

OGŁOSZENIE
Odpowiedzi do zapytań, do postępowania 05/PN/2018

Z dnia: **04-06-2018**

Nazwa (firma) Zamawiającego

SZPITAŁE TCZEWSKIE SPÓŁKA AKCYJNA

Adres Zamawiającego

UL. 30-go STYCZNIA 57/58, 83-110 TCZEW.
TEL. 58.777.66.73, FAX 58.531.38.30,
www.szpitaletczewskiesa.pl

Uwaga, jeśli Zamawiający dopuścił asortyment wskazany w zapytaniach poniżej, w przypadku złożenia oferty na ten asortyment należy czytelnie zaznaczyć pod tabelami (Formularze asortymentowo – cenowe) dla danego pakietu, znajdującymi się w załączniku nr 3 do SIWZ, w sposób nie budzący wątpliwości, fakt, że Wykonawca składa swoją ofertę z uwzględnieniem odpowiedzi na zapytania (należy wskazać numer pytania w niniejszym dokumencie i pozycje w formularzach asortymentowo - cenowych, których pytanie / pytania dotyczą. Zamawiający nie może mieć wątpliwości jakiego rodzaju asortyment I w jakich ilościach jest oferowany przez Wykonawcę.

Wszelkie przeliczane ilości przedmiotu zamówienia muszą być zgodne z tymi wskazanymi w SIWZ przez Zamawiającego. Zaoferowany przedmiot zamówienia musi być nie gorszy od paramentów bazowych.

Pytanie 1

1.1. Dotyczy pakietu nr 14 poz. 1:

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferować system do leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu, taśma zakładana przez otwory zasłonowe metodą „inside-out”. Taśma polipropylenowa o dużej porowatości (min.1300um), długość taśmy 12cm, szerokość taśmy 1,1cm, nici polipropylenowe łączące taśmę z przewodnicami, taśma wraz z nićmi umieszczona w osłonkach plastikowych, system całkowicie jednorazowy (bez konieczności sterylizacji przewodnic). Taśma cięta laserowo. W zestawie znajduje się dodatkowa przewodnica skrzydełkowa, która pozwala na prawidłowe i pewne przeprowadzenie taśmy przez tkanki.

1.2. Dotyczy pakietu nr 18 poz. 1:

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany materiał szewny wykonany był z polidiodksanonu i posiadał okres wchłaniania 182-238 dni? Pozostałe parametry materiału szewnego bez zmian.

Odpowiedź:

Ad. 1.1. Tak, Zamawiający wymaga

Ad. 1.2. Tak, Zamawiający wymaga

Pytanie 2

2.1. Czy w pakiecie Nr 39 poz. 131 i 132 (Budesonid 0,25 i 0,5 mg/ml 2 ml x 20 zawiesina do nebulizacji) Zamawiający wymaga produktu, po którego zastosowaniu poprawa stanu klinicznego może nastąpić już w ciągu kilku godzin od rozpoczęcia leczenia?

2.2. Czy Zamawiający w pakiecie Nr 39 poz. 131 i 132 (Budesonid 0,25 i 0,5 mg/ml 2 ml x 20 zawiesina do nebulizacji) **wyraża zgodę na wycenę leku, którego zawartości po otwarciu pojemnika nie można, zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego, przechowywać do 12 godzin?**

2.3. Czy Zamawiający w pakiecie Nr 39 poz. 131 i 132 (Budesonid 0,25 i 0,5 mg/ml 2 ml x 20 zawiesina do nebulizacji) **dopuszcza wycenę leku, którego nie można mieszać z Beroduałem ani z acetylocysteiną?**

2.4. Czy w pakiecie Nr 39 poz. 131 i 132 (Budesonid 0,25 i 0,5 mg/ml 2 ml x 20 zawiesina do nebulizacji) Zamawiający wymaga, **zgodnie z obowiązującą Charakterystyką Produktu Leczniczego**, leku w postaci budezonidu zmikronizowanego?

2.5. Czy Zamawiający w pakiecie Nr 39 poz. 131 i 132 (Budesonid 0,25 i 0,5 mg/ml 2 ml x 20 zawiesina do nebulizacji) **wymaga, aby leki o tej samej nazwie międzynarodowej (Budesonidum) i drodze podania, lecz w różnych dawkach pochodziły od tego samego producenta ze względu na możliwość łączenia dawek?**

Odpowiedź:

Ad. 2.1. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 2.2. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 2.3. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 2.4. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 2.5. Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 3

Pakiet nr 12, pozycja 6

3.1. Czy Zamawiający dopuści nieinwazyjny uniwersalny system mocowań w rozmiarze średnim preferowany i uznany za wystarczająco mocny i stabilny sposób zabezpieczania linii, sond, przewodów wszelkiego typu cewników o anatomicznym, eliptycznym kształcie z zwężeniem w środkowej jego części. Mocowanie to zapobiega ryzyku zapalenia żyły i jest korzystne w zapobieganiu CRBSI do której dochodzi wskutek migracji flory bakteryjnej. Mocowanie jest produktem bez lateksowym redukując tym samym ryzyko wystąpienia reakcji alergicznych. Produkt jest wyjątkowo cienki, wodoodporny oraz przepuszczający powietrze. Zastosowano w nich unikalny, biokompatybilny, 3-warstwowy materiał w postaci poliuretanu wzmocnionego silikonowanym, bez włókninowym polyestrem. Zastosowanie mocowania cewników może całkowicie wyeliminować konieczność ich chirurgicznego przyszywania, zmniejszając tym samym ilość czynności zabiegowych oraz możliwość wystąpienia nadkażenia. Dwuwarstwowa taśma Velcro umożliwia wielokrotne jej otwarcie w celu zmiany - poprawienia położenia mocowanej linii bez konieczności każdorazowej wymiany samego mocowania. Produkt pakowany sterylnie w opakowanie typu papier/folia. Opakowanie

zbiorcze zawiera 100 sztuk produktu z przeliczeniem zamawianej ilości.

3.2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 6 z Pakietu nr 12 i stworzy osobny pakiet? Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

Odpowiedź:

Ad. 3.1. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 3.2. Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 4

4.1. Dotyczy: 05/PN/2018, Pakiet nr 43, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści produkt Citra-Flow™ (cytrynian sodu) w stężeniu 46,7% w postaci ampułko- strzykawki 3ml x 2 Twin Pack (objętość łączna 6ml) stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o wysokiej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta. Produkt posiada udokumentowane klinicznie działanie przeciwzkrzepowe oraz przeciwbakteryjne. Specjalna budowa ampułko-strzykawki CitraFlow typu Luer Lock chroni cewnik dializacyjny przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas wprowadzania produktu do kanału cewnika wynosi 1,37 bara. Ciśnienie infuzji nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku ampułko-strzykawek o pojemności 3ml nie spełnia tego warunku i wynosi 39 psi (2.69 bara) co może doprowadzić do uszkodzenia żyły lub cewnika. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed tworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie typu Twin Pack zawiera dwie ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 100 sztuk w opakowaniu zbiorczym z przeliczeniem zamawianej ilości.

4.2. Dotyczy: 05/PN/2018, Pakiet nr 43, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści produkt Praxi-Flow™ w skład zestawu wchodzi Praxiject 0,9 NaCl x 10ml do płukania dostępu naczyniowego i CitraFlow 46,7% x 3ml stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o najwyższej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzkrzepowe oraz przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Specjalna budowa ampułko-strzykawki Praxiject i CitraFlow chroni każdy dostęp naczyniowy przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas wprowadzania produktu do kanału cewnika wynosi 1,37 bara. Ciśnienie infuzji nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku i wynosić 39 psi (2.69 bara). PraxiFlow pakowany jest w fabrycznie napełnione ampułko-strzykawki co chroni przed utratą produktu podczas nabierania np: z fiolki – brak zachowanego sterylne pola. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed utworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie zawiera dwie ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 75 blistrów w opakowaniu zbiorczym.

4.3. Dotyczy: 05/PN/2018, Pakiet nr 43, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści produkt Praxi-Flow™ w skład zestawu wchodzi Praxiject 0,9 NaCl x 10ml do płukania dostępu naczyniowego i CitraFlow 4% x 3ml stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o najwyższej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwwzkrzepowe oraz przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Specjalna budowa ampułko-strzykawki Praxiject i CitraFlow chroni każdy dostęp naczyniowy przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas wprowadzania produktu do kanału cewnika wynosi 1,37 bara. Ciśnienie infuzji nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku i wynosić 39 psi (2.69 bara). PraxiFlow pakowany jest w fabrycznie napełnione ampułko-strzykawki co chroni przed utratą produktu podczas nabierania np: z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed utworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie zawiera dwie ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 75 blistrów w opakowaniu zbiorczym.

Odpowiedź:

Ad. 4.1. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 4.2. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 4.3. Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 5

do pakietu nr 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie produktu o następujących właściwościach ?
Taśma podcewkowa TOT- -System do operacyjnego leczenia nietrzymania moczu u kobiet .

Parametry:

1. System jednorazowy
2. Monofilamentowa, 100% polipropylenowa, niewchłaniałna taśma: szerokość - 1,3 cm, grubość – 0,40 mm, gramatura - 62g/m²
3. Laserowo zgrzewane brzegi taśmy .
4. System 2 jednorazowych igieł , charakteryzujący się ergonomicznym projektem uchwytu i dwu płaszczyznowym wygięciem igieł o średnicy 3,25 mm i 4 mm z tzw. pamięcią powrotną.
5. Nietraumatyczne połączenie igieł z końcami taśmy.
6. Implantacja z dostępu przez otwory zasłonięte, out-in oraz in -out .

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 6

do pakietu nr 14

Czy Zamawiający dopuści produkt o następujących właściwościach:
Taśma do leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet .

Wykonana jest niewchłaniałnego polipropylenu monofilamentowego. Parametry:

szerokość: 1,2 cm

długość: 45 cm

grubość: 0,45 mm

gramatura: 57 g/m²

wielkość porów: 0,90 mm

Taśma w plastikowej osłonce, brzegi zakończone pętelkami. Implantacja taśmy przez otwory zasłone.

W zestawie znajdują się dwa narzędzia jednorazowego użytku wykonane z niekorodującego chromu. Ergonomiczne uchwyty zapewniają optymalną kontrolę podczas wprowadzania igły.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 7

7.1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 40 poz. 26 i 27 leku Klorazepan dipotasu w postaci kapsułek?

