



DZP.381.8A.2021

Katowice 30.04.2021

Do wszystkich Wykonawców

Odpowiedzi na pytania oraz zmiana terminu składania ofert

Dot. postępowania w trybie przetargu nieograniczonego
na dostawę jednorazowych wyrobów medycznych

Kierownik Działu
Zamówień
Publicznych

mgr Karina Madej

ul. Ceglana 35
40-514 Katowice

SEKRETARIAT
tel.: (32) 358 14 60
tel.: (32) 358 12 00
fax : (32) 251 84 37

sekretariat@uck.katowice.pl

1 PYTANIE

Pytanie 1 Pakiet 17

Czy Zamawiający z uwagi na niejednorodny charakter produktów w pakiecie 17, wydzieli pozycje 1 i utworzy z nich odrębny pakiet/zadanie. Zamawiający umożliwi w ten sposób na złożenie konkurencyjnej oferty firmom biorącym udział w niniejszym postępowaniu, a tym samym będzie miał wybór z pośród najkorzystniejszych ofert, jak i możliwość osiągnięcia niższych cen.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wydziela pozycji do odrębnych części.

2 PYTANIE

Pakiet 15 - pytania

Zasady równości i proporcjonalności nakładana na zamawiającego obowiązek równego traktowania wszystkich wykonawców, które powinno występować na każdym etapie postępowania bez stosowania przywilejów ale także środków dyskryminujących wykonawców ze względu na ich właściwości. Równe traktowanie odnosi się zarówno do aspektu merytorycznego jak i formalnego zamówienia. Używając zapisu oba działania potwierdzone certyfikatem CE (patent - parametr wykluczający wprowadzany jako minimalne wymaganie i nie poddany ocenie punktowej) może naruszać te zasady przez celową eliminację wykonawców i doprowadzenie do sytuacji w której tylko jeden z nich weźmie udział w postępowaniu. Z kolei Zasada uczciwej konkurencji nakłada na zamawiającego obowiązek przygotowania i prowadzenia postępowania w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji. Naruszenie uczciwej konkurencji to nie tylko Eliminowanie z ubiegania się o niektórych wykonawców przez wskazanie nazbyt konkretnego wymogu jakim jej ww. zapis „Pragniemy zwrócić uwagę, że Zamawiający użył opisów zbyt dokładnych, gdyż proponowany opis produktu uniemożliwia złożenie oferty konkurencyjnej, Zamawiający użył opisu przedmiotu zamówienia charakterystycznego dla jednego dostawcy- firmy BL Medica, ograniczającego konkurencję. W materiałach reklamowych produktu 4dryField PH można uzyskać informacje, że jest to: „Jedyny na świecie produkt posiadający certyfikat CE do hemostazy & zapobiegania zrostom” (PATENT, <https://blmedica.pl/images/Katalogi/ulotka%20A4%202017.pdf>). Dlatego korzystając ze środków ochrony prawnej przewidzianych w ustawie

W związku z powyższym proponujemy ofertę równoważną na produkt :
pytanie 1 do zadanie 2:
Proszek hemostatyczny, z dokumentami dopuszczającymi do obrotu zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych - CE, Deklaracja i wyrób medyczny zgłoszony w Urzędzie rejestracji wyrobów medycznych i przeznaczony do stosowania w obrębie ran operacyjnych jako wchłanialny środek hamujący krwawienie. 100% polisacharyd pochodzenia roślinnego. Jest to hydrofilny, płynny, mikroporowaty proszek, syntetyzowany przez oczyszczoną skrobię sieciowaną w ramach zastrzeżonego procesu chemicznego. Środek nie zawiera żadnych składników pochodzenia zwierzęcego ani ludzkiego. To drobnoziarnisty, suchy, sterylizowany biokompatybilny i apirogenny biały proszek. Typowy okres wchłaniania wynosi od 24 do 48 godzin. O działaniu przeciwwzrostowym.
Czas hemostazy 1-4min.

DZIAŁANIE

Proponowany proszek to hydrofilny posiew cząsteczkowy, wzmacniający naturalną hemostazę, poprzez koncentrowanie statych składników krwi, takich jak płytki, krwinki czerwone oraz białka, na powierzchni cząstek i tworzenie macierzy żelowej. Skoncentrowana macierz żelowa stanowi barierę uniemożliwiającą dalszą utratę krwi i powstaje niezależnie od stanu koagulacji pacjenta. Wysokie stężenie czynników krzepnięcia i płytek krwi w żelu wzmacnia naturalne reakcje krzepnięcia i pomaga wytworzyć stabilny czop

Czas hemostazy 1-4min.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów w SWZ w zakresie objętym pytaniem.



3 PYTANIE

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 5 w pozycji 1 dopuści trokar optyczny balonowy amerykańskiego producenta o średnicy 11mm z wbudowaną redukcją 5-11mm, długość 100 mm, kaniula z zaawansowanym systemem fiksacji z balonikiem i dyskiem retencyjnym, zawór gazowy, obturator z separatorem tkankowym z otworem w grocie pozwalającym na bezpośrednią insuflację podczas wprowadzania trokara, podwójny system uszczelkek, ściągana głowica trokara wraz z uszczelkami w celu szybkiej desuflacji?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

4 PYTANIE

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 5 w pozycji 2 dopuści worek endobag do morcelacji o podwójnym dostępie (z dodatkowym rękawem bocznym na wprowadzenie optyki) wykonany z materiału nylon ripstop powlekane polyuretanem odpornego na rozerwanie, każdy dostęp zaznaczony kolorystycznie w celu łatwej identyfikacji, występujący w dwóch rozmiarach o pojemność 2000 ml (średnica otworu 140 mm, długość 325 mm) oraz 4000ml (średnica otworu 200 mm, długość 350 mm) do wyboru przez Zamawiającego podczas składania zamówienia.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

5 PYTANIE

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 8 dopuści bezwzględne urządzenie niemieckiego producenta do kontrolowanego zamykania ran wykonane z polidioksanonu z igłą na jednym końcu, zakończone pętlą, szew syntetyczny wchłaniający, monofilamentowy, z polidioksanonu, o okresie podtrzymywania 70-80% po 14 dniach, 50-70% po 28 dniach oraz okresie wchłaniania 210 dni; bez triklosanu, z jednokierunkowymi kotwicami na linii szwu, zakończony pętlą, igła 1/2 koła, okrągła, grubość szwu 2/0. Rozmiar igły 26mm, długość nici 30cm.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów w SWZ w zakresie objętym pytaniem .

