



Samodzielny Publiczny Szpital Wojewódzki im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu

22-400 Zamość ul. Aleje Jana Pawła II 10, ☎ 84 6773333, ✉ szpital@szpital.zam.pl
www.szpital.zam.pl, NIP 922 229 24 91, REGON 006050134, KRS 0000021024

Zamość, dnia 25 marca 2021 r.

DZP 3320.3.21

Dotyczy: Wyjaśnienia treści SIWZ.

Samodzielny Publiczny Szpital Wojewódzki im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu ul. Aleje Jana Pawła II 10, zgodnie z art. 284 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych udostępnia treść zapytań wraz z wyjaśnieniami treści SWZ opracowanej do postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na **dostawę sprzętu medycznego jednorazowego użytku dla Samodzielnego Publicznego Szpitala Wojewódzkiego im. Papieża Jana Pawła II w Zamościu.**

Pytanie 1 dot. zadania 15, poz. 2.

„Czy Zamawiający dopuści żel do defibrylatora o pH w zakresie 6.7 – 7.5?”

Wyjaśnienie:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2 dot. zadania 24, poz. 4.

„Czy Zamawiający dopuści maskę tracheostomijną z łącznikiem oraz drenem dołączonymi osobno?”

Wyjaśnienie:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3 dot. zadania 24, poz. 5.

„Zwracamy się z prośbą w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji, aby Zamawiający wydzielił z Zadania nr 24 pozycję nr 5 do osobnego pakietu. Wydzielenie pozycji do osobnej części pozwoli na złożenie oferty w pakiecie większej liczbie Wykonawców, a przez to Zamawiający uzyska najbardziej korzystną cenę”.

Wyjaśnienie:

Wiążące są zapisy SIWZ.

Pytanie 4 dot. zadania 9, poz. 1.

„Czy Zamawiający w pakiecie nr 9, poz.1 wymaga, aby dodatkowy port boczny umieszczony był centralnie w osi skrzydełek, zapewniając stabilność podczas używania portu?”

Wyjaśnienie:

Wiążące są zapisy SIWZ.

Pytanie 5 dot. zadania 9, poz. 1.

„Czy Zamawiający w poz. 1 wymaga, aby kaniule posiadały minimum 3 paski RTG?”

Wyjaśnienie:

Wiążące są zapisy SIWZ.

Pytanie 6 dot. zadania 9, poz. 2.

„Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie z pakietu nr 9 pozycji nr 2 do oddzielnego pakietu?”

Wyjaśnienie:

Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 7 dot. zadania 12, poz. 2.

„Wnosimy o dopuszczenie kranika trójdrożnego z przedłużaczem 10 cm, pozostałe wymagania zgodne z SWZ. Zaproponowana długość przedłużacza nieznacznie różni się od wymaganej przez Zamawiającego i nie wpływa niekorzystnie na przeprowadzoną procedurę medyczną. Dodatkowo pragniemy nadmienić, że zgodnie z art. 101 ust. 4 ustawy PZP, Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne lub lepsze z opisywanym. Równoważne bowiem są inne od wymaganych parametry i rozwiązania techniczne bądź użytkowe, które w praktyce pełnią te same funkcje, których Zamawiający oczekuje od przedmiotu zamówienia. Dopuszczenie powyższego umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych ofert i pozwoli Zamawiającemu na wybór najkorzystniejszej oferty, osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi. W razie odmowy żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, wraz ze wskazaniem podstaw prawnych, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego”.

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 8 dot. zadania 14.

„Wnosimy o dopuszczenie wyceny osłonki lateksowej w opakowaniu zawierającym 144 sztuk z odpowiednim przeliczeniem do 1042 opakowań, co daje 150048 sztuk. Dopuszczenie zaproponowanej wyceny umożliwi Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi. W razie odmowy żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, wraz ze wskazaniem podstaw prawnych, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego”.

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 9 dot. zadania 16, poz. 2.

„Wnosimy o dopuszczenie wyceny kieliszków do leków w opakowaniu zawierającym 75 sztuk z odpowiednim przeliczeniem do 2000 opakowań. Dopuszczenie zaproponowanej wyceny umożliwi Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi. W razie odmowy żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, wraz ze wskazaniem podstaw prawnych, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego”.

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 10 dot. zadania 30.

„Wnosimy o dopuszczenie cewnika Foley'a z pojemnością balona 5-15 ml, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ. Zaproponowany cewnik jest wystarczający do przeprowadzania skutecznej procedury medycznej oraz jest powszechnie stosowany w zakładach opieki zdrowotnej. Dodatkowo pragniemy nadmienić, że zgodnie z art. 101 ust. 4 ustawy PZP, Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne lub lepsze z opisywanym. Równoważne bowiem są inne od wymaganych parametry i rozwiązania techniczne bądź użytkowe, które w praktyce pełnią te same funkcje, których Zamawiający oczekuje od przedmiotu zamówienia. Dopuszczenie powyższego umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych ofert i pozwoli Zamawiającemu na wybór najkorzystniejszej oferty, osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi. W razie odmowy żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, wraz ze wskazaniem podstaw prawnych, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego”.

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 11 dot. zadania 5, poz. 3.

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do aspiracji z butelek z zaworem bezigłowym?”

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 12 dot. zadania 9, poz. 1.

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniul do żył obwodowych wykonanych z FEP?”

Wyjaśnienie:

Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 13 dot. zadania 9, poz. 2.

„Czy Zamawiający wymaga koreczka sterylnego posiadającego trzpień poniżej krawędzi?”

Wyjaśnienie:

Niezbędne wymagania określono w SWZ.

Pytanie 14 dot. zadania 10, poz. 1.

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli wykonanej z FEP. PTFE tak jak i FEP są to polimery szeroko stosowane w medycynie. PTFE i FEP są teflonami o podobnym składzie chemicznym. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ”.

Wyjaśnienie:

Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 15 dot. zadania 12, poz. 1, 2.

„Czy wymaga kranika trójdrożnego z możliwością podawania lipidów?”

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 16 dot. zadania 34, poz. 1.

„Czy Zamawiający wydzieli poz. 1 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?”

Wyjaśnienie:

Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 17 dot. zadania 36, poz. 1-3.

„Czy Zamawiający dopuści rurki wykonane w całości z medycznego, termoplastycznego PCV o zwiększonym poślizgu, bez zawartości silikonu?”

Wyjaśnienie:

Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 18 dot. zadania 36, poz. 2.

„Czy Zamawiający dopuści rurki z podziałką centymetrową od 8 do 16 cm z cyfrowym oznaczeniem co 2 cm, przy spełnieniu pozostałych wymagań?”

Wyjaśnienie:

Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 19 dot. zadania 36, poz. 2-3.

„Czy Zamawiający dopuści rurki bez znaku skracania rurki?”

Wyjaśnienie:

Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 20 dot. zadania 3, poz. 1-2.

„Czy Zamawiający wymaga, aby przedłużacze były bez zawartości DEHP?”

Wyjaśnienie:

Niezbędne wymagania określono w SWZ.

Pytanie 21 dot. zadania 3, poz. 2.

„Czy Zamawiający dopuści przedłużacz 5 m?”

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 22 dot. zadania 5.

„Prosimy Zamawiającego o wyłączenie poz. 3 do osobnego pakietu. Pozwoli to na złożenie konkurencyjnej oferty”

Wyjaśnienie:

Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 23 dot. zadania 24, poz. 1-4.

„Czy Zamawiający dopuści wyroby sterylne?”

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 24 dot. zadania 30.

„Czy Zamawiający dopuści pojemność balona 5-10 ml dla rozmiarów 14, 16, 18 oraz pojemność balona 10-20 ml dla rozmiaru 20?”

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 25 dot. zadania 31, poz. 1-2.

„Czy Zamawiający wymaga, aby cewniki posiadały powierzchnię zmrożoną oraz numeryczne oznaczenia rozmiaru, jak również nazwę producenta na cewniku?”

Wyjaśnienie:

Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 26 dot. zadania 32, poz. 1.

„Czy Zamawiający dopuści worki sterylne”

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 27 dot. zadania 34, poz. 1.

„Czy Zamawiający wymaga powierzchni zmrożonej i numerycznego oznaczenia rozmiaru oraz skróconej nazwy producenta na cewniku?”

