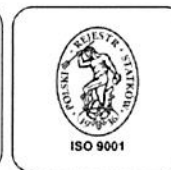




Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach
25-736 Kielce, ul. Grunwaldzka 45
Tel.: 41/36-71-301, fax: 41/34-50-623
e-mail: szpital@wszkielce.pl
www.wszkielce.pl



Kielce, dnia 11.05.2021 r.

Znak sprawy: EZ/ZP/40/2021/ESŁ

Do wszystkich zainteresowanych

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym na podstawie art. 275 pkt 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2019, poz. 2019 ze zm.) na „Sukcesywne dostawy materiałów eksploatacyjnych dla potrzeb Centralnej Sterylizatorni Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego w Kielcach”

ODPOWIEDZI NA PYTANIA

Zamawiający Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach, ul. Grunwaldzka 45, działając w oparciu o art. 284 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity: Dz.U. z 2019 r., poz. 2019 ze zm.), przekazuje treść zapytań wraz z wyjaśnieniami:

Pytanie nr 1

Proszę o podanie typu sterylizatora posiadanego przez Szpital czy jest to 4XL; 5XL; czy 5GS? Odpowiedź dokładna na zadane pytanie ma duży wpływ na cenę zaproponowanego naboju.

Odpowiedź:

Steryliizator gazowy GS5-2D rok produkcji 2020.

Pytanie nr 2

Proszę o wyjaśnienie, czy Zamawiający dopuszcza możliwość złożenia oferty z produktami **równoważnymi**? Do czego obligują go przepisy prawa (Ustawa Pzp, poz. 2019), które mówią:

Art. 99 ust. 4

„Przedmiotu zamówienia nie można opisywać w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję, w szczególności przez wskazanie znaków towarowych, patentów źródła lub szczególnego procesu, który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego wykonawcę, jeżeli mogłoby to doprowadzić do uprzywilejowania lub wyeliminowania niektórych wykonawców lub produktów.

Art. 99 ust. 4

„Przedmiot zamówienia można opisać przez wskazanie znaków towarowych, patentów lub pochodzenia, źródła lub szczególnego procesu, który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego wykonawcę, jeżeli zamawiający nie może opisać przedmiotu zamówienia w wystarczająco precyzyjny i zrozumiały sposób, a wskazaniu takiemu towarzyszą wyrazy „lub równoważny”.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza produkt równoważny, pod warunkiem, że będzie on zgodny z instrukcją użytkowania wyrobu medycznego jakim jest sterylizator na tlenek etylenu. Należy podkreślić, iż zgodnie z art. 90 ust. 1 ustawy o wyrobach medycznych:

„wyrób powinien być właściwie dostarczony, prawidłowo zainstalowany i utrzymywany oraz używany zgodnie z przewidzianym zastosowaniem, a użytkownik wyrobu jest obowiązany do przestrzegania instrukcji używania.”

Pytanie nr 3

Jeżeli Zamawiający zgodzi się z cytowanymi w Pytaniu nr 2 przepisami Ustawy, i uzna, że **nie faworyzuje żadnego z Oferentów**, producentów czy dostawców a chodzi mu jedynie możliwość wykonania skutecznej sterylizacji, prosimy o zmianę zapisu poz. Nr 1, ponieważ **producent urządzenia nie posiada uprawnień do wydawania dopuszczeń na produkty równoważne**. Utrzymanie takiego zapisu jest sprzeczne z zapisami ustawy art.99, cytowanymi w poprzednich pytaniach i naraża Zamawiającego na ponoszenie znacznie wyższych kosztów finansowych.

Dla przypomnienia dodam, że w Polsce prawo wydawania dopuszczeń i oświadczeń dotyczących współpracy materiałów zużywalnych z urządzeniem ma Ministerstwo Zdrowia po wcześniejszym przeprowadzeniu badań przez PZH.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje wymogi dotyczące pozycji 1. Sterylizator na tlenek etylenu jest wyrobem medycznym i musi być używany zgodnie z zaleceniami jego producenta czyli instrukcją obsługi urządzenia oraz jego oprogramowaniem. Niezastosowanie się do takich wymogów może spowodować niebezpieczeństwo na personel i pacjentów, a w konsekwencji narażać szpital na poniesienie odpowiedzialności za nieprzebrnięcie ustawy o wyrobach medycznych.

