

Wojewódzki Szpital Specjalistyczny
ul. Żołnierska 18
10 – 561 Olsztyn

PYTANIA I ODPOWIEDZI

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na wybór dostawcy wyrobów medycznych jednorazowego i wielorazowego użytku - powtórka (Ogłoszenie nr 606323- 2017 w Biuletynie Zamówień Publicznych z dnia 24 października 2017 r.)

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy prawo zamówień publicznych, informujemy, iż w przedmiotowym postępowaniu wpłynęły do Zamawiającego następujące zapytania:

Dotyczy części nr 1

Pytanie nr 1

Poz.2: Czy zamawiający dopuści łączni karbowany, wewnątrznie gładki wykonany z przezroczystej rurki odpornej na odkształcenia o długości 18 cm, jednorazowego użytku, sterylnej, z kominkiem umożliwiającym odsysanie i bronchoskopię z miękkim zamknięciem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania w pozycji 2 łącznika karbowanego o podanych powyżej parametrach .

Pytanie nr 2

Poz.1. Czy Zamawiający w części nr 1 dopuści jako równoważny nebulizator o następujących parametrach: do podawania leku w obwodzie oddechowym, konstrukcja pozwalająca na skuteczne działanie w zakresie 0-90 stopni, nebulizator o pojemności 8 ml skalowany z podziałką co 2 ml z łącznikiem T (zamykanym zatyczką od strony zastawki), średnica nebulizowanych cząstek 2,7 - 3,3 mikrona potwierdzona w katalogach producenta. W zestawie dren o długości 200 cm. Nebulizator kompatybilny z łącznikiem karbowanym z pozycji 2 oraz z rurkami intubacyjnymi. Pragniemy zaznaczyć iż proponowany produkt był z powodzeniem stosowany w szpitalu.

Odpowiedź: Zamawiający w powyższym zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 3

poz. 1. Czy Zamawiający dopuści nebulizator do podawania leku w obwodzie oddechowym bez zastawki samouszczelniającej – o antyprzelewowej konstrukcji, wydajność nebulizacji 76% cząsteczek o średnicy 2-3µm przy przepływie 8l/min, przy spełnieniu pozostałych wymagań?

Odpowiedź: Zamawiający w powyższym zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Dotyczy części nr 5**Pytanie nr 1**

Poz.1 Czy Zamawiający dopuści zestaw do kaniulacji dużych naczyń trzykanałowy w rozmiarze 7,5 Fr, zachowując przy tym pozostałe parametry?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania w części nr 5 pozycja 1 zestawów do kaniulacji dużych naczyń trzykanałowych w rozmiarze 7,5 Fr .

Pytanie nr 2

Poz.2 Czy Zamawiający dopuści zestaw do kaniulacji dużych naczyń trzykanałowy w rozmiarze 9,5 Fr, dla długości 15 i 20cm zachowując przy tym pozostałe parametry?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania w części nr 5 pozycja 2 zestawów do kaniulacji dużych naczyń trzykanałowych w rozmiarze 9,5 Fr dla długości 15 i 20 cm

Dotyczy części nr 10**Pytanie nr 1**

poz. 1. Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu numerycznego oznaczenia na cewniku. Wszystkie cewniki są oznakowane kolorystycznie i oznaczenie numeryczne nie jest potrzebne. Wymóg numerycznego oznaczenia skutecznie ogranicza konkurencję oraz uniemożliwia Zamawiającemu rozstrzygnięcie pakietu gdyż pakiet jest kolejny raz ogłoszony.

Odpowiedź: Zamawiający w powyższym zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 2

poz. 1. Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycje do oddzielnego pakietu co umożliwi złożenie oferty większej liczbie Wykonawców a Zamawiającemu pozyskanie korzystniejszych ofert cenowych?

Odpowiedź: Zamawiający w powyższym zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 3

poz. 2. Czy Zamawiający dopuści cewniki ze znacznikiem głębokości w odległości 250mm od dystalnego końca w miejsce skali?

Odpowiedź: Zamawiający w powyższym zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 4

poz. 1. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu wewnętrznego schodkowanego konektora, co umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert?