7.2. Czy Zamawiający wykreśli/wydzieni z pakietu 40 poz. Walsartan 80 mg?

Dot. umowy

7.3. Czy Zamawiający wykreśli par 1.16 względnie dopisze, że w takiej sytuacji zastosowanie mają przepisy dotyczące rozpatrywania reklamacji? Wszelkie zastrzeżenia jakościowe lub ilościowe stanowią w istocie zgłoszenie reklamacyjne, które winno być rozpatrywane przy udziale Wykonawcy, w terminach określonych umową. „Odmowa przyjęcia towaru” sugeruje jednostronny, bez udziału Wykonawcy, tryb postępowania, co jest niedopuszczalne w świetle przepisów KC.

7.4. Czy Zamawiający zmieni wysokość kary umownej określonej w par. 3.1.b. z 2% do wartości max. 0.2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

7.5. Czy Zamawiający zmieni wysokość kary umownej określonej w par. 3.1.c. z 15% do wartości max. 5%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

7.6. Czy Zamawiający w par. 4.1 wpisze max 60-dniowy termin płatności faktur? Zgodnie z art. 8 ust. 2 Ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych, w transakcjach handlowych, w których dłużnikiem jest podmiot publiczny będący podmiotem leczniczym w rozumieniu art. 4 ust. 1 pkt 2–4 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej, termin zapłaty określony w umowie nie może przekraczać 60 dni, liczonych od dnia doręczenia dłużnikowi faktury lub rachunku, potwierdzających dostawę towaru lub wykonanie usługi.

Zaproponowana w par. 4.1 wydłuża 60-dniowy termin wskazanego w przepisach, **który jest zgodnie z przepisami terminem maksymalnym.**

7.7. Czy Zamawiający w par. 4.2 dopisze, że chodzi o odsetki ustawowe a opóźnienie?

7.8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby zbiorcza faktura za dostawy w danym miesiącu była wystawiana na koniec danego miesiąca kalendarzowego tj 28-29 dzień danego miesiąca?

Odpowiedź:

Ad. 7.1. Zamawiający dopuszcza

Ad. 7.2. Zamawiający wykreśla tą pozycję. Wykonawca składając swoją ofertę powinien

wykreślić samodzielnie pozycję o której mowa i nie dokonywać jej wyceny (lub nie wpisywać żadnej kwoty). W przypadku gdy wycena taka zostanie wykonana, Zamawiający samodzielnie wykreśli ją z formularza cenowego w ofercie Wykonawcy, dokona korekty ceny łącznej pakietu, zawiadamiając Wykonawcę o poprawie innej omyłki.

Ad. 7.3. Postępować zgodnie ze SIWZ. Zamawiający nie widzi potrzeby przyjmowania asortymentu, którego nie zamawiał. To w gestii Wykonawcy jest takie skompletowanie asortymentu, aby było zgodne z zamówieniem.

Ad. 7.4. Postępować zgodnie ze SWIZ. Zamawiający przypomina, że dostawy będą realizowane do placówki służby zdrowia, gdzie nadrzędnym celem jest ochrona zdrowia i życia pacjentów.

Ad. 7.5. Postępować zgodnie ze SWIZ. Zamawiający przypomina, że dostawy będą realizowane do placówki służby zdrowia, gdzie nadrzędnym celem jest ochrona zdrowia i życia pacjentów.

Ad. 7.6. Zamawiający wyraża zgodę na 60 dniowy termin płatności w miejsce 65 dniowego. Stosowne korekty zostaną dokonane na etapie podpisywania umów.

Ad. 7.7. Zamawiający nie rozumie pytania. W Par. 4, ust. 2 umowy wyraźnie jest napisane, że chodzi o odsetki w wysokości ustawowej w przypadku opóźnienia (...). Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 7.8. Zamawiający wyraża zgodę, o ile nie będzie planowana żadna dostawa w danym miesiącu, po wystawieniu faktury. Zamawiającemu chodzi o to, aby jedna faktura zawierała wszystkie dostawy w jednym, danym miesiącu.

Pytanie 8

Pakiet 53 poz. 7, 8: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie serwet z gazy 17 nitkowej? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 9

Czy zamawiający dopuści w pakiecie nr 41. CPV 33600000-6 poz. 395 wycenę Trilacu produktu leczniczego OTC spełniającego te same cele, w skład którego wchodzi wyselekcjonowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych z rodzaju *Lactobacillus acidophilus* (La-5), *Lactobacillus delbrueckii* subsp. *bulgaricus* (Lb-Y27), *Bifidobacterium lactis* (Bb-12) przeznaczonego do stosowania u dzieci (brak dolnej granicy wieku) i dorosłych, opakowanie zawiera 20 kapsułek, po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 10

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 41 poz. 395 w przedmiotowym postępowaniu:

10.1. Uprzejmie prosimy o dopuszczenie spełniającego te same cele preparatu probiotycznego o nazwie ProbioDr. będącego preparatem złożonym i dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego, przeznaczonym do stosowania u niemowląt, dzieci i osób dorosłych, zawierającym w swoim składzie najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* i *Lactobacillus helveticus*

w takim samym łącznym stężeniu 2 mld CFU/kapsułkę, takiej samej postaci i w takim samym stosunku ilościowym jak produkt opisany w SIWZ.

10.2. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania spełniającego te same cele zamiennika o nazwie LactoDr., będącego dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego zawierającego najlepiej przebadany pod względem klinicznym szczep bakterii probiotycznych (działanie potwierdzone w kilkuset opublikowanych w literaturze światowej badaniach klinicznych) *Lactobacillus rhamnosus GG ATCC 53103* w wysoce aktywnym stężeniu 6 mld CFU/kapsułkę, przeznaczonego do stosowania u noworodków, niemowląt, dzieci i osób dorosłych, konfekcjonowanego w opakowaniach x 20 lub x 30 kaps. – po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrągleniu uzyskanego wyniku w górę.

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Grupie 41 poz. 280 w przedmiotowym postępowaniu:

10.3. Czy z uwagi na podanie nazwy własnej środka spożywczego specjalnego przeznaczenia medycznego, Zamawiający dopuści zamiennik o nazwie LactoDr. krople, zawierający taki sam szczep bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus GG* w stężeniu 1 mld CFU/ kroplę? W załączeniu przesyłamy opis oferowanego preparatu.

Odpowiedź:

Ad. 10.1. Postępować zgodnie ze SWIZ

Ad. 10.2. Postępować zgodnie ze SWIZ

Ad. 10.3. Postępować zgodnie ze SWIZ

Pytanie 11

11.1. Czy Zamawiający wymaga aby Ciprofloksacyna w pakiecie 47 pozycja 21, 26, 30 była w postaci monowodzianu?

11.2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 47 pozycja 17 leku Kalium Chloratum WZF 15% 20 ml x 10 fiolek?

Odpowiedź:

Ad. 11.1. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 11.2. Zamawiający pozwala przeliczać ilości w opakowaniu

Pytanie 12

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 41 poz. 10, 24 i 313 w przedmiotowym postępowaniu:

12.1. Z uwagi na fakt, że opis przedmiotu zamówienia, podając nazwę własną glukometrów będącą zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, z którymi mają być kompatybilne oferowane paski testowe, specyfikuje w każdej pozycji wyłącznie paski testowe konkretnych wytwórców, gdyż z glukometrami konkretnego wytwórcy kompatybilne mogą być wyłącznie paski testowe tego samego wytwórcy, a kompatybilność taka jest zabezpieczona konstrukcyjnie i chroniona prawem patentowym - co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową, nadając wytwórcom faktyczny monopol na kształtowanie ceny oferty, zwracamy uwagę, że nie istnieje realna konieczność posługiwania się paskami testowymi i glukometrami

konkretnych producentów, gdyż jest to drobny, zużywalny, przenośny sprzęt nie wymagający szczególnych, profesjonalnych kwalifikacji jeśli chodzi o obsługę (przeznaczony przede wszystkim dla użytkowników nieprofesjonalnych), który może być w każdej chwili zastąpiony sprzętem innego producenta. Mając na uwadze powyższe zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający, postępując zgodnie z obowiązującymi przepisami ustawy Prawo zamówień publicznych (art. 7 i 29 Pzp) dopuszcza konkurencyjne paski testowe (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się opisanymi poniżej cechami: a) Funkcja Auto-coding; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym oksydaza glukozy; d) zakres wyników pomiaru w jednostkach 20-600mg/dl; e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra; f) zakres hematokrytu 10-70%, umożliwiający wykonywanie pomiarów we krwi włośniczkowej osób dorosłych i noworodków; g) bezdotykowy wyrzut zużytego paska po pomiarze za pomocą przycisku; h) stabilność pasków testowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu fiolki; i) temperatura

działania pasków testowych w zakresie 5-45⁰C, przechowywanie do 30⁰C; j) podświetlany

ekran glukometru; k) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

12.2. Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci pasków testowych do glukometrów (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujących się opisanymi poniżej parametrami: a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; d) Kapilara samozasysająca krew; e-f) Wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku, dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej; g) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy; h) zakres hematokrytu 20-60% i zakres pomiarowy 10-900 mg/dl przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197; i) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32^oj) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem.

12.3. Czy Zamawiający dopuszcza konkurencyjne paski testowe do glukometru z szerokim spektrum zastosowań (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujące się następującymi parametrami: a) zakres wyników pomiaru 20-600 mg/dl i zakres hematokrytu 0-70%, umożliwiający wykonywanie pomiarów glikemii we krwi włośniczkowej, żylniej i tętniczej u osób dorosłych i noworodków, przy dokładności zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197; b) wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku; c) paski nie wymagające kodowania; d) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; e) stabilność pasków testowych po otwarciu fiolki wynosząca 6 miesięcy; f) wielkość próbki 0,5 mikrolitra, czas

pomiaru 5s; g) temperatura przechowywania pasków testowych w szerokim zakresie 4-40°C;

h) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

Odpowiedź:

Ad. 12.1. Zamawiającemu przysługuje prawo zakupu produktów mu niezbędnych, skoro zatem posiada sprawne, dobrze funkcjonujące glukometry konkretnego producenta potrzebuje pasków kompatybilnych z tymi właśnie urządzeniami, co jest oczywistym faktem.

Jeśli zatem Wykonawca z własnej woli dokona wymiany WSZYSTKICH glukometrów Zamawiającego to zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie oraz dopuszcza zaproponowanie w ofercie pasków kompatybilnych z nowym rodzajem glukometrów. Zamawiający zastrzega jednak, iż:

- wymienione glukometry muszą posiadać główne parametry nie gorsze od parametrów aparatów dotychczas użytkowanych przez Zamawiającego. Glukometry muszą posiadać dokumenty dopuszczające do stosowania w obszarze medycznym.

- Zamawiający nie może być obciążony jakimikolwiek kosztami związanymi z wymianą dotychczas używanych glukometrów, jak również wymiana musi odbyć się bez jakiegokolwiek uszczerbku dla normalnego funkcjonowania placówki Zamawiającego. Za sprawny i nieuciążliwy proces wymiany glukometrów w pełni odpowiada Wykonawca.

