



AG.ZP 3320.23.03952.20

Zamość, dnia 04 maja 2020r.

Certyfikat nr 51705/B/0001/UK/Po
ISO 9001 : 2008

Certyfikat nr 51705/A/0001/UK/Po
ISO 14001 : 2004

Certyfikat nr 51705/X/0001/UA/Po
PN-N 18001 : 2004

Certyfikat nr 51705/C/0001/UK/Po
OHSAS 18001 : 2007

Certyfikat nr 51705/D/0001/UK/Po
ISO 27001 : 2005

Certyfikat nr 64151/A/0001/UK/Po
ISO 22000 : 2005

Dotyczy: Wyjaśnienia treści SIWZ.

Samodzielny Publiczny Szpital Wojewódzki im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu ul. Aleje Jana Pawła II 10, zgodnie z art. 38 ust. 1, 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r., poz. 1843 ze zm.) informuje, że wpłynęły wnioski o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia opracowanej do przetargu nieograniczonego **na dostawę wyrobów medycznych dla Samodzielnego Publicznego Szpitala Wojewódzkiego im. Papieża Jana Pawła II**. Poniżej podajemy treść pytań i wyjaśnień:

Pytanie 1 dot. pakietu 1 pozycja 1

Czy Zamawiający w pakiecie 1 w pozycji 1 oczekuje w zestawie uniwersalnym do grawitacji koszyczka, który w sposób właściwy, bezpieczny i stabilny umożliwi zawieszenie butelki na stojaku?.

Wyjaśnienie:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2 dot. pakietu 1 pozycja 1

W związku z przejściem ze złącza ENLock na złącza ENFit, w zestawach do żywienia były dołączone łączniki uniwersalne. Było to jednak rozwiązanie czasowe i zestawy z dodatkowymi łącznikami ENLock nie są już produkowane. Oczekiwanie przez Zamawiającego końcówek w standardzie EnLock - adapter przejściowy przeczy najnowszym rekomendacjom GEDSA, ponieważ sprzęt stosowany do obsługi żywienia dojelitowego jest produkowany w standardzie EnFit dla gwarancji bezpieczeństwa pacjentów. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 1 pozycja 1 zestawów bez łącznika uniwersalnego Enlock/EnFit – zestaw z rekomendowaną końcówką ENFIT.

Wyjaśnienie:

Tak Zamawiający dopuszczają.

Pytanie 3 dot. pakietu 2 pozycja 1

Czy Zamawiający pisząc o zgłębniku posiadającym linię kontrastującą w promieniach RTG, oczekuje aby zgłębnik posiadał 3 cieniodajne linie kontrastujące w promieniach RTG? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ. Zapewni to lepszą widoczność i precyzję w kontroli umiejscowienia..

tel. Centrala
84 6773333

tel. Sekretariat
84 6773300

Fax
84 6386669

www.szpital.zam.pl

e mail:
szpital@szpital.zam.pl

NIP
922-22-92-491

REGON
006050134

KRS
0000021024

PEKAO S.A. I Oddział
w Zamościu
61 1240 2816 1111
0010 3901 3524

Wyjaśnienie:
Zgodnie z zSIWZ.

Pytanie 4

W związku z zaistniałą sytuacją zagrożenia epidemicznego zwracamy się z wnioskiem o dopuszczenie w postępowaniu formy komunikacji elektronicznej za pośrednictwem systemu teleinformatycznego tj. platformy zakupowej Zamawiającego na mocy art. 10a ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004r (Dz.U. Z 2019 r. poz. 1843 – j.t.ze zm.) w związku z § 2 ust. 1 Rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 27 czerwca 2017 roku w sprawie użycia środków komunikacji elektronicznej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego oraz udostępniania i przechowywania dokumentów elektronicznych (Dz. U z 2017r. Poz. 1320 ze zm.) tj. złożenia oferty i wszelkich innych wymaganych w postępowaniu oświadczeń i dokumentów w formie elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym.