Odpowiedź: Zamawiający w powyższym zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 5

poz. 3 Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy z uwagi na specyfikę asortymentu i długi czas stosowania cewniki do karmienia mają być bezpiecznie stosowane do 4 tygodni z potwierdzeniem – fabrycznie nadrukowaną przez producenta informacją na opakowaniu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga , lecz dopuszcza możliwość umieszczenia powyższej informacji na opakowaniu wyrobu .

Dotyczy części nr 11**Pytanie nr 1**

Czy Zamawiający dopuści stabilizator do rurek intubacyjnych o następujących parametrach:

Wykonany z wysokiej jakości materiałów, Uniwersalne rzepy umożliwiające szybkie i skuteczne umocowanie stabilizatora wokół głowy, Regulowany uchwyt pozwala na łatwe i szybkie zamontowanie każdego rozmiaru rurki intubacyjnej, Specjalnie zaprojektowany gryzak zapobiega traumatyzacji pacjenta i uszkodzeniu (nadgryzieniu rurki), Dodatkowy otwór umożliwiający odsysanie treści pokarmowej, śliny i krwi z jamy ustnej, Jednorazowego użytku, Sterylizowany tlenkiem etylenu, Pakowany pojedynczo w opakowanie typu papier/folia



Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania stabilizatorów o podanych powyżej parametrach .

Dotyczy części nr 13**Pytanie nr 1**

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 1 jednorazowy stapler okrężny wykonujący szew w postaci dwóch okrężnych linii tytanowych zszywek. Stapler z uchylną główką nisko profilowaną pozwalającą na atraumatyczne wprowadzanie i usuwanie narzędzia ze światła narządu. Wymiar zszywki otwartej 4,8mm po zamknięciu 2,0 mm. Rozmiar 21, 25, 28, 31, 34 do wyboru Zamawiającego. Możliwość zamawiania wielokrotności 3 szt. ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania jednorazowych staplerów okrężnych o podanych powyżej parametrach .

Pytanie nr 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie staplera okrężnego z podwójnym zabezpieczeniem i uchylnym kowadełkiem dostępnego z 4 rozmiarach 24, 26, 29, 32, wysokość otwartej zszywki kolejno 4,5 ; 4,8 ; 4,8 ; 5,0, zamkniętej 1,8; 2,0 ; 2,0; 2,2.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania jednorazowych staplerów okrężnych o podanych powyżej parametrach .

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający w celu zwiększenia konkurencyjności ofert wyrazi zgodę na zaoferowanie staplerów w rozmiarach 21, 24 mm (wysokość otwartej zszywki 4,5mm), 26, 29, 32, 34mm (wysokość otwartej zszywki 5,0mm). Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania jednorazowych staplerów okrężnych o podanych powyżej parametrach .

Pytanie nr 4

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie wysokości zszywki 4,5mm dla rozmiaru staplera 21 i 25.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania staplerów okrężnych w rozmiarach 21,25 (z wysokością zszywki 4,5 mm) , przy zachowaniu rozmiarów :28-29,31-33 mm z wysokością otwartej zszywki 5,5 mm .

Dotyczy części nr 16**Pytanie nr 1**

poz. 1-3 Czy zamawiający wymaga opakowanie folia – papier?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż powyższy wymóg został zawarty w Specyfikacji Istotnych warunków Zamówienia z dnia 24 października 2017 r.

Pytanie nr 2

Poz.4 Czy zamawiający wymaga sterylną szczoteczkę cytologiczną typu wachlarzyk wykonaną z tworzywa sztucznego, a gęste włosie wachlarzyka z materiału LDPE, co zapewnia pobieranie odpowiedniej ilości materiału do badań. Solidne mocowanie części wachlarza rękojeści zapewnia bezpieczeństwo w trakcie badania. Szczoteczka jest pakowana indywidualnie, sterylna, co zapobiega potencjalnym infekcjom podczas badań.?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania szczoteczek cytologicznych wachlarzowych sterylnych , dopuszcza możliwość zaoferowania szczoteczek o podanych powyżej parametrach .

Pytanie nr 3

Poz.5 Czy zamawiający wymaga jednorazową sterylną szczoteczkę składająca się z prostej główki i rękojeści. Dzięki solidnemu mocowaniu obu elementów ze sobą, nie następuje odpadanie główki od rękojeści w trakcie badania Szczoteczka głównie służy do pobierania wymazu z szyjki macicy?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania szczoteczek cytologicznych typ prosty sterylnych , dopuszcza możliwość zaoferowania szczoteczek o podanych powyżej parametrach .

