

ZP/10/21

Wyjaśnienia i modyfikacja treści Specyfikacji Warunków Zamówienia

dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie podstawowym na podstawie art. 275 pkt 1 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2021 r., poz. 1129 ze zmianami) pn. „Sukcesywna dostawa wyrobów jednorazowego użytku oraz drobnego sprzętu medycznego do Szpitala Średzkiego Serca Jezusowego spółka z ograniczoną odpowiedzialnością”.

I

Działając na podstawie art. 284 ust. 1 i 6 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2021 r., poz. 1129 ze zmianami) Zamawiający przedstawia pytania Wykonawców do Specyfikacji Warunków Zamówienia wraz z odpowiedziami Wykonawcy:

1. Dotyczy SWZ rozdział V pozycja 12 oraz załącznika nr 4 wzór umowy § 7 punkt 2:

Prosimy Zamawiającego o zgodę na dostarczanie faktury elektronicznej w postaci pliku .pdf na adres mailowy wskazany przez Zamawiającego oprócz faktury VAT w 2 egzemplarzach dostarczanej wraz z dostawą. Na chwilę obecną zgodnie z polskim ustawodawstwem nie ma obowiązku przesyłania faktur VAT za dostawy w postaci elektronicznej a nasza firma nie posiada aktualnie takiej możliwości.

Odpowiedź: W rozdziale V pkt 12 SWZ Zamawiający wskazał Wykonawcy dwie możliwości przedkładania faktur za zrealizowane dostawy. Pierwsza zakłada przekazanie faktury wraz z dostawą oraz w postaci elektronicznej czyli także w pliku .pdf. Z kolei druga możliwość zakłada przedłożenie faktury zgodnie z zapisami ustawy z dnia 9 listopada 2018 roku o elektronicznym fakturowaniu w zamówieniach publicznych, koncesjach na roboty budowlane lub usługi oraz partnerstwie publiczno-prywatnym (Dz. U. z 2018 r., poz. 2191), za pośrednictwem Platformy Elektronicznego Fakturowania. Zamawiający pozostawia więc Wykonawcy możliwość wyboru sposobu składania faktury. Podobnie zapis projektu umowy wskazuje na możliwość wyboru sposobu złożenia faktury przez Wykonawcę: *„Doręczenie faktury VAT Zamawiającemu za zrealizowaną dostawę odbywać się będzie zgodnie z BLOZ, w jednej z dwóch przewidywanych form”*. Zamawiający nie narzuca więc obowiązku przedkładania faktur za zrealizowane dostawy za pośrednictwem Platformy Elektronicznego Fakturowania.

2. Dotyczy załącznika nr 1 do SWZ część nr 15 pozycje 1, 2, 3:

Prosimy Zamawiającego o zgodę na zaoferowanie w wymienionych pozycjach jako alternatywne również zestawów z przyłączami cytrynianu i roztworu wapnia w systemie SecuNect, co pozwoli Zamawiającemu docelowo wykorzystać w trakcie terapii nowy produkt w postaci gotowego roztworu chlorku wapnia o stężeniu 100 mmol/l w workach 1500 ml.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie w wymienionych pozycjach jako alternatywne również zestawów z przyłączami cytrynianu i roztworu wapnia w systemie SecuNect, zgodnie z opisem zawartym w pytaniu Wykonawcy.

3. Część nr 5 poz. 1-2

Proszę o wydzielenie ww. pozycji z pakietu. Pozwoli to Państwu uzyskać większą liczbę bardziej korzystnych ofert.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

4. Część nr 5 poz. 7

Proszę o dopuszczenie igły 0,6 x 32 mm

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza igłę o parametrach podanych w pytaniu.

5. Część nr 5 poz. 8

Proszę o dopuszczenie igły 0,7 x 32 mm

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza igłę o parametrach podanych w pytaniu.

6. Część nr 5 poz. 9

Proszę o dopuszczenie igły 0,7 x 38 mm

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza igłę o parametrach podanych w pytaniu.

7. Część nr 5 poz. 10

Proszę o dopuszczenie igły 0,8 x 38 mm

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza igłę o parametrach podanych w pytaniu.

8. Część nr 5 poz. 11

Proszę o dopuszczenie igły 0,9 x 38 mm

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza igłę o parametrach podanych w pytaniu.

9. Część nr 5 poz. 12

Proszę o dopuszczenie igły 1,1 x 38 mm

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza igłę o parametrach podanych w pytaniu.

10. Część nr 5 poz. 13

Proszę o dopuszczenie igły 1,2 x 38 mm

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza igłę o parametrach podanych w pytaniu.

11. Część nr 16 poz. 1, 5

Proszę o wydzielenie ww. pozycji z pakietu. Pozwoli to Państwu uzyskać większą liczbę bardziej korzystnych ofert.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

12. Część nr 16 poz. 3, 7

Proszę o dopuszczenie e strzykawek z pojedynczą skalą.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

13. Część nr 16 poz. 6

Proszę o dopuszczenie igły 0,33 x 13 mm lub 0,5 x 16mm.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza igłę o parametrach podanych w pytaniu.

14. Część nr 16 poz. 8

Proszę o dopuszczenie igły 0,45 x 13mm.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza igłę o parametrach podanych w pytaniu.

15. Część nr 16 poz. 9

Czy Zamawiający ma na myśli strzykawkę z poprzecznym, prostopadłym nacięciem na tłoku oraz kołnierzem stabilizującym wokół końcówki Luer Lock, w celu lepszej stabilizacji strzykawki w pomie strzykawkowej?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje strzykawek jednorazowych do pomp perfuzjon.

