

Numer postępowania: ZP-271-58/24

Kraków, dnia: 04.10.2024 r.

WYJAŚNIENIA ORAZ ZMIANA TREŚCI SWZ

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na **"Dostawa sprzętu medycznego"**.

Zamawiający, **Narodowy Instytut Onkologii im. Marii Skłodowskiej-Curie – Państwowy Instytut Badawczy Oddział w Krakowie**, działając na podstawie art. 135 ust. 2, 6 w zw. art. 137 ust. 1, 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 1320), udostępnia poniżej treść zapytań do Specyfikacji Warunków Zamówienia (zwanej dalej "SWZ") wraz z wyjaśnieniami oraz informuje o dokonanych zmianach:

Pytanie nr 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w części 16 opatrunków pozwalający na zamocowanie cewnika epiduralnego w rozmiarze 4,5cm x 5,5cm. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 2

Pytanie do pakietu 15

zwracamy się z zapytaniem do Zamawiającego czy wyrazi zgodę na dopuszczenie równoważnego przedmiotu zamówienia, w którym użyto zbliżonych norm ocen technicznych, specyfikacji technicznych i systemów referencji technicznych zbliżonych do opisu przedmiotu zamówienia i nie zmieniających funkcjonalności leczniczej?
oferujemy:

Dla pozycji 1 Port znany Zamawiającemu z umowy ZP-272-345-23, wykonany w całości z tytanu wraz z kompletem akcesoriów do wprowadzenia. Komora portu w kształcie zbliżonym do wycinka stożka z wcięciami zapewniającymi pewny i stabilny chwyt, z bocznym ułożeniem kaniuli wyjściowej Komora o objętości 0,4ml. Cewnik poliuretanowy 6,6 Fr, długość do 550mm, z oznaczoną długością co 1 cm. Port kompatybilny ze środowiskiem MRI; port dający możliwość dozowania pod wysokim ciśnieniem (do 300 psi) kontrastu do tomografii komputerowej. Każdy zestaw zawiera pakiet edukacyjny dla pacjenta (karta identyfikacyjna, opaska, instrukcja użytkowania).

Odpowiedź:

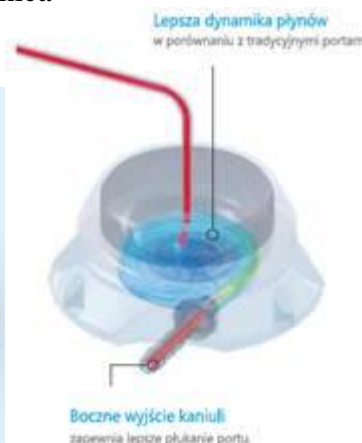
Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 3

Pytanie do pakietu 15

zwracamy się z zapytaniem do Zamawiającego czy wyrazi zgodę na dopuszczenie równoważnego przedmiotu zamówienia, w którym użyto zbliżonych norm ocen technicznych, specyfikacji technicznych i systemów referencji technicznych zbliżonych do opisu przedmiotu zamówienia i nie zmieniających funkcjonalności leczniczej? oferujemy:

Dla pozycji 2 port w całości wykonany z tworzywa wysokosprawnego- korpus portu i element ustalający są wykonane z tworzywa sztucznego przeznaczonego do implantów medycznych (polisulfon), 6F i 8F z cewnikiem o dł. 63 cm, poliuretanowym, z Komorą zapobiegającą powstawaniu skrzeplin (bez martwych stref), wycięcia w podstawie poru (ułatwienie dla personelu przy obsłudze portu), 3 otwory mocujące wypełnione silikonem, Waga portu : 4,9g, Wysokość portu : 12.1mm Podstawa 26.7 mm, średnica membrany 12,7 mm – wyposażenie : mechanizm mocujący cewnik igła tępa, igła Hubera zakrzywiona 22 g, Igła prosta 22 g, igła wprowadzająca 18 G, rozrywalna koszulka, prowadnica



Możliwość podawania kontrastu PSI do 300, grawer CT w podstawie portu w celu łatwiejszej lokalizacji

- Maksymalna ilość wkluć: igły 19/20G - 1000 wkluć, igły 22G - 1500 wkluć,
- Pacjent z portem może być skutecznie skanowany w systemie MR w następujących warunkach: statyczne pole magnetyczne 1,5 - Tesla(1,5T), 3- Tesla (3T), 7- Tesla (7T), maksymalny przestrzenny gradient pola 4500G/cm(45T/m)
- W zestawie paszport w języku polskim, pakiet edukacyjny dla pacjenta oraz bransoletka.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 4