Pytanie nr 4

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 przysyłanie 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:

Nie, zgodnie z SWZ. Jednocześnie Zamawiający informuje, iż *„Zapłata należności dokonywana będzie przelewem na konto bankowe Wykonawcy wskazane w fakturze VAT w terminie dni kalendarzowych od daty doręczenia prawidłowo wystawionej faktury VAT do siedziby Zamawiającego. Za datę doręczenia uważa się datę wpływu faktury w formie elektronicznej na adres e-mail Zamawiającego: faktura@wszkielce.pl.”* (§ 7 ust. 2 projektowanego postanowienia umowy w sprawie zamówienia publicznego – Załącznik nr 3 do SWZ).

Pytanie nr 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 7 ust. 3 poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie nr 6

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 8 ust. 2 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zmianę słów „...od daty otrzymania pisemnej reklamacji” na „...od dnia uznania reklamacji”.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

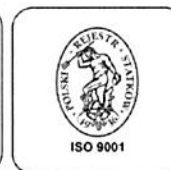
Pytanie nr 7

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 9 ust. 1 pkt. 2)



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



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

2) Wykonawca zapłaci kary umowne Zamawiającemu:

- a) za odstąpienie od umowy przez którąkolwiek ze Stron z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy - w wysokości 10% niezrealizowanej części wynagrodzenia brutto, o którym mowa w § 6 ust. 1,
- b) za zwłokę w dostawie towaru zgodnego z umową – w wysokości 100,00 zł, licząc za każdy dzień zwłoki ponad termin określony w umowie, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionego w dostawie towaru,
za zwłokę w usunięciu wad, braków lub niezgodności towaru z umową, stwierdzonych przy odbiorze lub w okresie gwarancji/rękojmi – w wysokości 100,00 zł, licząc za każdy dzień zwłoki ponad termin określony w umowie, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwego/ niezgodnego z umową towaru,
- d) w razie niestaranego lub niezgodnego z umową wykonania dostaw w zakresie opakowania towaru, transportu w warunkach niezgodnych z zaleceniami producenta, dostawy towaru z krótszym niż 24 miesięcznym okresem przydatności do użycia, każdorazowo w wysokości 100,00 zł za stwierdzone uchybienie, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto nieprawidłowo wykonanej części umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie nr 8

Czy Zamawiający wymaga, aby Oferent posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością ISO 9001:2015 dotyczącą sprzedaży wyposażenia i sprzętu medycznego, sprzedaży materiałów eksploatacyjnych i środków do sterylizacji, projektowania, rozwoju, serwisu, walidacji oraz sprzedaży oprogramowania IT i pracami projektowymi i budowlanymi? Zamawiający zyskuje pewność, że oferowane wyroby produkowane są zgodnie z obowiązującymi wymaganiami i normami.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 9

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 1

- Czy dla zapewnienia wysokiej krytyczności Zamawiający wymaga, aby test posiadał minimalną długość 10 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

- Czy zgodnie z obowiązującą normą Zamawiający wymaga, aby na każdym teście chemicznym klasy 5 znajdowało się oznaczenie klasy oraz normy ISO 11140-1?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

- Czy dla zapewnienia poprawnej interpretacji wyniku oraz dla poprawnego opisu Zamawiający wymaga, aby informacje zawarte na teście i na etykiecie były w języku polskim?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 10

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 3

- Czy Zamawiający wymaga aby dla zapewnienia równej temperatury w całym zestawie oraz ochrony personelu przed poparzeniem przyrząd był pokryty warstwą silikonu o grubości co najmniej 3mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

- Czy Zamawiający wymaga aby przyrząd PCD gwarantował możliwość przeprowadzenia co najmniej 1000 cykli sterylizacji?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 11

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 1

- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty na pakiet kontrolny Bowie & Dick o parametrach zgodnych z SIWZ o wymiarach: 125 mm x 115 mm x 15 mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

- Czy w celu zapewnienia wysokiej krytyczności Zamawiający wymaga, aby pakiet testowy składał się karty testowej umieszczonej pomiędzy arkuszami specjalnego papieru i pianki?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

- Czy dla zapewnienia poprawnej interpretacji wyniku oraz dla poprawnego opisu Zamawiający wymaga, aby informacje zawarte na karcie testowej i na etykiecie były w języku polskim?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

