apteki Szpitalnej nie jest niczym uzasadniony, wyklucza z postępowania wielu wykonawców, ogranicza konkurencję i tym samym powoduje zawyżenie proponowanych przez dopuszczonych Wykonawców cen. Obecność wyrobu na liście refundacyjnej świadczy jedynie o objęciu tego wyrobu refundacją przez Ministerstwo Zdrowia, nie jest zaś dowodem na sprawdzenie jakości wyrobu przez NFZ czy MZ, ani dowodem na posiadanie przez wyrób jakichkolwiek certyfikatów.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

33. Czy Zamawiający wymaga spełniania przez oferowane glukometry normy ISO 15197:2013? Norma ISO 15197-2013 zacznie obowiązywać dopiero od 2016 roku.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

34. Czy Zamawiający wymaga spełniania przez oferowane glukometry zaleceń Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego? Zalecenia PTD brzmią – tu cytat: „Do samokontroli glikemii zaleca się używanie glukometrów przedstawiających jako wynik badania stężenie glukozy w osoczu krwi, których deklarowany błąd oznaczenia nie przekracza 15% dla stężeń glukozy ≥ 100 mg/dl (5,6 mmol/l) i 15 mg/dl (0,8 mmol/l) w przypadku stężeń glukozy < 100 mg/dl (5,6 mmol/l). „Wyraźnie więc mówią o samokontroli glikemii, nie zaś o pomiarach w warunkach leczenia zamkniętego. Poza tym, zalecenia PTD oparte są o normę ISO 15197-2013 mającą obowiązywać dopiero od 2016 roku.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

35. Czy Zamawiający wymaga, aby zaofertowane paski posiadały w instrukcji obsługi dokładny i wyczerpujący opis niebezpieczeństw i ostrzeżeń, wynikających z zastosowania proponowanego systemu monitorującego poziom glukozy u pacjentów z ciężkimi chorobami? Pomiar poziomu glukozy u pacjentów ciężko chorych za pomocą glukometru jest zwykle niewystarczający, a pacjenci powinni być poddani dokładnej analizie laboratoryjnej.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

36. Czy Zamawiający, mając na względzie fundamentalne 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 paski dystrybuowana bezpośrednio przez producenta? Producent gwarantuje Państwu cenę niższą niż hurtownia, przynajmniej o kwotę marży hurtowni. Ponadto producentów obowiązują dokładnie te same obostrzenia w zakresie przechowywania i transportu wyrobów medycznych, co hurtownie.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

37. Zamawiający, w zadaniu nr 32, opisał parametry wymaganych pasków i glukometrów wskazując na produkt jednego, konkretnego producenta; wykluczył z postępowania wszystkich wykonawców, ograniczając przedmiot zamówienia do wyrobów tegoż producenta i tym samym zablokował konkurencję asortymentową, uniemożliwiając obiektywne i równe traktowanie wykonawców przystępujących do przetargu publicznego, co jest sprzeczne z Ustawą Prawo Zamówień Publicznych (art. 7 punkt 1 i 2 ustawy Pzp). Naraża to Zamawiającego na wysoką cenę oferty, kształtowaną przez wybranych producentów, działanie sprzeczne z interesem publicznym i postawienie zarzutu niegospodarności w dysponowaniu publicznymi środkami finansowymi. Postępowanie takie jak w przypadku Zamawiającego zostało wielokrotnie zakwestionowane i opisane jako naruszające przepisy w dotychczasowym orzecznictwie KIO, gdyż ogranicza konkurencję na rynku w taki sposób, że opis przedmiotu zamówienia wyklucza możliwość dostarczenia pasków testowych innych niż produkowane przez wskazanych, konkretnych producentów: wyrok KIO 707/11 i KIO 1798/10. Czy wobec powyższego Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu paski do glukometrów, jeżeli Wykonawca zobowiąże się, że do oferowanych przez siebie pasków dostarczy Zamawiającemu, na zasadach określonych przez Zamawiającego wymaganą ilość najnowocześniejszych obecnie glukometrów kompatybilnych z oferowanymi paskami, spełniających następujące parametry: autokodowanie, kapilara do automatycznego zasysania próbki krwi, metoda pomiaru biosensoryczna, zastosowany enzym GOD, możliwość alternatywnych miejsc nakłucia - dłoń, przedramię, standard ISO 15197:2003, o dokładności przy stężeniu glukozy ≤ 75 mg/dl $\pm 15\%$ i dokładności przy stężeniu glukozy ≥ 75 mg/dl $\pm 29\%$, temperatura przechowywania pasków 4-30⁰, temperatura wykonania pomiaru 10-40⁰C, ostrzeżenie ketonowe pow. 240 mg/dl, zakres wyników 20-600 mg/dl, zakres hematokrytu 20-60%, kalibracja do osocza krwi, pomiar z krwi kapilarnej, próbka krwi 0,5 mikrolitra, czas pomiaru 5 sekund, brak kontaktu krwi z glukometrem, pobieranie krwi przez zasysanie, pamięć 500 pomiarów, bezkontaktowy i

automatyczny wyrzut paska, zasilanie z ogólnodostępnych baterii typu AAA. Opakowania pasków po 50 szt., stabilne 3 miesiące po otwarciu opakowania.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