Pytanie nr 4

Poz.6 Czy zamawiający dopuści szczoteczkę cytologiczną wachlarzową o szerokości 2 cm, pakowaną pojedynczo, sterylną?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania szczoteczek cytologicznych w pozycji 6 o podanych powyżej parametrach .

Pytanie nr 5

Poz.7 Czy zamawiający dopuści utrwalacz Cytologiczny o pojemności 150 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania utrwalacza cytologicznego o pojemności 150 ml.

Pytanie nr 6

Poz.8 Czy zamawiający wydzieli pozycję 8 do osobnego pakietu, ze względu na zwiększenie konkurencyjności cen, ponieważ pakiet w obecnym kształcie wskazuje na jednego wykonawcę, co ogranicza konkurencję?

Odpowiedź: Zamawiający w powyższym zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 7

poz.8 Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczenia próbki asortymentu?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w zakresie części nr 16 pozycja 8 nie wymaga przedłożenia próbek .

Pytanie nr 8

pozycja 1-3 Czy Zamawiający dopuści wzierniki ginekologiczne w opakowaniu foliowym, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaoferowania w pozycji 1-3 części nr 16 wzierników pakowanych w opakowanie foliowe.

Pytanie nr 9

pozycja 6 Czy Zamawiający dopuści szczoteczki cytologiczne wachlarzowe o długości 205 mm, długości włókien 27 mm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania szczoteczki cytologicznej o długości 205 mm, długość włókien 27 mm.

Pytanie nr 10

pozycja 8 Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycję do odrębnego pakietu?

Odpowiedź: Zamawiający w powyższym zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 11

pozycja 8 Czy Zamawiający dopuści próżnościagi o następujących parametrach:

Próżnościagi położnicze silikonowe są przeznaczone do wspomagania porodu. Wykonane są z silikonu, miseczka posiada miękko wykończone obrzeże, które ma za zadanie zabezpieczenie przed urazem główki dziecka, ale jednocześnie musi zapewnić odpowiednie przyleganie a przez to uzyskanie odpowiedniej siły ssania. Pionowy znacznik ułatwia pozycjonowanie przyrządu. Na rękojeści znajdują się trzy pierścienie, które ułatwiają pewny, mocny chwyt urządzenia a także metalowy, chromowany uchwyt oraz zastawka do przyłączenia przyrządu do źródła próżni.

Próżnościąg skraca czas trwania drugiej fazy porodu w potylicznym ułożeniu płodu i zmniejsza zagrożenie związane z koniecznością użycia kleszczy a także ogranicza niebezpieczeństwo powstania krwiaka podokostnowego czaszki u noworodka. Wykonany jest w 100% z silikonu medycznego. Przystosowany do wielokrotnego użytku.



Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza możliwości zaferowania próżnociągów o podanych powyżej parametrach .

Dotyczy części nr 20

Pytanie nr 1

Poz.1 Czy zamawiający dopuści maskę do podawania tlenu dla noworodków z drenem 200 cm, wykonaną z nietoksycznego PCV, regulowane gumką w masce?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania maski do podawania tlenu dla noworodków o podanych powyżej parametrach .

Dotyczy części nr 33

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie pytanie o łącznika jednorazowego użytku obrotowego do układu oddechowego, „ kolanko ”, z portem do odsysania w koszcie porównywalnym do sterylizacji wielorazowego łącznika?

Odpowiedź: Zamawiający w powyższym zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Dotyczy części nr 34

Pytanie nr 1

poz.1.Czy zamawiający stawia wymóg że kaniula ma być wykonana z biokompatybilnego poliuretanu? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający w powyższym zakresie dokonał modyfikacji zapisów Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Pytanie nr 2

Prosimy o wyjaśnienie czy zamawiający oczekuje dostarczenia :

Dostęp donaczyniowy 20 G bez, portu bocznego przepływ min. 49 ml/min, wyposażony w zawór odcinający, cewnik z PTFE, potrójny wskaźnik położenia otwarty/zamknięty , czas stosowania do 30

dni potwierdzony w instrukcji użycia, z możliwością pierwszorazowego pobrania próbek krwi tętniczej z jednoczesnym i wiarygodnym odczytem poziomu elektrolitów przy użyciu zredukowanej heparyny.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaferowania wyrobu medycznego o podanych powyżej parametrach .