6 PYTANIE

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 13 dopuści ewakuator laparoskopowy wykonany z odpornego na rozerwanie materiału nylon ripstop powlekane polyuretanem wyposażonego w żyłkę z pamięcią kształtu, która ułatwia umieszczenie preparatu w worku oraz zapewnia bezpieczne i łatwe zamknięcie worka z preparatem, łatwa orientacja worka dzięki znakowaniu kolorystycznemu; Pojemności worków: 200 ml (trokar 10 mm) oraz 550 ml, 750 ml, 1200 ml, 3100 mm (trokar 12 mm) , do wyboru przez Zamawiającego przy składaniu zamówienia.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów w SWZ w zakresie objętym pytaniem .

7 PYTANIE

Część 12 Poz.2

Czy Zamawiający dopuści zaofiarowanie klipsów naczyniowych, polimerowych bez kąta podcięcia 45 stopni ale o innym sprawdzonym klinicznie w kraju i zagranicą rozwiązaniu konstrukcyjnym polimerowych zębów wewnętrznych, zapewniającym stabilność klipsa na naczyniu i skuteczność jego działania.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów w SWZ w zakresie objętym pytaniem .

8 PYTANIE

Część 12 Poz.5

Czy Zamawiający dopuści zaofiarowanie klipsów tytanowych pakowanych w kartridżach po 6 sztuk.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

9 PYTANIE

Część 13

Czy Zamawiający dopuści zaofiarowanie worków laparoskopowych o konstrukcji i właściwościach jak wymagane, w aplikatorach kompatybilnych z trokarami średnicy 10mm, ze specjalnymi ergonomicznymi wypustkami niwelującymi konieczność posiadania dodatkowych uchwytów na palce.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów w SWZ w zakresie objętym pytaniem .



10 PYTANIE

Odnosnie **Części nr 9:**

Czy zamawiający dopuści w Części nr 9 aspirator ssący do biopsji endometrium o długości całkowitej 25,50cm, długości roboczej 23,50cm, średnicy kaniuli 3mm, ze znacznikami od 3 do 13 cm, z bocznym otworem aspiracyjnym? Wymaganie mało istotnych parametrów dla produktu może wskazywać na jednego dostawcę i utrudnić/uniemożliwić uczestnictwo innym oferentom, co jest sprzeczne z art. 29 ust. 1 pkt 22 ustawy Pzp.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

11 PYTANIE

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 4 ust. 2 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zmianę słów „...od dnia zgłoszenia reklamacji” na „... od dnia uznania reklamacji”.

ODPOWIEDZ

Zamawiający zmienia zapis w § 4 ust. 2 dotyczący wydłuża termin wymiany towaru po uznaniu reklamacji do 5 dni.

§4 ust 2 wzoru umowy otrzymuje brzmienie „ Wykonawca w terminie 5 dni roboczych od dnia zgłoszenia reklamacji uzupełni braki ilościowe, wymieni wadliwe Wyroby medyczne na wolne od wad lub na zgodne ze złożoną ofertą.”

12 PYTANIE

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 5 ust. 1:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:

a) w wysokości 0,5% wartości brutto wyrobów medycznych, niedostarczonych w ramach danego zamówienia częściowego za każdy dzień zwłoki w dostawie, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonych w terminie wyrobów medycznych;**

b) w wysokości 0,5% wartości brutto wyrobów medycznych, niedostarczonych w ramach danego zamówienia częściowego za każdy dzień zwłoki w realizacji obowiązków określonych w § 4 ust. 2 niniejszej umowy, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwej części dostawy,**

c) w wysokości **0,5%** wartości brutto Wyrobów medycznych niedostarczonych w ramach danego zamówienia częściowego za każdy przypadek, w którym konieczny był zakup Wyrobów medycznych od podmiotu trzeciego w okolicznościach określonych w § 2 ust. 12 niniejszej umowy,

d) w wysokości 10% kwoty wynagrodzenia brutto **niezrealizowanej części** zamówienia określonego w § 3 ust. 1 niniejszej umowy w przypadku, gdy dojdzie do rozwiązania umowy ze skutkiem natychmiastowym lub odstąpienia od umowy z przyczyn, za które odpowiada Wykonawca.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy

13 PYTANIE

Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

ODPOWIEDZ

Zamawiający modyfikuje wzory umowy (Załącznik 6 i 6a) dodając zapis w §3 pkt 6

„ Strony mogą wystawiać i przysyłać faktury, duplikaty faktur oraz ich korekty, a także noty obciążeniowe i noty korygujące w formacie pliku elektronicznego PDF na adresy e-mail wskazane poniżej:

Adres e-mail na który Wykonawca może przekazywać Zamawiającemu wskazane powyżej dokumenty: faktury@uck.katowice.pl

Adres e-mail na który Zamawiający może przekazywać Wykonawcy wskazane powyżej dokumenty:

14 PYTANIE

Czy Zamawiający dopuści w Części 11, poz. 1:

zestaw do korekcji zaburzeń narządu płciowego składający się z siatki jednorodnej, niewchłanialnej, o anatomicznym kształcie, trapez 4 ramionami pokrytymi plastikową osłonką,



monofilament, polipropylen, grubość siatki 0,33 mm, grubość nici 80 µm, gramatura 48 g/m², porowatość 84%, średnia 976 µm, max 2314 µm, wytrzymałość na rozciąganie 68-70 N/cm, wysokość implantu (odległość między ramionami) 8 cm, podstawa górna 5 cm, podstawa dolna 8 cm, długość ramion: górne 38 cm, dolne 45 cm, wykonanej w technologii quadriaxial (geometria romboidalna, obecność włókien skośnych, podwójna nić wzmacniająca), końce zaopatrzone w bezpieczne pętelki?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów w SWZ w zakresie objętym pytaniem .

