

OGŁOSZENIE**Odpowiedzi do zapytań, do postępowania 02/PN/2021**

(art. 135 pzp)

Postępowanie o udzielenie zamówienia klasycznego o wartości równej lub przekraczającej progi unijne,
w trybie PRZETARGU NIEOGRANICZONEGO,

zgodnie z art. 132 - 139 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo Zamówień Publicznych
(tekst jednolity Dz. U. z 2019 r., poz. 2019 z późn. zm), zwanej dalej „ppz”,

wraz z przepisami wykonawczymi do ustawy

**na: DOSTAWĘ PRODUKTÓW FARMACEUTYCZNYCH, MATERIAŁÓW SZEWNYCH, FOLII OPERACYJNYCH,
OPATRUNKÓW, TESTÓW DO STERYLIZACJI, SIATEK I SYSTEMÓW GINEKOLOGICZNYCH, RĘKAWIC
NIEJAŁOWYCH I JAŁOWYCH ORAZ POZOSTAŁYCH ARTYKUŁÓW NA POTRZEBY MEDYCZNE
ZAMAWIAJĄCEGO**

Z dnia: **23-06-2021r.**

Nazwa (firma) Zamawiającego	SZPITALA TCZEWSKIE SPÓŁKA AKCYJNA
Adres Zamawiającego	SZPITALA TCZEWSKIE SPÓŁKA AKCYJNA UL. 30-go STYCZNIA 57/58, 83-110 TCZEW. TEL./FAX 58.777.66.73 Adres poczty elektronicznej: dombrowski.robert@szpitaletczewskiesa.pl Adres strony internetowej: www.szpitaletczewskiesa.pl KRS:0000386185, NIP: 593-25-26-795, REGON: 220620689

Uwaga.

Jeśli Zamawiający dopuścił asortyment wskazany w zapytaniach poniżej, w przypadku złożenia oferty na ten asortyment, Wykonawca we własnym interesie powinien czytelnie zaznaczyć pod tabelami (Formularze asortymentowo – cenowe) dla danego pakietu, znajdującymi się w załączniku nr 3 do SWZ, w sposób nie budzący wątpliwości, fakt, że składa swoją ofertę z uwzględnieniem odpowiedzi na zapytania (Zamawiający sugeruje aby wskazać numer pytania w niniejszym dokumencie i pozycje w formularzach asortymentowo - cenowych, których pytanie / pytania dotyczą). W przypadku nie dokonania zaznaczenia j.w., wszelkie skutki wypływające z niejasności co do przedmiotu zamówienia działają na niekorzysć Wykonawcy i oferta taka może podlegać odrzuceniu bez wcześniejszego wezwania do udzielenia wyjaśnień.

Wszelkie ewentualne przeliczane ilości przedmiotu zamówienia muszą być zgodne z tymi wskazanymi w SWZ przez Zamawiającego.

Pytanie 1**Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 37:**

- 15 szt. taśm jednorazowych, sterylnych, jednorodnych, niewchłaniających, z polipropylenu monofilamentowego, do korekcji wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet, przeznaczonych do implantacji metodą zarówno TOT jak i TVT, z plastikową osłonką na ramionach w celu zapewnienia sterylności (brak osłonki w środku na odcinku min 1,5 cm), o długości 45 cm, szerokości 1,1 cm, porowatości maksymalnej 1870 µm, grubości taśmy 0,33 mm, grubości nici

80 µm, gramaturze 48 g/m², wytrzymałości na rozciąganie 70 N/cm, brzegi taśmy cięte laserowo zakończone bezpiecznymi pętelkami, wykonane w technologii quadriaxial (geometria romboidalna, obecność włókien skośnych, podwójna nić wzmacniająca)

oraz

• 1 szt. igły przezzasłonej wielorazowego użytku, ze stali chirurgicznej do implantacji w/w taśm, bez kaniul, skrzydełek?

Uzasadnienie

Dopuszczenie naszych produktów umożliwi uczestnictwo w w/w przetargu, podniesie konkurencyjność postępowania i pozwoli Państwu na wybór rzeczywiście najkorzystniejszej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza-zamawiającemu chodzi o sprzęt jednorazowy

Pytania 2

2.1. Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Pakietu produkt z Pakietu 12 poz. 157 i dopuści: Gaziki wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m², nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 9x12cm, trzykrotnie złożone, 6 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku?

lub

Gaziki wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m², nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 12x12,5cm, czterokrotnie złożone, 9 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku?

2.2. Dotyczy umowy- prosimy do paragrafu 4 dopisać na końcu ustęp 8 o treści:

"Ustępy od 1 do 7 paragrafu 4 obowiązują pod warunkiem, że Zamawiający opłacił wszystkie wystawione przez Wykonawcę na rzecz Zamawiającego faktury w terminie do ich opłacenia." (Aby wykluczyć hipotetycznie sytuację, w której Zamawiający nie opłaca faktur, a może równocześnie naliczać kary Wykonawcy, gdy Wykonawca już nie może nie mając zapłaty za towar dostarczać dalej towaru, co może skutkować tym, że na końcu Zamawiający może nawet za niedostarczanie towaru przez Wykonawcę z przyczyn braku zapłaty za niego przez Zamawiającego zostać obciążony karą, w której to Wykonawca będzie winny, bo np. Zamawiający zerwie umowę z Wykonawcą, bo ten nie dostarcza towaru).

lub

o dopisanie na końcu paragrafu 4 ustępu 8 o treści:

"W przypadku niedotrzymania przez Zamawiającego terminu zapłaty faktury za dostarczony towar, Wykonawcy przysługuje prawo naliczania odsetek ustawowych i równocześnie przysługuje mu prawo naliczania kar umownych w wysokości 1% wartości brutto z nieopłaconej w terminie faktury za każdy dzień opóźnienia.

Odpowiedź:

Ad. 2.1. Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów. Postępować zgodnie ze SWZ. Zamawiający dopuszcza oba rodzaje gazików, wskazanych w niniejszym zapytaniu.

Ad. 2.2. Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zapisy. Zamawiający zwraca uwagę, iż za nieterminowe opłacenie faktury przysługuje Wykonawcy prawo naliczenia odsetek ustawowych (Par. 3, ust. 2 projektu umowy). Obowiązkiem Wykonawcy jest dostarczenie określonych produktów, niezbędnych dla funkcjonowania placówki służby zdrowia. Obowiązkiem Zamawiającego jest za te produkty zapłacić. Rygory wynikające z niewywiązania się przez strony ze swoich obowiązków są odpowiednio określone w umowie. Odsetki ustawowe oraz kara umowna łącznie stanowiłyby podwójne przysporzenie po stronie Wykonawcy. Rolą odsetek ustawowych jest zrekompensowanie oczekiwania Wykonawcy na zapłatę wynagrodzenia ponad ustalony termin.

Pytania 3

3.1. Pakiet nr 23

Czy Zamawiający dopuści materiał szewny o czasie podtrzymywania tkankowego 75% po 2 tygodniach i 50% po 3 tygodniach, pozostałe parametry bez zmian?

3.2. Pakiet nr 25, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści szew z igłą bez określenia „odczepialna”?

3.3. Pakiet nr 26, poz. 6

Czy w w/w pozycji Zamawiający oczekuje zaoferowania igły podwójnej z jednym szwem, czy pojedynczej z dwoma szwami w jednej saszetce?

3.4. Pakiet nr 27, poz. 1-4

Czy Zamawiający dopuści materiał szewny o podtrzymywaniu węzła 40% po 2 tygodniach i 15% po 3 tygodniach, pozostałe parametry bez zmian?

3.5. Pakiet nr 27, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści plecionkę wchłaniającą w 42 dni, o czasie podtrzymywania tkankowego po 8-11 dniach 50%, po 7 dniach 65%?

W przypadku odmownej odpowiedzi zwracamy się prośbą o wyłączenie w/w pozycji do osobnego pakietu.

3.6. Pakiet nr 27, poz. 6-12

Czy Zamawiający dopuści polipropylen bez dodatku glikolu polietylenowego?

3.7. Pakiet nr 28

Czy Zamawiający dopuści materiał szewny o czasie podtrzymywania tkankowego 75% po 2 tygodniach i 50% po 3 tygodniach, pozostałe parametry bez zmian?

3.8. Pakiet nr 42

Zwracam się z prośbą o wyjaśnienie, co Zamawiający ma na myśli opisując igłę jako HGS-22 (poz. 1) i HGS-21 (poz. 2)?

Odpowiedź:

Ad. 3.1. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 3.2. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 3.3. Zamawiający oczekuje igły podwójnej z jednym szwem

Ad. 3.4. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 3.5. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów.

Ad. 3.6. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 3.7. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 3.8. Zamawiający ma na myśli igłę pogrubiałą

Pytania 4

4.1. Pakiet 50 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice w kolorze niebieskim?

4.2. Pakiet 50 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic przebadanych na dwa alkohole o stężeniach 70 i 80% na poziomie min. 1, oraz jeden środek dezynfekcyjny na poziomie 6 przy zachowanych pozostałych parametrach?

Odpowiedź:

Ad. 4.1. Zamawiający dopuszcza kolor niebieski

Ad. 4.2. Zamawiający dopuszcza

Pytania 5

5.1. Dotyczy pakietu nr 6, poz.9

Czy w celu uzyskania oferty korzystnej cenowo w cenach producenta Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z pakietu nr 6 pozycji 9?

5.2. Dotyczy pakietu nr 12, poz. 153

Czy w celu uzyskania oferty korzystnej cenowo w cenach producenta Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z pakietu nr 12 pozycji 153?

Odpowiedź:

Ad. 5.1. Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów

Ad. 5.2. Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów

Pytanie 6

Pakiet nr 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przedstawienie oferty na leki w innych niż

przedstawiono w SIWZ wielkościach opakowań, z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia wycenianej ilości: Pozycja 1 – proponujemy opakowanie 108 tabl. zamiast 90 tabl. Pozycja 4 – proponujemy opakowanie 90 tabl. zamiast 30 tabl. Pozycja 5 – proponujemy opakowanie 90 tabl. zamiast 30 tabl. Pozycja 6 – proponujemy opakowanie 108 tabl. zamiast 90 tabl. Pozycja 11 – proponujemy opakowanie 90 tabl. zamiast 30 tabl. Pozycja 12 – proponujemy opakowanie 90 tabl. zamiast 30 tabl. Jak należałoby dokonać przeliczenia: pozostawiając 2 miejsca po przecinku czy też zaokrąglając w górę/ dół do pełnego opakowania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza przeliczanie ilości w opakowaniu zachowując matematyczny sposób przeliczania-do 0,5 w dół , powyżej w górę

Pytania 7

7.1. Do formularza cenowego – załącznik nr 3 (pakiet 39, poz. 6)

Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie lepsze od opisanego w SIWZ tj. testy z czasem odczytu 20 minut kompatybilne z posiadanym sterylizatorem? Inkubator kompatybilny z testami zostanie dostarczony bezpłatnie przy dostawie testów.

7.2. Do formularza cenowego – załącznik nr 3 (pakiet 39, poz. 7)

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie testów w pakowanych po 200 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości i zaokrągleniem wartości w górę.

Odpowiedź:

Ad. 7.1. Zamawiający dopuszcza

Ad. 7.2. Zamawiający dopuszcza

Pytanie 8

ZADANIE 12, POZYCJA 382.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu w postaci żelu, dawce 40mg/g, opakowaniu 40g jakim jest Permetryna Scabinol ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytania 9

9.1. Czy zamawiający w pakiecie 5 poz. 3 dopuści jedyny zarejestrowany i dopuszczony do obrotu Methylene Blue na Polskim rynku o nazwie Proveblue 50 mg w 10 ml 5 ampulek w opakowaniu, który jest zgodny z wymogami European Pharmacopeia Dyrektywy Europejskiej 2001/83 / CE - co gwarantuje bezpieczny poziom zanieczyszczeń metalicznych i organicznych w substancji czynnej?

9.2. Czy zamawiający w pakiecie 5 poz. 3 w związku z zarejestrowanym, dopuszczonym i dostępnym produktem Methylene Blue na polskim rynku - co wyklucza możliwość oferowania innych produktów leczniczych sprowadzanych z zagranicy na podstawie art. 4 ust 8 ustawy z dnia 6 września 2001. Prawo farmaceutyczne (dz. U. z 2019r. poz 499 z późn. zm.) - przeniesie Methylene Blue z pakietu leków na import docelowy do innego pakietu lekowego?