Wyjaśnienie:

Wiążące są zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia

Pytanie 5 dot. zapisów SIWZ

W związku z występowaniem koronawirusa w Polsce, mając na uwadze wprowadzenie stanu epidemii oraz zalecenia Głównego Inspektora Sanitarnego i innych organów odpowiedzialnych za zdrowie publiczne dot. ograniczenia przemieszczania się i pozostania w większych skupiskach ludzi, zwracamy się z prośbą o zmianę postanowień SIWZ i wyrażenie zgody na możliwość porozumiewania się z Zamawiającym w formie elektronicznej. Ponadto pragniemy nadmienić, iż UZP dopuszcza, a nawet zaleca zmianę postanowień SIWZ i objęcie wszelkiej korespondencji komunikacją elektroniczną (zarządzenie z dnia 20-03-2020 r dostępne pod adresem: <https://www.uzp.gov.pl/aktualności/komunikacja-elektroniczna-w-dobie-zagrozenia-epidemicznego>)

Wyjaśnienie:

Wiążące są zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia

Pytanie 6 dot. zadania nr 8 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje żelu do jałowego cewnikowania w postaci harmonijkowego aplikatora umożliwiającego przygotowanie i podaż za pomocą jednej ręki.

Wyjaśnienie:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 7 dot. zadania nr 8 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający dopuszcza żel do cewnikowania posiadający w swoim składzie szkodliwe substancje konserwujące takie jak parabeny, które są substancjami wnikającymi przez skórę oraz błony śluzowe akumulując się w organizmie i powodując objawy alergiczne, są też rozważane jako czynnik mutagenny?

Wyjaśnienie:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 8 dot. zadania nr 8 poz. 1

Czy w związku z docerkowym podaniem produktu Zamawiający wymaga, aby produkt posiadał odpowiednią klasę czystości biologiczną i chemiczną i był produkowany zgodnie z farmaceutycznymi standardami GMP.

Wyjaśnienie:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 9

Czy Zamawiający oczekuje, aby dostawy wyrobów medycznych do siedziby Zamawiającego odbywały się odpowiednimi środkami transportu, czyli pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma” posiadającymi możliwość ogrzewania lub chłodzenia przewożonego asortymentu, zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13.03.2015r w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz.U. Z 2015r poz. 381) pkt. 5,5 ppkt. 2?

Wyjaśnienie:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie 10

Czy Zamawiający oczekuje przedstawienia wykazu odpowiednio przystosowanych środków transportu, czyli pojazdów wyposażonych w zabudowy typu „izoterma” do realizacji zamówienia na dostawę wyrobów medycznych zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Rozwoju z dnia 27.07.2016r poz. 1126 w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać Zamawiający od wykonawcy?

Wyjaśnienie:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 11

Czy Zamawiający oczekuje, aby dostawy wyrobów medycznych do siedziby Zamawiającego odbywały się środkami transportu, czyli pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma”, które umożliwiają dopasowanie temperatury i wilgotności do wymogów przewożonego asortymentu, ustalonych przez producenta i umieszczonych na opakowaniach lub kartach charakterystyki preparatu niebezpiecznego?

Wyjaśnienie:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie 12

W karcie charakterystyki produktu niebezpiecznego producent wskazuje, w jakich warunkach powinien być przewożony i magazynowany towar. W związku z powyższym czy Zamawiający oczekuje, aby dostawy wyrobów medycznych i produktów biobójczych do siedziby Zamawiającego odbywały się środkami transportu, czyli pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma”?

Wyjaśnienie:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie 13

Czy Zamawiający oczekuje, aby dostawca zamówionego towaru (jego pracownik) pomagał przy rozładunku towaru w miejscu wskazanym przez Zamawiającego oraz był obecny podczas sprawdzania zgodności towaru z zamówieniem?

Wyjaśnienie:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 14

Czy Zamawiający oczekuje, aby dostawy towaru były wykonywane własnymi środkami transportu Wykonawców bez udziału pośredników? Takie rozwiązanie daje Zamawiającemu pewność należytej wykonanej dostawy oraz tego, że dostarczony towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi.

Wyjaśnienie:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 15

Czy Zamawiający oczekuje, aby dostarczany towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi? Takie rozwiązanie daje Zamawiającemu pewność, iż dostarczone wyroby, które będą wykorzystywane do udzielenia świadczeń zdrowotnych dla ludzi, nie były przewożone z produktami niemedyicznymi, w tym np. z oponami, żarówkami, substancjami żrącymi lub innymi, a zatem, że zachowane zostały wymogi: zabezpieczenia przed wzajemnym skażeniem produktów leczniczych oraz przed ich zanieczyszczeniem i uszkodzeniem mechanicznym.

