



EZ/ZP/166/2022/ES

Kielce dn. 29.09.2022r

*Do wszystkich zainteresowanych*

*Dot. postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie art. 132 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2022r. poz. 1710 ze zm.) na Sukcesywne dostawy sprzętu jednorazowego użytku dla potrzeb oddziałów Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego w Kielcach, nr EZ/ZP166/2022/ES*

Działając w oparciu o art. 284 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo Zamówień Publicznych (tekst jednolity: Dz.U. z 2021r poz. 1129 ze zm.) Zamawiający Wojewódzki Szpital Zespolony w Kielcach ul. Grunwaldzka 45 udziela odpowiedzi na zadane pytania:

**Pytanie 1**

**dot. Pakietu nr 9**

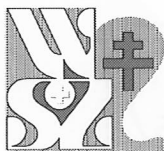
Czy Zamawiający dopuści smoczki do butelki dla noworodków i wcześniaków jednorazowe, sterylne i gotowe do użytku, obecnie do Państwa placówki dostarczane, producenta Beldico? Smoczki o regulowanym przepływie pokarmu (mały, średni, duży) wykonane z termoplastycznego elastomeru bez uczulającego lateksu oraz bez silikonu, pasujące do butelek dla dzieci oraz mieszanek mlek RTF. Antykolkowy, kształt prosty, i z odpowietrznikiem (system odpowietrzania, który wyrównuje ciśnienie w butelce i zmniejsza ryzyko połknięcia powietrza) oraz osłonką aseptyczną z podziałką chroniącą smoczek przed zabrudzeniami podczas karmienia. Opakowanie umożliwiające rozróżnienie rozmiaru smoczka poprzez kolor nakrętki różowy, czerwony, niebieski. Nie zawierające Bisphenolu A i ftalanów. Oznakowanie CE, zarejestrowane jako wyroby medyczne klasy IIa. Opakowanie typu papier-foolia zawierające informacje o dacie ważności, numerze serii, numerze referencyjnym oraz metodzie sterylizacji. Pakowane sterylne po 1 szt.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

**Pytanie 2**

**dot. Pakietu nr 15 poz. 1**

Czy Zamawiający, mając na uwadze środki publiczne, którymi operuje, zasady zachowania uczciwej konkurencji, wyraża zgodę na zaproponowanie w powyższym zakresie konkurencyjnego czujnika wyprodukowanego w technologii równoważnej, o parametrach pomiaru nie gorszych niż oryginalne czujniki (które opisuje Zamawiający), czujnika jednopacjentowego do pomiaru saturacji pracującego w technologii zgodnej z Nellcor Oximax, mikrobiologicznie czystego, bez historii zdarzeń, z rozszerzonym zakresem i dokładnością pomiaru saturacji tj. 70-100% +/-2 i 60-69% +/-3, bez funkcji identyfikacji, współpracujący ze wszystkimi urządzeniami oksymetrycznymi firmy Nellcor, dla pacjentów o masie ciała zgodnej z opisaniem w SIWZ, posiadający w integralnym opakowaniu pojedynczy plasterek do mocowania oraz sześć naklejek w kształcie kółek pokrytych klejem z obu stron ułatwiających aplikację i przedłużających żywotność czujnika, bez zawartości ftalanów, bez zawartości lateksu. Czujnik bez dodatkowych adapterów, przedłużaczy i złączek. Proponowane wyżej rozwiązanie jest obecnie stosowanych obecnie w wielu jednostkach służby zdrowia w naszym kraju bez żadnych zastrzeżeń, w tym w placówkach o najwyższym, trzecim stopniu referencyjności ?



**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga sterylności produktu i identyfikacji w technologii Oxi Max przez pulsoksymetrię.

**Pytanie 3**

**dot. Pakietu nr 15 poz. 2**

Czy Zamawiający, mając na uwadze środki publiczne, którymi operuje, zasady zachowania uczciwej konkurencji, wyraża zgodę na zaproponowanie w powyższym zakresie konkurencyjnego czujnika wyprodukowanego w technologii równoważnej, o parametrach pomiaru nie gorszych niż oryginalne czujniki (które opisuje Zamawiający), czujnika jednopacjentowego do pomiaru saturacji pracującego w technologii zgodnej z Nellcor Oximax, mikrobiologicznie czystego, bez historii zdarzeń, z rozszerzonym zakresem i dokładnością pomiaru saturacji tj. 70-100% +/-2 i 60-69% +/-3, bez funkcji identyfikacji, współpracujący ze wszystkimi urządzeniami oksymetrycznymi firmy Nellcor, dla pacjentów o masie ciała zgodnej z opisaniem w SIWZ, posiadający w integralnym opakowaniu pojedynczy plasterk do mocowania oraz sześć naklejek w kształcie kółek pokrytych klejem z obu stron ułatwiających aplikację i przedłużających żywotność czujnika, bez zawartości ftalanów, bez zawartości lateksu. Czujnik bez dodatkowych adapterów, przedłużaczy i złączy. Proponowane wyżej rozwiązanie jest obecnie stosowanych obecnie w wielu jednostkach służby zdrowia w naszym kraju bez żadnych zastrzeżeń, w tym w placówkach o najwyższym, trzecim stopniu referencyjności ?

