



DO WSZYSTKICH OFERENTÓW

WYJAŚNIENIA DO TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Dotyczy: w postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego pn. „**Dostawa sprzętu jednorazowego użytku na potrzeby Pracowni Hemodynamiki**”

Zamawiający przekazuje poniżej zapytania do treści Zaproszenia do składania ofert wraz z wyjaśnieniami.

Pytanie 1

Pakiet nr 5; poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 5.3 cewników diagnostycznych do koronarografii bez długości 90 cm? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 2

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1:

1. Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego kary umowne w każdym z poniższych przypadków:

1) za odstąpienie od umowy w całości przez którąkolwiek ze stron z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy – **10%** maksymalnej wartości netto umowy (w odniesieniu do każdej z realizowanych części z osobna);

2) za odstąpienie od umowy w części przez którąkolwiek ze stron z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy – **10%** niezrealizowanej części Umowy (w odniesieniu do każdej z realizowanych części z osobna);

3) za zwłokę Wykonawcy w dostawie – 0,01 % wartości netto **dostawy** za każdy dzień zwłoki (w odniesieniu do każdej z realizowanych części z osobna), **jednak nie więcej niż 10% wartości netto dostawy**.

4) za zwłokę Wykonawcy w realizacji obowiązków gwarancyjnych bądź rękojmianych – 0,01 % wartości netto **dostawy** za każdy dzień zwłoki (w odniesieniu do każdej z realizowanych części z osobna), **jednak nie więcej niż 10% wartości netto dostawy**.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 3

Dotyczy Zad. 14, Pozycja 3

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie przewodników naczyniowych o następujących średnicach: /0.032" / 0.035" / 0.038"

Pozostałe parametry zgodnie z OPZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.



Pytanie 4

Zwracamy się z prośbą o obniżenie łącznej wysokości kar § 7. KARY UMOWNE ust. 6 do 20 % maksymalnej wartości brutto umowy (dla każdej z części z osobna).

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 5

Do §1 ust. 9 wzoru umowy prosimy o dopisanie treści: "Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego."

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 6

Do §1 ust. 10 wzoru umowy: Prosimy o modyfikację §1 ust. 10 poprzez skonkretyzowanie granicznych wartości dla poszczególnych pozycji asortymentowych, jakie Zamawiający zamierza zrealizować, np. poprzez podanie, że zmiany ilości produktów określonych w formularzu cenowym mogą ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu w granicach +/- 20%, a przez takie sformułowanie Zamawiający będzie rozumiał możliwość zamówienia o 20% mniejszych lub o 20% większych ilości, każdego z zamówionych asortymentów. Aktualna treść §1 ust. 10 jest na tyle nieprecyzyjna, że na jej podstawie wykonawcy nie są w stanie określić faktycznej wielkości przedmiotu zamówienia w zakresie poszczególnych pozycji asortymentowych oraz dokonać prawidłowej kalkulacji cen na potrzeby składanej oferty.

W wyroku z dnia 17.11.2023 r. (sygn. akt: KIO 3212/23) KIO stwierdziła, że Zamawiający ma obowiązek w sposób precyzyjny, zrozumiały i jednoznaczny wskazać w zakresie każdego zamawianego produktu, jego ilość, do której może zwiększyć zakres zamówienia, co wynika z treści art. 441 ust. 1 PZP. W dodatku, z treści art. 31 ust. 2 PZP wynika, że przy ustaleniu wartości zamówienia uwzględnia się największy możliwy zakres tego zamówienia z uwzględnieniem opcji. Ponadto, Zamawiający ma obowiązek jednoznacznie, wyczerpująco, dokładnie i zrozumiale opisać przedmiot zamówienia na podstawie art. 99 ust. 1 PZP. Zalicza się do tego określenie ilości produktu, którego zakres Zamawiający zamierza zwiększyć, ponieważ w przypadku zamówienia na dostawy, opis przedmiotu zamówienia to nie tylko określenie rodzaju rzeczy, ale także jej liczby, wykonawca zaś musi wiedzieć, jaką ilość rzeczy ma zbyć lub być gotowy zbyć Zamawiającemu. Wszelkie okoliczności, które powodują, że Zamawiający nie jest w stanie przewidzieć, ile dokładnie poszczególnych produktów będzie potrzebował, nie mogą powodować, że opis przedmiotu zamówienia będzie niezgodny z art. 99 ust. 1 PZP. Chociaż Zamawiający dysponuje ograniczonymi możliwościami w zakresie precyzyjnego określenia zapotrzebowania na poszczególne produkty, a rodzaj oraz ilość towarów koniecznych do prawidłowego udzielania świadczeń zdrowotnych są uzależnione od różnych okoliczności, to jednak ich zaistnienie nie ma wpływu na zapisy umowne, wprowadzone przez Zamawiającego, które naruszają art. 99 ust. 1 PZP oraz art. 441 ust. 1 PZP.