Wyjaśnienie:

Niezbędne wymagania określono w SWZ.

Pytanie 28 dot. zadania 34, poz. 2.

„Czy Zamawiający wymaga cewnika do karmienia bez zawartości DEHP, skalowany z nitką RTG na całej długości, pakowany prosto z zatyczką?”

Wyjaśnienie:

Niezbędne wymagania określono w SWZ.

Pytanie 29 dot. zadania 36.

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie różnych znaczników położenia rurki w zależności od rozmiaru rurki. Skalowanie rozmiaru 2 i 4, 5 jest różne i dotyczy to także pozostałych rozmiarów”

Wyjaśnienie:

Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 30 dot. zadania 2.

„Czy Zamawiający w zadaniu 2 dopuści butelki jednorazowego użytku o pojemności 80 ml, czyste mikrobiologicznie, wykonane z polipropylenu, bez bisphenolu, ani ftalanów, skala co 10 ml, odporna na ścieranie, z nakrętką na gwint standardowy, pasujące do standardowych smoczków, pakowane po 40 szt.?”

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 31 dot. zadania 4, poz. 1-2.

„Czy Zamawiający w zadaniu 4 w poz. 1 i 2 dopuści smoczki jednorazowe; mikrobiologicznie czyste, proste – bez przewężeń, o standardowym kształcie, z TPE – elastomeru termoplastycznego, bez lateksu, bez Bisphenolu A, z otworem odpowietrzającym, pakowane pojedynczo, z nakrętką (nakrętka o wewnętrznej średnicy – 4 cm); niepoddawane sterylizacji tlenkiem etylenu, kodowane kolorem:

- a) dla noworodków donoszonych z trzema otworami – średnim wypływem pokarmu;
- b) dla wcześniaków z jednym otworem – wolnym wypływem, wielkościami nieróżniącymi się, o długości powierzchni użytkowej 3,5 cm?”

Wyjaśnienie:

Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 32 dot. zadania 2, poz. 1.

„Czy Zamawiający oczekuje wążów tlenowych wraz z drenem o długości 200-220 cm?”

Wyjaśnienie:

Zadanie 2 dotyczy smoczków, nie wążów tlenowych, które wymagane są w zadaniu nr 3. Zamawiający w zadaniu nr 3 oczekuje wążów tlenowych wraz z drenem o długości 200-220 cm.

Pytanie 33 dot. zadania 2, poz. 2.

„Czy Zamawiający dopuści wazy tlenowe wraz z drenem o długości 500 cm?”

Wyjaśnienie:

Zadanie 2 dotyczy smoczków, nie wążów tlenowych, które wymagane są w zadaniu nr 3. Zamawiający w zadaniu nr 3 Zamawiający dopuści wazy tlenowe wraz z drenem o długości 500 cm.

Pytanie 34 dot. zadania 6, poz. 1.

„Czy Zamawiający dopuści wycenę igieł w opakowaniu a’100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości na 1200 opakowań?”

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 35 dot. zadania 9, poz.1.

„Czy Zamawiający dopuści wycenę kaniul w opakowaniu a’100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości na 2570 opakowań?”

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 36 dot. zadania 9, poz.2.

„Czy Zamawiający dopuści wycenę koreczków w opakowaniu a’250 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości na 720 opakowań?”

Wyjaśnienie:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 37 dot. zadania 10, poz.1.

„Czy Zamawiający dopuści kaniule wykonane z teflonu (FEP) o przepływach:

26Gx19 mm – 17 ml/min

24Gx19 mm – 23 ml/min”

Wyjaśnienie:

Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 38 dot. zadania 10, poz. 1-2.

„Czy Zamawiający dopuści wycenę kaniul w opakowaniu a’100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości na 48 opakowań?”

Wyjaśnienie:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 39 dot. zadania 11, poz. 1-2.

„Czy Zamawiający dopuści wycenę opasek w opakowaniu a’100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości odpowiednio na poz.1- 120 i poz.2 - 869 opakowań?”

Wyjaśnienie:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 40 dot. zadania 10, poz. 3.

„Czy Zamawiający dopuści wycenę koreczków w opakowaniu a’50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości na 90 opakowań?”

Wyjaśnienie:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 41 dot. zadania 12, poz. 1-2.

„Czy Zamawiający dopuści wycenę kraników w opakowaniu a’50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?”

Wyjaśnienie:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 42 dot. zadania 16, poz. 2.

„Czy Zamawiający dopuści wycenę kieliszków w opakowaniu a’90 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości na 1667 opakowań?”

Wyjaśnienie:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 43 dot. zadania 16, poz. 4.

„Czy Zamawiający wymaga zaoferowania staz w dwóch kolorach: różowym i niebieskim?”

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie stawia wymogu odnośnie koloru.

Pytanie 44 dot. Zadania 17, poz. 1.

„Czy Zamawiający dopuści rękawice mikrochropowate teksturowane dodatkowo na końcach palców, nieposiadające polimeryzacji od strony roboczej?”

Wyjaśnienie:

Tak, Zamawiający dopuści.

Pytanie 45 dot. Zadania 20, poz. 1.

„Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice diagnostyczne nitrylowe, bezpudrowe, kształt uniwersalny, kolor jasnoniebieski, rolowany mankiet, powierzchnia zewnętrzna mikrochropowata z dodatkową teksturą na końcach palców, chlorowane od wewnątrz, grubość na palcu 0,08 mm +/- 0,01, na dłoni 0,06 mm +/- 0,01, przebadane na przenikliwość substancji chemicznych potwierdzone badaniami od jednostki niezależnej od producenta. Zarejestrowany jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualnej. Rozmiar kodowany kolorystycznie na opakowaniu XS, S, M, L. Konstrukcja opakowania umożliwiająca standardowy pobór rękawic przez otwór centralny. Opakowanie 100 szt.?”

Wyjaśnienie:

Tak, Zamawiający dopuści.

Pytanie 46 dot. Zadania 21, poz. 1.

„Czy Zamawiający dopuści rękawice teksturowane jedynie na końcach palców, nieposiadające obustronnej polimeryzacji?”

Wyjaśnienie:

Tak, Zamawiający dopuści.

Pytanie 47 dot. Zadania 21, poz. 2.

„Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie ilości oraz rodzaju wymaganych podajników, oraz o wydzielenie różnych rodzajów podajników do osobnych pozycji w pakiecie”.

Wyjaśnienie:

Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 48 dot. Zadania 23, poz. 1.

„Czy Zamawiający dopuści rękawice w rozmiarach S, M, L i XL?”

Wyjaśnienie:

Tak, Zamawiający dopuści.

Pytanie 49 dot. Zadania 24, poz. 1-4.

„Czy Zamawiający dopuści produkty sterylne?”

Wyjaśnienie:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 50 dot. Zadania 25, poz. 1.

„Czy Zamawiający oczekuje szczoteczki w kształcie wachlarzyka?”

Wyjaśnienie:

Wiążące są zapisy SIWZ.

Pytanie 51 dot. Zadania 25, poz. 1.

„Czy Zamawiający dopuści wycenę szczoteczek w opakowaniu a’100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości na 38 opakowań?”

Wyjaśnienie:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 52 dot. Zadania 26, poz. 1.

„Czy Zamawiający dopuści wycenę wzierników w opakowaniu a’100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości na 325 opakowań?”

Wyjaśnienie:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 53 dot. Zadania 28, poz. 1.

„Czy Zamawiający dopuści wycenę cewników w rozmiarach: 24, 28, 32 i 36?”

Wyjaśnienie:

Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 54 dot. Zadania 29, poz. 1.

„Czy Zamawiający dopuści sondę czteroświatłową?”

Wyjaśnienie:

Tak, Zamawiający dopuści.

Pytanie 55 dot. Zadania 33, poz. 1.

„Czy Zamawiający dopuści igłę w rozmiarze 1,2 x 30 mm?”

Wyjaśnienie:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 56 dot. Zadania 36, poz. 2-3.

„Czy Zamawiający dopuści rurki niesilikonowane?”

Wyjaśnienie:

Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 57 dot. Zadania 37, poz. 1.

