



**Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej**  
imienia doktora Kazimierza Hołogi  
64-300 Nowy Tomyśl, ul. Poznańska 30  
tel. (0-61) 44-27-300; fax. (0-61) 44-22-152  
e-mail: [spzoz18@post.pl](mailto:spzoz18@post.pl), [www.szpital-nowytomysl.pl](http://www.szpital-nowytomysl.pl)

NIP: 788-17-50-689 Regon: 639820004



SPZOZ\_NT/DZP/PN/ 11/15

Nowy Tomyśl, dn. 26.10.2015r.

**SAMODZIELNY PUBLICZNY  
ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ**  
imienia doktora Kazimierza Hołogi  
64-300 Nowy Tomyśl, ul. Poznańska 30  
tel./061/ 44 27 300, fax 44 22 152  
REGON 639820004, NIP 788-17-50-689

**Uczestnicy postępowania  
przetargowego**

## WYJAŚNIENIA ZAMAWIAJĄCEGO DOTYCZĄCE TREŚCI SIWZ

**Sprawa dotyczy:** *Postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na „dostawę medycznego sprzętu jednorazowego użytku”.*

W odpowiedzi na otrzymane zapytania, dotyczące postępowania o udzielenie zamówienia prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, którego przedmiotem jest „dostawa medycznego sprzętu jednorazowego użytku”, zawartych w pismach Wykonawców przesłanych faksem w dniach **13.10.2015-23.10.2015**, Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2013r., poz. 907 ze zm.) udziela następujących wyjaśnień:

### Zestaw pytań nr 1 z dnia 13.10.2015r. :

#### 1. **Dot. rozdz. 3 SIWZ**

Mając na uwadze wejście w życie ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010r. Nr 107, poz. 679) prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający działając zgodnie ze zmienionymi przepisami, uznaje za wystarczające przedłożenie w charakterze dokumentów potwierdzających dopuszczenie **do obrotu wyrobu medycznego deklarację zgodności oraz aprobatę CE w zależności od klasyfikacji zaoferowanych wyrobów, a także potwierdzenia dokonania zgłoszenia lub powiadomienia** do Urzędu Rejestracji w trybie art. 58 ustawy? Zwracamy uwagę na fakt, że dokonanie zgłoszenia jest obowiązkiem producentów z siedzibą w Polsce, natomiast inni wykonawcy mają możliwość złożenia w Urzędzie wyłącznie powiadomienia.

#### Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wymaga, aby zaoferowane wyroby medyczne spełniały wymagania określone przepisami prawa polskiego, w szczególności ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010r. Nr 107, poz. 679).

#### 2. **Dot. PEŁNOMOCNICTWA**

W związku z pojawieniem się wątpliwości dotyczących zakresu pełnomocnictwa w ww postępowaniu, zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o potwierdzenie, że wystarczające dla Zamawiającego będzie złożenie pełnomocnictwa w oryginale, podpisanego przez osobę umocowaną do zaciągania zobowiązań i składania oświadczeń woli -potwierdzone stosownym dokumentem, w którym wskazana osoba umocowana jest do przygotowania, podpisania oferty przetargowej, wnoszenia odwołań, a także przyłączania się do postępowań wszczętych na skutek wykorzystania środków ochrony prawnej przez innych wykonawców oraz podpisywania dokumentów za zgodność z oryginałem.

#### Odpowiedź Zamawiającego:

Tak.

#### 3. **Dot. §2 pkt.5 oraz §3 pkt.3 wzoru umowy**

Nawiązując do projektu umowy stanowiącej element SIWZ wnosimy o dokonanie modyfikacji ww paragrafu na następujące brzmienie: „Trzykrotne kolejne udokumentowane nieterminowe dostarczenie towaru upoważnia Zamawiającego do rozwiązania umowy ze skutkiem natychmiastowym po wcześniejszym wezwaniu Wykonawcy do należytego wykonania zdarzenia”.

#### Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą modyfikację.

