

L.dz. DAG / 382 / 218 / 2024

Dotyczy: **postępowania nr TP-49/24 prowadzonego w trybie podstawowym z możliwością negocjacji na dostawę nici chirurgicznych i innych wyrobów chirurgicznych.**

Stosownie do postanowienia art. 284 ust. 2 Ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U z 2024 poz. 1320 ze zm.), ZAMAWIAJĄCY – Zachodniopomorskie Centrum Onkologii z siedzibą w Szczecinie, przekazuje poniżej, treść otrzymanych zapytań wraz z wyjaśnieniami:

#### **Pytanie nr 1**

##### **Dot. Pakietu nr 2, poz. 1-6**

Czy Zamawiający dopuści szew z igłą odwrotnie tnącą kosmetyczną, bez określenia „z wydłużonym czubkiem”?

##### **Odpowiedź nr 1**

ZAMAWIAJĄCY wyraża zgodę na powyższe.

#### **Pytanie nr 2**

##### **Dot. Pakietu nr 2, poz. 1-6**

Czy Zamawiający dopuści szew z igłą odwrotnie tnącą kosmetyczną z precyzyjnym ostrzem typu micro-point (dwie powierzchnie zaostzonego wysmukłego ostrza)?

##### **Odpowiedź nr 2**

ZAMAWIAJĄCY wyraża zgodę na powyższe.

#### **Pytanie nr 3**

##### **Dot. Pakietu nr 3, poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści szew o grubości 5 USP?

##### **Odpowiedź nr 3**

ZAMAWIAJĄCY nie wyraża zgody na powyższe i wymaga w pakiecie nr 3 poz. 3 szwu o grubości mieszczącej się w zakresie 0,600-0,699mm.

#### **Pytanie nr 4**

##### **Dot. Pakietu nr 3, poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści szew 5/0 USP z igłą 57 mm ?

##### **Odpowiedź nr 4**

ZAMAWIAJĄCY dopuszcza w pakiecie 3 poz. 3 igłą o długości 57mm. Zamawiający wymaga szwu o grubości mieszczącej się w zakresie 0,600-0,699mm

#### **Pytanie nr 5**

##### **Dot. Pakietu nr 4**

Czy Zamawiający dopuści szwy z poliglaktyny, powlekane mieszaniną kwasu poliglikolowego i polimlekowego oraz stearynianem wapnia, o czasie wchłaniania 60-70



dni, czas podtrzymywania tkankowego ok. 50% po 3 tygodniach, 25% po 4 tygodniach, bez powleczenia antybakteryjnego, pakowane w podwójne sterylne opakowania jednostkowe (tj. papierowy nośnik nici saszetka aluminiowa i saszetka foliowo-papierowa) z pełną identyfikacją szwu (nazwa handlowa, długość, krzywizna i przekrój igły, długość i grubość nitki) dostępna na każdym kolejnym etapie otwarcia opakowania?

#### **Odpowiedź nr 5**

ZAMAWIAJĄCY nie wyraża zgody na powyższe. ZAMAWIAJĄCY podtrzymuje opisany w SWZ wymóg szwów z powłoką antybakteryjną. Środek antybakteryjny zastosowany do powleczenia szwu ma za zadanie eliminację kolonizacji szwu przez bakterie, co jest szczególnie istotne w przypadku pacjentek onkologicznych poddawanych u ZAMAWIAJĄCEGO procedurze rekonstrukcji piersi z wszczepieniem implantu.

#### **Pytanie nr 6**

##### **Dot. Pakietu nr 4, 5, 6, 7**

Czy Zamawiający dopuści również długość nici 75 cm wszędzie tam gdzie wymaga długości 70 cm?

#### **Odpowiedź nr 6**

ZAMAWIAJĄCY wyraża zgodę na powyższe.

#### **Pytanie nr 7**

##### **Dot. Pakietu nr 5**

Czy Zamawiający dopuści szwy z kwasu poliglikolowego, powlekane polikaprolaktonem oraz stearynianem wapnia, o czasie wchłaniania 60-90 dni, czas podtrzymywania tkankowego ok. 80% po 2 tygodniach, 50% po 3 tygodniach, 20% po 4 tygodniach, bez powleczenia antybakteryjnego, pakowane w podwójne sterylne opakowania jednostkowe (tj. papierowy nośnik nici saszetka aluminiowa i saszetka foliowo-papierowa) z pełną identyfikacją szwu (nazwa handlowa, długość, krzywizna i przekrój igły, długość i grubość nitki) dostępna na każdym kolejnym etapie otwarcia opakowania?

#### **Odpowiedź nr 7**

ZAMAWIAJĄCY nie wyraża zgody na powyższe. Zamawiający podtrzymuje opisany w SWZ wymóg szwów z powłoką antybakteryjną. Środek antybakteryjny zastosowany do powleczenia szwu ma za zadanie eliminację kolonizacji szwu przez bakterie, co jest szczególnie istotne w przypadku pacjentek onkologicznych poddawanych u ZAMAWIAJĄCEGO procedurze rekonstrukcji piersi z wszczepieniem implantu.