38. Czy zamawiający w zadaniu 32 poz. 1 dopuści testy paskowe pakowane zbiorczo do fiolki, których termin ważności jest zgodny z terminem podanym na opakowaniu testów. Testy paskowe o takich właściwościach są równoważne do testów pakowanych hermetycznie i pojedynczo. Pakowanie pojedynczo testów służy do zabezpieczenia testów przed wcześniejszym upływem terminu ważności do użycia i wpływem warunków zewnętrznych (wilgoć i uszkodzeń mechanicznych), które spełniają także testy paskowe pakowane zbiorczo do fiolki. Wyrażenie zgody i dopuszczenie sposobu pakowania zbiorczego w fiolkę pozwoli więcej niż jednemu oferentowi złożyć ofertę korzystną cenowo zaspakajając wymagania Zamawiającego dotyczące pomiarów stężenia glukozy we krwi.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

39. Czy zamawiający w zadaniu 32 poz. 2 ze względu na bezpieczeństwo i higienę użycia będzie wymagał zaoferowania jednorazowych igieł z mechanizmem zabezpieczającym przed powtórny użyciem igły dostosowanym do użytku szpitalnego, których głębokość nakłucia wynosi 1,5 mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

40. Zadanie 31, poz. 1-3: Czy należy zaferować siatki konfekcjonowane po jednym arkuszu w opakowaniu handlowym, co umożliwi realizację zamówień dostosowaną do bieżących potrzeb Zamawiającego?

Odpowiedź: Tak.

41. Zadanie 31, poz. 3: Czy należy zaferować siatkę pakowaną bez składania powodującego trwałe zagięcie na powierzchni, które może utrudnić właściwą implantację?

Odpowiedź: Tak.

42. Czy Zamawiający zgadza się, aby w § 4 ust. 3 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Strony mogą jednak zmienić ceny w przypadku wynikającej ze zmiany przepisów prawa zmiany stawki podatku VAT, bądź 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 zmiana stawki VAT, inflacja lub znaczna zmiana kursów walut. Jeżeli Zamawiający nie będzie akceptował zmiany cen, będzie mógł odmówić podpisania aneksu o zmianie umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

43. Czy Zamawiający zgadza się, aby w § 8 ust. 1 wzoru umowy słowa „1% wartości faktury” zostały zastąpione słowami „1% wartości przedmiotu umowy nie dostarczonego w terminie”? Uzasadnione jest, aby kara umowna była naliczana od wartości nie dostarczonego towaru, nie zaś od wartości całej faktury. W przeciwnym razie w przypadku, gdy tylko część przedmiotu umowy z danej faktury nie zostanie dostarczona w terminie, kara umowna byłaby niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości nie dostarczonego towaru, a nawet mogłaby przewyższać wartość nie dostarczonego towaru. Taka kara byłaby rażąco wygórowana w rozumieniu art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

44. Czy Zamawiający zgadza się, aby w § 8 ust. 2 wzoru umowy słowa „10% wartości brutto przedmiotu umowy określonej w § 4 ust. 2 niniejszej umowy” zostały zastąpione słowami „10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy”? Uzasadnione jest, aby kara umowna za odstąpienie od umowy była naliczana od wartości niezrealizowanej części umowy, nie zaś od

wartości całej umowy. W przeciwnym razie, w przypadku odstąpienia od umowy po zrealizowaniu jej znaczącej części, kara umowna byłaby niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości niezrealizowanej części umowy, a nawet mogłaby przewyższać wartość niezrealizowanej części umowy. Taka kara byłaby rażąco wygórowana w rozumieniu art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

45. O jakim konkretnie nienależytym wykonywaniu postanowień niniejszej umowy jest mowa w § 9 ust. 1 lit. a) wzoru umowy? Czy Zamawiający zgadza się, aby w § 9 ust. 1 wzoru umowy wykreślone zostały słowa „w szczególności”? § 9 ust. 1 lit. a) wzoru umowy jest niejasny. Poza tym, słowa „w szczególności” w § 9 ust. 1 wzoru umowy powodują, że katalog okoliczności będących przesłanką odstąpienia od umowy pozostaje otwarty. Dlatego § 9 ust. 1 wzoru umowy wymaga doprecyzowania. Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym np. w wyroku z dnia 31 sierpnia 2011 r. KIO 1758/11 „...możliwość odstąpienia od umowy musi być bardzo precyzyjnie określona i nie można grozić zastosowaniem tej sankcji bez względu na okoliczność zawinienia czy przyczynienia się do powstania strat przez wykonawcę.”

Odpowiedź: Zamawiający w projekcie umowy w § 9 ust. 1 skreśla słowa „w szczególności”.

46. Czy Zamawiający zgadza się, aby w § 9 ust. 1 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Przed odstąpieniem od umowy Sprzedający pisemnie wezwie Kupującego do należytego wykonywania umowy”? Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne odstąpienia od umowy, celowe jest, aby przed odstąpieniem od umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć odstąpienia od umowy, a tym samym uniknąć skutków odstąpienia od umowy, które są niekorzystne dla obu stron.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