**Odpowiedź:** Odpowiedź jak w pytaniu 2.

**Pytanie 4**

**dot. Pakietu nr 15 poz. 3**

Czy Zamawiający z uwagi na niejednorodny charakter produktów w pakiecie 15, wydzieli pozycje 3 i utworzy z niej odrębny pakiet/zadanie. Zamawiający umożliwi w ten sposób na złożenie konkurencyjnej oferty firmom biorącym udział w niniejszym postępowaniu, a tym samym będzie miał wybór z spośród najkorzystniejszych ofert, jak i możliwość osiągnięcia niższych cen.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 5**

Z uwagi na pandemię związaną z koronawirusem i wynikłą z tego tytułu sytuację naszej branży, zwracamy się z prośbą o usunięcie zapisu dotyczącego wpłacenia wadium. Mam nadzieję, że Zamawiający przychylnie odniesie się do naszej prośby.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na usunięcie zapisu dotyczącego wpłacenia wadium.

**Pytanie 6**

**dot. Pakietu nr 10 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania piankę o pojemności 500 ml ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu asortymentowo-cenowym.

**Pytanie 7**

**dot. Pakietu nr 10 poz. 1**

Czy Zamawiający zgodzi się na przeliczenie ilości oferowanych opakowań pianki w przypadku oferowania pianki 500 ml ? Wykonawca zaoferuje 2240 sztuki pianki, tak aby prawidłowo pokryć zapotrzebowanie Zamawiającego.

**Odpowiedź:** Odpowiedź jak w pytaniu 6.



**Pytanie 8**

**Dot. Pakietu nr 10 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania krem z tlenkiem cynku w opakowaniu o pojemności 200 ml ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu asortymentowo-cenowym.

**Pytanie 9**

**dot. Pakietu nr 10 poz. 3**

Czy Zamawiający zgodzi się na przeliczenie ilości oferowanych opakowań kremu w przypadku oferowania kremu 200ml ? Wykonawca zaoferuje 600 sztuk kremu z tlenkiem cynku, tak aby prawidłowo pokryć zapotrzebowanie Zamawiającego.

**Odpowiedź:** Odpowiedź jak w pytaniu 8.

**Pytanie 10**

**dot. Pakietu nr 10 poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania krem z arginina w opakowaniu 200 ml ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu asortymentowo-cenowym.

**Pytanie 11**

**dot. Pakietu nr 10 poz. 4**

Czy Zamawiający zgodzi się na przeliczenie ilości oferowanych opakowań kremu w przypadku oferowania kremu 200ml ? Wykonawca zaoferuje 750 sztuk kremu z arginina, tak aby prawidłowo pokryć zapotrzebowanie Zamawiającego.

**Odpowiedź:** Odpowiedź jak w pytaniu 10.

**Pytanie 12**

**dot. Pakietu nr 10 poz. 6**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania balsam regenerujący w opakowaniu 200 ml ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu asortymentowo-cenowym.

**Pytanie 13**

**dot. Pakietu nr 10 poz. 6**

Czy Zamawiający zgodzi się na przeliczenie ilości oferowanych opakowań balsamu, w przypadku oferowania balsamu 200 ml ? Wykonawca zaoferuje 600 opakowań balsamu, tak aby prawidłowo pokryć zapotrzebowanie Zamawiającego.

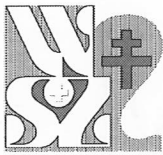
**Odpowiedź:** Odpowiedź jak w pytaniu 12.

**Pytanie 14**

**dot. Pakietu nr 10 poz. 7**

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania krem do zrogowaciałej skóry o pojemności 100 ml ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu asortymentowo-cenowym.



### Pytanie 15

#### dot. projektowych postanowień umowy

Czy Zamawiający zgodzi się, aby kara umowna § 9, za odstąpienie od umowy przez którąkolwiek ze Stron z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy była naliczana od niezrealizowanej wartości umowy brutto ?

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę umowy w zakresie kar umownych.

### Pytanie 16

#### dot. projektowych postanowień umowy

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

§ 9 *Kary umowne*

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,*

c) *w razie niestarannego lub niezgodnego z umową wykonania dostaw w zakresie opakowania towaru, transportu w warunkach niezgodnych z zaleceniami producenta, dostawy towaru z krótszym niż 24 miesiące okresem przydatności do użycia, każdorazowo w wysokości 50,00 zł za stwierdzone uchybienie*

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę umowy w zakresie kar umownych.