**4. Dot. §3 pkt.3 wzoru umowy**

Nawiązując do projektu umowy stanowiącej element SIWZ wnosimy o dokonanie modyfikacji ww paragrafu na następujące brzmienie: „Trzykrotne kolejne udokumentowane dostarczenie wadliwego towaru lub towaru niezgodnego z zamówieniem pod względem ilościowym i asortymentowym upoważnia Zamawiającego do rozwiązania umowy ze skutkiem natychmiastowym po wcześniejszym wezwaniu Wykonawcy do należytego wykonania zdarzenia”.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą modyfikację.

**5. Dot. §8 pkt.2a oraz 2d wzoru umowy**

Zamawiający może obciążyć dostawcę karami umownymi w wysokości 10% wartości przedmiotu umowy brutto w przypadku odstąpienia Wykonawcy od wykonania postanowień niniejszej umowy. Naszym zdaniem, kary umowne winny być naliczane od wartości niezrealizowanej umowy podobnie jak odsetki za zwłokę w płatnościach naliczane są od wartości niezapłaconych faktur w terminie a nie od wartości wszystkich wystawionych faktur. Taki zapis sprawia że strony umowy nie są równoprawne. Prosimy zatem, aby kary umowne naliczane były tylko od wartości nie wykonanego świadczenia ( czyli umowy).

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą modyfikację.

**6. Dot. §8 pkt.2b oraz 2c wzoru umowy**

Nawiązując do projektu umowy stanowiącej element SIWZ zwracamy się z uprzejmą prośbą o dokonanie zmiany w wielkości kar umownych, tak aby kary umowne naliczane Wykonawcy przez Zamawiającego za niedostarczoną w terminie partię wyrobów medycznych (pkt2b) oraz za opóźnienie w usunięciu wad (pkt2c) odpowiadały odsetkom za zwłokę w płatności za dostawy naliczane Zamawiającemu.

Wprowadzenie rozróżnienia pomiędzy karami umownymi, które zobowiązany jest płacić Dostawca w razie zwłoki w dostawie towarów, a odsetkami w przypadku zwłoki Zamawiającego w płatności za zrealizowane dostawy, w sposób nieuzasadniony narusza fundamentalną zasadę prawa cywilnego – równości stron stosunku cywilnoprawnego. Mając na uwadze powyższe przepisy proponujemy zrównanie odsetek za zwłokę, które zobowiązany jest płacić Zamawiający w przypadku zwłoki w płatności za dostawy lub zrównanie kar umownych naliczanych Dostawcy do poziomu odsetek ustawowych tj do wysokości 0,1%.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą modyfikację.

**Zestaw pytań nr 2 z dnia 16.10.2015r. :****1. Dotyczy pakiet 4 poz 5**

Czy Zamawiający oczekuje kankę z kontrolą odsysania czy bez kontroli ?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający oczekuje kanki bez kontroli odsysania.

**Zestaw pytań nr 3 z dnia 19.10.2015r. :**

1. Czy Zamawiający dokona modyfikacji zapisów wzoru umowy w § 8 ust. 2 poprzez wprowadzenie następującego zapisu: Za datę dokonania płatności uznają się datę uznania rachunku bankowego Wykonawcy.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Tak. Zamawiający dopuści powyższą modyfikację.

2. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 8 ust. 2

Dostawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:

- a) 5% wartości **niezrealizowanej części umowy brutto** w przypadku odstąpienia od umowy ,
- b) **1%** wartości brutto zamówionej a niedostarczonej w terminie wskazanym w § 2. ust. 2 partii wyrobów medycznych, pomnożonej przez ilość dni opóźnienia w jej dostawie, nie mniej jednak niż 50,00 zł **i nie więcej niż 10% wartości brutto zamówionej a niedostarczonej partii wyrobów medycznych**
- c) **1%** wartości **brutto** wadliwego towaru za każdy dzień opóźnienia w usunięciu wad stwierdzonych przy odbiorze, liczonych od dnia wyznaczonego na usunięcie wad, nie mniej jednak niż 50,00 zł **i nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwego towaru.**
- d) 5% wartości **niezrealizowanej części umowy brutto**, w przypadku rozwiązania umowy przez Zamawiającego ze skutkiem natychmiastowym z powodu okoliczności wyszczególnionych w § 2 ust. 5 i § 3 ust. 3.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ w obecnym brzmieniu.

