

Jaworzno, dnia 2011-08-10

*Firmy ubiegające się o udzielenie zamówienia*

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na

**„Dostawa endoprotez i implantów do SP ZOZ Szpitala Wielospecjalistycznego w Jaworznie”**

Zamawiający, zgodnie z art. 38 ustawy Prawo zamówień publicznych odpowiada na pytania od Wykonawców i dokonuje zmiany SIWZ:

WYKONAWCA 1

Dotyczy załącznika nr 4 – wzór umowy

**1. Czy Zamawiający zgodzi się doprecyzować § 3 ust. 2, że w sytuacji awaryjnej określony termin nie będzie krótszy niż 2 dni robocze?**

Dotychczasowy zapis jest zbyt ogólny, daje Zamawiającemu możliwość wyznaczenia terminu dostawy nawet w ciągu kilku godzin na co Wykonawca nie może przystać więc należy zapis doprecyzować.

Odpowiedź: biorąc pod uwagę zapis §3 ust. 1: „w sytuacjach awaryjnych w terminie uzgodnionym w zamówieniu” wskazuje na fakt, że termin ten nie jest narzucony przez Zamawiającego, a uzgodniony pomiędzy stronami w zależności od okoliczności i możliwości wcześniejszego dostarczenia towaru. W związku z powyższym Zamawiający utrzymuje dotychczasowe zapisy siwz.

**2. Czy Zamawiający zmieni w §3 ust. 2 godziny dostaw na „od 7 do 14”?**

Dostawy realizowane są poprzez firmy kurierskie które mogą nie zdążyć na czas z dostawą. Określenie tak wczesnych godzin porannych oraz krótki termin realizacji zamówień może powodować problemy w trakcie realizacji umowy w zw. z czym należy zmienić termin realizacji.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę i dokonuje zamiany specyfikacji w tym zakresie oraz zmiany w §3 ust 2 umowy, który otrzymuje brzmienie:

Wykonawca dostarczy zamówiony towar do siedziby Zamawiającego, na wyznaczone miejsce składowania, w godzinach od 7<sup>00</sup> do 14<sup>00</sup> do 3 dni roboczych po złożeniu zamówienia telefonicznego lub fax-em, a w sytuacjach awaryjnych w terminie uzgodnionym w zamówieniu.

**3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę §3 ust 3 w następujący sposób: „Reklamacje pisemne wraz z reklamowanym towarem (w przypadku reklamacji jakościowej) Wykonawca zobowiązuje się przyjmować w ciągu 7 dni od dnia dostarczenia towaru”? Powyższe podyktowane jest faktem, iż Wykonawca by móc się odnieść do reklamacji musi mieć możliwość naocznej oceny wadliwego towaru.**

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, że zapis § 3 ust.3 dotyczy „reklamacji ilościowych lub co do zgodności z zamówionym asortymentem”, a nie jakościowych. Reklamacje w zakresie jakości unormowane są w przepisach odrębnych (patrz § 15 ust 1 umowy – przepisy Kodeksu Cywilnego)

**4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopisanie w §3 ust.5: „Zmniejszenie ilości przedmiotu umowy w toku realizacji umowy nie może przekroczyć 20% ilości określonej w niniejszej umowie”.**

Wyrok Sądu Okręgowego w Warszawie z dnia 15-01-2004 roku ( w sprawie o sygnaturze: V Ca 2306/03)- w którym Sąd stwierdził, że:

„zapis (...) projektu umowy, z którego wynika, że dostawcy nie przysługuje roszczenie z tytułu zamówienia mniejszej i większej ilości towaru niż określona w załączniku (...) do umowy wymaga modyfikacji” oraz, że dostawca: „Musi mieć zatem pewność, że zrealizuje w przyszłości dostawę określonej ilości towaru” a projekt umowy „winien być zmodyfikowany w taki sposób, aby dostawca stosując zasadę pewności obrotu i możliwości zaplanowania sprzedaży na określonym poziomie miał pewność, że zawarta umowa pozwoli mu sprzedać zamówioną ilość towaru”.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje dotychczasowe zapisy siwz i umowy.

