

**Uczestniczy postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego
na Dostawę do magazynu Apteki szpitalnej produktów leczniczych oraz produktów
leczniczych i wyrobów medycznych do hemodializy ciąglej.**

Oznaczenie sprawy: 02/ZP/2019

W związku z wniesieniem pytań przez Wykonawców, Zamawiający przedstawia treść pytań i udziela pisemnej odpowiedzi zgodnie z art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2018 r. poz. 1986 z późniejszymi zmianami).

Pytanie 1

Dot. pakietu 10 pozycja 4

„Czy Zamawiający dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy, poliuretanowy, wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń, budowa cewnika zmniejsza ryzyko adhezji bocznej do ściany naczynia, odporny na zginanie bez bocznych otworów, z końcówką schodkową, z przyjaznymi dla pacjenta zakrzywionymi przedłużaczami, cewnik o przekroju 12FR i długościach: 15 cm, 17 cm, 20 cm, 25 cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich, zestaw apirogeny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi prowadnik z rdzeniem z nitinolu i końcówką typu J, wymiary 0,035 cala x 70 cm, strzykawka z tłokiem, miniskalpel, rozszerzacz, rozmiar 12 FR x 14 cm, rozszerzacz hydrofilowy, rozmiar 14 FR x 14 cm, łącznik prowadzący typu Y, nasadki iniekcyjne, umocowanie cewnika warstwą przylepną, opatrunki, skrzydełko mocujące cewnik (na szwy) oraz mandryny ułatwiające założenie cewnika.”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2

Dot. pakietu 10 pozycja 4

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 4 z pakietu 10 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3

Dot. pakietu 18 pozycja 1

„Czy Zamawiający dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy długoterminowy Permthane Twin Cath Long Term Hemodialysis Catheter Kit (Citra-XS Superior) z końcówką typu “shoutgun”(schodkowa) cewnik poliuretanowy z kołnierzem poliestrowym, odporny na zginanie, bez otworów bocznych 14 FR i długości cewniki od muły do końca cewnika/długości całkowitej: 19/24 cm, 23/28 cm, 27/32 cm, 50/55 cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach, sterylizowany tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich, zestaw apirogeny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi prowadnik z rdzeniem z nitinolu i końcówką typu J, wymiary 0,035 cala x 70 cm strzykawka 10 ml z tłokiem, miniskalpel, rozszerzacz, rozmiar 12 FR x 11 cm, rozszerzacz, rozmiar 14 FR x 14 cm, rozszerzacz z zastawką i rozrywalną osłonką, rozmiar 17 FR, łącznik prowadzący typu Y, narzędzia do tunelizacji, przewody przedłużające do tętnic (czerwone), przewody przedłużające do żył (niebieskie), skrzydełko mocujące cewnik (na szwy), nasadki

iniekcyjne, umocowanie cewnika warstwą przylepną, opatrunki, zaciski, łącznik do przepłukiwania?

Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 4

Dot. pakietu 10 pozycja 9

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 4 z pakietu 25 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Wydzielenie pozycji pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie konkurencyjnej oferty cenowej.”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 5

Dot. pakietu 5 pozycja 75

„Czy Zamawiający zaakceptuje preparat typu Rectanal 150 ml wlewka doodbytnicza? sodu diwodorofosforan jednowodny (*Natrii dihydrophosphas monohydricus*) 14 g; disodu fosforan dwunastowodny (*Dinatrii phosphas dodecahydricus*) 5 g / 100 ml

Opakowania zbiorcze – **karton x 20 butelek LZ** – w przeliczeniu na opakowania jednostkowe.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza preparat Rectanal.

Pytanie 6

Dot. pakietu 2 pozycja 1

„ Prosimy o dopuszczenie worka trzykomorowego do żywienia pozajelitowego zawierający roztwór aminokwasów z tauryną, elektrolity , roztwór glukozy, emulsję tłuszczową sojową, MCT/LCT , olej z oliwek oraz olej rybi – 5,6 g kwasów omega 3, do podaży drogą żyły centralnej. Zawierający 8 g azotu, objętość 986 ml?”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 7

Dot. pakiet 2 poz. 2

„ Prosimy o dopuszczenie Worka trzykomorowego do żywienia pozajelitowego zawierający roztwór aminokwasów z tauryną, elektrolitami, roztwór glukozy , emulsję tłuszczową sojową, MCT/LCT, olej z oliwek oraz olej rybi – 11,3 g kwasów omega 3, do podaży drogą żyły centralnej. Zawierający 16 g azotu, objętość 1970 ml ?”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 8

Dot. pakiet 3 poz. 1

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie roztwór L-aminokwasów bez węglowodanów i elektrolitów do żywienia pozajelitowego pacjentów z ostrą lub przewlekłą niewydolnością nerek x 1 szt. ?”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 9

Dot. Pakiet 3 poz. 1

„Prosimy o określenie wymaganej pojemności 250 ml czy 500 ml?”