**Zestaw pytań nr 4 z dnia 19.10.2015r. :****Pakiet 5**

1. Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z pakietu poz. 1,7,8,9 co pozwoli naszej firmie na złożenie konkurencyjnej cenowo oferty.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.

2. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w miejsce opisanych rękawic w poz.2

Rękawice diagnostyczne nitylowe do badań, białe, grubość na palcu 0,12 +/-0,01 mm, długość min. 246 mm, teksturowane na palcach, AQL 1,0 (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), zgodność z normą EN 455, oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu (norma EN 455, EN 374 –3 z poziomami ochrony, EN 420). Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 – min. 8 substancji z czasem ochrony na co najmniej 2 poziomie, badania na przenikalność wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671 (fabryczne oznakowanie na opakowaniu). Rozmiary według potrzeb zamawiającego. Rozmiary S-L opakowanie po 200sztuk (z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości)

Lub

Rękawice diagnostyczne nitylowe do badań, niebieskie, grubość na palcu 0,14mm, długość min. 303 mm, teksturowane na palcach, AQL 1,5 (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), zgodność z normą EN 455, oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu (norma EN 455, EN 374 –3 z poziomami ochrony, EN 420). Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 – min. 8 substancji z czasem ochrony na co najmniej 2 poziomie, badania na przenikalność wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671 (fabryczne oznakowanie na opakowaniu). Rozmiary według potrzeb zamawiającego. Rozmiary S-L opakowanie po 100sztuk (z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości).

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający oczekuje produktów o parametrach zgodnych z SIWZ.

3. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w miejsce opisanych rękawic w poz.3  
Rękawice diagnostyczne lateksowe bezpudrowe, wykonane z lateksu, z wewnętrzną warstwą polimerową (informacja o pokryciu wewnętrzną warstwą bezlateksową fabrycznie naniesiona na opakowaniu), na każdym opakowaniu oznakowanie fabryczne podwójne jako wyrób medyczny klasy I oraz środek ochrony indywidualnej kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu –norma EN455, EN374- 3 z poziomami ochrony, EN 420). Badania na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3, badania na wirusy zgodnie z ASTM F 1671 (fabrycznie oznakowane na opakowaniu). Zgodność z normą EN455 potwierdzona deklaracją producenta, poziom protein <30ug/g (w badaniach producenta), AQL≤1,5 (fabryczne oznaczenie na opakowaniu), mankiety rolowane, teksturowane, grubość rękawic w palcach 0,14mm, rękawice trwałe, niezrywające się podczas zakładania, łatwo wyciągane z opakowania, na każdym opakowaniu nadruk serii, data ważności, wyraźnie, oznakowany rozmiar, Op. a'100 szt

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

4. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w miejsce opisanych rękawic w poz. 4  
Rękawice diagnostyczne, lateksowe pudrowane, oznakowane jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualnej w kategorii I, zgodne z normami EN 455, EN 420, ASTM F 1671, AQL 1,5, poziom protein < 60ug/g, powierzchnia gładka, zgodność z normą EN 455 potwierdzona deklaracja producenta.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

5. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w miejsce opisanych rękawic w poz. 5  
Rękawice diagnostyczne nitylowe z wewnętrzną warstwą allantoiny i kolagenu, bezpudrowe, cienkie, grubość na palcach 0,11-0,12 mm, teksturowane na końcach palców, spełniające normy EN 455, EN 420, EN 374, ASTM F 1671, AQL≤1,5 (oznaczenie na opakowaniu), zgodność z normą EN 455 potwierdzona deklaracja producenta, oznakowane podwójnie, jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kategorii III, opakowania fabrycznie oznakowane zgodnie z odpowiednimi normami. Fabryczne oznakowanie na opakowaniu dotyczące: podwójne oznakowanie rękawic: Zgodność z

Dyrektywą 93/42/EEC i EN 455 i Zgodność z Dyrektywą 89/686/EEC oraz EN 420 i EN 374 (cz. 3 z poziomami ochrony), poziom AQL, zgodność z ASTM F1671, fabrycznie nadrukowaną informacją na opakowaniu wraz z poziomami ochrony przed substancjami chemicznymi, nr, nazwa i pełny adres jednostki notyfikowanej, Op. po 100szt (z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości).