16. Część nr 16 poz. 10-13

Proszę o odstąpienie od kodu kolorów na op. jednostkowym, zwłaszcza że nie istnieje żaden zunifikowany kod kolorów na strzykawki. Proszę o dopuszczenie strzykawek z kodem kolorów na op. handlowym 100 szt. lub 80 szt. oraz kartonie zbiorczym.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza odstępnie od kodów koloru na op. jednostkowym.

17. Część nr 16 poz. 13

Proszę o dopuszczenie strzykawek pakowanych po 80 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu cenowym.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza strzykawki pakowane po 80 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości

18. Część nr 16 poz. 15

Proszę o dopuszczenie przyrządu:

Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych IS z komorą kroplówkową dł min 55 mm w części przezroczystej z odpowietrznikiem, nie zawierający ftalanów DEHP, informacja na opakowaniu jednostkowym igła biorcza ścięta standardowo wykonana z abs niewzmocnionego włóknem szklanym, dodatkowy otwór na zaciskaczu rolkowym do zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, nazwa importera bezpośrednio na przyrządzie.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

19. Część nr 19 poz. 3

Proszę o wydzielenie ww. pozycji z pakietu. Pozwoli to Państwu uzyskać większą liczbę bardziej korzystnych ofert.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

20. Część nr 19 poz. 1

Czy zamawiający dopuszcza ubranie wyłącznie w kolorze niebieskim?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

21. Część nr 19 poz. 2

Proszę o dopuszczenie kombinezonu o gramaturze 65g/m².

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza kombinezon o gramaturze 65g/m².

22. Część nr 9, poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części nr 9, poz. 2 złączki niskiego ciśnienia z trójnikiem z dwiema końcówkami z zaworami zwrotnymi? Dwie zawory nie mają negatywnego

wpływu na wykonywanie badania a jedynie zwiększają jego bezpieczeństwo ponieważ uniemożliwiają cofanie się płynu.

Prosimy zatem o modyfikację treści opisu przedmiotu zamówienia dla części nr 9, poz. 2 w następujący sposób:

„Złączka niskiego ciśnienia z trójnikiem (minimum jedna końcówka z zaworem zwrotnym)

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie złączki niskiego ciśnienia z trójnikiem z dwiema końcówkami z zaworami zwrotnym.

23. Dotyczy: - SWZ, rozdział V. Opis przedmiotu zamówienia, pkt. 5 oraz - Załącznika nr 4 do SWZ – Projekt Umowy, § 3, ust. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do zaoferowania w części nr 9 asortymentu z etykietami oznakowanymi w języku angielskim oraz za pomocą zharmonizowanych symboli (piktogramów).

W asortymencie, który chcemy Państwu zaoferować, nazwa handlowa wyrobu medycznego jest w języku angielskim, czego ani producent ani Wykonawca nie są w stanie zmienić, ponieważ wyroby te posiadają certyfikaty dopuszczające wyrób do stosowania i użytku wystawione zgodnie z angielską nazwą handlową. Etykiety posiadają również powszechnie stosowane, zgodne z obowiązującymi przepisami czytelne piktogramy pozwalające na identyfikację wyrobu oraz ważnych informacji, takich jak: data produkcji, numer serii, data ważności, sterylność itp. Nasze wkłady z takimi właśnie oznaczeniami są akceptowane i stosowane z powodzeniem w kilkudziesięciu publicznych jednostkach służby zdrowia w całym kraju, w tym również w placówce Zamawiającego.

Podsumowując, pragniemy zauważyć, że oferowany przez nas asortyment, poza nazwą wyrobu w j. angielskim, zawiera czytelnie oznakowane następujące dane:

- nazwa producenta,
- kod partii lub serii wyrobu,
- wyraźnie oznakowane parametry produktu, tj. wielkość, objętość, zawartość opakowania, numer katalogowy
- oznaczenie daty, przed upływem której wyrób może być używany bezpiecznie, wyrażonej w latach i miesiącach,
- oznakowanie CE.

Zgoda na powyższą prośbę pozwoli na zaoferowanie produktów wysokiej jakości oraz spełniających wszystkie wymagania techniczne właściwe dla danego asortymentu, zgodnie z jego przeznaczeniem. Stosowanie takich etykiet oraz instrukcji używania jest też zgodne z obowiązującą Ustawą z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych (Dz.U. 2017 poz. 211).

„Art. 14. 1. Wyroby przeznaczone do używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej mają oznakowania i instrukcje używania w języku polskim lub wyrażone za pomocą zharmonizowanych symboli lub rozpoznawalnych kodów.

2.22) Dopuszcza się, aby wyroby przeznaczone do używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej dostarczane świadczeniodawcom, za ich pisemną zgodą, miały oznakowania lub instrukcje używania w języku angielskim, z wyjątkiem informacji przeznaczonych dla pacjenta, które podaje się w języku polskim lub wyraża za pomocą zharmonizowanych symboli lub rozpoznawalnych kodów.”