#### **Pytanie nr 8**

##### **Dot. Pakietu nr 6**

Czy Zamawiający dopuści szwy o czasie wchłaniania 180-210 dni, profil podtrzymywania tkankowego ok 75% po 14 dniach, 65-70% po 28 dniach, 40% po 57 dniach, bez powleczenia antybakteryjnego, pakowane w podwójne sterylne opakowania jednostkowe (tj. papierowy nośnik nici saszetka aluminiowa i saszetka foliowo-papierowa) z pełną identyfikacją szwu (nazwa handlowa, długość, krzywizna i przekrój igły, długość i grubość nitki) dostępna na każdym kolejnym etapie otwarcia opakowania?



### Odpowiedź nr 8

ZAMAWIAJĄCY nie wyraża zgody na powyższe. Zamawiający podtrzymuje opisany w SWZ wymóg szwów z powłoką antybakteryjną. Środek antybakteryjny zastosowany do powleczenia szwu ma za zadanie eliminację kolonizacji szwu przez bakterie, co jest szczególnie istotne w przypadku pacjentek onkologicznych poddawanych u ZAMAWIAJĄCEGO procedurze rekonstrukcji piersi z wszczepieniem implantu.

### Pytanie nr 9

#### Dot. Pakietu nr 6, poz. 2, 3

Czy Zamawiający dopuści szew z igłą odwrotnie tnącą kosmetyczną z precyzyjnym ostrzem typu micro-point?

### Odpowiedź nr 9

ZAMAWIAJĄCY nie wyraża zgody na powyższe zaproponowana w pozycji 3 igła odwrotnie tnąca nie jest równoważna z wymaganą igłą konwencjonalnie tnącą.

### Pytanie nr 10

#### Dot. Pakietu nr 7

Czy Zamawiający dopuści szwy o czasie wchłaniania 180-210 dni, profil podtrzymywania tkankowego ok 75% po 14 dniach, 65-70% po 28 dniach, 40% po 57 dniach, bez powleczenia antybakteryjnego, pakowane w podwójne sterylne opakowania jednostkowe (tj. papierowy nośnik nici saszetka aluminiowa i saszetka foliowo-papierowa) z pełną identyfikacją szwu (nazwa handlowa, długość, krzywizna i przekrój igły, długość i grubość nitki) dostępna na każdym kolejnym etapie otwarcia opakowania?

### Odpowiedź nr 10

ZAMAWIAJĄCY dopuszcza w pakiecie nr 7 szwy o czasie wchłaniania 180-210 dni, profil podtrzymywania tkankowego ok 75% po 14 dniach, 65-70% po 28 dniach, 40% po 57 dniach, bez powleczenia antybakteryjnego spełniające pozostałe wymagania SWZ.

### Pytanie nr 11

#### Dot. Pakietu nr 7, poz. 1-3

Czy Zamawiający dopuści szew z igłą odwrotnie tnącą kosmetyczną z precyzyjnym ostrzem typu micro-point?

### Odpowiedź nr 11

ZAMAWIAJĄCY nie wyraża zgody na powyższe i podtrzymuje zapis SWZ:

*W **pakiecie nr 7 pozycja 1-3** ZAMAWIAJĄCY wymaga igły odwrotnie tnącej, kosmetycznej typu tanto o pięciu krawędziach tnących lub igły odwrotnie tnącej, kosmetycznej, z zakończeniem micro-point oraz trzonem igły stopniowo spłaszczanym od końcówki, w celu zwiększenia stabilności igły w imadle. Wyżej wymienione igły są stosowane przez ZAMAWIAJĄCEGO w procedurach m.in. mastektomii oraz rekonstrukcji piersi, gdzie wymagane są igły minimalizujące traumatyzację tkanek oraz gwarantujące doskonały efekt kosmetyczny. Ostrza opisanych igieł zapewniają minimalną traumatyzację tkanki, a tworzona po ich przejściu łoża o minimalnym rozmiarze jest szczelniej wypełniana przez szew, niż ma to miejsce przy użyciu standardowych igieł odwrotnie tnących. Innowacyjny*



*przekrój igieł daje możliwość bardziej precyzyjnego wkłucia oraz zwiększa stabilizację i pewność uchwytu igieł w imadle, co ma zdecydowany wpływ na poprawę wytrzymałości igieł na wyginanie się i ostateczny efekt kosmetyczny.*

#### **Pytanie nr 12**

##### **Dot. Pakietu nr 3, poz. 3**

Co Zamawiający w Pakiecie nr 3, Pozycji nr 3 rozumie przez grubość szwu 3+4

#### **Odpowiedź nr 12**

ZAMAWIAJĄCY wyjaśnia, że oznaczenie grubość szwu „3+4” oznacza, że jego grubość mieści się w zakresie 0,600-0,699mm.