- Wymienione glukometry nie mogą być aparatami używanymi, muszą być sprawne i posiadać gwarancje producenta w terminie ustalonym przez producenta.

- Wymiana glukometrów musi nastąpić jednocześnie w całej placówce Zamawiającego jednak nie wcześniej niż do czasu zużycia dotychczasowych zapasów pasków testowych. W celu ustalenia terminu wymiany należy skontaktować się z przedstawicielem Zamawiającego, odpowiedzialnym za realizację umowy.

- Wymiana glukometrów będzie miała charakter bezzwrotny

W przypadku nie spełnienia warunków, o których mowa powyżej – postępować zgodnie ze SWIZ

Ad. 12.2. Patrz pkt 12.1.

Ad. 12.3. Patrz pkt 12.1.

Pytanie 13

Pakiet 35, poz. 10-12

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania opasek z dwoma zapinkami. Pozostałe wymogi zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 14

14.1. Pakiet nr 2

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie szwów pokrytych poliglikolidem laktydu i stearynianem wapnia o czasie podtrzymywania ok. 75% po 2 tygodniach, ok. 40-50% po 3

tygodniach od zaimplantowania przy zachowaniu pozostałych parametrów?

14.2. Pakiet nr 21, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie nici o długości 75cm?

14.3. Pakiet nr 21, poz. 6

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie szwu z nitką pojedynczą o długości 75cm?

14.4. Pakiet nr 21, poz. 6

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie szwu z nitką pojedynczą o długości 75cm z podwojeniem zamawianych ilości?

14.5. Pakiet nr 21, poz. 8

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie szwu igłą kosmetyczną spełniającą parametry SIWZ?

14.6. Pakiet nr 21, poz. 8

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie szwu o dł. 75 cm?

14.7. Pakiet nr 52 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści folię operacyjną o powierzchni lepnej o wym. 30 cm x 22 cm?

14.8. Pakiet nr 52 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści folię operacyjną o powierzchni lepnej o wym. 45 cm x 21 cm?

14.9. Pakiet nr 52 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści folię operacyjną o powierzchni lepnej o wym. 45 cm x 48 cm?

Odpowiedź:

Ad. 14.1. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 14.2. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 14.3. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 14.4. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 14.5. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 14.6. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 14.7. Zamawiający określił wymiary +/- 10 cm. Folie muszą spełniać warunki SIWZ

Ad. 14.8. Zamawiający określił wymiary +/- 10 cm. Folie muszą spełniać warunki SIWZ

Ad. 14.9. Zamawiający określił wymiary +/- 10 cm. Folie muszą spełniać warunki SIWZ

Pytanie 15

15.1. Dotyczy zawarcia umowy

Z uwagi na fakt, iż siedziba Wykonawcy znajduje się poza granicami kraju wnosimy o wyrażeniu zgody na zawarcie umowy w trybie korespondencyjnym i przesłanie umowy do podpisu pocztą kurierską. Niezwłocznie po podpisaniu, umowa zostanie do Państwa odesłana również pocztą kurierską.

15.2. Dotyczy wzoru umowy § 3 pkt. 1 a)b)c)

Wnosimy o modyfikację w/w paragrafu na zapis:

Wykonawca zobowiązuje się do zapłaty na rzecz Zamawiającego kar umownych w przypadku:

a) pierwszej zwłoki w dostawie zamówionych Produktów Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną w wysokości 0,5% niezrealizowanej części zamówienia, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, licząc od dnia określonego na podstawie w § 1 ust. 4 pkt a) niniejszej umowy, z zastrzeżeniem, iż opóźnienie to nie może przekroczyć 7 dni kalendarzowych. W przypadku zwłoki przekraczającej 7 dni kalendarzowych Zamawiający może uznać, iż nastąpiło nieuzasadnione rozwiązanie umowy z winy Wykonawcy i tym samym

Zamawiającemu przysługuje prawo do zastosowania zapisów ust. 1, pkt. c) niniejszego paragrafu

b) drugiej zwłoki w dostawie oraz każdej kolejnej zwłoki w dostawie zamówionych Produktów Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną w wysokości 1% niezrealizowanej części zamówienia, za każdy dzień zwłoki, licząc od dnia określonego na podstawie § 1 ust. 4 pkt a) niniejszej umowy z zastrzeżeniem, iż zwłoka ta nie może przekroczyć 7 dni kalendarzowych.

W przypadku zwłoki przekraczającej 7 dni kalendarzowych Zamawiający może uznać, iż nastąpiło nieuzasadnione rozwiązanie umowy z winy Wykonawcy i tym samym Zamawiającemu przysługuje prawo do zastosowania zapisów ust. 1, pkt. c) niniejszego paragrafu.

c) nieuzasadnionego rozwiązania niniejszej umowy, przez co strony rozumieją w szczególności: zaprzestanie przez Wykonawcę sprzedaży i dostarczania Produktów lub wykonywania innych obowiązków wynikających z postanowień niniejszej umowy, z zastrzeżeniem punktów a) i b) niniejszego ust., jak również odstąpienie od umowy przez Zamawiającego w związku z niewywiązywaniem się Wykonawcy z zapisów umownych z podwykonawcą, w przypadku i zakresie, o którym mowa w ustawie Pzp, w części dotyczącej podwykonawstwa - Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną w wysokości 15 % wartości brutto niezrealizowanej umowy.

Odpowiedź:

Ad. 15.1. Zamawiający dopuszcza taką możliwość pod warunkiem pokrycia przez Wykonawcę kosztu wysyłki kurierskiej zagranicę.

Ad. 15.2. Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 16

16.1. Do treści §1 ust.8 projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

16.2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy w §3 ust.1 ppkt a) i b) poprzez zapis o naliczaniu ewentualnych kar za każde opóźnienie dostawy w wysokości nie większej niż 1% wartości niedostarczonego przedmiotu zamówienia za każdy dzień?

16.3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy w §3 ust.1 ppkt c) poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 15% wartości netto NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

16.4. Czy zamawiający wyrazi zgodę na zmianę §4 ust.1 wzoru umowy, poprzez wykreślenie zapisu o fakturach zbiorczych dostarczanych raz w miesiącu i zastąpienie ich fakturami wystawianymi za każdą zrealizowaną dostawę towaru, z uwagi na uchylenie z dniem 1 stycznia 2014 r. przepisów dopuszczających możliwość wystawiania faktur zbiorczych, a także z uwagi nieważność zapisu w świetle bezwzględnie obowiązujących przepisów prawa tj.

obowiązującego od dnia 1 stycznia 2016 r. art. 8a ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych (Dz.U. z 2013 r. poz. 403 ze zm., dalej: UoTZ), zakazującego zawierania w umowach stron zapisów dotyczących terminów wystawiania i doręczania faktur?

Możliwość wystawiania faktur zbiorczych wynikała z nieobowiązującego już §9 rozporządzenia Ministra Finansów z dnia 11 grudnia 2012 r. zmieniające rozporządzenie w sprawie zwrotu podatku niektórym podatnikom, wystawiania faktur, sposobu ich przechowywania oraz listy towarów i usług, do których nie mają zastosowania zwolnienia od podatku od towarów i usług (Dz. U. z 2012 r. poz. 1428), które to rozporządzenie zostało uchylone z dniem 1 stycznia 2014 r. W aktualnie obowiązującym rozporządzeniu Ministra Finansów z dnia 3 grudnia 2013 r. w sprawie wystawiania faktur (Dz.U. z 2013 r. poz. 1485 ze zm.), brak jest zapisów dotyczących faktur zbiorczych. Obecnie nie ma więc żadnej podstawy prawnej, z której wynikałaby możliwości posługiwania się konstrukcją faktur zbiorczych.

Niezależnie od powyższego, zgodnie z art. 8a UoTZ „strony transakcji handlowej nie mogą ustalać daty doręczenia faktury lub rachunku, potwierdzających dostawę towaru lub wykonanie usługi”. Konsekwencją powyższego uregulowania jest brak możliwości zawierania w umowach stron zapisów dotyczących terminu doręczenia (a więc i wystawiania) faktury lub rachunku. Stąd zapis §4 ust.1 wzoru umowy dotknięty jest nieważnością.

16.5. Czy w stosunku do Zamawiającego na chwilę obecną aktualizują się przesłanki „niewypłacalności” oraz „zagrożenia niewypłacalnością” w rozumieniu art. 6 ustawy z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) oraz art. 10 ustawy z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.)? Czy według wiedzy Zamawiającego w/w przesłanki staną się aktualne w okresie od chwili obecnej do zakończenia umowy zawartej na skutek niniejszego postępowania?

16.6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustanowienie ze swojej strony zabezpieczeń cywilnoprawnych prawidłowego wykonania umowy przetargowej, w jednej z następujących postaci:

- cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia;
- weksła in blanco wraz z deklaracją;
- poręczenia podmiotu trzeciego, np. wspólnika lub organu założycielskiego;
- zabezpieczenia rzeczowego np. zastawu rejestrowego

lub w jakiegokolwiek innej formie stanowiącej zabezpieczenie wierzytelności Wykonawcy skuteczne w przypadku ewentualnego otwarcia w stosunku do Zamawiającego postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego? Celem wyjaśnienia powyższego zapytania zwracamy uwagę na ogromne ryzyko Wykonawcy związane z potencjalnym ogłoszeniem postępowania restrukturyzacyjnego lub upadłościowego wobec Zamawiającego, polegające m.in. na niemożności odzyskania (w całości lub w części) należności objętych masą sanacyjną. W razie odmownej odpowiedzi, prosimy o jej uzasadnienie i wskazanie, czy w toku trwania umowy przetargowej Zamawiający zamierza korzystać z narzędzi przewidzianych w ustawie z dn. 1.01.2016r. – Prawo restrukturyzacyjne (Dz.U.2015.978 z późn. zm.) i ustawie z dn. 28.02.2003r. – Prawo upadłościowe (Dz.U.60.535 z późn. zm.).

Odpowiedź:

Ad. 16.1. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 16.2. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 16.3. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 16.4. Zamawiający wyraża zgodę na wystawianie faktury za każdą zrealizowaną dostawę w miejsce jednej zbiorczej za cały miesiąc. Stosowne modyfikacje zostaną wprowadzone na etapie sporządzania umowy.

Ad. 16.5. Zamawiającemu nic o tym nie wiadomo.

Ad. 16.6. Postępować zgodnie ze SWIZ

Pytanie 17

17.1. Pakiet 8 poz. 1-3:

Czy Zamawiający oczekuje na potwierdzenie wymagań SIWZ, m.in. chłonności minimalnej, załączenia Kart Danych Technicznych wyrobów?