„Czy Zamawiający dopuści rękawice w kolorze brązowym, polimerowane obustronnie, o zewnętrznej powierzchni pokrytej specjalną warstwą antypoślizgową na całej powierzchni rękawicy, o długości 280-296 mm w zależności od rozmiaru?”

Wyjaśnienie:

Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 58 dot. Zadania 41, poz. 1.

„Czy Zamawiający dopuści golarkę w opakowaniu foliowym bez tekturowej osłonki?”

Wyjaśnienie:

Nie.

Pytanie 59 dot. Zadania 41, poz. 1.

„Czy Zamawiający dopuści golarkę o wymiarach ostrza: 0,8 x 3, 6 x 0,01 cm wykonanego ze stali pokrytej chromem?”

Wyjaśnienie:

Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 60 dot. zadania 14.

„Bardzo proszę Zamawiającego o dopuszczenie osłonek lateksowych nawilżonych na głowicę USG pakowane pojedynczo w folię aluminiową. Równocześnie proszę o dopuszczenie wycenę za opakowanie 144 szt. z odpowiednim przeliczeniem w formularzu cenowym 105 op.”

Wyjaśnienie:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 61 dot. wzoru umowy.

„Zwracamy się z prośbą o modyfikację w zakresie § 2 ust 16 poprzez dodanie zapisu:

Warunkiem dokonania zakupu interwencyjnego jest powiadomienie Wykonawcy o zamiarze takiego zakupu, dokonane przez Zamawiającego pocztą elektroniczną w dowolnym momencie po upływie terminu dostawy częściowej. Zamawiający może odstąpić od zakupu interwencyjnego, jeżeli Wykonawca po otrzymaniu powiadomienia, o którym mowa powyżej, prześle Zamawiającemu pocztą elektroniczną na adres e-mail oświadczenie o realizacji zobowiązania w nowym terminie, w którym nastąpi dostawa, a Zamawiający oświadczenie to zaakceptuje poprzez przesłanie Wykonawcy faksem lub pocztą elektroniczną pisma o wyrażeniu zgody na zaproponowany nowy termin dostawy. Dla skuteczności powyższego rozwiązania Wykonawca powinien wysłać Zamawiającemu swoje oświadczenie nie później niż następnego dnia po otrzymaniu powiadomienia o zamiarze dokonania zakupu interwencyjnego (gdyby termin na dokonanie powiadomienia przypadął na sobotę lub dzień ustawowo wolny od pracy, wówczas Wykonawca uprawniony będzie do wysłania oświadczenia najpóźniej pierwszego dnia roboczego następującego po tym dniu)”.
.

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę § 2 ust. 16 wzoru umowy, wiążące pozostają postanowienia wzoru umowy stanowiącego załącznik do SWZ.

Pytanie 62 dot. wzoru umowy.

„W związku z nadzwyczajną sytuacją epidemiczną, prosimy o uwzględnienie we wzorze umowy zapisu: Przed ewentualnym nałożeniem kary Zamawiający każdorazowo ma obowiązek wezwać Wykonawcę do wyjaśnienia, czy opóźnienia są następstwem COVID-19 i jeśli tak to Zamawiający nie obciąży Wykonawcy karą (zgodnie z § 15r ust. 6 ustawy z dnia 2 marca 2020 r. o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych (Dz.U.2020.374 ze zm.)”.

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę § 6 wzoru umowy, wiążące pozostają postanowienia wzoru umowy stanowiącego załącznik do SWZ. Art. 15r ustawy powołanej przez Wykonawcę jest przepisem powszechnie obowiązującego prawa, a zatem znajdzie on zastosowanie bez konieczności uwzględnienia do treści umowy.

Pytanie 63 dot. Zadania 24, poz. 3.

„Prosimy o dopuszczenie maski do podawania tlenu z drenem o długości 200 cm z zachowaniem wszystkich pozostałych zapisów SIWZ”.

Wyjaśnienie:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 64 dot. Zadania 24, poz. 4.

„Prosimy o dopuszczenie maski tracheostomijnej z drenem o długości 200 cm pakowanym osobno z zachowaniem pozostałych zapisów SIWZ. Według naszej wiedzy nie istnieją na rynku maski tracheostomijne z drenem w komplecie”.

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 65 dot. Zadania 35.

„Prosimy o dopuszczenie rurek ustno-gardłowych o wymaganych długościach, ale o innym oznaczeniu numerycznym z zachowaniem pozostałych zapisów SIWZ, tj.:

- pozycja 1: nr 3, długość 80 mm
- pozycja 2: nr 4, długość 90 mm
- pozycja 3: nr 5, długość 100 mm”

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 66 dot. Zadania 38, poz. 2.

„Prosimy o dopuszczenie elektrody owalnej o powierzchni aktywnej 107 cm². Wymiary 164 x 117 mm, dzielonej, REM i odstępianie od wymogu pierścienia ekwipotencjalnego.

Lub

Prosimy o dopuszczenie produktu o parametrach równoważnych-elektrody piankowej, dzielonej o wymiarach 176 x 122 mm o powierzchni całkowitej 169 cm² i powierzchni przewodzącej 110 cm² systemem pętli Twin-Safe pozwalającym na równe rozproszenie prądu, pokrytej hydrożelem”.

Wyjaśnienie:

Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 67 dot. Zadania 6.

„Czy Zamawiający zezwoli na podanie w formularzu cenowym w pozycji „jednostka masy” zamiast szt. - opakowania /100 szt. dla równoważnej ilości 120000?”.

Wyjaśnienie:

Tak.

Pytanie 68 dot. Zadania 6, poz. 1.

„Czy Zamawiający w zadaniu nr 6, poz. 1 dopuści wycenę za op. a'100 sztuk? Wycena za opakowanie jest korzystniejsza cenowo dla Zamawiającego”.

Wyjaśnienie:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 69 dot. Zadania 7, poz. 1.

„Czy Zamawiający w zadaniu nr 7 poz. 1 dopuści igły w rozmiarze:

18 Ga 1,2 x 88 mm,

19 Ga 1,1 x 88 mm,

22 Ga 0,7 x 90 mm?”

Pozostałe parametry zgodne z SWZ. Dopuszczenie umożliwi złożenie oferty szerszej grupie Wykonawców, co wpłynie korzystnie na cenę”.

Wyjaśnienie:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 70 dot. Zadania 9.

„Czy Zamawiający w zadaniu 9 dopuści kaniule wykonane z FEP/oczyszczony teflon/? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ”.

Wyjaśnienie:

Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 71 dot. Zadania 9, poz. 2.

„Czy Zamawiający w zadaniu 9 poz. 2 dopuści wycenę za op. a'100 sztuk? Wycena za opakowanie jest korzystniejsza cenowo dla Zamawiającego”.

Wyjaśnienie:

Tak.

Pytanie 72 dot. Zadania 12, poz. 2.

„Czy Zamawiający w zadaniu 12, poz. 2 dopuści kranik odporny na ciśnienie 0,5 bar?”

Wyjaśnienie:

Nie.

Pytanie 73 dot. Zadania 8.

„Czy Zamawiający dopuści sterylną igłę do biopsji tkanek miękkich 18 G x 25 cm do pistoletu Magnum Bard? Pozostałe warunki jak w SWZ”.

Wyjaśnienie:

Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 74 dot. zadania 19.

„Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie alternatywnej rękawicy o następujących parametrach: Rękawice diagnostyczne nitrylowe do procedur wysokiego ryzyka zakażeń, kształt uniwersalny, kolor chabrowy, rolowany mankiet, powierzchnia zewnętrzna z teksturą na końcach palców, polimerowane od strony roboczej, chlorowane od strony wewnętrznej, długość minimum 300 mm, grubość na palcu 0,14 mm, na dłoni 0,09 mm, przebadane na przenikliwość substancji chemicznych potwierdzone badaniami od jednostki niezależnej od producenta. Posiadający Certyfikat Badania Typu WE w kategorii III Środków Ochrony Indywidualnej. Rozmiar kodowany kolorystycznie na opakowaniu XS, S, M, L. Opakowanie 100 szt. - 1.500 opak”.

Wyjaśnienie:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 75 dot. zadania 23.

„Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic chlorowanych jedynie od wewnątrz w rozmiarach S, M, L. Pozostałe wymogi zgodnie SWZ”.