#### **Pytanie nr 13**

##### **dot. Umowy § 6 ust 1**

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust 1. W razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy WYKONAWCA zapłaci ZAMAWIAJĄCEMU kary umowne w następujących wysokościach i przypadkach:

- 1) w wysokości 0,5% wartości brutto zamówionego towaru za każdy dzień zwłoki w jego dostawie, nie mniej niż 10 zł za każdy dzień zwłoki w przypadku dostawy w terminie minimum połowy zamówionej ilości, w pozostałych przypadkach nie mniej niż 50 zł za każdy dzień zwłoki
- 2) w wysokości 0,5% wartości brutto reklamowanego towaru za każdy dzień zwłoki w jego wymianie, lub uzupełnieniu brakującego towaru
- 3) w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej dostawy w przypadku rozwiązania umowy bez zachowania terminu wypowiedzenia lub odstąpienia od umowy przez ZAMAWIAJĄCEGO z przyczyn leżących po stronie WYKONAWCY
- 4) Braku zapłaty lub nieterminowej zapłaty wynagrodzenia należnego podwykonawcom z tytułu zmiany wysokości wynagrodzenia, o której mowa w art. 439 ust. 5 ustawy, WYKONAWCA zapłaci ZAMAWIAJĄCEMU karę umowną w wysokości 2,5% kwoty brutto, której WYKONAWCA nie zapłacił lub z której zapłatą popadł w zwłokę za każdy przypadek.

#### **Odpowiedź nr 13**

ZAMAWIAJĄCY nie wyraża zgody na zmianę we wzorze umowy. Kary umowne mają za zadanie dyscyplinować WYKONAWCĘ, co ma szczególne znaczenie w przypadku obowiązku dostaw przedmiotu zamówienia związanego z udzielaniem świadczeń medycznych. Określona projektem umowy wysokość kar umownych jest odpowiednio wyważona i dostosowana do przedmiotu zamówienia w taki sposób, żeby nie miała charakteru represyjnego w stosunku do WYKONAWCY, ale też wystarczająco WYKONAWCĘ dyscyplinowała w realizacji zobowiązań. Należy także zwrócić uwagę, że maksymalna wysokość kar jest sytuacją wyjątkową, wynikającą z realizacji umowy w sposób niezgodny z zapisami SWZ oraz pozostałymi dokumentami postępowania. Są to sytuacje mające daleko idące skutki finansowe dla ZAMAWIAJĄCEGO i muszą być uwzględniane w taki sposób, aby zminimalizować ryzyko ich wystąpienia.

#### **Pytanie nr 14**

##### **Dot. Pakietu nr 10 poz. 1-4**

Wnosimy o potwierdzenie przez Zamawiającego, że w Pakiecie nr 10 poz. 1-4 [Zgodnie z § 4.1. pkt. 4 regulą 8 rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 5 listopada 2010 r. w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych (Dz. U. 2010 nr 215, poz. 1416) oraz z pkt. 5.4. regulą 8 załącznika VIII do rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745



z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych zwane „MDR”, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG zwaną „MDD” wyroby medyczne, które są przeznaczone do implantacji i chirurgiczne wyroby inwazyjne do długotrwałego użytku powinny posiadać klasę IIb ], wymagać będzie zaoferowania wyrobów medycznych – klipsów naczyniowych zaklasyfikowanych do klasy IIb

#### **Odpowiedź nr 14**

ZAMAWIAJĄCY wymaga w pakiecie nr 10 zaoferowania wyrobów medycznych zaklasyfikowanych minimum do klasy IIb.

#### **Pytanie nr 15**

##### **Dot. Pakietu nr 10 poz.1**

Czy Zamawiający w pakiecie 10 w pozycji 1 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: klipsy tytanowe rozmiar M posiadające rowkowanie na stronie wewnętrznej klipsa? (Magazynek 6 klipsów)

#### **Odpowiedź nr 15**

ZAMAWIAJĄCY nie wyraża zgody na powyższe, ZAMAWIAJĄCY wymaga rowkowania także po stronie zewnętrznej, które zapewnia lepszą stabilizację klipsa w szczękach klipsownicy.

#### **Pytanie nr 16**

##### **Dot. Pakietu nr 10 poz.2**

Czy Zamawiający w pakiecie 10 w pozycji 2 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: klipsy tytanowe rozmiar M/L posiadające rowkowanie na stronie wewnętrznej klipsa? (Magazynek 6 klipsów)

#### **Odpowiedź nr 16**

ZAMAWIAJĄCY nie wyraża zgody na powyższe, ZAMAWIAJĄCY wymaga rowkowania także po stronie zewnętrznej, które zapewnia lepszą stabilizację klipsa w szczękach klipsownicy.