### Pytanie 17

#### dot. Pakietu nr 2 poz. 2

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji nr 2 i dopuszczenie maski o poniższych parametrach:

Maska ustno -nosowa, wielorazowa, do nieinwazyjnej wentylacji, zawierają miękką membranę, wykonane z przezroczystego tworzywa bez lateksu i ftalanów, wyposażone w obrotowe kolano, 4 punktową uprzęż oraz podporę czołową z regulacją, przystosowane do trybów wentylacji PSV, ”

Maska twarzowa NIV Face Mask (non-vented) ustno – nosowa bez portu wydechowym, wraz z uprzężą, paski do mocowania na głowę pacjenta z przepuszczalną siatką z tyłu głowy zwiększając komfort pacjenta. Maski bez systemu wsparcia na czoło dzięki czemu zwiększa komfort i nie ogranicza pola widzenia. Miękką silikonową, wygodną, wzmocnioną ramą poliwęglanową elastyczną, zapewnia komfort użytkowania. przystosowane do trybów wentylacji PSV. Obrotowe kolanko 360 zapewnia swobodę ruchu. Metoda sterylizacji : 25 razy w autoklawie przy wysokiej temperaturze 15 min/121 C temp. Metoda sterylizacji parowej ( ciśnieniowej ).

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

### Pytanie 18

#### dot. Pakietu nr 14 poz. 1

Czy zamawiający kierując się chęcią uzyskania jak najkorzystniejszej ceny zgodzi się na dopuszczenie do zaferowania przyrząd do drenażu ucha wg poniższej charakterystyki:

Przyrząd do drenażu jamy bębenkowej ucha środkowego , przeznaczony do stosowania w przewlekłych , wysiękowych zapaleniach ucha środkowego przy wylewie krwi do jamy bębenkowej oraz przy znacznym upośledzeniu trąbki słuchowej w celu przeciwdziałania powstawania zrostów w jamie bębenkowej. Łatwa aplikacja w błonie bębenkowej, z możliwością łatwego usunięcia za pomocą nitki( drucik o długości 7 cm). Drenik oferuje dobrą wentylację, możliwość aplikacji leków. Materiał politetrafluoroetylen ( PTFE). Prześwit w osi przyrządu C=1,14mm, średnice kołnierzy A= 2,3mm, długość przyrządu B=1,6mm. Produkt pakowany w sztywnej kasetce oraz folia/papier, sterylizowany?



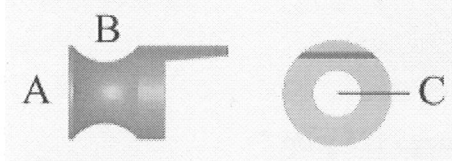
**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ. Zamawiającemu nie odpowiada proponowany opis.

#### Pytanie 19

##### dot. Pakietu nr 14 poz. 2

Przyrząd do drenażu jamy bębenkowej ucha środkowego, przeznaczony do stosowania w przewlekłych, wysiękowych zapaleniach ucha środkowego przy wylewie krwi do jamy bębenkowej oraz przy znacznym upośledzeniu trąbki słuchowej w celu przeciwdziałania powstawania zrostów w jamie bębenkowej. Łatwa aplikacja w błonie bębenkowej, z możliwością łatwego usunięcia za pomocą nitki (drucik o długości 7 cm). Drenik oferuje dobrą wentylację, możliwość aplikacji leków. Materiał politetrafluoroetylen (PTFE). Prześwit w osi przyrządu  $C=1,02\text{mm}$ , średnice kołnierzy  $A=2,3\text{mm}$ , długość przyrządu  $B=1,6\text{mm}$ . Produkt pakowany w sztywnej kasetce oraz folia/papier, sterylizowany?

**Zdjęcie poglądowe** (oferowany drenik ma drucik o długości 7 cm)



**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ. Zamawiającemu nie odpowiada proponowany opis.

#### Pytanie 20

##### dot. projektowych postanowień umowy

Zwracamy się z wnioskiem o zmianę treści SWZ poprzez zmodyfikowanie zapisu dot. § 9 ust. wzoru Umowy. Zamawiający w § 9 ust. 1.2 B wskazał: Wykonawca zapłaci kary umowne Zamawiającemu: b) za zwłokę w dostawie towaru zgodnego z umową – w wysokości 200,00 zł, licząc za każdy dzień zwłoki ponad termin określony w umowie.

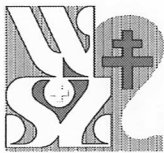
W ocenie Wykonawcy zaproponowana wysokość kary umownej za nieterminową dostawę jest niewspółmierna do ewentualnego uchybienia w sposobie realizacji świadczenia, do którego jest on zobowiązany w ramach Umowy, wysokość kary umownej na poziomie 200,00 ZŁ za każdy dzień uchybienia terminowi, nie ma żadnego związku z funkcją jaką mają pełnić kary umowne, a może jedynie prowadzić do wzbogacenia Zamawiającego, co tym samym w sposób jednoznaczny narusza zasadę równości stron umowy.