Odpowiedź:

Zamawiający precyzuje § 7 ust. 10 wzoru umowy w ten sposób iż otrzymuje on następujące brzmienie:

- 1. Dopuszcza się dokonanie przez Zamawiającego przesunięć ilościowych pomiędzy poszczególnymi pozycjami asortymentowymi w danym Pakiecie – nie więcej jednak niż o 20 % w odniesieniu do każdej pozycji, przy zachowaniu maksymalnej wartości danego Pakietu, co nie będzie stanowić zmian postanowień umowy w stosunku do treści oferty.**



Pytanie 7

Do §7 ust. 1 pkt 1) oraz pkt 2) wzoru umowy: Prosimy o zmianę sposobu naliczania kar umownych zastrzeżonych w §7 ust. 1 pkt 1) oraz pkt 2) wzoru umowy w taki sposób, aby wynosiła ona 10% wartości NIEZREALIZOWANEJ części umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 8

Do §7 ust. 1 pkt 3) oraz pkt 4) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej od wartości niedostarczonego w terminie asortymentu a nie od maksymalnej wartości całej umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 9

Pakiet nr 9 – pkt 3 – Cewniki balonowe typ: „rapid-exchange” i OTW

Czy w ramach tego pakietu Zamawiający dopuści zaoferowanie cewników balonowych bez wersji OTW? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostawę systemu w ciągu 4 tygodni? Terminowość wynika ze sprowadzenia systemu z zagranicy.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 11

Czy zamawiający wyrazi zgodę na 24 h czas reakcji serwisu, 48 h na przyjazd na miejsce i 5 dni roboczych na usunięcie usterki?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 12

Pytanie 1 - dot. załącznika nr 4 do SWZ – wzór umowy dostawy, paragraf 1, ustęp 3 - część nr 10, część nr 20

Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na zmianę treści par. 1, ust. 3 wzoru umowy dostawy (załącznik nr 4) w następujący sposób:

„Oferowany przedmiot zamówienia musi posiadać dokumenty dopuszczające do obrotu i używania zgodnie z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 07 kwietnia 2022 r. (Dz. U. z 2022 r. poz. 974, z 2023r. poz. 1938). Na każdym opakowaniu jednostkowym muszą być umieszczone: data produkcji, termin ważności, nr serii, nazwa i adres wytwórcy, informacje o produkcie w języku polskim **lub angielskim oraz za pomocą zharmonizowanych piktogramów** oraz znak CE”

UZASADNIENIE:

W asortymencie, który chcemy Państwu zaofერować w części 10 i 20, nazwa handlowa wyrobu medycznego jest w języku angielskim, czego ani producent ani Wykonawca nie są w stanie zmienić, ponieważ wyroby te posiadają certyfikaty dopuszczające wyrób do stosowania i użytku wystawione zgodnie z angielską nazwą handlową. Etykiety posiadają również powszechnie stosowane, zgodne z

obowiązującymi przepisami czytelne piktogramy pozwalające na identyfikację wyrobu oraz ważnych informacji, takich jak: data produkcji, numer serii, data ważności, sterylność itp. Nasze wkłady z takimi właśnie oznaczeniami są akceptowane i stosowane z powodzeniem w kilkudziesięciu publicznych jednostkach służby zdrowia w całym kraju.

Podsumowując, pragniemy zauważyć, że oferowany przez nas asortyment, poza nazwą wyrobu w j. angielskim, zawiera czytelnie oznakowane następujące dane:

- nazwa producenta,
- kod partii lub serii wyrobu,
 - wyraźnie oznakowane parametry produktu, tj. wielkość, objętość, zawartość opakowania, numer katalogowy
- oznaczenie daty, przed upływem której wyrób może być używany bezpiecznie, wyrażonej w latach i miesiącach,
- oznakowanie CE.

Zgoda na powyższą prośbę pozwoli na zaoferowanie produktów wysokiej jakości oraz spełniających wszystkie wymagania techniczne właściwe dla danego asortymentu, zgodnie z jego przeznaczeniem. Stosowanie takich etykiet oraz instrukcji używania jest też zgodne z obowiązującą Ustawą z dnia 7 kwietnia 2022r. o wyrobach medycznych (Dz.U. 2022 poz. 974).

„Art. 12. 4. Wyrób, system lub zestaw zabiegowy przeznaczony do stosowania przez użytkowników niebędących laikami oraz wyrób, system lub zestaw zabiegowy udostępniony w celu używania przez użytkowników niebędących laikami ma deklarację zgodności UE albo oświadczenia, o których mowa w art. 22 ust. 1 lub 3 rozporządzenia 2017/745, oraz etykiety i instrukcje używania w języku polskim lub języku angielskim, z wyjątkiem informacji przeznaczonych dla pacjenta, które podaje się w języku polskim lub wyraża za pomocą zharmonizowanych symboli lub rozpoznawalnych kodów.”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

**Dyrektor
Szpitala Ogólnego
im. dr Witolda Gineła w Grajewie
Marta Romanowska**