



Kup, dn. 3 grudnia 2020r.

Do wiadomości

Dot.: przetargu nieograniczonego, którego przedmiotem jest dostawa wyrobów medycznych i artykułów jednorazowego użytku w zestawach od 1 do 7. Nr sprawy ZP/16/2020.

W odpowiedzi na pytania Wykonawców, Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

1. Pakiet nr 4 poz. 1,4,5 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie ww. pozycji.

2. Pakiet nr 4 poz. 4,5 - CZY ZAMAWIACY WYMAGA MASEK MEDYCZNYCH TYPU II WEDŁUG AKTUALNEJ NORM PN EN 14683:2019 ZGODNIE Z WYTYCZNYMI KRAJOWEGO KONSULTANTA W DZIEDZINIE CHOROÓB ZAKAZNYCH UMIESZCZONYMI NA STRONIE MINISTERSTWA ZDROWIA?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

3. Pakiet nr 4 poz. 1 - Czy Zamawiający wymaga fartucha w kolorze niebieskim?

Odp.: Zapisy pozostają jak w SIWZ.

4. Pakiet nr 4 poz. 1 - Czy Zamawiający wymaga fartucha o gramaturze 20g włókniny?

Odp.: Zamawiający dopuszcza

5. Pakiet nr 4 poz. 1 - Wnioskujemy o dopuszczenie fartuchów, które są środkiem ochrony indywidualnej kat I. Oczekiwane przez Państwa fartuchy nie mieszczą się w definicji wyrobu medycznego. Rozumiemy, że nie oczekują Państwo fartuchów zgodnych z normą EN 13795-1, czyli fartuchów wykonanych minimum z SMS 35g. Wniosek motywujemy aktualnymi wytycznymi Departamentu Nadzoru i Badań Klinicznych Wyrobów Medycznych w URPLMiPB. Zgodnie z ugruntowanym stanowiskiem URPLMiPB opierającym się na wykładni poradnika zamieszczonego na stronach Komisji Europejskiej MANUAL ON BORDERLINE AND CLASSIFICATION IN THE COMMUNITY REGULATORY FRAMEWORK FOR MEDICAL DEVICES Version 1.22 (05-2019) podaną na str. 15-16 przeznaczenie produktu - do kontroli otoczenia (control of environment) nie mieści się w definicji wyrobu medycznego. Ww. poradnik wyraźnie wskazuje, że ochrona pacjenta przed potencjalnie zakaźnymi czynnikami może być rozważana jako przewidziane zastosowanie jedynie dla takiego wyrobu medycznego, dla którego określono szczegółowe warunki i miejsce jego stosowania. To znaczy – w pomieszczeniach wymagających zachowania szczególnej czystości mikrobiologicznej – takich jak sale operacyjne, oddziały intensywnej opieki medycznej, czy w opiece nad pacjentami o obniżonej odporności. Ogólnie rozumiana przestrzeń szpitala jako miejsce przebywania pacjentów, personelu i osób odwiedzających wykracza daleko poza tak zakreślony obszar. Dla wyrobów medycznych niezbędne jest wykazanie ich skuteczności w przewidzianym zastosowaniu.

Op



Temu celowi służą m.in. normy zharmonizowane EN 13795-1 i EN-13795-2 podające stosowne metodyki badawcze, które w sposób obiektywny pozwalają ustalić skuteczność fartuchów chirurgicznych i odzieży dla bloków operacyjnych.

W celu zapobieżenia przeniesieniu na pacjenta patogenów z osoby noszącej fartuch chirurgiczny lub odzież dla bloku operacyjnego niezbędne jest dostarczenie ich użytkownikowi z zachowaniem odpowiedniej czystości mikrobiologicznej. Zgodnie z ww. normami odzież taka powinna być albo wysterylizowana przed użyciem, przy czym wytwórca powinien określić w oznakowaniu lub instrukcji używania zalecaną metodę sterylizacji (pkt 6.2.2 normy EN 13795-1), albo dostarczona sterylna.