Pytanie do pakietu 15

zwracamy się z zapytaniem do Zamawiającego czy wyrazi zgodę na dopuszczenie równoważnego przedmiotu zamówienia, w którym użyto zbliżonych norm ocen technicznych,

specyfikacji technicznych i systemów referencji technicznych zbliżonych do opisu przedmiotu zamówienia i nie zmieniających funkcjonalności leczniczej?
oferujemy:

Dla pozycji 3 i 4 Igła Hubera bez Y, niesilikonowana, zakrzywiona o atraumatycznym szlifie, z karbowanymi, odpinanymi skrzydełkami, z drenem o dł. 18cm, z zaciskiem i złączem luer-lock, igłę z osłoną zabezpieczającą przed samozakłuciem, osłonka na ostrzu igły jest systemem zabezpieczającym, który chroni użytkowników przed przypadkowymi skaleczeniami i zakażeniami. Osłonka pokrywa ostrze igły i zapobiega przypadkowym skaleczeniom, a także utrzymuje igłę w sterylnych warunkach, aby zmniejszyć ryzyko zakażeń, z przezroczystą podstawą i miękką, nienasiąkliwą pianką o grubości 4mm, zapewniającą pacjentowi komfort użytkowania, stosowana do wstrzyknień ciśnieniowych – maksymalne ciśnienie do 325 Psi (oznaczenie na opakowaniu), do podawania kontrastu, do wlewów, możliwe w środowisku CT, nie zawiera lateksu i DEHP.

Igły w rozmiarach 19G, 20G i 22G o długościach: 15, 20, 25, 32, 38mm



Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 5

Pytanie do pakietu 15

zwracamy się z zapytaniem do Zamawiającego czy wyrazi zgodę na dopuszczenie równoważnego przedmiotu zamówienia, w którym użyto zbliżonych norm ocen technicznych, specyfikacji technicznych i systemów referencji technicznych zbliżonych do opisu przedmiotu zamówienia i nie zmieniających funkcjonalności leczniczej?
oferujemy:

Dla pozycji 5 Igła typu Hubera do portów naczyniowych bez Y, zakrzywiona pod kątem 90 st ze zintegrowanym drenem o długości 18cm, ze skrzydełkami, z zaciskiem i złączem luer-lock, z osłoną zabezpieczającą przeciw samozakłuciu. Produkt bez lateksu. Igły w rozmiarach 19G, 20G i 22G o długościach: 15, 20, 25, 32, 38mm



Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 6**Dotyczy wzoru umowy, paragraf 2 pkt. 1**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostaw z 3 do 4 dni roboczych w zakresie Części nr 3?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę, zgodnie z modyfikacją.

Pytanie nr 7**Dotyczy wzoru umowy, paragraf 6 pkt. 4**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na następujący:

„Wykonawca zobowiązuje się w ciągu 5 dni roboczych od dnia otrzymania protokołu przeprowadzić procedurę reklamacyjną poprzez rozpatrzenie reklamacji oraz dostawę wyrobu pełnowartościowego lub/i w zamawianej ilości lub/i zgodnego z zamówieniem lub/i zgodnego z niniejszą umową - pod rygorem rozwiązania umowy”?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę, zgodnie z modyfikacją.

Pytanie nr 8

Dotyczy: część nr 3

Czy Zamawiający dopuści Jednorazowa, bezlateksowa osłonka typu balon o wymiarach 2,5 x 19 cm, jest przeznaczona do wykonywania zabiegów brachyterapii lub przez kroczykowych biopsji stercza. Jednorazowa, bezlateksowa osłonka typu balon jest przeznaczona dla głowic rektalnych 8848, 9048 firmy BK Medical. Pakowane w opakowania zbiorcze po 10szt. ?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 9

Dotyczy: część nr 6

Czy zamawiający dopuści znacznik tkankowy piersi o wyjątkowym kształcie markera „podwójna sztanga”, ceramiczna budowa pokryta pirolitycznym węglem, hipoalergiczny

Znacznik kompatybilny z rezonansem magnetycznym, kształt zapobiegający migracji, stale widoczny w usg, mammografii oraz rezonansie magnetycznym. Wielkość marker 1x5mm, rozmiar kaniuli 14Gx11,77cm. Pakowane pojedynczo w opakowania zbiorcze po 10 szt ?



Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 10

Część 18 Poz. 1

Czy Zamawiający dopuści, na zasadzie równoważności, elektryczny endoskopowy stapler z napędem elektrycznym, sterylny instrument medyczny, przeznaczony do użytku metodą laparoskopową oraz w laparotomii. Urządzenie do mechanicznego przecięcia tkanki i jednoczesnego nałożenia zszywek chirurgicznych na powstałe boki linii cięcia, przy zasilaniu z silnika umieszczonego w rękojeści. Trzon może się swobodnie obracać w obu kierunkach, a ręczny mechanizm przegubowy umożliwia obracanie się dystalnej części trzonu, 45 stopni artykulacji. Artykulacja odbywa się za pomocą ręcznej dźwigni. Stapler dostarczany z baterią w zestawie. Bateria umożliwia wykonanie do 15 strzałów. Stapler oraz jego ładunki są kompatybilne z trokarem o przekroju 12 mm. W przypadku czarnego i zielonego ładunku 15 mm. Wbudowany chip rozpoznaje przyłączony ładunek, w momencie podłączenia stosuje określone parametry procesu kompresji i cięcia, aby uzyskać optymalny efekt.

Produkt wyposażony w funkcję blokady, która ma na celu zapobieganie ponownemu użyciu zużytego lub nieprawidłowo zainstalowanego ładunku lub uruchomieniu narzędzia bez ponownego załadowania. Długość linii szafu 160 mm. Stapler pakowany jest bez ładunków w pudełku po 6 sztuk w opakowaniu zbiorczym, z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 11

Część 18 Poz. 2

Czy Zamawiający dopuści, na zasadzie równoważności, elektryczny endoskopowy stapler z napędem elektrycznym, sterylny instrument medyczny, przeznaczony do użytku metodą laparoskopową oraz w laparotomii. Urządzenie do mechanicznego przecięcia tkanki i jednoczesnego nałożenia zszywek chirurgicznych na powstałe boki linii cięcia, przy zasilaniu z silnika umieszczonego w rękojeści. Trzon może się swobodnie obracać w obu kierunkach, a ręczny mechanizm przegubowy umożliwia obracanie się dystalnej części trzonu, 45 stopni artykulacji. Artykulacja odbywa się za pomocą ręcznej dźwigni. Stapler dostarczany z baterią w zestawie. Bateria umożliwia wykonanie do 15 strzałów. Stapler oraz jego ładunki są kompatybilne z trokarem o przekroju 12 mm. W przypadku czarnego i zielonego ładunku 15 mm. Wbudowany chip rozpoznaje przyłączony ładunek, w momencie podłączenia stosuje określone parametry procesu kompresji i cięcia, aby uzyskać optymalny efekt.

Produkt wyposażony w funkcję blokady, która ma na celu zapobieganie ponownemu użyciu zużytego lub nieprawidłowo zainstalowanego ładunku lub uruchomieniu narzędzia bez ponownego załadowania. Długość linii szafu 260 mm. Stapler pakowany jest bez ładunków w pudełku po 6 sztuk w opakowaniu zbiorczym, z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 12

Część 19

Poz. 5, 6

W związku z zaistniałą najprawdopodobniej omyłką pisarską, prosimy o dopuszczenie ładunków o następujących parametrach: wysokość zszywek w pozycji otwartej 4.0/4.5/5.0. Wysokość zszywek w pozycji zamkniętej 1.75/2.0/2.25?

Odpowiedź:

Zgodnie z modyfikacją SWZ.

Pytanie nr 13

Dotyczy §2 ust. 1 i 2 projektu umowy (Załącznik nr 3 do SWZ):

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o odstąpienie od zakazu dzielenia dostaw w pakietach 4, 5, 6, 15.