17.2. Pakiet 8 poz. 1-3:

Czy Zamawiający wymaga załączenia kart katalogowych oferowanego asortymentu, celem weryfikacji zaoferowanego asortymentu?

17.3. Pakiet 8 poz. 1, 3:

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania dwóch różnych produktów odpowiadających rozmiarom L i XL o dwóch różnych zakresach obwodów dających pacjentowi komfort użytkowania? Na rynku polskim pojawiły się oferty proponujące w rozmiarze XL pieluchomajtki w rozmiarze L, które wg oferenta mają maksymalny obwód 160cm. W wyniku czego dany wykonawca oferuje dwa razy ten sam produkt w rozmiarze L. Maksymalny obwód pieluchomajtek wyznaczony jedynie ze zsumowania szerokości produktu w części tylnej i przedniej nie jest optymalnym rozmiarem, gdyż pacjent będzie odczuwał dyskomfort i ucisk. Wtenczas zaleca się rozmiar o większym obwodzie. Dlatego, jak wynika z opis przedmiotu zamówienia, zawartym w SIWZ, zakres obwodów różnych produktów jest inny i częściowo na siebie zachodzi, w celu optymalnego dopasowania i komfortu użytkującego.

17.4. Pakiet 8 poz. 1-3:

Zamawiający wymaga pieluchomajtek wyposażonych w podwójne elastyczne przylepcorzepy. Czy w związku z tym, w celu doprecyzowania ww. parametru, Zamawiający ma na myśli element elastyczny o długości ok. 1cm w stanie nierozciągniętym, wbudowany w przylepcorzep? Powyższe pytanie argumentujemy tym, iż producenci pieluchomajtek oferowanych na rynku poświadczają posiadanie elastycznych przylepcorzepów (w pieluchomajtkach), które w istocie nie są elastyczne (rozciągliwe).

W związku z powyższym, czy Zamawiający na potwierdzenie wymagań SIWZ oczekuje załączenia próbek? Pozwoli to na zweryfikowanie parametrów pieluchomajtek, m.in. obw. pasa. oraz elastyczności przylepcorzepów?

17.5. Pakiet 35, poz. 5,6

Czy Zamawiający wymaga, aby lignina była zarejestrowana jako wyrób medyczny?

17.6. Pakiet 35, poz. 10-12

Czy Zamawiający oczekuje opasek przeznaczonych również do sterylizacji? Czy na potwierdzenie Zamawiający oczekuje dołączenia kart danych technicznych, potwierdzających możliwość sterylizacji opasek elastycznych?

Dot. umowy:

17.7. Czy za dni robocze w rozumieniu wzoru umowy będą uważane dni od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy?

17.8. Zważywszy na treść § 1 ust. 5 wzoru umowy, jaką minimalną ilość produktów (jaki procent ilości wskazanych w SIWZ) Zamawiający na pewno zamówi?

Odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji oferowanej ceny. Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym m.in. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 r. KIO 1087/10, z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych wynika obowiązek dokładnego określenia przez zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet jeżeli nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów. W wyroku z dnia 7 maja 2014 r. KIO 809/14 Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że „nie można zaakceptować postanowień umowy dających zamawiającemu całkowitą, nieograniczoną pod względem ilościowym i pozostającą poza wszelką kontrolą dowolność w podjęciu decyzji o zmniejszeniu zakresu dostaw będących przedmiotem zamówienia”.

17.9. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 3 ust. 1 lit. a) i b) wzoru umowy zostało wykreślone zdanie ostatnie?

Opóźnienie w dostawie nie jest tożsame z zerwaniem umowy przez wykonawcę. Dlatego skuteczność ostatniego zdania w § 3 ust. 1 lit. a) i b) umowy może być kwestionowana na podstawie art. 58 § 1 lub § 2 Kodeksu cywilnego.

17.10. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 3 ust. 1 lit. c) wzoru umowy wyrażenie „15% łącznej wartości brutto Produktów, których sprzedaż i dostawa jest przedmiotem niniejszej umowy” zostało zastąpione wyrażeniem „15% wartości brutto niezrealizowanej części umowy”?

Uzasadnione jest aby kara umowna za zerwanie umowy była naliczana od wartości niezrealizowanej części umowy, nie zaś od wartości całej umowy. W przeciwnym razie, w przypadku zerwania umowy po zrealizowaniu jej znaczącej części, kara umowna byłaby niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości niezrealizowanej części umowy, a nawet mogłaby przewyższać wartość niezrealizowanej części umowy. Taka kara byłaby rażąco wygórowana w rozumieniu art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego i naruszałaby zasadę proporcjonalności wyrażoną w art. 7 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych.

17.11. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 7 ust. 1 wzoru umowy zostało dodane wyrażenie „o ile powstanie szkody zostało zawinione przez Wykonawcę”? § 7 ust. 1 wzoru umowy budzi wątpliwości i wymaga doprecyzowania.

Udzielając odpowiedzi na powyższe pytania proszę wziąć pod uwagę bieżące orzecznictwo Krajowej Izby Odwoławczej dotyczące umów.

Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 29 czerwca 2009 r. KIO/UZP 767/09,

„mimo iż sytuacja Zamawiającego przy kształtowaniu treści umowy jest silniejsza, powinien on brać pod uwagę nie tylko swoje interesy, ale także interesy Wykonawcy i starać się ułożyć stosunek prawny tak, aby te interesy były jak najbardziej zrównoważone”. Podobne stanowisko Krajowa Izba Odwoławcza zajęła w wyroku z dnia 21 lutego 2008 r. KIO/UZP 97/08, w wyroku z dnia 27 grudnia 2011 r. KIO 2649/11, w wyroku z dnia 17 grudnia 2012 r. KIO 2631/12, KIO 2655/12 oraz w wielu innych orzeczeniach.

Odpowiedź:

Ad. 17.1. Postępować zgodnie ze SIWZ. Zamawiający czytelnie opisał w SIWZ jakich dokumentów wymaga

Ad. 17.2. Postępować zgodnie ze SIWZ. Zamawiający czytelnie opisał w SIWZ jakich dokumentów wymaga

Ad. 17.3. TAK – Zamawiający wymaga rozmiarów różnych L i XL

Ad. 17.4. Zamawiający w SIWZ wymaga elastycznych przylepców co jest jednoznaczne.

Ad. 17.5. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 17.6. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 17.7. Tak

Ad. 17.8. Zamawiający określił ilości jakich potrzebuje w SIWZ na dzień ogłoszenia postępowania. Nie jest natomiast w stanie przewidzieć jaka będzie ilość pacjentów na przestrzeni roku, a zatem jakie dokładnie ilości będą niezbędne.

Ad. 17.9. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 17.10. Postępować zgodnie ze SIWZ. Zamawiający przypomina, iż dostawy odbywać się będą do szczególnej instytucji, związanej z ochroną zdrowia i życia pacjentów.

Ad. 17.11. Zamawiający na etapie podpisywania umowy dopisze zdanie „o ile powstanie szkody zostało zawinione przez Wykonawcę”

Pytanie 18

18.1. Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 33 w pozycji nr 1,2,4,5,6,7,8,9,13,14,15,17,18,22 preparatu o takim samym zastosowaniu klinicznym w worku Viaflo z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:

- zastosowanie opakowań typu worek Viaflo może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową, ponieważ w celu opróżnienia opakowanie nie wymaga odpowietrzania, czyli wyeliminowana jest droga wnikania patogenów bezpośrednio do organizmu pacjenta
- redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów
- worki Viaflo pakowane są w dodatkowe zewnętrzne opakowanie, dzięki czemu są dodatkowo chronione przed mechanicznymi uszkodzeniami i biologiczną kontaminacją
- koszty utylizacji opróżnionych worków są nawet o 50% niższe, niż koszty utylizacji opróżnionych butelek
- składowanie produktów w opakowaniu typu worek wymaga znacznie mniejszej powierzchni magazynowej, ponieważ taka forma opakowania zajmuje mniej miejsca?

Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co

pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej. W przypadku udzielenia pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

18.2. Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie nr 33 w pozycji nr 11,12 preparatu Mannitol o stężeniu 15% w opakowaniu typu worek Viaflo o pojemności odpowiednio 100ml i 250ml ponieważ:

- Mannitol 15% posiada w Polsce dokładnie tą samą rejestrację i dawkowanie co Mannitol 20%
- Roztwory mannitolu 15% są korzystniejsze (w odniesieniu do właściwości fizykochemicznych) od roztworów 20%, gdyż nie krystalizują podczas przechowywania w temperaturze pokojowej
- Mannitol 15% zwiększa bezpieczeństwo pacjentów, ponieważ zmniejsza ryzyko krystalizacji, pozwala na stosowanie Mannitolu w każdej chwili, bez konieczności wcześniejszego ogrzewania, zmniejsza koszty związane z podgrzewaniem 20% Mannitolu
- Mannitol 15% w worku Viaflo, to lżejsze opakowanie, czyli mniejsze koszty utylizacji
- Mannitol 15% w worku Viaflo to brak ryzyka stłuczenia opakowania
- Mannitol 15% w worku to brak ryzyka odklejenia nalepki w czasie podgrzewania preparatu podczas kąpieli parowej, ponieważ opis nadrukowany jest na opakowaniu.

Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej. W przypadku udzielenia pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

18.3. Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 33 pozycji nr 21 i utworzenie z niej nowego pakietu? Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

18.4. Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 47 pozycji nr 25, 54 i utworzenie z nich nowego pakietu? Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

18.5. Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 51 pozycji nr 8, 10 i utworzenie z nich nowego pakietu? Powyższa modyfikacja umożliwi przystąpienie do postępowania większej liczbie oferentów, co pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź:

Ad. 18.1. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 18.2. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 18.3. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 18.4. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 18.5. Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 19

19.1. Dotyczy pakietu nr 19: Ile Zamawiający zamierza dzierżawić butli od Wykonawcy?

Pytania do wzoru umowy:

Zwracamy się z prośbą o modyfikację następujących zapisów wzoru umowy:

§ 1.

19.2.

4. Wykonawca zobowiązuje się do dostawy zamówionych Produktów:

a) sukcesywnie w ciągu 12 miesięcy, w terminie 3 dni roboczych od dnia złożenia przez Zamawiającego zamówienia faksem lub za pośrednictwem poczty elektronicznej **Otrzymanie zamówienia winno być każdorazowo potwierdzone przez Wykonawcę**, na formularzu zamówienia stanowiącym **załącznik nr 2** do niniejszej umowy, lub sporządzonym zgodnie z danymi zawartymi w tym załączniku,

19.3.

