



Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach
25-736 Kielce, ul. Grunwaldzka 45
tel: 41/36-71-301, fax: 41/34-50-623
e-mail: szpital@wszkielce.pl
www.wszkielce.pl



Kielce 14.02.2020

Do wszystkich zainteresowanych

dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego sukcesywne dostawy materiałów hemostatycznych dla Apteki Szpitalnej Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego w Kielcach.
Znak sprawy EZ/ZP/1/2020/AŁ-D

ODPOWIEDZI NA PYTANIA

Zamawiający, Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach działając na podstawie art. 38 ust. 2 w ustawie z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo Zamówień Publicznych (tekst jednolity: Dz.U. z 2019r. poz. 1843 ze zm.) udziela odpowiedzi na zadane pytania:

Pytanie nr 1

Dot. Pakietu nr 5

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu pozycję nr 8, co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty dla pozostałych pozycji z pakietu.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 2

Dot. Pakietu nr 5

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu przedstawienia badań w pozycjach 1-7 „(...) prospektywnym, randomizowanym badaniem klinicznym in vivo z udziałem ludzi(...)

W razie odmowy, prosimy wyjaśnienia merytorycznych i użytkowych argumentów, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 3

Zwracam się z uprzejmą prośbą o doprecyzowanie jakiej zawartości trombiny na 1ml w gotowym preparacie oczekuje Zamawiający?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.



Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach
25-736 Kielce, ul. Grunwaldzka 45
tel: 41/36-71-301, fax: 41/34-50-623
e-mail: szpital@wszkielce.pl
www.wszkielce.pl



Pytanie nr 4

Dot. Pakietu nr 2

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 2, pozycja 3, zaferowanie produktu równoważnego do TISSEEL Lyo w postaci mrożonej o nazwie TISSEEL – roztwory do sporządzania kleju do tkanek, który zawiera klej fibrynowy w zestawie ze strzykawką PRIMA: 1ml roztworu białek, 1ml roztworu trombiny w strzykawce dwukomorowej (polipropylenowej) zamkniętej korkiem i pakowanej w dwa worki wraz z przyrządem składającym się z dwóch łączników i czterech igieł aplikacyjnych. Produkt przechowywany i transportowany w stanie zamrożonym w temperaturze mniejszej lub równej -20st Celcjusza. Pozostałe wymagania zgodne z SIWZ.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 5

Dot. Pakietu nr 2

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 2, pozycja 1, zaferowanie produktu równoważnego do TISSEEL Lyo w postaci mrożonej o nazwie TISSEEL – roztwory do sporządzania kleju do tkanek, który zawiera klej fibrynowy w zestawie ze strzykawką PRIMA: 5ml roztworu białek, 5 ml roztworu trombiny w strzykawce dwukomorowej (polipropylenowej) zamkniętej korkiem i pakowanej w dwa worki wraz z przyrządem składającym się z dwóch łączników i czterech igieł aplikacyjnych. Produkt przechowywany i transportowany w stanie zamrożonym w temperaturze mniejszej lub równej -20st Celcjusza. Pozostałe wymagania zgodne z SIWZ.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 6

Dot. Pakietu nr 2

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 2, pozycja 2, zaferowanie produktu równoważnego do TISSEEL Lyo w postaci mrożonej o nazwie TISSEEL – roztwory do sporządzania kleju do tkanek, który zawiera klej fibrynowy w zestawie ze strzykawką PRIMA: 2ml roztworu białek, 2 ml roztworu trombiny w strzykawce dwukomorowej (polipropylenowej) zamkniętej korkiem i pakowanej w dwa worki wraz z przyrządem składającym się z dwóch łączników i czterech igieł aplikacyjnych. Produkt przechowywany i transportowany w stanie zamrożonym w temperaturze mniejszej lub równej -20st Celcjusza. Pozostałe wymagania zgodne z SIWZ.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 7

Dot. Pakietu nr 2

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 2, pozycja 1, 2 wstawienie zamrażarek niezbędnej do właściwego przechowywania produktu leczniczego, zdolną do utrzymania stałej temperatury poniżej lub równej -20st Celsjusza?