Uzasadnienie:

- Poszczególne produkty wysyłane są przez oddzielne magazyny i fizycznie nie ma możliwości zrealizowania jednej dostawy.
- Przy obecnym zapisie brak jednej pozycji z całego zamówienia spowoduje zwrot towaru do Wykonawcy, co generuje koszty i może zaburzać ciągłość pracy Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 14

Dotyczy §2 ust. 1 projektu umowy (Załącznik nr 3 do SWZ):

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę terminu dostawy z 3 do 7 dni roboczych?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 15

Wykonawca prosi w zakresie pakietów 6 i 12, o wydłużenie maksymalnego terminu dostawy zamówienia częściowego wskazanego w §2 ust. 1 z 3 do 5 dni roboczych. Wskazany przez Zamawiającego 3-dniowy termin jest zbyt krótki zaś wkalkulowanie ryzyka z tym związanego tj doliczenie do ceny oferty kosztów związanych z ryzykiem naliczenia kar umownych przeczy zasadzie racjonalnego celowego i oszczędnego wydatkowania środków publicznych.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę, zgodnie z modyfikacją.

Pytanie nr 16

Wykonawca prosi w zakresie pakietów 6 i 12, o wydłużenie maksymalnego terminu dostawy w przypadku zamówień „CITO” częściowego wskazanego w §2 ust. 1 z 24 godzin do 48 godzin w dni robocze. Wskazany przez Zamawiającego 24 godzinny termin jest ze względów logistycznych zdecydowanie zbyt krótki dla Wykonawcy realizującego dostawę z magazynów znajdujących się poza granicami RP. Chcemy przy tym zauważyć, że wyroby medyczne oferowane w pakietach 6 i 12, nie są produktami bezpośrednio przeznaczonymi do ratowania życia pacjenta, co by uzasadniało wymóg 1 – dniowego terminu dostaw CITO.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę, zgodnie z modyfikacją.

Pytanie nr 17

Prosimy w zakresie pakietów 6 oraz 12 na wydłużenie terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz dostawę wyrobu pełnowartościowego z ,5 do 7 dni liczonych od dnia otrzymania protokołu od Zamawiającego

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę, zgodnie z modyfikacją.

Pytanie nr 18

Prosimy o wydłużenie terminu na przedłożenie aktualnych dokumentów dopuszczających wyroby medyczne z 1 do 3 dni roboczych liczonych od dnia otrzymania wezwania od Zamawiającego

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę, zgodnie z modyfikacją.

Pytanie nr 19

Prosimy o zmniejszenie kary umownej zawartej w §8 ust. 1 z 1% do 0,5% wartości brutto dostawy reklamowanej za każdy dzień zwłoki oraz o zmniejszenie maksymalnego pułapu wymierzanych kar umownych z 20% do 10% wartości brutto dostawy.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 20

Prosimy o zmniejszenie kary umownej zawartej w §8 ust. 2 z 1% do 0,5% wartości brutto za każdy dzień zwłoki oraz o zmniejszenie maksymalnego pułapu wymierzanych kar umownych z 20% do 10% wartości brutto dostawy.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 21

Prosimy o odstąpienie od wymierzania kary umownej w razie nieprzekazania Zamawiającemu dokumentów, o których mowa w §7 ust. 2 i 3 umowy w terminie wskazanym w wezwaniu, lub o zmniejszenie jej wysokości do 5% wartości brutto umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 22**Część nr 1 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dorosłych mechaniczny z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,9999 %, wirusowej 99,9999 %, waga 36 g, przestrzeń martwa 70 ml, objętość 150-1500 ml, oporność 1,0 przy 30 l/min, nawilżanie przy vt 500 ml – 30 mg/h₂O, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylny?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 23**Część nr 1 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści maskiet w kształcie beczułki?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 24**Część nr 1 poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści maskiet z medycznego PCV?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 25**Część nr 10 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści zestaw o długości 180 cm zamiast 200 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 26**Część nr 10 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści rurę dodatkową o długości 120 cm zamiast 150 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 27**Część nr 10 poz. 1**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „podatność układu przy rozciągniętej rurze 4,4ml/kPa na metr, wysoka szczelność, mały opór przepływu przy 60 l/min 1,0 cm H₂O na metr”?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 28

Część nr 10 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści długość 2 metry?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 29

Część nr 10 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści długość 3 metry?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 30

Część nr 10 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści średnicę wewnętrzną 1,8 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 31

Część nr 10 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści wapno sodowane o następującej specyfikacji:

- Wapno sodowane jest doskonałym absorbentem CO₂ (w podstawowym składzie to mieszanina wodorotlenku wapnia >75% i wodorotlenku sodu <4%), wyrób medyczny
- Przeznaczone jest do stosowania w zamkniętych układach anestetycznych
- Charakteryzuje się bardzo wysoką efektywnością pochłaniania CO₂ i niskim oporem przepływu
- Jest to wapno medyczne w postaci granulatu ok.2-5mm o niejednorodnym kształcie i wielkości, dzięki czemu pochłanianie CO₂ jest zmaksymalizowane bez ograniczania przepływu gazu anestetycznego.
- Granulki Wapna są naturalnie porowate i twarde - odporne na powstawanie pyłu, co sprawia, że wapno jest odporne na transport
- Przy stosowaniu wapna sodowanego następuje nawilżanie gazów anestetycznych i zatrzymywanie ciepła
- Nie zmienia właściwości gazów anestetycznych
- Parametry produktu zgodnie z katalogiem wytwórcy i w zgodzie z US Pharmacopeia: pochłanianie 12-19wt%, twardość >90, pylistość poniżej 0,20%
- Indykator - fiolet etylu zmieniający kolor w miarę zużycia z białego na fioletowy

- Indykator zmiany koloru - określa poziom absorpcji CO₂ i czas wykorzystywania wapna
- Wysoka wydajność absorpcyjna wapna Ventisorb ok.140l/kg, obniża koszty znieczulenia pacjenta, op.4,5kg?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 32

Część nr 10 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dorosłych elektrostatyczno-mechaniczny z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,999 %, wirusowej 99,999 %, waga 30 g, przestrzeń martwa 40 ml, objętość 150-1500 ml, oporność 1,0 przy 30 l/min, nawilżanie przy vt 500 ml – 32 mg/h₂O, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylny?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 33

Część nr 10 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dorosłych mechaniczny bez wymiennika ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,9999 %, wirusowej 99,9999 % waga 36,5 g, przestrzeń martwa 70 ml, objętość 150-1500 ml, oporność 1,0 przy 30 l/min, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylny?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 34

Część nr 10 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dorosłych mechaniczny z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,9999 %, wirusowej 99,9999 %, waga 36 g, przestrzeń martwa 70 ml, objętość 150-1500 ml, oporność 1,0 przy 30 l/min, nawilżanie przy vt 500 ml – 30 mg/h₂O, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylny?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 35

Czy Zamawiający wymaga, by oferowane znaczniki tkankowe posiadały badania kliniczne potwierdzające ich tymczasową widoczność w USG przez okres 12 miesięcy? Długotrwała

potwierdzona klinicznie widoczność w USG gwarantuje pewność lokalizacji znacznika nie tylko przez radiologów, ale również przez chirurgów na bloku operacyjnym.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 36

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowane znaczniki tkankowe mogły być bezpiecznie stosowane także u pacjentów uczulonych na nikiel? Pacjenci nie zawsze są świadomi potencjalnych reakcji uczuleniowych a ewentualne konsekwencje mogą zaburzyć proces diagnostyki lub leczenia.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 37

Wnosimy o dokonanie zmiany § 8 ust 1 pkt 2) projektowanych postanowień umowy poprzez obniżenie określonej w tym postanowieniu wysokości kary umownej z 1% do 0,5%. Określona w projektowanych postanowieniach umowy kara umowna z tytułu zwłoki w dostawie w wysokości aż 1 % za każdy dzień zwłoki jest - w ocenie Wykonawcy, a także w świetle orzecznictwa - rażąco wygórowana. Tak określona kara umowna prowadzi do zachwiania relacji pomiędzy wysokością wynagrodzenia za dostawę towaru a wysokością kary umownej zastrzeżonej za zwłokę w wykonaniu przedmiotu umowy z uwzględnieniem okresu zwłoki. Jak wskazuje się w orzecznictwie „kara umowna nie może być instrumentem służącym wzbogaceniu wierzyciela, a zatem przyznającym mu korzyść majątkową w istotny sposób przekraczającą wysokość poniesionej przez wierzyciela szkody” (wyrok SN z 24.01.2014 r., I CSK 124/13). Choćby udostępnione na stronie internetowej Urzędu Zamówień Publicznych przykłady negatywnych i dobrych praktyk kontraktowych jasno określają, że w przypadku zwłoki w dostawie kary umowne powinny mieścić się w przedziale 0,1%-0,5% za każdy dzień zwłoki i dotyczyć wyłącznie części zamówienia, którego rzeczywiście dotyczy naruszenie umowy. Zastrzeżenie kar umownych w nadmiernej wysokości może oznaczać, iż Zamawiający naruszył dyrektywę kształtowania treści SWZ zawarte w PZP (por. wyrok KIO z 31.07.2015 r., sygn. KIO 1519/15).