8. W przypadku, gdy Wykonawca nie dostarczy zamówionych Produktów w wymaganym terminie, wskazanym w ust. 4 pkt a) niniejszego paragrafu (3 dni robocze od dnia złożenia zamówienia faksem lub za pośrednictwem poczty elektronicznej, na formularzu zamówienia stanowiącym **załącznik nr 2** do niniejszej umowy, lub sporządzonym zgodnie z danymi zawartymi w tym załączniku), Zamawiającemu przysługuje prawo zakupu zamówionych Produktów u innego dostawcy – taki zakup zwany będzie w dalszej części niniejszej umowy

„Zakupem Interwencyjnym”. We wskazanym wyżej przypadku Wykonawca zobowiązany będzie zapłacić Zamawiającemu kwotę wynikającą z różnicy pomiędzy ceną zakupu zamówionych i nie dostarczonych w terminie przez Wykonawcę Produktów, a ceną zapłaconą za zakup dokonany przez Zamawiającego u innego dostawcy **pod warunkiem, że ceny zapłacone przez Zamawiającego nie będą wyższe od średnich cen rynkowych**. Wykonawca zobowiązany będzie do zapłaty ww. kwoty w terminie 14 dni kalendarzowych od dnia otrzymania kopii faktury potwierdzającej dokonanie przez Zamawiającego Zakupu Interwencyjnego.

19.4.

10. Wykonawca gwarantuje, że będzie dostarczał Produkty o **najwyższej należytej** jakości, zarówno pod względem norm jakościowych, jak i z odpowiednim terminem ważności – wynoszącym nie krócej niż 12 miesięcy od dnia dokonania dostawy, zapewniającym bezpieczne użycie dostarczonych Produktów. Zamawiający dopuszcza możliwość dostawy Produktów z terminem ważności krótszym niż 12 miesięcy od dnia dokonania dostawy, jednakże tylko w przypadku uprzedniego uzyskania przez Wykonawcę zgody

Zamawiającego.

19.5.

12. Zamawiający zastrzega prawo zgłaszania Wykonawcy reklamacji w odniesieniu do dostarczonych Produktów. Wykonawca zobowiązuje się do rozpatrywania zgłoszonych przez Zamawiającego reklamacji bez zbędnej zwłoki, nie później jednak, niż w czasie 5 dni roboczych od dnia przesłania przez Zamawiającego reklamacji faksem lub pocztą elektroniczną. **Otrzymanie reklamacji winno być każdorazowo potwierdzone przez Wykonawcę.**

19.6.

15. W przypadku odrzucenia reklamacji, o której mowa w ust. 12 i 13 niniejszego paragrafu Zamawiający ma prawo wystąpić do właściwego organu, urzędu lub innej instytucji, w celu uzyskania ekspertyzy w zakresie jakości i właściwości Produktów dostarczonych przez Wykonawcę oraz ich zgodności z wymogami przewidzianymi przepisami prawa oraz określonymi przez Zamawiającego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia. Jeżeli reklamacja Zamawiającego okaże się uzasadniona, wszelkie **uzasadnione** koszty związane z uzyskaniem ekspertyzy ponosić będzie Wykonawca, który zobowiązany będzie do ich zwrotu w terminie 7 dni od dnia zgłoszenia żądania przez Zamawiającego.

19.7.

§ 2.

2. Wykonawca gwarantuje stałość cen **netto** Produktów przez okres 12 miesięcy, z zastrzeżeniem postanowień ust. 3 pkt a)

§ 3.

19.8.

c) nieuzasadnionego rozwiązania niniejszej umowy, przez co strony rozumieją w szczególności: zaprzestanie przez Wykonawcę sprzedaży i dostarczania Produktów lub wykonywania innych obowiązków wynikających z postanowień niniejszej umowy, z zastrzeżeniem punktów a) i b) niniejszego ust., jak również odstąpienie od umowy przez Zamawiającego w związku z niewywiązywaniem się Wykonawcy z zapisów umownych z podwykonawcą, w przypadku i zakresie, o którym mowa w ustawie Pzp, w części dotyczącej podwykonawstwa - Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną w wysokości 15 % **łączniej** wartości **brutto netto Produktów, których sprzedaż i dostawa jest przedmiotem pozostającej do wykonania cz3.ści** niniejszej umowy.

~~2. Zamawiający zastrzega sobie prawo dochodzenia odszkodowania uzupełniającego, przewyższającego wysokość kar umownych w przypadku, gdy kary nie pokryją wartości poniesionych szkód. Wykonawca odpowiada wyłącznie za normalne i bezpośrednie skutki swych działań lub zaniechań z~~

wyłączeniem odpowiedzialności za szkody pośrednie lub utracone korzyści. Niezależnie od tytułu prawnego, odpowiedzialność Wykonawcy powstała przy lub w związku z wykonaniem niniejszej umowy ograniczona jest do kwoty zł

3. Zamawiającemu przysługuje prawo potrącenia ewentualnych kar umownych uznanych przez Wykonawcę za naliczone zasadnie i kwot o których mowa w Par. 1 ust. 8, z należnościami Wykonawcy przysługującymi mu na podstawie postanowień niniejszej umowy.

19.9.

§ 4.

1. Zapłata za zamówione i dostarczone Produkty nastąpi na podstawie prawidłowo wystawionej przez Wykonawcę faktury (Zamawiający wymaga, aby Wykonawca wystawiał jedną fakturę zbiorczą za okres rozliczeniowy, tj. za miesiąc kalendarzowy, do dnia 15-tego miesiąca następującego po okresie rozliczeniowym, bez względu na ilość zamówień częściowych w tym okresie (poszczególne dostawy w okresie rozliczeniowym powinny być kwitowane dokumentem WZ, z wyszczególnieniem wartości brutto) **Uwaga termin zapłaty może wynieść 110 dni proszę to sprawdzić**, po spełnieniu warunków, o których mowa w § 1 niniejszej umowy, w terminie do 65 dni od dnia ~~otrzymania~~ wystawienia przedmiotowej faktury (prawidłowo wystawionej) przez Zamawiającego. Zapłata nastąpi w formie przelewu na rachunek bankowy Wykonawcy wskazany na fakturze. Dokumenty WZ, o których mowa powyżej, za dany okres rozliczeniowy, obligatoryjnie należy załączyć do każdej wystawionej faktury, w celu sprawnej weryfikacji dostaw. **proszę sprawdzić możliwości techniczne i organizacyjne**

§ 7.

19.10.

1. Strony zgodnie postanawiają, że Wykonawca ponosi **całkowitą** odpowiedzialność za **wszelkie** szkody **powstałe z winy Wykonawcy** a poniesione przez Zamawiającego ~~oraz jakiegokolwiek osoby trzecie, powstałe w związku z wykonywaniem niniejszej umowy.~~

3. Strony będą dążyć do rozstrzygnięcia sporów mogących wyniknąć przy realizacji niniejszej umowy na drodze ugodowej. Jeżeli strony nie osiągną kompromisu wówczas sporne sprawy rozstrzygane będą przez **właściwy** Sąd powszechny ~~właściwy dla siedziby Zamawiającego.~~

Odpowiedź:

Ad. 19.1. Wykonawca ma zapewnić butle w których będzie dostarczał gaz. Musi zostać to uwzględnione w cenie oferty.

Ad. 19.2. Zamawiający wyraża zgodę. Zamawiający na etapie sporządzania umowy dokona stosownych modyfikacji.

Ad. 19.3. Postępować zgodnie ze SWIZ

Ad. 19.4. Postępować zgodnie ze SWIZ

Ad. 19.5. Postępować zgodnie ze SWIZ

Ad. 19.6. Postępować zgodnie ze SWIZ

Ad. 19.7. Postępować zgodnie ze SWIZ

Ad. 19.8. Postępować zgodnie ze SWIZ

Ad. 19.9. Postępować zgodnie ze SWIZ. Patrz odp. na pytanie 16.4

Ad. 19.10. Postępować zgodnie ze SWIZ

Pytanie 20

Czy w Pakiecie nr 41 pozycja 255- (Sewofluran 250 ml-bezpłatne udostępnienie parowników/ butelka z fabr.zamontowanym,szczelnym,bezpośrednim systemem napełniania parowników/) – 45 szt. , Zamawiający w celu zapewnienia ciągłości pracy na bloku operacyjnym i bezpieczeństwa pacjenta, wymaga dostarczenia od parowników do zaoferowanego produktu w ciągu 24h od chwili podpisania umowy przetargowej? Pozwoli to uniknąć na zbyt długi czas oczekiwania Zamawiającego na instalację parowników kompatybilnych z zaoferowanym produktem.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 21

Dotyczy pakiet nr 5

- Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania w postępowaniu 05/PN/2018 produktu o nazwie handlowej HEMOPATCH, który jest hemostatykiem uszczelniającym wskazanym do stosowania jako środek hemostatyczny oraz jako uszczelniacz podczas zabiegów chirurgicznych, w których kontrola krwawienia lub przecieku innych płynów ustrojowych lub przecieku powietrza za pomocą konwencjonalnych technik chirurgicznych jest nieskuteczna bądź niepraktyczna. Produkt ten może być również używany do zamknięcia uszkodzeń opony twardej powstałych w wyniku jej urazu, resekcji, retrakcji lub skurczenia się. Hemopatch to miękki,cienki, sprężysty i elastyczny opatrunek z kolagenu uzyskiwanego z bydlęcej skóry właściwej, pokryty powłoką z glutaranu tetraskycynoimidylu eteru pentaerytrołowego glikolu polietylenowego który w kontakcie z krwią lub innymi płynami ustrojowymi tworzy hydrożel, który ułatwia przyleganie i uszczelnia powierzchnię tkanki, strona nieaktywna oznaczona niebieskimi kwadratami z biokompatybilnego barwnika błękitu brylantynowego. Produkt ten można samodzielnie docinać i rolować, przez co nie jest konieczna oddzielna forma zrolowana. Produkt ze względu na swoją elastyczną budowę nie ulega kruszeniu. Hemopatch jest dostępny w rozmiarach 2,7 cm/2,7 cm - 5szt. w opakowaniu, 4,5 cm/9,0 cm -3 szt. w opakowaniu, 4,5 cm/4,5 cm – 3 szt. w opakowaniu.