Odpowiedź:**Ad. 9.1. Zamawiający dopuszcza****Ad. 9.2. Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów do osobnych pakietów****Pytanie 10****dotyczy Pakietu nr 50 poz. 1:**

Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne syntetyczne, nitrylowe bezpudrowe, kształt uniwersalny, kolor niebieski, mankiet rolowany, w rozmiarze S-XL, powierzchnia zewnętrzna gładka teksturą na końcach palców, powierzchnia chlorowana, długość rękawicy minimum 240 mm, grubość na palcu 0.07+/-2 mm, rękawice bez protein lateksu, posiadające AQL=1.0, siła zrywu min.6N potwierdzona raportem z badań producenta wg. EN455, rękawice podwójnie oznakowane jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualnej kategorii III. Przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z EN 374-5, przebadane wg EN374. Rękawice wolne od akceleratorów chemicznych, co najmniej tiuramów, MBT. Oznakowany fabrycznie poziom AQL, oznakowane datą produkcji i datą ważności oraz numerem serii, opakowanie papierowe a'100 sztuk z podziałem kolorystycznym opakowania ze względu na poszczególne rozmiary.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**Pytania 11****11.1. Pakiet 29, poz. 5**

Czy zamawiający dopuści uniwersalną rękojeść do staplera z możliwością artykulacji do 45 stopni, trzon obrotowy 360 stopni wraz z ładunkiem z nożem jednorazowego użytku długości 60 mm z możliwością zginania do 45°, ruchome kowadełko, wysokość zszywek tytanowych 4,8 mm do tkanki grubej? Wymagany produkt nie jest dłużej dostępny.

11.2. Pakiet 29, poz. 8

Czy zamawiający dopuści stapler liniowy do zamknięcia na głucho, jednorazowego użytku, długość zespolenia 60 mm, wysokość otwartej zszywki 4,8 mm do tkanki grubej, zszywki o prostokątnym przekroju drutu.

11.3. Pakiet 29, poz. 9

Czy zamawiający dopuści stapler liniowy do zamknięcia na głucho, jednorazowego użytku, długość zespolenia 90 mm, wysokość otwartej zszywki 4,8 do tkanki grubej, zszywki o prostokątnym przekroju drutu?

Odpowiedź:**Ad. 11.1. Zamawiający dopuszcza****Ad. 11.2. Zamawiający dopuszcza****Ad. 11.3. Zamawiający dopuszcza**

Pytanie 12

Pakiet nr 43. ARTYKUŁY DO DIALIZ.

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 43 poz. 3 zestawy do terapii nerkozastępczych CRRT - ST 100 i ST150?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytania 13

13.1. Czy Zamawiający w pakiecie nr 26 w poz. 1-8 dopuści igłę odwrotnie tnącą?

13.2. Czy Zamawiający w pakiecie nr 26 w poz. 2 dopuści nić o długości 75 cm? Pozostałe parametry bez zmian.

13.3. Czy Zamawiający w pakiecie nr 28 dopuści nici syntetyczne, plecione, kopolimer 90% glikolidu i 10% l-laktydu, powlekane kopolimerem glikolidu i l-laktydu (50%), Poli (glikolid i l-laktyd 35/65) oraz stearynianem wapnia (50%), okres wchłaniania 56-70 dni o czasie podtrzymania tkankowego po 7 dniach 92%, po 14 dniach-75%, po 21 dniach-50%, po 28 dniach-25% ?

13.4. Czy Zamawiający w pakiecie nr 28 w poz. 10,12,14 odstąpi od wymogu pakowania nici na rolce?

13.5. Czy Zamawiający w pakiecie nr 28 w poz. 20 dopuści igłę okrągło-tnącą typu J o długości 31 mm? Pozostałe parametry bez zmian.

13.6. Prosimy o podanie długości nici w pakiecie nr 28 w poz.22 i 23.

13.7. Prosimy o sprecyzowanie w pakiecie nr 28 w poz.23 czym ma się charakteryzować igła typu BGA-25 ?

13.8. Prosimy o sprecyzowanie w pakiecie nr 28 w poz.3 i 5 czym ma się charakteryzować igła typu GS ?

Odpowiedź:

Ad. 13.1. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 13.2. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 13.3. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 13.4. Zamawiający nie odstąpi

Ad. 13.5. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 13.6. 90 cm

Ad. 13.7. rozmiar metryczny 4, 48mm, ½ koła

Ad. 13.8. rozmiar metryczny 3,37mm,1/2koła 3,5 ,37mm/1/2koła

Pytania 14

14.1. Czy Zamawiający w Pakiecie 8 w pozycjach 1-11, 14-21 i 23 miał na myśli butelki z dwoma niezależnymi portami?

14.2. Czy Zamawiający w Pakiecie 8 w pozycjach 12, 13 miał na myśli Mannitol 20% w butelce szklanej?

14.3. Czy Zamawiający w Pakiecie 8 w pozycji 22 miał na myśli 0,9% roztwór chlorku sodu 500 ml butelka zakręcana do irygacji?

Odpowiedź:

Ad. 14.1. Zamawiający miał na myśli butelki z dwoma niezależnymi portami w poz.1-11,14-21,23. W tabeli asortymentowo – cenowej dla pakietu 8 nastąpiła omyłka pisarska odnośnie butelek z dwoma niezależnymi portami (ostatni wiersz w tabeli).

Ad. 14.2. Tak, Zamawiający miał na myśli. W tabeli asortymentowo – cenowej dla pakietu 8 nastąpiła omyłka pisarska odnośnie butelek dla poz. 13 (ostatni wiersz w tabeli). Mają być butelki szklane dla poz. 12 i 13.

Ad. 14.3. Tak, Zamawiający miał na myśli. W tabeli asortymentowo – cenowej dla pakietu 8 nastąpiła omyłka pisarska odnośnie butelek dla poz. 22 (ostatni wiersz w tabeli). Mają być butelki zakręcane do irygacji.

Pytania 15

15.1. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 12 poz. 126 do wyceny lek pod nazwą Thiamine Chloride-Darnitsa 50mg/ml*10aMZ ?

15.2. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 12 poz. 136 do wyceny czopki pod nazwą Hemorol * 12 czopków z odpowiednim przeliczeniem tj. 8 op. ? Ze względu na koniec produkcji Hemorectalu.

15.3. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 12 poz. 227 do wyceny mleko pod nazwą Nutramigen 1 LGG Complete 400g D ?

15.4. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 12 poz. 250 do wyceny syrop w gramaturze 150 ml z odpowiednim przeliczeniem tj. 5 op. ?

15.5. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 12 poz. 259 do wyceny Medyczne wapno

sodowane w gramaturze 5kg z odpowiednim przeliczeniem tj. 22 op. ?

15.6. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 12 poz. 270 do wyceny Test GECKO TROPONIN I płytkowy * 20 szt. z odpowiednim przeliczeniem tj. 5 op. ?

15.7. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 12 poz. 271 do wyceny zawiesinę w gramaturze 28 ml z odpowiednim przeliczeniem tj. 223 op. ?

15.8. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 12 poz. 271 do wyceny zawiesinę pod nazwą Nystapol 30 ml z odpowiednim przeliczeniem tj. 208 op. ?

15.9. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 12 poz. 296 do wyceny HepaDr * 40 tabl. ?

15.10. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 12 poz. 313 do wyceny krople w gramaturze 10 ml ?

15.11. Czy Zamawiający wykreśli w Pakiecie 12 poz. 324 Bemecor ze względu na zakończoną produkcję ?

15.12. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 12 poz. 327 do wyceny Borasol w gramaturze 500 g z odpowiednim przeliczeniem tj. 8 op. ?

15.13. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie z Pakietu 12 poz. 324 ze względu na koniec produkcji ?

15.14. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 46 poz. 20 do wyceny lek pakowany po 20 poj. Z odpowiednim przeliczeniem tj. 3 op. ?

15.15. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 46 poz. 127 do wyceny lek pakowany po 7 tabl. z odpowiednim przeliczeniem tj. 900 op. ?

Odpowiedź:

Ad. 15.1. Zamawiający dopuszcza

Ad. 15.2. Zamawiający dopuszcza

Ad. 15.3. Zamawiający dopuszcza

Ad. 15.4. Zamawiający dopuszcza

Ad. 15.5. Zamawiający dopuszcza

Ad. 15.6. Zamawiający dopuszcza

Ad. 15.7. Zamawiający dopuszcza

Ad. 15.8. Zamawiający dopuszcza

Ad. 15.9. Zamawiający dopuszcza

Ad. 15.10. Zamawiający dopuszcza

Ad. 15.11. Zamawiający nie wykreśli i jednocześnie prosi o wycenę ostatnią dostępną ceną

Ad. 15.12. Zamawiający dopuszcza

Ad. 15.13. Zamawiający nie wykreśli i jednocześnie prosi o wycenę ostatnią dostępną ceną

Ad. 15.14. Zamawiający dopuszcza

Ad. 15.15. Zamawiający dopuszcza

Pytania 16

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

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

16.3. Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: amp.-fiol.; odwrotnie?

16.4. Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: fiol.-amp-strz i odwrotnie?

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

16.6. Czy z uwagi na fakt, iż na rynku są zarejestrowane różne postaci leku, pod tą samą nazwą międzynarodową, Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci iniekcyjnej leku w obrębie tej samej drogi podania np.: ampułki-pojemniki, - i odwrotnie?

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

16.8. Czy zamawiający dopuści zmianę wielkości opakowań? W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o określenie jak przeliczać, do dwóch miejsc po przecinku czy zaokrąlać do pełnych w górę?

16.9. Dotyczy pakietu nr 7 poz. 5. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

16.10. Dotyczy pakietu nr 7 poz. 9. W związku ze zmianą przez producenta postaci leku z ampułki na fiolkę, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci fiolek?/ W związku z wycofaniem z oferty producenta prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

16.11. Dotyczy pakietu nr 10 poz. 2. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

16.12. Dotyczy pakietu nr 12 poz. 406. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Diafer, 50 mg Fe(III)/ml; 2 ml, roztw.do wstrz., 25 amp.

16.13. Dotyczy pakietu nr 12 poz. 268. (1.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego? (2.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?

16.14. Dotyczy pakietu nr 12 poz. 96. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci: 1 ampulka proszku + 1 ampulka rozpuszczalnika? Preparat jest zarejestrowany tylko w tej postaci.

16.15. Dotyczy pakietu nr 12 poz. 33. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml.

16.16. Dotyczy pakietu nr 12 poz. 126. W związku z zakończoną produkcją prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

16.17. Dotyczy pakietu nr 12 poz. 30. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

16.18. Dotyczy pakietu nr 12 poz. 368. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Terlipressini acetat EVER Phar, 0,2mg/ml; 5ml, inj, 5f. Pozwoli to złożyć korzystniejszą ofertę.

16.19. Dotyczy pakietu nr 12 poz. 321. Czy Zamawiający zgodę na wycenę MUPIROCINUM maść do nosa 5g po odpowiednim przeliczeniu opakowań? W przypadku zgody prosimy o doprecyzoowanie czy zaoferowaną ilość opakowań należy zaokrąglić w górę czy pozostawić do 2-ch miejsc po przecinku?

16.20. Dotyczy pakietu nr 12 poz. 384. W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji pakietu

16.21. Dotyczy pakietu nr 12 poz. 136. W związku z zakończoną produkcją prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

16.22. Dotyczy pakietu nr 12 poz. 8. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Jest to preparat sprowadzany w ramach jednorazowego pozwolenia MZ i są problemy z jego dostępnością.

16.23. Dotyczy pakietu nr 12 poz. 58. Ze względu na problemy z dostępnością, proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.////, „Czy produkt leczniczy z pakietu.. poz. ... będzie podawany pacjentom w ramach programu lekowego B17 lub B62 lub B67?"/Czy Zamawiający dopuści wycenę jedynie dawek 2,5g, 5g, 10 g?

16.24. Dotyczy pakietu nr 15 poz. 17. Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatu równoważnego w postaci kapsułek zawierających minitabletki odporne na działanie soku żołądkowego?

16.25. Dotyczy pakietu 12 poz 51. Czy zamawiający dopuści wycenę Calcium Teva(Pliva), 9mgCa²⁺/ml; 10ml, roz.d/wst, 10amp/TEVA PHARMACEUTICALS POLSKA/22626?

16.26. Dotyczy pakietu 12 poz 131. Czy zamawiający dopuści wycenę Gastrolit, prosz.do przyg.roztw., 4,15 g, 14 sasz./TEVA PHARMACEUTICALS POLSKA z przeliczeniem ilości?

16.27. Dotyczy pakietu 12 poz 138. Czy zamawiający dopuści wycenę: Hydroxyzinum Espefa, 10 mg/5ml, syrop, 250g/ESPEFA

16.28. Dotyczy pakietu 12 poz 271. Czy zamawiający dopuści wycenę: Nystatyna

16.29. Dotyczy pakietu 12 poz 296. Czy zamawiający dopuści wycenę: HepaDr., tabl.powl., 40 szt/DIATHER ?

16.30. Dotyczy pakietu nr 19 poz. 15. W związku ze zmianą opakowania przez producenta, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci butelki?

16.31. Dotyczy pakietu nr 19 poz. 7. W związku ze zmianą opakowania przez producenta, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci butelki?