15 PYTANIE

Czy Zamawiający dopuści w Części 11, poz. 2:

2 szt. igieł wielorazowego użytku, ze stali chirurgicznej, spiralne, prawa i lewa, długość całej igły 32 cm (w tym igła 21 cm, metalowa niebieska rączka 11 cm) do implantacji w/w zestawów?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów w SWZ w zakresie objętym pytaniem .

16 PYTANIE

Projekt Umowy §2 ust 8

Prosimy o podanie maksymalnej liczby dostaw w miesiącu – informacja ta ma kluczowe znaczenie dla skalkulowania ceny oferty i tym samym stanowi niezbędny element opisu przedmiotu zamówienia.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie jest w stanie określić liczby dostaw w miesiącu. Zamówienia są uzależnione od potrzeb Zamawiającego.

17 PYTANIE

Projekt Umowy §2 ust 8

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o doprecyzowanie miejsca dostawy rękawic chirurgicznych (poziom, piętro), czy możliwa jest dostawa na paletach, ewentualnie rozładunek typu burta-burta?

Czy Zamawiający oczekuje dwóch miejsc dostaw?

ODPOWIEDZ

Zamawiający oczekuje realizacji zamówienia zgodnie z zapisami zawartymi we wzorze umowy §2.pkt. 8 i pkt.9. Dodatkowo informujemy iż w każdej lokalizacji budynki posiadają windy.

18 PYTANIE

Projekt Umowy §4 ust 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydłużenie terminu wymiany towaru po uznaniu reklamacji z 3 na 5-7 dni roboczych. Wykonawca, aby wymienić reklamowany asortyment musi najpierw zbadać zwrócony towar i następnie podjąć decyzję o uznaniu reklamacji. Załatwienie reklamacji wymaga spełnienia określonych procedur, co jest czasochłonne, dlatego też właściwe rozpatrzenie reklamacji i wymiana towaru w ciągu 3 dni jest trudne do wykonania. W razie pozostawienia zapisu wątpliwa będzie jego ważność w świetle przepisów kodeksu cywilnego, bowiem zapis nosi znamiona świadczenia niemożliwego.

ODPOWIEDZ

Zamawiający wydłuża termin wymiany towaru po uznaniu reklamacji do 5 dni.

§4 ust 2 wzoru umowy otrzymuje brzmienie „ Wykonawca w terminie 5 dni roboczych od dnia zgłoszenia reklamacji uzupełni braki ilościowe, wymieni wadliwe Wyroby medyczne na wolne od wad lub na zgodne ze złożoną ofertą.”

19 PYTANIE

Projekt Umowy §5 ust 1 a),b)

Wnosimy o zmniejszenie wysokości kar umownych za opóźnienie w zrealizowaniu dostawy częściowej oraz opóźnienie w realizacji obowiązków określonych w §4 ust. 2 umowy do poziomu 0,2% wartości brutto danego zamówienia częściowego za każdy dzień opóźnienia

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy

20 PYTANIE

Projekt Umowy §5 ust 1 d)

Czy Zamawiający dopuszcza zmianę wysokości kar umownej za odstąpienie od umowy do części niezrealizowanej umowy zamiast wartości nominalnej umowy, tj. w § 5 ust. 1 d) projektu umowy zamiast zwrotu „kwoty wynagrodzenia określonego w §3 ust. 1 niniejszej umowy” wpisanie zwrotu: „wartości niezrealizowanej części umowy” Wskazanie 10% całkowitej wartości umowy za odstąpienie od części umowy jest nieadekwatne do szkody, którą Szpital może z tego tytułu ponieść. 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".

Wykonawca wskazuje, że zgodnie z art. 139 ustawy prawo zamówień publicznych w do umów w sprawach zamówień publicznych stosuje się posittkowo przepisy kodeksu cywilnego.

Kluczowy natomiast przepis kodeksu cywilnego dotyczący zasady swobody zawierania umów, art. 3531 k.c., odwołuje się do takich klauzul generalnych jak „właściwość (natura) stosunku prawnego” oraz „zasady współżycia społecznego”. Zamawiający, będąc stroną narzucającą treść umowy, kształtując jej treść, musi mieć na względzie w/w przepis i mieć na uwadze fakt, że treść i cel umowy nie może sprzeciwiać się w/w klauzulom generalnym. Prawo Zamawiającego do kształtowania umowy jest ograniczone również art. 5

kc, zgodnie z którym nie można czynić ze swojego prawa użytku, który byłby sprzeczny ze społeczno – gospodarczym przeznaczeniem tego prawa lub z zasadami współżycia społecznego, a działanie polegające na czynieniu takiego użytku nie jest uważane za wykonywanie prawa i nie korzysta z ochrony. Bez wątpienia nakładanie na Wykonawcę kary umownej odnoszącej się do wartości całej umowy, a nie tylko jej niezrealizowanej części w przypadku odstąpienia od umowy powoduje bezpodstawne wzbogacenie się Zamawiającego, bowiem jego ewentualna szkoda ogranicza się jedynie do wartości niezrealizowanej na skutek odstąpienia części umowy.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy

21 PYTANIE

Projekt Umowy §7 ust 4 g)

Prosimy o uzależnienie 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.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy

Zmiana o której mowa §7 ust 4 g) wzoru umowy wymaga pisemnego aneksu a zatem oczywistym jest, że konieczna jest zgoda Wykonawcy

22 PYTANIE

Czy Zamawiający wyrazi zgodę wydłużenie terminu realizacji zamówienia z 4 dni roboczych na 8 dni roboczych?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia terminu realizacji zamówienia

23 PYTANIE

Czy w celu umiarkowania kar umownych Zamawiający obniży wysokość kary, o której mowa we wzorze umowy §5 ust. 1 pkt. a i b na 0,5% wartości brutto wyrobów medycznych nie dostarczonych w ramach danego zamówienia częściowego za każdy dzień zwłoki?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy

24 PYTANIE

Czy w celu umiarkowania kar umownych Zamawiający obniży wysokość kary, o której mowa we wzorze umowy §5 ust. 1 pkt. D na 5% kwoty wynagrodzenia brutto niezrealizowanej części zamówienia określonego w §3 ust. 1 umowy w przypadku, gdy dojdzie rozwiązania umowy?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy

25 PYTANIE

Część nr 19, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści prześcieradło w rozmiarze 50 cm x 50 m?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie dopuszcza

26 PYTANIE

Część nr 19, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści prześcieradło w rozmiarze 50 cm x 50 m?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie dopuszcza



27 PYTANIE

Część nr 19, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści prześcieradło w rozmiarze 58 cm x 50 m?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie dopuszcza

28 PYTANIE

Część nr 19, pozycja nr 3 – Czy zamawiający dopuści prześcieradło w rozmiarze 58 cm x 50 m?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

29 PYTANIE

Część nr 21, pozycja nr 4 – Zwracamy się z prośbą w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji aby zamawiający wydzielił z części nr 21 pozycję 4 do osobnego pakietu, co pozwoli na złożenie oferty w pakiecie większej liczbie wykonawców, a przez to zamawiający uzyska najbardziej korzystną cenę.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wydziela pozycji do odrębnych części

30 PYTANIE

Część nr 21, pozycja nr 4 – Czy zamawiający dopuści wazy tlenowe o długości 210 cm?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie dopuszcza

31 PYTANIE

Pakiet 19, pozycje 1 - Czy Zamawiający dopuści prześcieradło na rolce o szerokości 38cm?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

32 PYTANIE

Pakiet 19, pozycje 1 - Czy Zamawiający dopuści prześcieradło na rolce o szerokości 33cm i długości rolki 25m z przeliczeniem podanych ilości?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

33 PYTANIE

Pakiet 19, pozycje 1-2 - Czy Zamawiający dopuści prześcieradło na rolce wykonane z dwóch warstw bibuły i jednej warstwy folii?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

34 PYTANIE

Pakiet 19, pozycje 2 - Czy Zamawiający dopuści prześcieradło na rolce o szerokości 38cm?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

35 PYTANIE

Pakiet 19, pozycje 2 - Czy Zamawiający dopuści prześcieradło na rolce o szerokości 48cm?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie dopuszcza

36 PYTANIE

Dotyczy Pakiet nr 8

Czy Zamawiający w poz. 1 dopuści bezwzględne urządzenie do kontrolowanego zamykania ran wykonane z polydioksanonu z igłą na jednym końcu i prostokątnym elementem mocującym szew w tkance, na drugim (wymiary: 2,5 mm x 5 mm), z igłą ½ koła okrągłą, przy zachowaniu pozostałych parametrów bez zmian?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów w SWZ w zakresie objętym pytaniem .

37 PYTANIE

Pakiet 4 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnik moczowodowy z zakończeniem typu Tiemann, skalowany co 1 cm wykonany z poliamidu o długości 74cm, z mandrynem metalowym w rozmiarze CH 5, 1 otwór drenujący

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów w SWZ w zakresie objętym pytaniem .



38 PYTANIE

Pakiet 10 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowy pistolet do biopsji posiadający igłę klasyczną ze wzmocnieniem echogeniczności na końcu , 2 spusty – 1 z tyłu pistoletu a 2gi u nasady igły w rękojeści.

Igła skalowana co 1 cm, penetracja tkanek ok. 20mm , dł. wycinka 18mm.

Rozmiary: 14G, 16G, 18G, 20G

Długości : 11cm, 15cm, 20cm, 25cm,

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów w SWZ w zakresie objętym pytaniem .

39 PYTANIE

Pakiet 18 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie worków stomijny z otworem wyjściowym 20mm o pojemności 480ml z możliwością przycięcia od 20mm do 70 mm, reszta parametrów bez zmian ?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów w SWZ w zakresie objętym pytaniem .

40 PYTANIE

Pakiet 29: Poz. 1 Prosimy o dopuszczenie rękawic nitrylowych, bezpudrowych o powierzchni wewnętrznej i zewnętrznej polimeryzowanej oraz wewnętrznej chlorowanej z równomiernie rolowanym brzegiem mankietu, delikatnie teksturowanych z dodatkową teksturą na końcach palców o grubość na palcach min. 0,08 mm, na dłoni min. 0,05 mm, odpornych na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0 o sile zrywania po starzeniu zgodnie z EN 455-2 > 6,0N. Zgodność normą EN 455 potwierdzona przez europejską jednostkę notyfikowaną. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 15 substancji na poziomie co najmniej 4), odporne na penetrację alkoholi (etanol 20% - poziom 6, izopropanol 70% - poziom 6). Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 14 leków). Rozmiary XS-XL, pakowane po 100 szt (XL 90 szt.).