- Czy Zamawiający wymaga aby w celu dodatkowego zabezpieczenia przed uszkodzeniem i zabrudzeniem każdy pakiet Bowie & Dick opakowany był w woreczek strunowy?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 12

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 2

- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wskaźnika klasy 6 w opakowaniach: 100 szt. + przyrząd PCD?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przyrządu wykonanego z tworzywa sztucznego klasy medycznej składający się z korpusu, rurki o długości 1,5 m i średnicy 2 mm oraz młecznej nakrętki umożliwiającej sprawdzenie czy wskaźnik znajduje się w środku bez rozkręcania przyrządu?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 13

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 3

- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wskaźnika klasy 2 w opakowaniach: 100 szt. + przyrząd PCD?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przyrządu wykonanego z tworzywa sztucznego klasy medycznej składający się z kapsuły ze stali kwasoodpornej oraz rurki teflonowej o długości 4 m i średnicy 2 mm?

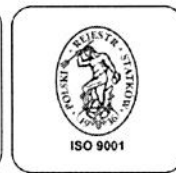
Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 14

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 4

- Czy Zamawiający w celu ułatwienia archiwizacji oczekuje testu samoklejącego (możliwość wklejenia bezpośrednio do dokumentacji)?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.



Pytanie nr 15

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 5

- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testów konfekcjonowanych w opakowaniach po 250 szt.?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 16

Dotyczy pakietu nr 2 poz. 6

- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wskaźnika, przy zachowaniu wszystkich pozostałych parametrów określonych w SWZ, którego łatwe do odczytu jednoznaczne przebarwienie jest w postaci paska?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 17

Dotyczy pakietu nr 6 poz. 1

- Czy Zamawiający wymaga, aby test kontroli dezynfekcji termicznej był samoklejący, co znacznie ułatwi i usprawni jego archiwizację (możliwość wklejenia bezpośrednio do dokumentacji)?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

- Czy dla zapewnienia poprawnej interpretacji wyniku oraz dla poprawnego opisu Zamawiający wymaga, aby informacje zawarte na teście i na etykiecie były w języku polskim?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

- Czy zgodnie z obowiązującą normą Zamawiający wymaga, aby na każdym teście kontroli dezynfekcji termicznej znajdowało się oznaczenie normy odpowiedniej dla testów mycia i dezynfekcji, tj. ISO 15883:2010?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 18

Dotyczy pakietu nr 6 poz. 2

- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu z substancją testową na plastikowym, przezroczystym podłożu naniesioną równomiernie w kształcie kwadratów, co pozwala na bardziej precyzyjną kontrolę skuteczności mycia?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 19

Dotyczy pakietu nr 6 poz. 3

- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie uchwytu kompatybilnego z testami oferowanymi w pakiecie 6 poz. 2 spełniającego wszystkie zapisy SWZ umożliwiającego łatwe umieszczanie i wyciąganie arkusza testowego bez konieczności otwierania i zamykania klipsa?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 20

Dotyczy pakietu nr 6 poz. 4

- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie urządzenia typu „all in one” bez oprzyrządowania dające wynik w ciągu 1 minuty, zmieniający barwę z zielonej na fioletową?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 21

Dotyczy pakietu nr 15 poz. 1, 2 i 4

- Czy Zamawiający mając na uwadze większe bezpieczeństwo i wytrzymałość wymaga rękawów papierowo – foliowych o gramaturze papieru 70g/m² i foli minimum 8 – warstwowej, co gwarantuje doskonałą barierę zapobiegając skażeniu zawartości przed użyciem?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

- Czy ze względu na wykluczenie wprowadzenia w błąd użytkownika Zamawiający wymaga, aby znak CE umieszczony był na opakowaniu zewnętrznym lub wewnątrz roli co jest zgodne z Ustawą o Wyrobach Medycznych Zgodnie z art. 11 ust. 8 ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