Prosimy zatem o modyfikację treści SWZ, rozdział V. Opis przedmiotu zamówienia, pkt. 5 w następujący sposób:

„5. Asortyment stanowiący przedmiot zamówienia jeżeli jest wyrobem medycznym - musi spełniać wymagania określone przepisami ustawy z dnia 20 maja 2010 roku o wyrobach medycznych (Dz.U. z 2020 r. poz. 186 ze zmianami) oraz przepisach wykonawczych do tej ustawy tj. asortyment musi być oznaczony znakiem CE. Opakowanie musi zawierać numer partii i serii oraz etykietę w języku polskim lub angielskim oraz za pomocą zharmonizowanych symboli (piktogramów). Dla produktów musi być wydany certyfikat zgodności lub deklaracja zgodności. W formularzu asortymentowym, stanowiącym załącznik nr 2a do SWZ, Wykonawca zobowiązany jest wskazać, czy poszczególne asortymenty są zakwalifikowane jako wyroby medyczne.

Analogicznie prosimy także o modyfikację treści Załącznika nr 4 do SWZ – Projekt Umowy, § 3, ust. 1 w następujący sposób:

„1. Na każdym pojedynczym egzemplarzu oferowanego wyrobu, a także na opakowaniu zbiorczym musi znajdować się etykieta handlowa sporządzona w języku polskim lub angielskim oraz za pomocą zharmonizowanych symboli (piktogramów), zawierająca numer serii i partii.”

Odpowiedź: Tak. Zamawiający modyfikuje treść Specyfikacji Warunków Zamówienia z załącznikami w ten sposób, że

- pkt 5 w Opisie przedmiotu zamówienia otrzymuje brzmienie:

5. Asortyment stanowiący przedmiot zamówienia jeżeli jest wyrobem medycznym - musi spełniać wymagania określone przepisami ustawy z dnia 20 maja 2010 roku o wyrobach medycznych (Dz.U. z 2020 r. poz. 186 ze zmianami) oraz przepisach wykonawczych do tej ustawy tj. asortyment musi być oznaczony znakiem CE. Opakowanie musi zawierać numer partii i serii oraz etykietę w języku polskim lub angielskim i za pomocą zharmonizowanych symboli (piktogramów). Dla produktów musi być wydany certyfikat zgodności lub deklaracja zgodności. W formularzu asortymentowym, stanowiącym załącznik nr 2a do SWZ, Wykonawca zobowiązany jest wskazać, czy poszczególne asortymenty są zakwalifikowane jako wyroby medyczne.

- § 3 ust. 1 projektu umowy otrzymuje brzmienie:

„1. Na każdym pojedynczym egzemplarzu oferowanego wyrobu, a także na opakowaniu zbiorczym musi znajdować się etykieta handlowa sporządzona w języku polskim lub angielskim i za pomocą zharmonizowanych symboli (piktogramów), zawierająca numer serii i partii.”

24. dot. części 1, poz 13

Czy elektroda powinna być dedykowana do posiadanych przez Zamawiającego diatermii i oprócz cech wymienionych jej konstrukcja powinna być dwudzielna o równych i symetrycznych powierzchniach obu części z elektrycznie odizolowanym pierścieniem potencjału, wykonana na elastycznej powłoce na bazie włókniny, a nie na powłoce z pianki?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje asortymentu zgodnego z opisem zawartym w załączniku nr 1 do SWZ. Tylko w oparciu o ujęte tam cechy Zamawiający dokona badania oferty Wykonawcy.

25. dot. części 1, poz 13

Czy Wykonawca może złożyć ofertę na wybraną pozycję w ramach części?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

26. Część nr 17, poz. 2

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu normy EN 13795:2011? Zgoda Zamawiającego umożliwi nam złożenie atrakcyjniejszej cenowo oferty, a tym samym będzie korzystniejsza dla Zamawiającego.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu, który nie spełnia normy EN 13795:2011.

27. Część nr 17, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści koc ogrzewający jednorazowego użytku, którego warstwy zewnętrzne wykonane są z włókniny polipropylenowej 25 g/m² w kolorze zielono/niebieskim, a warstwa wewnętrzna z poliestru (80g/m²), z przeszyciami na całej powierzchni, zapobiegającymi przemieszczaniu się elementów poszczególnych warstw; szwy ultradźwiękowe; niepalny, w rozmiarze 110 x 210 cm?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza zaoferowania koca ogrzewającego jednorazowego użytku, którego warstwy zewnętrzne wykonane są z włókniny polipropylenowej 25 g/m² w kolorze zielono/niebieskim, a warstwa wewnętrzna z poliestru (80g/m²), z przeszyciami na całej powierzchni, zapobiegającymi przemieszczaniu się elementów poszczególnych warstw; szwy ultradźwiękowe; niepalny, w rozmiarze 110 x 210 cm.

28. Część nr 17, poz. 10

Czy Zamawiający dopuści koszulę w rozmiarze uniwersalnym?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza koszulę w rozmiarze uniwersalnym.

29. Część nr 17, poz. 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a'10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający wyraża zgodę na wycenę za opakowanie a'10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości.

30. Część nr 17, poz. 22

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

31. Część nr 19, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści ubrania tylko w kolorze niebieskim? Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

32. Część nr 2, poz. 16

Czy Zamawiający dopuści cewniki o długości 1,4m?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza cewniki o długości 1,4m.

33. Część nr 2, poz. 17

Czy Zamawiający dopuści cewniki o długości 2,0m?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza cewniki o długości 2,0m.

34. Część nr 3, poz. 10

Czy Zamawiający dopuści dren CH 33?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza dren CH 33.