#### **Pytanie nr 17**

##### **Dot. Pakietu nr 10 poz. 3**

Odnosząc się do wymagań Zamawiającego w pakiecie 10 w pozycji 3 dotyczących klipsów II generacji, informujemy, że oryginalne klipsy Hem-o-lok skutecznie utrzymują się na naczyniach. Z tego powodu nie ma potrzeby aby były wyposażone w ostre zęby osadzone pod kątem 45°, które mogłyby wywierać nadmierny nacisk na delikatną tkankę narażając ją na osłabienie. O stabilności, jakości oraz bezpieczeństwie klipsów Hem-o-lok świadczy fakt, że są one jedynymi klipsami rekomendowanymi przez producenta robota Da Vinci, firmę Intuitive Surgical. Chcielibyśmy zatem zapytać, czy Zamawiający w pakiecie 10 w pozycji 3 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Klipsy polimerowe niewchłaniające, w zasobnikach 6 klipsów, rozmiar ML kompatybilne z klipsownicą Grena ref 0301-04MLE 5 mm 1)?

#### **Odpowiedź nr 17**

ZAMAWIAJĄCY wyraża zgodę na powyższe pod warunkiem spełnienia wymogu SWZ:



*Stabilność poprzeczna klipsa na poziomie 15 N (potwierdzone raportem wydanym przez certyfikowane laboratorium ) eliminującą ryzyko zsunęcia się z naczynia pod wpływem ciśnienia krwi lub manipulacji w polu operacyjnym*

#### **Pytanie nr 18**

##### **Dot. Pakietu nr 10 poz. 4**

Odnosząc się do wymagań Zamawiającego w pakiecie 10 w pozycji 4 dotyczących klipsów II generacji, informujemy, że oryginalne klipsy Hem-o-lok skutecznie utrzymują się na naczyniach. Z tego powodu nie ma potrzeby aby były wyposażone w ostre zęby osadzone pod kątem 45°, które mogłyby wywierać nadmierny nacisk na delikatną tkankę narażając ją na osłabienie. O stabilności, jakości oraz bezpieczeństwie klipsów Hem-o-lok świadczy fakt, że są one jedynymi klipsami rekomendowanymi przez producenta robota Da Vinci, firmę Intuitive Surgical. Chcielibyśmy zatem zapytać, czy Zamawiający w pakiecie 10 w pozycji 4 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Klipsy polimerowe niewchłaniające, w zasobnikach 6 klipsów, rozmiar L kompatybilne z klipsownicą Grena ref 0301-04MLE 5 mm 1)?

#### **Odpowiedź nr 18**

ZAMAWIAJĄCY wyraża zgodę na powyższe pod warunkiem spełnienia wymogu SWZ: Stabilność poprzeczna klipsa na poziomie 15 N (potwierdzone raportem wydanym przez certyfikowane laboratorium ) eliminującą ryzyko zsunęcia się z naczynia pod wpływem ciśnienia krwi lub manipulacji w polu operacyjnym

#### **Pytanie nr 19**

##### **Dot. Pakietu nr 10**

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 ośrodkowym układem krążenia lub sercem podniesiono ten wymóg do posiadania klasy wyższej czyli klasy III. Czy zgodnie z powyższym rozporządzeniem, przepisami oraz aktualnymi standardami medycznymi Zamawiający w pakiecie 10 wymaga, by klipsy jako wyroby medyczne stosowane w Państwa szpitalu, przeznaczone do użytku w bezpośrednim kontakcie z ośrodkowym układem krążenia, posiadały klasę III?

#### **Odpowiedź nr 19**

ZAMAWIAJĄCY wymaga w pakiecie nr 10 zaferowania wyrobów medycznych zaklasyfikowanych minimum do klasy IIb

#### **Pytanie nr 20**

##### **Dot. Pakietu nr 11 poz.1**

Czy Zamawiający w pakiecie 11 w pozycji 1 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: klipsy tytanowe rozmiar ML (średnio-duże), każdy klips wyposażony w uźebrowanie wewnętrzne poprzeczne i podłużne; wymiary: długość 7,21, rozwartość ramion: 5,73 mm, długość zamkniętego klipsa 8,98 mm; kompatybilne z klipsownicą endoskopową Aesculap AG śr. 10/330 mm ref PL503R; opakowanie 20 magazynków x 6 klipsów?





### **Odpowiedź nr 20**

ZAMAWIAJĄCY nie wyraża zgody na powyższe, parametry proponowanych klipsów znacznie odbiegają od parametrów wymaganych w SWZ

### **Pytanie nr 21**

#### **Dot. Pakietu nr 12**

Czy Zamawiający może potwierdzić, że oczekiwane siatki nieresorbowalne powinny mieć gramaturę pomiędzy 60 ÷ 85,0 g/m<sup>2</sup> oraz być z przędzy polipropylenowej monofilamentowej 0,16mm ?