Dotyczy części nr 35

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający dopuści zawór dostępu naczyniowego, uniwersalny do linii żylnych, tętniczych, obwodowych, infuzyjnych, wolny od lateksu, bez elementów mechanicznych, z silikonową membraną osadzoną wewnątrz przezroczystej obudowy i nie wystającą poza jej krawędź, przystosowany do podłączenia z końcówką Luer-Lock i Luer – Slip, sterylne, pakowane pojedynczo, możliwość stosowania przez 7 dni i od 100 aktywacji?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania zaworu dostępu naczyniowego o podanych powyżej parametrach .

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający dopuści zawór z silikonową membraną osadzoną wewnątrz przezroczystego konektora? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania zaworu dostępu naczyniowego o podanych powyżej parametrach przy zachowaniu pozostałych parametrów.

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający dopuści do postępowania produkt Citra-Valve™ bezigłowy zamknięty system do centralnych dostępow naczyniowych o działaniu przeciwbakteryjnym z czasem stosowania przez 7 dni do 750 aktywacji, kolor czerwony, objętość własna 0,09 ml, bez mechanicznych części wewnętrznych, wolny od BPA, posiadający prosty tor przepływu, kompatybilny z końcówką Luer, Luer Lock o przepływie grawitacyjnym powyżej (550 ml/min) przy ciśnieniu 1 PSI o zakresie do (1300 ml/min) przy ciśnieniu 5 PSI, przezierny umożliwiający kontrolę całego toru przepływu krwi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania bezigłowego systemu zamkniętego po warunkiem posiadania końcówki Luer Lock i Luer Slip .

Pytanie nr 4

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oferowany zawór ma być wyposażony w protektor męski umożliwiający podłączenie bez ryzyka skażenia wkłucia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania zaworu wyposażonego w protektor męski.

Pytanie nr 5

Czy zamawiający dopuści zawór dostępu żylnego z silikonową membraną osadzoną w konektorze. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania zaworu dostępu żylnego z silikonową membrana osadzoną wewnątrz konektora, przy zachowaniu pozostałych parametrów.

Dotyczy części nr 40**Pytanie nr 1**

Poz.1 Czy Zamawiający dopuści cewniki do odsysania górnych dróg oddechowych nieskalowane w rozmiarze 6F, 8F, 10F, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający w powyższym zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Dotyczy części nr 41**Pytanie nr 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie ostrzy do posiadanych przez Zamawiającego strzygarek z nieruchomą głowicą firmy CARE FUSION.

Odpowiedź: Zamawiający w powyższym zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Dotyczy SIWZ**Pytanie nr 1**

Czy w związku z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13.03.2015 w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2015, poz. 381), pkt 5.5 ppkt 2, który nakłada na dostawców obowiązek odpowiedniego przechowywania oraz transportu **wyrobów medycznych**, produktów leczniczych, Zamawiający będzie wymagał aby dostawy do siedziby Zamawiającego odbywały się odpowiednimi środkami transportu czyli pojazdami typu „izoterma”, które umożliwiają dopasowanie temperatury i wilgotności do wymogów przewożonego asortymentu, ustalonych przez producenta?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w projekcie umowy (załącznik nr 3 do SIWZ) zostały zawarte wymogi dotyczące transportu wyrobów medycznych do Zamawiającego.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający wymaga, aby dostawca zamówionego towaru (jego pracownik) pomagał przy rozładunku towaru w miejscu wskazanym przez Zamawiającego oraz był obecny podczas sprawdzenia zgodności towaru z zamówieniem?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż nie wymaga , aby dostawca zamówionego towaru (jego pracownik) pomagał przy rozładunku towaru w miejscu wskazanym przez Zamawiającego oraz był obecny podczas sprawdzenia zgodności towaru z zamówieniem .