Podsumowując aktualne wytyczne Urzędu Rejestracji (pomimo od lat funkcjonujących na rynku europejskim fartuchów medycznych, fartuchów wizytacyjnych, fartuchów izolacyjnych itp. jako wyroby medyczne) fartuchami, które można uznać za wyrób medyczny są fartuchy zgodne z normą EN 13795, sterylne lub przeznaczone do sterylizacji, do stosowania wyłącznie przez personel medyczny w pomieszczeniach wymagających zachowania szczególnej czystości mikrobiologicznej – takich jak sale operacyjne, oddziały intensywnej opieki medycznej, czy w opiece nad pacjentami o obniżonej odporności. Dodatkowo Urząd Rejestracji wydał komunikat, który może dotyczyć także od lat funkcjonujących na polskim rynku fartuchów uznawanych za wyrób medyczny, iż w granicach swoich kompetencji ogranicza wprowadzanie do obrotu produkty co do których istnieją wątpliwości, że są wyrobami medycznymi, przykładowo przez priorytetowe rozpatrywanie spraw związanych z epidemią wirusa SARS-CoV-2, w szczególności produktów będących środkami ochrony indywidualnej.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

6. Zestaw 2, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści śliniak w rozmiarze 38x49cm z kieszenią 17,5cm?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

7. Zestaw 2, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'50szt z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości?

Odp.: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem przeliczenia wymaganych ilości.

8. Zestaw 2, pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści podkład w rozmiarze 60x180cm z wkładem chłonnym 60x90cm z superabsorbentem, wykonany w całości z włókniny, chłonność min 1600ml?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

9. Zestaw 2, pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści nieprzemakalny podkład w rozmiarze 80x210cm o składzie papier (23g/m²) + folia PE (17g/m²)?

Odp.: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem, że podkład będzie posiadał warstwę chłonna zgodnie z opisem w SIWZ.

10. Zestaw 2, pozycja 4 - Czy Zamawiający dopuści podkład o szerokości 50cm?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

11. Zestaw 2, pozycja 4 - Czy Zamawiający dopuści podkład składający się z 50szt odcinków na roli z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości?

Odp.: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem przeliczenia wymaganych ilości.

12. Zestaw 2, pozycja 4 - Czy Zamawiający dopuści podkład występujący w kolorze niebieskim i białym?

ca



Odp.: Zamawiający dopuszcza.

13. Zestaw 2, pozycja 5 - Czy Zamawiający dopuści podkład perforowany co 37,5cm?

Odp.: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zachowania pozostałych parametrów opisanych w SIWZ.

14. Zestaw 2, pozycja 5 - Czy Zamawiający dopuści podkład dostępny tylko w kolorze białym?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

15. Zestaw 2, pozycja 6 - Czy Zamawiający dopuści podkład wykonany z papieru laminowanego folią?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

16. Zestaw 2, pozycja 6 - Czy Zamawiający dopuści podkład występujący w kolorze białym z motywami dziecięcymi?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

17. Zestaw 2, pozycja 6 - Czy Zamawiający dopuści podkład o szerokości 50cm x 50m (perforacja co 38cm), z jednoczesnym przeliczeniem zamawianej ilości?

Odp.: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem przeliczenia wymaganych ilości.

18. Zestaw 2, pozycja 6 - Czy Zamawiający dopuści podkład perforowany co 38cm?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

19. Zestaw 2, pozycja 7 - Czy Zamawiający dopuści koc w rozmiarze 110x210cm?

Odp.: Zamawiający dopuszcza, przy zachowaniu pozostałych parametrów opisanych w SIWZ.