### **Odpowiedź nr 21**

ZAMAWIAJĄCY doprecyzowuje, że w pakiecie nr 12 wymaga siatek nieresorbowalnych z przędzy polipropylenowej monofilamentowej o gramaturze 80g/m<sup>2</sup> +/- 10%

### **Pytanie nr 22**

#### **Dot. Pakietu nr 12**

Czy Zamawiający może potwierdzić, że oczekiwane siatki powinny mieć siłę zrywającą w kierunku poprzecznym min. 100 N, w kierunku wzdłużnym min. 150 N ?

### **Odpowiedź nr 22**

ZAMAWIAJĄCY dopuszcza w pakiecie nr 12 siatki o sile zrywającej w kierunku poprzecznym min. 100 N, w kierunku wzdłużnym min. 150 N

### **Pytanie nr 23**

#### **Dot. Par.6 ust.1.1 i ust.1.3**

W związku z art. 431. PZP [Obowiązek współdziałania zamawiającego i wykonawcy] wskazującym na fakt, iż Zamawiający i wykonawca wybrany w postępowaniu o udzielenie zamówienia obowiązani są współdziałać przy wykonaniu umowy w sprawie zamówienia publicznego, zwanej dalej "umową", w celu należytej realizacji zamówienia przesyłamy następujące zapytania do wzoru umowy:

Par. 6 ust. 1.1: czy Zamawiający wyrazi zgodę na karę umowną w wysokości 2% wartości netto niezrealizowanej w terminie części danego zamówienia za każdy dzień zwłoki w dostawie wszystkich spóźnionych produktów łącznie, nie mniej niż 25 zł łącznie naliczonej kary od wszystkich spóźnionych produktów w ramach danego zamówienia za każdy dzień zwłoki?

Par. 6 ust. 1.3: czy Zamawiający wyrazi zgodę na karę umowną w wysokości 7,5% wartości brutto całej umowy niezrealizowanej umowy w przypadku rozwiązania umowy bez zachowania terminu wypowiedzenia lub odstąpienia od umowy przez ZAMAWIAJĄCEGO z przyczyn leżących po stronie WYKONAWCY?

### **Odpowiedź nr 23**

ZAMAWIAJĄCY nie wyraża zgody na zmianę we wzorze umowy. Kary umowne mają za zadanie dyscyplinować WYKONAWCĘ, co ma szczególne znaczenie w przypadku obowiązku dostaw przedmiotu zamówienia związanego z udzielaniem świadczeń medycznych. Określona projektem umowy wysokość kar umownych jest odpowiednio wyważona i dostosowana do przedmiotu zamówienia w taki sposób, żeby nie miała charakteru represyjnego w stosunku do WYKONAWCY, ale też wystarczająco WYKONAWCĘ dyscyplinowała w realizacji zobowiązań. Należy także zwrócić uwagę, że maksymalna wysokość kar jest sytuacją wyjątkową, wynikającą z realizacji umowy w sposób niezgodny z zapisami SWZ oraz pozostałymi dokumentami postępowania. Są to sytuacje



mające daleko idące skutki finansowe dla ZAMAWIAJĄCEGO i muszą być uwzględniane w taki sposób, aby zminimalizować ryzyko ich wystąpienia.

#### **Pytanie nr 24**

##### **Dot. § 4 ust. 1 Umowy**

Prosimy o wskazanie, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę brzmienia § 4 ust. 1 projektu umowy poprzez nadanie mu następującego brzmienie:

1. W razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy WYKONAWCA zapłaci ZAMAWIAJĄCEMU kary umowne w następujących wysokościach i przypadkach:

2) w wysokości 2% wartości brutto reklamowanego towaru za każdy dzień zwłoki w jego wymianie, lub uzupełnieniu brakującego towaru.

Pragniemy nadmienić, że kara umowna w głównej mierze powinna realizować funkcję stymulacyjną i prewencyjną. Należy jednak pamiętać, żeby Zamawiający nie nadużył środka motywującego wykonawcę, bowiem jak stwierdziła KIO w wyroku z dnia 19 lutego 2010 r., sygn. akt: 1839/09: „Z karą rażąco wygórowaną mamy do czynienia, gdy jej wysokość przekracza granice motywacji wykonawcy do realizacji zamówienia i stanowi przyczynek dla zamawiającego do wzbogacenia się.”