5. **Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę w §3 ust. 7 umowy poprzez zaznaczenie, że dostarczone instrumentarium ma być sprawne technicznie, a nie nowe?**

Istotą użyczonego instrumentarium jest to, aby było ono sprawne technicznie oraz by umożliwiała przeprowadzenie zabiegu. Żądanie nowego instrumentarium jest nieuzasadnione, ponieważ instrumentarium pomimo, iż było już używane, nadal spełnia wszystkie swoje zadania, gdyż jest odnowione, zregenerowane, uzupełnione o ewentualne braki, objęte gwarancją producenta, funkcjonalne czyli jest w pełni sprawne technicznie.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę i utrzymuje dotychczasowe zapisy siwz w tym zakresie.

6. dotyczy §3 ust. 7 umowy - **Prosimy o wyjaśnienie co Zamawiający rozumie poprzez „pełen zestaw rozmiarów” w odniesieniu do instrumentarium?** Naszym zdaniem zapis jest pomyłką.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyjaśnia, że nastąpiła omyłka pisarska w specyfikacji pełen zestaw rozmiarów dotyczy endoprotez, implantów, lub innych wszczepów w formie „banku” – brzmienie Rozdziału II pkt 11 i 12, winno być następujące:

11. W terminie do 14 dni od daty podpisania umowy Wykonawca zobowiązany będzie zdeponować pełen zestaw rozmiarów endoprotez, implantów, lub innych wszczepów w formie „banku” w miejscu wskazanym przez osobę upoważnioną w SP ZOZ Szpitalu Wielospecjalistycznym w Jaworznie. Uzupełnienie „banku” następować będzie w terminie 3 dni od dnia złożenia zamówienia wysłanego faksem lub pisemnie przez Kierownika Apteki Szpitalnej, a w sytuacjach awaryjnych w terminie uzgodnionym w zamówieniu

12. W terminie 14 dni od daty podpisania umowy Wykonawca zobowiązany będzie dostarczyć bezpłatne **nowe**, kompletne instrumentarium do zakładania endoprotez, implantów lub innych wszczepów stanowiących przedmiot zamówienia (za wyjątkiem Pakietu nr 15 – Drut Kirschnera bagnetowaty). Naprawa instrumentarium oraz wymiana jego zużytych elementów odbywać się będzie na koszt Wykonawcy i siłami Wykonawcy. Naprawa następować będzie niezwłocznie od zgłoszenia uszkodzenia instrumentarium, jednak nie później niż 7 dni od poinformowania Wykonawcy o takiej potrzebie telefonicznie lub faksem. Po zakończeniu obowiązywania umowy Zamawiający zwróci Wykonawcy kompletne instrumentaria w stanie pogorszonym jedynie w stopniu wynikającym z normalnej, prawidłowej eksploatacji.

**Odpowiednio Zamawiający dokonuje zmiany we wzorze umowy: ulega zmianie § 3 ust 7 i 8 i otrzymuje brzmienie:**

„7. W terminie do 14 dni od daty podpisania umowy Wykonawca zobowiązany będzie zdeponować pełen zestaw rozmiarów endoprotez, implantów, lub innych wszczepów w formie „banku” w miejscu wskazanym przez osobę upoważnioną w SP ZOZ Szpitalu Wielospecjalistycznym w Jaworznie. Uzupełnienie „banku” następować będzie

w terminie 3 dni od dnia złożenia zamówienia wysłanego faxem lub pisemnie przez Kierownika Apteki Szpitalnej, a w sytuacjach awaryjnych w terminie uzgodnionym w zamówieniu.

8. W terminie 14 dni od daty podpisania umowy Wykonawca zobowiązany będzie dostarczyć bezpłatne nowe, kompletne instrumentarium do zakładania endoprotez, implantów lub innych wszczepów stanowiących przedmiot zamówienia (za wyjątkiem Pakietu nr 15 – Drut Kirschnera bagnetowaty). Naprawa instrumentarium oraz wymiana jego zużytych elementów odbywać się będzie na koszt Wykonawcy i siłami Wykonawcy. Naprawa następować będzie niezwłocznie od zgłoszenia uszkodzenia instrumentarium, jednak nie później niż 7 dni od poinformowania Wykonawcy o takiej potrzebie telefonicznie lub faksem. Po zakończeniu obowiązywania umowy Zamawiający zwróci Wykonawcy kompletne instrumentaria w stanie pogorszonym jedynie w stopniu wynikającym z normalnej, prawidłowej eksploatacji”

W załączeniu do nin. odpowiedzi zamawiający załącza wzór umowy po zmianie.