Odpowiedź: 500ml

Pytanie 10

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 3 poz. 2 Roztwór pierwiastków śladowych / w postaci soli organicznych/ stosowany do żywienia pozajelitowego x 20 amp?”

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 11

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 3 poz. 3 worek trzykomorowy zawierający aminokwasy, glukozę i emulsję tłuszczową z olejem rybnym, bez elektrolitów z tauryną, zawartość azotu 12 g, kaloryczność niebiałkowa 1300 kcal, do stosowania do żył centralnych, objętość 1477ml?”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 12

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 3 pozycji 4, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 13

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 3 pozycja 5 produktów Soluvit i vitalipid - takie połączenie zapewnia podaż wszystkich witamin zgodnie z zaleceniami "Standardy żywienia pozajelitowego"?”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 14

„Czy w pakiecie 18 Zamawiający dopuści: cewnik w rozmiarze 14,5Fr, niesymetryczna końcówka ok. 3 cm różnicy pomiędzy kanałami prosta, wykonany z Carbothanu z mufą dakronową, ramiona cewnika silikonowe zapobiegające zaginaniu się podczas długotrwałego użytkowania, o długości do mufki 19,23, 28, 33cm wraz z zestawem (cewnik, igła wprowadzająca, prowadnica drutowa J, rozszerzacz 12 i 14FR, skalpel 11, bagnet do tunelizacji, przewodnik rozdzielalny 16Fr z zastawką, opatrunek, nasadki iniekcyjne)?”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 15

„Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 18 zestawów z cewnikiem do długotrwałego dostępu naczyniowego do hemodializy w dostępnych długościach cewnika do mufki 19, 23, 27, 31, 35 cm – pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 16

„Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 22 zestawów trójkomorowych do drenażu klatki piersiowej z komorą kolekcyjną o pojemności 2300 ml – pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 17

Pakiet 5, pozycja 34

„Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci ampułko-strzykawki x 3ml (objętość pełna strzykawki wynosi 10ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta. Produkt posiada klinicznie udokumentowane działanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne. Nie wiąże się z ryzykiem ogólnoustrojowej heparynizacji nie nasila czynnego krwawienia i jest bezpieczny u pacjentów z HIT. Specjalna budowa ampułko-strzykawki CitraFlow typu Luer Lock chroni cewnik dializacyjny i port dożylny przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas infuzji do cewnika wynosi 0,96 bara. Ciśnienie nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku i wynosić 39 psi (2.69 bara). CitraFlow w fabrycznie napełnionych ampułko-strzykawkach chroni przed utratą produktu podczas nabierania z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Nie wymaga konieczności posiadania dodatkowych strzykawek oraz igieł które w konsekwencji podnoszą koszty leczenia pacjenta i wydłużają czas pracy personelu medycznego. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed tworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływowi krwi. Opakowanie zawiera pojedyncze ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 100 sztuk w opakowaniu zbiorczym.”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 18

Pakiet 10, pozycja 4

„Czy Zamawiający dopuści cewnik dwuświatłowy poliuretanowy z ramionami prostymi z kolorystyczne oznaczonymi zakończeniami żylnymi i tętniczymi za pomocą klamerek zaciskowych, cewnik 12FR o długości 15 cm, 20cm widoczny w RTG. Biokompatybilny, termowrażliwy materiał cewnika mięknie po implantacji co zwiększa bezpieczeństwo i komfort pacjenta. Kolorowo kodowane zaciski z opisem przepływów dla ułatwienia doboru właściwego cewnika. Elastycznie zabezpieczające obrotowe skrzydełka. Rozmiar i długość cewnika podana we French naniesiona na piastę cewnika. Zestaw z cewnikiem zawiera: igłę wprowadzającą 18Ga x 7cm, strzykawkę 5ml, cewnik PU widoczny w RTG, dwa rozszerzacze o wymiarach 8Fr x 10cm i 12Fr x 15cm,znaczona prowadnica J-Flex Tip 0.038”, dwa koreczki heparynizowane. „