Zdaniem Wykonawcy postanowienie Umowy o wskazanej treści daleko wykracza poza cel, dla którego zastrzegana jest kara umowna, która ma kompensować negatywne dla wierzyciela konsekwencje wynikające ze stanu niewykonania lub nienależytego wykonania zobowiązania i stanowić swego rodzaju zryczałtowane odszkodowanie. Odszkodowanie zaś powinno być adekwatne do szkody jaką może ponieść Zamawiający. Natomiast kara umowna w wysokości 200,00 ZŁ za jeden dzień opóźnienia, w żaden sposób nie może odpowiadać ewentualnej szkodzie jaką może ponieść Zamawiający.

W kwestii rażąco wygórowanych kar umownych KIO zajęło stanowisko w wyroku z dnia 30 listopada 2017 r., Sygn. akt: KIO 2219/17, KIO 2228/17, KIO 2232/17, KIO 2234/17, gdzie stwierdziła, że „W sytuacji, gdy kara umowna równa się bądź zbliżona jest do wysokości wykonanego z opóźnieniem zobowiązania, w związku z którym ją zastrzeżono, można ją uważać za rażąco wygórowaną”.

W konsekwencji powyższych rozważań Wykonawca wnosi o zmianę treści SWZ poprzez zmianę postanowienia zawartego w § 9 ust. 1.2 B wzoru Umowy i obniżenie kary umownej do 100,00 ZŁ.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę umowy w zakresie kar umownych.



**Pytanie 21**

**dot. Pakietu nr 3 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie igieł o parametrach 31Gx5mm?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 22**

**Dot. Pakietu nr 10 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu o składzie: Aqua, Zinc Oxide, Paraffinum Liquidum, Dicocoyl Pentaerythrityl Distearyl Citrate, Sorbitan Sesquioleate, Cera Alba, Aluminum Stearates, Lanolin, Glycerin, Magnesium Sulfate, Paraffin, C10-C18 Triglyceride, Stearic Acid, Cera Microcrystallina, Benzyl Alcohol, Potassium Sorbate, Sodium Benzoate, Citric Acid, Lavandula Angustifolia, Oil, Limonene, Linalool, BHA?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 23**

**dot. Pakietu nr 10 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu konfekcjonowanego 125 g/op.?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu asortymentowo-cenowym.

**Pytanie 24**

**dot. SWZ**

W związku z faktem, iż Zamawiający w ww. postępowaniu oczekuje zaoferowania wyrobów medycznych, co do których producenci określili specjalne warunki magazynowania i transportu prosimy o wyjaśnienie czy i w jaki sposób Zamawiający będzie sprawdzał czy zakupiony produkt był magazynowany i transportowany z zachowaniem wymaganych warunków. Pragniemy nadmienić, że zgodnie z nowym rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 (rozporządzenie MDR) to na dystrybutorze sprzętu medycznego spoczywa obowiązek magazynowania i transportu zgodnie z warunkami określonymi przez producenta. Nieprzestrzeganie tych warunków rodzi dla Zamawiającego ryzyko użytkowania uszkodzonych w transporcie produktów.

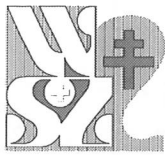
**Odpowiedź:** Załącznik nr 3 do SWZ projektowane postanowienia umowy w sprawie zamówienia publicznego § 3 Realizacja umowy. 2. *Wykonawca oświadcza iż dostarczony towar będzie miał co najmniej 12 miesięczny okres przydatności do użycia, jak również że dostawy będą realizowane w sposób zapewniający trwałość cech właściwych dla danego towaru (odpowiednie opakowanie, transport w temperaturze zgodnie z zaleceniami producenta), pod rygorem wymiany asortymentu na koszt i ryzyko dostawcy na towar pełnowartościowy w rozumieniu niniejszego ustępu.*

**Pytanie 25**

**dot. SWZ**

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

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza nie wymaga.



**Pytanie 26**

**dot. SWZ**

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

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 27**

**dot. SWZ**

Prosimy Zamawiającego o podanie dodatkowych informacji na temat miejsca dostawy, tj. określenie kondygnacji, dostępu do windy lub innych istotnych czynników mających wpływ na wykonanie dostawy.

**Odpowiedź:** Załącznik nr 3 do SWZ projektowane postanowienia umowy w sprawie zamówienia publicznego § 3 *Realizacja umowy*

*1. Wykonawca zobowiązuje się dostarczać sukcesywnie przedmiot zamówienia ustalony wg załącznika nr ... do magazynu medycznego zlokalizowanego w Wojewódzkim Szpitalu Zespolonym w Kielcach przy ul. Grunwaldzkiej 45, na zasadach określonych w § 4 zgodnie z zamówieniem przesyłanym przez Dział Realizacji.*

**Pytanie 28**

**dot. Pakietu nr 3 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści igłę do penów 0,4mm x 0,23mm (32G)?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 29**

**dot. Pakietu nr 3 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści igłę do penów 0,5mm x 0,25mm (31G)?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 30**

**dot. Pakietu nr 12 poz. 6**

Czy Zamawiający dopuści strzykawki pakowane w opakowania po 50 szt. z przeliczeniem ilości?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości do pełnych opakowań.