47. Czy Zamawiający zgadza się na wykreślenie § 12 ust. 2 wzoru umowy oraz zdania drugiego w § 5 ust. 2 wzoru umowy? W razie odmownej odpowiedzi na powyższe pytanie – czy Zamawiający zgadza się, aby numer umowy oraz informacja o zakazie sprzedaży wierzytelności, o których mowa w § 12 ust. 2 wzoru umowy oraz w zdaniu drugim w § 5 ust. 2 wzoru umowy, nie były drukowane bezpośrednio na fakturze, lecz na innym dokumencie dostawy? Numer umowy oraz informacja o zakazie sprzedaży wierzytelności nie muszą być zamieszczane na fakturze według art. 106e ustawy o podatku od towarów i usług. Dlatego wiele informatycznych systemów wystawiania faktur nie przewiduje zamieszczania takich informacji na fakturach. W tej sytuacji, w przypadku wykonawców korzystających z takich systemów wystawiania faktur, zamieszczanie powyższych informacji bezpośrednio na fakturze może być znacznie utrudnione. Bezwzględne wymaganie zamieszczenia ww. informacji na fakturze wymusi więc na tych wykonawcach zorganizowanie dodatkowej specjalnej obsługi dostaw dla Zamawiającego, co będzie wiązać się z dodatkowymi kosztami, które wpłyną na kalkulację i wysokość ceny oferowanej w przetargu. Bezwzględne wymaganie zamieszczenia ww. informacji na fakturze może zatem doprowadzić do zaoferowania w przetargu wyższych cen, a tym samym może okazać się niekorzystne dla Zamawiającego. Jednocześnie, zamieszczanie powyższych informacji na fakturze nie jest konieczne do ochrony interesów Zamawiającego. Należy podkreślić, że bezskuteczność czynności prawnej powodującej zmianę wierzyciela samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej, a dokonanej bez zgody podmiotu tworzącego, wynika wyraźnie z mocy art. 54 ust. 5 i 6 ustawy o działalności leczniczej; jest zatem zupełnie niezależna od ewentualnej wzmianki na fakturze.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

48. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 14 wzoru umowy słowa „po uprzedniej próbie przeprowadzenia przez Strony postępowania mediacyjnego” zostały zastąpione słowami „z tym, że Strony mogą podjąć uprzednią próbę przeprowadzenia postępowania mediacyjnego”? Przymus stosowania mediacji jako sposobu rozstrzygania wszelkich sporów nie jest celowy. Postępowanie mediacyjne wymaga bowiem dodatkowych kosztów. Koszty te, zgodnie z przepisami rozporządzenia Ministra Sprawiedliwości z dnia 30 listopada 2005 r. w sprawie

wysokości wynagrodzenia i podlegających zwrotowi wydatków mediatora w postępowaniu cywilnym (Dz. U. Nr 239, poz. 2018), obejmują wynagrodzenie mediatora (1% wartości przedmiotu sporu) oraz wydatki mediatora. Poza tym, postępowanie mediacyjne nie gwarantuje osiągnięcia porozumienia i rozstrzygnięcia sporu. W razie braku porozumienia w postępowaniu mediacyjnym konieczne będzie skierowanie sporu do rozstrzygnięcia przez właściwy sąd. Niewykluczone, że w przypadku niektórych skomplikowanych sporów postępowanie mediacyjne może być uzasadnione. W niektórych prostych sprawach, np. o zapłatę niewielkiej kwoty pieniężnej, przymusowe stosowanie procedury mediacyjnej wydaje się jednak zbędne i może jedynie przedłużyć i utrudnić rozstrzygnięcie sporu oraz narazić strony na dodatkowe koszty.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy pytań od nr 42 do nr 48

Udzielając odpowiedzi na powyższe pytania proszę wziąć pod uwagę bieżące orzecznictwo Krajowej Izby Odwoławczej dotyczące umów. Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 29 czerwca 2009 r. KIO/UZP 767/09 „mimo iż sytuacja Zamawiającego przy kształtowaniu treści umowy jest silniejsza, powinien on brać pod uwagę nie tylko swoje interesy, ale także interesy Wykonawcy i starać się ułożyć stosunek prawny tak, aby te interesy były jak najbardziej zrównoważone”. Podobne stanowisko Krajowa Izba odwoławcza zajęła w wyroku z dnia 21 lutego 2008 r. KIO/UZP 97/08, w wyroku z dnia 27 grudnia 2011 r. KIO/UZP 2649/11, w wyroku z dnia 17 grudnia 2012 r. KIO/UZP 2631/12, KIO 2655/12 oraz wielu innych orzeczeniach.

49. Pakiet nr 5: Czy Zamawiający w pakiecie 5 dopuści przyrząd do przygotowania leków z filtrem bakteriowym 0,45µm, bez zastawki. Aparat wyposażony w osłonę kolca.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

50. Pakiet nr 21: Czy Zamawiający w pakiecie 21 dopuści cewnik do drenażu opłucnej umiejscawiany przez usuwalną wprowadzającą igłę z rękawem ochronnym. W skład zestawu wchodzi: igła 10 G x 77 mm, dren widoczny w rtg, perforowany, o średnicy zewnętrznej 2,7 mm i długości 50 cm, kranik i łącznik do drenu z silikonowym rękawem, dodatkowy stożkowy łącznik do podłączenia ssania?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

51. Czy Zamawiający dopuści w zadaniu 32, paski inne niż wymienione w SIWZ, które przeszły pozytywnie zaopiniowane w ramach testów na oddziałach Państwa szpitala? Paski współpracują z glukometrami spełniającymi normy ISO 15197 oraz 100% wyników mieści się w strefach A i B siatki błędów Clarke'a, posiadającymi funkcję tzw. „autocoding” oraz funkcję automatycznego wyrzutu paska po badaniu, co podnosi higienę i bezpieczeństwo pracy osób wykonujących badanie? Dopuszczenie pozwoli nam na złożenie oferty konkurencyjnej, a szpitalowi na znaczne oszczędności finansowe.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

52. Czy Zamawiający wymaga, aby paski testowe opisane w Zadaniu 32, poz. 1 zawierały tylko enzym Oksydaza Glukozowa (GOD), nieinterferujący min. z metforminą, galaktozą, ksylozą, maltozą, TG, paracetamolem, kwasem acetylosalicylowym, tetracykliną, amoksycyliną?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