16.32. Dotyczy pakietu nr 19 poz. 1. W związku ze zmianą opakowania przez producenta, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci butelki?

16.33. Dotyczy pakietu nr 19 poz. 3. W związku ze zmianą opakowania przez producenta, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci butelki?

16.34. Dotyczy pakietu nr 19 poz. 18. W związku ze zmianą opakowania przez producenta, czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci butelki?

16.35. Dotyczy pakietu nr 45 poz. 3. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

16.36. Dotyczy pakietu nr 45 poz. 5. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

16.37. Dotyczy pakietu nr 48 poz. 20. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atimos, 12 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek w ilości 15.opakowań?

16.38. Dotyczy pakietu nr 49 poz. 2. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii , którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.

16.39. Czy zamawiający dopuści wycenę w postaci tabletki dojelitowej w :
-pakiet 12 pozycje: 272

16.40. Czy zamawiający dopuści tabletki o przedłużonym uwalnianiu w :
-pakiet 12 pozycje: 74

Odpowiedź:

Ad. 16.1. Zamawiający dopuszcza

Ad. 16.2. Zamawiający nie wyraża zgody

Ad. 16.3. Zamawiający nie wyraża zgody

Ad. 16.4. Zamawiający nie wyraża zgody

Ad. 16.5. Zamawiający dopuszcza

Ad. 16.6. Zamawiający dopuszcza

Ad. 16.7. Proszę o wycenę ostatnią dostępną ceną i umieszczenie informacji pod tabelą

Ad. 16.8. Zamawiający dopuszcza-przeliczenie matematycznie od 0,5 włącznie w górę

Ad. 16.9. Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów do osobnych pakietów.

Ad. 16.10. Zamawiający dopuszcza zamianę

Ad. 16.11. Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów do osobnych pakietów.

Ad. 16.12. Zamawiający dopuszcza

Ad. 16.13. Zamawiający dopuszcza (1) i (2)

Ad. 16.14. Zamawiający dopuszcza

Ad. 16.15. Zamawiający dopuszcza

Ad. 16.16. Proszę o wycenę ostatnią dostępną ceną i umieszczenie informacji pod tabelą

Ad. 16.17. Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów do osobnych pakietów.

Ad. 16.18. Zamawiający dopuszcza

Ad. 16.19. Zamawiający dopuszcza - w górę

Ad. 16.20. Proszę o wycenę ostatnią dostępną ceną i umieszczenie informacji pod tabelą

Ad. 16.21. Proszę o wycenę ostatnią dostępną ceną i umieszczenie informacji pod tabelą

Ad. 16.22. Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów do osobnych pakietów.

Ad. 16.23. Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów do osobnych pakietów. Przedmiot zamówienia nie bierze udziału w żadnym programie lekowym. Zamawiający wymaga wyceny dawki 1g/20 ml

Ad. 16.24. Zamawiający dopuszcza

Ad. 16.25. Zamawiający dopuszcza

Ad. 16.26. Zamawiający dopuszcza

Ad. 16.27. Zamawiający dopuszcza

Ad. 16.28. Zamawiający dopuszcza

Ad. 16.29. Zamawiający dopuszcza

Ad. 16.30. Zamawiający dopuszcza

Ad. 16.31. Zamawiający dopuszcza

Ad. 16.32. Zamawiający dopuszcza

Ad. 16.33. Zamawiający dopuszcza

Ad. 16.34. Zamawiający dopuszcza

Ad. 16.35. Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów do osobnych pakietów.

Ad. 16.36. Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów do osobnych pakietów.

Ad. 16.37. Zamawiający dopuszcza

Ad. 16.38. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający dokładnie opisał skład, którego wymaga.

Ad. 16.39. Zamawiający dopuszcza

Ad. 16.40. Zamawiający dopuszcza

Pytania 17

17.1. Czy w Pakiecie nr 12 poz. 374_Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps, identycznym jak w produkcie opisanym w SIWZ? Zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę

opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

17.2. Czy w Pakiecie nr 12 poz. 374 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Zawartość żywych kultur bakterii probiotycznych w oferowanym produkcie została potwierdzona w niezależnym badaniu wykonanym w NIL. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsulek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę)

17.3. Zamawiający określa w Pakiecie nr 12 poz. 10, 24 i 311 system do pomiaru stężenia glukozy we krwi podając nazwę własną pasków testowych będącą zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową wyłącznie do pasków testowych tego producenta, tym samym narażając Zamawiającego na wysoką cenę. Jeżeli Zamawiający dopuści inne systemy dostępne na rynku, miałby możliwość obniżenia kosztów w budżecie przeznaczonym na zakup systemów pomiaru glukozy. W związku z tym pytamy, czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści zaoferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się parametrami: enzym oksydaza glukozy GOD, hematokryt 10-70%, zakres pomiaru 20-600mg/dl, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, przydatność pasków do użycia po otwarciu fiolki wynosi 12 miesięcy (możliwość wykorzystania wszystkich otwartych uprzednio pasków w całym okresie umowy przetargowej), parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

17.4. Czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści w Pakiecie nr 12 poz. 10, 24 i 311 zaoferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się parametrami: enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, próbka krwi: krew kapilarna lub żylna, zakres pomiaru 20-600mg/dl, hematokryt 20-60%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

Odpowiedź:

Ad. 17.1. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 17.2. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 17.3. Zamawiający posiada sprawne glukometry na oddziałach i po konsultacji z personelem nie widzi potrzeby zamiany. Przedmiot zamówienia dotyczy pasków, a nie glukometrów, zatem pojęcie równoważności dla przedmiotu zamówienia innego niż wskazany w opisie nie ma zastosowania. Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne, zgodnie z opisem w SWZ.

Ad. 17.4. Zamawiający posiada sprawne glukometry na oddziałach i po konsultacji z

personalem nie widzi potrzeby zamiany. Przedmiot zamówienia dotyczy pasków, a nie glukometrów, zatem pojęcie równoważności dla przedmiotu zamówienia innego niż wskazany w opisie nie ma zastosowania. Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne, zgodnie z opisem w SWZ.

Pytania 18

18.1. Pakiet nr 36 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści odpowiednie przeliczenie ilości myjek (4800 sztuk) i wycenę za opakowanie a'12 sztuk (400 opakowań)?

18.2. Pakiet nr 36 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści odpowiednie przeliczenie ilości myjek (4800 sztuk) i wycenę za opakowanie a'25 sztuk (192 opakowania)?

18.3. Pakiet nr 36 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści rozmiar 20x20 cm?

18.4. Pakiet nr 36 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści produkt o delikatnym i przyjemnym zapachu?

18.5. Pakiet nr 36 poz. 6

Czy Zamawiający wyłączy pozycję 6 z Pakietu nr 36 i utworzy z niej oddzielne zadanie? Umożliwi to uzyskanie większej ilości korzystnych cenowo ofert od firm specjalizujących się właśnie w tym asortymencie.

Odpowiedź:

Ad. 18.1. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 18.2. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 18.3. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 18.4. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 18.5. Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów do oddzielnych pakietów.

Pytania 19

19.1. Załącznik numer 4 do SWZ – projekt umowy:

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

przepisów KC.

19.2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie lub wykreślenie z **Pakietu nr 11 poz. 6 (Bromowodorek dekstramorfanu)** ze względu na zmianę bezpośredniego dystrybutora, w celu umożliwienia złożenia oferty większej liczbie Wykonawców?

19.3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie lub wykreślenie z **Pakietu nr 11 poz. 8-9 (Chlorowodorek sotalolu)** ze względu na zmianę bezpośredniego dystrybutora, w celu umożliwienia złożenia oferty większej liczbie Wykonawców?

19.4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie lub wykreślenie z **Pakietu nr 11 poz. 11 (Chlorowodorek ambroksolu)** ze względu na zmianę bezpośredniego dystrybutora, w celu umożliwienia złożenia oferty większej liczbie Wykonawców?

19.5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie lub wykreślenie z **Pakietu nr 11 poz. 14-15 (Chlorowodorek drotaweryny)** ze względu na zmianę bezpośredniego dystrybutora, w celu umożliwienia złożenia oferty większej liczbie Wykonawców?

19.6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie lub wykreślenie z **Pakietu nr 11 poz. 28 (Mleczan magnezu)** ze względu na zmianę bezpośredniego dystrybutora, w celu umożliwienia złożenia oferty większej liczbie Wykonawców?

Odpowiedź:

Ad. 19.1. Zamawiający w par. 1.16 zawarł zapis co do dostarczenia produktów niezgodnych z zapotrzebowaniem lub zamówieniem. Wykonawca natomiast „dopowiedział”, że chodzi o zastrzeżenia jakościowe i ilościowe. O ile braki ilościowe mogą być niezgodne z zamówieniem, o tyle kwestie jakości nie muszą być powiązane w żaden sposób z dostarczeniem zamówienia niezgodnym z zapotrzebowaniem lub zamówieniem. Jeśli Zamawiający zamówi cewnik, a otrzyma siatki ginekologiczne, to oznacza, że Wykonawca nie zrealizował wymaganego zamówienia, a zatem nie zaspokoił zapotrzebowania Zamawiającego. W chwili wysyłania towaru Wykonawca akceptował ryzyko, że Zamawiający nie przyjmie produktów, których nie zamawiał. Zamawiający nie widzi tutaj powodu, aby takie zachowanie, tym bardziej w przypadku przedmiotu zamówienia, który ściśle wiąże się ze zdrowiem i życiem pacjentów traktować w trybie reklamacyjnym. Wykonawca musi dołożyć wszelkiej staranności, aby w wymaganym terminie dostarczyć zamawiane produkty – produkty niezbędne w procesie leczenia i ratowania życia ludzkiego – o czym należy bezwzględnie pamiętać. Dostawy muszą odbywać się płynnie, co jest zrozumiałe, biorąc pod uwagę rodzaj działalności Zamawiającego. Braki jakościowe i ilościowe należą do zgłoszeń reklamacyjnych, dlatego też Zamawiający, na etapie sporządzania umów, w par. 1, ust. 16 projektu umowy – dopisze zdanie: „Braki jakościowe i ilościowe będą rozpatrywane w trybie reklamacji”.

Ad. 19.2. Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów do osobnych pakietów, ani nie wykreśla pozycji z pakietów

Ad. 19.3. Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów do osobnych pakietów, ani nie wykreśla pozycji z pakietów

Ad. 19.4. Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów do osobnych pakietów, ani nie wykreśla pozycji z pakietów

Ad. 19.5. Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów do osobnych pakietów, ani nie wykreśla pozycji z pakietów

Ad. 19.6. Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów do osobnych pakietów, ani nie wykreśla pozycji z pakietów

Pytanie 20

Czy zamawiający w pakiecie 43 poz. 3 dopuści zestawy do terapii nerkozastępczych CRRT - ST 100 i ST150?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytania 21

21.1. Pakiet nr 42

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie szwów wykonanych z kwasu poliglikolowego powleczonych polikaprolaktonem i stearynianem wapnia, o czasie podtrzymywania ok. 70% po 2 tygodniach, ok.50% po 3 tygodniach, ok.20% po 4 tygodniach od zaimplantowania przy zachowaniu pozostałych parametrów?

21.2. Pakiet nr 50, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu $0,08\text{mm} \pm 0,01$?

21.3. Pakiet nr 50, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice niebieskie, mikrochropowate z teksturą na końcach palców?

21.4. Pakiet nr 50, pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie pozycji 1 do odrębnego pakietu. Takie rozwiązanie pozwoli nam złożyć konkurencyjną ofertę z korzyścią dla Zamawiającego.

21.5. Pakiet nr 50, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice diagnostyczne nitrylowe bezpudrowe, z przedłużonym mankietem, niebieskie, chlorowane od wewnątrz, teksturowane na palcach, mankiet rolowany. AQL 1,5, grubość ścianki: na palcu $0,17 \pm 0,02\text{mm}$, na dłoni $0,14 \pm 0,02\text{mm}$, na mankiecie $0,10 \pm 0,02\text{mm}$, długość min 290 mm, siła zrywu przed starzeniem min. 13N - potwierdzone badaniami producenta wg EN 455. Wyrób medyczny klasy I oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Zgodne z EN 455, ASTM F1671. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z

EN ISO 374-1, odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5. Odporne na min 2 alkohole stosowane w dezynfekcji o stężeniu min 70% na min 2 poziomie i min 5 cytostatyków na min 3 poziomie wg EN 374-3 – potwierdzone badaniami wg EN 374-3 z jednostki niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Rozmiary S-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu. Pakowane po 100 szt.?