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przesyłanie faktur w wersji elektronicznej w formie dokumentu pdf?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż wyraża zgodę na przesyłanie faktur w wersji elektronicznej w formacie PDF,

Dotyczy wzoru umowy

Pytanie nr 1

Ad wzór umowy, par. 8 ust. 1

Prosimy o zmianę kar umownych opisanych w ww. ustępie na 0,3% wartości brutto towaru niedostarczonego w terminie za każdy dzień zwłoki w dostawie, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego towaru.

Odpowiedź: Zamawiający w powyższym zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (projekt umowy załącznik nr 2 do SIWZ) .

Pytanie nr 2

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 8ust 1:

W razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy strony zobowiązują się zapłacić kary umowne w następujących wypadkach i wysokościach:

Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości **0,5%** wartości brutto towaru niedostarczonego w terminie za każdy dzień zwłoki w dostawie, jednak nie więcej niż **10 %** wartości brutto niedostarczonego towaru.

Odpowiedź: Zamawiający w powyższym zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (projekt umowy załącznik nr 2 do SIWZ) .

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację § 8 pkt. 1 na następujący:

§ 8. W razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy strony zobowiązują się zapłacić kary umowne w następujących wypadkach i wysokościach:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 1% wartości brutto towaru niedostarczonego w terminie za każdy dzień zwłoki w dostawie, jednak nie więcej niż 15 % wartości brutto niedostarczonego towaru.

Odpowiedź: Zamawiający w powyższym zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (projekt umowy załącznik nr 2 do SIWZ).

Pytanie nr 4

Projekt umowy – par. 8 ust. 1

Prosimy o zmianę kary umownej na 1% wartości brutto opóźnionej dostawy za każdy rozpoczęty dzień zwłoki. Zapis zawarty w par. 8 ust. 1 odnoszący się kary umownej jest sprzeczny z art. 5 KC oraz art. 139 ustawy PZP, przez co narusza cywilnoprawną równość stron umowy, gdyż umowa w przypadku nieterminowych płatności przewiduje karę dla Zamawiającego w wysokości odsetek ustawowych . Potwierdza to wyrok Zespołu Arbitrów z dnia 24.06.2014 r. sygn. UZP/ZO/0-924/04, którzy orzeka, że wprowadzanie takich dysproporcji w umowie jest niedozwolone. Obwarowanie Wykonawcy tak wysokimi karami umownymi stoi w sprzeczności z istotą instytucji kary umownej. Zgodnie z Orzecznictwem Sądu Najwyższego (Wyrok z dnia 29.12.1978r., IV CR 440/798) “Kara umowna – jako rażąco wygórowana powinna ulec zmniejszeniu w stopniu dostosowanym do tej dysproporcji. W przeciwnym razie kara umowna – tracąc charakter surogatu odszkodowania (art.483 § 1 k.c.) - prowadziłaby do nie uzasadnionego wzbogacenia wierzyciela”.

Odpowiedź: Zamawiający w powyższym zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (projekt umowy załącznik nr 2 do SIWZ).

Pytanie nr 5

Projekt umowy – par. 1 ust. 2

W odniesieniu do zapisów SIWZ, sugerujących konieczność uwzględnienia w cenie oferty wszystkich kosztów związanych z realizacją zamówienia, zwracamy się z prośbą o podanie prognozowanej ilości zamówień, składanych przez Zamawiającego w trakcie realizacji umowy zamówienia publicznego.

Powyższe stanowi niezbędne informacje, konieczne do właściwego przygotowania oferty przetargowej w zakresie dokonania właściwej wyceny wyrobów, w koszt którego Wykonawcy powinni w kalkulować koszt wykonywanych dostaw.

Dodatkowo wnosimy o wprowadzenie do § 1 pkt 1 projektu umowy zapisu o następującym brzmieniu:

„Zamawiający zastrzega sobie prawo do częściowej realizacji umowy, jednak niezrealizowana wartość umowy nie może być większa niż 30% wartości umowy”.