53. Czy Zamawiający wymaga, aby paski testowe opisane w Zadaniu 32, poz. 1 współpracowały z glukometrem, którego zakres pomiaru wynosi: dolna granica zakresu - ≥ 20 mg/dl; górna granica zakresu - ≤ 600 mg/dL?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

54. Czy Zamawiający wymaga, aby paski testowe opisane w Zadaniu 32, poz. 1 posiadały kapilarę zasysającą na szczycie paska, co umożliwi bardziej precyzyjną aplikację krwi pacjenta a nie umieszczoną z boku paska (taka konstrukcja paska może tworzyć wrażenie, że komora zasysająca znajduje się z obu stron paska, co może doprowadzić do próby zassania kropli krwi z pasywnej części paska i może spowodować zużycie większej ilości pasków testowych przez szpital), co w przypadku alternatywnych miejsc nakłucia uniemożliwia precyzyjne pobranie próbki krwi pacjenta?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

55. Czy Zamawiający wymaga, aby do pasków testowych opisanych w Zadaniu 32, poz. 1 dostawca dostarczył dokumenty (w oryginale) certyfikowane przez niezależne biuro akredytacyjne potwierdzający posiadanie i spełnianie normy ISO 15197 dla proponowanych pasków i glukometrów i płynów kontrolnych?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

56. Czy Zamawiający wymaga, aby do pasków testowych opisanych w Zadaniu 32, poz. 1 dostawca dostarczył dokumenty potwierdzające posiadanie certyfikatu (w oryginale) aprobaty dyrektywy 98/79/EC?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

57. Czy Zamawiający dopuści do postępowania paski pakowane w fiolce, które posiadają powłokę zabezpieczającą całą powierzchnię paska, tym samym w pełni zabezpieczając przed ryzykiem kontaminacji bakteryjnej? Ponadto powłoka na każdym pasku daje pewność i gwarancję, że każdy pasek niezależnie od tego, w którym miejscu zostanie dotknięty przed użyciem, da nam w pełni wiarygodny wynik. Ponadto fiolka posiada zabezpieczenie przed dostępem wilgoci. Zapis „paski pakowane pojedynczo” wskazuje na jeden, konkretny rodzaj pasków, a to działanie niezgodne z ustawą Prawo Zamówień Publicznych art. 29 pkt 2 uniemożliwiające złożenie konkurencyjnej oferty, a co za tym idzie uniemożliwiające rozstrzygnięcie przetargu w ogóle. Jeżeli nie prosimy o prawne i merytoryczne wyjaśnienie.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

58. Czy Zamawiający wymaga, aby do pasków testowych opisanych w Zadaniu 32, poz. 1 dostawca dostarczył dokumenty deklaracji zgodności dla proponowanych pasków i glukometrów i płynów kontrolnych?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

59. Czy Zamawiający wymaga, aby paski testowe miały możliwość przechowywania w temperaturze od min. 4 do min. 40°C oraz posiadały powłokę zabezpieczającą całą powierzchnię paska przed ryzykiem kontaminacji bakteryjnej (paski można dotykać na całej powierzchni bez wpływu na wynik badania)?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

60. Czy Zamawiający wymaga paski testowe opisane w Zadaniu 32, poz. 1, które współpracują z trzema różnymi typami glukometrów?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

61. Czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu paski i glukometry, które w instrukcjach użycia nie zawierają ostrzeżeń o niedokładnych wynikach pomiarów u pacjentów z obniżonym ciśnieniem, odwodnionych i znajdujących się w stanie poważnego wstrząsu oraz bardzo niskie lub niedokładne wyniki u pacjentów w stanie hiperglikemii hiperosmolarnej (z ketozą lub bez) i jednocześnie nie zawierają zapewnienia producenta o tym, że w powyższych przypadkach wyniki są prawidłowe i miarodajne?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

62. Czy Zamawiający wymaga, aby fiolka, w której przechowywane są paski testowe zawierała polimer absorbujący wilgoć?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

63. Czy Zamawiający wymaga jednego rodzaju pasków testowych współpracujących z więcej niż jednym modelem glukometrów, to jest glukometrami zasilanymi bateriami i glukometrami posiadającymi wbudowane własne źródło zasilania w postaci akumulatora ładowanego z sieci 230V?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

64. Czy Zamawiający wymaga, aby paski testowe opisane w Zadaniu 32, poz. 1 współpracowały z glukometrem, który jest automatycznie kodowany (bez kluczy, chipów i ręcznego ustawiania kodów)?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

65. Czy Zamawiający wymaga, aby paski testowe opisane w Zadaniu 32, poz. 1 współpracowały z glukometrem z automatycznym wyrzutem paska testowego po pomiarze (funkcja ta daje dodatkowe podniesienia bezpieczeństwa i higieny pracy - po badaniu pracownik nie ma styczności z materiałem biologicznym pacjenta)?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

66. Czy Zamawiający wymaga, aby paski testowe opisane w Zadaniu 32, poz. 1 pobierały wielkość próbki krwi nie większa niż 0,7 µl?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

67. Czy Zamawiający wymaga, aby paski testowe opisane w Zadaniu 32, poz. 1 podlegały refundacji ze środków publicznych w rozumieniu Ustawy z dnia 12 maja 2011 o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych i znajdowały się na listach refundacyjnych MZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

