



Specjalistyczny Zespół Opieki Zdrowotnej nad Matką i Dzieckiem
w Poznaniu

ul. Bolesława Kryświewicza 7/8, 61-825 Poznań

Bank Śląski S.A. O/Poznań Nr 93 1050 1520 1000 0005 0332 1192

tel. 61 850 62 00
fax. 61 852 98 06
e-mail: sekretariat@szoz.pl
www.szoz.pl
NIP: 778 11 28 565
REGON: 630863147

Poznań, 16.09.2020 r.

ADZP-381-48/20

**Wykonawcy biorący udział w postępowaniu
o udzielenie zamówienia publicznego**

**Odpowiedzi na zapytania w sprawie SIWZ
oraz modyfikacja SIWZ.**

Szanowni Państwo,

Uprzejmie informujemy, iż w dniach 09.-14.09.2020 r., do Zamawiającego wpłynęły wnioski o wyjaśnienie treści Specyfikacji istotnych warunków zamówienia, w postępowaniu prowadzonym na podstawie przepisów ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2019 r. poz. 1843 ze zm.), w trybie **przetargu nieograniczonego**, w przedmiocie: „**Sukcesywna dostawa drobnego sprzętu jednorazowego dla Specjalistycznego Zespołu Opieki Zdrowotnej nad Matką i Dzieckiem w Poznaniu**” Zamawiający niniejszym udziela odpowiedzi na zadane pytania:

Pytanie nr 1

SIWZ – pkt. 8.2 – grupa kapitałowa

Prosimy o potwierdzenie, że 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.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający uzna wymóg za spełniony.

Pytanie nr 2

Projekt umowy – par. 2 ust. 2 – dotyczy zamówienia częściowego nr 9

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 (np. w okresie miesiąca ile mniej więcej Zamawiający planuje dostaw do oddziałów szpitalnych (ilu?) w 3 wskazanych przez Zamawiającego lokalizacjach) oraz o podanie ilości oddziałów we wszystkich 3 lokalizacjach w Poznaniu, do których należy dostarczyć towar wymieniony w pakiecie nr 9.

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

Odpowiedź: Prognozowana ilość zamówień 1 raz w tygodniu, 5 oddziałów w 3 lokalizacjach.

Pytanie nr 3

Projekt umowy – par. 1 ust. 4

Prosimy o wprowadzenie do par. 1 ust. 4 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 zmniejszeniem

Szpital św. Józefa
ul. Kryświewicza 7/8
61-825 Poznań
tel. 61 850 62 00
fax. 61 852 98 06

Szpital św. Józefa
ul. Nowowiejskiego 56/58
60-734 Poznań
tel. 61 852 44 91

Szpital św. Rodziny
ul. Jarochońskiego 18
60-235 Poznań
tel. 61 866 50 12
fax. 61 866 23 24

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 nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 4

Projekt umowy – par. 8 ust. 1 lit. a)

Prosimy o zmianę kary umownej na 10% wartości brutto części umowy pozostałej do realizacji.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 5

Pakiet nr 9 poz. 1-3

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycjach możliwości wyceny najmniejszego opakowania handlowego elektrod tj. op. – 50 szt. z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 6

Pakiet nr 9 poz. 1-3

Jeśli Zamawiający nie wyrazi zgody na wycenę op.-50 szt., prosimy wówczas o dopuszczenie możliwości podania ceny jednostkowej netto za sztukę w zaokrągleniu do czterech miejsc po przecinku.

Odpowiedź: Zamawiający dopuścił wycenę za opakowanie – zgodnie z odpowiedzią nr 5.

Pytanie nr 7

zadanie częściowe 7, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę osłonek na głowicę USG w opakowaniu a'144 sztuk z przeliczeniem na 42 pełne opakowania, co daje 6.048 sztuk? Sposób pakowania jest kwestią techniczną i nie ma jakiegokolwiek znaczenia dla walorów użytkowych wyrobu, dopuszczenie powyższego pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów, wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 8

zadanie częściowe 10, pozycja 1

Prosimy o uściślenie czy Zamawiający wymaga w zadaniu częściowym nr 10 w pozycji 1 igieł do nakłuć lędźwiowych w ilości 1.500 sztuk?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 9

zadanie częściowe 10, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę igieł jednorazowego użytku w opakowaniu a'50 sztuk z przeliczeniem na 20 pełnych opakowań? Sposób pakowania jest kwestią techniczną i nie ma jakiegokolwiek znaczenia dla walorów użytkowych wyrobu, dopuszczenie powyższego pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów, wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 10

zadanie częściowe 10, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny przedmiot zamówienia igłę jednorazowego użytku o rozmiarze 0,9 x 50 mm?