#### **Odpowiedź nr 24**

ZAMAWIAJĄCY nie wyraża zgody na zmianę we wzorze umowy. Kary umowne mają za zadanie dyscyplinować WYKONAWCĘ, co ma szczególne znaczenie w przypadku obowiązku dostaw przedmiotu zamówienia związanego z udzielaniem świadczeń medycznych. Określona projektem umowy wysokość kar umownych jest odpowiednio wyważona i dostosowana do przedmiotu zamówienia w taki sposób, żeby nie miała charakteru represyjnego w stosunku do WYKONAWCY, ale też wystarczająco WYKONAWCĘ dyscyplinowała w realizacji zobowiązań. Należy także zwrócić uwagę, że maksymalna wysokość kar jest sytuacją wyjątkową, wynikającą z realizacji umowy w sposób niezgodny z zapisami SWZ oraz pozostałymi dokumentami postępowania. Są to sytuacje mające daleko idące skutki finansowe dla ZAMAWIAJĄCEGO i muszą być uwzględniane w taki sposób, aby zminimalizować ryzyko ich wystąpienia.

#### **Pytanie nr 25**

##### **Dot. § 4 ust. 1 Umowy**

Prosimy o wskazanie, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę brzmienia § 4 ust. 1 projektu umowy poprzez nadanie mu następującego brzmienie:

1. W razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy WYKONAWCA zapłaci ZAMAWIAJĄCEMU kary umowne w następujących wysokościach i przypadkach:

3) w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej umowy w przypadku rozwiązania umowy bez zachowania terminu wypowiedzenia lub odstąpienia od umowy przez ZAMAWIAJĄCEGO z przyczyn leżących po stronie WYKONAWCY,

Pragniemy nadmienić, że kara umowna w głównej mierze powinna realizować funkcję stymulacyjną i prewencyjną. Należy jednak pamiętać, żeby Zamawiający nie nadużył środka motywującego wykonawcę, bowiem jak stwierdziła KIO w wyroku z dnia 19 lutego 2010 r., sygn. akt: 1839/09: „Z karą rażąco wygórowaną mamy do czynienia, gdy jej wysokość przekracza granice motywacji wykonawcy do realizacji zamówienia i stanowi przyczynek dla zamawiającego do wzbogacenia się.”





### **Odpowiedź nr 25**

ZAMAWIAJĄCY nie wyraża zgody na zmianę we wzorze umowy. Kary umowne mają za zadanie dyscyplinować WYKONAWCĘ, co ma szczególne znaczenie w przypadku obowiązku dostaw przedmiotu zamówienia związanego z udzielaniem świadczeń medycznych. Określona projektem umowy wysokość kar umownych jest odpowiednio wyważona i dostosowana do przedmiotu zamówienia w taki sposób, żeby nie miała charakteru represyjnego w stosunku do WYKONAWCY, ale też wystarczająco WYKONAWCĘ dyscyplinowała w realizacji zobowiązań. Należy także zwrócić uwagę, że maksymalna wysokość kar jest sytuacją wyjątkową, wynikającą z realizacji umowy w sposób niezgodny z zapisami SWZ oraz pozostałymi dokumentami postępowania. Są to sytuacje mające daleko idące skutki finansowe dla ZAMAWIAJĄCEGO i muszą być uwzględniane w taki sposób, aby zminimalizować ryzyko ich wystąpienia.

### **Pytanie nr 26**

#### **Dot. § 6 Umowy**

Prosimy o wskazanie, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę brzmienia postanowienia projektu umowy dotyczącego limitu kar umownych, poprzez obniżenie limitu kar umownych do 20%.

Pragniemy nadmienić, że kara umowna w głównej mierze powinna realizować funkcję stymulacyjną i prewencyjną. Należy jednak pamiętać, żeby Zamawiający nie nadużył środka motywującego wykonawcę, bowiem jak stwierdziła KIO w wyroku z dnia 19 lutego 2010 r., sygn. akt: 1839/09: „Z karą rażąco wygórowaną mamy do czynienia, gdy jej wysokość przekracza granice motywacji wykonawcy do realizacji zamówienia i stanowi przyczynek dla zamawiającego do wzbogacenia się.”

### **Odpowiedź nr 26**

ZAMAWIAJĄCY nie wyraża zgody na zmianę we wzorze umowy. Kary umowne mają za zadanie dyscyplinować WYKONAWCĘ, co ma szczególne znaczenie w przypadku obowiązku dostaw przedmiotu zamówienia związanego z udzielaniem świadczeń medycznych. Określona projektem umowy wysokość kar umownych jest odpowiednio wyważona i dostosowana do przedmiotu zamówienia w taki sposób, żeby nie miała charakteru represyjnego w stosunku do WYKONAWCY, ale też wystarczająco WYKONAWCĘ dyscyplinowała w realizacji zobowiązań. Należy także zwrócić uwagę, że maksymalna wysokość kar jest sytuacją wyjątkową, wynikającą z realizacji umowy w sposób niezgodny z zapisami SWZ oraz pozostałymi dokumentami postępowania. Są to sytuacje mające daleko idące skutki finansowe dla ZAMAWIAJĄCEGO i muszą być uwzględniane w taki sposób, aby zminimalizować ryzyko ich wystąpienia.