68. Czy Zamawiający wymaga dostarczenia do oferty przetargowej dokumenty – instrukcja obsługi pasków testowych, glukometrów, płynów kontrolnych w języku polskim, które to dokumenty pozwalają jednoznacznie potwierdzić, spełnianie parametrów, oczekiwanych przez Zamawiającego i zawartych w SIWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

69. Czy Zamawiający dopuści paski testowe, które zawierają enzym GDH-FAD (interferujący z galaktozą i laktozą)?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

70. Czy Zamawiający dopuści paski testowe, które zawierają enzym GDH-NAD (interferujący z ksylozą i mannozą)?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

71. Czy Zamawiający wymaga, aby po podpisaniu umowy przetargowej przeprowadzić szkolenie całego personelu pielęgniarskiego z obsługi sprzętu oraz z przeprowadzania prawidłowej walidacji?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

72. Czy Zamawiający wymaga, aby zaferowane paski testowe, były dystrybuowane za pośrednictwem hurtowni farmaceutycznych, w związku, z czym można mieć pewność, co do dostaw takich pasków w warunkach zabezpieczających je przed działaniem nieodpowiedniej temperatury i wilgoci?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

73. Jakiej ilości pełnych zestawów glukometrów (glukometr, nakłuwacz, lancety do nakłuwacza, płyn kontrolny, instrukcja obsługi, nasadka do AST) wymaga Zamawiający do dostarczenia przy pierwszym zamówieniu pasków testowych?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

74. Dot. pakietu nr 5: Czy zamawiający dopuści bezigłowy aparat do przygotowywania i wielokrotnego pobierania leków i roztworów z fiolki lub butelki umożliwiający wielokrotne, aseptyczne pobieranie z pojemnika zbiorczego, kolec standardowy, wolny od lateksu i PCV, wyposażony w bakteryjny, hydrofobowy filtr 0,2 µ, który zapewnia skuteczną wentylację i zatrzymuje toksyczne aerozole oraz w samouszczelniający się i samodomykający zawór bezigłowy SWAN, zapobiegający wyciekowi leku?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

75. Dot. pakietu nr 12, pozycja 7: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawów do szynowania moczowodów w składzie: prowadnica pokryta PTFE długości 150cm, kateter typu Pigtail podwójnie wygięty, średnica pętli około 2 cm, odstęp między pętlami około 28 cm, popychacz, średnica cewnika 4,8 F.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

76. Dot. pakietu nr 12, pozycja 8: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawów do szynowania moczowodów w składzie: prowadnica pokryta PTFE długości 150cm, kateter typu Pigtail podwójnie wygięty, średnica pętli około 2 cm, odstęp między pętlami około 28 cm, popychacz, średnica cewnika 6 F.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

77. Dot. pakietu nr 12, pozycja 9: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawów do nefrostomii zawierających kateter rozmiar 8F lub 10F, typ Pigtail wykonany z poliuretanu pokryty na dystalnym końcu do-nerkowym hydrożelem, który po nawilżeniu znacznie zmniejsza traumatyczność zabiegu, dwuczęściowa igła 17,5G dł. 20cm bardzo dobrze widoczna w USG, drut prowadzący Lunderquista z bezpiecznym końcem „J” dł. 80cm 0,038”.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

78. Dotyczy pakietu nr 12, pozycja 10: Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje, aby w zestawie znajdował się worek na mocz 2l?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

79. Dot. pakietu nr 13, pozycja 12-13: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników do podawania przez nos mikrobiologiczne czystych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

80. Dot. pakietu nr 13, pozycja 14: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie końcówki do odsysania prostej Pool, w rozmiarze 4,6 x 6,5 mm, o długości (bez uchwytu) min 175 mm, sterylne, podwójnie pakowanej w worek foliowy i zewnętrznie typu folia papier, wygodne w obsłudze ze względu na ergonomiczny kształt oraz zdejmowalną osłonkę chroniącą delikatne narządy.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

81. Dot. pakietu nr 13, pozycja 15: Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy zestaw ssący ortopedyczny powinien zawierać wymienny zapasowy filtr oraz min. 3 wymienne końcówki ssące – dwie zagięte, jedną prostą?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

82. Dot. pakietu nr 13, pozycja 17: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenów do dróg żółciowych T-Kehra 80 x 5 x 5cm, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

83. Dot. pakietu nr 13, pozycja 18: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika Pezzera o długości 40 cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

84. Dot. pakietu nr 13, pozycja 22-30: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika Foley wykonanego z lateksu silikonowanego, dwudrożnego – balonowy, rozmiary: [6, 8, 10 z prowadnicą - pojemność balonu 3ml]; [Ch 12-30 balon o pojemności 5-15 ml]; [Ch 12-30 balon o pojemności 30 ml], sterylne.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

85. Dot. pakietu nr 18: Czy zamawiający dopuści filtr lipidowy neonatologiczny wyposażony w specjalną zatyczkę typu Flowstop, która umożliwia wypełnienie i odpowietrzenie zestawu przed podłączeniem do linii infuzyjnej przy zachowaniu jego sterylności zamiast zacisku na przedłużce?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem, że musi być przedłużka.