35. Część nr 3, poz. 18

Czy Zamawiający dopuści dren CH 24 o średnicy wew. 5,6mm, zew. 8mm?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza dren CH 24 o średnicy wew. 5,6mm, zew. 8mm

36. Część nr 4, poz. 13-20

Czy Zamawiający dopuści rurki z pojedynczym mankietem?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

37. Część nr 4, poz. 27

Czy Zamawiający dopuści rurki ustno-gardłowe 3-90mm?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rurki ustno-gardłowe 3-90mm.

38. Część nr 4, poz. 28

Czy Zamawiający dopuści rurki ustno-gardłowe 4-100mm?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rurki ustno-gardłowe 4-100mm.

39. Część nr 5, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści igły jednorazowe 0,45x12mm?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza igły jednorazowe 0,45x12mm.

40. Część nr 17, poz. 70

Czy Zamawiający dopuści zestaw do lewatywy wyposażony w worek o pojemności 1750ml skalowany linearnie co 100ml, cyfrowo co 200ml, dren o długości 150cm zakończony atraumatycznym otworem oraz jednym otworem bocznym?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza zestaw do lewatywy wyposażony w worek o pojemności 1750ml skalowany linearnie co 100ml, cyfrowo co 200ml, dren o długości 150cm zakończony atraumatycznym otworem oraz jednym otworem bocznym.

41. Część nr 1, pozycja nr 13 – Czy zamawiający dopuści elektrody do diatermii o powierzchni ogólnej 168 cm² oraz powierzchni aktywnej 103 cm²?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza elektrody do diatermii o powierzchni ogólnej 168 cm² oraz powierzchni aktywnej 103 cm².

42. Część nr 1, pozycja nr 15 – Czy zamawiający dopuści elektrody w rozmiarze 35x42mm?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza elektrody w rozmiarze 35x42mm.

43. Część nr 1, pozycja nr 15 – Czy zamawiający dopuści elektrody o średnicy 30mm?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza elektrody o średnicy 30 mm.

44. Część nr 1, pozycja nr 16 – Czy zamawiający dopuści elektrody o średnicy 50mm?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza elektrody o średnicy 50 mm.

45. Część nr 1, pozycja nr 17 – Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy o następujących parametrach:

- Rodzaj filtracji: elektrostatyczna (elektrostatyczno-mechaniczna)
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: brak
- Przestrzeń martwa: 35ml
- Waga: 22g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: nie dotyczy
- Oporność: 0,6 hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

46. Część nr 1, pozycja nr 28 – Czy zamawiający dopuści kieliszki pakowane po 75 sztuk, z przeliczeniem ilości do pełnych opakowań?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza kieliszki pakowane po 75 sztuk, z przeliczeniem ilości do pełnych opakowań.

47. Część nr 1, pozycja nr 44 – Czy zamawiający dopuści okularki o obwodzie maksymalnym 35cm?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

48. Część nr 1, pozycja nr 45 – Czy zamawiający dopuści okularki o obwodzie maksymalnym 40cm?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

49. Część nr 1, pozycja nr 48 – Czy zamawiający dopuści papier do defibrylatorów w rozmiarze 106,5x23?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

50. Część nr 1, pozycja nr 62 – Czy zamawiający dopuści pojemnik na wycinki o pojemności 30 ml (+/-10ml)?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

51. Część nr 1, pozycja nr 66 – Czy zamawiający dopuści pojemnik na wycinki o pojemności 10-15ml?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

52. Część nr 1, pozycja nr 69 – Czy zamawiający dopuści pojemnik do moczu o pojemności 100-120ml?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza pojemnik do moczu o pojemności 100-120ml.

53. Część nr 1, pozycja nr 70 – Czy zamawiający dopuści pojemnik do moczu o pojemności 100-120ml?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza pojemnik do moczu o pojemności 100-120ml.

54. Część nr 1, pozycja nr 73 – Czy zamawiający dopuści produkt równoważny innego producenta?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

55. Część nr 1, pozycja nr 73 – Czy zamawiający dopuści pojemnik o pojemności 550ml?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

56. Część nr 1, pozycja nr 84 – Czy zamawiający dopuści ustnik do endoskopu z otworem centralnym o wymiarach 21 x 26,5 mm?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza ustnik do endoskopu z otworem centralnym o wymiarach 21 x 26,5 mm.

57. Część nr 1, pozycja nr 87 – Czy zamawiający dopuści worek stomijny, nieprzeźroczysty, dwuczęściowy 70?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza worek stomijny, nieprzeźroczysty, dwuczęściowy 70.

58. Część nr 1, pozycja nr 89 – Czy zamawiający dopuści worek stomijny, nieprzeźroczysty, dwuczęściowy 60?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza worek stomijny, nieprzeźroczysty, dwuczęściowy 60.

59. Część nr 1, pozycja nr 90 – Czy zamawiający dopuści worek stomijny, nieprzeźroczysty, dwuczęściowy 90?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza worek stomijny, nieprzeźroczysty, dwuczęściowy 90.

60. Część nr 1, pozycja nr 93 – Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny wymiennik ciepła i wilgoci o następujących parametrach:

- Wymiennik ciepła i wilgoci: celulozowy
- Przestrzeń martwa: 16ml
- Waga: 9g
- Objętość oddechowa: 200-1000ml
- Skuteczność nawilżania: 24mg przy Vt500
- Oporność: 0,5 hPa przy 30 l/min
- Złącza: 15F
- Port do odsysania: tak, zabezpieczony zatyczką
- Port tlenowy: tak
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza asortyment o parametrach podanych w pytaniu.