20. Zestaw 2, pozycja 7 - Czy Zamawiający dopuści koc wykonany z włókniny PP 25g/m²?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

21. Zestaw 4, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści fartuch występujący tylko w kolorze zielonym?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

22. Zestaw 4, pozycja 3 - Czy Zamawiający dopuści jednorazowy, niejałowy, pełnobarierowy, fartuch chirurgiczny wykonany z podfoliowanej na całości włókniny polipropylenowej o gramaturze 35 g/m². Rękaw zakończony elastycznym mankietem z dzianiny. Tylne części fartucha zachodzą na siebie. Posiada 4 wszywane troki o długości min.45 cm, 2 zewnętrzne troki umiejscowione w specjalnym kartoniku umożliwiającym zawiązanie ich zgodnie z procedurami postępowania aseptycznego. Dodatkowo zapięcie w okolicy karku na rzep o długości 12,5 - 13 cm na jednej części fartucha i 6,5 -7,5 cm na drugiej części fartucha. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową. Oznaczenie rozmiaru poprzez wszywkę przy lamówce. Spełnia wymagania aktualnej normy PN-EN [13795-1:2019](#) oraz EN 14126. Wyrób medyczny zgodny z obowiązującą dyrektywą 93/42/EWG?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

23. Zestaw 4, pozycja 7 - Czy Zamawiający dopuści czepek dostępny w kolorach niebieskim lub zielonym?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

24. Zestaw 5, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści serwetę z otworem samoprzylepnym o średnicy 6x8cm?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

25. Zestaw 5, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści serwetę w rozmiarze 50 x 75 cm, z otworem samoprzylepnym o średnicy 7 cm?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.



26. Zestaw 5, pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści serwetę przylepną w rozmiarze 50 x 75 cm?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

27. Zestaw 5, pozycja 3 - Czy Zamawiający dopuści serwetę w rozmiarze 50 x 75 cm?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

28. Zestaw 5, pozycja 1-3 - Czy Zamawiający dopuści serwety wykonane z dwuwarstwowego laminatu o gramaturze 60g/m² (włóknina polipropylenowa + folia PE)?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

29. Zestaw 5, pozycja 1-3 - Czy Zamawiający dopuści serwety o odporności na przenikanie cieczy 120cm H₂O oraz chłonności 600%?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

30. Zestaw 5, pozycja 4 - Czy Zamawiający dopuści fartuch o kroju prostym, zapewniającym swobodę ruchów?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

31. Zestaw 5, pozycja 4 - Czy Zamawiający dopuści fartuch z oznaczeniem rozmiarów w postaci kolorowej lamówki, adekwatnej do rozmiaru oraz nadruku z rozmiarówką?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

32. Zestaw 5, pozycja 4 - Czy Zamawiający dopuści fartuch z ręcznikami w rozmiarze 30x30cm?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

33. Zestaw 5, pozycja 4 - Czy Zamawiający dopuści fartuch z 4 etykietami do archiwizacji danych na opakowaniu?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

34. Zestaw 5, pozycja 4 - Czy Zamawiający wymaga aby fartuchy były zgodne z jedyną, aktualną normą EN 13795-1:2019? Pozostałe wydania normy przestały obowiązywać w październiku 2019, w związku z tym oferowanie produktów zgodnych z normą EN 13795:2013 lub EN 13795:2010 jest niezgodne z aktualnymi wymogami prawnymi. Jeżeli tak, to czy Zamawiający wymaga dokumentu potwierdzającego spełnianie normy EN 13795-1:2019?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

35. Zestaw 4, poz. 3 - Czy zamawiający dopuści gramaturę min. 35 g/m², a elementy podfoliowane (przód i rękawy) 38 g/m²?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

36. Zestaw 4, poz. 1 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. lub 20 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odp.: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem przeliczenia wymaganych ilości.

37. Zestaw 4, poz. 2 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 200 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odp.: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem przeliczenia wymaganych ilości.

38. Zestaw 4 poz. 4-5 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 50 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odp.: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem przeliczenia wymaganych ilości.