Wyjaśnienie:

Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 76 dot. zapisów SWZ.

„Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o udostępnienie na platformie plików postępowania w formie edytowalnej – co umożliwi Wykonawcom sprawne i prawidłowe przygotowanie oferty przetargowej”.

Wyjaśnienie:

Pliki są udostępnione w formie edytowalnej na stronie internetowej Zamawiającego www.szpital.zam.pl

Pytanie 77 dot. zapisów SWZ.

„Zamawiający w rozdziale V pkt 1 wymaga:

W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy spełniają wymagania lub posiadają cechy określone przez Zamawiającego w opisie przedmiotu zamówienia, należy przedstawić:

- 1) **Karty katalogowe/ ulotki** oferowanego przedmiotu zamówienia;
- 2) **Charakterystykę techniczno – jakościową** oferowanego przedmiotu zamówienia z podaniem nazwy handlowej. Charakterystyka musi zawierać dane na temat parametrów wymaganych i ocenianych określonych w opisie przedmiotu zamówienia.

Zwracamy z prośbą o potwierdzenie, iż na potwierdzenie obu podpunktów wystarczającym będzie przedstawienie karty katalogowej zawierającej nazwę handlową oraz numer katalogowy, a także potwierdzającej wszystkie wymagane parametry + ewentualne raporty z badań, jeśli takowe wymagane były w opisie przedmiotu zamówienia”.

Wyjaśnienie:

Tak.

Pytanie 78 dot. wzoru umowy.

„Wnosimy o modyfikację § 2 projektu umowy poprzez dodanie do niego ust. 17 o treści: „Zamawiający zobowiązuje się do zamawiania każdomiesięcznie nie więcej towaru aniżeli iloraz jego ilości wynikającej z umowy i sumy miesięcy na jaki została ona zawarta.”

UZASADNIENIE: Pandemia COVID-19 - w zrozumiały sposób - doprowadziła do nadzwyczajnego, skokowego wzrostu popytu na wyroby medyczne służące jej zwalczaniu, w krótkim czasie prowadząc do wyczerpania – nie tylko posiadanych przez producentów zapasów tychże, lecz również zmniejszenia podaży materiałów niezbędnych do ich dalszej

produkcji. Zjawiskom tym towarzyszyły równocześnie, wprowadzane przez kolejne państwa - ograniczenia w przemieszczaniu się i pracy oraz obostrzenia eksportowe dotyczące szerokiego asortymentu wyrobów, komponentów lub materiałów do ich wytwarzania - mające bezpośrednie i niebagatelne przełożenie na zdolności produkcyjne dotychczasowych dostawców wyrobów medycznych, a także trudności w realizacji usług transportowych. W rezultacie tj. z powodu niedających się przewidzieć, zapobiec, ani przezwyciężyć przyczyn - dostępność wyrobów medycznych na światowych rynkach uległa radykalnemu ograniczeniu. Co istotne - z powodu dynamicznego charakteru pandemii, a także jej możliwych nawrotów, nie jest w tym momencie oszacowanie – na jak długo. W kontekście powyższego wprowadzenie do umowy wyżej wskazanego ograniczenia jest niezbędne dla zagwarantowania wszystkim jednostkom odpowiedzialnym za ochronę zdrowia na terytorium RP - odpowiedniego dostępu do niezbędnych wyrobów medycznych".

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie wyraża zgody na dodanie do wzoru umowy postulowanego przez Wykonawcę postanowienia. Wiążące pozostają postanowienia wzoru umowy stanowiącego załącznik do SWZ.

Pytanie 79 dot. wzoru umowy.

„Wnosimy o modyfikację § 2 projektu umowy poprzez dodanie do niego ust. 18 o treści: „W przypadku opóźnienia Zamawiającego w dokonaniu płatności przekraczającego 30 dni od dnia płatności określonego na fakturze, Wykonawca ma prawo wstrzymać realizację kolejnych dostaw do czasu uregulowania przez Zamawiającego zaległości przekraczających termin płatności określony na fakturze o 30 dni. W takim przypadku Zamawiający nie ma prawa naliczać kar umownych za opóźnienie w dostawie towaru”. UZASADNIENIE: Wykonawca podkreśla, że stosownie do powszechnie obowiązujących przepisów prawa, tj.:

- a) art. 8 ust. 2 ustawy z dnia 08 marca 2013 r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych (Dz.U. 2019 poz. 118, ze zm.), w brzmieniu „Termin zapłaty określony w umowie nie może przekraczać 30 dni, liczonych od dnia doręczenia dłużnikowi faktury lub rachunku, potwierdzających dostawę towaru lub wykonanie usługi, a 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 ten nie może przekraczać 60 dni”;
 - b) art. 490 § 1 ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. - Kodeks cywilny (Dz.U. 2018 poz. 1025, ze zm.), w brzmieniu: „Jeżeli jedna ze stron obowiązana jest spełnić świadczenie wzajemne wcześniej, a spełnienie świadczenia przez drugą stronę jest wątpliwe ze względu na jej stan majątkowy, strona zobowiązana do wcześniejszego świadczenia może powstrzymać się z jego spełnieniem, dopóki druga strona nie zaoferuje świadczenia wzajemnego lub nie da zabezpieczenia”.
- kontrahent nie może bezpodstawnie wstrzymywać realizacji płatności i dodatkowo zobowiązywać drugą stronę do realizowania kolejnych dostaw bez wynagrodzenia.

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie wyraża zgody na dodanie do wzoru umowy postulowanego przez Wykonawcę postanowienia. Wiążące pozostają postanowienia wzoru umowy stanowiącego załącznik do SWZ.

Pytanie 80 dot. wzoru umowy.

„Wnosimy o modyfikację § 3 ust. 2 projektu umowy poprzez nadanie mu następującej treści: „Ceny jednostkowe brutto, o których mowa w ust. 1 nie mogą ulec podwyższeniu do czasu dostawy całości Przedmiotu Umowy, za wyjątkiem okoliczności przewidzianych treścią

umowy. Obniżenie cen jednostkowych brutto może nastąpić w każdym czasie bez względu na przyczynę obniżenia.”

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie wyraża zgody na dodanie do wzoru umowy postulowanego przez Wykonawcę postanowienia. Wiążące pozostają postanowienia wzoru umowy stanowiącego załącznik do SWZ.

Pytanie 81 dot. wzoru umowy.

„Wnosimy o modyfikację § 6 ust. 3 projektu umowy poprzez obniżenie przewidzianej nim kary umownej do wysokości 5% wartości niezrealizowanego przedmiotu umowy brutto. UZASADNIENIE: Podkreślamy, że obecne postanowienia projektu umowy dotyczące kar umownych kształtują kary umowne na rażąco wygórowanym poziomie, co może prowadzić do naruszenia art. 353(1) ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. - Kodeks cywilny (Dz.U. 2018 poz. 1025, ze zm., dalej jako: „Kodeks cywilny”) oraz art. 484 § 2 i art. 5 Kodeksu cywilnego w zw. z art. 8 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2019 poz. 2019, ze zm.) poprzez wykorzystanie pozycji dominującej organizatora przetargu i uprzywilejowanie pozycji Zamawiającego wobec Wykonawcy, polegające na nałożeniu w SIWZ rażąco wygórowanych kar umownych na Wykonawcę”.

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie wyraża zgody na dodanie do wzoru umowy postulowanego przez Wykonawcę postanowienia. Wiążące pozostają postanowienia wzoru umowy stanowiącego załącznik do SWZ.

Pytanie 82 dot. wzoru umowy.

„Wnosimy o wykreślenie § 6 ust. 4 projektu umowy. UZASADNIENIE: Podkreślamy, iż zgodnie z treścią art. 15r ust. 1 Ustawy o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych „W okresie obowiązywania stanu zagrożenia epidemicznego albo stanu epidemii ogłoszonego w związku z COVID-19, i przez 90 dni od dnia odwołania stanu, który obowiązywał jako ostatni, Zamawiający nie może potrącić kary umownej zastrzeżonej na wypadek niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, o której mowa w art. 15r ust. 1, z wynagrodzenia Wykonawcy lub z innych jego wierzytelności, a także nie może dochodzić zaspokojenia z zabezpieczenia należytego wykonania tej umowy, o ile zdarzenie, w związku z którym zastrzeżono tę karę, nastąpiło w okresie obowiązywania stanu zagrożenia epidemicznego albo stanu epidemii”. Mając na uwadze powyższe niniejsze postanowienie umowy, należy traktować jako nieważne”.