86. Dot. umowy i zapisów SIWZ: Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie zmiany jednostkowej ceny brutto w przypadku zmiany stawki VAT. Nasza prośba podyktowana jest prognozami podniesienia stawki VAT na wyroby medyczne z 8% na 23%. Jest to efekt wezwania Polski przez Komisję Europejską do dostosowania się do Dyrektywy Rady 2006/112/WE (zgodnie z tą normą, nie można stosować obniżonej stawki VAT, co ma miejsce w chwili obecnej). Zgodnie z powyższym, przy zasadach jakie stosuje się przygotowując wyceny do przetargu (gdzie marże ustala się na bardzo niskim poziomie) -podniesienie stawki VAT o 15% jest dla większości dystrybutorów niemożliwe do zaakceptowania. Konieczność utrzymania ceny brutto na niezmiennym poziomie spowoduje, że realizacja części umowy będzie odbywała się ze stratą

dla Wykonawcy. Biorąc to pod uwagę, żadna z firm nie może pozwolić sobie na złożenie oferty z góry zakładając stratę, dlatego też już obecnie przy kalkulacji cen do przetargu należy wziąć pod uwagę ewentualną podwyżkę stawki VAT. Z kolei to rozwiązanie jest niekorzystne dla Zamawiającego, ponieważ spowoduje to przekroczenie szacunków do przetargu a następnie zakup sprzętu medycznego w wyższych cenach od początku trwania umowy, a nie od ewentualnej podwyżki stawki VAT.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

87. Dot. pakietu 10 poz. 1: Prosimy o dopuszczenie układu oddechowego kompatybilnego z aparatem firmy Care Fusion/ Dutchmed innego producenta niż Care Fusion proponowany układ oddechowy z generatorem dwudyszowym z rotacją gałęzi wydechowej oraz podgrzewanym ramieniem wdychowym, przystosowanym do nawilżacza, jednorazowego użytku, mikrobiologicznie czysty, firmy Intersurgical kompatybilny z aparatem firmy Care Fusion/ Dutchmed.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

88. Dot. pakietu 10 poz. 2: Prosimy o dopuszczenie komory automatycznej kompatybilnej z układem do nFlow, sterylnej firmy brytyjskiego producenta Intersurgical.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

89. Dot. pakietu 10 poz. 3: W związku z tym, że przy proponowanym przez nas zestawie znajdują się rzemyki mocujące prosimy o dopuszczenie czapeczki bawełnianej do nFlow służące do zamocowania generatora rozmiary: 000 (18- 20cm); 00 (20-22cm); 0 (22-24); 1 (24-26cm); 2 (26-28cm); 3 (28 – 30cm); 4 (30 – 32cm); 5 (32-34cm); 6 (34-36cm); 7 (36-38cm); 8 (38-40cm); 9 (40-42cm).

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

90. Dot. projektu umowy (zad. 1 do 26): Prosimy o modyfikację zapisu par. 4 ust. 3 na następujący: „Ceny netto podane w załączniku nr.... nie mogą ulec podwyższeniu w okresie obowiązywania niniejszej umowy”. W związku z definicją ceny w rozumieniu art. 3 ust. 1 pkt 1 ustawy z dnia 5 lipca 2001 o cenach (Dz. U. z 2001 r. nr 97 poz. 1050 z późn. zm.) prosimy o zmianę istniejącego zapisu w następujący sposób: „Ceny netto podane w załączniku nr.... nie mogą ulec podwyższeniu w okresie obowiązywania niniejszej umowy. Wykonawca, zobowiązując się do utrzymania stałości cen brutto w okresie trwania umowy, musi w cenę oferty wkalkulować ryzyko zmian stawek podatkowych, przekładające się bezpośrednio na zwiększenie ceny oferowanych produktów, co w efekcie będzie niekorzystne dla Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

91. Dot. projektu umowy (zad. 1 do 26): Prosimy Zamawiającego o modyfikację § 6 ust. 15 wzoru umowy w następujący sposób: W przypadku braku z jakichkolwiek przyczyn produktów stanowiących przedmiot zamówienia, Wykonawca niezwłocznie powiadomi o tym fakcie Zamawiającego, dostarczając za jego zgodą ich pełny odpowiednik lub umożliwi zakup niezrealizowanej dostawy u innego wskazanego przez Wykonawcę podmiotu zobowiązując się do pokrycia ewentualnej różnicy ceny wynikającej z takiego zakupu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

92. Dot. projektu umowy: Prosimy Zamawiającego o określenie kary za zwłokę w dostawie jako 0,2% wartości towaru dostarczonego ze zwłoką za każdy dzień zwłoki, nie więcej jednak niż 10% wartości brutto dostawy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

93. Dot. projektu umowy: Prosimy o określenie kary umownej za odstąpienie od umowy jako 10% wartości umowy pozostałej do realizacji.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

94. Dot. projektu umowy: Wnosimy o zmianę par. 12 ust. 1 na: „Wykonawca nie może dokonać cesji wierzytelności powstałych w związku z realizacją niniejszej umowy na rzecz osoby trzeciej bez zgody Zamawiającego, wyrażonej w trybie art.54 ust. 5 ustawy o działalności leczniczej z dnia 15.04.2011 r. (Dz. U. Nr 112, poz. 654). W przypadku nie uiszczenia przez Zamawiającego zapłaty w terminie 14 dni od dnia otrzymania wezwania Wykonawcy do zapłaty, Wykonawca

ma prawo dokonać przelewu wierzytelności zgodnie z art. 509 k.c. a zastrzeżenie umowne wyrażone w zdaniu poprzedzającym strony traktują, jako nieistniejące.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

95. Prosimy Zamawiającego o dodanie do umowy możliwości zmiany jej wartości brutto w przypadku zmiany obowiązującej stawki podatku VAT. Wartość netto pozostanie bez zmian. „Zgodnie z art. 144 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych strony w przypadku ustawowej zmiany stawki podatku VAT dopuszczają zmianę wartości umowy. W takim przypadku (ustawowej zmiany stawki podatku VAT mającej miejsce przed datą wystawienia faktury) wartość brutto umowy ulegnie automatycznie zmianie proporcjonalnej do wprowadzonych zmian.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