### **Pytanie nr 27**

Prosimy o wskazanie, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę brzmienia postanowienia projektu umowy dotyczącego przedstawienia tych dokumentów na każde żądanie Zamawiającego poprzez wskazanie, że termin ten nie będzie krótszy od 7 dni.

### **Odpowiedź nr 27**

Termin przedstawienia dokumentów na każde żądanie nie może być dłuższy niż 3 dni robocze.



**Pytanie nr 28**

**Dot. Pakietu nr 4 poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści szew o długości nici 70 cm? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

**Odpowiedź nr 28**

ZAMAWIAJĄCY dopuszcza szew o długości nici 70 cm. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

**Pytanie nr 29**

**Dot. Pakietu nr 8 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści igłą okrągłą typu Taperpoint? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

**Odpowiedź nr 29**

ZAMAWIAJĄCY dopuszcza w pakiecie nr 8 poz.1 szew chirurgiczny z igłą okrągłą typu TaperPoint.

**Pytanie nr 30**

**Dot. Pakietu nr 5**

Załącznik nr 1 do SWZ(Szczegółowy opis i wycena przedmiotu zamówienia), Pakiet nr 5, ogólny Opis Przedmiotu Zamówienia:

Zwracamy się do Zamawiającego z wnioskiem o wyrażenie zgody i dopuszczenie w Pakiecie nr 5 możliwości złożenia oferty konkurencyjnej pod względem jakościowym oraz cenowym na szwy chirurgiczne, o następujących parametrach techniczno-użytkowych: szwy z igłą oraz podwiązki wchłaniające, syntetyczne, plecione, wykonane z kopolimeru składającego się w 90% z glikolidu i w 10% z L-laktydu, powlekane mieszaniną równych części, składających się w 50% z kopolimeru glikolidu i L-laktydu(30/70) oraz w 50% ze stearynianu wapnia, o czasie wchłaniania 56-70 dni, czas podtrzymywania tkankowego: 75% po 14 dniach, 40%- 50% po 21 dniach, 25% po 28 dniach, 0% po 35 dniach, igły powlekane silikonem, szwy pakowane w podwójnie sterylnych saszetkach (zewnątrzną papierowo-foliową i wewnętrzną aluminiową), pełna identyfikacja szwu (nazwa handlowa, długość, krzywizna i przekrój igły, długość i grubość nitki, data ważności na każdym etapie otwarcia opakowania, przy jednoczesnym zachowaniu pozostałych parametrów opisu przedmiotu zamówienia bez zmian i w zgodzie z zapisami SWZ, tj. w poz. nr 3-4 wyżej wymienione szwy z dodatkiem chlorheksydyny.

**Odpowiedź nr 30**

ZAMAWIAJĄCY dopuszcza w pakiecie nr 5 szwy z igłą oraz podwiązki wchłaniające, syntetyczne, plecione, wykonane z kopolimeru składającego się w 90% z glikolidu i w 10% z L-laktydu, powlekane mieszaniną równych części, składających się w 50% z kopolimeru glikolidu i L-laktydu(30/70) oraz w 50% ze stearynianu wapnia, o czasie wchłaniania 56-70 dni, czas podtrzymywania tkankowego: 75% po 14 dniach, 40%- 50% po 21 dniach, 25% po 28 dniach, 0% po 35 dniach, spełniające wszystkie pozostałe wymogi SWZ.

**Pytanie nr 31**

**Dot. Pakietu nr 5 poz.5**

Zwracamy się do Zamawiającego z wnioskiem o wyrażenie zgody i dopuszczenie w Pakiecie nr 5, poz.5, możliwości zaoferowania szwu chirurgicznego z igłą o długości 37mm(zapis SWZ to długość igły 36mm), przy jednoczesnym zachowaniu pozostałych parametrów opisu



przedmiotu zamówienia dla tej pozycji bez zmian i w zgodności z treścią oraz wymogami SWZ.

#### **Odpowiedź nr 31**

ZAMAWIAJACY wyraża zgodę na powyższe.

#### **Pytanie nr 32**

##### **Dot. Pakietu nr 5 poz.8**

Zwracamy się do Zamawiającego z wnioskiem o wyrażenie zgody i dopuszczenie w Pakiecie nr 5, poz.8, możliwości zaferowania szwu chirurgicznego z igłą okrągłą niewzmocnioną o długości 76mm(zapis SWZ to igła okrągła wzmocniona o długości 75mm), wykonanej z najwyższej jakości stali nierdzewnej serii AISI 300 oraz AISI 400, gwarantującej wysoką odporność igieł chirurgicznych na wyginanie i odkształcanie, co można będzie zweryfikować w praktyce, poprzez dokonanie oceny jakościowej próbek tego szwu, przy jednoczesnym zachowaniu pozostałych parametrów opisu przedmiotu zamówienia dla tej pozycji bez zmian i w zgodności z treścią oraz wymogami SWZ

#### **Odpowiedź nr 32**

ZAMAWIAJĄCY dopuszcza w pakiecie nr 5 poz. 8 igłę o długości 76mm jednocześnie podtrzymuje zapis, że ma to być igła wzmocniona z uwagi na jej zastosowanie w jednostce ZAMAWIAJĄCEGO.