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający wyjaśnia, że umowa, jak wynika z SWZ, ma zostać zawarta na okres 24 miesięcy. Nie jest w tym momencie wiadome Zamawiającemu, czy stan zagrożenia epidemicznego lub stan epidemii będzie obowiązywał na terenie RP przez cały okres obowiązywania umowy. Zamawiający ma świadomość treści art. 15r ust. 1 przywołanej przez Wykonawcę ustawy. W związku z faktem, że jest to przepis powszechnie obowiązującego prawa, ma on bezpośrednie zastosowanie, bez konieczności wprowadzania jego treści do wzoru umowy. Mając na względzie powyższe, Zamawiający, w okresie, o którym mowa w powołanym przepisie, postępował będzie zgodnie z jego dyspozycją.

Pytanie 83 dot. wzoru umowy.

„Wnosimy o modyfikację § 7 projektu umowy poprzez wprowadzenie modyfikacji w jego treści tak by zmiana ustawowej stawki podatku VAT nie pociągała za sobą konieczności przedkładania przez Wykonawcę stosownych wniosków a następowała z mocy prawa w chwili wejścia w życie właściwych przepisów, a dla swojej ważności nie wymagała

zawarcia aneksu w formie pisemnej. UZASADNIENIE: Wysokość stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia jest czynnikiem cenotwórczym, niezależnym do swobodnego uznania i woli Stron. Zmiana stawki podatku VAT następuje bowiem w drodze zmiany właściwej ustawy, w dniu oznaczonym przez ustawodawcę, a Strony nie mogą się uchylać od jej skutków i zobowiązane są ponosić związane z nią koszty w terminach i na zasadach określonych przez ustawodawcę. W ocenie Wykonawcy, w kontekście powyższego, obciążanie Wykonawcy skutkami tejże zmiany lub skutkami ewentualnego opóźnienia w jej wprowadzaniu, tj. uzależnieniem zmiany ceny brutto w związku ze zmianą stawki podatku VAT od podpisania stosownego aneksu do umowy, stoi w sprzeczności z przepisami podatkowymi. W związku z powyższym wnosimy o zmianę jak powyżej”.

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie wyraża zgody. Wiążące pozostają postanowienia wzoru umowy stanowiącego załącznik do SWZ.

Pytanie 84 dot. wzoru umowy.

„Wnosimy o modyfikację § 7 projektu umowy poprzez dodanie do niego ust. 16 o treści: „Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany ceny w przypadku zmiany cen producenta lub w przypadku zmiany w czasie trwania umowy kursu dolara amerykańskiego w stosunku do złotego o co najmniej 5%. W takim przypadku zmiana umowy nastąpi w formie aneksu”.

UZASADNIENIE: Zmiana zaproponowana przez Wykonawcę jest odpowiedzią na czynniki niezależne od Wykonawcy, a mające realny wpływ na cenę wyrobów dostarczanych w ramach umowy przetargowej. Należy podkreślić, że Wykonawca nie powinien być w całości i samodzielnie obciążany ryzykiem zmiany stosunków gospodarczych, a tym samym zobowiązany do realizowania umowy po rażąco niskich cenach. Zgodnie z treścią art. 440 w zw. z art. 439 ust. 2 lit b) ustawy z dnia 11 września 2019 roku prawo zamówień publicznych (Dz. U. 2019, poz. 2019 ze zm.) w przypadku umowy w sprawie zamówienia publicznego, zawieranej na okres dłuższy niż 12 miesięcy Zamawiający jest zobligowany do zawarcia w jej treści postanowień dotyczących zasad wprowadzania zmian wysokości wynagrodzenia należnego Wykonawcy, w przypadku zmiany cen materiałów lub kosztów związanych z realizacją zamówienia. Powyższa zmiana nie ogranicza się wyłącznie do umów wskazanych w treści art. 439 ust. 1, ale może również zostać przewidziana w innej umowie tj. umowie dostawy zgodnie z treścią art. 440. Jak słusznie zauważa M. Jaworska „stosowanie klauzul waloryzacyjnych jest również korzystne dla Zamawiających, pozwala bowiem na ponoszenie rzeczywistych kosztów wykonania zamówienia, nieobarczonych narzutem związanym z koniecznością ujęcia w cenie ryzyka ich wzrostu. Stosowanie klauzul waloryzacyjnych zapobiega również powstawaniu sytuacji, kiedy wykonanie zamówienia przestaje być opłacalne, a tym samym sprzyja trwałości stosunku umownego, co niewątpliwie jest korzystne dla obu stron umowy”. (M. Jaworska, w: Komentarz PZP, wydanie I, 2021)”

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie wyraża zgody. Wiążące pozostają postanowienia wzoru umowy stanowiącego załącznik do SWZ.

Pytanie 85 dot. zapisów SWZ.

„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 13.03.2015 r. w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2015, poz. 381) pkt 5.5 ppkt 2?”

Wyjaśnienie:

Nie.

Pytanie 86 dot. zapisów SWZ.

„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 27.07.2016 r poz. 1126 w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać Zamawiający od Wykonawcy?”

Wyjaśnienie:

Nie

Pytanie 87 dot. zapisów SWZ.

„Czy Zamawiający oczekuje, aby dostawy towaru 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 w kartach charakterystyki preparatu niebezpiecznego?”

Wyjaśnienie:

Nie

Pytanie 88 dot. zapisów SWZ.

„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:

Nie

Pytanie 89 dot. zapisów SWZ.

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

Wyjaśnienie:

Zamawiający wymaga, aby dostawca towaru (jego pracownik) lub pracownik firmy przewozowej pomagał przy rozładunku towaru w miejscu wskazanym przez Zamawiającego oraz był obecny podczas sprawdzania zgodności towaru z dokumentem dostawy.

Pytanie 90 dot. zapisów SWZ.

„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:

Nie.

Pytanie 91 dot. zapisów SWZ.

„Czy Zamawiający oczekuje, aby dostarczany towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi? Takie rozwiązanie da Zamawiającemu pewność, iż dostarczone wyroby, które będą wykorzystywane do udzielania 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:

Nie.

Pytanie 92 dot. zapisów SWZ.

„Czy w związku z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13.03.2015 w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2015, 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:

Nie.

Pytanie 93 dot. zapisów SWZ.

„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:

Nie.

Pytanie 94 dot. zadania 5, poz. 3.

„Czy Zamawiający w Zadaniu nr 5 poz. 3 wymaga zaoferowania przyrządu do aspiracji z butelek wyposażone były w zastawkę antyzwrotną zapobiegającą wyciekaniu płynu przy przypadkowym przewróceniu butelki?”

Wyjaśnienie:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 95 dot. zadani 9, poz. 1.

„Czy Zamawiający w Zadaniu nr 9 poz. 1 dopuści do zaoferowania kaniule do żył obwodowych z portem bocznym, sterylne, jednorazowego użytku, apirogenne, elastyczne, odporne na odkształcenia czy zagięcia, wykonana z teflonu (FEP), z ostro zakończoną igłą, gładka powierzchnia kaniuli, zaopatrzona w elastyczne skrzydełka mocujące, kontrastujące kaniule w RTG, końcówka Lock, koreczek Luer-Lock, oznaczenie kolorem kodowym,

hypoalergiczna, w rozmiarach: nr 22 G (0,9), nr 20 G (1,1), nr 18 G (1,3), nr 17 G (1,5), nr 16 G (1,8)?”

Wyjaśnienie:

Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 96 dot. zadania 10, poz. 1.

„Czy Zamawiający w Zadaniu nr 10 poz. 1 dopuści do zaoferowania kaniule wykonane z teflonu FEP zamiast teflonu PTFE?”

Wyjaśnienie:

Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 97 dot. zadania 10, poz. 1.

„Czy Zamawiający w Zadaniu nr 10 poz. 1 dopuści do zaoferowania kaniule widoczne w RTG zamiast w USG?”

Wyjaśnienie:

Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 98 dot. zadania 10, poz. 1.