- Umieszczenie znaku CE na spawie rękawa papierowo – foliowego wprowadza w błąd sugerując, iż sam rękaw jest wyrobem gotowym, w rzeczywistości jest on półproduktem służącym do „wyprodukowania” przez Centralną sterylizatornię sterylnego wyrobu zapakowanego w rękaw. Niezależnie od tego czy proces sterylizacji przebiegł pomyślnie czy niepomyślnie wykorzystując rękawy z oznakowaniem CE na spawie rękawa Zamawiający otrzymuje wyrób gotowy, który jest oznakowany znakiem CE i w związku z tym spełnia wymagania dyrektywy, co jest niezgodne z stanem faktycznym dla wyrobów dla których proces sterylizacji przebiegł niepomyślnie.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

- Czy Zamawiający wymaga, aby na rękawach znajdowała się informacja o kolorze wskaźników przed i po sterylizacji w języku polskim? Takie rozwiązanie minimalizuje pomyłkę interpretacyjną podczas odczytywania wyników testu.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

- Czy Zamawiający wymaga, aby ze względów higienicznych rękawy zabezpieczone były przezroczystą, termokurczliwą folią?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

- Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z normą PN-EN 868-5, pkt. 4.6.1.1 rękawy oznakowane były znakiem handlowym lub nazwą wytwórcy?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawów z czytelnym oznakowaniem od strony folii, poza obszarem pakowania nr LOT, znaku ikonograficznego kierunku otwierania oraz rozmiaru? Oznakowanie rękawów wszystkimi informacjami od strony folii umożliwi dostęp do nich bez konieczności odwracania sterylizowanego pakietu, co w znaczący sposób upraszcza pracę z pakietami.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 22

Dotyczy pakietu nr 15 poz. 1

- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w miejscu rękawa o wskazanym przez Zamawiającego rozmiarze 420 mm x 200mm rękawa o rozmiarze 400 mm x 200 mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 23

Dotyczy pakietu nr 15 poz. 2

- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w miejscu rękawa o wskazanym przez Zamawiającego rozmiarze 420 mm x 90 mm x 100mm rękawa o rozmiarze 400 mm x 80 mm x 100 mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.



Pytanie nr 24

Dotyczy pakietu nr 15 poz. 5

- Czy ze względu na obecne warunki epidemiologiczne Zamawiający odstąpi od wymogu naprzemiennego pakowania papieru?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

- Czy Zamawiający wymaga, aby po przeprowadzonym procesie sterylizacji papier gwarantował sterylność wyrobu medycznego przez okres 180 dni, co jest potwierdzone dokumentem wydanym przez producenta papieru, a nie dystrybutora? Barrierowość mikrobiologiczna papieru jest jego najważniejszą cechą użytkową, zapewniającą bezpieczne przechowywanie każdego wyrobu medycznego.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

- Czy Zamawiający wymaga, aby potwierdzenie gramatury papieru oraz zgodności z normami ISO 11607-1 oraz PN EN 868 zostało wydane przez jednostkę notyfikowaną, co potwierdzi najwyższą jakość oferowanego produktu?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 25

Dotyczy pakietu nr 15 poz. 6

- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opakowań foliowo-polyolefinowych do sterylizacji parowej, gdzie folia jest 6-warstwowa o grubości 50µm a polyolefin ma gramaturę 93 g/m², co daje wysoką szczelność mikrobiologiczną potwierdzoną przez niezależną jednostkę notyfikującą?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opakowań z nadrukiem nr LOT, znaku kierunku otwierania, znaku jednorazowego użytku wyrobu oraz rozmiaru pomiędzy warstwami folii, co daje gwarancję zabezpieczenia pakietu przez kontaminacją tuszem?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

- Czy Zamawiający odstąpi od wymogu oznaczenia rękawów znakiem ostrzegawczym „nie używać jeżeli pakiet jest uszkodzony”? Oczywiście jest, że pakiety uszkodzone przed użyciem należy poddać ponownej sterylizacji.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

