



**Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji
w Białymstoku
im. Mariana Zyndrama-Kościałkowskiego**

**15-471 Białystok ul. Fabryczna 27
Tel. : (47) 710 41 00 fax: (47) 710 41 01
NIP 542-25-13-061 REGON 050637922**



Białystok, dnia 23.10.2020 r.

DZP.2344.37.2020

Dotyczy: Przetargu nieograniczonego na dostawę sprzętu jednorazowego użytku

Zamawiający, SP ZOZ MSWiA w Białymstoku im. Mariana Zyndrama-Kościałkowskiego, działając na podstawie art. 38 ust. 1, 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych, uprzejmie informuje, iż do prowadzonego postępowania wpłynęły następujące pytania o wyjaśnienie treści SIWZ:

Pakiet nr 8 poz.1

Prosimy o sprecyzowanie w jakich opakowaniach Zamawiający dopuszcza żel do EKG. Zwyczajowo żel w pojemności 250g występuje w butelkach a nie w saszetkach jak wskazuje Zamawiający.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza żel do EKG w butelkach.

Pakiet nr 10 poz. 5, 6

Prosimy o informację czy Zamawiający wymaga papierów oryginalnych czy kompatybilnych

Odpowiedź: Papier oryginalny

Pakiet nr 10 poz. 7

Prosimy o informację czy ww papier ma być z nadrukiem czy bez nadruku.

Odpowiedź: Bez nadruku

Pakiet nr 10 poz. 8

Prosimy o dopuszczenie ww papieru w rozmiarze 210x295x150 z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości tj 40 szt.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pakiet nr 10 poz. 12

Prosimy o dopuszczeni papieru o wymiarach 80x25, w pozostałych parametrach bez zmian.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pakiet nr 61 poz. 3, 4

Prosimy o wskazanie czy ww. elektrody mają być proste czy zagięte?

Odpowiedź: Proste

Pakiet nr 61 poz. 6

Prosimy o wskazanie czy Zamawiający oczekuje 20 kompletów elektrod (40szt)-elektrody do defibrylacji są zawsze pakowane po 2szt w opakowaniu.

Odpowiedź: 20 kompletów

Projekt umowy par.3 ust.1

Prosimy o wskazanie przybliżonej ilości dostaw w miesiącu-pozwoli nam to na dokładniejsze oszacowanie kosztów realizacji zamówienia.

Odpowiedź: Z uwagi na specyfikę działalności Zamawiającego nie jest on w stanie jednoznacznie określić ilości dostaw w miesiącu, realizacja umowy odbędzie się zgodnie z bieżącymi potrzebami

M
As

Projekt umowy par.8 ust.1 ppkt. a)

Prosimy o zmianę kary umownej na 0,5% wartości brutto opóźnionej dostawy za każdy rozpoczęty dzień zwłoki. (...)

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Projekt umowy par.8 ust.1 ppkt. b)

Prosimy o zmianę kary umownej na 0,5% wartości brutto opóźnionej wadliwej dostawy za każdy rozpoczęty dzień zwłoki.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Projekt umowy par.9 ust.2 ppkt.b)

Prosimy o uzależnienie możliwości przedłużenia czasu obowiązywania umowy, w przypadku niezrealizowania całości zamówienia w okresie 12 miesięcy, od wyrażenia zgody przez wykonawcę. W przypadku odpowiedzi odmownej na ww. pytanie, prosimy o ustalenie czasu, o który może zostać przedłużona umowa na maksymalnie 6 miesięcy. Byłby to termin wystarczający do przeprowadzenia niezbędnych procedur przetargowych przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pakiet nr 65 poz. 1

Czy Zamawiający w pak 65 poz 1 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Stapler skórný jednorazowego użytku – zszywka o wymiarach 6,5 x 4,7 mm, grubość 0,60mm lub 5,7 x 3,9 mm, grubość 0,58, powlekane teflonem - 35 zszywek w magazynku?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ofertę, pod warunkiem dostępności narzędzia do zdejmowania zszywek wielokrotnego użytku.