7. dotyczy §3 ust. 7 umowy – **Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie w zdaniu drugim zapisu, iż przedmiot zamówienia obejmuje bezpłatny serwis implantów?**

Zapis ma zastosowanie w odniesieniu do narzędzi/instrumentarium, nie zaś do przedmiotu umowy jakim są implanty. W przypadku dostawy implantów co, do których zostanie ujawniona wada jakościowa, Zamawiającemu przysługuje reklamacja wadliwego towaru, a nie serwis.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dokonuje zmiany w siwz i wzorze umowy w tym zakresie (patrz także odp. 6 j/w)

8. dotyczy §3 ust. 7 umowy - **Czy Zamawiający zgodzi się doprecyzować, że do asortymentu ujętego w pakiecie nr 15 (Druty Kirschnera) nie jest wymagane użyczenie instrumentarium?**

Do ww. asortymentu nie stosuje się żadnych specjalistycznych narzędzi.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający doprecyzowuje, że do Pakietu 15 drut Kirschnera bagnetowaty nie jest wymagane użyczenie instrumentarium (patrz także odp.6 oraz zmiana we wzorze umowy j/w)

9. **Czy Zamawiający zastąpi treść §6 ust. 1 lit. a i b: „W przypadku ustawowej zmiany stawki VAT zmiana stawki wchodzi z dniem wejścia w życie aktu prawnego. Cena netto produktu pozostanie bez zmiany. Do ceny netto zostanie doliczona nowa stawka VAT”?**

Obecne zapisy nakładają na Wykonawcę ponoszenie ciężaru zarówno obniżenia jak i podwyższenia stawki VAT a co za tym idzie brak jest równowagi między stronami umowy która to powinna być zgodnie z przepisami kodeksu cywilnego.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody i utrzymuje dotychczasowe zapisy siwz.

10. **Czy Zamawiający doda zapis w §9 ust. 4, że odstąpienie od umowy przez Zamawiającego będzie poprzedzone wezwaniem Wykonawcy do realizowania umowy zgodnie z zawartymi w umowie postanowieniami?**

Obecny zapis umowy może powodować uprzywilejowanie jednej ze stron umowy co może być niezgodne z zasadami społeczno – gospodarczym określonymi w kodeksie cywilnym. W związku z powyższym koniecznym jest zmiana zapisu.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody i utrzymuje dotychczasowe postanowienia umowy.

Dotyczy załącznika nr 1 – Formularz ofertowy

1. pkt 6 – **Z uwagi na to, że posiadane przez nas dopuszczenia do obrotu i użytkowania wymagane na podstawie ustawy o wyrobach medycznych obowiązują jedynie na terenie RP (nie dotyczy pozostałych krajów Unii Europejskiej) prosimy o usunięcie z ostatniej linijki słów „i Unii Europejskiej”.**

Asortyment, który oferujemy spełnia postanowienia ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010r. (Dz.U. Nr 107, poz. 679) oraz dyrektywy nr 93/42/EEC w związku z czym „dopuszczenia” obowiązują wyłącznie w Polsce.

Odpowiedź: Zamawiający dokonuje zmiany na formularzu ofertowym w punkcie 6, który otrzymuje brzmienie: Oświadczamy, że oferowany przedmiot zamówienia posiada wszelkie niezbędne, prawem wymagane certyfikaty oraz dopuszczenia do obrotu i użytkowania (zezwolenia, certyfikaty, świadectwa itp.) konieczne do wprowadzenia go do obrotu i używania, zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych.