- Czy zamawiający wymaga aby opakowania posiadały dokument wystawiony przez niezależną jednostkę notyfikującą np. ISEGA potwierdzającą zgodność produktu z obowiązującymi normami ISO 11 607-1?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w miejscu rękawa o wskazanym przez Zamawiającego rozmiarze 360 mm x 100mm rękawa o rozmiarze 380 mm x 100 mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 26

pakiet nr. 2 ,3, 6 poz. 1 i 2

Czy Zamawiający wymaga, aby testy do kontroli sterylizacji były wyrobami medycznymi i posiadały 8% stawkę VAT?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 27

pakiet nr. 2 , poz. 1

Prosimy o dopuszczenie testu zgodnego z SIWZ z przesuwalną substancją wskaźnikową do kontroli procesu sterylizacji parowej, oddzielne okienko do potwierdzenia prawidłowego wyniku.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 28

pakiet nr. 2, poz. 2

Prosimy o dopuszczenie testu zgodnego z SIWZ o punktowym jednoznacznym odczycie w postaci zmiany koloru substancji z czerwonej na zieloną w przypadku właściwej penetracji tlenu etylenu.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 29

pakiet nr. 6, poz. 2

Czy Zamawiający wymaga by testy były zgodne z aktualną specyfikacją tj. ISO/TS 15883-5:2005?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 30

pakiet nr. 18, poz. 2

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o odstąpienie dostarczenia próbek, powoduje to zwiększone koszty ze względu na otwarcie oryginalnego opakowania. Swoją prośbę motywujemy tym, iż w ogólnym kryterium oceny ofert Zamawiający nie wyznaczył jakości jako jedno z kryteriów. Na potwierdzenie iż oferowany produkt spełnia wymagania określone przez Zamawiającego dostarczymy oryginalne katalogi produktu.

Odpowiedź:

Zamawiający odstępuje od wymogu dostarczenia próbek pod warunkiem, że oferowane wskaźniki są kompatybilne z posiadanym przez Zamawiającego inkubatorem i dopuszczone do stosowania przez producenta urządzenia. Przedmiotowa informacja winna wynikać wprost ze złożonych dokumentów przedmiotowych do oferty.

Pytanie nr 31

Pakiet 15, poz. 6

Czy nastąpiła omyłka pisarska i Zamawiający w tej pozycji wymaga rękawa włókninowo-foliowego płaskiego, zgodnego z normą *PN-EN 868-5:2009* zamiast z normą *PN-EN 869-5:2009* ?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający przyznaje, że nastąpiła omyłka pisarska. Zamawiający wymaga rękawa włókninowo-foliowego zgodnego z normą *PN-EN 868-5:2009*.

Pytanie nr 32

Czy Zamawiający zgodzi się na obniżenie kar umownych na następujący sposób:

- 1) *Strony ustalają odpowiedzialność za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań umownych w formie kar umownych w następujących przypadkach i wysokościach:*
 - 2) *Wykonawca zapłaci kary umowne Zamawiającemu:*
 - a) *za odstąpienie od umowy przez którąkolwiek ze Stron z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy - w wysokości 10% niezrealizowanej części umowy.*



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



- b) za zwłokę w dostawie towaru zgodnego z umową – w wysokości 100,00 zł, licząc za każdy dzień zwłoki ponad termin określony w umowie,
- c) za zwłokę w usunięciu wad, braków lub niezgodności towaru z umową, stwierdzonych przy odbiorze lub w okresie gwarancji/rękojmi – w wysokości 50.00 zł, licząc za każdy dzień zwłoki ponad termin określony w umowie,
- d) w razie niestaramnego lub niezgodnego z umową wykonania dostaw w zakresie opakowania towaru, transportu w warunkach niezgodnych z zaleceniami producenta, dostawy towaru z krótszym niż 24 miesięcznym okresem przydatności do użycia, każdorazowo w wysokości 100,00 zł za stwierdzone uchybienie.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie nr 33

Czy Zamawiający w pakiecie nr 2 oczekuje dostarczenia próbek wyłącznie dla poz. 1 i 2?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający oczekuje dostarczenia próbek w pakiecie nr 2 wyłącznie dla poz. 1 i 2.

Pytanie nr 34

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu złożenia próbek w pakiecie nr 4 poz. 5? Realizacja dostawy proponowanego w pakiecie nr 4 poz. 5 testu od producenta do naszego magazynu nastąpi w terminie późniejszym niż termin składania ofert.

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Odpowiedzi na pytania zawarte w niniejszym piśmie są wiążące i należy uwzględnić je w treści składanej oferty.

DYREKTOR
Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego
w Kielcach
Bartosz Stemplewski

DZIAŁ ZAMÓWIENI PUBLICZNYCH

mgr Edyta Słowińska
INSPEKTOR

KIEROWNIK
Działu Zamówień Publicznych

mgr Sebastian Szaniawski