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

41 PYTANIE

Pakiet 29: Poz. 2 Prosimy o dopuszczenie rękawic nitrylowych niesterylnych, bezpudrowych o powierzchni wewnętrznej i zewnętrznej – polimeryzowanej, wewnętrznej chlorowanej z równomiernie rolowanym brzegiem mankietu. I delikatnie teksturowanych z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,09 mm, na dłoni min. 0,07 mm. Odpornych na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 > 6,5N. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Dyspenser oraz otwór dozujący zabezpieczone dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 10 substancji na poziomie co najmniej 4). Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978. Rozmiary XS-XL, pakowane po 100 szt.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

42 PYTANIE

Pakiet 29: Poz. 3 Prosimy o dopuszczenie rękawic lateksowych bezpudrowych o AQL < 1,5 i poziomie protein <20ug/g, mikroteksturowanych z antypoślizgową powierzchnią zewnętrzną o grubości na palcu 0,13 ±0,01 mm, oznakowanych jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III. Przebadanych na przenikalność min. 4 substancji chemicznych na co najmniej 1 poziomie zgodnie z EN 374-3, potwierdzonych certyfikatem CE, badania na wirusy zgodnie z ASTM F 1671 i EN 374-5. Rozmiary XS-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera kolorystycznie w zależności od rozmiaru, pakowane po 100 sztuk.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

43 PYTANIE

Pakiet 29: Poz. 4 Prosimy o dopuszczenie rękawic lateksowych bezpudrowych z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci o grubości na palcu 0,27mm, AQL max 1.5 o kształcie anatomicznym, przebadanych na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN374-3 oraz na wirusy zgodnie z normą ASTM F 1671 o długości 270-285mm.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza



44 PYTANIE

Pakiet 29: Poz. 5 Prosimy o dopuszczenie rękawic nitrylowych, bezpudrowych o powierzchni wewnętrznej i zewnętrznej polimeryzowanej oraz wewnętrznej chlorowanej z równomiernie rolowanym brzegiem mankietu, delikatnie teksturowanych z dodatkową teksturą na końcach palców o grubość na palcach min. 0,08 mm, na dłoni min. 0,05 mm, odpornych na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0 o sile zrywania po starzeniu zgodnie z EN 455-2 > 6,0N. Zgodność normą EN 455 potwierdzona przez europejską jednostkę notyfikowaną. Zarejestrowane jako wyrobów medycznych w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 15 substancji na poziomie co najmniej 4), odporne na penetrację alkoholi (etanol 20% - poziom 6, izopropanol 70% - poziom 6). Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 14 leków). Rozmiary XS-XL, pakowane po 100 szt (XL 90 szt.).

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

45 PYTANIE

Zad 6: „Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z zad. 6, poz. 3? Pozwoli to na złożenie konkurencyjnej jakościowo oraz cenowo oferty?”

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wydziela pozycji do odrębnych części

46 PYTANIE

Zad 6: „Czy Zamawiający w zad. 6, poz.1, w miejsce pierwotnych zapisów, wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta, zgodnie z opisem:

Zestaw do szynowania wewnętrznego moczowodów 4,8F?”

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

47 PYTANIE

Zad 6: „Czy Zamawiający w zad. 6, poz.2, w miejsce pierwotnych zapisów, wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta, zgodnie z opisem:

Cewnik Foleya wykonany z 100% silikonu z fabrycznie napętnioną strzykawką. Końcówka typu nelaton, wstępnie napętniona strzykawką z 10ml wody jałowej i 10% gliceryny. Balon 10ml. Długość 41cm?”

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

48 PYTANIE

Zad 6: „Czy Zamawiający w zad. 6, poz.4, w miejsce pierwotnych zapisów, wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta, zgodnie z opisem:

„Zestaw do szynowania moczowodów typu MonoJ; Cewnik obustronnie otwarty lub zamknięty od strony nerki. Otwory drenujące rozmieszczone na pętlach cewnika. Cewnik wykonany z poliuretanu, z podziałką w cm. Drenaż do 6 mies. Średnica dostosowana do prowadnicy 0,035” dla cewnika CH 4.8, 6, 7 i 0,038” dla cewnika CH 8, 9?”

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

49 PYTANIE

Zad 12: „Czy Zamawiający w zad. 12, poz.1, w miejsce pierwotnych zapisów, wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta, zgodnie z opisem:

Klipsownica laparoskopowa, rozbieralna, wykonana ze stali nierdzewnej, szczęki aktywowane tylną rękojeścią, wielorazowego użytku, rotacja tubusa 360° o średnicy Ø 10 mm i długości roboczej 330 mm, w rozmiarze L, lub XL kompatybilna z klipsami polimerowymi typu ClickaV i ClickaV Plus?”

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza



50 PYTANIE

Zad 12: „Czy Zamawiający w zad. 12, poz.2, w miejsce pierwotnych zapisów, wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta, zgodnie z opisem:

Klipsy naczyniowe, polimerowe, niewchłaniające, w rozmiarze L i XL do posiadanej klipsownicy firmy Grena. Klips polimerowy z dwukierunkowo naprzemiennie ułożonymi zębami o optymalnie dobranej wysokości do rozmiaru klipsa, zapewniający podwyższoną stabilność po zamknięciu na naczyniu?”

