



Samodzielny Publiczny Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej
w Staszowie

Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia

ul. 11 Listopada 78, 28-200 Staszów, woj. świętokrzyskie,

REGON 000302391, NIP 866-14-55-641

tel. 15 864-85-04

www.szpitalstaszow.pl, e-mail: przetargi@szpitalstaszow.pl

Znak DZPiZ–380-09/2022

Pytania Wykonawców i odpowiedzi Zamawiającego:

Na podstawie art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 roku – Prawo Zamówień Publicznych, Samodzielny Publiczny Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej w Staszowie informuje, iż Wykonawcy zwrócili się do Zamawiającego z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym z możliwością negocjacji na sukcesywne dostawy **Przyrządów chirurgicznych**

1. **Wykonawca** – Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1 pkt. 2):
 - 2) Wykonawca zapłaci kary umowne Zamawiającemu:
 - a) za odstąpienie od umowy przez którąkolwiek ze Stron z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy - w wysokości 10% **niezrealizowanej części** wynagrodzenia brutto, o którym mowa w § 5 ust. 1,
 - b) za zwłokę w dostawie towaru zgodnego z umową – w wysokości **0,5%** wartości nie dostarczonego towaru, licząc za każde rozpoczęte 24 godziny zwłoki ponad termin określony w umowie, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego w terminie towaru,
 - c) za zwłokę w usunięciu wad, braków lub niezgodności towaru z umową, stwierdzonych przy odbiorze lub w okresie gwarancji/rękojmi – w wysokości **0,5%** wartości wadliwego towaru, licząc za każde rozpoczęte 24 godziny ponad termin określony w umowie, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwego towaru,
 - d) w razie niestaranego lub niezgodnego z umową wykonania dostaw w zakresie opakowania towaru, transportu w warunkach niezgodnych z zaleceniami producenta, dostawy towaru z krótszym niż określony w §3 ust. 2 okres przydatności do użycia, każdorazowo w wysokości **50,00 zł** za stwierdzone uchybienie, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niestaranie lub niezgodnie z umową wykonanej dostawy.

Odpowiedź – Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisów § 7 ust. 1 i nadaje mu następujące brzmienie:

§ 7. ust. 1. Strony ustalają odpowiedzialność za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań umownych w formie kar umownych w następujących przypadkach i wysokościach:

- 1) Zamawiający zapłaci kary umowne Wykonawcy:
 - a) za odstąpienie od umowy przez którąkolwiek ze Stron z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego - w wysokości 10% wynagrodzenia brutto niezrealizowanej części umowy,
- 2) Wykonawca zapłaci kary umowne Zamawiającemu:
 - a) za odstąpienie od umowy przez którąkolwiek ze Stron z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy - w wysokości 10% wynagrodzenia brutto niezrealizowanej części umowy,
 - b) za zwłokę w dostawie towaru zgodnego z umową – w wysokości 1% wartości nie dostarczonego towaru, licząc za każde rozpoczęte 24 godziny zwłoki ponad termin określony w umowie, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto nie dostarczonego w terminie towaru,
 - c) za zwłokę w usunięciu wad, braków lub niezgodności towaru z umową, stwierdzonych przy odbiorze lub w okresie gwarancji/rękojmi – w wysokości 1% wartości wadliwego towaru, licząc za każde rozpoczęte 24 godziny ponad termin określony w umowie, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwego towaru,

- d) w razie niestarannego lub niezgodnego z umową wykonania dostaw w zakresie opakowania towaru, transportu w warunkach niezgodnych z zaleceniami producenta, dostawy towaru z krótszym niż określony w §3 ust. 2 okres przydatności do użycia, każdorazowo w wysokości 50,00 zł za stwierdzone uchybienie, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niestarannie lub niezgodnie z umową wykonanej dostawy.

3) Łączna maksymalna wysokość kar umownych nie może przekraczać 30 % wartości umowy.