Opisany przedmiot zamówienia jest powszechnie stosowany w placówkach ochrony zdrowia i w pełni wystarczający do przeprowadzenia poprawnej procedury, a dopuszczenie powyższego, pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć. Pragniemy również nadmienić, że zgodnie art. 30 ust. 4 Ustawy Pzp Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne. Równoważne bowiem są inne od wymaganych parametry i rozwiązania techniczne bądź użytkowe, które w praktyce pełnią te same funkcje, których Zamawiający oczekuje od przedmiotu zamówienia.

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów, wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 11

zadanie częściowe 10, pozycja 12

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny przedmiot zamówienia szarę bezłateksową o perforacji co 46 cm, reszta zgodna z opisem przedmiotu zamówienia w SIWZ?

Niewielka różnica w długości paska nie ma żadnego wpływu na przeprowadzenie poprawnej procedury medycznej, a dopuszczenie powyższego, pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć. Pragniemy również nadmienić, że zgodnie art. 30 ust. 4 Ustawy Pzp Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne. Równoważne bowiem są inne od wymaganych parametry i rozwiązania techniczne bądź użytkowe, które w praktyce pełnią te same funkcje, których Zamawiający oczekuje od przedmiotu zamówienia.

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów, wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 12

zadanie częściowe 10, pozycja 12

Prosimy o uściślenie czy Zamawiający wymaga w zadaniu częściowym nr 10 w pozycji 12 500 sztuk stazy bezłateksowej, co daje 20 opakowań po 25 sztuk, czy raczej 500 opakowań po 25 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający dokonał stosownej modyfikacji.

Pytanie nr 13

zadanie częściowe 10, pozycja 12

Czy Zamawiający dopuści wycenę stazy bezłateksowej w opakowaniach a'25 sztuk z przeliczeniem na 20 pełne opakowania? Sposób pakowania jest kwestią techniczną i nie ma

jakiegokolwiek znaczenia dla walorów użytkowych wyrobu, dopuszczenie powyższego pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów, wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 14

Czy 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?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający uzna wymóg za spełniony.

Pytanie nr 15

Pakiet 1, pozycja 21

Czy Zamawiający dopuści zestaw do odsysania z drenem o średnicy wewnętrznej 5,6mm, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 16

Pakiet 2, pozycja 1-3

Czy Zamawiający dopuści cewniki do karmienia o gładkiej niezmrożonej powierzchni?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 17

Pakiet 2, pozycja 1-3

Czy Zamawiający dopuści cewniki do karmienia o długości 50cm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 18

Pakiet 2, pozycja 4-12

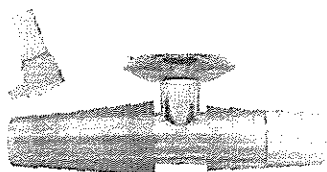
Czy Zamawiający dopuści zgłębniki żołądkowe o długości 105cm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 19

Pakiet 3, pozycja 12

Czy Zamawiający dopuści dren łączący do odsysania o długości 210cm i średnicy wew. drenu 5,6mm z dodatkowo dołączonym do zestawu łącznikiem do kontrolowanego odsysania kapkon jak na zdjęciu?



Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 20

Pakiet 4, pozycja 13-21

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley'a sterylizowane tlenkiem etylenu pakowane w opakowania folia / folia-papier?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 21

Pakiet 4, pozycja 34-36

Czy Zamawiający wydzieli ww. pozycje do osobnego pakietu? Takie rozwiązanie pozwoli na złożenie korzystnej oferty większej liczbie wykonawców.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 22

Pakiet 4, pozycja 49-50

Czy Zamawiający dopuści woreczki do pobierania próbek moczu u niemowląt o pojemności 100ml?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 23

Pakiet 5, pozycja 10-27

Czy Zamawiający wydzieli ww. pozycje do osobnego pakietu? Takie rozwiązanie pozwoli na złożenie korzystnej oferty większej liczbie wykonawców.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 24

Pakiet 5, pozycja 13

Czy Zamawiający może określić jakiej długości przedłużacza oczekuje?

Odpowiedź: Długość przedłużacza dowolna.