Zgodnie z opinią UZP, zamawiający każdorazowo określa minimalny poziom zamówienia, który zostanie zrealizowany, co pozwala wykonawcom na rzetelne i właściwe dokonanie wyceny oferty, wskazując jednocześnie dodatkowy zakres - margines, którego realizacja jest uzależniona od wskazanych w kontrakcie okoliczności skutkujących zmniejszonym zapotrzebowaniem i stanowi uprawnienie zamawiającego, z którego może, ale nie musi on skorzystać. Także w orzeczeniu Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 8 stycznia 2008 r. (sygn. akt KIO/UZP 22/07) Izba wskazała, że niedopuszczalną praktyką jest określenie przez zamawiającego jedynie górnej granicy swojego

zobowiązania, bez wskazania nawet minimalnej ilości, czy wartości, którą na pewno przeznaczy na potrzeby realizacji przedmiotu zamówienia. Taki sposób określenia przedmiotu zamówienia nie spełnia wymogów art. 29 ust 2 ustawy Pzp, który nakazuje, aby przedmiot zamówienia był opisany w sposób wyczerpujący i konkretny". Brak w postanowieniach umowy tego istotnego elementu pozostawia wykonawcę w niepewności, co do zakresu, jaki uda mu się zrealizować w ramach umowy, oraz uniemożliwia kalkulację ceny umownej, które może prowadzić do asekuracyjnego zawyżania cen. W efekcie na wykonawcę zostaje przerzucone całe ryzyko gospodarcze umowy, co z kolei stoi w sprzeczności z zasadą równości stron umowy.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż ze względu na prowadzoną specyfikę działalności nie jest w stanie podać prognozowanej ilości zamówienia.

Pytanie nr 6

Projekt umowy – par. 1 ust. 2

Prosimy o dopisanie do projektu umowy możliwości przedłużenia czasu obowiązywania umowy, w przypadku niezrealizowania całości zamówienia w okresie 24 miesięcy, od wyrażenia zgody przez wykonawcę. W przypadku odpowiedzi odmownej na ww. pytanie, prosimy o ustalenie czasu, o który może zostać przedłużona umowa na maksymalnie 6 miesięcy. Byłby to termin wystarczający do przeprowadzenia niezbędnych procedur przetargowych przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający w powyższym zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (projekt umowy załącznik nr 2 do SIWZ).

Pytanie nr 7

Dotyczy § 1 ust 1

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o odstąpienie od możliwości składania zamówień telefonicznie bądź modyfikację przez dopuszczenie składania zamówień telefonicznych potwierdzonych faksem lub za pomocą e-mail. W rozmowie telefonicznej trudno jest zweryfikować osobę dzwoniącą co do jej upoważnienia do składania zamówień w imieniu placówki. Pisemne złożenie zamówienia jest również dokumentem łatwiejszym do zweryfikowania w przypadku spraw spornych lub reklamacji.

Odpowiedź: Zamawiający w powyższym zakresie dokonał modyfikacji zapisów Specyfikacji Istotnych warunków Zamówienia .

Pytanie nr 8

Dotyczy § 8 ust. 1

Naszym zdaniem, kary umowne za opóźnienia winny być naliczane w kwocie 0,5% od wartości netto niezrealizowanej dostawy, a nie od wartości niezrealizowanej części umowy brutto.

Podobnie jak odsetki za zwłokę w płatnościach naliczane są od wartości niezapłaconych faktur w terminie a nie od wartości wystawionych faktur w miesiącu. Taki zapis sprawia że strony umowy nie są równoprawne.

Prosimy zatem aby kary naliczane były tylko od wartości netto nie wykonanego w terminie świadczenia (czyli dostawy).

Odpowiedź: Zamawiający w powyższym zakresie podtrzymuje dotychczasowe zapisy Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (projekt umowy załącznik nr 2 do SIWZ).

Pytanie nr 9

Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP, jeśli wykonawca, **który nie należy do żadnej grupy kapitałowej**, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą.

Zgodnie z interpretacją przepisów dotyczących nowelizacji ustawy Pzp zamieszczonej na stronie Urzędu Zamówień Publicznych - Oświadczenie o braku przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, niezależnie od ilości ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, również potwierdza brak podstawy do wykluczenia z postępowania, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp. Należy jednak w tym przypadku pamiętać, że jakakolwiek zmiana sytuacji wykonawcy w toku postępowania (włączenie do grupy kapitałowej) będzie powodowała obowiązek aktualizacji takiego oświadczenia po stronie wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą.

Dyrektor Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego
w Olsztynie
Irena Kierzkowska
(Podpis osoby uprawnionej)