Wyjaśnienie:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 16

Czy w związku z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13.03.2015 w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. u., z 2015r poz. 381) pkt. 5.5 ppkt. 2, który nakłada na dostawców obowiązek odpowiedniego przechowywania oraz transportu wyrobów medycznych, produktów leczniczych, Zamawiający będzie wymagał aby dostawy do siedziby Zamawiającego odbywały się odpowiednimi środkami transportu czyli pojazdami typu „izoterma”, które umożliwiają dopasowanie temperatury i wilgotności do wymogów przewożonego asortymentu, ustalonych przez producenta? W załączeniu przykładowe wytyczne producentów jak i dystrybutorów, odnośnie odpowiedniego transportu oraz przechowywania sprzętu medycznego.

Wyjaśnienie:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 17

Wielu wykonawców dostarcza towar korzystając z usług kurierskich. Czy w związku z tym Zamawiający wymaga aby towar był dostarczany przez wyspecjalizowane firmy kurierskie posiadające pojazdy typu „izoterma”, które umożliwiają dopasowanie temperatury i wilgotności do wymogów przewożonego asortymentu? Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 13.03.2015 w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2015, poz. 381), pkt. 5.5 ppkt. 2, nakłada na dostawców obowiązek odpowiedniego przechowywania jak i transportu wyrobów medycznych, produktów leczniczych w sposób umożliwiający ochronę tych produktów od szkodliwego wpływu światła, temperatury, wilgoci i innych czynników zewnętrznych?

Wyjaśnienie:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 18

Czy Zamawiający, w związku z ogłoszonym stanem epidemii, zagrożenia wirusem Covid 19 i profilem działalności Zamawiającego umożliwi złożenie ofert do przetargu znak AGZP 3320.23.20 w wersji elektronicznej, podpisanej podpisem elektronicznym, na platformie elektronicznej którą posługuje się Zamawiający lub w inny sposób?

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 19 dot. pakietu 1

Czy Zamawiający w pakiecie 1 dopuści uniwersalny zestaw do żywienia grawitacyjnego, umożliwiający połączenie zarówno z workiem żywieniowym, jak i butelką (uniwersalne połączenie umieszczone na jednym drenie). Zestaw wyposażony w komorę kropelkową, precyzyjny rolkowy regulator przepływu, dodatkowy port do przepłukiwania i podawania leków. Zestaw zakończony łączem Enfit z nakręcaną (odkręcaną) końcówką (choinką) w kolorze fioletowym w celu oznaczenia linii, umożliwiającą połączenie ze złącznikiem zakończonym końcówką typu lejek w różnych rozmiarach?

Wyjaśnienie:

Tak Zamawiający, dopuszcza.

Pytanie 20 dot. pakietu 2 pozycji 1

Czy Zamawiający dopuści cewnik do karmienia enteralnego (sonda) z zamkniętym końcem w kolorze fioletowym, rozmiar 12 Fr, jednorazowego użytku, sterylne, wykonany z poliuretanu, bez DEHP, bez lateksu, z linią rtg, długość cewnika 125 cm, zawierający skalę od 5 cm do 70 cm, z podziałką co 1 cm, z opisem liczbowym. Sonda niekompatybilna z systemem luer-lock i lock. Kończówka proksymalna cewnika zaokrąglona, z otworami bocznymi, naprzemianległymi, odcinek dystalny cewnika zakończony zatyczką kompatybilną ze strzykawką EN-fit (bezpieczna linia), do utrzymania do 4 tygodni. Z przewodnicą w celu łatwiejszego założenia. Opakowanie folia papier. Pakowany pojedynczo.

Wyjaśnienie:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 21 dot. pakietu 2 pozycji 2

Czy Zamawiający dopuści cewnik do karmienia enteralnego (sonda) z zamkniętym końcem w kolorze fioletowym, rozmiar 8-10 Fr, jednorazowego użytku, sterylne, wykonany z poliuretanu, bez DEHP, bez lateksu, z linią rtg, długość cewnika 125 cm, zawierający skalę od 5 cm do 70 cm, z podziałką co 1 cm, z opisem liczbowym. Sonda niekompatybilna z systemem luer-lock i lock. Kończówka proksymalna cewnika zaokrąglona, z otworami bocznymi, naprzemianległymi, odcinek dystalny cewnika zakończony zatyczką kompatybilną ze strzykawką EN-fit (bezpieczna linia), do utrzymania do 4 tygodni. Z przewodnicą w celu łatwiejszego założenia. Opakowanie folia papier. Pakowany pojedynczo.

Wyjaśnienie:

Zgodnie z SWIZ.