21.6. Pakiet nr 51, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne lateksowe sterylne, lekko pudrowane, z rolowanym mankietem, warstwą antypoślizgową na całej powierzchni. Kształt anatomiczny. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 i EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1, cytostatyków zgodnie z EN 374-3 (min 3 na min. 4 poziomie odporności) - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Zgodne z EN 374-1,2,3. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kategorii III. Grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,23 (+/-0,02) mm, dłoni 0,19 (+/-0,01) mm, mankiecie 0,17 (+/-0,01) mm, długość min. 270mm. Zawartość protein lateksowych poniżej 100 µg/g, średnia siła zrywu: przed starzeniem min 18N, po starzeniu min 15N - potwierdzone raportem z badań producenta wg EN 455. Pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Sterylizowane radiacyjnie. Rozmiary 6,0-8,5?

21.7. Pakiet nr 51, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne lateksowe sterylne, bezpudrowe, z rolowanym mankietem, polimerowane obustronnie, warstwa antypoślizgowa na całej powierzchni. Kształt anatomiczny. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 i EN ISO 374-5; pozbawione tiuramów, MBT - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej dołączonymi do oferty. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1 oraz odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z EN 374-3, - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Zgodne z normą EN 374-1,2,3. AQL 0,65 - potwierdzone raportem z badań wg EN 455 z jednostki notyfikowanej. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,21mm(+/-0,02), dłoni 0,18mm(+/-0,01), mankiecie 0,17mm(+/-0,01), długość min. 280mm, siła zrywu przed starzeniem (mediana) min 18N, zawartość białek lateksowych max 10 µg/g - potwierdzone raportem z badań producenta wg EN 455 nie starszym niż 2016 r. Pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Nie składane na pół. Sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma. Rozmiar 6,0-8,5?

21.8. Pakiet nr 51, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne, bezlateksowe, syntetyczne wykonane z polichloroprenu, bezpudrowe, sterylne, kolor brązowy, kształt anatomiczny zapewniający prawidłowe przyleganie rękawicy, rolowany mankiet, obustronnie polimerowane. Długość rękawicy min 280mm, grubość rękawicy na palcu:

0,20±0,02, dłoni 0,18±0,02mm, mankiecie 0,16±0,02mm. Siła zrywu: min 13N i AQL 0,65 potwierdzone badaniami wg EN 455-1,2 z jednostki notyfikowanej. Wyrób medyczny klasy IIa i środek ochrony indywidualnej kat. III. Zgodne z wymaganiami EN 455 i ASTM D3577. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie: min 6 substancji chemicznych zgodnie z EN ISO 374-1 w tym min. 4 substancje na poziomie 6, odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z normą EN 374-3 (min 5 cytostatyków na min 3 poziomie). Zgodne z EN 374-1,2,3. Pozbawione DPT, ZMBT, MBT- potwierdzone raportem z badań jednostki niezależnej. Rękawice pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Nie składane na pół. Termin ważności 5 lat, sterylizowane radiacyjnie promieniami Gamma. Rozmiar 6,5-9,0?

Odpowiedź:

Ad. 21.1. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 21.2. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 21.3. Zamawiający dopuszcza

Ad. 21.4. Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów do odrębnych pakietów.

Ad. 21.5. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 21.6. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 21.7. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 21.8. Zamawiający nie dopuszcza

Pytania 22

22.1. Czy Zamawiający w zakresie Pakietu 8 w poz. 1,2,7,8,9,10,14,15,16,19,23 wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów w opakowaniach typu worki „Viaflo”, z zintegrowanym otworem do zawieszania, dwoma osobnymi portami? Worki „Viaflo” zmniejszają ryzyko wystąpienia zakażeń odcewnikowych o ponad 60% ponieważ zaproponowane rozwiązanie umożliwia podawanie wlewu kroplowego w systemie zamkniętym.

Uzasadnienie: Wyrażenie zgody na zaoferowanie produktów w opakowaniu typu worki Viaflo zapewni Państwu podaż płynów infuzyjnych w systemie zamkniętym, co w obecnej sytuacji zagrożenia sanitarno-epidemiologicznego znacząco zwiększa bezpieczeństwo personelu medycznego oraz pacjentów. Worki Viaflo wyposażone są w dwa porty, z których port do infuzji jest portem jałowym, w którym jednorazowo umieszczamy kolec aparatu do przetoczeń. Port drugi jest portem do dostrzykiwania leków i jest to port, który ma samozasklepiającą się membranę, dzięki której można wielokrotnie podawać leki do worka. Port ten jest portem do dostrzykiwania leków i jest to port, który w procesie produkcyjnym, podobnie jak cały worek opakowany w folię zewnętrzną jest sterylizowany parowo. W tym miejscu warto podkreślić, iż jedynie ze względów bezpieczeństwa zarówno pacjentów jak i placówek medycznych,

zalecamy dezynfekowanie portu do iniekcji.

W związku z tym, że worki „Viaflo” podają płyny w systemie zamkniętym charakteryzują się niską objętością resztkową i dostarczają ponad 98% objętości leku, co obniża koszty i pozwala na efektywne wykorzystanie produktu i ewentualnie dostrzykniętego leku znajdującego się w worku. Warto podkreślić, że dopuszczenie przez Zamawiającego możliwości zaoferowania takich właśnie produktów podniosłoby konkurencyjność składanych ofert co w konsekwencji pozwoliłoby na znaczne poszerzenie wyboru przedmiotu zamówienia najlepszej jakości w aspekcie medycznym i terapeutycznym, a także na zyskanie realnych oszczędności. Ze szczególnym uwzględnieniem oszczędności kosztów utylizacji odpadów medycznych o prawie 50% wynikających z mniejszej wagi opakowań worków Viaflo po podaży płynu.

22.2. Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 8 w pozycji 18 preparatu PlasmaLyte, zbilansowanego podwójnie buforowanego płynu wieloelektrolitowego o pH 7,4, osmolarności 295 mOsm/l oraz o następującym składzie: Na⁺ 140 mmol/l, K⁺ 5 mmol/l, Mg⁺ 1,5 mmol/l, Chlorki 98 mmol/l, Octan 27 mmol/l, Glukonian 23 mmol/l. Produkt opakowany jest w worek Viaflo.

22.3. Czy zamawiający w Pakiecie 8 w pozycji 18 wymaga aby płyn wieloelektrolitowy był pozbawiony cytrynianów ponieważ wlew 1 litra płynu infuzyjnego zawierającego 3mmol/l antykoagulantu cytrynianowego zwiąże 4,5 mmol zjonizowanego wapnia- czyli praktycznie cały wapń zjonizowanego osocza, co finalnie może prowadzić do wystąpienia zaburzeń krzepnięcia.

22.4. Czy Zamawiający Pakiecie 8 w pozycji 18 wymaga zaoferowania preparatu wieloelektrolitowego bez jonów wapnia i mleczanów który wykazuje zgodność z krwią ? (wpis w CHPL)

22.5. Czy Zamawiający w Pakiecie 8 w pozycji 18 wymaga zaoferowania preparatu wieloelektrolitowego bez jonów wapnia i mleczanów który ma udokumentowaną stabilność fizyczną z 87 różnymi lekami, w tym min. z :Amikacin, Ciprofloxacyn, Dobutamine, Dopamine, Fentanyl, Midazolam, co umożliwi bezpieczne podawanie równocześnie tych leków z owym preparatem wieloelektrolitowym do jednego wkłócia łącznikiem typu Y lub dwudrożnym aparatem do przetoczeń?

22.6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 8 w pozycji 12 i 13 preparatu Mannitol o stężeniu 15% w opakowaniu typu worek Viaflo, ponieważ:

- Mannitol 15% posiada w Polsce dokładnie tą samą rejestrację i dawkowanie co Mannitol 20%
- Roztwory mannitolu 15% są korzystniejsze (w odniesieniu do właściwości fizykochemicznych) od roztworów 20%, gdyż nie krystalizują podczas przechowywania w temperaturze pokojowej.
- Mannitol 15% zwiększa bezpieczeństwo pacjentów, ponieważ zmniejsza ryzyko krystalizacji, pozwala na stosowanie Mannitolu w każdej chwili, bez konieczności wcześniejszego ogrzewania, zmniejsza koszty związane z podgrzewaniem 20% Mannitolu.
- Mannitol 15% w worku Viaflo, to lepsze opakowanie, czyli mniejsze koszty utylizacji

- Mannitol 15% w worku Viaflo to brak ryzyka stłuczenia opakowania?

Wyrażenie zgody na zaoferowanie produktów w opakowaniu typu worki Viaflo zapewni Państwu podaż płynów infuzyjnych w systemie zamkniętym, co w obecnej sytuacji zagrożenia sanitarno-epidemiologicznego znacząco zwiększa bezpieczeństwo personelu medycznego oraz pacjentów.

Odpowiedź:

Ad. 22.1. Zamawiający nie wyraża zgody

Ad. 22.2. Zamawiający nie wyraża zgody

Ad. 22.3. Zamawiający nie wymaga

Ad. 22.4. Zamawiający nie wymaga

Ad. 22.5. Zamawiający nie wymaga

Ad. 22.6. Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 23

W związku z pojawieniem się wątpliwości dotyczących zakresu pełnomocnictwa w ww postępowaniu, zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o potwierdzenie, że wystarczające dla Zamawiającego będzie złożenie pełnomocnictwa w oryginale, podpisanego przez osobę umocowaną do zaciągania zobowiązań i składania oświadczeń woli -potwierdzone stosownym dokumentem, w którym wskazana osoba umocowana jest do przygotowania, podpisania oferty przetargowej, wnoszenia odwołań, a także przyłączania się do postępowań wszczętych na skutek wykorzystania środków ochrony prawnej przez innych wykonawców oraz podpisywania dokumentów za zgodność z oryginałem. Naturalnie umowa w sprawie zamówienia publicznego zostanie podpisana przez osobę umocowaną do zaciągania zobowiązań w imieniu wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga pełnomocnictwa, które w sposób nie budzący wątpliwości wskaże Zamawiającemu do jakich czynności osoba podpisująca ofertę i występująca w innych czynnościach, w toku postępowania, ma umocowanie. Oczywiście chodzi o osobę, która nie jest umocowana do składania oświadczeń woli zgodnie z odpowiednią ewidencją.

Zamawiający odsyła Wykonawcę do Par. 13, ROZPORZĄDZENIA MINISTRA ROZWOJU, PRACY I TECHNOLOGII, z dnia 23 grudnia 2020 r. w sprawie podmiotowych środków dowodowych oraz innych dokumentów lub oświadczeń, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy.

„§ 13. 1. W celu potwierdzenia, że osoba działająca w imieniu wykonawcy jest umocowana do jego reprezentowania, zamawiający może żądać od wykonawcy odpisu lub informacji z Krajowego Rejestru Sądowego, Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej lub innego właściwego rejestru.

2. Wykonawca nie jest zobowiązany do złożenia dokumentów, o których mowa w ust. 1, jeżeli zamawiający może je uzyskać za pomocą bezpłatnych i ogólnodostępnych baz

danych, o ile wykonawca wskazał dane umożliwiające dostęp do tych dokumentów.

3. Jeżeli w imieniu wykonawcy działa osoba, której umocowanie do jego reprezentowania nie wynika z dokumentów, o których mowa w ust. 1, zamawiający może żądać od wykonawcy pełnomocnictwa lub innego dokumentu potwierdzającego umocowanie do reprezentowania wykonawcy.

4. Przepis ust. 3 stosuje się odpowiednio do osoby działającej w imieniu wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia publicznego.

5. Przepisy ust. 1–3 stosuje się odpowiednio do osoby działającej w imieniu podmiotu udostępniającego zasoby na zasadach określonych w art. 118 ustawy lub podwykonawcy niebędącego podmiotem udostępniającym zasoby na takich zasadach.”.

Ponadto, Zamawiający zawarł następujący zapis co do pełnomocnictwa w SWZ (cz. IX, sek. I, pkt 1.2., ppkt b):

„b) Pełnomocnictwo (pełnomocnictwo powinno zostać przedłożone jako oryginał w postaci elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym, bądź kopii potwierdzonej za zgodność z oryginałem przez notariusza, przy czym potwierdzenie za zgodność z oryginałem odbywa się wówczas za pomocą kwalifikowanego podpisu elektronicznego notariusza) do reprezentowania Wykonawcy - w tym do podpisania oferty, jeśli upoważnienie do reprezentowania Wykonawcy nie wynika bezpośrednio z innych dokumentów załączonych do oferty. Jeśli pełnomocnictwo do reprezentowania Wykonawcy wynika z innych dokumentów, Wykonawca załącza je do oferty (np. odpis lub informacja z Krajowego Rejestru Sądowego, Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej lub innego właściwego rejestru), chyba, że Zamawiający może te dokumenty uzyskać w szczególności za pomocą bezpłatnych i ogólnodostępnych baz danych, w szczególności rejestrów publicznych w rozumieniu ustawy z dnia 17 lutego 2005 r. o informatyzacji działalności podmiotów realizujących zadania publiczne (t.j. Dz.U. z 2021 poz. 670 z późn. zm.), o ile Wykonawca w złożonej ofercie wskazał dane umożliwiające dostęp do tych dokumentów. „

Pytania 24

24.1. Pakiet 19 poz. 1, 3, 5, 6, 7

Czy Zamawiający dopuści inny niż pack rodzaj opakowania (butelka OpTri kompatybilna z obecnie wykorzystywanymi do podaży diety zestawami)? Jest to związane z procesem zamiany opakowań przez producenta. Opakowanie OpTri nadaje się do recyklingu i jest bardziej funkcjonalne.