„Czy Zamawiający w Zadaniu nr 10 poz. 1 dopuści do zaoferowania kaniule o przepływie 24G x 19 mm wielkość przepływu 15 ml/min i 26G x 19 mm wielkość przepływu 13ml/min?”

Wyjaśnienie:

Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 99 dot. zadania 10, poz. 1.

„Czy Zamawiający w Zadaniu nr 10 poz. 1 dopuści do zaoferowania kaniule ze stałym uchwytem ułatwiającym wprowadzanie kaniuli do naczynia?”

Wyjaśnienie:

Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 100 dot. zadania 12, poz. 2.

„Czy Zamawiający w Zadaniu nr 12 poz. 2 dopuści do zaoferowania kranik trójdrożny z drenem (przedłużaczem 7 cm), sterylny, jednorazowego użytku z przezroczystą obudową, apirogenny i nietoksyczny ze stabilnym (nieulegającym samoistnemu rozłączeniu) i szczelnym połączeniem kranik – zakończenie kaniuli o typie Luer-Lock. Odporny na ciśnienie minimum 4,0 bar, obrót kurka obrotowego o 360 stopni?”

Wyjaśnienie:

Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 101 dot. zadania 13, poz. 1, 2.

„Czy Zamawiający w Zadaniu nr 13 poz. 1, 2 wymaga zaoferowania przyrządów z komorą kroplową bez zawartości PCV, całe przyrządy bez zawartości ftalanów?”

Wyjaśnienie:

Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 102 dot. zadania 13, poz. 1.

„Czy Zamawiający w Zadaniu nr 13 poz. 1 wymaga zaoferowania przyrządów do przetaczania płynów infuzyjnych z odpowietrzaczem wyposażonych w komorę kroplową o długości min. 6 cm w części przezroczystej komory?”

Wyjaśnienie:

Niezbędne wymagania określone w SWZ.

Pytanie 103 dot. zadania 13, poz. 2.

„Czy Zamawiający w Zadaniu nr 13 poz. 2 wymaga zaoferowania przyrządów do przetaczania krwi wyposażonych w komorę kroplową o długości min. 8,5 cm w części przezroczystej komory?”

Wyjaśnienie:

Niezbędne wymagania określone w SWZ.

Pytanie 104 dot. zadania 13, poz. 1, 2.

„Czy Zamawiający w Zadaniu nr 13 poz. 1, 2 wymaga zaoferowania przyrządów z zaciskaczem wyposażonym w miejsce do podwieszenia drenu oraz dodatkowe miejsce na umieszczenie igły po zakończonej procedurze z boku zaciskacza?”

Wyjaśnienie:

Niezbędne wymagania określone w SWZ.

Pytanie 105 dot. zadania 13, poz. 1, 2.

„Czy Zamawiający w Zadaniu nr 13 poz. 1, 2 wymaga zaoferowania przyrządów zabezpieczonych foliową opaską zapobiegającą zaplątaniu się drenu?”

Wyjaśnienie:

Niezbędne wymagania określone w SWZ.

Pytanie 106 dot. zadania 24, poz. 1, 2, 3, 4.

„Czy Zamawiający w Zadaniu nr 24 poz. 1, 2, 3, 4 dopuści do zaoferowania wyroby sterylne?”

Wyjaśnienie:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 107 dot. zadania 24, poz. 4.

„Czy Zamawiający w Zadaniu nr 24 poz. 4 wyłączy tę pozycję i utworzy z niej osobne zadanie, co umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych ofert na pozostałe pozycje w Zadaniu nr 24?”

Wyjaśnienie:

Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 108 dot. zadania 29, poz. 1.

„Czy Zamawiający w Zadaniu nr 29 poz. 1 dopuści do zaoferowania cewniki z pojemnością balona 5-10 ml?”

Wyjaśnienie:

W zadaniu nr 29 wymagana jest Sonda Sengstakena.

Pytanie 109 dot. zadania 41, poz. 1.

„Czy Zamawiający w Zadaniu nr 41 poz. 1 dopuści do zaoferowania golarki medyczne w kształcie przypominającym golarkę Galant, karbowany uchwyt, ostrze wykonane ze stali pokrytej stopem platynowo – sodowym, wymiar ostrza: Szer. 7 mm/ dł. 37 mm / gr. 0,01 cm, wymiar golarki : D: 6,4 cm x S 4,2 cm x G uchwytu 0,2 cm, każda golarka zapakowana w osobne opakowanie foliowe?”

Wyjaśnienie:

Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 110 dot. zadania 20.

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic o następujących różnicach?

- powierzchnia teksturowana tylko na końcach palców,
- wewnątrz chlorowane,
- grubość podwójnej warstwy na palcu min. 0,10 mm, na dłoni min. 0,10 mm,
- nieprzebadane na przenikliwość substancji chemicznych,
- niebędące środkiem ochrony indywidualnej,
- konstrukcja opakowania umożliwiająca wyciągnięcie tylko przez otwór centralny”.

Wyjaśnienie:

Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 111 dot. zadania 39.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic, które są teksturowane tylko na końcach palców?

Wyjaśnienie:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 112 dot. wzoru umowy.

„Czy Zamawiający zgadza się, aby w § 6 ust. 3 wzoru umowy wyrażenie „10% wartości brutto umowy” zostało zastąpione wyrażeniem „10% wartości netto niezrealizowanej części umowy”? Uzasadnione jest, aby kara umowna za odstąpienie od umowy była naliczana od wartości niewykonanej części umowy, nie zaś od wartości całej umowy. W przeciwnym razie, w przypadku odstąpienia od 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”.

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie wyraża zgody. Wiążące pozostają postanowienia wzoru umowy stanowiącego załącznik do SWZ.

Pytanie 113 dot. wzoru umowy.

„Czy Zamawiający zgadza się, aby do § 8 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Przed odstąpieniem od umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy”? Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne odstąpienia od umowy, celowe jest, aby przed odstąpieniem od umowy przez Zamawiającego Wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej zmobilizuje Wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć odstąpienia od umowy, a tym samym uniknąć skutków odstąpienia od umowy, które są niekorzystne dla obu stron. 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”.

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie wyraża zgody. Wiążące pozostają postanowienia wzoru umowy stanowiącego załącznik do SWZ.

Pytanie 114 dot. zadania 18, poz. 1.

„Prosimy o potwierdzenie, że rękawice mają być przeznaczone do ochrony również przed czynnikami zakaźnymi? Czy Zamawiający wymaga, aby rękawice miały poziom szczelność AQL = 1? Prosimy o dopuszczenie opakowania min. 100 szt. Prosimy o dopuszczenie rękawic w kolorze niebieskim lub fioletowym. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic mikroteksturowanych z dodatkową teksturą na palcach pakowanych po 100 szt. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ”.

Wyjaśnienie:

Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 115 dot. zadania 18, poz. 2.

„Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy wymaga rękawic polimeryzowanych i/lub chlorowanych?”

Wyjaśnienie:

Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 116 dot. zadania 19, poz. 1.

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic w kolorze niebieskim, grubość na palcu $0,14 \pm 0,02$ mm, na dłoni $0,10 \pm 0,02$ mm. Prosimy o dopuszczenie Niesterylne, jednorazowe rękawice diagnostyczno-ochronne, bezpydrowe, nitrylowe. Powierzchnia wewnętrzna i zewnętrzna - polimer butadienowy, wewnętrzna chlorowana. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,08 mm, grubość na dłoni min. 0,05 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania po starzeniu zgodnie z EN 455-2 > 6,0N. Zgodność normą EN 455 potwierdzona przez europejską jednostkę notyfikowaną. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 15 substancji na poziomie co najmniej 4), odporne na penetrację alkoholi (etanol 20% - poziom 6, izopropanol 70% - poziom 6). Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 14 leków). Produkowane w zakładach ze wdrożonymi systemami zarządzania jakością ISO 13485, ISO 14000, OHSAS. Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004 i zaleceniem XXI BfG. Rozmiary XS-XL, pakowane po 100 szt. (XL 90 szt.)”.

Wyjaśnienie:

Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 117 dot. zadania 1.

„Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający oczekuje zaoferowania osłon pakowanych płasko (niezrolowanych) t.j w sposób pozwalający na intuicyjną i oszczędzającą czas obsługę podczas ich instalacji”.