61. Część nr 1, pozycja nr 97 – Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny zestaw do drenażu o następujących parametrach:

zestaw do drenażu opłucnej (aktywnego lub grawitacyjnego) z zastawką wodną

kompaktowy kształt zaprojektowany z myślą o zapewnieniu stabilności i oszczędności miejsca

komora kolekcyjna o pojemności 2100 ml (w wersji z dwoma drenami 1000 ml + 1100 ml)

wyskalowana co 5 ml do objętości 200 ml i co 10 ml do 2000 ml

komora wodnej regulacja siły ssania z barwnikiem ułatwiającym odczyt wartości siły ssania

zastawka bezpieczeństwa do uwolnienia wysokiego podciśnienia

automatyczny zawór uwalniający ciśnienia dodatnie

wypełnienie zastawki pozwala na monitoring ciśnienia, diagnozowanie przecieku, oraz zapobiega przed powrotemdrenowanej treści do pacjenta

samouszczelniający bezigłowy port do pobierania próbek drenowanego płynu na tylnej ścianie zestawu

dren łączący półprzezroczysty, elastyczny, nielateksowy zabezpieczony przed zagięciem w sposób umożliwiający badanie pacjenta w rezonansie magnetycznym

wysokość do 25 cm umożliwiającą wsunięcie zestawu pod łóżko pacjenta

kwadratowa podstawa gwarantująca stabilność i możliwość postawienia zestawu na podłodze

uchwyt do wygodnego przenoszenia i powieszenia zestawu przy łóżku pacjenta

z jednym odłączanym drenem

sterylny, podwójnie opakowany



Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza asortyment o parametrach podanych w pytaniu.

62. Część nr 1, pozycja nr 101 – Czy zamawiający dopuści zestaw do nebulizacji z drenem o długości 2,1m?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza zestaw do nebulizacji z drenem o długości 2,1m.

63. Część nr 1, pozycja nr 103 – Czy zamawiający dopuści zestaw do odsysania CH24?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza zestaw do odsysania CH24.

64. Część nr 14, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści rurki tracheostomijne z oznaczeniem rodzaju oraz średnicy mankietu na opakowaniu, z przezroczystym kołnierzem z oznaczeniem rozmiaru, natomiast oznaczenie długości rurki opakowaniu, bez otworu na prowadnicę?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

65. Część nr 14, pozycja nr 8 – Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy o następujących parametrach:

- Rodzaj filtracji: mechaniczna
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,9999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,9999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Nie
- Przestrzeń martwa: 70ml
- Waga: 36,5 g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: -
- Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

66. Część nr 14, pozycja nr 8 – Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy o następujących parametrach:

- Rodzaj filtracji: elektrostatyczna (elektrostatyczno-mechaniczna)
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Tak, celulozowy
- Przestrzeń martwa: 40ml
- Waga: 30g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: 32mg przy Vt500
- Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

67. Część nr 14, pozycja nr 8 – Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy o następujących parametrach:

- Rodzaj filtracji: elektrostatyczna (elektrostatyczno-mechaniczna)
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: brak
- Przestrzeń martwa: 35ml
- Waga: 22g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: nie dotyczy
- Oporność: 0,6 hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

68. Część nr 14, pozycja nr 9 – Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy o następujących parametrach:

- Rodzaj filtracji: mechaniczna
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,9999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,9999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Nie
- Przestrzeń martwa: 70ml
- Waga: 36,5 g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: -
- Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

69. Część nr 14, pozycja nr 9 – Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy o następujących parametrach:

- Rodzaj filtracji: elektrostatyczna (elektrostatyczno-mechaniczna)
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Tak, celulozowy
- Przestrzeń martwa: 40ml
- Waga: 30g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: 32mg przy Vt500
- Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

70. Część nr 14, pozycja nr 9 – Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy o następujących parametrach:

- Rodzaj filtracji: elektrostatyczna (elektrostatyczno-mechaniczna)
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: brak
- Przestrzeń martwa: 35ml
- Waga: 22g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: nie dotyczy
- Oporność: 0,6 hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

71. Część nr 14, pozycja nr 10 – Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy o następujących parametrach:

- Rodzaj filtracji: mechaniczna
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,9999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,9999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Nie
- Przestrzeń martwa: 70ml
- Waga: 36,5 g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: -
- Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

72. Część nr 14, pozycja nr 10 – Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy o następujących parametrach:

- Rodzaj filtracji: elektrostatyczna (elektrostatyczno-mechaniczna)
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Tak, celulozowy
- Przestrzeń martwa: 40ml
- Waga: 30g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: 32mg przy Vt500
- Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

73. Część nr 14, pozycja nr 11 – Czy zamawiający dopuści obwód oddechowy z rurami o długości 180 cm?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza obwód oddechowy z rurami o długości 180 cm.

74. Część nr 18, pozycja nr 1 – Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jako równoważnego systemu do zbiórki stolca o następujących parametrach i składzie:

- rękaw silikonowy o długości 160cm ze znacznikami głębokości zakończony balonikiem retencyjnym w innym kolorze niż rękaw
- 2 porty na rękawie - jeden port do przepłukiwania oznaczony symbolem "IRRIG", drugi port do napełniania balonika uszczelniającego oznaczony symbolem "45ml", obydwa z zastawką jednokierunkową
- 3 worki wymienne o pojemności 1500ml (skalowane co 100ml) z filtrem węglowym neutralizującym zapach, wyposażone w zastawkę antyzwrotną
- 2 regulowane paski rzepowe umożliwiające zamocowanie do ramy łóżka
- zestaw wprowadzający
- Podkład 80cm x 60cm, para rękawic, strzykawka 60ml

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza asortyment o parametrach opisanych w pytaniu.