**Pytanie 31**

**dot. Pakietu nr 12 poz. 3, 4, 5, 6**

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z logo producenta na opakowaniu jednostkowym zamiast na cylindrze?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 32**

**Dot. Pakietu nr 12 poz. 3, 4, 5, 6**

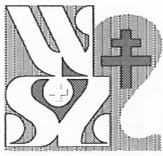
Czy Zamawiający dopuści strzykawki z tłokiem w kolorze mlecznym/białym?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry bez zmian.

**Pytanie 33**

**dot. Pakietu nr 12 poz. 3 – 6**

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z 10% rozszerzenie skali, czyli kolejno do: 2,2ml; 5,5ml; 11ml i 22ml?



**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry bez zmian.

**Pytanie 34**

**dot. Pakietu nr 12 poz. 6**

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek w opakowaniu a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości do pełnych opakowań.

**Pytanie 35**

**dot. Załącznika nr 3 do SWZ – Projektowane postanowienia umowy, par. 3 pkt 2**

Czy Zamawiający dopuści ofertę na wyroby medyczne wyspecyfikowane w formularzu cenowym w pakiecie nr 11, których termin przydatności do użytku jest nie krótszy niż 8 miesięcy?

Uzasadnienie: Ze względu na fakt, że ww. wysokospecjalistyczne wyroby medyczne, dla których producent deklaruje termin przydatności 12 miesięcy od daty produkcji są importowane spoza obszaru Unii Europejskiej oraz w związku z wymaganym przez Zamawiającego terminem dostawy nie dłuższym niż 5 dni roboczych nie jest możliwe dotrzymanie 12-miesięcznego terminu przydatności ww. wyrobów licząc od daty dostawy.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza w Pakiecie nr 11 termin przydatności do użycia nie krótszy niż 8 miesięcy.

**Pytanie 36**

**dot. Załącznika nr 3 do SWZ – Projektowane postanowienia umowy, par. 8 pkt 1**

Czy Zamawiający zaakceptuje wykreślenie par. 8 pkt 1 dla wyrobów medycznych wyspecyfikowanych w formularzu cenowym w pakiecie nr 11?

Uzasadnienie: Nie można mówić o gwarancji w przypadku wyrobów medycznych wyspecyfikowanych w formularzu cenowym w pakiecie nr 11, ponieważ są to wyroby medyczne zużywalne, dla których jedynym możliwym wymaganie jest termin przydatności do używania i w tym okresie producent gwarantuje przydatność wyrobu do bezpiecznego używania.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje zapis. Gwarancja na produkt jednorazowy upływa w momencie jego zużycia, jednakże występują sytuacje iż pomimo posiadania przez produkt prawidłowego terminu przydatności do użycia, produkty posiadają wady występujące w danej partii produkcyjnej, która uniemożliwia ich prawidłowe użytkowanie. W takich przypadkach mają zastosowanie postanowienia umowy w zakresie gwarancji na produkt.

**Pytanie 37**

**dot. Załącznika nr 3 do SWZ – Projektowane postanowienia umowy, par. 9 pkt 2a**

Zwracamy się z prośbą o następującą zmianę zapisów umowy:

Jest:

„Wykonawca zapłaci kary umowne Zamawiającemu:

a) za odstąpienie od umowy przez którąkolwiek ze Stron z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy

– w wysokości 10% wynagrodzenia brutto, o którym mowa w par. 6 ust. 1,”

Proponowana zmiana:

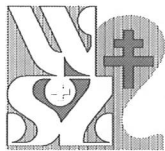
„Wykonawca zapłaci kary umowne Zamawiającemu:

a) za odstąpienie od umowy przez którąkolwiek ze Stron z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy

– w wysokości do 10% wartości niewykonanej części umowy brutto, o którym mowa w par. 6 ust. 1,”

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę umowy w zakresie kar umownych.





**Pytanie 38**

**dot. Pakietu nr 4**

Czy zamawiający wydzieli pozycję 3 od pozostałych?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 39**

**dot. Pakietu nr 4 poz. 1 – 2**

Czy Zamawiający dopuści wykonanie kaniuli z podwójnie czyszczonego teflonu PTFE?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 40**

**dot. Pakietu nr 4 poz. 1 – 2**

Czy Zamawiający dopuści kaniulę bez dodatkowego otworu przy ostrzu igły?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pakiet nr 41**

**dot. Pakietu nr 4 poz. 1 – 2**

Czy Zamawiający dopuści 4 paski radiocieniujące?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga jak w opisie SWZ.