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 38

Czy Zamawiający w pakiecie nr 10, poz. 2 dopuści linię gazową pomiarową o dł. 3m, pozostałe parametry zgodnie z swz?

Uzasadnienie: Długość - 2,45m posiada wyłącznie jeden producent, co stawia firmę Promed w sytuacji uprzywilejowanej.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 39

Czy Zamawiający w pakiecie nr 10, poz. 1 odstąpi od wymogu worka oddechowego wyposażonego w koszyczek, gdyż takie rozwiązanie posiada wyłącznie jeden producent, co stawia firmę Promed w uprzywilejowanej sytuacji, pod warunkiem zaoferowania worka wyprodukowanego ze specjalnej mieszaniny substancji, niepowodujących sklejanego się worka? Prosimy o dopuszczenie przedmiotu zamówienia bez zastosowania worka oddechowego z koszyczkiem zapobiegającym sklejeniu się powierzchni” Produkt, który chcemy zaoferować posiada worek oddechowy wykonany z materiału neopren. Neopren jest materiałem, który wykazuje cechy produktu wolnego od niepożądanych skutków ubocznych w stosunku do pacjenta i personelu. W wyniku zastosowanej technologii jest wolny od lateksu i DEHP. Korzyścią stosowania worka wykonanego z neoprenu jest jego brak reakcji na wpływ temperatury otoczenia i pacjenta, która mogłaby spowodować utrudnienia w przepływie tlenu w oferowanym obwodzie anestetycznym. Worek z neoprenu nie skleja się, w związku z powyższym nie potrzebne jest stosowanie dodatkowego zabezpieczenia w postaci koszyczka. Opis jednoznacznie charakteryzuje produkt jednego producenta dystrybuowanego przez firmę PROMED i jest niezgodny z, art. 7 ust. 1 Ustawy PZP dotyczących zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców. Stanowi naruszenie Prawa Zamówień Publicznych w tym zakresie.

Zamawiający musi zachować zasadę uczciwej konkurencji (art. 29 ust. 2 Pzp). Nie może opisywać przedmiotu zamówienia przez wskazanie znaków towarowych, patentów, pochodzenia, źródła, szczególnego procesu, który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego wykonawcę, jeżeli mogłoby to doprowadzić do uprzywilejowania lub wyeliminowania niektórych wykonawców (art. 29 ust. 3 Pzp)

Wymóg zastosowania” koszyczka” dotyczy cechy produktu a nie korzyści. Jest to technologia stosowana w opisanym produkcie wyłącznie przez firmę PROMED. Zamawiający ma prawo opisać produkt spełniający standardy jakościowe ale nie może narzucać technologii jej wykonania. W związku z powyższym żądamy wykreślenia opisu charakteryzującego technologie jednego producenta i dopuszczenie produktu innych Wykonawców. Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia stosuje dyskryminację pośrednią – produkt nie jest nazwany wprost, ale wymogi oraz parametry przedmiotu zamówienia określone tak, że może je spełnić jeden konkretny produkt oraz dyskryminacji bezpośredniej - użycie znaków towarowych, oznaczeń, patentów lub pochodzenia. W związku z powyższym żądamy wykreślenia opisu charakteryzującego technologie jednego producenta i dopuszczenie produktu równoważnego innych Wykonawców. Jednocześnie przytaczamy orzeczenia KIO:

1. orzeczenie KIO z 14.11.2016 r., KIO 2037/16, KIO 2039/16
2. orzeczenie KIO z 23.03.2011 KIO 483/11.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 40

Część 9 poz. 2 Czy Zamawiający zgodzi się na rezygnację z możliwości wyboru ładunku artykulacyjnego, tnąco-zamykającego do endostaplera z dwoma potrójnymi liniami zszywek i sterylnym nożem o długości 30mm, wysokość zszywki przed zamknięciem 2,5 mm (naczyniowy)? Wtedy Zamawiający nie będzie mieć możliwości przy zamówieniu każdorazowo określenia długości ładunku.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę, zgodnie z modyfikacją.