Pytanie 22 dot. pakietu 3 pozycji 1

Czy Zamawiający będzie wymagał Strzykawki do obsługi żywienia drogą przewodu pokarmowego o pojemności 60 ml z końcówką typu ENFit oraz koreczkiem do zabezpieczenia strzykawki pakowanego razem ze strzykawką?

Wyjaśnienie:
Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 23 dot. pakietu 9

Czy z uwagi na fakt, że pomiary krwi żyłnej i tętniczej wykonywane są w warunkach szpitalnych niezwykle rzadko ograniczonej liczbie Oddziałów Szpitala, Zamawiający dopuści w pakiecie 9 paski testowe przeznaczone do wykonywania pomiarów we krwi kapilarnej, pozostawiając wymóg oznaczenia glukozy we krwi kapilarnej i żyłnej w pakiecie 10?

Wyjaśnienie:
Opis w pakiecie 9 ulega zmianie. Zamawiający wymaga zgodnie z opisem.

Pytanie 24 dot. pakietu 9 i 10

Czy Zamawiający dopuści w obu pakietach paski przeznaczone do wykonywania pomiarów we krwi kapilarnej i żyłnej?

Wyjaśnienie:
Opis w pakiecie 9 ulega zmianie. Zamawiający wymaga zgodnie z opisem.

Pytanie 25 dot. pakietu 9 i 10

Czy Zamawiający wymaga żeby zaoferowane paski testowe posiadały zakres korekty hematokrytu wynoszący 20-60 %? informujemy, że paski z węższym zakresem korekty hematokrytu (np. 35-60 %) nie są przeznaczone do stosowania u dzieci poniżej 6 roku życia, niemowląt i kobiet w ciąży, gdyż fizjologiczne wartości HCT u takich pacjentów mogą być niższe niż 35 %. Ponadto mogą być niższe niż 35 % również u pacjentów z zaburzeniami hematologicznymi. Zwracamy uwagę na praktykę niektórych wykonawców, polegającą na odwoływaniu się do wymogów normy ISO 15197:2015, która jest bardzo liberalna w tej kwestii – spełnienie normy nie gwarantuje, że dany glukometr może być stosowany u w/w grup pacjentów.

Wyjaśnienie:
Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 26 dot. pakietu 9 i 10

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych z funkcją wyrzutu zużytego paska, która eliminuje konieczność dotykania zabrudzonego krwią paska w celu jego usunięcia po każdym pomiarze i w ten sposób zapobiega przenoszeniu chorób zakaźnych drogą krwi?

Wyjaśnienie:
Niezbędne wymogi zostały określone w SIWZ.

Pytanie 27 dot. pakietu 9 i 10

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym? Refundacja daje wykonawcom bodziec ekonomiczny do utrzymywania stałej dostępności pasków testowych na rynku (wiele modeli pasków testowych nierefundowanych nie jest na rynku obecnych i nie istnieje praktyczna możliwość ich zakupu, pomimo że wciąż są zarejestrowane).

Wyjaśnienie:
Opis w pakiecie 9 ulega zmianie. Zamawiający wymaga zgodnie z obowiązującym nowym opisem.

Pytanie 28 dot. pakietu 9 i 10

Czy Zamawiający wymaga, aby zastosowanie oferowanych pasków testowych do glukometrów nie było ograniczone tylko do takich pacjentów, u których stężenie ksylozy we krwi wynosi ≤ 10 mg/ dl? Podobne stężenie może występować w przypadku spożywania stosowania produktów zawierających ksylozę, np. leków. W czasie wykonywania testu wchłaniania ksylozy stężenie tego cukru we krwi osiąga wartość wynoszącą ok. 35 mg/dl.

Wyjaśnienie:

Niezbędne wymogi określone w SIWZ.

Pytanie 29 dot. pakietu 9 i 10

Czy Zamawiający dopuści paski testowe, których instrukcje i opakowania handlowe zawierają niespójne, rozbieżne informacje dotyczące dopuszczalnego zakresu temperatury przechowywania pasków testowych – tzn. temperatura przechowywania wyszczególniona w postaci międzynarodowego, zharmonizowanego symbolu w tej samej instrukcji obsługi i na zewnętrznym opakowaniu handlowym pasków jest inna od temperatury przechowywania., którą podaje tekst instrukcji? Taka rozbieżność sugeruje, że instrukcja obsługi nie została rzetelnie przetłumaczona.

Wyjaśnienie:

Zamawiający wymaga dokumentów określonych w SIWZ w których występuje zgodność w zakresie wymaganego parametru określonego w opisie przedmiotu zamówienia.