Pakiet nr 1 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 75 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem podania ilości opakowań do 2 miejsc po przecinku.

Pakiet nr 1 poz. 2, 9

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem podania ilości opakowań do 2 miejsc po przecinku.

Pakiet nr 3 poz. 1-2, 4-5

Czy zamawiający dopuści strzykawki z jednostronną czytelną skalą pomiarową?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet nr 3 poz. 5

Czy zamawiający dopuści skalę rozszerzoną 50/60 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet nr 14 poz. 2,3 (IS bursztynowy)

Czy Zamawiający dopuści IS / IS bursztynowy (odpowiednio do pozycji) bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorczą dwukanałową, trójplaszczynową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml \pm 0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm, z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15 μ m, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm, sterylizacja EO?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pakiet nr 14 poz. 2, 3 (IS bursztynowy)

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania płynów z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od

PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pakiet nr 14 poz. 2, 3 (IS bursztynowy)

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

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pakiet nr 14 poz. 2, 3 (IS bursztynowy)

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

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pakiet nr 14 poz. 2, 3 (IS bursztynowy)

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet nr 14 poz. 3 (IS bursztynowy)

Czy zamawiający dopuści worek o wymiarze 310 mm x 170 mm, w kolorze żółtym, nieprzeziernym?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pakiet nr 14 poz. 3 (IS bursztynowy)

Czy zamawiający dopuści wycenę w osobnej pozycji z uwagi na inną stawkę Vat, osłona posiada 23% Vat, natomiast przyrząd IS Bursztynowy jest na 8% VAT?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet nr 14 poz. 1

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

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pakiet nr 14 poz. 1

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania krwi z komorą kropłową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pakiet nr 14 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z zacze pem na zacisku rolkowym, bez miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pakiet nr 14 poz. 1

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

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pakiet nr 16 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorcza dwukanałową, trójplaszczynową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml \pm 0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm, z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15 μ m, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier - folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm, sterylizacja EO?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania płynów z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PCV, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PCV.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

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

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania przyrządy do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie

Pakiet nr 45 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 144 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem podania ilości opakowań do 2 miejsc po przecinku

Pakiet nr 63

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy ilość to 90 000 sztuk czy 900 opakowań, ponieważ Zamawiający podaje, że opakowanie ma mieć do 100szt. ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania 90 000 sztuk pod warunkiem, że w opakowaniu jednostkowym znajduje się do 100 sztuk asortymentu.

Pakiet nr 53

Z racji tego, że filtry pakowane są w opakowania zbiorcze po 25 sztuk. Zwracamy się do Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie jednego opakowania zbiorczego zawierającego 25 sztuk.

Odpowiedź: Tak, pod warunkiem pojedynczego pakowania filtrów i spełniania przez nie pozostałych wymogów SIWZ.

Czy ze względu na specjalistyczny charakter zamówienia oraz fakt że magazyn zewnętrzny znajduje się poza granicami kraju Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy dla pakietu nr 53 do 14 dni roboczych?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Dodatkowo W trosce o jak najlepsze, odpowiadające również interesom Zamawiającego, przygotowanie ważnej i możliwej do realizacji oferty przetargowej, korzystając z uprawnień przysługujących nam jako wykonawcy ubiegającemu się o uzyskanie przedmiotowego zamówienia w trybie i na zasadach określonych w art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych Dz.U.2019.1843 t.j. z dnia 2019.09.27), zwanej dalej – p.z.p. oraz na mocy praw wynikających z dyspozycji Art. 15r.1. ustawy z dnia 31 marca 2020 o zmianie ustawy o szczególnych