Zamrażarka zostałaby użyczona na okres trwania umowy przetargowej. W okresie tym Biorący do używania jest uprawniony do korzystania z zamrażarki w normalny sposób i zgodnie z przeznaczeniem. Biorący do używania jest również zobowiązany do ochrony zamrażarki przed uszkodzeniem lub zniszczeniem. Biorący do używania zobowiązuje się, niezwłocznie informować Baxter o wystąpieniu usterki w zamrażarce (nie później niż w ciągu 12 godzin od jej pojawienia się) o potrzebie serwisu Koszty napraw pogwarancyjnych lub nie objętych gwarancją producenta zamrażarki ponosi Wykonawca, chyba że uszkodzenie lub zniszczenie wynika z niewłaściwej eksploatacji zamrażarki lub działania osób trzecich. Wykonawca zgadza się zapewnić zamrażarkę zastępczą,



kiedy zamrażarka Biorącego do używania jest wysyłana do serwisu lub naprawy pod warunkiem, że Wykonawca będzie znajdował się w posiadaniu zamrażarki zastępczej. Opłaty serwisowe oraz opłaty za kontrolę, w tym koszty transportu, zgodnie z zalecanym harmonogramem usług i kontroli oraz zaleceniami producenta, będą ponoszone przez Wykonawcę.

W trosce o ochronę profesjonalnych pracowników służby zdrowia czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 2 poz. 1, 2, 3 zaferowanie produktu w postaci mrożonej. Pozostałe wymagania zgodne z SIWZ.

Oferowany produkt spełnia wymagania Rozporządzenia Ministra Zdrowia w sprawie bezpieczeństwa i higieny pracy przy wykonywaniu prac związanych z narażeniem na zranienie ostrymi narzędziami używanymi przy udzielaniu świadczeń zdrowotnych (Dz.U. 2013, poz.696).

Uzasadnienie (Dz.U.2013, poz. 696):

Zgodnie z Dziennikiem Ustaw Rzeczypospolitej Polskiej z dnia 19 czerwca 2013 roku poz. 696 Rozporządzenie Ministra Zdrowia w sprawie bezpieczeństwa i higieny pracy przy wykonywaniu prac związanych z narażeniem na zranienie ostrymi narzędziami używanymi przy udzielaniu świadczeń zdrowotnych zarządza się, co następuje:

2. Ostrymi narzędziami w rozumieniu rozporządzenia są wyroby medyczne służące do cięcia, klucia oraz mogące spowodować zranienie lub przeniesienie zakażenia.

§ 2. W celu ochrony pracowników przed zranieniami ostrymi narzędziami pracodawca stosuje, na warunkach określonych w rozporządzeniu, wszelkie dostępne środki eliminujące lub ograniczające stopień narażenia na zranienia ostrymi narzędziami.

§ 6. Pracodawca:

2) promuje dobre praktyki zapobiegania narażeniu, w szczególności opracowuje w konsultacji z przedstawicielami pracowników materiały informacyjne dotyczące tych praktyk;

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 8

Dot. Pakietu nr 5

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu nr 5 pozycję nr 8 i utworzy osobny pakiet co umożliwi przystąpienie do postępowania większej ilości oferentów?

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 9

Dot. Pakietu nr 4

Czy Zamawiający w pakiecie nr 4 poz. 1 oraz 2 dopuści zaferowanie: Zestawu zawierającego miejscowy, wchłaniający środek hemostatyczny z oczyszczonej żelatyny wieprzowej, w formie płynnej, wstępnie zmieszanej matrycy i roztworu trombiny zawierającego 2000 IU sterylnej, liofilizowanej ludzkiej trombiny oraz strzykawkę bez igły z 2 ml sterylnej wody do wstrzyknięć i kaniule z możliwością docięcia lub z pamięcią kształtu. Zestaw przeznaczony do tamowania krwawienia. Czas wchłaniania 4-6 tygodni. Objętość matrycy żelatynowej ma 7 ml, zaś łączna objętość produktu końcowego po zmieszaniu z 2ml ludzkiej trombiny wynosi 8 ml?

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SIWZ.



Pytanie nr 10

Dot. Pakietu nr 5

Czy Zamawiający w pakiecie nr 5 pozycji 3 dopuści zaoferowanie materiału hemostatycznego zbudowanego z oksydowanej regenerowanej celulozy o rozmiarze 5x1,25 cm, przy zachowaniu pozostałych parametrów bez zmian?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 11

Dot. Pakietu nr 5 poz. 1-3

Czy Zamawiający dopuści gazę hemostatyczną z utlenionej regenerowanej celulozy, która posiada następujące właściwości:

- w całości pochodzenia roślinnego,
- sterylizowane promieniami gamma,
- nie strzępią się, nie rozrywają się i nie przyklejają się do narzędzi
- nie ulegają dezintegracji w miejscu zabiegu
- działanie bakteriobójcze przeciwko 40 typom bakterii gram (+) i gram (-) , potwierdzone badaniami in vitro oraz w instrukcji użytkowania;
- działanie bakteriobójcze na MSRA, MRSE, VRE, PRSP,
- działanie bakteriobójcze na Klebsiella pneumoniae, która jest przyczyną około 8% zakażeń szpitalnych oraz Listeria monocytogenes, która wywołuje m.in. sepsę oraz zapalenie mózgu,
- hemostaza w czasie 3-4 minut po kontakcie z miejscem krwawienia;
- okres wchłaniania – od 7 do 14 dni;
- posiadający niskie pH 2,5 – 3,5, kwaśny odczyn gazy hemostatycznej powoduje, że ma ona działanie bakteriobójcze w stosunku do szerokiego spektrum bakterii
- warunki przechowywania do 25 stopni?

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 12

Dot. Pakietu nr 5 poz. 3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie gazy w rozmiarze 1,25 x 5cm. Tak mała różnica nie wpływa na jakość ani użytkowanie produktu.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 13

Dot. Pakietu nr 5 poz. 4-7

Czy Zamawiający dopuści gazę hemostatyczną z utlenionej regenerowanej celulozy, która posiada następujące właściwości:

- w całości pochodzenia roślinnego,
- sterylizowane promieniami gamma,
- włóknina siedmiowarstwowa,
- nie strzępią się, nie rozrywają się i nie przyklejają się do narzędzi
- nie ulegają dezintegracji w miejscu zabiegu



Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach
25-736 Kielce, ul. Grunwaldzka 45
tel: 41/36-71-301, fax: 41/34-50-623
e-mail: szpital@wszkielce.pl
www.wszkielce.pl



- działanie bakteriobójcze przeciwko 40 typom bakterii gram (+) i gram (-) , potwierdzone badaniami in vitro oraz w instrukcji użytkowania;
- działanie bakteriobójcze na MSRA, MRSE, VRE, PRSP,
- działanie bakteriobójcze na Klebsiella pneumoniae, która jest przyczyną około 8% zakażeń szpitalnych oraz Listeria monocytogenes, która wywołuje m.in. sepsę oraz zapalenie mózgu,
- hemostaza w czasie 3-4 minut po kontakcie z miejscem krwawienia;
- okres wchłaniania – od 7 do 14 dni;
- posiadający niskie pH 2,5 – 3,5, kwaśny odczyn gazy hemostatycznej powoduje, że ma ona działanie bakteriobójcze w stosunku do szerokiego spektrum bakterii
- warunki przechowywania do 25 stopni?

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 14

Dot. Pakietu nr 5 poz. 4-6

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie gazy w rozmiarze 2,6 x 5,1cm. Tak mała różnica nie wpływa na jakość ani użytkowanie produktu.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 15

Dot. Pakietu nr 5 poz. 8

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie ww. produktów do osobnego pakietu. Wydzielenie ww. pozycji spowoduje dopuszczenie innych firm do udziału oraz zaproponowanie konkurencyjnych cen przy jakości wymaganej przez Zamawiającego.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 16

Dot. Pakietu 5 poz. 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7

Czy Zamawiający dopuści, aby badania na PRSP były udokumentowane w instrukcji używania producenta, a pozostałe szczepy w instrukcji oraz badaniach in-vitro?

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 17

Dot. Pakietu 5 poz. 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7

Czy Zamawiający dopuści zawartość grupy karboksylowej 18-24%?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza.



Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach
25-736 Kielce, ul. Grunwaldzka 45
tel: 41/36-71-301, fax: 41/34-50-623
e-mail: szpital@wszkielce.pl
www.wszkielce.pl



Pytanie nr 1

Dot. Pakietu 5 poz. 8

Czy Zamawiający wydzieli pozycję nr 8 i utworzy z niej odrębne zadanie?

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 19

Dot. Pakietu 5 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści Wchłaniany jałowy hemostatyk powierzchniowy ze 100% regenerowanej, oksydowanej celulozy w formie gazy (pochodzenia roślinnego) o działaniu bakteriobójczym i mający zastosowanie w profilaktyce zakażenia pola operowanego. Działanie bakteriobójcze udokumentowane badaniem przedklinicznymi in vitro, które dostarczone jako dowód -poprzez niskie pH 2,5-3,5 w kontakcie z krwią eliminują szczepy bakterii: MRSA, MRSE, PRSP, VRE, Pseudomonas aeruginosa. Zawartość grupy karboksylowej 18-24%. Okres wchłaniania 7-14 dni. Czas umożliwiający hemostazę: 2-8 minut. Rozmiar 5 cm x 7,5 cm