24.2. Pakiet 19 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści dietę Nutrison Protein Advanced - dieta kompletna, bogatoresztkowa, wysokobiałkowa, dla krytycznie chorych pacjentów, hiperkaloryczna 1,28 kcal/ml. Zawartość białka nie mniej niż 7,5g/100 ml w tym 1,66g/100 ml glutaminy, 0,28g/100ml argininy. Zawartość 6 rodzajów błonnika (1,5g/100 ml) frakcje rozpuszczalne i nierozpuszczalne. Zawiera wolnowchłaniające maltodekstryny i średniołańcuchowe kwasy tłuszczowe (MCT z oleju kokosowego i ziaren palmowych) oraz o kwasy tłuszczowe omega-3 (EPA i DHA) z oleju rybiego. % energii pochodzący: z białka - 23%, z węglowodanów - 48%,

z tłuszczów - 26%. Osmolarność nie wyższa niż 270 mOsm/l. Opakowanie typu butelka 500ml.

24.3. Pakiet 19 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści dietę Nutrison Advanced Cubison - dieta wspomagająca leczenie ran, bogatoresztkowa, normokaloryczna (1 kcal/ml) oparta na białku kazeinowym, zawierająca 0,85g/100ml argininy, 0,96g/100ml glutaminy, karotenoidy, witaminy C 82 ug ER, vit E, cynk 2 mg/100ml. Całkowita zawartość białka 5,5g/100ml. Zawartość 6 rodzajów błonnika (1,5g/100 ml) frakcje rozpuszczalne i nierozpuszczalne. Osmolarność nie niższa niż 315 mOsm/l. % energii pochodzący: z białka - 20%, z węglowodanów - 48%, z tłuszczów - 29%. Opakowanie typu butelka 1000ml

Odpowiedź:

Ad. 24.1. Zamawiający dopuszcza

Ad. 24.2. Zamawiający dopuszcza

Ad. 24.3. Zamawiający dopuszcza

Pytania 25

25.1. Czy Zamawiający w zad. 22, poz. 1, w miejsce pierwotnych zapisów, wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta, zgodnie z opisem: Worek do usuwania preparatów. Wykonany z wytrzymałego, niepodatnego na rozciąganie tworzywa. Worek o pojemności 200ml i średnicy wejścia 50mm. Kompatybilny z trokami o średnicy 10mm. Worek zaopatrzony w nitinolowy drut z pamięcią kształtu, ułatwiający manewrowanie oraz napełnienie worka w trakcie zabiegu. Wyposażony w zaciskowy mechanizm zamykania z możliwością otwierania. Aplikacja wyłącznie za pomocą kaniuli i popychacza - po wysunięciu nie blokuje trokaru. Rozmiar kodowany kolorami?

25.2. Czy Zamawiający w zad. 22, poz. 2, w miejsce pierwotnych zapisów, wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta, zgodnie z opisem: Worek do usuwania preparatów. Wykonany z wytrzymałego, niepodatnego na rozciąganie tworzywa. Worek o pojemności 800ml i średnicy wejścia 100mm. Kompatybilny z trokami o średnicy 10mm. Worek zaopatrzony w nitinolowy drut z pamięcią kształtu, ułatwiający manewrowanie oraz napełnienie worka w trakcie zabiegu. Wyposażony w zaciskowy mechanizm zamykania z możliwością otwierania. Aplikacja wyłącznie za pomocą kaniuli i popychacza - po wysunięciu nie blokuje trokaru. Rozmiar kodowany kolorami?

25.3. Czy Zamawiający w zad. 24, poz. 1, w miejsce pierwotnych zapisów, wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta, zgodnie z opisem: Klipsy tytanowe rozmiar ML/ średno-duże/zamykane oczkowo, 20 magazynków po 6 klipsów. Klipsy o przekroju trójkąta?

25.4. Czy Zamawiający w zad. 24, poz. 2 i 3, w miejsce pierwotnych zapisów, wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta, zgodnie z opisem: Klipsy polimerowe o rozmiarze X/L/ ekstra duży/, niewchłaniające, wykonane z obojętnego

polimeru, nietoksyczne, niewidoczne w RTG, skuteczność zamknięcia naczynia w zakresie wielkości 7mm do 16mm, klips zamykający naczynie w zakresie 360 stopni na zatrask, zasobnik zawierający 6 szt. klipsów?

25.5. Zgodnie z Dz.U. Nr 16, poz. 76 z dnia 12 stycznia 2011 roku, aktywne wyroby medyczne przeznaczone do implantacji, muszą być identyfikowalne. Kod użyty do ich oznakowania musi umożliwiać szybką i jednoznaczną identyfikację wytwórcy i wyrobu, uwzględniać jego typ oraz rok produkcji; odczytanie kodu jeżeli jest to niezbędne, nie powinno wymagać zabiegu chirurgicznego. Informujemy, że nasze produkty spełniają wszystkie wymogi ww. ustawy. Wychodząc naprzeciw potrzebom Zamawiającego, zwracamy się z prośbą w zad. 24, o możliwość zastosowania papierowej części blistra (magazynku), która zawiera wszystkie wymagane informacje, zawarte w powyższej ustawie (nr referencyjny, numer serii, datę ważności i produkcji, nazwę wytwórcy itd.) celem możliwości wklejenia do kartoteki pacjenta?

25.6. W rozporządzeniu ministra zdrowia z dnia 5 listopada 2010, zamieszczonego w Dzienniku Ustaw nr 215, poz 1416, paragraf 4.1, reguła 8; dotyczącym wyrobów do implantacji i chirurgicznych inwazyjnych wyrobów medycznych do długotrwałego użytku wskazano, że wyroby takie powinny posiadać klasę IIB. Natomiast w przypadku wyrobów medycznych przeznaczonych do użytku, ale w bezpośrednim kontakcie z sercem lub centralnym układem krążenia, podniesiono ten wymóg do posiadania klasy wyższej, czyli klasy III. Czy zgodnie z powyższym rozporządzeniem, przepisami oraz aktualnymi standardami medycznymi, Zamawiający w zad. 24 wymaga, by klipsy jako wyroby medyczne stosowane w Państwa szpitalu, przeznaczone do użytku w bezpośrednim kontakcie z sercem lub centralnym układem krążenia (wszystkimi głównymi naczyniami krwionośnymi, w tym: żyły płucne, tętnice płucne, żyły sercowe, tętnice wieńcowe, tętnice szyjne (wspólne, wewnętrzne i zewnętrzne), tętnice mózgowie, tętnice ramiennie-głowowe, aorta (wszystkie segmenty aorty), dolna i górna żyła główna i wspólne tętnice biodrowe), posiadały klasę III?

Odpowiedź:

Ad. 25.1. Zamawiający nie wyraża zgody

Ad. 25.2. Zamawiający nie wyraża zgody

Ad. 25.3. Zamawiający nie wyraża zgody

Ad. 25.4. Zamawiający nie wyraża zgody

Ad. 25.5. Zamawiający nie wymaga takiego rozwiązania

Ad. 25.6. Zamawiający nie wymaga

Pytania 26

26.1. Pakiet 32, poz. 9-14

Czy zamawiający wydzieli poz.9-14 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.

26.2. Pakiet 32, poz. 12-14

Czy zamawiający dopuści opaskę dzianą elastyczną wykonaną z 100% włókien syntetycznych tj: poliestrowych i poliamidowych posiadające rozciągliwość powyżej 130 % z zapinką wewnątrz opakowania indywidualnego?

Odpowiedź:

Ad. 26.1. Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów do oddzielnych pakietów.

Ad. 26.2. Zamawiający dopuszcza

Pytanie 27

Pakiet nr 38 – gazy medyczne. Prosimy o wydzielenie pozycji dzierżawa butli podtlenku azotu medycznego 7kg oraz doprecyzowanie jakie ilości butli miesięcznie Zamawiający zamierza dzierżawić (tj. utrzymywać na stanie magazynowym)?

Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów. W przypadku różnych stawek VAT np. dotyczących gazu jak i dzierżawy butli Zamawiający zezwala na wyszczególnienie odpowiednich stawek w ramach tego pakietu i zsumowanie kwot w celu podsumowania tabeli, z jasnym wskazaniem czego dotyczy dana stawka VAT. Zamawiający nie jest w stanie określić miesięcznego zużycia podtlenku-nie jest możliwe stwierdzenie ile operacji czy pacjentów będzie w poszczególnych miesiącach roku.

Pytania 28

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

28.2. Do §8 pkt IV i §2 ust.3 pkt a) wzoru umowy: Prosimy o rezygnację z określonego w §8 pkt IV i §2 ust.3 pkt a) wzoru umowy wymogu informowania Zamawiającego z 7-dniowym uprzedzeniem o zmianach w przepisach mających wpływ na ceny, z tego względu, że zmiany takie stanowią źródło prawa powszechnie obowiązującego, a co za tym idzie ogłaszane są w ogólnodostępnych publikacjach, do których Zamawiający posiada swobodny dostęp.

28.3. Do §3 ust. 1 lit. b wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wymiaru kary umownej zastrzeżonej w §3 ust. 1 lit. b wzoru umowy w taki sposób aby wynosiła ona 10% wartości niezrealizowanej części umowy brutto?

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

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

- oświadczenia o poddaniu się egzekucji wprost w trybie art. 777 § 1 pkt 5 Kodeksu postępowania cywilnego
- cesji na zabezpieczenie w Narodowym Funduszu Zdrowia;

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

Odpowiedź:

Ad. 28.1. Zamawiający nie wyraża zgody bowiem nie może być takiej sytuacji, w której środki służące ratowaniu życia i zdrowia pacjentów nie docierają do Szpitala. W przypadku nie zrealizowania dostawy Zamawiający musi podjąć natychmiastowe kroki w celu dokonania stosowanego zakupu. Dokonanie zakupu w sposób oddzielny niż ten wskazany w umowie skutkowałby koniecznością przeprowadzenia odrębnej procedury zakupowej, co w przypadku niniejszego przedmiotu zamówienia byłoby skrajnie nieodpowiedzialnym działaniem. Zamawiający może uwzględnić szczególne okoliczności, na które Wykonawca nie miał wpływu przy ustalaniu wymiaru kary umownej lub zastosowaniu jej w ogóle, jednakże Wykonawca będzie musiał pokryć różnicę w cenie produktów kupowanych w zw. z tzw. „zakupem interwencyjnym”, zgodnie z zapisem umowy

Ad. 28.2. Zamawiający nie wyraża zgody. Cena stanowi jedyne kryterium wyboru oferty, jej zmiana dozwolona w treści umowy musi znaleźć odzwierciedlenie w stosownej procedurze.

Ad. 28.3. Par. 3 dotyczy zupełnie czego innego. Zamawiający sugeruje, aby nie przepisywać treści pytań z lat ubiegłych mechanicznie. W kwestii kar umownych Zamawiający nie przewiduje ich zmiany.

Ad. 28.4. Zapytanie nie dotyczy SWZ tylko właściwości Zamawiającego. Na tą chwilę

Zamawiający jest wypłacalny i nie jest w stanie określić, co stanie się w przyszłości, podobnie jak każde inne przedsiębiorstwo i firma. Wykonawca może sprawdzić sytuację finansową Zamawiającego, bowiem ten jako spółka akcyjna publikuje sprawozdania finansowe.

Ad. 28.5. Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający przypomina, że zamówienie realizowane będzie w częściach, zgodnie z zapotrzebowaniem. To na Zamawiającym spoczywa duże ryzyko wyłonienia Wykonawcy nierzetelnego, który może poprzez swoje produkty czy zachowanie narazić na zagrożenie życia i zdrowia pacjentów. Zamawiający nie będzie korzystał z narzędzi wskazanych w zapytaniu. Na chwilę obecną nie planuje ani restrukturyzacji, ani upadłości.

Pytania 29

29.1. Dotyczy Pakiet 31 poz. 1,2,3,

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy oczekuje zaoferowania folii chirurgicznych pakowanych jednostkowo sterylnie i następnie konfekcjonowanych zbiorczo w kartoniki po 10 szt. co ułatwia transport oraz bezpieczne przechowywanie produktu chroniące przed jego uszkodzeniem mechanicznym.

29.2. Dotyczy Pakiet 41

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie płynu na bazie 10% alkoholu izopropylowego, pozostałe zgodnie z SWZ.