75. Dotyczy pakietu 18

Czy Zamawiający dopuści system do kontrolowanej zbiórki luźnego stolca, z silikonowym rękawem odprowadzającym o długości 167 cm?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza system do kontrolowanej zbiórki luźnego stolca, z silikonowym rękawem odprowadzającym o długości 167 cm.

76. Dotyczy pakietu 18

Czy Zamawiający wymaga, aby system był przebadany klinicznie pod kątem bezpieczeństwa stosowania systemu do 29 dni i posiadał do tego stosowne badania.

Odpowiedź: Parametry dotyczące systemu zostały szczegółowo podane w opisie przedmiotu zamówienia. Zamawiający nie wymaga przedkładania jakichkolwiek wyników badań dla asortymentu, poza wskazanymi w SWZ.

77. Dotyczy części nr 1 - Zwracam się do Zamawiającego o wydzielenie pozycji 13,14 i 18 i stworzenie osobnego zadania co zaprocentuje znaczącymi oszczędnościami dla Szpitala.

Posiadamy w ofercie produkt o następujących parametrach:

Pozycja 1

Elektroda bierna, dzielona, owalna

Z oddzielną powierzchnią przewodzącą REM

Hydrożel 1,5 mm

Uniwersalna dla dzieci i dorosłych

powierzchnia 107cm² (164 x 117mm)

każda elektroda pakowana osobno

Dla pozycji 14 i 18 warunki SIWZ spełnione

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

78. część 16, poz. 2-4,14-15,

Czy zamawiający wydzieli poz.2-4,14-15 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

79. część 16, poz.14

Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, Filtr 200µm, 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, przyrząd posiada ostra igła biorcza dwukanałowa, trójpłaszczyznowo ścięta, wykonana ze wzmocnionego ABS, odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany czerwoną klapką, przezroczysta komora kropłowa z filtrem z PCV, dł. komory kropłowej 7,5 cm w części przezroczystej, całkowita długość komory ok. 10 cm ,rolkowy regulator przepływu, łącznik LUER-LOCK z osłonką, zaczepek na dren, dren o długości 150 cm, opakowanie jednostkowe typu blister papier –folia, sterylizowany tlenkiem etylenu objętość komory kropłowej – 12,37 cm³, powierzchnia komory 36,52 cm², powierzchnia filtrująca ok. 16,34 cm² (objętość 3,69 cm³), sterylizacja EO?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

80. część 16, poz.14

Czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?

Odpowiedź: Zamawiający nie precyzuje tego warunku w opisie przedmiotu zamówienia.

81. część 16, poz.14

Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania krwi bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający nie precyzuje tego warunku w opisie przedmiotu zamówienia.

82. część 16, poz.15

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczepu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolekcja igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

83. część 16, poz.15

Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

84. część 16, poz.15

Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorcza dwukanałową, trójplaszczynową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

85. część 16, poz. 15

Czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?

Odpowiedź: Zamawiający nie precyzuje tego warunku w opisie przedmiotu zamówienia.

86. pakiet 17, poz. 8,26-27,34-36,45-46,60-65,89

Czy zamawiający wydzieli poz.8,26-27,34-36,45-46,60-65,89 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SWZ oraz

zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

87. pakiet 17, poz. 8

Czy zamawiający dop. opakowanie po 25 szt. o dł. odcinka 45-47 cm?

Czy zamawiający dopuści wycenę za stazy o dł. odc. 47 cm bez przeliczenia ilości?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza asortyment o cechach wskazanych w pytaniu.

88. pakiet 17 poz. 27

Czy zamawiający dopuści koreczki z trzpieniem powyżej krawędzi, którego konstrukcja zapewnia szczelność i kompatybilność ze standardowym portem, w kolorze białym, pakowane indywidualnie, zbiorczo po 100 szt. w opakowaniu w formie kartonika, opakowanie jednostkowe typu Tyvec?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

89. pakiet 17 poz. 26-27

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza wycenę za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

90. pakiet 17, poz. 30-31,67,68,

czy zamawiający dopuści dren o długości ok. 200 cm?

czy zamawiający dopuści dren o przekroju standardowym, wzmocniony wzdłużnie 6-cioma pasami?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

91. pakiet 17, poz. 63

Czy zamawiający dopuści worek z drenem wyłącznie o dł. 90 cm?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

92. Pakiet 17, poz. 63

Czy zamawiający dopuści opisowa instrukcję użycia dołączoną do opakowania zbiorczego, a nie bezpośrednio na opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

93. Pakiet 17 poz. 63

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

94. zadanie 17, poz.64

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie Wykonawcy, o którym mowa w pytaniu.