39. Zestaw 4, poz. 6-7 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odp.: Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem przeliczenia wymaganych ilości.



40. Pakiet 4 - Pozycja 3 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha jednorazowego o gramaturze 25 g.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

41. Pakiet 4 - Pozycja 3 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha jednorazowego o gramaturze 35 g.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

42. Pakiet 4 - Pozycja 6 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie czepka jednorazowego użytku z gumką – biały lub zielony.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

43. Pakiet 4 - Pozycja 6 - Prosimy Zamawiającego o wyłączenie poz. 6 do osobnego pakietu, co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty szerszemu gronu Wykonawców.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na wyłączenie.

44. Pakiet 6, Pozycja 1 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic lateksowych, bezpydrowych o średniej grubości na palcu min. 0,11 mm, na części dłoniowej min. 0,09 mm, na mankiecie min. 0,05 mm, Zawartość protein <35µg/g. Reszta zgodnie z SIWZ.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

45. Pakiet 6, Pozycja 2 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic nitylowych, bezpydrowych w kolorze fioletowym, grubość pojedynczej ścianki: dłoń min. 0,07 mm i palec min. 0,09 mm. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 10 substancji na poziomie co najmniej 4). Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 14 leków w tym Oxaliplatyna i Gemzar). Przydatne do kontaktu z żywnością, pakowane po 100 szt.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

46. Pakiet 6, Pozycja 3 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic nitylowych, bezpydrowych w kolorze fioletowym, grubość pojedynczej ścianki: dłoń min. 0,07 mm i palec min. 0,09 mm. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 10 substancji na poziomie co najmniej 4). Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 14 leków w tym Oxaliplatyna i Gemzar). Przydatne do kontaktu z żywnością.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

47. Pakiet 6, Pozycja 4 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic nitylowych, bezpydrowych w kolorze fioletowym długość min.240 mm.. Grubość pojedynczej ścianki: dłoń min. 0,07 mm, palec min. 0,09 mm. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 10 substancji na poziomie co najmniej 4). Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 14 leków w tym Oxaliplatyna i Gemzar). Przydatne do kontaktu z żywnością.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

48. Pakiet 6, Pozycja 4 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic nitylowych, bezpydrowych o AQL-1,0 w rozmiarach L-XL.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.



49. Pakiet 6, Pozycja 5 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic lateksowych, sterylnych, bezpudrowe o długości min. 290 mm. Wewnętrzna powłoka polimerowa zapewnia łatwe zakładanie. Powierzchnia zewnętrzna delikatnie teksturowana. Grubość na palcu min. 0,22 mm, części dłoniowej min. 0,19 mm, na mankiecie min. 0,16 mm. AQL max. 0,65

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

50. Pakiet 6, Pozycja 6 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic lateksowych, sterylnych, bezpudrowe o niskiej zawartości protein < 10 ug/g rękawicy (badania niezależne). Długości min. 290 mm. Wewnętrzna powłoka polimerowa zapewnia łatwe zakładanie. Powierzchnia zewnętrzna delikatnie teksturowana.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

51. Pakiet 6, Pozycja 7 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostyczno-ochronne, bezpudrowe, lateksowe. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,11 mm, grubość na dłoni min. 0,09 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1,0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 > 6,5N. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Dyspenser oraz otwór dozujący zabezpieczone dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 6 substancji na poziomie co najmniej 4). Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671. Przydatne do kontaktu z żywnością (produkowane z zakładzie z wdrożonym ISO 22000, zgodne z REG. 1935/2004). Rozmiary XS-XL, pakowane po 100 szt.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

52. Dot. pakietu nr 1, pozycja nr 4 – Czy w miejsce torebek o wymiarze 100x230mm Zamawiający dopuści torebki 90x230mm?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

53. Dot. pakietu nr 1, pozycja nr 5 – Czy w miejsce torebek o wymiarze 200x230mm Zamawiający dopuści torebki 190x330mm?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