29.3. Dotyczy Pakiet 50 poz. 1 i 2.

W związku z sytuacją COVID-19 wymuszającą globalną standaryzację produkcji ŚOO prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitrylowych o następujących parametrach techniczno-użytkowych: Niesterylne, jednorazowe rękawice diagnostyczno-ochronne, bezpudrowe, nitryłowe. 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 z wdrożonymi systemami zarządzania jakością ISO 13485, ISO 14001, OHSAS 18001. Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004 i zaleceniem XXI BfG . Rozmiary XS-XL, pakowane po 100 szt (XL 90 szt.).

29.4. Dotyczy Pakiet 50 poz. 1 i 2.

W związku z sytuacją COVID-19 wymuszającą globalną standaryzację produkcji ŚOO prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitrylowych o następujących parametrach techniczno-użytkowych:

29.5. Dotyczy Pakiet 50 poz. 1 i 2.

W związku z sytuacją COVID-19 wymuszającą globalną standaryzację produkcji ŚOO prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitrylowych o następujących parametrach techniczno-użytkowych: 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. 0,07 mm, grubość na dłoni min. 0,06 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 i EN 374-5, 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). Rozmiary XS-XL, pakowane po 100 szt.

29.6. Dotyczy Pakiet 50 poz. 1 i 2.

W związku z sytuacją COVID-19 wymuszającą globalną standaryzację produkcji ŚOO prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitrylowych o następujących parametrach techniczno-użytkowych: 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. 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 z wdrożonymi systemami zarządzania jakością ISO 9001, ISO 13485, ISO 14001, OHSAS 18001. Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004. Rozmiary XS-XL, pakowane po 100 szt.

29.7. Dotyczy Pakiet 50 poz. 1 i 2.

W związku z sytuacją COVID-19 wymuszającą globalną standaryzację produkcji ŚOO prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitrylowych o następujących parametrach techniczno-użytkowych: 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. 0,06 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 > 6,0N. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Układane warstwowo, płasko, automatycznie. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 3 substancji na poziomie co najmniej 2), 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. 12 leków). Produkowane w zakładach z wdrożonymi systemami zarządzania jakością ISO 9001, ISO 13485, ISO 14001, OHSAS 18001. Przydatne do kontaktu z żywnością zgodnie z REG. 1935/2004. Rozmiary XS-XL, pakowane po maks. 200 szt.

29.8. Dotyczy Pakiet 51 poz. 1.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnych rękawic chirurgicznych o następujących parametrach technicznych: Rękawice chirurgiczne, lateksowe, pudrowane, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, AQL max. 0,65; sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, średni poziom protein < 20 µg/g rękawicy (badania niezależne, nie starsze niż 2013 r.) mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne papier-folia, na opakowaniu wewnętrznym informacja w języku polskim dotycząca postępowania z pudrem, raport laboratorium niezależnego potwierdzający brak podrażnień i uczuleń, długość min. 260-280 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671, Certyfikat CE Jednostki Notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1, odporne na poziomie 6 na co najmniej 3 substancje w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakością ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001. Opakowanie 70 par.

29.9. Dotyczy Pakiet 51 poz. 1.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnych rękawic chirurgicznych o następujących parametrach technicznych: rękawice chirurgiczne, lateksowe pudrowane, AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, średni poziom protein < 70 µg/g rękawicy (badania niezależne), mankiet prosty z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, długość dla rozmiaru 7,5 > 290 mm, zgodność z normą EN 420 (raport z wynikami badań), EN 374-1,2,3 (raport z wynikami badań), 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

29.10. Dotyczy Pakiet 51 poz. 1.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnych rękawic chirurgicznych o następujących parametrach technicznych: rękawice chirurgiczne, lateksowe pudrowane, powierzchnia zewnętrzna, grubość na palcu 0,20 mm, na dłoni 0,19mm, na mankiecie 0,15mm; AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie, poziom protein < 60 µg/g rękawicy, mankiet rolowany, długość min. 280 mm, siła zrywania przed starzeniem min. 16 N. Mankiet rolowany. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z teksturowaniem listka, Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Produkowane zgodnie z systemami zarządzania jakością ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Kod EAN na opakowaniu jednostkowym i dyspenserze. Opakowanie zbiorcze z minimum dwoma otworami o wysokości minimum 6 cm. Opakowanie 50 par.

29.11. Dotyczy Pakiet 51 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnych rękawic chirurgicznych o następujących parametrach technicznych: rękawice chirurgiczne, lateksowe bezpudrowe z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, AQL 0,65; sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, faktyczny poziom protein ≤ 10 µg/g rękawicy (w badaniach niezależnych, nie starszych niż 2013 r.), mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie, długość min. 260-280 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671, badania na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 (dokument z wynikami badań dla min. 7 substancji na co najmniej 1 poziomie ochrony wydany przez jednostkę notyfikowaną), Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie 50 par.

29.12. Dotyczy Pakiet 51 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnych rękawic chirurgicznych o następujących parametrach technicznych: Rękawice chirurgiczne, lateksowe bezpudrowe z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, grubość na palcu 0,27 mm, AQL max. 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne z poszerzoną częścią grzbietową dłoni, faktyczny poziom protein < 10 µg/g rękawicy (badania niezależne, nie starsze niż 2013 r.) mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie, długość min. 270-285 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671, badania na przenikalność min. 18 substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 (raport z wynikami badań), badania na przenikalność min. 25 cytostatyków (raporty z wynikami badań). Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie 50 par.

29.13. Dotyczy Pakiet 51 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnych rękawic chirurgicznych o

następujących parametrach technicznych: rękawice chirurgiczne, Półsyntetyczne: lateksowo-nitrylowe, trójwarstwowe, warstwa wew. 100% nitryl, bezpudrowe, wewnątrz silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC, grubość: na palcu 0,19 mm, na dłoni 0,21 mm, na mankiecie 0,16 mm . AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, poziom protein < 50 ug/g rękawicy, mankiet rolowany z widocznymi 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 50par.

29.14. Dotyczy Pakiet 51 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnych rękawic chirurgicznych o następujących parametrach technicznych: rękawice chirurgiczne, lateksowe bezpudrowe z strukturą syntetycznych polimerowych powłok wewnętrznych, zewnątrz antypoślizgowe, grubość: na palcu 0,21 mm, na mankiecie 0,14 mm. AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, poziom protein 13ug/g rękawicy, długość min. 280 mm, siła zrywania min. 15 N. Mankiet rolowany z taśmą adhezyjną, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Kod EAN na opakowaniu jednostkowym i dyspenserze. Opakowanie 50 par.

29.15. Dotyczy Pakiet 51 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnych rękawic chirurgicznych o następujących parametrach technicznych: rękawice chirurgiczne, Półsyntetyczne: lateksowo-nitrylowe, trójwarstwowe, warstwa wew. 100% nitryl, bezpudrowe, wewnątrz silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC, grubość: na palcu 0,25 mm, na dłoni, 0,20 mm, na mankiecie 0,19 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, badania na przenikalność cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978-05 (raport z wynikami badań). Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Opakowanie 50par

29.16. Dotyczy Pakiet 51 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnych rękawic chirurgicznych o następujących parametrach technicznych: rękawice chirurgiczne, jasnobrązowe lateksowe bezpudrowe z strukturą syntetycznych polimerowych powłok wewnętrznych, zewnątrz antypoślizgowe, grubość: palec 0,23 mm, dłoń 0,14 mm. AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, średni poziom protein < 50 µg/g rękawicy, długość min. 290 mm, mankiet rolowany z taśmą adhezyjną, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Kod EAN na opakowaniu jednostkowym i dyspenserze. Opakowanie 50par.

29.17. Dotyczy Pakiet 51 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnych rękawic chirurgicznych o

następujących parametrach technicznych: rękawice chirurgiczne neoprenowe, bezpudrowe z strukturą syntetycznych polimerowych powłok wewnętrznych, zewnętrzna powierzchnia delikatnie teksturowana, jasnobrązowe, AQL. 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, grubość: na palcu 0,23 mm, na dłoni 0,20 mm, na mankiecie 0,17 mm, wytrzymałość min. 14 N, mankiet rolowany z obszarem adhezyjnym zapobiegającym zsuwaniu się. Badania na przenikalność min. 25 substancji chemicznych, w tym 4-rzędowych środków czyszczących oraz cytostatyków (raport z wynikami badań). Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z teksturowaniem listka, Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie 50 par.

29.18. Dotyczy Pakiet 51 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnych rękawic chirurgicznych o następujących parametrach technicznych: Rękawice chirurgiczne, poliizoprenowe bezpudrowe z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, Modulus 50% max.0,5N/mm², grubość na palcu 0,27 mm, AQL. 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne z poszerzoną częścią grzbietową dłoni, mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie, długość min. 270-285 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671, badania na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 (dokument z wynikami badań dla min. 7 substancji na co najmniej 1 poziomie ochrony wydany przez jednostkę notyfikowaną), badania na przenikalność min. 28 cytostatyków (raport z wynikami badań). Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Produkowane w zakładach z wdrożonymi systemami zarządzania jakością: ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie 40 par.

29.19. Dotyczy Pakiet 51 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnych rękawic chirurgicznych o następujących parametrach technicznych: rękawice chirurgiczne, poliizoprenowe bezpudrowe, Modulus 50% max.0,5N/mm², produkowane bez użycia akceleratorów z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci, raport laboratorium niezależnego potwierdzający brak podrażnień i uczuleń, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, grubość na palcu 0,27 mm AQL max. 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne z poszerzoną częścią grzbietową dłoni, mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie, długość 270-285 mm w zależności od rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671, badania na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 (dokument z wynikami badań dla min. 7 substancji na co najmniej 1 poziomie ochrony wydany przez jednostkę notyfikowaną), badania na przenikalność cytostatyków (raport z wynikami badań) Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Produkowane w zakładach z wdrożonymi systemami zarządzania jakością ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie 40 par.

29.20. Dotyczy Pakiet 51 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnych rękawic chirurgicznych o następujących parametrach technicznych: rękawice chirurgiczne, poliizoprenowe, bezpudrowe, wewnątrz silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC, AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, rozciągliwość przed i po starzeniu powyżej 845%, grubość na palcu 0,23 mm, mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Badania na przenikalność cytostatyków wg ASTM D 6978-05 (raport z wynikami badań). Opakowanie 50 par.

29.21. Dotyczy Pakiet 51 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnych rękawic chirurgicznych o następujących parametrach technicznych: rękawice chirurgiczne, poliizoprenowe, kolor kremowy, bezpudrowe z strukturą syntetycznych polimerowych powłok wewnętrznych, zewnątrz antypoślizgowe, grubość na palcu 0,23 mm. AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, długość min. 290 mm, mankiet rolowany z taśmą adhezyjną, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Kod EAN na opakowaniu jednostkowym i dyspenserze. Opakowanie 50 par.

Odpowiedź:

Ad. 29.1. Zamawiający nie określił pojemności opakowania zbiorczego

Ad. 29.2. Zamawiający dopuszcza

Ad. 29.3. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 29.4. Wykonawca nie podał parametrów. Zamawiający nie wie do czego ma się odnieść

Ad. 29.5. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 29.6. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 29.7. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 29.8. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 29.9. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 29.10. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 29.11. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 29.12. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 29.13. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 29.14. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 29.15. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 29.16. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 29.17. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 29.18. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 29.19. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 29.20. Zamawiający nie dopuszcza

Ad. 29.21. Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 30

Dot. umowy:

30.1. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 4 ust. 1 lit. a) wzoru umowy zostało wykreślone zdanie ostatnie?

Opóźnienie w dostawie nie jest tożsame z zerwaniem umowy przez wykonawcę. Skuteczność ostatniego zdania w § 4 ust. 1 lit. a) umowy może być kwestionowana na podstawie art. 58 § 1 lub § 2 Kodeksu cywilnego.

30.2. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 4 ust. 1 lit. b) wzoru umowy wyrażenie „10 % łącznego wynagrodzenia umownego netto dla Wykonawcy, w przypadku odstąpienia od umowy w całości” zostało zastąpione wyrażeniem „10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy, w przypadku odstąpienia od umowy w całości”?

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

Odpowiedź:

Ad. 30.1. Zamawiający nie wyraża zgody. W projekcie umowy jest mowa o zwłoce nie zaś o opóźnieniu.

Ad. 30.2. Zamawiający nie wyraża zgody. Zamówienia realizowane są do placówki medycznej, gdzie wykorzystuje się je w procesie leczenia i decydują niejednokrotnie o życiu oraz zdrowiu Pacjenta. Wykonawca musi zdawać sobie sprawę z odpowiedzialności jaka wchodzi w grę, w związku z realizacją zamówienia, którego się podejmuje.

Pytania 31

31.1. W trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i sprostanie wymaganiom Zamawiającego, czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie z pakietu nr 18 pozycji :

1,2,3,4,5,9, 11,30, 31, 32, 33 ,34? Wyłączenie z pakietu podanych pozycji i utworzenie nowego zadania pozwoli uzyskać zamawiającemu korzystniejszych cen zakupu.