M
A

rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych oraz niektórych innych ustaw (Dz.U.2020.568 z dnia 2020.03.31, dalej – u.o.s.r.), czyniąc zadość wynikającemu z tych przepisów obowiązkowi, niniejszym zwracamy się do Państwa z prośbą o udzielenie nam odpowiedzi/wyjaśnień w zakresie treści SIWZ (załącznik nr 3a, 3b - istotne postanowienia umowy/wzór) w/w postępowania: Czy Zamawiający, mając na uwadze zarówno obecny stan zagrożenia epidemicznego oraz związane z tym implikacje natury logistyczno-ekonomicznej, których istnienie bez wątpienia wpłynie po stronie wykonawcy na proces realizacji dostaw/dostawy objętej przedmiotem niniejszego zamówienia, przewiduje możliwość wprowadzenia do treści istotnych warunków umowy – załącznik nr 3a, 3b do SIWZ klauzul pozwalających na zmianę treści zobowiązania wykonawcy w zakresie:

a/terminu dostawy,

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje zapisy § 3 ust. 6 projektu umowy w sposób następujący. Zamawiający dopisuje lit c) o treści

c) z powodu okoliczności związanych z wystąpieniem skutków COVID-19 w przypadku stwierdzenia, że okoliczności związane z wystąpieniem COVID-19 mają **bezpośredni wpływ** na należyte wykonanie umowy. W takiej sytuacji Wykonawca ma obowiązek poinformować Zamawiającego oraz przekazać oświadczenia i dokumenty potwierdzające te okoliczności, w tym w szczególności dotyczące: nieobecności pracowników, decyzji wydanych przez głównego inspektora sanitarnego nakładających na wykonawcę obowiązek podjęcia określonych czynności zapobiegawczych lub kontrolnych, poleceń lub decyzji wydanych przez wojewodów, ministra zdrowia lub prezesa Rady Ministrów związanych z przeciwdziałaniem COVID-19, wstrzymanie dostaw produktów, komponentów produktu lub materiałów, trudności w dostępie do sprzętu lub trudności w realizacji usług transportowych, innych okoliczności, które uniemożliwiają bądź w istotnym stopniu ograniczają możliwość wykonania umowy lub w/w okoliczności w zakresie w jakim dotyczą podwykonawcy lub dalszego podwykonawcy.

b/wysokości lub w ogóle naliczania kar umownych

c/ możliwości odstąpienia od umowy przez wykonawcę z przyczyn leżących po jego stronie, ale spowodowanych czynnikami od niego niezależnymi?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Jeżeli tak, to czy w związku z tym, w treści § 3 wzoru umowy (załącznik nr 3a, 3b do SIWZ) Zamawiający wprowadzi klauzulę pozwalającą w zgodzie z dyspozycją z art. 144 ust. 1 pkt 1 p.z.p. dokonać aneksowania umowy z wykonawcą w taki sposób aby termin dostawy został dostosowany do bieżących uwarunkowań rynkowych związanych z nadzwyczajną sytuacją (zagrożenie epidemiczne) z jaką mamy obecnie do czynienia?

Zamawiający modyfikuje zapisy § 3 ust. 6 projektu umowy w sposób następujący. Zamawiający dopisuje lit c) o treści

c) z powodu okoliczności związanych z wystąpieniem skutków COVID-19 w przypadku stwierdzenia, że okoliczności związane z wystąpieniem COVID-19 mają **bezpośredni wpływ** na należyte wykonanie umowy. W takiej sytuacji Wykonawca ma obowiązek poinformować Zamawiającego oraz przekazać oświadczenia i dokumenty potwierdzające te okoliczności, w tym w szczególności dotyczące: nieobecności pracowników, decyzji wydanych przez głównego inspektora sanitarnego nakładających na wykonawcę obowiązek podjęcia określonych czynności zapobiegawczych lub kontrolnych, poleceń lub decyzji wydanych przez wojewodów, ministra zdrowia lub prezesa Rady Ministrów związanych z przeciwdziałaniem COVID-19, wstrzymanie dostaw produktów, komponentów produktu lub materiałów, trudności w dostępie do sprzętu lub trudności w realizacji usług transportowych, innych okoliczności, które uniemożliwiają bądź w istotnym stopniu ograniczają możliwość wykonania umowy lub w/w okoliczności w zakresie w jakim dotyczą podwykonawcy lub dalszego podwykonawcy.