Uzasadnienie

Opisany przez Zamawiającego przedmiot zamówienia dopuszcza możliwość złożenia oferty tylko przez jednego producenta/ dostawcę, proponującego produkt posiadający swoiste-opisane w SIWZ cechy, niekoniecznie wymagane zarówno przez stosowane terapie, jak i ze względu na powszechną praktykę w tym zakresie. , Dotychczasowy opis przedmiotu

zamówienia w SIWZ powoduje, że zapisem tym Zamawiający dyskryminuje inne produkty dopuszczone do obrotu, spełniające te same cele lecznicze. Zastosowanie produktu o nazwie handlowej Hemopatch spowoduje osiągnięcie tego samego rezultatu, jaki byłby osiągnięty przy zastosowaniu opisanego w postępowaniu przetargowym, konkurencyjnego wyrobu. Istotę stosowania każdego produktu, w tym Hemopatch, stanowi jego wskazanie, skuteczność i bezpieczeństwo w stosowaniu, konkurencyjna cena oraz dopuszczenie do obrotu (zgodnie z wymogami ustawowymi).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza po odpowiednim przeliczeniu ilości

Pytanie 22

Pakiet 44

22.1. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy port pojemnika ze sterylną wodą łączący się z reduktorem poprzez adapter ma posiadać odłamywaną zatyczkę co zmniejsza ryzyko kontaminacji?

22.2. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga pojemnika ze sterylną wodą o dwukomorowej budowie zabezpieczającej przed osadzaniem się cząsteczek wody wewnątrz drenu tlenowego?

Odpowiedź:

Ad. 22.1. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 22.2. Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 23

23.1. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 14:

- 12 szt. taśm, polipropylenowych, monofilamentowych, niewchłaniających, z plastikową osłonką na taśmie, o długości 45 cm, szerokości 1,1 cm, grubości 0,33 mm, porowatości max 1870 μm , gramaturze 48 g/m^2 , wytrzymałości 70 N/cm, brzegi zakończone bezpiecznymi pętelkami, wykonane w technologii quadriaxial (geometria romboidalna, obecność włókien skośnych, podwójna nić wzmacniająca),

oraz

- 2 szt. Igieł spiralnych wielorazowego użytku, ze stali chirurgicznej, do implantacji w/w taśm, bez kaniul ?

23.2. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 16, poz. nr 1:

- 10 szt. zestawów do korekcji cystocele, siatki jednorodnej, niewchłaniającej, o anatomicznym kształcie, trapezy z czterema ramionami, pokrytymi plastikową osłonką, monofilament, polipropylen, grubość siatki 0,33 mm, gramatura 48 g/m^2 , porowatość max 1870 μm , długość ramion: górne 38 cm, dolne 45 cm, wysokość implantu 8 cm (odległość między ramionami), podstawa górna 5 cm, podstawa dolna 8 cm, wytrzymałość na rozciąganie 70 N/cm, grubość nici 80 μm , siatka w kolorze neutralnym, brzegi zakończone bezpiecznymi pętelkami, wykonane w technologii quadriaxial (geometria romboidalna, obecność włókien skośnych, podwójna nić wzmacniająca),

oraz

1 szt. igły wielorazowego użytku, ze stali chirurgicznej, do implantacji metodą przezzasłonową

?

23.3. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 16, poz. nr 2:

• 1 szt. zestawu do operacyjnego leczenia tylnej plastyki pochwy, siatki jednorodnej, niewchłaniałnej, o anatomicznym kształcie, dwa ramiona pokryte plastikową osłonką, monofilament, polipropylen, grubość siatki 0,33 mm, gramatura 48 g/m², porowatość max 1870 µm, wysokość implantu 12 cm, szerokość 3,5 cm, długość ramion 45 cm, wypustka: szerokość 3,5 cm, wysokość 4 cm, wytrzymałość na rozciąganie 70 N/cm, grubość nici 80 µm, siatka w kolorze neutralnym, brzegi zakończone bezpiecznymi pętelkami, wykonane w technologii quadriaxial (geometria romboidalna, obecność włókien skośnych, podwójna nić wzmacniająca),

oraz

• 1 szt. igły wielorazowego użytku, ze stali chirurgicznej, do implantacji przez pośladki ?

23.4. Dotyczy Pakietu 16

W razie wyrażenia zgody na którąkolwiek z w/w pozycji, prosimy o jej wydzielenie i utworzenie nowego pakietu.

Odpowiedź:

Ad. 23.1. Postępować zgodnie ze SWIZ

Ad. 23.2. Postępować zgodnie ze SWIZ

Ad. 23.3. Postępować zgodnie ze SWIZ

Ad. 23.4. Postępować zgodnie ze SWIZ

Pytanie 24

24.1. *Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci doustnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: tabl. powł.-tabl.; tabl.-kaps. tabl.-drażetki, tabletki o przedłużonym uwalnianiu-tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie)?*

24.2. *Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: amp.-fiol.; fiol.-amp-strz ampułki-pojemniki, flakony-butelki, pojemniki-Kabipac(Kabiclear) i odwrotnie?*

24.3. *Czy Zamawiający zezwala na wycenę leków w opakowaniu zawierającym inną ilość sztuk (np. tabletek, kapsułek, ampułek, fiolek) niż podana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.*

24.4. *Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych*

w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ (czy podawać pełne ilości opakowań

zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

24.5. Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji a nie ma innego leku równoważnego, którym można by go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wyceniać go wcale?

24.6. Dotyczy pakiet 5 pozycja 3 , czy zamawiający dopuści wycenę TachoSil, matr.z kl.d/tkanek,4,8 x 4,8 cm, 2 szt w ilości 2 opakowania?

24.7. Dotyczy pakiet 9 pozycja 10, czy Zamawiający miał na myśli Oxycort,aer.naskórę,32,25g(55ml) HYDROCORTISONUM+OXYTETRACYCLINUM EXT W-D 0,167%+0,5%

24.8. Dotyczy pakiet 9 pozycja 24, czy Zamawiający dopuści zamianę postaci z kapsułki na tabletkę powlekaną (tylko taka postać jest obecna dla dawki 1000 mg)?

24.9. Dotyczy pakiet27 pozycja 4 , czy Zamawiający dopuści wycenę opakowani x 7 sztuk w ilości 286 opakowań ?

24.10. Dotyczy pakiet 30 pozycja 11 i 12, czy Zamawiający dopuści wycenę opakowania x 24 sztuk w ilości 40 opakowania ?

24.11. Dotyczy pakiet 30 pozycja 13, czy Zamawiający dopuści wycenę opakowania x 24 sztuk w ilości 10 opakowań ?

24.12. Dotyczy pakiet 30 pozycja 14, czy Zamawiający dopuści wycenę opakowania x 24 sztuk w ilości 30 opakowań ?

24.13. Dotyczy pakiet 34 pozycja 20, czy Zamawiający dopuści wycenę opakowania x 5 ampulek w ilości 2,5 opakowania?

24.14. Dotyczy pakiet 39 pozycja 24,25,26 czy Zamawiający dopuści zamianę postaci z kapsułki na kapsułkę dojelitową (obecnie dostępna postać)?

24.15. Dotyczy pakiet 39 pozycja 28 czy Zamawiający dopuści zamianę postaci z drażetki na tabletkę powlekaną (obecnie dostępna postać)?

24.16. Dotyczy pakiet 39 pozycja 81, czy Zamawiający miał na myśli ,5 mg/ml; 2 ml, roztw.do wstrz.,50amp DIAZEPAMUM P 1-D 0,01 G ?

24.17. Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie nr 41 pozycja 16 wycenę 20 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii , którego oferta cenowa jest

korzystna dla Zamawiającego? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.

24.18. Dotyczy pakiet 41 pozycja 18, czy Zamawiający dopuści opakowanie x 400 g w ilości 40 opakowań?

24.19. Dotyczy pakiet 41 pozycja 21, prosimy o określenie postaci maść czy krem ?

24.20. Dotyczy pakiet 41 pozycja 24, czy Zamawiający miał na myśli Paski do glukometrów iXell x 50 sztuk w ilości 300 opakowań?

24.21. Dotyczy pakiet 41 pozycja 58, czy Zamawiający dopuści wycenę Tantum Rosa, 53,2 mg/g, prosz.d/sp.rozt.dopochw., 10 sasz.?

24.22. Dotyczy pakiet 41 pozycja 67, czy Zamawiający dopuści wycenę Calcium Gluconate USP 10%, roztw.dowstrz., 10ml, 5amp w ilości 700 opakowań? CALCII GLUCONAS P 1-D 10%

24.23. Dotyczy pakiet 41 pozycja 71, czy Zamawiający dopuści wycenę opakowani x 125 tabletek powlekanych w ilości 3,6 opakowań?

24.24. Dotyczy pakiet 42 pozycja 78, czy Zamawiający miał na myśli Venalex, kaps.twarde, 60 szt, blist.(diosmina 450 mg i hesperydyna 50 mg) ?

24.25. Dotyczy pakiet 42 pozycja pakiet 79, czy Zamawiający dopuści zamianę postaci z ampułki na fiolkę?

24.26. Dotyczy pakiet 42 pozycja 121, czy Zamawiający dopuści wycenę Tardyferon-Fol, tabl.powl.o zmodyf.uwaln., 30szt ACIDUM FOLICUM+FERRUM O 1-D 0,35+80 MG ŻELAZA(brak rejestracji na polskim rynku Gyno-Tardyferon) ?

24.27. Dotyczy pakiet 42 pozycja 132, czy Zamawiający dopuści wycenę Tormentile Forte, maść, 20 g (brak dostępności na rynku)?

24.28. Dotyczy pakiet 42 pozycja 139, czy Zamawiający dopuści zamianę postaci z tabletki na kapsułkę (tylko taka postać jest dostępna)?

24.29. Dotyczy pakiet 42 pozycja 140, czy Zamawiający dopuści wycenę Hydroxyzinum Espefa, 10 mg/5ml, syrop, 250g HYDROXYZINUM O W-D 0,2%(brak dostępności dawki 8mg/5 ml)?

24.30. Dotyczy pakiet 42 pozycja 148, czy zamawiający dopuści wycenę Etomidate-Lipuro, 20 mg/10 ml, emuls.dowstrz., 10amp ETOMIDATUM P 1-D 0,02 G ?

24.31. Dotyczy pakiet 42 pozycja 156, czy Zamawiający dopuści wycenę Kalium

Effervescens bezcukrowy, 782mgK+/3g, gran. musuj., 20sasz KALII CITRAS+KALII HYDROCARBONAS O 1-D w ilości 2opakowania (brak dostępności 5 g)?

24.32. Dotyczy pakiet 42 pozycja 166, czy Zamawiający dopuści zamianę postaci z tabletki na tab. ulegająca rozpadowi w jamie ustnej (dla wielkości opakowania 28 sztuk dostępna jest tylko taka postać)?

24.33. Dotyczy pakiet 42 pozycja 170, czy Zamawiający dopuści wycenę opakowani x 30 tab w ilości 4,67 opakowania?

24.34. Dotyczy pakiet 42 pozycja 171, czy Zamawiający dopuści wycenę opakowani x 30 tab w ilości 9,33 opakowania?

24.35. Dotyczy pakiet 42 pozycja 170 i 171, czy Zamawiający dopuści zamianę postaci z tabletki na kapsułkę?

24.36. Dotyczy pakiet 42 pozycja pozycja 190, czy Zamawiający dopuści zamianę postaci z kapsułki na kapsułkę o przedłużonym uwalnianiu?