**Pytanie 42**

**dot. Pakietu 4 poz.1-2**

Czy Zamawiający dopuści kaniulę z portem bocznym?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga jak w opisie SWZ.

**Pytanie 43**

**dot. Pakietu 4 poz.1**

Czy zamawiający dopuści kaniulę z przepływem 18 ml/min?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry bez zmian.

**Pytanie 44**

**dot. Pakietu 4 poz. 2**

Prosimy o dopuszczenie kaniuli z przepływem 10ml/min.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 45**

**dot. Pakietu nr 12 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści wykonanie cylindra i tłoku z polipropylenu?

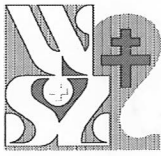
**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry bez zmian.

**Pytanie 46**

**dot. Pakietu 12 poz. 1-2**

Czy Zamawiający dopuści oświadczenie producenta strzykawk o kompatybilności z wymienionymi przez Zamawiającego pompami?

**Odpowiedź:** Zamawiający wymaga strzykawki wymienionej w oryginalnej instrukcji użycia przez pompy infuzyjne.



**Pytanie 47**

**dot. Pakietu 12 poz. 3-6**

Czy zamawiający dopuści tłok niebieski?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry bez zmian.

**Pytanie 48**

**dot. Pakietu nr 12 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści rozszerzenie strzykawki do 3 ml?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 49**

**dot. Pakietu nr 12 poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści rozszerzenie strzykawki do 12 ml?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza rozszerzenie strzykawki z 10ml do 12ml, pozostałe parametry bez zmian.

**Pytanie 50**

**dot. Pakietu nr 12 poz. 6**

Czy Zamawiający dopuści opakowanie po 80 szt. z przeliczeniem na zapotrzebowanie w SWZ?

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości do pełnych opakowań.

**Pytanie 51**

**dot. Pakietu nr 12 poz. 1-6**

Prosimy aby zamawiający dopuścił strzykawki bez nazwy producenta występującej bezpośrednio na cylindrze oraz typu strzykawki. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Cylinder posiada naniesioną nazwę IMPORTERA/DYSTRYBUTORA. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne. Typ strzykawki jest widoczny na opakowaniu indywidualnym, więc przy użytkowaniu (z założenia) przez wykwalifikowaną kadrę pracowniczą nie ma potrzeby dodatkowo umieszczać nazwy strzykawki na produkcie. Wymóg ten znacząco ogranicza konkurencję, co prowadzi do uzyskania zawyżonej wyceny na dany produkt.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

**Pytanie 52**

**dot. Pakietu nr 12 poz. 3-6**

Czy zamawiający dopuści skalę bez dodatkowego rozszerzenia?

**Odpowiedź:** Zgodnie z opisem SWZ.

**Pytanie 53**

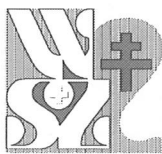
**dot. Pakietu nr 12 poz. 3-6**

Czy zamawiający dopuści strzykawki w opakowaniu bez kolorystycznego kodowania rozmiaru, natomiast dopuści oznaczenie rozmiaru na opakowaniu w formie cyfry?

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ. Kolorystyka oznakowania rozmiaru znacznie ułatwia pracę personelowi medycznemu.

**Pytanie 54**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej za 1 szt. wyrobów z dokładnością do 3 lub 4 miejsc po przecinku, w pozycjach które trzeba wycenić w sztukach?



Zgodnie z orzeczeniem zespołu Arbitrów – sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06 dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech a nawet czterech miejsc po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza podanie ceny jednostkowej brutto z dokładnością do trzech miejsc po przecinku w formularzu asortymentowo – cenowym – załącznik nr 2 do SWZ, przy czym cena w formularzu ofertowym – załącznik nr 1 do SWZ winna być obliczona z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku. Zgodnie z orzecznictwem Zespołu Arbitrów (Orzecznictwo Zespołu Arbitrów – sygnatura akt UZP/ZO/0-2546/06) „dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech, a nawet czterech miejsc po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas, cena jednostkowa jest elementem kalkulacji ceny wynikowej, a nie ceną transakcji”.

### Pytanie 55

#### dot. Załącznika nr 3 do SWZ – Projektowane postanowienia umowy

Zwracamy się z prośbą o dodanie nowego zapisu do umowy:

Zamawiający dopuszcza zmianę zapisów umowy w stosunku do treści oferty Wykonawcy w przypadku zaprzestania produkcji oferowanego wyboru przez producenta.

Na potwierdzenie powyższej sytuacji Wykonawca zobowiązany jest do dostarczenia Zamawiającemu oświadczenia wydanego przez producenta wyrobu potwierdzającego fakt zaprzestania produkcji.