„W rozporządzeniu ministra zdrowia z dnia 5 listopada 2010, zamieszczonego w Dzienniku Ustaw nr 215, poz 1416, paragraf 4.1, reguła 8; dotyczącym wyrobów do implantacji i chirurgicznych inwazyjnych wyrobów medycznych do długotrwałego użytku wskazano, że wyroby takie powinny posiadać klasę IIB. Natomiast w przypadku wyrobów medycznych przeznaczonych do użytku, ale w bezpośrednim kontakcie z sercem lub centralnym układem krążenia, podniesiono ten wymóg do posiadania klasy wyższej, czyli klasy III. Czy zgodnie z powyższym rozporządzeniem, przepisami oraz aktualnymi standardami medycznymi, Zamawiający w zad. 12 wymaga, by klipsy jako wyroby medyczne stosowane w Państwa szpitalu, przeznaczone do użytku w bezpośrednim kontakcie z sercem lub centralnym układem krążenia (wszystkimi głównymi naczyniami krwionośnymi, w tym: żyły płucne, tętnice płucne, żyły sercowe, tętnice wieńcowe, tętnice szyjne (wspólne, wewnętrzne i zewnętrzne), tętnice mózgowe, tętnice ramienno-głowe, aorta (wszystkie segmenty aorty), dolna i górna żyła główna i wspólne tętnice biodrowe), posiadały klasę III?”

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

51 PYTANIE

Zad 12: „Zwracamy się z prośbą w zad. 12, o możliwość zastosowania papierowej części blistra (magazynku), która zawiera wszystkie wymagane informacje (nr referencyjny, numer serii, datę ważności i produkcji, nazwę wytwórcy itd.) celem możliwości wklejenia do kartoteki pacjenta?”

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

52 PYTANIE

Zad. 13:

„Czy Zamawiający w zad. 13, w miejsce pierwotnych zapisów, wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta, zgodnie z opisem: Worek do usuwania preparatów. Wykonany z wytrzymałego, niepodatnego na rozciąganie tworzywa. Worek o dostępnych pojemnościach 200ml, 800ml i 1200ml. Średnice wejścia odpowiednio: 50mm-100mm-130mm. Wszystkie pojemności kompatybilne z trokami o średnicy 10mm. Worek zaopatrzony w nitinolowy drut z pamięcią kształtu, ułatwiający manewrowanie oraz napętnienie worka w trakcie zabiegu. Wyposażony w zaciskowy mechanizm zamykania z możliwością otwierania. Aplikacja wyłącznie z apomocą kaniuli i popychacza - po wysunięciu nie blokuje trokaru. Dla szybkiego wyboru kodowane kolorami?”

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów w SWZ w zakresie objętym pytaniem .

53 PYTANIE

Czy Zamawiający w części 18 dopuszcza:

Poz. 1 worek stomijny zgodny z opisem, otwór w płytce umieszczony pośrodku, docięcie 10-55 mm, pojemność 510 ml

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów w SWZ w zakresie objętym pytaniem .

54 PYTANIE

Czy Zamawiający w części 18 dopuszcza:

Poz. 1 worek stomijny zgodny z opisem, otwór w płytce umieszczony pośrodku, docięcie 10-75 mm, pojemność 650 ml

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów w SWZ w zakresie objętym pytaniem .

55 PYTANIE

Czy Zamawiający w części 18 dopuszcza:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przysyłanie faktur w formacie pdf na wybrany przez siebie adres e-mail zamiast wersji papierowej?



ODPOWIEDZ

Zamawiający modyfikuje wzory umowy (Załącznik 6 i 6a) dodając zapis w §3 pkt 6

„ Strony mogą wystawiać i przysyłać faktury, duplikaty faktur oraz ich korekty, a także noty obciążeniowe i noty korygujące w formacie pliku elektronicznego PDF na adresy e-mail wskazane poniżej:

Adres e-mail na który Wykonawca może przekazywać Zamawiającemu wskazane powyżej dokumenty: faktury@uck.katowice.pl

Adres e-mail na który Zamawiający może przekazywać Wykonawcy wskazane powyżej dokumenty:

56 PYTANIE

Pytanie 1 Dotyczy: pakiet nr 9

Prosimy o dopuszczenie Aspirator ssący do biopsji endometrium. Długość 26 cm, średnica 2,93 mm. Posiadający 2 otwory boczne o kształcie koła. Oznaczony widoczną skalą w cm, dzięki czemu można łatwo ocenić ilość pobranego materiału ? Duża siła ssąca dzięki podwójnemu tłokowi.



ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

57 PYTANIE

Pytanie 2 dotyczy zapisów SIWZ

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**. Należy jednak w tym przypadku pamiętać, że jakkolwiek zmiana sytuacji wykonawcy w toku postępowania (włączenie do grupy kapitałowej) będzie powodowała obowiązek aktualizacji takiego oświadczenia po stronie wykonawcy." ?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wyraża zgodę na złożenie wraz z ofertą oświadczenia o braku przynależności do grupy kapitałowej. Złożone oświadczenie musi być aktualne, zawierać informację iż Wykonawca nie należy **do żadnej** grupy kapitałowej. Wzór oświadczenia Zamawiającego (Załącznik nr 3 do SIWZ) nie zawiera takiej informacji. Wykonawca musi złożyć oświadczenie na swoim formularzu

58 PYTANIE

część 19, poz. 1 Czy zamawiający dopuści podkład 33 cm szerokości x 50 cm perf., 50 m.b., 100 sztuk w roli; wykonany z 1 x warstwa bibuły i 1 x warstwa folii, nieprzemakalny?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

59 PYTANIE

część 19, poz. 1 Czy zamawiający dopuści podkład 33 cm szerokości x 50 cm perf., 25 m.b., 50 sztuk w roli, wykonany z 2 x warstwa bibuły i 1 x warstwa folii, nieprzemakalny, o gramaturze 54 g/m², 80 szt. w roli?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

60 PYTANIE

część 19, poz. 2 Czy zamawiający dopuści podkład 38 cm szerokości x 50 cm perf., 50 m.b., 100 sztuk w roli; wykonany z 1 x warstwa bibuły i 1 x warstwa folii, nieprzemakalny?



ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

61 PYTANIE

część 19, poz. 2 Czy zamawiający dopuści podkład o wymiarach 38 cm x 40 m , z perforacją co 50 cm, wykonany z 2 x warstwa bibuły i 1 x warstwa folii, nieprzemakalny, o gramaturze 54 g/m², 80 szt. w roli?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

62 PYTANIE

Pakiet 1 poz. a Czy Zamawiający w Pakiecie nr 1 pozycja a oprócz asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji warunków zamówienia dopuści siatkę o rozmiarze 6x12cm ?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

63 PYTANIE

Pakiet 1 poz. d-e Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Zadania nr 1 pozycji nr d-e? Pozwoli to na zwiększenie konkurencyjności ofert.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wydziela pozycji do odrębnych części

64 PYTANIE

Część 20 Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic sterylizowanych tlenkiem etylenu. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów w SWZ w zakresie objętym pytaniem .

65 PYTANIE

Część 29 pozycja 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydzielenie wyżej wymienionej pozycji do osobnej części. Umożliwi to naszej firmie złożenie konkurencyjnej cenowo oferty.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wydziela pozycji do odrębnych części

66 PYTANIE

Część 29 pozycja 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic o grubości na palcu 0,12 mm, na dłoni 0,08 mm. Rękawice chlorowane oraz polimeryzowane od wewnątrz, zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I zgodnie z aktualnym Rozporządzeniem (UE) 2017/745. Dopuszczone do kontaktu z żywnością – potwierdzone piktogramem na opakowaniu oraz deklaracją producenta wydaną zgodnie z Rozporządzeniem 1935/2004 (WE) i 2023/2006 (WE) oraz Rozporządzeniem Komisji (UE) 10/2011. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów w SWZ w zakresie objętym pytaniem .

67 PYTANIE

Pytania do projektu umowy:

Wnosimy o wykreślenie § 2 ust. 10 projektu umowy.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy

68 PYTANIE

Pytania do projektu umowy:

Wnosimy o modyfikację § 2 projektu umowy poprzez dodanie ust. 13 o treści: „Zamawiający zobowiązuje się do zamawiania *każdomiesięcznie nie więcej towaru aniżeli iloraz jego ilości wynikającej z umowy i sumy miesięcy na jaki została ona zawarta.*” **UZASADNIENIE:** Pandemia COVID-19 - w zrozumiały sposób - doprowadziła do nadzwyczajnego, skokowego wzrostu popytu na wyroby medyczne służące jej zwalczaniu, w krótkim czasie prowadząc do wyczerpania – nie tylko posiadanych przez producentów zapasów tychże, lecz również zmniejszenia podaży materiałów niezbędnych do ich dalszej produkcji. Zjawiskom tym towarzyszyły równocześnie, wprowadzane przez kolejne państwa - ograniczenia w przemieszczaniu się i pracy oraz obostrzenia eksportowe dotyczące szerokiego asortymentu wyrobów, komponentów lub materiałów do ich wytwarzania - mające bezpośrednie i niebagatelne przełożenie na zdolności produkcyjne dotychczasowych dostawców wyrobów medycznych, a także trudności w realizacji usług transportowych. W rezultacie, tj. z powodu



niedających się przewidzieć, zapobiec, ani przewyciężyć przyczyn - dostępność wyrobów medycznych na światowych rynkach uległa radykalnemu ograniczeniu. Co istotne - z powodu dynamicznego charakteru pandemii, a także jej możliwych nawrotów, nie jest w tym momencie oszacowanie - na jak długo. W kontekście powyższego wprowadzenie do umowy wyżej wskazanego ograniczenia jest niezbędne dla zagwarantowania wszystkim jednostkom odpowiedzialnym za ochronę zdrowia na terytorium RP - odpowiedniego dostępu do niezbędnych wyrobów medycznych."

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy

69 PYTANIE

Pytania do projektu umowy:

Wnosimy o modyfikację § 4 ust. 2 projektu umowy poprzez wydłużenie przewidzianego nim terminu realizacji reklamacji do 5 dni roboczych. **UZASADNIENIE** Zamawiający, jako podmiot uprawniony do właściwie jednostronnego kształtowania treści umowy o zamówienie publiczne, nie może swego prawa podmiotowego nadużywać. Kształtując treść umowy, musi mieć na uwadze ograniczenia wynikające z art. 3531 KC, a także zasady prawa cywilnego, wynikające z art. 5 KC, zgodnie z którą nie można czynić ze swego prawa użytku, który byłby sprzeczny ze społeczno - gospodarczym przeznaczeniem tego prawa lub zasadami współżycia społecznego. Takie działanie lub zaniechanie uprawnionego nie jest uważane za wykonywanie prawa i nie korzysta z ochrony. (Zobacz wyrok z dnia 27 marca 2014 r. **KIO 487/14** podobnie **KIO 897/15** oraz SO w Lublinie w Wyroku z dnia 20 sierpnia 2014 sygn. II **Ca 450/14**).

ODPOWIEDZ

Zamawiający wydłuża termin wymiany towaru po uznaniu reklamacji do 5 dni.

§4 ust 2 wzoru umowy otrzymuje brzmienie „ Wykonawca w terminie 5 dni roboczych od dnia zgłoszenia reklamacji uzupełni braki ilościowe, wymieni wadliwe Wyroby medyczne na wolne od wad lub na zgodne ze złożoną ofertą."