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wyraża zgody.

6. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w poz. 6 rękawic zaklasyfikowanych w III kategorii Środków Ochrony Indywidualnej.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający dopuści.

7. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w poz. 10 rękawic z AQL = 1.0, pozostałe wymagania zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający dopuści.

**Pytania dotyczące zapisów umowy:**

1. Prosimy o modyfikację zapisu § 4. ust. 5 projektu umowy poprzez zastąpienie go następującą treścią: „W przypadku zmiany stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia, cena ulegnie zmianie z dniem wejścia w życie aktu prawnego określającego zmianę stawki VAT, z zastrzeżeniem, że zmianie ulegnie cena brutto, cena netto pozostanie bez zmian. Zmiana umowy w tym przypadku nastąpi automatycznie i nie wymaga formy aneksu.”

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą modyfikację.

2. Prosimy o modyfikację zapisu projektu umowy dotyczącego kar umownych poprzez ich zmniejszenie do wysokości 0,5% w § 8 ust. 2 lit. b oraz lit. c. Pragniemy podkreślić, że zastrzeżone kary umowne mogą zostać uznane za wygórowane i narażają Wykonawcę na odpowiedzialność niewspółmiernie wysoką do ewentualnych naruszeń. Ponadto, w przypadku obniżenia wysokości kar umownych interes Zamawiającego nie zostanie zagrożony, ponieważ ma możliwość dochodzenia odszkodowania uzupełniającego na zasadach ogólnych.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą modyfikację.

**Zestaw pytań nr 5 z dnia 20.10.2015r. :**

**Dotyczy przedmiotu zamówienia**

1. Zwracamy się z **prośbą o wydzielenie z zadania nr 3 pozycji nr 38** „Linia próbkująca CO<sub>2</sub> do monitorów DATHEX OHMEDA o dł. 300 cm”.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie ww. pozycji z pakietu.

**Dotyczy zapisów Umowy – załącznik nr 5**

2. Prosimy o dopisanie do §1 ust. 2 zastrzeżenia „Ilość i asortyment objęte niniejszą umową mogą ulec zmianie w granicach 20% w zależności od rzeczywistych potrzeb Zamawiającego.”

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą modyfikację zapisów SIWZ.

3. Prosimy o zastąpienie §5 ust. 6 zapisem: „(...) wcześniej nie przekraczające 30 dni.”

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą modyfikację zapisów SIWZ.

4. Prosimy o dopisanie do §5 ust. 7 zastrzeżenia „Nieuiszczenie przez Zamawiającego zapłaty w terminie 14 dni od dnia otrzymania wezwania Wykonawcy do zapłaty będzie traktowane, jak wyrażenie przez Zamawiającego zgody na cesję wierzytelności.”

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą modyfikację zapisów SIWZ.

5. Prosimy o zmniejszenie kar umownych określonych w §8 ust. 2 b) i c) na odpowiednio 0,2% wartości brutto niedostarczonej partii wyrobów medycznych i 0,2% wartości wadliwego towaru za każdy dzień opóźnienia.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą modyfikację zapisów SIWZ.

6. Prosimy o zastąpienie §8 ust. 5 zapisem: „Naliczenie przez Zamawiającego kary umownej następuje przez sporządzenie noty księgowej wraz z pisemnym uzasadnieniem oraz terminem zapłaty.”

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający modyfikuje § 8 ust. 5 następująco:

Dostawca wyraża zgodę na potrącenie ewentualnych kar umownych z wynagrodzenia za wykonany przedmiot umowy Naliczenie przez Zamawiającego kary umownej następować będzie przez sporządzenie noty księgowej.