Zaoferowany nowy wyrób musi posiadać identyczne lub lepsze parametry niż wskazane w ofercie.

Uzasadnienie: Wprowadzenie powyższego zapisu zabezpiecza interes Zamawiającego, przed otrzymywaniem dostaw innych produktów niż zakontraktowane, często gorszej jakości i tańszych w zakupie dla dystrybutora pod pretekstem gołosłownych stwierdzeń o zaprzestaniu produkcji przez producenta.

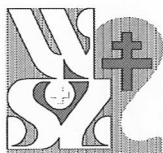
**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

### Pytanie 56

Prosimy o wprowadzenie poniższego zapisu waloryzacyjnego (tj. postanowień dotyczących zasad zmian wysokości wynagrodzenia, zgodnie z treścią art. 440 ustawy Prawo zamówień publicznych,) do wzoru umowy:

„1. W przypadku zmiany (zwiększenia lub zmniejszenia) kosztów związanych z realizacją umowy, spowodowanej czynnikami obiektywnymi o charakterze rynkowym, w przypadku, gdy średnioroczny wskaźnik cen towarów i usług konsumpcyjnych ogółem przekroczy 15%, każda ze Stron może żądać zmiany wysokości Wynagrodzenia udokumentowując wysokość i wpływ zmian na wykonanie przedmiotu umowy. Zmiana wysokości Wynagrodzenia następować będzie nie częściej niż raz na 6 miesięcy, po raz pierwszy nie wcześniej niż po upływie 6 miesięcy od dnia zawarcia umowy, o wskaźnik zmiany cen towarów i usług konsumpcyjnych ogłaszany w komunikacie Prezesa Głównego Urzędu Statystycznego, przy czym wartość zmiany wynagrodzenia nie przekroczy wartości zmiany udokumentowanych kosztów związanych z realizacją umowy, wykazanej przez Wykonawcę oraz dotyczyć będzie tylko wynagrodzenia dotychczas niewypłaconego Wykonawcy. O każdej planowanej zmianie ceny, Wykonawca obowiązany jest zawiadomić Zamawiającego na piśmie wraz z udokumentowaniem wpływu zmian kosztów na zmianę kosztów wykonania zamówienia przez Wykonawcę oraz na cenę w zawartej umowie o dostawy, zaś zmiana cen odbywa się na podstawie Aneksu do umowy.

2. Waloryzacja wynagrodzenia o której mowa nie może służyć do poprawiania błędów Wykonawcy dokonanych w trakcie kalkulacji ceny oferty. Nie mogą one prowadzić, do zmniejszenia ryzyka związanego z niedoszacowaniem oferty przez Wykonawcę, ani do wzbogacenia się Wykonawcy, czyli wzrostu jego wynagrodzenia.”



3. W okresie obowiązywania umowy, zmiana (zwiększenie lub zmniejszenie) wysokości wynagrodzenia, określone w ....., nie może łącznie przekroczyć dwadzieścia pięć [25] % wysokości wynagrodzenia Wykonawcy liczonego wg stanu na dzień zawarcia umowy.

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody.

**Pytanie 57**

**dot. Pakietu nr 12 poz. 6**

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 12 poz. 6 strzykawki jednorazowej 20 ml w opakowaniu po 80 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań z zaokrągleniem do pełnych opakowań. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości do pełnych opakowań.

**Pytanie 58**

**dot. Pakietu nr 12 poz. 1**

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający w pakiecie 12 poz. 1 ma na myśli strzykawkę 3-częściową 50/60 ml, z tłokiem i cylindrem wykonanym z polipropylenu lub z tłokiem i cylindrem wykonanym z polietylenu?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający ma na myśli strzykawkę 3- częściową 50/60 ml, z tłokiem i cylindrem wykonanym z polipropylenu lub z tłokiem i cylindrem wykonanym z polietylenu.

**Pytanie 59**

**Dot. Pakietu nr 12 poz. 2**

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający w pakiecie 12 poz. 2 ma na myśli strzykawkę 3-częściową bursztynową j 50/60ml, z tłokiem i cylindrem wykonanym z polipropylenu lub z tłokiem i cylindrem wykonanym z polietylenu?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający ma na myśli strzykawkę 3-częściową bursztynową j 50/60ml, z tłokiem i cylindrem wykonanym z polipropylenu lub z tłokiem i cylindrem wykonanym z polietylenu.

**Pytanie 60**

**dot. Pakiet nr 4 poz. 1**

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie krótkich kaniul dożylnych pediatryczno-neonatologiczne w rozm. 0,7 - przepływ 13 ml/min bez portu bocznego, ze zdejmowanym elementem ułatwiającym ich wprowadzanie do światła naczynia żylnego, wykonane z biokompatybilnego PTFE, z szczelnym koreczkiem do zabezpieczenia wkłucia, Bez dodatkowego otworu przy ostrzu. Kaniula widoczna w promieniach USG bez pasków radiocieniujących. Opakowanie bezpieczne - wyraźne oznaczenie rozmiaru kaniuli i daty ważności na opakowaniu.