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 19

Pakiet 18, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści cewnik permanentny do hemodializy - opatentowana konstrukcja z dwoma niezależnymi światłami tętniczymi zapewnia przepływ 500ml/min i pozwala na prowadzenie dializy ograniczonej do jednego światła tętniczego. Podwójne światło tętnicze ogranicza również powstania niedrożności tzw: „ side walling”. Unikalna zmodyfikowana konstrukcja bezprześciowej końcówki pozwala na atraumatyczną implementację techniką „over-the-wire. Odporny na zagięcia cewnik z poliuretanu zapewnia wytrzymałość i trwałość. Termowrażliwy, biokompatybilny poliuretan jest radioceniujący jak również odporny na uszkodzenia wywołane przez płyny na bazie alkoholu czy jodyny. Zestaw z cewnikiem dwukanałowym 15,5FR o długości całkowitej 24cm, 28cm, 32cm, 36cm, 40cm (długość od mufy liczona: minus 5cm) widoczny w Rtg z dwoma niezależnymi światłami tętniczymi o przepływie 2.6 cc i jednym światłem żylnym o przepływie 1.6 cc w zestawie z: cewnik elastyczny, tunelizatorem metalowym z gwintową nasadką uciskową, mankietem uszczelniającym, zespołem rozgałęziaczy, rozszerzadłem tunelizującym, rozszerzaczem naczyniowym 16F, przewodnikiem, skalpelem, igłą punkcyjną 18 G x 7cm, pianka zabezpieczająca, opatrunki na ranę, portami iniekcyjnymi, usztywniaczem.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 20

Pakiet 18, pozycja 1

„Czy Zamawiający dopuści cewnik permanentny do hemodializy 14Fr o długości całkowitej 24cm, 28cm, 32cm, 36cm, 40cm, 55cm(długość od mufy liczona: minus 5cm) - odporny na zagięcia cewnik z poliuretanu zapewnia wytrzymałość i trwałość. Termowrażliwy, biokompatybilny poliuretan jest radiocieniujący jak również odporny na uszkodzenia wywołane przez płyny na bazie alkoholu czy jodyny. Rozmiar i długość cewnika podana we French naniesiona na piastę cewnika. Zestaw z cewnikiem zawiera: igłę z echogenną końcówką, łącznik wprowadzający typu ‘Y’, strzykawkę 10ml, mini skalpel, cewnik PU widoczny w RTG, dwa rozszerzacze naczyniowe z powłoką hydrofilową w rozmiarze 12Fr o długości 11cm oraz 14Fr o długości 14cm, znaczone przewodnica z Nitinolu zakończona kształtem ‘ J ’, dwie linie przedłużenia żylna i tętnicza, korek dezynfekcyjny oraz taśm mocująca cewnik.”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 21

Pakiet 18, pozycja 1

„Czy Zamawiający dopuści cewnik permanentny do hemodializy 16Fr o długości całkowitej 24cm, 28cm, 32cm, 36cm, 40cm, 55cm(długość od mufy liczona: minus 5cm) - odporny na zagięcia cewnik z poliuretanu zapewnia wytrzymałość i trwałość. Termowrażliwy, biokompatybilny poliuretan jest radiocieniujący jak również odporny na uszkodzenia wywołane przez płyny na bazie alkoholu czy jodyny. Rozmiar i długość cewnika podana we French naniesiona na piastę cewnika. Zestaw z cewnikiem zawiera: igłę z echogenną końcówką, łącznik wprowadzający typu ‘Y’, strzykawkę 10ml, mini skalpel, cewnik PU widoczny w RTG, dwa rozszerzacze naczyniowe z powłoką hydrofilową w rozmiarze 12Fr o długości 11cm oraz 14Fr o długości 14cm, znaczone przewodnica z Nitinolu zakończona kształtem ‘ J ’, dwie linie przedłużenia żylna i tętnicza, korek dezynfekcyjny oraz taśm mocująca cewnik.”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 22

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycja 34 z Pakietu nr 5 i stworzy osobny pakiet?”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 23

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycja 4 z Pakietu nr 10 i stworzy osobny pakiet?”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 24

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycja 9 z Pakietu nr 10 i stworzy osobny pakiet?”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 25

„Czy Zamawiający dopuści złożenie osobnej oferty na pozycję 2 pakietu 6 i zaoferowanie zestawów o średnicy CH 16, 18, 20 i 24, pozostałe parametry jak w opisie.”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 26

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 7 poz. 1 leku Adenosine w postaci fiołki, gdyż tylko taka postać leku jest zarejestrowany na runku polskim?”