Pytanie nr 25

Pakiet 5, pozycja 16-19

Czy Zamawiający dopuści strzykawki dwuczęściowe z rozszerzeniem skali nominalnej o 10% tj. 2ml do 2,2ml; 5ml do 5,5ml; 10ml do 11ml; 20ml do 22ml?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 26

Pakiet 5, pozycja 19

Czy Zamawiający dopuści strzykawki dwuczęściowe w opakowaniach a'50szt. z przeliczeniem opakowań?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 27

Pakiet 5, pozycja 20-21

Czy Zamawiający dopuści strzykawki do pomp z pojedynczą skalą pomiarową? Wymóg podwójnej skali nie ma uzasadnienia medycznego.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 28

Pakiet 7, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści osłonki na głowice USG w opakowaniach a'144 szt. z przeliczeniem do pełnych opakowań?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 29

Pakiet 7, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści zaciskacze do pępowiny o długości całkowitej 52mm?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 30

Pakiet 8, pozycja 1, 2

Czy Zamawiający dopuści wżerniki uszne w opakowaniach a'100 szt. z przeliczeniem do pełnych opakowań?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 31

Pakiet 9, pozycja 1-3

Czy Zamawiający dopuści elektrody do EKG w opakowaniach a'50 szt. z przeliczeniem do pełnych opakowań?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 32

Pakiet 10, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści igły iniekcyjne w rozmiarze 0,9x40mm?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza..

Pytanie nr 33

Część 4, poz. 49-50,

Czy zamawiający dopuści pojemność 100 ml?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 34

Część 4, poz.49-52

Czy zamawiający wydzieli poz.49-52 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wy miernych korzyści finansowych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 35

Część 5, poz. 1-3,20-21,23

Czy zamawiający wydzieli poz. 1-3,20-21,23 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wy miernych korzyści finansowych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 36

Część 5, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorczą dwukanałową, trójpłaszczyznową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml+/-0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm , z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm, sterylizacja EO?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 37

Część 5, poz. 1

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania płynów z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 38

Część 5, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczeptu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza..

Pytanie nr 39

Część 5, poz. 1

Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 40

Część 5, poz. 1

Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza..

Pytanie nr 41

Część 5, poz. 1

Czy zamawiający dopuści przyrządy bez potwierdzenia badań z definicją NIOSH?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 42

Część 5, poz. 2

Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, Filtr 200µm, 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, przyrząd posiada ostra igła biorcza dwukanałowa, trójpłaszczyznowo ścięta, wykonana ze wzmocnionego ABS, odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany czerwoną klapką, przezroczysta komora kroplowa z filtrem z PCV, dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przezroczystej, całkowita długość komory ok. 10 cm ,rolkowy regulator przepływu, łącznik LUER-LOCK z osłonką, zaczept na dren, dren o długości 150 cm, opakowanie jednostkowe typu blister papier –folia, sterylizowany tlenkiem etylenu objętość komory kroplowej – 12,37 cm³, powierzchnia komory 36,52 cm², powierzchnia filtrująca ok. 16,34 cm² (objętość 3,69 cm³), sterylizacja EO?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 43

Część 5, poz. 2

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania krwi z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 44

Część 5, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z zaczepek na zacisku rolkowym, bez miejsca na umieszczenie igły biopornej, natomiast kolekcja igły biopornej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 45

Część 5, poz. 2

Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 46

Część 5, poz. 2

Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania krwi bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 47

Część 5, poz. 1-3

Czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 48

Część 5, poz. 20-21,23

Czy zamawiający dopuści jednostronną czytelną skalę pomiarową?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 49

Część 5, poz. 20-21,23

Prosimy aby zamawiający dopuścił strzykawki bez nazwy producenta występującej bezpośrednio na cylindrze. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Cylinder posiada naniesioną nazwę IMPORTERA/DYSTRYBUTORA. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 50

Część 7, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 144 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 51

Część 7, poz. 2-3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 52

Część 10, poz. 12

Czy zamawiający wydzieli poz.12 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wy miernych korzyści finansowych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 53

Dot. zapisów rozdziału 18.2 SIWZ – Opis kryteriów, którymi Zamawiający będzie się kierował przy wyborze oferty, z podaniem znaczenia tych kryteriów i sposobu oceny oferty wraz z oraz §2, pkt 2, projektu umowy – zał. 4

W związku z występowaniem w okresie realizacji niniejszej umowy okoliczności nadzwyczajnych związanych ze skutkami epidemii wirusa SARS-Cov-2, które mają ogromny wpływ na dostępność m.in. asortymentu będącego przedmiotem postępowania (tj. zaburzenia w procesie produkcji, restrykcje poszczególnych państwa z zakresie eksportu) w nawiązaniu do zapisów SIWZ zwracamy się z prośbą o modyfikację w zakresie terminów realizacji w sposób następujący:

W kryterium termin dostawy oceniany będzie termin dostawy podany przez Wykonawcę w formularzu ofertowym. Oferta najkorzystniejsza może uzyskać maksymalnie 40 pkt. Pozostałe odpowiednio mniej w zależności od terminu dostawy podanego w ofercie.

Uwaga

Ilość punktów jakie można uzyskać przy kryterium „termin dostawy”:

5 dni robocze – 0 pkt.