Pytanie nr 41

Część 9 poz. 3 Czy Zamawiający zgodzi się na rezygnację z możliwości wyboru ładunku artykulacyjnego, tnąco-zamykającego do endostaplera z dwoma potrójnymi liniami zszywek i sterylnym nożem o długości 30 mm, wysokość zszywki przed zamknięciem 3,5 mm (niebieski)?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę, zgodnie z modyfikacją.

Pytanie nr 42

Czy zamawiający w części 4 dopuści cewnik centralny zakładany z obwodu, rozmiar 4F, dostępny 55cm z możliwością przycinania, z końcówką delikatną nietraumatyzującą z ujściem dystalnym otwartym, posiadający zaciski zapewniające zamknięcie cewnika (bez zaworu - pkt 5.), wykonany z radiocieniującego nowej generacji poliuretanu (mniejsze ryzyko okluzji), wysokociśnieniowy (możliwość iniekcji pod ciśnieniem), posiadający funkcję pomiaru OCŻ oraz możliwość pobierania próbek krwi, jednoświatłowy; średnica wewnętrzna 18G; W zestawie urządzenie mocujące eliminujące konieczność przyszywania cewnika do skóry, mikrointroducer, igła punkcyjna echogeniczna 21G, prowadnica, bezpieczny skalpel, strzykawka 10ml, miarka, staza, trymer, złącze bezigłowe. Możliwość wymiany cewnika po przewodniku.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 43

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów §8:

1. Strony ustalają, że w razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, Wykonawca jest zobowiązany do zapłaty kar umownych z następujących tytułów:
 - 1) w razie zwłoki w realizacji części dostawy, po upływie terminu na przeprowadzenie procedury reklamacyjnej, o której mowa w § 6 ust. 3, 4 w wysokości **0,5%** wartości

brutto dostawy reklamowanej za każdy dzień zwłoki, z tym że kara nie może przekroczyć 10% wartości brutto dostawy.

2) w razie zwłoki w dostawie - w wysokości 0,5% wartości brutto za każdy dzień zwłoki, z tym że karanie może przekroczyć 10% wartości brutto dostawy.

3) w razie nie przekazania Zamawiającemu dokumentów, o których mowa w §7 ust. 2 i 3 umowy w terminie wskazanym w wezwaniu – w wysokości 10% wartości brutto przedmiotu umowy, którego dotyczą niedostarczone dokumenty.

4) w razie niewykonania umowy, Zamawiającemu przysługuje, w zależności od wyboru Zamawiającego, prawo do:

a) naliczenia kary umownej w wysokości 10% wartości brutto niewykonanej części umowy, o której mowa w § 1 ust. 9 umowy, lub

b) rozwiązania umowy w całości/umowy w zakresie danej części w trybie natychmiastowym z winy Wykonawcy oraz naliczenia kary umownej w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy, o której mowa w § 1 ust. 9 umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 44

Dotyczy wzoru umowy, paragraf 6 pkt. 5

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na następujący:

„Po wcześniejszym pisemnym wezwaniu Wykonawcy do realizacji należytego wykonania umowy, Zamawiający zastrzega sobie prawo nabycia u innego dostawcy, niedostarczonych w terminie lub dostarczonych z wadą, wyrobów będących przedmiotem umowy, tożsamy, co do parametrów określonych przez Zamawiającego dla danej części stanowiącej przedmiot umowy, po upływie 5 dni od wysłania protokołu, o którym mowa powyżej, w sytuacji, gdy będzie to niezbędne do zapewnienia prawidłowego świadczenia usług medycznych, a w szczególności zapewnienia ciągłości leczenia pacjentów przez Zamawiającego. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany będzie do zwrotu Zamawiającemu różnicy pomiędzy ceną z niniejszej umowy, a ceną zapłaconą przez Zamawiającego na rzecz podmiotu trzeciego. Powyższe uprawnienia nie zamykają Zamawiającemu drogi do podjęcia innych przewidzianych prawem oraz zapisami niniejszej umowy czynności, w związku z nienależytym wykonaniem postanowień umowy przez Wykonawcę”?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 45

Dotyczy wzoru umowy, paragraf 8 pkt. 1.1

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na następujący:

„..., w razie zwłoki w dostawie, po upływie terminu na przeprowadzenie procedury reklamacyjnej, o której mowa w §6 ust. 3, 4 – w wysokości 0,5% wartości brutto dostawy reklamowanej za każdy dzień zwłoki, z tym że kara nie może przekroczyć 15% wartości brutto dostawy”?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 46