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 27

„Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 2.17, względnie zamiast obowiązku, wprowadzi prawo do zaproponowania zamiennika? Wykonawca oferuje towary wskazane w ofercie i tylko one są przedmiotem zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu. Zdefiniowanie przedmiotu zamówienia powoduje, że tylko co do niego strony zawierają umowę objętą obowiązkiem dostaw. Wykonawca nie jest w stanie zapewnić, że w każdym przypadku zaoferuje produkt zamienny, tym bardziej, że może się to wiązać z rażącą stratą po stronie Wykonawcy.”

Odpowiedź: Zapis par. 2.17 pozostaje bez zmian.

Pytanie 28

„Czy Zamawiający w par. 5.1.a zamiast kwotowej kary umownej wprowadzi wartość procentową, np. 0,2% wartości dostawy? Obecny zapis grozi Wykonawcy rażącą stratą.”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 29

„Czy Zamawiający zmniejszy wartość kary umownej określonej w par. 5.1.b z 20% do wartości max. 5%? Obecna kara jest rażąco wygórowana.”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 30

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 18 cewnika o średnicy 16F oraz długości mufy 19,23,27,31,35,42 przy zachowaniu pozostałych wymaganych parametrów?”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 31

„Czy w celu miarkowania kar umownych Odbiorca dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 5 ust. 1 zał. nr 4b:”

1. Strony ustalają, że w razie niewykonania lub nienależytego wykonania obowiązków umownych, niezależnie od faktu powstania szkody, mogą być zastosowane kary umowne z następujących tytułów:
 - a) w razie zwłoki w dostawie zamówienia lub w razie opóźnienia w dostawie leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych wolnych od wad Dostawca zapłaci na żądanie Odbiorcy karę umowną w wysokości 75 zł (siedemdziesiąt pięć złotych) za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionego w dostawie zamówienia/ opóźnionych w dostawie leków;**
 - b) w razie odstąpienia przez Odbiorcę od niniejszej umowy z przyczyn leżących po stronie Dostawcy, Dostawca zapłaci na żądanie Odbiorcy karę umowną w wysokości 10 % wartości, o której mowa w paragrafie 1 pkt. 2 niniejszej umowy, w zakresie jej niezrealizowanej części.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 32

„Czy w celu miarkowania kar umownych Odbiorca dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 5 ust. 1 i 2 zał. nr 4 i 4a:”

1. Strony ustalają, że w razie niewykonania lub nienależytego wykonania niniejszej umowy obowiązywać je będzie odszkodowanie w formie kar umownych z następujących tytułów:

a) w razie zwłoki w dostawie zamówienia lub dostarczenia przedmiotu umowy niezgodnie z zamówieniem lub niedostarczenia przedmiotu wolnego od wad w terminie określonym w paragrafie 4 pkt 5 niniejszej umowy Dostawca zapłaci na żądanie Odbiorcy karę umowną w wysokości 25 złotych, w przypadku gdy zamówienie którego dotyczy kara będzie niższe niż 200 złotych, 50 złotych w przypadku gdy zamówienie którego dotyczy kara będzie niższe niż 400 złotych, 100 złotych w przypadku gdy zamówienie którego dotyczy kara będzie niższe niż 600 złotych, 150 złotych w przypadku gdy zamówienie którego dotyczy kara będzie niższe niż 800 złotych i 200 złotych w przypadku gdy zamówienie którego dotyczy kara będzie wyższe niż 800 złotych za każdy dzień opóźnienia lub za każdy dzień do czasu dostarczenia przedmiotu umowy zgodnych z umową, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego w terminie zamówienia; dostarczonego przedmiotu umowy niezgodnie z zamówieniem lub niedostarczonego przedmiotu umowy wolnego od wad;**

b) w razie niedostarczenia przedmiotu umowy w całości lub w części w ciągu jednego miesiąca od daty złożenia przez Odbiorcę stosownego zamówienia lub niedostarczenia w tym terminie przedmiotu umowy wolnego od wad Dostawca zapłaci na żądanie Odbiorcy karę umowną w wysokości 5 % wartości, o której mowa w paragrafie 1 pkt 2 niniejszej umowy, **w zakresie jej niezrealizowanej części.** W takim wypadku kary przewidzianej w lit. a powyżej nie stosuje się.