Pytanie 30 dot. pakietu 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyodrębnienie z pakietu 2 poz. 1 do oddzielnego pakietu tak aby umożliwić przystąpienie większej ilości oferentów i uzyskania jak najlepszej oferty cenowej?

Wyjaśnienie:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 31 dot. § 2 ust. 5 umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu rozpatrzenia reklamacji na 14 dni?

Wyjaśnienie:

Wiążące są zapisy wzoru umowy stanowiącego integralną część SIWZ.

Pytanie 32 dot. § 2 ust. 7 umowy

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu na: „W przypadku zgłoszenia reklamacji jakościowej nastąpi zwrot i wystawienie faktury korygującej?

Wyjaśnienie:

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisów.

Pytanie 33 dot. wzoru umowy

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 2 ust. 7 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji?

Wyjaśnienie:

Wiążące są zapisy wzoru umowy stanowiącego integralną część SIWZ.

Pytanie 34 dot. wzoru umowy

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji

postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów w § 7 ust. 1:
Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną w przypadku niedotrzymania terminu wykonania dostawy przedmiotu umowy albo poszczególnych jego części, wskazanego w § 2 ust. 1, w wysokości 0,2 % wartości brutto opóźnionej **części** dostawy za każdy roboczy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionej części dostawy.**

Wyjaśnienie:

Wiążące są zapisy wzoru umowy stanowiącego integralną część SIWZ.

Pytanie 35 dot. wzoru umowy

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów w § 7 ust. 2:

Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną za opóźnienia w uzupełnieniu braków ilościowych lub usunięciu wad ujawnionych w asortymencie, w ramach postępowania reklamacyjnego, o którym mowa w § 2 ust. 5-7, w wysokości 0,2 % wartości brutto reklamowanej **części** dostawy za każdy dzień opóźnienia w uzupełnieniu lub wymianie ponad termin określony w umowie, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto reklamowanej części dostawy.**

Wyjaśnienie:

Wiążące są zapisy wzoru umowy stanowiącego integralną część SIWZ.

Pytanie 36 dot. Zadania nr 8 poz 1

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje żelu do jałowego cewnikowania w postaci harmonijkowego aplikatora umożliwiającego przygotowanie i podaż za pomocą jednej ręki?

Wyjaśnienie:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 37 dot. Zadania nr 8 poz 1

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający dopuszcza żel do cewnikowania posiadający w swoim składzie szkodliwe substancje konserwujące takie jak parabeny, które są substancjami wnikałymi przez skórę oraz błony śluzowe akumulując się w organizmie i powodując objawy alergiczne, są też rozważane jako czynnik mutagenny?

Wyjaśnienie:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 38 dot. Zadania nr 8 poz 1

Czy w związku z docewkowym podaniem produktu Zamawiający wymaga, aby produkt posiadał odpowiednią klasę czystości biologiczną i chemiczną i był produkowany zgodnie z farmaceutycznymi standardami GMP.

Wyjaśnienie:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 39 dot. pakietu nr 11 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu Octenisept do krótkich zabiegów antyseptycznych związanych z raną, błoną śluzową i graniczącą z nią skórą, przed, w trakcie i po zabiegach diagnostycznych i operacyjnych w ginekologii, urologii, proktologii, dermatologii, geriatry, wenerologii, położnictwie, stomatologii itp., zawierającego w 100g preparatu: 0,10g dichlorowodoru oktenidyny i 2g

fenoksyetanolu, o skuteczności udokumentowanej badaniami na: B (łącznie z Chlamydidium i Mycoplasma), F, drożdżaki, pierwotniaki (Trichomonas), V (Herpes Simplex, HBV, HIV) w czasie 1 minuty, działanie utrzymuje się w czasie 1 godziny, zarejestrowanego jako produkt leczniczy, w opakowaniach (wiersz pierwszy a 250ml z atomizerem, (wiersz drugi) 1L?

Wyjaśnienie:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 40 dot. pakietu nr 11 poz. 1

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga preparatu zarejestrowanego jako produkt leczniczy. Zgodnie z Komunikatem Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych z dnia 4 grudnia 2007r. w sprawie klasyfikacji produktów z pogranicza tylko produkty lecznicze mogą być stosowane zgodnie z prawem do odkażania ran i błon śluzowych. Tylko produkty lecznicze posiadają potwierdzone klinicznie działanie odkażające.