**Zestaw pytań nr 6 z dnia 21.10.2015r. :**

**Pytanie 1**

Czy Zamawiający w pakiecie Nr 1 poz. 31 dopuści aparat do wielokrotnego pobierania płynu /leku z opakowania typu worek i butelka, który skutecznie działa w systemie zamkniętym, bez odpowietrzenia z możliwością użytkowania do 96h.? Przyrząd posiada zawór samozamykający oraz bezigłowy port typu Luer/Luer-Lock z płaską powierzchnią – do wielokrotnej dezynfekcji. Wyposażony jest w ostry kolec (osłonięty nasadką z tworzywa sztucznego zabezpieczającą kolec przed skażeniem podczas otwierania opakowania) o długości 6cm; objętości napełnienia 0,38ml; bez PCV.

W przypadku odpowiedzi pozytywnych prosimy o wydzielenie w/w pozycji do odrębnego pakietu.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie dopuści, nie wydziela ww. poz. z pakietu.

**Zestaw pytań nr 7 z dnia 21.10.2015r. :**

**Pytanie 1- Pakiet nr 1, poz. 1, 37**

Zwracam się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji i stworzenie osobnego pakietu. Pozwoli to na złożenie Zamawiającemu atrakcyjnej oferty cenowej przez większą liczbę wykonawców.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wydziela ww. poz. z pakietu.

**Pytanie 2- Pakiet nr 1, poz. 1**

Czy Zamawiający będzie podawał lipidy za pomocą przyrządu?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Tak.

**Pytanie 3- Pakiet nr 1, poz. 37**

Na jakich pompach strzykawkowych pracuje Zamawiający?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający pracuje na pompach strzykawkowych Perfursor Space.

**Pytanie 4- Pakiet nr 1, poz. 50, 58, 59**

Zwracam się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji i stworzenie osobnego pakietu z kaniulami. Pozwoli to na złożenie Zamawiającemu atrakcyjnej oferty cenowej przez większą liczbę wykonawców.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wydziela ww. poz. z pakietu.

**Pytanie 5- Pakiet nr 1, poz. 50**

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie kaniuli dożylniej z zastawką antyzwrotną i systemem mikrokanalików zatrzymujących wypływ krwi poza kaniulę, pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający dopuści.

**Pytanie 6- Pakiet nr 1, poz. 51-54**

Zwracam się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji i stworzenie osobnego pakietu ze strzykawkami. Pozwoli to na złożenie Zamawiającemu atrakcyjnej oferty cenowej przez większą liczbę wykonawców.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wydziela ww. poz. z pakietu.

**Pytanie 7- Pakiet nr 1, poz. 59**

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie kaniuli zaopatrzonej w polimerowy zatrząsk samozamykający się po wyjęciu igły z kaniuli. Zastawka antyzwrotna i system mikrokanalików zatrzymują wypływ krwi poza kaniulę, pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający dopuści kaniule zaopatrzoną w polimerowy zatrząsk samozamykający się po wyjęciu igły z kaniuli pod warunkiem, że spełnia pozostałe parametry określone w SIWZ.

**Pytanie 8- Pakiet nr 2, poz. 16**

Zwracam się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji i stworzenie osobnego pakietu z igłami. Pozwoli to na złożenie Zamawiającemu atrakcyjnej oferty cenowej przez większą liczbę wykonawców.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wydziela ww. poz. z pakietu.

**Pytanie 10- Pakiet nr 2, poz. 28, 29, 30, 58, 59**

Zwracam się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji i stworzenie osobnego pakietu z przyrządami. Pozwoli to na złożenie Zamawiającemu atrakcyjnej oferty cenowej przez większą liczbę wykonawców.

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Zamawiający nie wydziela ww. poz. z pakietu.

**Zestaw pytań nr 8 z dnia 23.10.2015r. :**

**Pytanie 1 pakiet 5 pozycja 11**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o poziomie AQL≤1,5 ?

**Odpowiedź Zamawiającego:**

Tak.

DYREKTOR  
Samodzielnego Publicznego  
Zakładu Opieki Zdrowotnej  
imienia doktora Kazimierza Hologi  
w Nowym Mymyslu  
mgr Janusz Nowak