95. zadanie 17, poz./ 89

Czy zamawiający dopuści worki na wymioty wykonane folii LDPE w kolorze mlecznym, uszkie z polipropylenu, bez lateksu i PCW, ze skalą co 100 ml, skala do 1,5 l, zakończony obręczą w systemie "okręć i zamknij", z instrukcją użytkowania w postaci piktogramu umieszczoną na każdym worku ,wymiary ok. 35 cm dł. x 16,5 cm szer.?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza worki na wymioty wykonane folii LDPE w kolorze mlecznym, uszkie z polipropylenu, bez lateksu i PCW, ze skalą co 100 ml, skala do 1,5 l, zakończony obręczą w systemie "okręć i zamknij", z instrukcją użytkowania w postaci piktogramu umieszczoną na każdym worku ,wymiary ok. 35 cm dł. x 16,5 cm szer

96. część 19, poz. 1

Czy zamawiający dopuszcza : bluza z okrągłym wycięciem pod szyją, krótkim rękawem i przednimi kieszeniami; spodnie z paskiem do regulacji oraz z tylną kieszenią.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

97. część 19, poz. 2

Czy zamawiający dopuści kombinezon jednorazowy ochrony typu 5/6, klasa III, spełniający wymagania normy EN 14126, zabezpieczający przed zagrożeniem biologicznym, posiadający: kaptur zintegrowany z kombinezonem, zamek błyskawiczny biała guma i taśma dwustronna, przy zakończeniu rękawa i nogawki elastyczna gumka, elastyczny pas z tyłu, włóknina laminowana o gramaturze 60 g/m²; spełniający normy EN ISO 13688:2013, EN ISO 13982-1:2004/A1:2010, EN 13034:2005/A1:2009; EN ISO 14126, w rozmiarze M, L, XL, XXL ?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

98. część 19, poz. 3

Czy zamawiający dopuści maskę złożoną z pięciowarstwowej włókniny z dwuwarstwowym materiałem melt-blown i trójwarstwową włókniną typu spun-bond, z regulowaną częścią nosową i gumką na głowę, stanowi ochronę przed cząstkami występującymi w postaci cząstek stałych i/lub ciekłych tworzących aerozole (pyły, dymy, mgły), maska jednorazowego użytku (maksymalnie do 8 godzin) , posiada skuteczność filtracji bakteryjnej (BFE): BFE> 99,8% ; skuteczność filtracji cząstek stałych (PFE): śr. PFE> 99,99% ; wyprodukowana zgodnie z normami: EN 149:2001+A1:2009 , produkt certyfikowany: CE2163

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

99. Czy Zamawiający w Części 5 poz. 3-5 wymaga op. a'100 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający miał na myśli a'100sztuk, ale dopuszcza odpowiednie przeliczenie ilości.

100. Czy Zamawiający w Części 16 poz. 10-13 dopuści kontrastujący mleczny tłok?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

101. Czy Zamawiający w Części 16 poz. 15 dopuści przyrząd z komorą kroplową o dł. 50mm w części przezroczystej, z igłą ściętą dwupłaszczyznowo, wykonaną z ABS, bez zabezpieczenia na zaciskaczu igły biorczej po użyciu i bez nazwy własnej na przyrządzie? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

102. Pakiet 19: Prosimy zamawiającego o dopuszczenie pakietu w postaci:

Lp.	Nazwa producenta oraz numer katalogowy	Nazwa producenta/ wyrób medyczny	j.m.	Ilość	Cena jednostkowa netto
1	Niesterylne jednorazowe ubrania chirurgiczne, składające się z bluzy i spodni: - Bluza: krótki rękaw, dekol V wykończony lamówką, 3 kieszenie. - Spodnie: wiązane w pasie na troki, kieszeń z tyłu Komplet wykonany z oddychającej włókniny typu SMS o gramaturze 35g/m ² , barierowości min. 49 mmH ₂ O. Materiał odporny na wypychanie na sucho min. 140 kPa. Zgodne z EN 13795; wyrób medyczny klasy I. Dostępne w 6 rozmiarach oznaczonych wszywką na każdym produkcie: XS-XXL, kolor niebieski.				

2	<p>Kombinezonu ochronny jednoczęściowy z zamkiem błyskawicznym zakrytym patką na całej długości oraz dodatkowa patką na brode, dwuczęściowy kaptur, talia, mankiety przy nadgarstkach i kostkach ściągnięte elastyczną gumką zapewniającą lepsze dopasowanie, co wzmacnia efekt ochronny oraz komfort ruchów, szwy typu overlock dodatkowo zabezpieczone taśmą, pętla na kciuk zabezpieczająca przed przypadkowym rozszczelnieniem z rękawicą. Kombinezon zapewnia ochronę przed czynnikami biologicznymi i substancjami chemicznymi, zgodnie z kategorią III Ś.O.O. wg Rozporządzenie EU 2016/425. Zgodny z normami: PN-EN ISO 13688:2013-12 EN 14126:2003+AC:2004 EN 14605:2005+A1:2009 - Typ 3B EN 14605:2005+A1:2009 - Typ 4B EN 14325:2018</p> <p>Wykonany z polipropylenu laminowanego folią PE, materiał miękki, przyjazny dla skóry, niepylący i jednocześnie wytrzymały, kolor biały. Dostępne rozmiary: S - M - L - XL - 2XL - 3XL. Na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym i bezpośrednio na samym kombinezonie naniesione: nazwa, numer katalogowy, rozmiar, typ, kategoria, wymagane normy (piktogramy), data ważności, oznaczenie CE wraz z numerem jednostki notyfikowanej, producent. Sposób pakownia: torebka foliowa.</p>				
3	<p>Półmaska filtrująca FFP3 o wielowarstwowej budowie, z zaworem wydechowym. Służy do ochrony dróg oddechowych użytkownika przed szkodliwym oddziaływaniem zanieczyszczeń powietrza występujących w postaci cząstek stałych i/lub ciekłych tworzących aerozole do 30 x NDS. Maska posiada kompaktowy, anatomiczny kształt i przyjemny w dotyku delikatny materiał. Wyposażona w zawór wydechowy, zacisk nosowy dla doszczelnienia półmaski w obrębie nosa, uszczelkę nosową, taśmy nagłowia i zapinki taśm nagłowia do regulacji długości. Maksymalny czas noszenia maski - 8h. Klasyfikacja: klasa ochrony FFP3 wg EN 149:2001+A1:2009 (skuteczność filtracji $\geq 99\%$), środek ochrony osobistej - kategoria III wg Reg. 2016/425, Certyfikat wydany przez CIOP PIB. Pakowana w torebkę foliową po 10 szt</p>				

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

103. Pakiet 19 poz. 2

- Czy zamawiający wymaga kombinezonu odpornego na splukanie wodą w celu przeprowadzenia prawidłowej bezpiecznej dekontaminacji po użyciu?