54. Dot. pakietu nr 1, pozycja nr 6 – Czy Zamawiający dopuści etykiety z paskiem w kolorze pomarańczowym?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

55. Dot. pakietu nr 1, pozycja nr 8 – Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu równoważnego w postaci paska bibuły nasączonego sporami w bardziej profesjonalnym opakowaniu z papieru pergaminowego zabezpieczającego przed kontaminacją?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

56. Zestaw nr 6 pozycja 1 - Mając na uwadze, iż zgodnie z nowym rozporządzeniem unijnym PPER 2016/425/UE zniesiony został obowiązek badania rękawic na odporność mechaniczną zgodnie z normą EN 388, prosimy o potwierdzenie, iż w przypadku zaoferowania rękawic przebadanych zgodnie z nowym rozporządzeniem Zamawiający odstępuje od zgodności rękawic z normą EN 388.

Odp.: Potwierdzam, iż w przypadku zaoferowania rękawic przebadanych zgodnie z nowym rozporządzeniem Zamawiający odstępuje od zgodności rękawic z normą EN 388.



57. Zestaw nr 6 pozycja 5 - Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zgodę na zaoferowanie w ww. pozycji rękawic zgodnych z Dyrektywą o Wyrobie Medycznym MDD 93/42/EEC&2007/47/EC w klasie IIa. Jednocześnie prosimy o odstąpienie od normy EN 388. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odp.: Zamawiający dopuszcza rękawice zgodne z Dyrektywą o Wyrobie Medycznym MDD 93/42/EEC&2007/47/EC w klasie IIa. Zamawiający odstępuje od zgodności rękawic z normą EN 388.

58. Dot. SIWZ ROZDZIAŁ XIII. Punkt 2. 2) 3) - W związku z występowaniem w okresie realizacji niniejszej umowy okoliczności nadzwyczajnych związanych ze skutkami epidemii wirusa SARS-Cov-2, które mają ogromny wpływ na dostępność m.in. asortymentu będącego przedmiotem postępowania (tj. zaburzenia w procesie produkcji, restrykcje poszczególnych państw w zakresie eksportu) w nawiązaniu do zapisów umowy oraz SIWZ odnośnie terminu dostaw przedmiotu umowy zwracamy się z prośbą o modyfikacje w sposób następujący:

2) *W zakresie kryterium termin dostawy (D)- nie krótszy niż 3 dni i nie dłuższy niż 5 dni robocze- oferta, w której zaproponowany termin dostawy partii Zamówienia, wyrażony w dniach roboczych liczonych od dnia złożenia Zamówienia, będzie wynosił 3 dni otrzyma największą liczbę punktów, pozostałe proporcjonalnie mniej wg wzoru:*

$$D = \frac{\text{termin dostawy w ciągu 3 dni}}{\text{zaproponowany termin dostawy oferty badanej}} \times 100 \text{ pkt.} \times 20\%$$

D- liczba otrzymanych punktów w kryterium termin dostawy

20% - waga kryterium

100- stały wskaźnik

3) *W zakresie termin rozpatrzenia reklamacji ilościowej (R)- nie krótszy niż 72 godziny i nie dłuższy niż 96 godzin - oferta, w której zaproponowany termin rozpatrzenia reklamacji, wyrażony w godzinach liczonych od momentu zgłoszenia reklamacji będzie wynosił 72 godziny otrzyma największą liczbę punktów, pozostałe proporcjonalnie mniej, wg wzoru:*

$$R = \frac{\text{termin rozpatrzenia reklamacji w ciągu 72 godzin}}{\text{zaproponowany termin rozpatrzenia reklamacji oferty badanej}} \times 100 \times 20\%$$

R- liczba otrzymanych punktów w kryterium rozpatrzenia reklamacji

20% - waga kryterium

100- stały wskaźnik

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikacje zapisów w powyższym zakresie.