24.37. Dotyczy pakiet 42 pozycja 198, czy Zamawiający dopuści wycenę opakowani x 10 w ilości 40 opakowań?

Odpowiedź:

Ad. 24.1. Zamawiający wyraża zgodę

Ad. 24.2. Postępować zgodnie ze SWIZ

Ad. 24.3. Zamawiający zezwala

Ad. 24.4. Zgodnie ze SWIZ. Zamawiający określił - Zał. 3 do SIWZ – Dodatkowe wymagania, pkt 7. Do 0,4 włącznie w dół, od 0,5 włącznie w górę

Ad. 24.5. Zamawiający określił iż należy taką pozycję wycenić ostatnią ceną sprzedaży i zaznaczyć ten fakt pod tabelą asortymentowo – cenową, której dotyczy

Ad. 24.6. Patrz pkt 5

Ad. 24.7. Tak, Zamawiający miał na myśli

Ad. 24.8. Zamawiający dopuszcza

Ad. 24.9. Zamawiający dopuszcza

Ad. 24.10. Zamawiający dopuszcza

Ad. 24.11. Zamawiający dopuszcza

Ad. 24.12. Zamawiający dopuszcza

Ad. 24.13. Zamawiający dopuszcza

Ad. 24.14. Zamawiający dopuszcza

Ad. 24.15. Zamawiający dopuszcza

Ad. 24.16. Zamawiający dopuszcza

Ad. 24.17. Postępować zgodnie ze SWIZ

Ad. 24.18. Postępować zgodnie ze SWIZ

Ad. 24.19. Maść

Ad. 24.20. Zamawiający dopuszcza

Ad. 24.21. Zamawiający dopuszcza

- Ad. 24.22. Zamawiający dopuszcza**
Ad. 24.23. Zamawiający dopuszcza w ilości 4 op.
Ad. 24.24. Zamawiający dopuszcza
Ad. 24.25. Zamawiający dopuszcza
Ad. 24.26. Zamawiający dopuszcza
Ad. 24.27. Zamawiający dopuszcza
Ad. 24.28. Zamawiający dopuszcza
Ad. 24.29. Zamawiający dopuszcza
Ad. 24.30. Zamawiający dopuszcza
Ad. 24.31. Zamawiający dopuszcza
Ad. 24.32. Zamawiający dopuszcza
Ad. 24.33. Tak, w ilości 5 op.
Ad. 24.34. Tak, w ilości 9 op.
Ad. 24.35. Zamawiający dopuszcza
Ad. 24.36. Zamawiający dopuszcza
Ad. 24.37. Zamawiający dopuszcza

Pytanie 25

PAKIET NR 13

25.1. Poz. nr 9 - czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opatrunku w rozmiarze 7,5 cm x 7,5 cm, do wilgotnego opatrywania ran, aktywowanego roztworem Ringera, który może pozostać na ranie do 72 godzin, z odpowiednim przeliczeniem ilości w pakiecie cenowym tj.: 7 sztuk. Prośbę motywujemy tym, iż wymagane przez Państwa opatrunki tj. 24 – godzinny, został wycofany z produkcji.

25.2. Poz. nr 14 - czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania przylepca na tkaninie o długości 9,2 m z odpowiednim przeliczeniem ilości w pakiecie cenowym? Pozostałe parametry przylepca bez zmian.

25.3. Poz. nr 23, 24 - czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opatrunku do wilgotnego opatrywania ran, aktywowanego roztworem Ringera, który może pozostać na ranie do 72 godzin, z odpowiednim przeliczeniem ilości w pakiecie cenowym tj.:

Poz. 23 – 34 szt.

Poz. 24 – 7 szt.

Prośbę motywujemy tym, iż wymagane przez Państwa opatrunki tj. 24 – godzinny, został wycofany z produkcji.

PAKIET NR 53

25.4. Poz. nr 2-6 - czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania elastycznych rękawów opatrunkowych o składzie: 68% bawełny, 24% poliamidu, 8% elastanu? Pozostałe parametry rękawów opatrunkowych bez zmian.

25.5. Poz. nr 8 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania serwety operacyjnej z gazy 17 nitkowej 4 warstwowej? Pozostałe parametry serwety bez zmian.

Odpowiedź:

Ad. 25.1. Zamawiający dopuszcza

Ad. 25.2. Zamawiający dopuszcza

Ad. 25.3. Zamawiający dopuszcza

Ad. 25.4. Postępować zgodnie ze SWIZ

Ad. 25.5. Zamawiający dopuszcza

Pytanie 26

26.1. Dotyczy Pakietu nr 2

Czy Zamawiający dopuści nić wchłanianą, plecioną, syntetyczną, barwioną, wykonaną z kopolimeru składającego się w 90% z glikolidu i w 10% z L-laktydu, powlekaną mieszaniną kopolimeru glikolidu i laktydu oraz stearynianem wapnia, o czasie podtrzymywania tkankowego około 75% po 14 dniach, około 50% po 21 dniach, około 25% po 28 dniach i całkowitym czasie wchłaniania 60-70 dni?

Uzasadnienie: Zaproponowany produkt jest równoważny do opisanego przez Zamawiającego, tj. o właściwościach nie gorszych lub lepszych. Czas wchłaniania 60-70 dni zawiera się w przedziale wymaganym przez Zamawiającego (56-70 dni).

26.2. Dotyczy Pakietu nr 15

Czy Zamawiający dopuści nić poliestrową w kolorze zielonym, pozostałe parametry bez zmian?

26.3. Dotyczy Pakietu nr 18

Czy Zamawiający dopuści syntetyczne, wchłaniane, barwione, jednowłókienkowe nici chirurgiczne wytwarzane z polidioskсанonu o czasie podtrzymywania tkankowego około 75% po 14 dniach, około 70% po 28 dniach, około 60% po 43 dniach, około 40% po 57 dniach i całkowitym czasie wchłaniania 180-210 dni?

26.4. Dotyczy Pakietu nr 18

Czy Zamawiający dopuści szew z igłą o długości 30 mm?

26.5. Dotyczy Pakietu nr 18

Czy Zamawiający dopuści również długość 75 cm?

26.6. Dotyczy Pakietu nr 20, poz. 2

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie do przetargu w w/w pozycji szwów chirurgicznych ze standardową igłą okrągłą wzmocnioną.

W razie odmownej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu producenckiego.

26.7. Dotyczy Pakietu nr 20, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści szew z igłą o długości 26 mm?

26.8. Dotyczy Pakietu nr 20, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści szew z igłą o długości 24 lub 26 mm?

26.9. Dotyczy Pakietu nr 21

Czy Zamawiający dopuści również w w/w pakiecie szwy z igłą odwrotnie tnącą?

26.10. Dotyczy Pakietu nr 21, poz. 6

Czy Zamawiający dopuści również w w/w pozycji szwy z igłą odwrotnie tnącą?

26.11. Dotyczy Pakietu nr 22

Czy Zamawiający dopuści możliwość składania ofert na poszczególne grupy asortymentowe, np., grupa I (poz. 1-4), grupa II (poz. 5), grupa III (poz. 6-12) ?

Uzasadnienie: przy takim układzie pakietu tylko jeden Wykonawca będzie mógł złożyć ofertę w w/w postępowaniu. Zgodnie z Art. 29 ust 2 pzp „Przedmiotu zamówienia nie można opisywać w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję” i z Art. 29 ust 3 pzp „Przedmiotu zamówienia nie można opisywać przez wskazanie znaków towarowych, patentów lub pochodzenia, źródła lub szczególnego procesu, który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego wykonawcę, jeżeli mogłoby to doprowadzić do uprzywilejowania lub wyeliminowania niektórych wykonawców lub produktów [...]”. Pozytywna odpowiedź umożliwi złożenie ofert przez większą liczbę Wykonawców, a tym samym Zamawiający będzie mógł zapoznać się z szerszą ofertą na nici chirurgiczne i zapewnić uczciwą konkurencję. Biorąc pod uwagę względy ekonomiczne większa ilość potencjalnych Wykonawców zapewni różnorodność ofert i prawdopodobieństwo wyboru ofert z najniższą ceną. Wybór wielu dostawców nie przekłada się negatywnie na kryteria ekonomiczne dla Szpitala, gdyż koszty dostaw ponoszą Wykonawcy, a Szpital ma możliwość korzystania z produktów o porównywalnej jakości i parametrach, ale zakupionych w niższych cenach. W przypadku braku zgody na nasze pytanie proszę o wydzielenie do osobnych pakietów poszczególne grupy asortymentowe ze względu na obecność tych materiałów w ofercie tylko jednego czy dwóch Wykonawców.

26.12. Dotyczy Pakietu nr 22, poz. 1 – 4

Czy Zamawiający dopuści syntetyczne, wchłaniające, barwione, jednowłókienkowe nici chirurgiczne składające się z kopolimeru kwasu glikolowego i kaprolaktanu o czasie podtrzymywania tkankowego około 70% po 7 dniach, około 40% po 14 dniach, około 15% po 21 dniach, około 5% po 28 dniach i całkowitym czasie wchłaniania 90-120 dni?

Uzasadnienie: Zaproponowany produkt jest równoważny do opisanego przez Zamawiającego, tj. o właściwościach nie gorszych lub lepszych. Czas wchłaniania 90-120 dni zawiera się w przedziale wymaganym przez Zamawiającego (90-110 dni).

26.13. Dotyczy Pakietu nr 22, poz. 5

Zwracamy się z zapytaniem, czy Zamawiający dopuści do przetargu wchłaniającą nitkę plecioną, wytwarzaną z kwasu glikolowego, powlekaną polikaprolaktonem i stearynianem wapnia, której zdolność podtrzymywania tkankowego wynosi ok. 65% po 7 dniach od wszczepienia, ok. 50% po 8-11 dniach od wszczepienia i całkowitym czasie wchłaniania po ok. 42 dniach?

W razie odmownej odpowiedzi prosimy o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu producenckiego, gdyż wymagany przez Zamawiającego materiał szewny znajduje się w ofercie tylko jednego wykonawcy (Covidien).

26.14. Dotyczy Pakietu nr 22, poz. 6

Prosimy o wyjaśnienie, czy w w/w pozycji Zamawiający wymaga szwu z igłą podwójną 13 mm, 3/8 koła, czy też z igłą pojedynczą?

26.15. Dotyczy Pakietu nr 22, poz. 6 – 12

Czy Zamawiający dopuści szwy monofilamentowe polipropylenowe bez dodatku polietylenu?