- Pyt.2. Czy Zamawiający oczekuje, aby kombinezon w celu prawidłowego uszczelnienia maski ochronnej posiadał dodatkową patkę na podbródek oraz pętlę na kciuk utrzymującą rękawy w stałej pozycji bez ryzyka zsunięcia się rękawic.

- Pyt. 3. Czy zamawiający wymaga, aby kombinezon był wyposażony w podwójny zapięcie, umożliwiające zamykanie od gór i od dołu zamka błyskawicznego?

- Pyt.4 Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy materiał kombinezonów ma być paroprzepuszczalny?

- Pyt.5 Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy kombinezony mają posiadać rękawy z pętlą na kciuk chroniącą przed rozszczelnieniem się z rękawicą?

Odpowiedź: Wszystkie minimalne parametry jakie Zamawiający wymaga od asortymentu określone zostały w opisie przedmiotu zamówienia. Kwestie tam nieujęte nie są wymagane przez Zamawiającego.

104. W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 5 ust. 2 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zmianę słów „...od zgłoszenia reklamacji przez Zamawiającego” na „...od dnia uznania reklamacji przez Wykonawcę”.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

105. Czy Zamawiający dokona modyfikacji w § 7 ust. 5 projektu umowy i dopuści prawo Wykonawcy do wstrzymania dostaw towaru, w przypadku braku zapłaty zobowiązań Zamawiającego, do czasu uregulowania przez niego płatności.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

106. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 9 ust. 2:

2. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu następujące kary umowne:

a) za zwłokę w wykonaniu przedmiotu umowy - w wysokości 0,01 % wartości brutto dostawy, której dotyczy zwłoka, za każdą kolejną godzinę zwłoki w terminie dostawy, o którym mowa w § 4 ust. 2, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej w terminie części dostawy;**

b) za zwłokę w wymianie reklamowanej partii - w wysokości 0,02 % wartości brutto dostawy, której dotyczy reklamacja, za każdą kolejną godzinę zwłoki w terminie reklamacji, o którym mowa w § 5 umowy, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto reklamowanej części dostawy;**

c) za odstąpienie od umowy z powodu okoliczności za które odpowiada Wykonawca w wysokości 10% wartości brutto **niezrealizowanej części** umowy.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SWZ.

107. Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

Odpowiedź: Odpowiedź tożsama z odpowiedzią z pytania nr 1.

II

Działając na podstawie art. 286 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2021 r., poz. 1129 ze zmianami) w wyniku dokonania wyjaśnień treści SWZ, Zamawiający dokonuje modyfikacji dokumentów postępowania w następującym zakresie:

1. W Specyfikacji Warunków Zamówienia:

a) pkt 5 działu V opis przedmiotu zamówienia otrzymuje brzmienie:

5. Asortyment stanowiący przedmiot zamówienia jeżeli jest wyrobem medycznym - musi spełniać wymagania określone przepisami ustawy z dnia 20 maja 2010 roku o wyrobach medycznych (Dz.U. z 2020 r. poz. 186 ze zmianami) oraz przepisach wykonawczych do tej ustawy tj. asortyment musi być oznaczony znakiem CE. Opakowanie musi zawierać numer partii i serii oraz etykietę w języku polskim lub angielskim i za pomocą zharmonizowanych symboli (piktogramów). Dla produktów musi być wydany certyfikat zgodności lub deklaracja zgodności. W formularzu asortymentowym, stanowiącym załącznik nr 2a do SWZ, Wykonawca zobowiązany jest wskazać, czy poszczególny asortyment jest zakwalifikowany jak wyrób medyczny.

b) pkt 1 działu X termin związania ofertą otrzymuje brzmienie

1. Wykonawca jest związany ofertą od dnia upływu terminu składania ofert do dnia 18 września 2021 roku.

c) pkt 2 działu XVI sposób oraz termin składania ofert otrzymuje brzmienie:

2. Ofertę wraz z wymaganymi załącznikami należy złożyć w terminie do dnia 20 sierpnia 2021 roku do godziny 11:00.

d) pkt 1 działu XVII termin otwarcia ofert otrzymuje brzmienie:

1. Otwarcie ofert nastąpi w dniu 20 sierpnia 2021 roku, o godzinie 11:30.

2. § 3 ust. 1 projektu umowy (załącznik nr 4 do SWZ) otrzymuje brzmienie:

1. Na każdym pojedynczym egzemplarzu oferowanego wyrobu, a także na opakowaniu zbiorczym musi znajdować się etykieta handlowa sporządzona w języku polskim lub angielskim i za pomocą zharmonizowanych symboli (piktogramów), zawierająca numer serii i partii.

Wyjaśnienia i modyfikacje są wiążące z chwilą ich publikacji.

/-/ Paweł Dopierała

Prezes Zarządu