59. Dot. Załącznik nr 6 – Projekt umowy §2ust. 3 - Zwracamy się z prośbą o modyfikacje zapisu w sposób następujący:

„3. Wykonawca gwarantuje stałość cen jednostkowych artykułów objętych przedmiotem umowy w okresie **6 miesięcy** liczonych od chwili podpisania umowy, z zastrzeżeniem ust. 4, 5, 6”.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikacje zapisów w powyższym zakresie.

PW



60. Dot. Załącznik nr 6 – Projekt umowy §3 ust. 1 - Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę brzmienia §3 ust. 1 umowy na następujący:

„1. Zamawiający nie jest zobowiązany do wykupienia przedmiotu umowy w ilości przedstawionej w załączniku nr 2 do umowy - formularz cenowy, ale zgodnie z rzeczywistymi potrzebami przyszłych użytkowników –Stobrawskiego Centrum Medycznego Sp. z o. o. z siedziba w Kup , z zastrzeżeniem, że przekroczenie progów ilościowych w odniesieniu do każdej pozycji przedstawionej w załączniku nr 2 do umowy nie może przekraczać 10%”.

Uzasadnienie: Zaproponowane brzmienie §3 ust. 1 powoduje, że nie jest możliwe rzetelne dokonanie oceny ryzyka, a w konsekwencji również skalkulowanie ceny przetargowej. Wykonawca musi posiadać wiedzę, jakiego rodzaju towary będą stanowić przedmiot umowy, gdyż poszczególne pozycje posiadają różne marże. Możliwość, że Zamawiający w ogóle nie zamówi określonych towarów, a zamówi znacznie więcej innych towarów, powoduje, że oszacowanie ryzyka i przyjęcie racjonalnej marży są znacząco utrudnione, jeśli nie niemożliwe.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikacje zapisów w powyższym zakresie.

61. Dot. Załącznik nr 6 – Projekt umowy §7 ust. 1 1) - Zwracamy się z prośbą o modyfikacje zapisu w sposób następujący:

„1. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu kary umowne:

1) z tytułu rozwiązania umowy, w tym odstąpienia od niej, z przyczyn, za które Wykonawca ponosi odpowiedzialność, w wysokości 5% wartości niezrealizowanej części umowy”.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikacje zapisów w powyższym zakresie.

62. Dot. Załącznik nr 6 – Projekt umowy §7 ust. 1 2) - Zwracamy się z prośbą o modyfikacje zapisu w sposób następujący:

„1. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu kary umowne:

2) za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w prawidłowej realizacji każdorazowej dostawy leków, w wysokości 0,2% wartości tejże dostawy brutto”.

Odp.: Zamawiający wprowadza modyfikację zapisów w projekcie umowy, §7 ust. 1. pkt. 2) otrzymuje brzmienie:

„1. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu kary umowne:

2) za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w prawidłowej realizacji każdorazowej dostawy produktów, w wysokości 0,2% wartości tejże dostawy brutto”.

63. Dot. Załącznik nr 6 – Projekt umowy §7 ust. 3 - Zwracamy się z prośbą o modyfikacje zapisu w sposób następujący:

„3. Zapłata kar umownych zostanie dokonana w terminie 14 dni liczonych od dnia wystąpienia z żądaniem jej zapłaty”.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikacje zapisów w powyższym zakresie.

64. Dot. Załącznik nr 6-Projekt umowy §7 ust. 7 - Zwracamy się z prośbą o wykreślenie ww. zapisu z umowy.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikacje zapisów w powyższym zakresie.

65. Dot. Załącznik nr 6 – Projekt umowy §7 ust. 7 - W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie powyżej, prosimy o modyfikacje ww. zapisu, poprzez dodanie:

„Różnica w cenie zakupu towaru u innych dostawców nie może przekroczyć 10% wartości zamówionego i niedostarczonego przedmiotu umowy wynikającego z cennika stanowiącego załącznik nr 2 do niniejszej umowy.”