31.2. Z uwagi na zakończenie sprzedaży produktu określonego w poz. 31 (pakiet 18) zwracam się z prośbą o dopuszczenie zamiennie produktu o takim samym zastosowaniu klinicznym o poj. 1500ml i następującym składzie: tz. Worek dwukomorowy do żywienia pozajelitowego, możliwość podaży do żyły głównej, całkowita zawartość energetyczna 1350 kcal, glukoza 263, azot 12,4, aminokwasy 75g ,osmolarność 1625 mOsm/l - pojemność 1500ml op. 20?

Odpowiedź:

Ad. 31.1. Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów.

Ad. 31.2. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 32

32.1. Pakiet nr 50 poz. 1 Ze względu na zróżnicowanie asortymentowe produktów zawartych w tym pakiecie, które ogranicza konkurencyjność postępowania, prosimy o wyrażenie zgody na złożenie oferty na wybrane pozycje. W związku z trwającym w Polsce stanem zagrożenia epidemicznego wywołanego koronawirusem COVID-19 występuje zwiększone zapotrzebowanie na rękawiczki oraz ograniczona dostępność rękawic. Państwa zgoda da możliwość przystąpienia większej ilości oferentów do postępowania przetargowego, tym samym zwiększając konkurencyjność postępowania, co przedłoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert, zapewniając lepsze wydatkowanie publicznych środków finansowych. Brak takiej zgody silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w Pakiecie, stawiając ich w uprzywilejowanej pozycji co narusza dyscyplinę finansów publicznych art. 17.

32.2. Pakiet nr 50 poz. 1 Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: a) w kolorze niebieskim (kolor rękawiczki nie powinien dyskwalifikować naszego produktu, co za tym idzie brakiem możliwości złożenia oferty w przedmiotowym postępowaniu przetargowym – kolory rękawiczek nie mają jakiegoś specjalnego znaczenia, pod względem praktycznym liczą się przede wszystkim parametry jakościowe – to one odpowiadają za poziom ochrony personelu medycznego oraz pacjenta, kolorowe rękawiczki powszechnie wykorzystywane są w kosmetologii, studiach fryzjerskich, w gabinetach spa, itp. w placówkach służby zdrowia liczą się przede wszystkim parametry jakościowe); b) grubość palca 0,09 – 0,11 mm (0,09 mm dla rozmiaru XL) (różnica pomiędzy grubością wymaganą przez Zamawiającego a naszymi parametrami jest niewyczuwalna dla użytkownika, nie umniejsza również funkcji ochronnych naszego produktu, nie powinno to dyskwalifikować naszego produktu, co za tym idzie brakiem możliwości złożenia oferty w przedmiotowym postępowaniu przetargowym); c) gładkie z teksturą na końcach palców; d) poziom szczelności AQL 1,5; (jest to wymagany, akceptowalny, zgodnie z normą europejską EN 455 poziom w kierunku szczelności, czyli braku dziur dla rękawic medycznych, dający gwarancję bezpieczeństwa, wymóg ten nie powinien dyskwalifikować naszego produktu który spełnia wymagania norm europejskich, tym samym powodując brak możliwości złożenia oferty w przedmiotowym postępowaniu); e) pozbawione dodatków chemicznych: tiuramów, ftalanów, tiazolu oraz MBT z odstępniem od tiomocznika; Zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz środek ochrony indywidualnej kategorii III/Type B. Zgodne z normami EN 15223-1, EN 1041, EN ISO 13485, EN 455 (1-4), EN 420, EN ISO 374-1:2016, EN 374-2:2014, EN 16523-1:2015, EN 374-4:2013, EN ISO 374-5:2016 (metoda badania wykorzystująca bakteriofag Phix174 norma równoważna do ASTM F 1671), ASTM D 6978 (31 substancji cytostaticznych). Dokonany przez Zamawiającego opis przedmiotu zamówienia wpływa na przebieg postępowania, zmniejszając ilość złożonych ofert, stawiając w uprzywilejowanej pozycji konkretnego Wykonawcę, przyczynia się tym samym do zmniejszenia ilości złożonych ofert (tzw. procedura zamknięta). art. 16 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych cyt.: „Zamawiający przygotowuje i przeprowadza postępowanie o udzielenie zamówienia w sposób: 1) zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie wykonawców; 2) ...” Opisując przedmiot zamówienia w sposób otwarty – np. „Rękawice diagnostyczne nitrylowe bezpudrowe. Uniwersalne, pasujące na lewą i prawą dłoń. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III,

dopuszczone do kontaktu z żywnością” – w odpowiedzi na tak ogłoszone postępowanie przetargowe, przystąpi większa ilość wykonawców, tym samym zwiększając konkurencyjność postępowania. Nie naruszając przepisów ustawy PZP. Dokonując w powyższy sposób opisu przedmiotu zamówienia, Zamawiający zapewnia również skuteczną ochronę dla personelu jednostki leczniczej, pacjenta, jak i przy wykonywaniu procedur takich jak: dezynfekcja powierzchni, kontakt z substancjami chemicznymi, utylizacja odpadów czy styczność z materiałem biologicznym. Rozporządzenie Rady EU 2016/425 w sprawie środków ochrony indywidualnej załącznik nr 1 Kategoria III ŚOI obejmuje wyłącznie zagrożenia które mogą mieć bardzo poważne konsekwencje, takie jak śmierć lub nieodwracalne szkody na zdrowiu, związane z: a) niebezpiecznymi dla zdrowia substancjami i mieszaninami; b) atmosferą o niedostatecznej zawartości tlenu; c) szkodliwymi czynnikami biologicznymi; d) promieniowaniem jonizującym; e) środowiskiem o wysokiej temperaturze, którego skutki są porównywalne do działania powietrza o temperaturze wynoszącej co najmniej 100 °C; f) środowiskiem o niskiej temperaturze, którego skutki są porównywalne do działania powietrza o temperaturze wynoszącej – 50 °C lub niższej; g) upadkiem z wysokości; h) porażeniem prądem elektrycznym i pracami pod napięciem; i) utonięciem; j) przecięciami przez przenośną pilarkę łańcuchową; k) strumieniem pod wysokim ciśnieniem; l) ranami postrzałowymi lub pchnięciem nożem; m) szkodliwym hałasem; Rękawice diagnostyczne w kategorii III stanowią odpowiednią ochronę w wykonywaniu czynności związanych z kontaktem z czynnikami zakaźnymi lub agresywnymi substancjami chemicznymi. Nie ma zatem potrzeby podawania dodatkowych cech rękawic np. grubości rękawic oraz zawyżania cech które są dopuszczone zgodnie z europejskimi normami dot. wyrobów medycznych. W przypadku negatywnej odpowiedzi, kierując się dbałością o wspólne środki publiczne przeznaczone za zakup przez zamawiającego, prosimy o merytoryczne uzasadnienie parametrów wymaganych przez Zamawiającego. Przy wyborze produktów kierujemy się najwyższymi parametrami jakościowymi. W naszej ofercie posiadamy wyłącznie produkty od sprawdzonych fabryk. Nie wypuszczamy na rynek tańszych produktów, niespełniających odpowiednich norm europejskich. Oferujemy swoim klientom wysokiej jakości produkty aby zapewnić bezpieczeństwo pracy bez obaw o incydent medyczny. Proponowane przez nas rękawice spełniają wszystkie wymogi norm europejskich dotyczące rękawic medycznych. EN 455-1 – podaje metodologię badania rękawic medycznych na nieobecność dziur. Aby uznać rękawicę za wyrób medyczny, muszą spełniać Akceptowalny poziom Jakości AQL. EN 455-2 – określa mediany długości i szerokości [mm] oraz mediany siły zrywu [N] dla rękawic chirurgicznych i diagnostycznych, wytworzonych z różnych surowców: lateksu, nitrylu, elastomerów. EN 455-3 – określa wymagania i badania w ocenie bezpieczeństwa biologicznego (m.in. poziomu protein lateksowych) EN 455-4 – norma wskazuje wymagania i metodę badania rękawic medycznych jednorazowego użytku, w celu wyznaczenia okresu trwałości wyrobu zgodnie z Dyrektywą o Wyrobach Medycznych 93/42/EWG. Spełnienie wszystkich czterech części normy EN 455 daje najwyższą gwarancję bezpieczeństwa.

Produkty nasze są użytkowane w szpitalach w krajach Europy wschodniej i zachodniej oznaczenie ich zgodnie z unijną normą EN 455 tam w zupełności wystarcza i zapewnia bezpieczeństwo zarówno przed jak i w czasie pandemii.

Odpowiedź:

Ad. 32.1. Zamawiający nie wyraża zgody. Ze względu na kłopoty z transportem jakie wystąpiły w czasie pandemii (na które także powoływali się różni Wykonawcy, w różnym

stopniu) Zamawiający preferuje otrzymywanie całego asortymentu od jednego Wykonawcy. Zamawiający przypomina, iż określa zapotrzebowanie jakie jest jemu niezbędne i sposób jego realizacji. Zamawiający podczas pandemii COVID-19 zweryfikował swój tryb postępowania, w taki sposób, aby w możliwie najwyższym stopniu zadbać o zdrowie i życie pacjentów. Doświadczenie powoduje kształtowanie zapotrzebowania w możliwie najlepszy sposób.

Ad. 32.2. Zamawiający nie dopuszcza. Wykonawca ma racje co do podpunktów a do natomiast opis punkcie e i przykłady podane przez wykonawcę odbiegają od sytuacji przez którą przechodziliśmy od 1,5 roku. Rękawice muszą gwarantować max. ochronę w sytuacji pandemicznej dlatego uszczegółowienie opisu przez zamawiającego ma sens. Zamawiający opisując przedmiot zamówienia wykorzystał swoje doświadczenia minionego okresu pandemicznego. Jest w stanie (jako praktyk) w sposób najbardziej rzetelny odnieść się do zapotrzebowania, którego wymaga. Zetknął się z sytuacjami, które nauczyły go określać swoje zapotrzebowanie w sposób dokładne i bardziej przemyślany.

Pytania 33

33.1. dot. Pakiet 50, poz. 1 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania rękawic w kolorze niebieskim. Pozostałe parametry rękawic zgodnie z wymogami Zamawiającego.

33.2. dot. Pakiet 50, poz. 2 Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic o powierzchni zewnętrznej mikroteksturowanej z dodatkową teksturą na końcach palców, wewnętrznej powierzchni polimeryzowanej i chlorowanej. Długość min. 300 mm. Rękawice odporne na poniższe substancje chemiczne stosowane w środowisku szpitalnym:

40% sodium hydroxide (wodorotlenek sodu)	6
10-13% sodium hypochlorite (podchloryn sodu)	6
50% sulphuric acid (kwas siarkowy)	6
5% ethidium bromide (bromek etydyny)	6
37% formaldehyde (formaldehyd)	3
50% glutaraldehyde (glutaraldehyd)	6
0.1 phenol (fenol)	6
1.5% methanol in water (metanol w wodzie)	6
30% Hydrogen Peroxide (nadtlenek wodoru)	1

33.3. dot. Pakiet 50, poz. 2

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu odporności na gotowe środki dezynfekcyjne. Jednocześnie zapewniamy, że oferowane przez nas rękawice są odporne na następujące substancje będące składnikami preparatów dezynfekcyjnych :

- Aldehydy - podstawowe składniki klasycznych preparatów do dezynfekcji narzędzi i endoskopów

tj. 50% glutaraldehyd >480 minut – 6 poziom

- Aminy - typowe składniki mieszanin preparatów do dezynfekcji dużych powierzchni zmywalnych i instrumentów medycznych

tj. 5% bromek etydyny >480 min – 6 poziom

- Związki chloru - substancją czynną uwalnianą z tych związków jest bardzo skuteczny aktywny chlor wykorzystywany w preparatach do dezynfekcji powierzchni, także zanieczyszczonych substancjami organicznymi (wydzieliny ustrojowe, krew)

tj. 10-13% Podchloryn sodu >480min – 6 poziom

- Związki tlenowe - bardzo bezpieczne pod względem toksykologicznym składniki środków do dezynfekcji narzędzi, sprzętu anestetycznego i inkubatorów. Czynnikiem bójącym w tych produktach jest aktywny tlen

tj. 30% nadtlenek wodoru > 10min – 1 poziom.

- Kwasy - podstawowy składnik preparatów do dezynfekcji aparatury hemodializacyjnej, a także endoskopów giętkich.

tj.50% kwas siarkowy > 480 min – 6 poziom

33.4. dot. Pakiet 51, poz. 1, 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania rękawic o grubości na palcu 0,23-0,24mm oraz grubości na dłoni 0,20-0,21mm (ścianka pojedyncza). Pozostałe parametry rękawic zgodnie z wymogami Zamawiającego.

33.5. dot. Pakiet 51, poz. 3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania rękawic o grubości na palcu 0,20-0,21mm oraz grubości na dłoni 0,18-0,19 mm (ścianka pojedyncza). Pozostałe parametry rękawic zgodnie z wymogami Zamawiającego.