2. Dostawca zapłaci Odbiorcy karę umowną w przypadku odstąpienia przez niego od umowy z winy Dostawcy w wysokości 5% wartości **niezrealizowanej części** umowy, o której mowa w paragrafie 1 pkt 2, jeśli odstąpienie od umowy nastąpiło przed wykonaniem połowy wartości umowy, a jeśli odstąpienie od umowy nastąpiło po zrealizowaniu połowy wartości umowy określonej w paragrafie 1 pkt 2 powyżej, Dostawca zapłaci Odbiorcy karę w wysokości 5% połowy określonej powyżej wartości umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 33

„W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 4 ust. 5 projektu umowy – zał. 4 i 4a – 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.”

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisu. Par. 4 ust. 5 otrzymuje brzmienie:

„Dostawca zobowiązuje się w ciągu 5 dni roboczych dokonać wymiany przedmiotu umowy lub jego poszczególnych części na pełnowartościowy pod rygorem nie uiszczenia zapłaty przez Odbiorcę należnej za wadliwe wyroby medyczne jednorazowego użytku ceny, aż do czasu dostarczenia przez Odbiorcę wyrobów medycznych jednorazowego użytku pełnowartościowych. Powyższe nie ogranicza ani nie wyłącza uprawnień Odbiorcy do domagania się od Dostawcy odpowiedniej kary umownej.

Pytanie 34

dot. §5 ust. 1a) projektu umowy – załącznik nr 4a

„Czy Zamawiający zmieni powyższy paragraf projektu umowy na następujący:

„w razie zwłoki w dostawie zamówienia lub dostarczenia przedmiotu umowy niezgodnie z zamówieniem lub niedostarczenia przedmiotu wolnego od wad w terminie określonym w paragrafie 4 pkt 5 niniejszej umowy Dostawca zapłaci na żądanie Odbiorcy karę umowną w wysokości 2% wartości dostawy za każdy dzień opóźnienia lub za każdy dzień do czasu dostarczenia przedmiotu umowy zgodnych z umową”.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu.

Pytanie 35

dot. §5 ust. 1a) projektu umowy – załącznik nr 4a

„W przypadku braku zgody na powyższe pytanie prosimy o zmianę zapisu dla pakietu nr 1 na następujący:ę

„w razie zwłoki w dostawie zamówienia lub dostarczenia przedmiotu umowy niezgodnie z zamówieniem lub niedostarczenia przedmiotu wolnego od wad w terminie określonym w paragrafie 4 pkt 5 niniejszej umowy Dostawca zapłaci na żądanie Odbiorcy karę umowną w wysokości 4 złote, w przypadku gdy zamówienie którego dotyczy kara będzie niższe niż 200 złotych, 8 złotych w przypadku gdy zamówienie którego dotyczy kara będzie niższe niż 400 złotych, 12 złotych w przypadku gdy zamówienie którego dotyczy kara będzie niższe niż 600 złotych, 16 złotych w przypadku gdy zamówienie którego dotyczy kara będzie niższe niż 800 złotych i 24 złote w przypadku gdy zamówienie którego dotyczy kara będzie wyższe niż 800 złotych za każdy dzień opóźnienia lub za każdy dzień do czasu dostarczenia przedmiotu umowy zgodnych z umową;”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu.

Pytanie 36

„dot. projektu umowy – załącznik nr 4a

Czy Zamawiający zgodzi się na dopisanie do umowy np. do § 6 następujących paragrafów?:

„W przypadku zakończenia produkcji wielorazowych narzędzi endoskopowych lub wstrzymania realizacji dostaw produktów przez producenta, Strony dopuszczają możliwość rozwiązania niniejszej Umowy, bez konieczności ponoszenia konsekwencji zapłaty kar umownych, wskazanych w Umowy. Zakończenie produkcji lub wstrzymanie realizacji dostaw produktów będzie potwierdzone oficjalnym pismem producenta. ”

„W przypadku zakończenia produkcji wielorazowych narzędzi endoskopowych lub wstrzymania realizacji dostaw produktów przez producenta, Strony dopuszczają możliwość zaoferowania innego produktu, który jest tożsamy lub lepszy niż produkt którego produkcja została zakończona / wstrzymana przy zachowaniu ceny, którego produkcja została zakończona / wstrzymana. ”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na dodanie zapisu.

Zamawiający zamieszcza powyższe wyjaśnienia na stronie internetowej Zamawiającego w dniu 14.01.2019r.

Z wyrazami szacunku

Dyrektor SP ZOZ
w Proszowicach

Leszek Kołacz