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 20

Dot. Pakietu 5 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści Wchłaniany jałowy hemostatyk powierzchniowy ze 100% regenerowanej, oksydowanej celulozy w formie gazy (pochodzenia roślinnego) o działaniu bakteriobójczym i mający zastosowanie w profilaktyce zakażenia pola operowanego. Działanie bakteriobójcze udokumentowane badaniem przedklinicznymi in vitro, które dostarczone jako dowód -poprzez niskie pH 2,5-3,5 w kontakcie z krwią eliminują szczepy bakterii: MRSA, MRSE, PRSP, VRE, Pseudomonas aeruginosa. Zawartość grupy karboksylowej 18-24%. Okres wchłaniania 7-14 dni. Czas umożliwiający hemostazę: 2-8 minut. Rozmiar 10 cm x 20 cm

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 21

Dot. Pakietu 5 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści Wchłaniany jałowy hemostatyk powierzchniowy ze 100% regenerowanej, oksydowanej celulozy (pochodzenia roślinnego) Postać wielowarstwowej włókniny o działaniu bakteriobójczym i mający zastosowanie w profilaktyce zakażenia pola operowanego. Działanie bakteriobójcze udokumentowane badaniem przedklinicznymi in vitro, które dostarczone jako dowód -poprzez niskie pH 2,5-3,5 w kontakcie z krwią eliminują szczepy bakterii: MRSA, MRSE, PRSP, VRE, Pseudomonas aeruginosa. Zawartość grupy karboksylowej 18-24%. Okres wchłaniania 7-14 dni. Czas umożliwiający hemostazę: 2-8 minut. Rozmiar 5,1 cm x 10,2 cm.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 22

Dot. Pakietu 5 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści Wchłaniany jałowy hemostatyk powierzchniowy ze 100% regenerowanej, oksydowanej celulozy (pochodzenia roślinnego) Postać wielowarstwowej włókniny o działaniu bakteriobójczym i mający zastosowanie w profilaktyce zakażenia pola operowanego. Działanie bakteriobójcze udokumentowane badaniem



Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach
25-736 Kielce, ul. Grunwaldzka 45
tel: 41/36-71-301, fax: 41/34-50-623
e-mail: szpital@wszskielce.pl
www.wszskielce.pl



przedklinicznymi in vitro, które dostarczone jako dowód -poprzez niskie pH 2,5-3,5 w kontakcie z krwią eliminują szczepy bakterii: MRSA, MRSE, PRSP, VRE, Pseudomonas aeruginosa. Zawartość grupy karboksylowej 18-24%. Okres wchłaniania 7-14 dni. Czas umożliwiający hemostazę: 2-8 minut Rozmiar 2,5 cm x 5,1 cm.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 23

Dot. Pakietu 5 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści Wchłaniany jałowy hemostatyczny ze 100% regenerowanej, oksydowanej celulozy (pochodzenia roślinnego) Postać wielowarstwowej włókniny o działaniu bakteriobójczym i mający zastosowanie w profilaktyce zakażenia pola operowanego. Działanie bakteriobójcze udokumentowane badaniem przedklinicznymi in vitro, które dostarczone jako dowód -poprzez niskie pH 2,5-3,5 w kontakcie z krwią eliminują szczepy bakterii: MRSA, MRSE, PRSP, VRE, Pseudomonas aeruginosa. Zawartość grupy karboksylowej 18-24%. Okres wchłaniania 7-14 dni. Czas umożliwiający hemostazę: 2-8 minut. Rozmiar 5,1 cm x 10,2 cm.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 24

Dot. Pakietu 5 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści Strukturalna, neutkana, nierozwarstwialna włóknina hemostatyczna ze 100% regenerowanej, oksydowanej celulozy w formie gęsto tkanej (pochodzenia roślinnego) o działaniu bakteriobójczym i mający zastosowanie w profilaktyce zakażenia pola operowanego. Działanie bakteriobójcze udokumentowane badaniem przedklinicznymi in vitro, które dostarczone jako dowód -poprzez niskie pH 2,5-3,5 w kontakcie z krwią- eliminują szczepy bakterii: MRSA, MRSE, PRSP, VRE, Pseudomonas aeruginosa. Zawartość grupy karboksylowej 18-24%. Okres wchłaniania 7-14 dni. Czas umożliwiający hemostazę: 2-8 minut. Rozmiar 2,5 x 5,1 cm.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 25