Wyjaśnienie:

Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 118 dot. zadania 5, poz. 1.

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł iniekcyjnych 0,6 x 32 mm zamiast 0,6 x 30 mm oraz 0,7 x 32 mm zamiast 0,7 x 30 mm. Długość obu igieł wyrażona w calach jest taka sama i wynosi 1 ¼.”

Wyjaśnienie:

Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 119 dot. zadania 5, poz. 3.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do aspiracji z butelek, z zatyczką, sterylny, jednorazowego użytku, typu Luer – Lock, opak. - 50 szt. z odpowiednim przeliczeniem w formularzu cenowym.

Wyjaśnienie:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 120 dot. Zadania 12, poz. 2.

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kranika z drenem 10 cm, bez DEHP, objętość wypełnienia zestawu 1,19 ml. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ”.

Wyjaśnienie:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 121 dot. Zadania 12, poz. 1 i 2.

„Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy oczekuje, aby kraniki trójdrożne miały podwójne zabezpieczenie pozycji otwarty-zamknięty, tj. – optyczny i wyczuwalny identyfikator położenia, co gwarantuje precyzyjne i lekkie ustawianie wartości przepływów oraz minimalizuje ryzyko niezamierzonego wlewu czy przypadkowego dostania się powietrza do systemu”.

Wyjaśnienie:

Niezbędne wymagania opisano w SWZ.

Pytanie 122 dot. Zadania 17, poz. 1

„Prosimy o potwierdzenie, że rękawice mają być przeznaczone do ochrony również przed czynnikami zakaźnymi?”

Wyjaśnienie:

Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 123 dot. Zadania 17, poz. 1

Czy Zamawiający wymaga, aby rękawice miały poziom szczelność AQL = 1?”

Wyjaśnienie:

Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 124 dot. Zadania 20, poz. 1.

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy poniżej opisanych rękawic: Niesterylne, jednorazowe rękawice diagnostyczno-ochronne, bezpudrowe, nitrylowe. Powierzchnia wewnętrzna i zewnętrzna - polimer butadienowy, wewnętrzna chlorowana. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,08 mm, grubość na dłoni min. 0,05 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1,0, siła zrywania po starzeniu zgodnie z EN 455-2 > 6,0N. Zgodność normą EN 455 potwierdzona przez europejską jednostkę notyfikowaną. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość

przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 15 substancji na poziomie co najmniej 4), odporne na penetrację alkoholi (etanol 20% - poziom 6, izopropanol 70% - poziom 6). Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 14 leków). Produkowane w zakładach ze wdrożonymi systemami zarządzania jakością ISO 13485, ISO 14000, OHSAS. Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004 i zaleceniem XXI BfG . Rozmiary XS-XL, pakowane po 100 szt (XL 90 szt.)”.

Wyjaśnienie:

Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 125 dot. Zadania 20, poz. 2.

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy poniżej opisanych rękawic: Niesterylne, jednorazowe rękawice diagnostyczno-ochronne, bezpyłowe, nitrylowe. Powierzchnia wewnętrzna i zewnętrzna - polimer butadienowy, wewnętrzna chlorowana. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,09 mm, grubość na dłoni min. 0,07 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 > 6,5N. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Dyspenser oraz otwór dozujący zabezpieczone dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 10 substancji na poziomie co najmniej 4). Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 14 leków w tym Oxaliplatyna i Gemzar). Ochrona przed Carmustine min. 20 min. ochrona przed Thiotepa min. 50 min. Przydatne do kontaktu z żywnością (produkowane w zakładzie z wdrożonym ISO 22000, zgodne z REG. 1935/2004, badania na uwalnianie nitrozamin). Brak akceleratorów wykrywalnych w badaniach. Rozmiary XS-XL, pakowane po 100 szt”.

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza, ale z wymogiem zachowania kodowania kolorystycznego opakowań w rozmiarach.

Pytanie 126 dot. Zadania 20, poz. 3.

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy poniżej opisanych rękawic: Niesterylne, jednorazowe rękawice diagnostyczno-ochronne, bezpyłowe, nitrylowe. Powierzchnia wewnętrzna i zewnętrzna - polimer butadienowy, wewnętrzna chlorowana. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,08 mm, grubość na dłoni min. 0,06 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 > 6,0N. Zgodność normą EN 455 potwierdzona przez europejską jednostkę notyfikowaną. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 15 substancji na poziomie co najmniej 4), odporne na penetrację alkoholi (etanol 20% - poziom 6, izopropanol 70% - poziom 6). Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 14 leków). Produkowane w zakładach ze wdrożonymi systemami zarządzania jakością

ISO 9001, ISO 13485, ISO 14000, OHSAS. Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004. Rozmiary XS-XL, pakowane po 100 szt”.

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza z wymogiem zachowania kodowania kolorystycznego rozmiarów na opakowaniach.

Pytanie 127 dot. Zadania 21, poz. 1.

„Prosimy o dopuszczenie rękawic przystosowanych do pojemników naściennych umożliwiających pobieranie rękawic z góry lub z boku”.

Wyjaśnienie:

Nie.

Pytanie 128 dot. Zadania 21, poz. 1.

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie poniżej opisanych rękawic:

Rękawice nitrylowe, niejałowe, zielone, podwyższona wrażliwość dotykowa, do procedur wymagających precyzji, grubość nie większa niż 0,05 mm, siła zrywania przed starzeniem min. 6,5 N, długość min. 245 mm, wewnętrzna warstwa pielęgnacyjna, opakowanie jednostkowe 250 szt., otwór wejściowy ograniczony folią bakteriobójczą (skuteczność potwierdzona badaniami), ułożone naprzemiennie i idealnie płasko dla pojedynczego pobierania, wyrób medyczny klasy I, środek ochrony osobistej kategoria III, typ C, przydatne do kontaktu z żywnością, rozmiary XS-X”.

Wyjaśnienie:

Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 129 dot. Zadania 21, poz. 2.

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie poniżej opisanych rękawic:

Niesterylne, jednorazowe rękawice diagnostyczno-ochronne, bezpyłowe, nitrylowe. Powierzchnia wewnętrzna i zewnętrzna - polimer butadienowy, wewnętrzna chlorowana. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,08 mm, grubość na dłoni min. 0,06 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 > 6,0N. Zgodność normą EN 455 potwierdzona przez europejską jednostkę notyfikowaną. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 15 substancji na poziomie co najmniej 4), odporne na penetrację alkoholi (etanol 20% - poziom 6, izopropanol 70% - poziom 6). Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 14 leków). Produkowane w zakładach ze wdrożonymi systemami zarządzania jakością ISO 9001, ISO 13485, ISO 14000, OHSAS. Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004. Rozmiary XS-XL, pakowane po 100 szt”.

Wyjaśnienie:

Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 130 dot. Zadania 34, poz. 1.

„Czy cewnik ma posiadać numeryczne oznaczenie rozmiaru?”

Wyjaśnienie:

Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 131 dot. Zadania 34, poz. 2.

„Czy Zamawiający oczekuje, aby cewniki były możliwe do utrzymania do 4 tyg.?”

Wyjaśnienie:

Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 132 dot. Zadania 37.

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, półsyntetycznych: lateksowo-nitrylowych, trójwarstwowych, warstwa wew. 100% nitryl, bezpudrowe, wewnątrz silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC, grubość max. 0,21 mm. AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, poziom protein < 50 ug/g rękawicy, mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0”.

Wyjaśnienie:

Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 133 dot. Zadania 37.

„Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy produkty w mają spełniać wymagania jakościowe tj. zgodność z normą ISO 9001, ISO 14001 potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej załączonej do oferty?”

Wyjaśnienie:

Niezbędne wymagania określono w SWZ.

Pytanie 134 dot. Zadania 36, poz. 1.

„Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 36 poz. 1 wysokiej klasy rurki intubacyjne z trzema znacznikami położenia rurki oraz podziałką centymetrową w zależności od rozmiaru rurki? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ”.

Wyjaśnienie:

Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 135 dot. Zadania 36, poz. 2.

„Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 36 poz. 2 wysokiej klasy rurki intubacyjne PCV z dwoma znacznikami położenia rurki oraz podziałką centymetrową w zależności od rozmiaru rurki wyposażone w cienkościenny elastyczny mankiet ułatwia intubację, która ogranicza ryzyko uszkodzenia tchawicy, linia RTG na całej długości ułatwia bezpieczne pozycjonowanie rurki, wyposażony w okienko Murphy'ego? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ”.

Wyjaśnienie:

Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 136 dot. Zadania 36, poz. 3.

„Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 36 poz. 3 wysokiej klasy rurki intubacyjne PCV w kształcie tzw. łezki z dwoma znacznikami położenia rurki oraz podziałką centymetrową w zależności od rozmiaru rurki, linia Rtg na całej długości ułatwia bezpieczne pozycjonowanie rurki, wyposażony w okienko Murphy'ego? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ”.

Wyjaśnienie:

Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 137 dot. Zadania 16, poz. 1.

„Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania szpatulek niesterylnych?”

Wyjaśnienie:

Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 138 dot. Zadania 16, poz. 2.

„Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. a'75 szt. z przeliczeniem wymaganej ilości na 2000 op. a'75 szt.?”

Wyjaśnienie:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 139 dot. wzoru umowy.

„Do § 2 ust. 15 wzoru 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:

Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację postanowień wzoru umowy, wiążące pozostają postanowienia wzoru umowy, stanowiącego załącznik do SWZ.

Pytanie 140 dot. wzoru umowy.

„Do § 6 ust. 3 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów § 6 ust. 3 wzoru umowy w poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości niezrealizowanej części przedmiotu umowy?”

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację postanowień wzoru umowy, wiążące pozostają postanowienia wzoru umowy, stanowiącego załącznik do SWZ.

Pytanie 141 dot. pakietu 7, poz. 2 i 3.

„Pakiet 7 poz. 2 i 3. Czy Zamawiający dopuści rurkę ze znacznikiem głębokości w postaci grubego pierścienia dookoła rurki?”

Wyjaśnienie:

W pakiecie 7 Zamawiający wymaga igły do nakłuć lędźwiowych, a nie rurki.

Pytanie 142 dot. pakietu 7, poz. 2 i 3.

„Pakiet 7 poz. 2 i 3. Czy Zamawiający wymaga rurki z balonikiem znakowanym rozmiarem rurki i średnicą mankietu?”

Wyjaśnienie:

W pakiecie 7 Zamawiający wymaga igły do nakłuć lędźwiowych, a nie rurki.

Pytanie 143 dot. pakietu 7, poz. 2 i 3.

„Pakiet 7 poz. 2 i 3. Czy Zamawiający wymaga rurek z oznaczeniem rozmiaru w trzech miejscach na rurce oraz na łączniku 15 mm?”

Wyjaśnienie:

W pakiecie 7 Zamawiający wymaga igły do nakłuć lędźwiowych, a nie rurki.

Pytanie 144 dot. pakietu 17, poz. 1.

„Szanowni Państwo, Prosimy o dopuszczenie w zakresie zadania 17 poz. 1 rękawic: rękawice diagnostyczne nitrylowe, rolowany mankiety, teksturowane na końcach palców, kolor niebieski, chlorowane od strony wewnętrznej (chlorowanie przeprowadza się w celu usunięcia

z powierzchni rękawic resztkowych substancji chemicznych użytych w procesie produkcji, nadaje im gładkość i zapobiega sklejanii się rękawic w opakowaniu, natomiast polimeryzacja rękawic występuje wtedy, gdy zmniejszona jest ilość procesów płukania, czyli oczyszczania rękawic z zawartości substancji resztkowych), długość minimum 240 mm, przebadane na przenikliwość substancji chemicznych potwierdzone badaniami od jednostki niezależnej od producenta. Zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz jako środek ochrony osobistej. Rozmiar kodowany kolorystycznie na opakowaniu, rozmiary S, M, L, XL. Opakowanie 100 szt”.

Wyjaśnienie:

Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 145 dot. zadania 25.

„Czy w zadaniu nr 25 dotyczącym szczoteczek, Zamawiający ma na myśli szczoteczki pakowane pojedynczo – każda szczoteczka w osobnym opakowaniu, czy w opakowaniach zbiorczych? ”

Wyjaśnienie:

Pakowane pojedynczo, sterylne.

Pytanie 146 dot. zadania 36, poz. 2 i 3.

„Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne z mankietem niskociśnieniowym w rozmiarach 4,5-10 mm, spełniające wszystkie pozostałe parametry?”

Wyjaśnienie:

Wiążące są zapisy SWZ.

Pytanie 147 dot. wzoru umowy.

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisów § 6 ust. 1 tak, aby otrzymał poniższe brzmienie: *Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną w przypadku niedotrzymania terminu wykonania dostawy Przedmiotu Umowy określonego w § 2 ust. 3, w wysokości 0,2% wartości brutto opóźnionej części dostawy za każdy dzień zwłoki, nie więcej jednak niż 10% łącznej wartości brutto Umowy, o której mowa w § 3 ust. 1*”.

Wyjaśnienie:

Zamawiający nie wyraża zgody, wiążące pozostają postanowienia wzoru umowy, stanowiącego załącznik do SWZ.

Pytanie 148 dot. zadania 9, poz. 1.

„Czy Zamawiający wymaga, aby jakość i nieinwazyjność poliuretanu jako materiału, z którego został wykonany cewnik, ma zostać potwierdzona dołączonymi do oferty badaniami klinicznymi lub laboratoryjnymi (min. 3) potwierdzającymi ograniczenie ryzyka występowania zakrzepowego zapalenia żył związanego z materiałem zastosowanym do produkcji kaniuli”.

Wyjaśnienie:

Niezbędne wymagania określono w SWZ.

Pytanie 149 dot. zadania 9, poz. 2.

„Czy Zamawiający wymaga, aby koreczki posiadały trzpień powyżej krawędzi koreczka, jest to bardzo istotne z punktu klinicznego, gdyż zapewnia szczelne zabezpieczenie zamknięcia światła kaniuli”.

Wyjaśnienie:

Niezbędne wymagania określono w SWZ.

Pytanie 150 dot. zadania 9, poz. 1 i 2.

„Czy Zamawiający wymaga, aby kaniule i koreczki pochodziły od tego samego producenta, co zapewni pełną kompatybilność sprzętu”.

Wyjaśnienie:

Niezbędne wymagania określono w SWZ.

Pytanie 151 dot. zadania 10.

„Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli dożyłnej przeznaczonej do małych, delikatnych żył u pacjentów neonatologicznych, pediatrycznych i osób starszych. Posiadająca wyjmowany uchwyt, w którym schowane są skrzydełka kaniuli, ułatwiająca kaniulację naczynia. Bez dodatkowego portu górnego. Kaniula widoczna w promieniach RTG, 6 wtopionych pasków radiocieniujących. Wykonana z unikalnego poliuretanu, biokompatybilnego, o potwierdzonym klinicznie wpływie na zmniejszenie ryzyka wystąpienia zakrzepowego zapalenia żył. Dodatkowy otwór przy ostrzu igły umożliwiający natychmiastowe wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji (system 3-krotnego potwierdzenia wypływu krwi). Sterylna, jednorazowego użytku, pakowana pojedynczo. Dostępna w następujących rozmiarach do wyboru przez Zamawiającego: 24 G/ przepływ 19 ml/min; 26 G/ przepływ 14 ml/min”.

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 152 dot. zapisów SWZ.

„Czy Zamawiający w celu potwierdzenia, że oferowane dostawy spełniają wymagania lub posiadają cechy określone w opisie przedmiotu zamówienia, dopuści przedstawienie dokumentów w postaci kart katalogowych, które zawierają pełną charakterystykę techniczną – jakościową oferowanego przedmiotu zamówienia oraz parametry wymagane i oceniane zdefiniowane w opisie przedmiotu zamówienia?”

Wyjaśnienie:

Zamawiający dopuszcza.

Jednocześnie Zamawiający na mocy art. 135 ust. 3 ustawy Prawo zamówień publicznych informuje, o zmianie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia w zakresie terminu składania i otwarcia ofert.

Obowiązujące terminy to:

termin składania ofert – 09 kwietnia 2021 r. do godz. 12:00;

termin otwarcia ofert – 09 kwietnia 2021 r. godz. 13:00;