Wyjaśnienie:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie 41 dot. pakietu nr 11 poz. 2 (dotyczy dwóch wierszy)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie gotowego do użycia roztworu służącego do czyszczenia i nawilżania przewlekłych ran. Produkt cechuje się doskonałymi właściwościami nawilżającymi, przez co skutecznie oczyszcza rany, w tym trudne do oczyszczenia rejony, takie jak kieszonki czy wgłębienia ran. Preparat nie powoduje podrażnienia ani uczulenia. Jego użycie jest bezbolesne i nietoksyczne w stosunku do tkanek, pH ok.5,4.wyrób medyczny opakowanie a 350 ml, jednocześnie zwracamy się z prośbą o możliwość przeliczenia wymaganych ilości opakowań.

Wyjaśnienie:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 42 dot. pakietu nr 11 poz. 1

Czy zamawiający wymaga produktu sterylne? Zgodnie z wymogiem Farmakopea Europejska 01/2008:0922 – produkty stosowane do płukania jam ciała oraz dużych, głębokich ran czystych i zainfekowanych muszą być sterylne

Wyjaśnienie:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 43

Czy z uwagi na obecną sytuację epidemiologiczną w Polsce i na Świecie oraz ryzyko niedostarczenia oferty i dokumentów przez kuriera w wymaganym czasie i we wskazane w SIWZ miejsce, Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty i wszelkich dokumentów w postępowaniu w formie elektronicznej, opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym?

W przypadku wyrażenia zgody, prosimy o wskazanie sposobu złożenia oferty i dokumentów (np. poprzez platformę lub mailem, gdzie hasło do zabezpieczonych plików przekazane byłoby w oddzielnym mailu).

Wyjaśnienie:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 44 dot wzoru umowy.

Do treści §3 ust.4 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."

Wyjaśnienie:

Wiążące są zapisy wzoru umowy stanowiącego integralną część SIWZ.

Pytanie 45 dot. wzoru umowy.

Do 10 ust.7 projektu umowy. Prosimy o usunięcie zapisu dotyczącego naliczenia kary umownej, gdyż zapis ten jest niezgodny z zapisami ustawy Prawo Zamówień Publicznych.

Wyjaśnienie:

Wiążące są zapisy wzoru umowy stanowiącego integralną część SIWZ.

Pytanie 46 dot. wzoru umowy.

Do §10 wzoru umowy. W treści wzoru umowy, do §10 prosimy o dodanie kolejnego pkt 18 wraz z ppkt a, ppkt b oraz ppkt c w brzmieniu:

Pkt 18. Zamawiający dopuszcza zmianę umowy w następujących przypadkach:

- ppkt a) - z powodu okoliczności związanych z wystąpieniem skutków COVID-19,
- ppkt b) - wystąpienia dekonstrukcji lub innych nieprzewidzianych okoliczności, niezależnych od żadnej ze Stron (gospodarcze, ekonomiczne, polityczne, społeczne, atmosferyczne itp.), które wpłyną na okoliczności realizacji umowy,
- ppkt c) - wystąpienia siły wyższej, przez którą strony rozumieją zdarzenie nagłe, nieprzewidziane i niezależne od woli Stron, którego skutki są niemożliwe do zapobieżenia, uniemożliwiające wykonanie umowy w całości lub części, na stałe lub na pewien czas, któremu nie można zapobiec ani przeciwdziałać przy zachowaniu należytej staranności. W szczególności za siłę wyższą uznaje się pożar, powódź, epidemię, trzęsienia ziemi, awarię zasilania lub naturalnych źródeł energii, huragany i inne katastrofy naturalne, a także stany nadzwyczajne i wyjątkowe, w tym stan wojny, stan wojenny, stan klęski żywiołowej, stan epidemii, stan zagrożenia epidemicznego, a także strajki, bojkoty, zamachy terrorystyczne, blokady komunikacyjne o charakterze ponadregionalnym, a także przypadki wydawania przez władze krajowe i lokalne aktów prawnych wprowadzających ograniczenia, nakazy lub zakazy określonego zachowania się, niezależnie od formy takiego aktu oraz tego czy zagrażają w chwili obecnej.

Wyjaśnienie:

Wiążące są zapisy wzoru umowy stanowiącego integralną część SIWZ.

lek. med. Marta Węgrzyn – Bąk
p.o. Dyrektora
Samodzielnego Publicznego Szpitala
Wojewódzkiego im. Papieża Jana Pawła II
w Zamościu