26.16. Dotyczy Pakietu nr 22, poz. 12

Czy Zamawiający dopuści również długość 75 cm?

26.17. Dotyczy Pakietu nr 24

Czy Zamawiający dopuści nić wchłaniającą, plecioną, syntetyczną, barwioną, wykonaną z kopolimeru składającego się w 90% z glikolidu i w 10% z L-laktydu, powlekaną mieszaniną kopolimeru glikolidu i laktydu oraz stearynianem wapnia, o czasie podtrzymywania tkankowego około 75% po 14 dniach, około 50% po 21 dniach, około 25% po 28 dniach i całkowitym czasie wchłaniania 60-70 dni?

Uzasadnienie: Zaproponowany produkt jest równoważny do opisanego przez Zamawiającego, tj. o właściwościach nie gorszych lub lepszych. Czas wchłaniania 60-70 dni zawiera się w przedziale wymaganym przez Zamawiającego (56-70 dni).

26.18. Dotyczy Pakietu nr 24, poz. 18

Jakiej krzywizny igły wymaga Zamawiający w w/w pozycji?

26.19. Dotyczy Pakietu nr 24, poz. 18

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie do przetargu szwów chirurgicznych z igłą o krzywiznie ½.

26.20. Dotyczy Pakietu nr 49, poz. 1 – 3

Zwracamy się z zapytaniem, czy w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji Zamawiający wydzieli z **Pakietu nr 49 pozycje 1, 2 i 3** zawierające siatki chirurgiczne do operacyjnego leczenia przepuklin w jeden osobny pakiet producencki (np. Pakiet nr 49a) i umożliwi składanie ofert wyłącznie na ten asortyment, a w razie odmowy umożliwi złożenie oferty na poszczególne pozycje w obrębie tego zadania. Wydzielenie pozycji do osobnej części pozwoli na startowanie w przetargu większej liczbie wykonawców, a przez to Zamawiający uzyska najbardziej korzystną cenę.

26.21. Dotyczy Pakietu nr 49, poz. 1 – 3

Zwracamy się z zapytaniem do Zamawiającego, czy w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji dopuści do przetargu siatkę wykonaną z polipropylenu monofilamentowego, grubość siatki 0,36 mm, wielkość oczek 1,5 – 1,7 mm, gramatura 55 g/m² ?

26.22. Dotyczy Pakietu nr 49, poz. 1 – 3

Zwracamy się z zapytaniem do Zamawiającego, czy wymaga w/w pakiecie, aby każda pojedyncza siatka posiadała metryczki identyfikacyjne w liczbie min. 3 szt. w celu wklejenia ich do dokumentacji (co usprawnia jej prowadzenie)?

Odpowiedź:

Ad. 26.1. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 26.2. Zamawiający dopuszcza

Ad. 26.3. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 26.4. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 26.5. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 26.6. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 26.7. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 26.8. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 26.9. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 26.10. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 26.11. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 26.12. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 26.13. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 26.14. Igła pojedyncza

Ad. 26.15. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 26.16. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 26.17. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 26.18. 1/2 koła

Ad. 26.19. Zamawiający dopuszcza

Ad. 26.20. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 26.21. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 26.22. Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 27

Czy Zamawiający w pakiecie 4 poz. 4 miał na myśli opatrunek o wymiarze 10x10 cm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający miał na myśli opatrunek 10 x 10 cm

Pytanie 28

Pak.51 poz.33

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o możliwość zaoferowania w pakiecie 51 poz.33 worka trzykomorowego do podania drogą żył centralnych zawierający 9g azotu , 1070 kcal energii całkowitej, bez zawartości elektrolitów i fosforanów. Emulsja tłuszczowa o zawartości 80 % oliwy z oliwek . Pojemność worka 1000 ml .

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 29

Pak.51 poz.6

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o możliwość zaoferowania w pakiecie 51 poz.6 worka trzykomorowego do podania drogą żył centralnych zawierającego 13,5g azotu , 1600

kcal energii całkowitej, 1260 Kcal energii niebiałkowej, 165g glukozy , 60 g tłuszczu .Emulsja tłuszczowa o zawartości 80 % oliwy z oliwek . Pojemność worka 1500 ml .

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 30

30.1. – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawki i odwrotnie?

30.2. - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.) ? Jeśli tak to prosimy o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

30.3. - Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

30.4. – Zwracamy się z prośbą o określenie, w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

30.5. - Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę (Zgodnie z prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe) w pozycjach gdzie w SIWZ występują sztuki lub mg? Jeśli nie, to czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę, mg, ml etc netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

Odpowiedź:

Ad. 30.1. Zamawiający wyraża zgodę tylko na formy doustne

Ad. 30.2. Matematycznie do 0,4 włącznie w dół, od 0,5 włącznie – w górę. Zamawiający opisał to w SIWZ. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 30.3. Matematycznie do 0,4 włącznie w dół, od 0,5 włącznie – w górę. Zamawiający opisał to w SIWZ. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 30.4. Postępować zgodnie ze SIWZ. Podać ostatnią cenę i informacja pod pakietem

Ad. 30.5. Zamawiający dopuszcza

Pytanie 31

W nawiązaniu do w/w postępowania przetargowego, niniejszym zwracamy się z prośbą o wykreślenie w umowie par.4 pkt. 1 „Zamawiający wymaga, aby wykonawca wystawił jedną fakturę zbiorczą za okres rozliczeniowy , tj. za miesiąc kalendarzowy do dnia 15-tego miesiąca następującego po okresie rozliczeniowym, bez względu na ilość zamówień częściowych w tym

okresie ...”

System magazynowo - księgowy Wykonawcy generuje fakturę do danego zamówienia, jako jedyny dokument towarzyszący zamówieniu. Jeśli w danym dniu złożone zostaną odrębne 2 zamówienia, wiąże się to w wydrukowaniu 2 faktur jednego dnia.

Odpowiedź: Patrz odp. na pytanie 16.4.

KLAUZULA INFORMACYJNA

Zgodnie z art. 13 ogólnego rozporządzenia o ochronie danych osobowych z dnia 27 kwietnia 2016 r. informuję, że:

- 1) Administratorem Pani/Pana danych osobowych są Szpitale Tczewskie S.A., z siedzibą w Tczewie 83-110, ul. 30-go Stycznia 57/58, reprezentowane przez Prezesa Szpitali Tczewskich S.A. w Tczewie;
- 2) W Szpitalach Tczewskich S.A. powołany jest inspektor ochrony danych, z którym kontakt możliwy jest:
 - pod numerem telefonu (58)777-67-53,
 - pod adresem e-mail: iod@szpitaletczewskiesa.pl,
 - pod adresem korespondencyjnym: 83-110 Tczew, ul. 30-go Stycznia 57/58;
- 3) Pani/Pana dane osobowe przetwarzane będą:
 - a) w celu realizacji umowy z Panią/Panem (podstawa prawna: art. 6 ust. 1 lit. b ogólnego rozporządzenia o ochronie danych osobowych z dnia 27 kwietnia 2016r.), w tym do:
 - wszelkich czynności wynikających ze stosowania aktualnie obowiązującej ustawy z dnia 29 stycznia 2004 Prawo Zamówień Publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2017 r., poz. 1579 z późn. zm) wraz z przepisami wykonawczymi do ustawy, jak i wewnętrznych regulaminów dokonywania zakupów funkcjonujących u administratora,
 - wszelkich czynności związanych z realizacją zawartych umów/zleceń/zamówień, w tym związanych z procedurami reklamacyjnymi, gwarancją, rękojmią oraz kontaktem między Panią/Panem i administratorem,
 - wewnętrznych procedur zatwierdzania i monitorowania dostawców,
 - nawiązywania współpracy,
 - b) na podstawie prawnie uzasadnionego interesu administratora (podstawa prawna: art. 6 ust. 1 lit. f ogólnego rozporządzenia o ochronie danych osobowych z dnia 27 kwietnia 2016r.), w celu:
 - przechowywania danych dla celów archiwizacyjnych, oraz zapewnienia rozliczalności tj. wykazania spełniania przez administratora obowiązków wynikających z przepisów prawa,
 - c) dodatkowo przepisy prawa wymagają od administratora przetwarzania Pani/Pana danych osobowych dla celów podatkowych i rachunkowych;
- 4) Administrator podjął wszelkie (stosowne) kroki techniczne i organizacyjne w celu zapewnienia ochrony danych osobowych przechowywanych w naszych systemach informatycznych przed utratą, zniszczeniem, nieuprawnionym dostępem, zamianą oraz rozpowszechnianiem;
- 5) Odbiorcami Pani/Pana danych będą wyłącznie podmioty uprawnione do uzyskania danych osobowych na podstawie umów powierzenia danych i przepisów prawa;
- 6) Pani/Pana dane osobowe nie będą przekazywane do państwa trzeciego/organizacji międzynarodowej;
- 7) Pani/Pana dane osobowe będą przechowywane zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa;
- 8) Posiada Pani/Pan prawo dostępu do treści swoich danych oraz prawo ich sprostowania, usunięcia, ograniczenia przetwarzania, prawo do przenoszenia danych, prawo wniesienia sprzeciwu wobec przetwarzania, prawo do cofnięcia zgody w dowolnym momencie bez wpływu na zgodność z prawem przetwarzania, którego dokonano na podstawie zgody przed jej cofnięciem;
- 9) Ma Pan/Pani prawo wniesienia skargi do PUODO gdy uzna Pani/Pan, iż przetwarzanie danych osobowych Pani/Pana dotyczących narusza przepisy ogólnego rozporządzenia o ochronie danych osobowych z dnia 27 kwietnia 2016 r.;
- 10) Zgoda na przetwarzanie danych osobowych jest dobrowolna, jednakże odmowa podania danych osobowych może skutkować odmową zawarcia umowy jeśli obowiązek ich podania przez Panią/Pana wynika z przepisów prawa;
- 11) Pani/Pana dane osobowe przechowywane będą przez okres 6 lat / lub w oparciu o uzasadniony interes realizowany przez administratora;
- 12) Pani/Pana dane są przetwarzane w systemie informatycznym oraz metoda tradycyjną – w wersji papierowej - poza systemem informatycznym.

PREZES ZARZĄDU

Maciej Bieliński

Szpital Tczewskie SA

ul. 30-go Stycznia 57/58, 83-110 Tczew, tel./fax. +48 58 531-38-30, tel. + 48 58 777-66-73,
www.szpitaletczewskiesa.pl, email: sekretariat@szpitaletczewskiesa.pl
Konto: PKO BP SA nr: 92 1440 1101 0000 0000 0782 0453
KRS 0000386185, NIP: 5932526795, REGON 220620689,
Kapitał zakładowy wynosi 24.422.350,00 zł. Kapitał został w całości wpłacony.