#### **Pytanie nr 33**

Czy Zamawiający w § 6 ust. 1 pkt 1 zgodzi się odstąpić od naliczania kar umownych wyrażonych kwotowo i poprzestanie na naliczaniu kary „w wysokości 2% wartości brutto zamówionego towaru za każdy dzień zwłoki w jego dostawie”?

#### **Odpowiedź nr 33**

ZAMAWIAJĄCY nie wyraża zgody na zmianę we wzorze umowy. Kary umowne mają za zadanie dyscyplinować WYKONAWCĘ, co ma szczególne znaczenie w przypadku obowiązku dostaw przedmiotu zamówienia związanego z udzielaniem świadczeń medycznych. Określona projektem umowy wysokość kar umownych jest odpowiednio wyważona i dostosowana do przedmiotu zamówienia w taki sposób, żeby nie miała charakteru represyjnego w stosunku do WYKONAWCY, ale też wystarczająco WYKONAWCĘ dyscyplinowała w realizacji zobowiązań. Należy także zwrócić uwagę, że maksymalna wysokość kar jest sytuacją wyjątkową, wynikającą z realizacji umowy w sposób niezgodny z zapisami SWZ oraz pozostałymi dokumentami postępowania. Są to sytuacje mające daleko idące skutki finansowe dla ZAMAWIAJĄCEGO i muszą być uwzględniane w taki sposób, aby zminimalizować ryzyko ich wystąpienia.

#### **Pytanie nr 34**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu dostawy do 10 dni roboczych?

#### **Odpowiedź nr 34**

ZAMAWIAJACY nie wyraża zgody na wydłużenie terminu dostawy do 10 dni roboczych.

#### **Pytanie nr 35**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu dostawy do 7 dni roboczych przypadku uznania reklamacji za zasadną?



**Odpowiedź nr 35**

ZAMAWIAJACY nie wyraża zgody na wydłużenie czasu dostawy do 7 dni roboczych w przypadku uznania reklamacji za zasadną.

**Pytanie nr 36**

**Dotyczy umowy § 6 pkt 7**

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zmniejszenie łącznej wysokości kar do 20% wynagrodzenia netto.

**Odpowiedź nr 36**

ZAMAWIAJĄCY nie wyraża zgody na zmianę we wzorze umowy. Kary umowne mają za zadanie dyscyplinować WYKONAWCĘ, co ma szczególne znaczenie w przypadku obowiązku dostaw przedmiotu zamówienia związanego z udzielaniem świadczeń medycznych. Określona projektem umowy wysokość kar umownych jest odpowiednio wyważona i dostosowana do przedmiotu zamówienia w taki sposób, żeby nie miała charakteru represyjnego w stosunku do WYKONAWCY, ale też wystarczająco WYKONAWCĘ dyscyplinowała w realizacji zobowiązań. Należy także zwrócić uwagę, że maksymalna wysokość kar jest sytuacją wyjątkową, wynikającą z realizacji umowy w sposób niezgodny z zapisami SWZ oraz pozostałymi dokumentami postępowania. Są to sytuacje mające daleko idące skutki finansowe dla ZAMAWIAJĄCEGO i muszą być uwzględniane w taki sposób, aby zminimalizować ryzyko ich wystąpienia.

**Pytanie nr 37**

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na wysyłanie faktury w formacie pdf na adres mailowy wskazany przez Zamawiającego.

**Odpowiedź nr 37**

Ze względów organizacyjnych ZAMAWIAJĄCY podtrzymuje zapisy w umowie dotyczące wysyłania faktur.

**Pytanie nr 38**

**Dot. Pakietu nr 2 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie nici o długości 45cm?

**Odpowiedź nr 38**

ZAMAWIAJĄCY wyraża zgodę na powyższe.

**Pytanie nr 39**

**Dot. Pakietu nr 2 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie igły bez wymogu „kosmetyczna”?

**Odpowiedź nr 39**

ZAMAWIAJĄCY nie wyraża zgody na powyższe. ZAMAWIAJĄCY zgodnie z zapisem SWZ wymaga w pakiecie 2 poz. 3 igły kosmetycznej dla osiągnięcia wysokiego efektu kosmetycznego.

Osoba upoważniona do kontaktów w sprawie: Ewa Januszaniec , nr tel. 91 42 51 454

**Adrian Sikorski - Dyrektor**



tel. 91 42 51 410 / fax: 91 42 51 406



szpital@onkologia.szczecin.pl



www.onkologia.szczecin.pl