70 PYTANIE

Pytania do projektu umowy:

Wnosimy o modyfikację § 5 ust. 1 projektu umowy poprzez zmianę wysokości przewidzianych nim kar umownych odpowiednio:

- a. Do wysokości 0,5% wartości zamówionego a niedostarczonego towaru za każdy dzień roboczy zwłoki w lit. a);
 - b. Do wysokości 0,5% wartości towaru reklamowanego za każdy dzień roboczy zwłoki w lit. b);
 - c. Do wysokości 5% wartości niezrealizowanego przedmiotu umowy w lit. d)
- Niezależnie od powyższego wnosimy o wykreślenie lit. c)

UZASADNIENIE: Podkreślamy, że obecne postanowienia projektu umowy dotyczące kar umownych kształtują kary umowne na rażąco wygórowanym poziomie, co może prowadzić do naruszenia art. 353(1) ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. - Kodeks cywilny (Dz.U. 2018 poz. 1025, ze zm., dalej jako: „Kodeks cywilny”) oraz art. 484 § 2 i art. 5 Kodeksu cywilnego w zw. z art. 14 oraz art. 139 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2018 poz. 1986, ze zm., dalej jako: „ustawa PZP”) poprzez wykorzystanie pozycji dominującej organizatora przetargu i uprzywilejowanie pozycji Zamawiającego wobec Wykonawcy, polegające na natożeniu w SIWZ rażąco wygórowanych kar umownych na Wykonawcę.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy

71 PYTANIE

Pytania do projektu umowy:

Wnosimy o modyfikację § 7 ust. 6 projektu umowy poprzez wykreślenie z jego treści przestanki przewidzianej lit. a) a w konsekwencji tego dodanie do niniejszego § ust. 11 o treści: „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 zmiana ulegnie wówczas wyłącznie cena brutto, cena netto pozostanie bez zmian. Zmiana umowy w tym przypadku nastąpi automatycznie i nie wymaga formy aneksu."

UZASADNIENIE: Wysokość stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia jest czynnikiem cenotwórczym, niezależnym do swobodnego uznania i woli Stron. Zmiana stawki podatku VAT następuje bowiem w drodze zmiany właściwej ustawy, w dniu oznaczonym przez ustawodawcę, a Strony nie mogą się uchylać od jej skutków i zobowiązane są ponieść związane z nią koszty w terminach i na zasadach określonych przez ustawodawcę. W ocenie Wykonawcy, w kontekście powyższego, obciążanie Wykonawcy skutkami tejże zmiany lub skutkami ewentualnego opóźnienia w jej wprowadzaniu, tj. uzależnieniem zmiany ceny brutto w związku ze zmianą stawki podatku VAT od podpisania stosownego aneksu do umowy, stoi w sprzeczności z przepisami podatkowymi. W związku z powyższym wnosimy o zmianę, jak powyżej.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy



72 PYTANIE

Pytania do projektu umowy:

Wnosimy o modyfikację § 7 projektu umowy poprzez dodanie do niego ust. 12 o treści:
„Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany ceny w przypadku zmiany cen producenta lub w przypadku zmiany w czasie trwania umowy kursu dolara amerykańskiego w stosunku do złotego o co najmniej 5%. W takim przypadku zmiana umowy nastąpi w formie aneksu.”

UZASADNIENIE: Zmiana zaproponowana przez Wykonawcę jest odpowiedzią na czynniki niezależne od Wykonawcy, a mające realny wpływ na cenę wyrobów dostarczanych w ramach umowy przetargowej. Należy podkreślić, że Wykonawca nie powinien być w całości i samodzielnie obciążany ryzykiem zmiany stosunków gospodarczych, a tym samym zobowiązany do realizowania umowy po rażąco niskich cenach. Zgodnie z treścią art. 440 w zw. z art. 439 ust. 2 lit b) ustawy z dnia 11 września 2019 roku prawo zamówień publicznych (Dz. U. 2019, poz. 2019 ze zm.) w przypadku umowy w sprawie zamówienia publicznego, zawieranej na okres dłuższy niż 12 miesięcy zamawiający jest zobligowany do zawarcia w jej treści postanowień dotyczących zasad wprowadzania zmian wysokości wynagrodzenia należnego wykonawcy, w przypadku zmiany cen materiałów lub kosztów związanych z realizacją zamówienia. Powyższa zmiana nie ogranicza się wyłącznie do umów wskazanych w treści art. 439 ust. 1 ale może również zostać przewidziana w innej umowie tj. umowie dostawy zgodnie z treścią art. 440. Jak słusznie zauważa M. Jaworska *„stosowanie klauzul waloryzacyjnych jest również korzystne dla zamawiających, pozwala bowiem na ponoszenie rzeczywistych kosztów wykonania zamówienia, nieobarczonych narzutem związanym z koniecznością ujęcia w cenie ryzyka ich wzrostu. Stosowanie klauzul waloryzacyjnych zapobiega również powstawaniu sytuacji, kiedy wykonanie zamówienia przestaje być opłacalne, a tym samym sprzyja trwałości stosunku umownego, co niewątpliwie jest korzystne dla obu stron umowy.”* (M. Jaworska, w: Komentarz PZP, wydanie I, 2021)

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy

73 PYTANIE

Część nr 21 poz 4

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie poz 4 z pakietu. Umożliwi to złożenie konkurencyjnej oferty cenowej.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wydziela pozycji do odrębnych części

Stosownie do art. 137 ust. 1 ustawy PZP zmianie ulegają następujące terminy:

Termin składania ofert upływa dnia 14.05.2021r. o godz. 10:00

Otwarcie ofert nastąpi w dniu 14.05.2021r. o godz. 10:30

Oferta musi zachować ważność do 11.08.2021r.

Zamawiający w Załączniku nr 1 (formularz ofertowy) i Załączniku 3 (formularz oświadczenia o przynależności/braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej) poprawia omyłkę pisarską dotyczącą numeru postępowania

W załączeniu zmieniony Załącznik 1 i Załącznik 3

Z upoważnienia Dyrektora
Uniwersyteckiego Centrum Klinicznego im. prof. K. Gibińskiego
Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
Madej
mgr Karina Madej
Kierownik Działu Zamówień Publicznych