4 dni robocze – 20 pkt.

3 dni robocze – 40 pkt.

Brak wpisu w formularzu ofertowym traktowany będzie jako zaoferowanie maksymalnego terminu dostawy.

W przypadku zaoferowania terminu dostawy dłuższego niż 5 dni roboczych, oferta zostanie odrzucona na podstawie art. 89 ust. 1 pkt. 2 ustawy Pzp

Odpowiedź: Zamawiający dokonał stosownej modyfikacji.

Pytanie nr 54

Dot. projektu umowy §3, ust.7

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów zawartych w zakresie §3, ust.7 projektu umowy na następujące:

„ 7. Okres obowiązywania Umowy może ulec przedłużeniu do maksymalnie 24 miesięcy w przypadku niewykorzystania przez Zamawiającego , w terminie wskazanym w §3, ust.1 Umowy, całości objętego umową Zamówienia.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 55

Dot. projektu umowy §5, ust.4,

Zwracamy się z prośbą o wykreślenie zapisu:

„4) w przypadku niedostarczenia zamówionego asortymentu w terminie określonym w §2, ust.2. Umowy Zamawiający naliczy karę umowną w wysokości 5% wartości nie dostarczonego asortymentu zgodnie z zamówieniem Zamawiającego, za każdy dzień zwłoki, z jednoczesnym zastrzeżeniem, iż ta zwłoka nie może trwać dłużej niż 3 dni. Po upływie ww. określonego terminu Zamawiający dokona zakupu niedostarczonego asortymentu tej samej ilości i tego samego gatunku obciążając zakupu Wykonawcy.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 56

Dot. projektu umowy §5, ust.4

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie powyżej zwracamy się z prośbą o zmianę zapisów zawartych w zakresie §5, ust.4, projektu umowy na następujące:

„4) w przypadku niedostarczenia zamówionego asortymentu w terminie określonym w §2, ust.2. Umowy Zamawiający naliczy karę umowną w wysokości 1% wartości nie dostarczonego asortymentu zgodnie z zamówieniem Zamawiającego, za każdy dzień zwłoki, z jednoczesnym zastrzeżeniem, iż ta zwłoka nie może trwać dłużej niż 4 dni. Po upływie ww. określonego terminu Zamawiający dokona zakupu niedostarczonego asortymentu tej samej ilości i tego samego gatunku obciążając zakupu Wykonawcy. Różnica w zakupie nie może przekroczyć 10% wartości zamówionego i niedostarczonego przedmiotu umowy wynikającego z cennika stanowiącego załącznik nr 1 do niniejszej umowy.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 57

Dot. projektu umowy §8 ust. 1

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów zawartych w zakresie §8 ust. 1 projektu umowy na następujące:

1. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu kary umowne:
 - a) w wysokości 5% wartości niezrealizowanej części umowy, gdy któraś ze Stron odstąpi od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca.
 - b) W wysokości 1% wartości brutto niedostarczonego w terminie zamówionego asortymentu za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, z jednoczesnym zastrzeżeniem, iż ta zwłoka nie może trwać dłużej niż 4 dni. Po upływie ww. określonego terminu Zamawiający dokona zakupu asortymentu tej samej ilości i tego samego gatunku innego Wykonawcy, a w przypadku zaistnienia różnicy w kosztach zakupu, zaistniałą różnicę obciąży Wykonawcę. Różnica nie może przekroczyć 10% wartości zamówionego i niedostarczonego przedmiotu umowy wynikającego z cennika stanowiącego załącznik nr 1 do niniejszej umowy.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 58

Dot. Pakietu nr 8

Czy Zamawiający dopuści wycenę Wzierników usznych w opakowaniu a'50 sztuk, z odpowiednim przeliczeniem ilości ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Jednocześnie Zamawiający informuję, iż zgodnie z udzielonymi odpowiedziami na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy Pzp dokonuje stosownej modyfikacji Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia. Treść zmodyfikowanego dokumentu została zamieszczona na stronie internetowej.

Wszystkie zmiany zostały zaznaczone na czerwono. Poprawione załączniki są wiążące dla wszystkich wykonawców i należy je uwzględnić przy składaniu ofert. Pozostałe zapisy pozostają bez zmian.

Informujemy, że zgodnie z art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2019 r. poz.1843 ze zm.), stanowisko Zamawiającego zostało zamieszczone na stronie internetowej Zamawiającego.

Z poważaniem

Z-ca Dyrektora
ds. Administracyjno-Eksploatacyjnych

mgr inż. Marzena Krzymańska

Sprawę prowadzi: Karolina Hetmanowska-Prentke, +48 61 850 62 95, karolina.prentke@szoz.pl, zampub@szoz.pl