33.6. dot. Pakiet 51, poz.1-3

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic zapakowanych w trwałe i szczelne opakowania papierowo foliowe.

33.7. Pytanie 7 dot. Pakiet 50- 51

W związku ze zmianą stanu prawnego dotyczącego ŚOI, wejściem w życie rozporządzenia unijnego PPER 2016/425/UE prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie rękawic spełniających aktualne normy EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 374-4, EN ISO 374- 5 i EN 16523-1, które po wejściu w życie rozporządzenia zastąpiły normy 374 1 (z wył. pkt 5.3.2.), 2, 3 .

33.8. dot. Pakiet 51, poz. 1-3

Mając na uwadze, iż zgodnie z nowym rozporządzeniem unijnym PPER 2016/425/UE zniesiony został obowiązek badania rękawic na odporność mechaniczną zgodnie z normą EN 388, prosimy o potwierdzenie, iż w przypadku zaoferowania rękawic przebadanych zgodnie z nowym rozporządzeniem Zamawiający odstępuje od zgodności rękawic z normą EN 388.

33.9. dot. projektu umowy

Wnosimy o modyfikację § 1 ust. 13 projektu umowy poprzez wydłużenie terminu realizacji reklamacji do 5 dni roboczych. **UZASADNIENIE** Zamawiający, jako podmiot uprawniony do właściwie jednostronnego kształtowania treści umowy o zamówienie publiczne, nie może swego prawa podmiotowego nadużywać. Kształtując treść umowy, musi mieć na uwadze ograniczenia wynikające z art. 3531 KC, a także zasady prawa cywilnego, wynikającej z art. 5 KC, zgodnie z którą nie można czynić ze swego prawa użytku, który byłby sprzeczny ze społeczno-gospodarczym przeznaczeniem tego prawa lub zasadami współżycia społecznego. Takie działanie lub zaniechanie uprawnionego nie jest uważane za wykonywanie prawa i nie korzysta z ochrony. (Zobacz wyrok z dnia 27 marca 2014 r. KIO 487/14 podobnie KIO 897/15 oraz Wyrok Sądu Okręgowego w Lublinie z dnia 20 sierpnia 2014 sygn. II Ca 450/14).

33.10. dot. projektu umowy

Wnosimy o modyfikację § 1 projektu umowy poprzez dodanie ust. 25 o treści: „Zamawiający zobowiązuje się do zamawiania każdorazowo 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 przewyciężyć 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."

33.11. dot. projektu umowy

Wnosimy o wykreślenie § 3 ust. 3 projektu umowy. **UZASADNIENIE:** Kwestia cesji wierzytelności względem samodzielnego powszechnego zakładu opieki zdrowotnej została już uregulowana treścią powszechnie obowiązującego prawa, tj. w treści art. 54 ust 5 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej (Dz.U. 2018 poz. 2190, ze zm.), w brzmieniu: „Czynność prawna mająca na celu zmianę wierzyciela samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej może nastąpić po wyrażeniu zgody przez podmiot tworzący. Podmiot tworzący wydaje zgodę albo odmawia jej wydania, biorąc pod uwagę konieczność zapewnienia ciągłości udzielania świadczeń zdrowotnych oraz w oparciu o analizę sytuacji finansowej i wynik finansowy samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej za rok poprzedni. Zgodę wydaje się po zasięgnięciu opinii kierownika samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej.”

33.12. dot. projektu umowy

Wnosimy o modyfikację § 4 ust 1 projektu umowy poprzez obniżenie kar umownych nim przewidzianych do wysokości:

- a. 0,5% wartości zamówionego a niedostarczonego towaru za każdy dzień roboczy zwłoki w lit. a);
- b. 5% wartości umowy lub wartości niezrealizowanej części umowy w lit. b).

UZASADNIENIE: Podkreślamy, że Zamawiający kształtując

wysokość kar umownych w projekcie umowy powinien mieć na uwadze, że wysokość ta nie powinna prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia zamawiającego czy naruszenia zasady proporcjonalności, określonej w art. 16 ustawy z dnia 11 września 2019 roku prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2019 r. poz. 2019 ze zm.). Kara umowna jako surogat odszkodowania, powinna zmierzać do naprawienia szkody wyrządzonej zamawiającemu z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania świadczenia niepieniężnego, natomiast nie powinna stanowić dla niego źródła dodatkowego zysku (zob. wyrok Sądu Apelacyjnego w Katowicach z dnia 28 września 2010 r., V ACa 267/10).

33.13. dot. projektu umowy

Wnosimy o modyfikację § 4 ust. 3 projektu umowy poprzez dookreślenie iż 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.

33.14. dot. projektu umowy

Wnosimy o modyfikację § 8 ust. 2 lit. a) projektu umowy poprzez nadanie jej następującej treści: „Ustawowej zmiany stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia, cena ulegnie zmianie z dniem wejścia w życie aktu prawnego określającego zmianę stawki VAT, z zastrzeżeniem, że zmianie ulegnie wówczas wyłącznie cena brutto, cena netto pozostanie bez zmian. Zmiana umowy w tym przypadku nastąpi automatycznie i nie wymaga formy aneksu.” 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.

33.15. dot. projektu umowy

Wnosimy o modyfikację § 8 projektu umowy poprzez dodanie ust. 3 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.

Odpowiedź:

Ad. 33.1. Zamawiający dopuszcza

Ad. 33.2. Zamawiający dopuszcza

Ad. 33.3. Zamawiający nie odstępuje – ze względu na intensywną pracę z środ. dezynf .wymóg jest konieczny

Ad. 33.4. Zamawiający dopuszcza

Ad. 33.5. Zamawiający dopuszcza

Ad. 33.6. Zamawiający dopuszcza

Ad. 33.7. Zamawiający dopuszcza

Ad. 33.8. Zamawiający odstępuje od zgodności z normą EN388

Ad. 33.9. Zamawiający wyraża zgodę. Stosowne zapisy zostaną wprowadzone na etapie sporządzania umowy.

Ad. 33.10. Zamawiający nie wyraża zgody. Wykonawca zdaje się zapominać, że Zamawiający prowadzi Szpital i nie jest w stanie przewidzieć ilości hospitalizacji, a zwłaszcza znać poszczególne przypadki medyczne jakie się zdarzą. Z drugiej strony Zamawiający jako dysponent środków publicznych jest zobowiązany do prowadzenia racjonalnej gospodarki finansowej, a co za tym idzie i magazynowej. Nie może zatem zamawiać nadmiernie ponad bieżące zapotrzebowanie. Proponowane rozwiązanie mogłoby narazić Zamawiającego na zarzut niegospodarności.

Ad. 33.11. Zamawiający nie wyraża zgody.

Ad. 33.12. Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający podkreśla, że prowadzi Szpital, w którym zdrowie i życie pacjentów stanowi najwyższą wartość. Wysokość kary umownej nie ma na celu wzbogacenie się Zamawiającego (przede wszystkim nie jest firmą komercyjną), a mobilizację Wykonawcy do rzetelnego wykonywania swoich obowiązków umownych. Wysokość kar umownych zdaniem Zamawiającego jest zbyt niska, jeśli brać pod uwagę, iż z drugiej strony na szali jest życie ludzkie. Warto nadmienić w tym momencie, że sytuacje, które skutkują nałożeniem kar umownych nie powinny mieć miejsca, w przypadku dostawy towarów do placówki medycznej.

Ad. 33.13. Zamawiający nie wyraża zgody. W projekcie umowy Zamawiający zawarł zapisy dotyczące sytuacji kryzysowych, przez co można rozumieć także COVID. Proszę zapoznać się z projektem umowy.

Ad. 33.14. Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający przypomina, że cena stanowi jedyne kryterium oceny ofert. Wobec powyższego zmiana wynagrodzenia w którejkolwiek jego części musi zostać poddana określonej procedurze – w tym wypadku określonej przez Zamawiającego w projekcie umowy

Ad. 33.15. Zamawiający nie wyraża zgody. To jest ryzyko gospodarcze Wykonawcy, które jest zobowiązany włączyć w określanie ceny własnej oferty.

Pytania 34

34.1. Dotyczy zadania nr 24

W związku z tym, że standardowo klipsy naczyniowe konfekcjonowane są w opakowaniach zawierających 20 szt. magazynków, zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie co na należy rozumieć przez jednostkę miary w poszczególnych pozycjach:

- poz. nr 1

Czy przez jednostkę miary, którym jest opakowanie, należy rozumieć, że dotyczy to opakowania, w którym jest 20 magazynków zawierających po 6 sztuk klipsów?

- poz. nr 2

Czy przez jednostkę miary, którym jest opakowanie, należy rozumieć, że dotyczy to opakowania, w którym jest 20 magazynków zawierających po 4 sztuki klipsów?

- poz. nr 3

Czy przez jednostkę miary, którym jest opakowanie, należy rozumieć, że dotyczy to opakowania, w którym jest 20 magazynków zawierających po 2 sztuki klipsów?

34.2. Dotyczy zadania nr 24

Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie, czy Zamawiający oczekuje, żeby magazynki były wyposażone we wklejki identyfikacyjne, służące do uzupełnienia dokumentacji pacjenta, zawierające podstawowe informacje o produkcie, jak: nazwa producenta; nr katalogowy; nr serii; data ważności?

34.3. Dotyczy zadania nr 24

Zwracamy się z prośbą o informację czy w odniesieniu do wyspecyfikowanych w tym zadaniu klipsów tytanowych Zamawiający będzie wymagał oświadczenia producenta, że klipsy tytanowe spełniają wymagania określone dla implantów chirurgicznych, pozwalających m.in. na poddanie badaniu pacjenta w rezonansie magnetycznym

Odpowiedź:

Ad. 34.1. Poz. 1 - tak 25op po 20mag. / poz. 2 - opakowanie to magazynek po 4szt. / poz. 3 - opakowanie to magazynek po 2 szt.

Ad. 34.2. Tak , Zamawiający oczekuje

Ad. 34.3. Tak , Zamawiający będzie wymagał, aby przedmiot zamówienia posiadał takie oświadczenie – na wezwanie na etapie realizacji umowy lub/i z uzasadnionych przyczyn na wezwanie, na etapie prowadzonego postępowania.

Pytania 35

Wszystkie dotyczą PAKIETU NR 33

35.1. Poz. nr 3, 4 - czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania waty opatrunkowej bawełniano-wiskozowej 50% na 50%?

35.2. Poz. nr 12 - czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania przylepca na tkaninie o długości 9,2 m z odpowiednim przeliczeniem ilości w pakiecie cenowym? Pozostałe parametry przylepca bez zmian.

35.3. Poz. nr 20 - czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania jałowego przylepca z opatrunkiem, spełniającego wymagania SIWZ, jednakże w rozmiarze 20 x 8cm lub w rozmiarze 10 x 20 cm?

35.4. Poz. nr 20 – prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny 100 szt. jałowych przylepców z opatrunkiem, czy 100 opakowań a' 25 szt.

35.5. Poz. nr 21 - czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opatrunków do wilgotnego opatrywania ran, aktywowanych roztworem Ringera, który może pozostać na ranie do 72 godzin, z odpowiednim przeliczeniem ilości w pakiecie cenowym tj.: 5 sztuk. Prośbę motywujemy tym, iż wymagane przez Państwa opatrunki tj. 24 – godzinny, został wycofany z produkcji.

35.6. Poz. nr 29 – prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny 40 szt. jałowych kompresów wysokochłonnych, czy 40 opakowań a' 25 szt.

Odpowiedź:

Ad. 35.1. Zamawiający dopuszcza

Ad. 35.2. Zamawiający dopuszcza

Ad. 35.3. Zamawiający dopuszcza

Ad. 35.4. Zamawiający wymaga 100 op. po 25 szt.

Ad. 35.5. Zamawiający dopuszcza

Ad. 35.6. Zamawiający wymaga 40 op. po 25 szt.

Pytania 36

36.1. dot. Pakiet 25 poz.2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 25 poz. 2 szwu z nitką 5x45 cm. Pozostałe parametry bez zmian.

36.2. dot. Pakiet 26 poz.6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 26 poz. 6 szwu z nitką 45 cm oraz ze wzmocnieniem i obciążnikiem. Pozostałe parametry bez zmian.

36.3. dot. Pakiet 26 poz.6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 26 poz. 6 szwu z igłą odwrotnie tnącą 3/8 koła podwójną 77 mm z nitką 2 o dł. 75 cm.

36.4. dot. Pakiet 27 poz.12

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 27 poz. 12 szwu z igłą podwójną. Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź:

Ad. 36.1. Zamawiający dopuszcza

Ad. 36.2. Zamawiający dopuszcza

Ad. 36.3. Zamawiający dopuszcza

Ad. 36.4. Zamawiający dopuszcza

Zatwierdził: Prezes Zarządu – Maciej Bieliński