96. Czy w Zadaniu Nr 10 poz. 1 Zamawiający potwierdza, że wymaga układu oddechowego z generatorem czterodyszowym mocowanym na zaczepie kołyskowym, który jest mikrobiologicznie czysty? Układ oddechowy z generatorem czterodyszowym z zaworem kulkowym nie istnieje. Na polskim rynku nie występują również te układy jako sterylne.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

97. Czy w Zadaniu Nr 10 poz. 2 Zamawiający potwierdza, iż wymaga komory nawilżacza z krótkim czasem napełniania (ok. 70 sek.) i wyposażone w system utrzymania wilgotności na stałym poziomie, mikrobiologicznie czystej nie sterylnej?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

98. Czy Zamawiający potwierdza, iż w Zadaniu Nr 10 w poz. 1, 3 i 4 wymaga akcesoriów kompatybilnych i zwalidowanych z urządzeniem Infant Flow? Czy na potwierdzenie powyższego Zamawiający oczekuje przedłożenia oświadczenia producenta urządzenia Infant Flow w tym zakresie?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, że wymaga akcesoriów (poz. 1, 3 i 4) kompatybilnych z aparatem firmy Dutchmed. Dokumenty zgodnie z SIWZ.

99. Pakiet nr 5, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści przyrząd z dokładniejszym niż oczekiwany filtrem bakteryjnym o średnicy porów 0,1µm, bez zastawki zabezpieczającej, spełniającej pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

100. Pakiet nr 13, pozycja 14: Czy Zamawiający dopuści końcówkę prostą Poole'a o średnicy 3,8x6,0mm (wew./zew.), o długości części perforowanej 17,5cm, długości całkowitej 31,5cm, spełniającą pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

101. Pakiet nr 13, pozycja 16: Czy Zamawiający dopuści łącznik schodkowy o średnicy 7-12-7mm, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

102. Pakiet nr 13, pozycja 18: Czy Zamawiający dopuści cewniki Pezzera o długości 40cm, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

103. Pakiet nr 13, pozycja 22: Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley'a z balonem o pojemności 3ml, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

104. Pakiet nr 13, pozycje 25 - 26: Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley'a z balonem o pojemności 5-10ml, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

105. Pakiet nr 13, pozycje 27 - 30: Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley'a z balonem o pojemności 5-10ml lub 30-50ml, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

106. Pakiet nr 23, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści zaciskacz wykonany z tworzywa ABS, o długości ramienia 52mm, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?
Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.
107. Pakiet nr 28, pozycja 6: Czy Zamawiający dopuści papier rejestracyjny w rozmiarze 112x100x100 z przeliczeniem ilości na 69 bloków, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?
Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.
108. Pakiet nr 29, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści papier rejestracyjny w rozmiarze 112x90x160 z przeliczeniem ilości na 39 bloków, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?
Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.
109. Zadanie nr 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie noży jednorazowych, sterylnych, ostrych, do rogowki zagiętych pod kątem 45 stopni, o szerokości ostrza 2,65 - 3,2 mm?
Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.
110. Czy w § 5 ust. 2 Zamawiający wyrazi zgodę na ustalenie terminu płatności za fakturę liczonego od daty wystawienia faktury?
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.
111. Czy Zamawiający dokona modyfikacji zapisów wzoru umowy w § 5 ust. 3 poprzez wprowadzenie następującego zapisu: Za datę dokonania płatności uznaje się datę uznania rachunku bankowego Wykonawcy.
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.
112. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy poprzez wprowadzenie w § 8 ust. 1 następujących zapisów:
1. W przypadku nie dostarczenia przedmiotu umowy w terminie określonym w § 6 ust. 3, a także w przypadku naruszeń postanowień § 6 ust. 6 i 17 Sprzedający zapłaci Kupującemu karę umowną w wysokości 0,5% wartości faktury za daną dostawę, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto faktury za daną dostawę.
2. W przypadku odstąpienia od umowy z winy jednej ze stron, druga strona umowy może dochodzić od strony winnej, kary umownej w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.
Odpowiedź: Ad 1 i ad 2: Zamawiający nie wyraża zgody.
113. Dot. zapisów § 4 projektów umów do zad. nr 1 do 26 i do zad nr 27: Uprzejmie prosimy o uzupełnienie zapisów § 4 w/w projektów umów o regulacje dotyczące urzędowej zmiany podatku od towarów i usług VAT, zgodnie z poniższą propozycją: "W przypadku zmiany obowiązującej stawki podatku VAT zmiana ulega cena jednostkowa brutto, przy zachowaniu niezmienności ceny jednostkowej netto. Zmiana stawki obowiązuje z chwilą wejścia w życie aktu prawnego regulującego zmianę stawki. Forma Aneksu nie jest wymagana".
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.
114. Dot. zapisów § 5, ust. 2 projektów umów do zad. nr 1 do 26 i do zad nr 27: Zwracamy się z prośbą o skrócenie wymaganego terminu płatności do 30 dni od daty doręczenia prawidłowo wystawionej faktury.
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.
115. Dot. zapisów § 6, ust.6 projektu umowy do zad. nr 1 do 26 i § 6, ust.5 projektu umowy do zad nr 27: Zwracamy się z prośbą o zmianę zapisu ww. paragrafu wg poniższej propozycji: "Jeżeli w dostarczonej partii towaru Kupujący stwierdzi wady, niezwłocznie zawiadomi o nich Sprzedającego, który wymieni towar na wolny od wad w ciągu 5 dni, po rozpatrzeniu reklamacji. Kupujący odsyła wadliwy, reklamowany towar na adres Sprzedającego, na koszt Sprzedającego". Obecna forma zapisu uniemożliwia Wykonawcy rozpatrzenie ewentualnej reklamacji jakościowej z uwagi na to, że rozpatrzenie może odbyć się wyłącznie po dokonaniu oględzin reklamowanego towaru. Wykonawca/ Producent, w przypadku reklamacji jakościowej, powinien mieć możliwość dokonania oględzin reklamowanego towaru pod względem wad jakościowych, przed dokonaniem wymiany.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