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikacje zapisów w powyższym zakresie.

CM



66. Dot. Załącznik nr 6 – Projekt umowy §7 ust. 7 - W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytania powyżej zwracamy się prośbą o usunięcie z wzoru umowy postanowień dotyczących naliczania kar umownych w trybie § 7 ust.1 w przypadku dokonania wykonania zastępczego przez Zamawiającego, za które Wykonawca pokryje różnicę kosztu zakupu tożsamego asortymentu u innego dostawcy – poprzez wykreślenie z § 7 ust. 7 zapisu dotyczącego zapłaty kary umownej i odszkodowań. Naliczenie kary umownej za zwłokę w dostarczeniu zamówionych towarów po dokonaniu nabycia zastępczego powoduje w istocie podwójne karanie Wykonawcy za to samo przewinienie.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikacje zapisów w powyższym zakresie.

67. Dot. Załącznik nr 6 – Projekt umowy §7 - Zwracamy się z prośbą o dodanie do wzoru umowy zapisu o następującej treści:

SILA WYŻSZA

- 1. Strony zgodnie postanawiają, że nie będą odpowiedzialne za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności niewynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.*
- 2. Do celów Umowy „Siła Wyższa: oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powodzie, epidemie, akty administracji państwowej, itp.*
- 3. W przypadku zaistnienia Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas strony ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy.*
- 4. Strona, która dokonała zawiadomienia o zaistnieniu działania siły wyższej, jest zobowiązana do kontynuowania wykonywania swoich zobowiązań wynikających z Umowy, w takim zakresie, w jakim to możliwe, jak również jest zobowiązana do podjęcia wszelkich działań zmierzających do wykonania przedmiotu zamówienia, a których nie wstrzymuje działanie siły wyższej.*
- 5. Obowiązki, których Strona nie jest w stanie wykonać na skutek działania Siły wyższej, na czas działania siły wyższej ulegają zawieszeniu, tzn. w czasie działania siły wyższej ww. obowiązki nie są wykonywane, a terminy ich wykonania ulegają przedłużeniu o okres działania siły wyższej. W czasie istnienia utrudnień w wykonaniu umowy na skutek działania siły wyższej w szczególności nie nalicza się przewidzianych kar umownych ani nie obciąża się drugiej strony umowy kosztami zakupów interwencyjnych.*
- 6. Jeżeli Siła Wyższa, będzie trwała nieprzerwanie przez okres 180 dni lub dłużej, Strony mogą w drodze wzajemnego uzgodnienia rozwiązać Umowę bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań oprócz płatności należnych z tytułu prawidłowo wykonanych usług.*

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikacje zapisów w powyższym zakresie.



68. Dot. Załącznik nr 6 – Projekt umowy §7 - W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie powyżej zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów §7 umowy poprzez dodanie do umowy ust.13 o następującej treści:

„13. Żadna ze Stron nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie swoich zobowiązań wynikających z niniejszej umowy, jeżeli jest to spowodowane wystąpieniem okoliczności siły wyższej, za którą Strony uznają na przykład klęski żywiołowe, pożary, powódzie, trzęsienia ziemi, działania wojenne, strajki, blokady, kwarantannę, epidemie, w szczególności następstwa związane z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19 lub wszelkie inne okoliczności lub przyczyny niezależne od Stron”.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikacje zapisów w powyższym zakresie.

69. Dot. Załącznik nr do SIWZ- formularz cenowy- Pakiet 3, poz.1-3 - Czy Zamawiający dopuści: w poz.1- igły do termolezji 23G o długości 60mm, w poz. 2- igły do termolezji 23G o długości 100mm, igły do termolezji 23G o długości 150mm?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza.

PROKURENT SAMOISTNY


mgr Sonia Cehulla