Dot. Pakietu 5 poz. 7

Strukturalna, neutkana, nierozwarstwialna włóknina hemostatyczna ze 100% regenerowanej, oksydowanej celulozy w formie gęsto tkanej (pochodzenia roślinnego) o działaniu bakteriobójczym i mający zastosowanie w profilaktyce zakażenia pola operowanego. Działanie bakteriobójcze udokumentowane badaniem przedklinicznymi in vitro, które dostarczone jako dowód -poprzez niskie pH 2,5-3,5 w kontakcie z krwią - eliminują szczepy bakterii: MRSA, MRSE, PRSP, VRE, Pseudomonas aeruginosa. Zawartość grupy karboksylowej 18-24%. Okres wchłaniania 7-14 dni. Czas umożliwiający hemostazę: 2-8 minut. Rozmiar 10,2 x 5,1 cm.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 26

Dot. wzoru umowy.

Do treści §3 ust. 9 oraz §12 ust. 2 lit. d) wzoru umowy. Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie określił ich warunków, m.in. nie wskazał w jakich okolicznościach zmiana



Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach

25-736 Kielce, ul. Grunwaldzka 45
tel: 41/36-71-301, fax: 41/34-50-623
e-mail: szpital@wszkielce.pl
www.wszkielce.pl



mogłaby mieć miejsce, nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust. 2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z §3 ust. 9 oraz §12 ust. 2 lit. d) wzoru umowy. Czy z związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź:

Zamawiający, ze względu na treść pytania wnioskuje, iż chodzi o §13 ust. 2 lit. d wzoru umowy. We wskazanym postanowieniu określone zostały warunki zmian ilościowych przedmiotu umowy, tj. cena jednostkowa pozycji zwiększanej ilościowo oraz wartość umowy nie może ulec podwyższeniu, a zmiana zostanie zaakceptowana przez strony. Wobec powyższego, w szczególności wobec określenia warunków zmiany umowy w jej treści a także w przepisach powszechnie obowiązujących (art. 144 PZP) brak jest podstaw do zmiany umowy w zakresie określonym przez podmiot pytający.

Pytanie nr 27

Dot. wzoru umowy.

Do treści §7 ust. 2 wzoru umowy prosimy o dodanie słów: „zgodnie z art. 4 pkt 3 lit. a) ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych”.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 28

Dot. wzoru umowy.

Do treści §8 ust. 3 wzoru umowy prosimy o dodanie słów, zgodnych z przesłanką zawartą w art. 552 k.c. "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 29

Dot. wzoru umowy.

Do treści §9 ust. 1 pkt 2) lit. a) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy?

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 30

Dot. wzoru umowy.

Do treści §9 ust. 1 pkt 2) lit. b) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za zwłokę w dostawie w wysokości 0,5% wartości niedostarczonego towaru za każde rozpoczęte 24 godziny?

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SIWZ.



Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach

25-736 Kielce, ul. Grunwaldzka 45

tel: 41/36-71-301, fax: 41/34-50-623

e-mail: szpital@wszkielce.pl

www.wszkielce.pl



Pytanie nr 31

Dot. wzoru umowy.

Do treści §9 ust. 1 pkt 2) lit. c) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za zwłokę w usunięciu wad, braków lub niezgodności towaru z umową w wysokości 0,5% wartości wadliwych/brakujących/niezgodnych z umową towarów dziennie?

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 32

Dot. wzoru umowy.

Do treści §9 ust. 1 pkt 2) lit. d) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za niestaranne lub niezgodne z umową wykonanie dostaw w wysokości 1% wartości niestarannie lub niezgodnie z umową wykonanej dostawy?

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 32

Dot. wzoru umowy.

Do treści §13 ust. 2 lit. a) wzoru umowy. . Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to rażąca stratą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 33

Dot. wzoru umowy.

Do treści §14 ust. 3 wzoru umowy. Prosimy o wykreślenie niniejszego zapisu ze wzoru umowy, gdyż nie można wyłączyć stosowania przepisów prawa powszechnie obowiązującego.

Odpowiedź:

Wykreśla się ust. 3 w §14, jednocześnie zachowując kolejność numerowania pozostałych ustępów.

Odpowiedzi na pytania zawarte w niniejszym piśmie są wiążące i należy je uwzględnić w treści składanych ofert.

DYREKTOR
Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego
w Kielcach
Bartosz Szemplewski

Dział Zamówień Publicznych
Anna Łęcha-Dobrowolska
INSPEKTOR

KIEROWNIK
Działu Zamówień Publicznych
mgr Sebastian Szaniawski