Dotyczy wzoru umowy, paragraf 8 pkt. 1.2

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na następujący:

„..., razie zwłoki w dostawie – 0,5% wartości brutto dostawy za każdy dzień zwłoki, z tym że kara nie może przekroczyć 15% wartości brutto dostawy”?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 47

Dotyczy wzoru umowy, paragraf 8 pkt. 1.4

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na następujący:

„..., niewykonania umowy, Zamawiającemu przysługuje, w zależności od wyboru Zamawiającego, prawo do:

- a) naliczenia kary umownej w wysokości 15% wartości brutto umowy o której mowa w §1 ust. 9 umowy, lub
- b) rozwiązania umowy w całości w trybie natychmiastowym z winy Wykonawcy oraz naliczenia kary umownej w wysokości 15% wartości brutto umowy o której mowa w §1 ust. 9 umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 48

dotyczy załącznika na 1A do SWZ, Część nr 12, Punkt 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie igieł:

Igła biopsyjna w rozmiarze 9G; 12G do mammotomicznej biopsji piersi pod kontrolą USG zintegrowana z drenami i systemem zarządzania próbkami umożliwiającym transport każdej próbki do koszyczka.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 49

dotyczy załącznika na 1A do SWZ, Część nr 12, Punkt 3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie igieł:

Igła biopsyjna w rozmiarze 9G; 12G do mammotomicznej biopsji piersi pod kontrolą RTG zintegrowana z drenami i systemem zarządzania próbkami umożliwiającym transport każdej próbki do koszyczka dostępna w trzech długościach.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 50

dotyczy załącznika na 1A do SWZ, Część nr 12, Punkt 4

Prosimy o dopuszczenie przewodnic kompatybilnych z igłami 9G i 12G

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 51

dotyczy załącznika na 1A do SWZ, Część nr 12, Punkt 5

Prosimy o dopuszczenie znaczników do biopsji mammotomicznej do igieł 9G i 12G

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 52

dotyczy załącznika na 1A do SWZ, Część nr 12, Punkt 6

Prosimy o dopuszczenie zapasowego systemu zarządzania próbkami do igieł biopsyjnych 9G i 12G.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 53

dotyczy wzoru umowy w § 4 pkt 1

Zwracamy się z prośbą o skrócenie okresu oczekiwania na płatność za usługę do 30 dni od dnia daty otrzymania faktury VAT.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 54

dotyczy wzoru umowy w § 8 pkt 1

Czy Zamawiający w celu miarkowania kar umownych dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów §8:

- 1) w razie zwłoki w realizacji części dostawy, po upływie terminu na przeprowadzenie procedury reklamacyjnej, o której mowa w § 6 ust. 3, 4 w wysokości 0,2 % wartości brutto dostawy reklamowanej za każdy dzień zwłoki, z tym że kara nie może przekroczyć 20% wartości brutto dostawy.
- 2) w razie zwłoki w dostawie - w wysokości 0,2 % wartości brutto za każdy dzień zwłoki, z tym że kara nie może przekroczyć 20% wartości brutto dostawy.
- 3) w razie nie przekazania Zamawiającemu dokumentów, o których mowa w §7 ust. 2 i 3 umowy w terminie wskazanym w wezwaniu – w wysokości 10% wartości brutto umowy.
- 4) w razie niewykonania umowy, Zamawiającemu przysługuje, w zależności od wyboru Zamawiającego, prawo do:

- a) naliczenia kary umownej w wysokości 10% wartości brutto umowy, o której mowa w § 1 ust. 9 umowy, lub
- b) rozwiązania umowy w całości/umowy w zakresie danej części w trybie natychmiastowym z winy Wykonawcy oraz naliczenia kary umownej w wysokości 10% wartości brutto umowy, o której mowa w § 1 ust. 9 umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Udzielone wyjaśnienia i zmiany SWZ są obowiązujące. Na stronie internetowej postępowania zamieszczone zostały załączniki, w których w ramach udzielonych odpowiedzi konieczne było wprowadzenie zmian.

Jednocześnie zawiadamiamy, iż wobec czynności podjętych przez Zamawiającego w toku postępowania mają Państwo prawo wnieść odwołanie w terminach i formie określonej w Dziale IX ustawy Prawo zamówień publicznych.