116. Dot. zapisów § 12 projektów umów do zad. nr 1 do 26 i do zad nr 27: Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od zapisów § 12 ust. 1 oraz 2 lub o odstąpienie od uzależniania sposobu obliczania terminu płatności w zależności od umieszczenia na fakturze V A T zapisów dotyczących wiarygodności oraz numeru Umowy. Ze względów logistycznych Sprzedający nie ma możliwości umieszczenia tak obszernych komentarzy na dokumentach księgowych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

117. Dot. zapisów § 8 ust. 1 projektów umów do zad. nr 1 do 26 i do zad nr 27: Zwracamy się z prośbą o zmniejszenie wysokości kary umownej z 1% do 0,5% wartości faktury za daną dostawę za każdy rozpoczęty dzień zwłoki.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

118. Dot. Załącznik nr 10 do SIWZ: Par. 5 ust. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to, aby termin płatności był liczony od daty wystawienia faktury? Uzasadnienie: Utrzymanie zapisu w obecnej postaci spowoduje, iż niemożliwe będzie dokładne określenie terminu płatności oraz powstania zobowiązania podatkowego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

119. Dot. zał. nr 10: Par. 6 ust. 16 Prosimy o modyfikację zapisu, aby skorzystanie z zakupu interwencyjnego opisanego w par. 6 ust. 14-16 wykluczało zastosowanie kar umownych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

120. Dot. zał. nr 10: Par 8 ust 2 Prosimy o modyfikację ww. postanowienia wzoru umowy w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości wynagrodzenia brutto dot. nie zrealizowanej części umowy. Uzasadnienie: Jeśli dostawa towaru będzie w znaczącej mierze realizowana w sposób prawidłowy, a dla przykładu odstąpienie do umowy będzie dotyczyło niewielkiej partii towaru, to zastrzeżenie kary umownej naliczanej od ogólnej wartości całej umowy na dostawę będzie miało charakter rażąco zawyżony. W takiej sytuacji nie budzi wątpliwości dysproporcja między poniesioną szkodą a wysokością kary umownej.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

121. Dot. Zał. nr 10: Par. 8 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie ustępu o brzmieniu "Całkowita wartość kar umownych nie może przekraczać 4.95% wartości brutto umowy,"? Uzasadnienie: Kara umowna ma na celu naprawienie szkody poniesionej przez Zamawiającego, ale nie może być nadmierna oraz prowadzić do konieczności nieuzasadnionego ponoszenia przez wykonawcę nieproporcjonalnych obciążeń. Ponadto, w razie gdyby szkoda była wyższa, Zamawiający ma prawo dochodzić odszkodowania na zasadach ogólnych na podstawie par. 8 ust. 4.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

122. Dot. zał. nr 10: Par. 8 Prosimy o dodanie zapisu o brzmieniu: "Zamawiający może w każdym czasie odstąpić od żądania zapłaty przez Wykonawcę kary umownej."

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

123. Dot. zał. nr 10: Par. 9 ust. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby uprawnienie do odstąpienia od umowy przysługiwało po bezskutecznym pisemnym wezwaniu Wykonawcy do należytego wykonania umowy z wyznaczeniem dodatkowego terminu, nie krótszego niż 3 dni robocze?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

124. Czy Zamawiający wymaga, aby paski do oznaczania poziomu cukru we krwi posługiwały się enzymem GDH-NAD nieinterferującym z cukrami prostymi takimi jak maltoza, ksyloza, galaktozy?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

125. Czy Zamawiający wymaga, aby paski do oznaczania cukru we krwi posiadały zakres pomiaru 20-525 mg/dl zgodny z zaleceniami PTD dot. glukometrów?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

126. Czy Zamawiający wymaga, aby paski do oznaczania cukru we krwi funkcjonowały w zakresie hematokrytu 25%-55% zgodnie z zaleceniami PTD dot. glukometrów?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

127. Czy Zamawiający wymaga, aby każdy pojedynczy pasek do oznaczania cukru we krwi był pakowany hermetycznie?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

128. Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie, czy w zadaniu 16 Zamawiający oczekuje zaofiarowania kompletnych zestawów z przetwornikami do inwazyjnego pomiaru ciśnienia wyposażonych w linię pomiarową o długości 160-165 z przetwornikiem ze zintegrowanym systemem płuczającym 3ml/h, z 2 x możliwościami przepłukiwania oraz systemem wypełniania linii pomiarowej posiadający biuretę zapobiegającą zapowietrzaniu się układu pomiarowego i połączeniem z kablem interfejsowym bezpinowym (typu: Transpac/Hospira) kompatybilnym z monitorem 650 Carespace firmy GE Healthcare?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

DYREKTOR

lek. Rafał Foferek Szuca