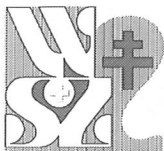
**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ. Zamawiającemu nie odpowiada proponowany opis.

**Pytanie 61**

**dot. Pakietu nr 4 poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie krótkich kaniule dożylnie pediatryczno-neonatologiczne w rozm. 0,7 - przepływ 16 ml/min bez portu bocznego, z mechanizmem zabezpieczającym w pełni izolującym igłę z, wykonane z biokompatybilnego poliuretanu, Dodatkowy otwór przy ostrzu igły umożliwiający natychmiastowe wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji. Kaniula widoczna w promieniach RTG, Opakowanie bezpieczne - wyraźne oznaczenie rozmiaru kaniuli i daty ważności na opakowaniu.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ. Zamawiającemu nie odpowiada proponowany opis.



### **Pytanie 62**

#### **Dot. Pakietu nr 4 poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie krótkich kaniul dożylnych pediatryczno-neonatologiczne w rozm. 0,6 - przepływ 13 ml/min bez portu bocznego, ze zdejmowanym elementem ułatwiającym ich wprowadzanie do światła naczynia żylnego, wykonane z biokompatybilnego PTFE, z szczelnym koreczkiem do zabezpieczenia wkłucia, Bez dodatkowego otworu przy ostrzu . Kaniula widoczna w promieniach USG bez pasków radiocieniujących. Opakowanie bezpieczne - wyraźne oznaczenie rozmiaru kaniuli i daty ważności na opakowaniu.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ. Zamawiającemu nie odpowiada proponowany opis.

### **Pytanie 63**

#### **dot. Pakietu nr 4 poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie krótkich kaniule dożylnie pediatryczno-neonatologiczne w rozm. 0,7 - przepływ 12 ml/min bez portu bocznego, z mechanizmem zabezpieczającym w pełni izolującym igłę z, wykonane z biokompatybilnego poliuretanu. Dodatkowy otwór przy ostrzu igły umożliwiający natychmiastowe wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji. Kaniula widoczna w promieniach RTG, Opakowanie bezpieczne - wyraźne oznaczenie rozmiaru kaniuli i daty ważności na opakowaniu.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

### **Pytanie 64**

#### **dot. Pakietu nr 6**

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania produktu o następujących parametrach:

Jednorazowe bronchofibroskopy w rozmiarach do wyboru, posiadające następujące parametry: pole widzenia powyżej 85o, głębia ostrości 5-50 mm, wbudowane oświetlenie LED, długość części roboczej 605 mm, z zagięciem końcówki w zakresie góra/dół minimum 200o, średnica zewnętrzna 5,4 mm z kanałem roboczym o średnicy minimum 2,8 mm dla rozmiaru większego i 3,6 mm z kanałem roboczym o średnicy minimum 1,4 mm dla rozmiaru mniejszego z możliwością odsysania przez kanał roboczy. Port ssania umieszczony w osi długiej fiberoskopu, port narzędziowy poniżej uchwytu. Minimalny rozmiar rurki intubacyjnej 6/5 w zależności od rozmiaru. Gotowe do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania typu blister bez konieczności montowania adapterów lub zastawek. Kompatybilne z monitorem Screeni HD. Pakowane po 5 sztuk.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ. Zamawiającemu nie odpowiadają proponowane parametry.

### **Pytanie 65**

#### **dot. Pakietu nr 12 poz. 3**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawk jednorazowych 2 ml z rozszerzeniem do 3 ml. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź:** Zgodnie z SWZ.

### **Pytanie 66**

#### **dot. Pakietu 12 poz. 5**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawk jednorazowych 10 ml z rozszerzeniem do 12 ml. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza.

### **Pytanie 67**

#### **dot. Pakietu nr 12 poz. 3, 4, 5, 6**



Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaferowania strzykawek z dwustronną skalą pomiarową, co ułatwia precyzyjny odczyt zawartości strzykawki .

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

**Pytanie 68**

**Dot. Pakietu nr 12 poz. 3, 4, 5, 6**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaferowania strzykawek z tłokiem prostym bez przewężenia w jego środkowej części , nie ulegającym odkształcaniu podczas przygotowywania i podaży leków w iniekcji , gwarantującym płynną podaż leku.

**Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

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

DYREKTOR  
Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego  
w Kielcach  
*Bartosz Stemplewski*

KIEROWNIK  
Działu Zamówień Publicznych  
*mgr Sebastian Szaniawski*

DZIAŁ ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH

*mgr Edyta Stefańska*  
inspektor

Dział Zamówień Publicznych

tel: 41/30-33-516 fax: 41/366-00-14

[edyta.stefanska@wszkielce.pl](mailto:edyta.stefanska@wszkielce.pl)