2. **Wykonawca** – 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 przesyłanie 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?
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza wystawianie ustrukturyzowanych faktur elektronicznych zgodnie z zapisami § 5 projektu umowy.
3. **Wykonawca** – Czy Zamawiający w pak 4 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Worek do ewakuacji używany przy operacjach laparoskopowych, worek z pamięcią otworu wyjściowego wykonany poliuretanu z obręczą z nici nitinolowej na stabilnej rączce, wytrzymałość 5N/cm, wymiary Ø 100x190mm, kompatybilny z troakarem Ø=10mm?
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza.
4. **Wykonawca** – Czy Zamawiający wydzieli z pak 6 poz. 3? Pozwoli to nam na złożenie konkurencyjnej cenowo oferty na najwyższej jakości klipsy.
Odpowiedź – Zamawiający nie wydziela.
5. **Wykonawca** – 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 pak 6 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 mózgowie, tętnice ramiennie-głowowe, aorta (wszystkie segmenty aorty), dolna i górna żyła główna i wspólne tętnice biodrowe), posiadały klasę III?
Odpowiedź – Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.
6. **Wykonawca** – Zgodnie z Dz.U. Nr 16, poz. 76 z dnia 12 stycznia 2011 roku, aktywne wyroby medyczne przeznaczone do implantacji muszą być identyfikowalne. Kod użyty do ich oznakowania, musi umożliwiać szybką i jednoznaczną identyfikację wytwórcy i wyrobu, uwzględniać jego typ oraz rok produkcji; odczytanie kodu jeżeli jest to niezbędne, nie powinno wymagać zabiegu chirurgicznego. Informujemy, że nasze produkty spełniają wszystkie wymogi ww. ustawy. Wychodząc na przeciw potrzebom Zamawiającego, zwracamy się z prośbą w pak 6 o możliwość zastosowania papierowej części blistra (magazyńku), która zawiera wszystkie wymagane informacje zawarte w powyższej ustawie (nr referencyjny, numer serii, datę ważności i produkcji, nazwę wytwórcy itd.) celem możliwości dołączenia do kartoteki pacjenta?
Odpowiedź – Zamawiający nie dopuszcza.
7. **Wykonawca – Pakiet nr 4** - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie worków z obręczą na stabilnej rączce, pojemności 400ml w rozmiarze 110x210mm.
Odpowiedź – Zamawiający nie dopuszcza.
8. **Wykonawca** – Dotyczy Pakiet 1 - Czy Zamawiający w pozycji 1 oprócz asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji warunków zamówienia dopuści również uniwersalny jednorazowy stapler (rękojeść) endoskopowy prostych lub artykulacyjny, do ładunków o długościach 30, 60mm, z możliwością wielokrotnej aktywacji ładunków podczas jednego zabiegu, o średnicy trzonu ~12mm, z możliwością rotacji o 360° i możliwością artykulacji do 45 stopni w obie strony wraz z kompatybilnymi ładunkami do staplera endoskopowego zamykająco-tnącego z nożem w magazynku, umieszczający 6 rzędów

tytanowych zszywek do tkanki średnio-grubej przed zamknięciem 3,8mm, po zamknięciu 1,8mm, o długości linii szwów 45mm, 60mm w pozycji 2 oraz kompatybilnymi ładunkami do staplera endoskopowego zamykająco-tnącego z nożem w magazynku, umieszczającego 6 rzędów tytanowych zszywek do tkanki grubej przed zamknięciem 4,1mm, po zamknięciu 2,0mm, o długości linii szwów 45mm, 60mm w pozycji 3 (Zamawiający określi rozmiar staplera, artykulację, ładunek przy zamówieniu) ?

Odpowiedź – Zamawiający nie dopuszcza.

9. **Wykonawca** – Dotyczy Pakiet 1 - Czy Zamawiający w pozycji 4 oprócz asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji warunków zamówienia dopuści również jednorazowy stapler (rękojeść) liniowy tnąco-zamykający o długości linii szwu 81mm, wyposażony w trzy podwójne rzędy tytanowych zszywek, o regulowanej wysokości zamknięcia do 1,5/1,8/2,0 mm, nóż w ładunku wraz z osobno pakowanym ładunkiem oraz jednorazowym uniwersalnym ładunkiem z nożem, do staplera liniowego tnąco-zamykający o długości linii szwu 81mm, wyposażony w trzy podwójne rzędy tytanowych zszywek, o regulowanej wysokości zamknięcia do 1,5/1,8/2,0 mm w pozycji 5 ?

Odpowiedź – Zamawiający nie dopuszcza.

10. **Wykonawca** – Dotyczy Pakiet 1 - Czy Zamawiający w pozycji 6 oprócz asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji warunków zamówienia dopuści również stapler okrężny jednorazowy w rozmiarze 21mm, 25mm, 29mm i 33mm zakrzywiony z obrotowym ostrzem dla zwiększonego bezpieczeństwa atraumatycznego wycięcia tkanki i bezpieczeństwa nowo utworzonego zespolenia (ostrze wchodząc w tkankę wykonuje ruch obrotowy dzięki czemu nie miażdży tkanki i wycina ją atraumatycznie), płynna regulacja zamknięcia zszywki (od 1mm do 2,5mm) Zamawiający określi rozmiar staplera przy składaniu zamówienia ?

Odpowiedź – Zamawiający nie dopuszcza.

Pozostałe zapisy SWZ pozostają bez zmian.

Staszów, dnia 18.03.2022 r.

Zatwierdzam

Dyrektor SPZZOZ w Staszowie