#### Dotyczy załącznika nr 3 – Opis przedmiotu zamówienia

#### **Pakiet nr 10 – GWOŹDZIE I ŚRUBY CHIRURGICZNE**

1. Czy Zamawiający dopuści możliwość oferowania w poz. 1 gwoździ śródszpikowych do kości udowej o długości 300-480 mm zamiast długości 300-500mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zarówno długość 300-480 mm jak i 300-500 mm

2. Czy Zamawiający dopuści możliwość oferowania w poz. 2 gwoździ śródszpikowych do kości piszczelowej o długości 270-390 mm zamiast długości 180-400mm?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

3. Czy Zamawiający dopuści możliwość oferowania w poz. 3 gwoździ śródszpikowych do kości ramiennej o średnicy fi 8-9 mm i długości 180-320 mm zamiast o średnicy fi 8-12 mm i długości 180-400mm?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

4. Czy Zamawiający dopuści możliwość oferowania w poz. 4 gwoździ śródszpikowych do leczenia złamań części bliższej kości udowej typu Gamma krótkich, wykonanych z tytanu o średnicy w części proksymalnej max. 17 mm, w składzie: gwóźdź (fi 10-12 mm, dł. 180-200), kął 125,130,135 stopni, śruba szyjkowa standardowa fi 11 (dł. 70-120 mm), pin antyrotacyjny fi 6,5 mm, wkret blokujący fi 4,5 mm (2 szt. na kpl.), śruba zaślepiająca, śruba kompresyjna?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

5. Czy Zamawiający dopuści możliwość oferowania w poz. 7 gwoździ śródszpikowych do leczenia złamań części bliższej kości udowej typu Gamma długich prawy i lewy, wykonanych z tytanu o średnicy w części proksymalnej max. 17 mm, w składzie: gwóźdź (fi 10-12 mm, dł. 340-420), kął 125,130,135 stopni, śruba szyjkowa standardowa fi 11 (dł. 70-120 mm), pin antyrotacyjny fi 6,5 mm, wkret blokujący fi 4,5 mm (2 szt. na kpl.), śruba zaślepiająca, śruba kompresyjna?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

6. Czy Zamawiający dopuści możliwość oferowania w poz. 1 gwoździ śródszpikowych rekonstrukcyjnych do kości udowej o długości 300-480 mm zamiast długości 300-500mm?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

7. Czy w poz. 6, nie nastąpiła pomyłka przy opisie stabilizatora kłykciowego poprzez zapis: „w wersji: kaniulowany”?

Odpowiedź: Tak, zamawiający doprecyzowuje opis, który w tej części opisu winien brzmieć: „w wersji: śruba kaniulowana stalowa”

8. Czy Zamawiający dopuści możliwość oferowania w poz. 6 śruby szyjkowej o średnicy gwintu 12,5mm z długością gwintu 18 i 27mm oraz śruby szyjkowej o średnicy gwintu 16mm, z długością gwintu 27 mm zamiast wymaganych?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza

9. Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu zaoferowania radioprzeziernego instrumentarium w pozycjach 2 oraz 6 - umożliwi to udział w postępowaniu przetargowym większej liczbie Wykonawców, przez co zwiększy się konkurencyjność postępowania i umożliwi wybór najkorzystniejszej dla Zamawiającego oferty.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający utrzymuje zapisy siwz w tym zakresie

10. Z uwagi na niewielkie roczne zapotrzebowanie gwoździ ramiennych z poz. 3 oraz płyt DCS z poz. 6, czy Zamawiający odstąpi od wymogu użyczenia do nich instrumentariów na cały okres obowiązywania umowy, na rzecz dostarczania instrumentariów na zabieg?

W przypadku konieczności pozostawienia instrumentariów na cały czas trwania umowy przy obecnym zapotrzebowaniu skutkować to będzie znacznym wzrostem cen implantu. W przypadku akceptacji wnosimy o dodanie odpowiedniego zapisu.

Odpowiedź: Nie, zamawiający nie wyraża zgody i utrzymuje dotychczasowe zapisy siwz.

#### **Pakiet nr 12 – DHS DO ZESPOLEŃ**

1. Czy Zamawiający dopuści możliwość oferowania śrub kompresyjnych o rozmiarze 31 mm zamiast 36 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

2. Czy Zamawiający dopuści możliwość oferowania śrub szyjkowych w długości 60-120 mm zamiast 50-125 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

*W załączeniu do Nin. odpowiedz Zamawiający zamieszcza załącznik 3.10 i 3.12 po zmianie*

*Publikacja strona internetowa Zamawiającego  
Otrzymują firmy zadające pytania*

*Podpisał Lekarz Naczelny - Dr n.med Wiesław Więckowski*