Jeżeli tak, to czy w związku z tym, w treści § 8 wzoru umowy (załącznik nr 3a, 3b do SIWZ) Zamawiający wprowadzi klauzulę pozwalającą w zgodzie z dyspozycją z art. 144 ust. 1 pkt 1 p.z.p. dokonać aneksowania umowy z wykonawcą w taki sposób aby prawo do naliczania ewentualnych kar umownych za zwłokę/opóźnienie w dostawie, zostało dostosowane do bieżących uwarunkowań rynkowych związanych z nadzwyczajną sytuacją (zagrożenie epidemiczne) z jaką mamy obecnie do czynienia?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

M

U

A

Czy w związku obecnym stanem zagrożenia epidemicznego oraz związanymi z tym implikacjami natury logistyczno-ekonomicznej, których istnienie bez wątplenia wpłynie po stronie wykonawcy na możliwość realizacji dostaw/dostawy objętej przedmiotem niniejszego zamówienia, w treści § 7 wzoru umowy (załącznik nr 3a, 3b do SIWZ) Zamawiający wprowadzi zapis pozwalający wykonawcy, w razie wystąpienia szczególnych okoliczności, z przyczyn leżących po jego stronie, ale niezależnych od niego, odstąpić jednostronnie od umowy o zamówienie publiczne bez ponoszenia przez niego negatywnych skutków natury prawno-finansowych z tym związanych?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pakiet nr 69

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie staplerów jak wymagane w rozmiarach 21, 26, 29, 32, 34mm, czarnych-antyrefleksyjnych, uchwyt wykonany z materiału antypoślizgowego bez dodatkowej powłoki. Zszywki wysokości 4,5-5,0mm.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pakiet nr 59 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie następującego produktu: siatka o anatomicznym, trójwymiarowym kształcie dopasowanym do kanału pachwiny, przeznaczona do zabiegów laparoskopowych. Siatka z przyśrodkowym znacznikiem orientacji, z pamięcią kształtu. Polipropylen monofilamentny o wadze 42 g/m², grubość siatki 0,44 mm. W rozmiarze tj 10,3 x 15,7 - prawo i lewostronna z każdego rozmiaru - do wyboru Zamawiającego. Nie wymaga dodatkowego mocowania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet nr 59 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie następującego produktu: siatka o anatomicznym, trójwymiarowym kształcie dopasowanym do kanału pachwiny. Siatka z przyśrodkowym znacznikiem orientacji, z pamięcią kształtu. Polipropylen monofilamentny o wadze 42 g/m², grubość siatki 0,44 mm. W rozmiarze tj. 7.9x13.4cm,- prawo i lewostronna z każdego rozmiaru - do wyboru Zamawiającego. Nie wymaga dodatkowego mocowania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet nr 5 poz. 19

Zważywszy na fakt, iż producent zmienił wielkość opakowania igieł motylkowych ze 100 sztuk na 120 sztuk, zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o ponowne oszacowanie wymaganej ilości. Uwzględnienie minimalnej ilości 120 szt. zapobiegnie nieporozumieniom podczas ewentualnej realizacji umowy.

Odpowiedź: Zamawiający zmienia ilość sztuk. Było 350 sztuk. Jest 360 sztuk.

Pakiet nr 5 poz. 19

Czy Zamawiający wymaga w poz. 19, igły motylkowej 0,8 z drenem 200 mm do pobierania krwi na posiew, po otwarciu gotowej do użycia?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pakiet nr 5 poz. 20

Czy Zamawiający wymaga w poz. 20 pojemnika do transportu próbek o wymachach 270 x 170 x 215 mm z rączką, z przezroczystą pokrywą, ze statywem, na 50 miejsc?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pakiet nr 5 Warunki pkt. 5

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o odstąpienie od wymogu posiadania etykiety wobec strzykawek (próbówko-strzykawek) do gazometrii w poz. 9 oraz mikropróbówek w poz. 17 i 18.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pakiet nr 5 pkt. 6 i 7

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyjaśnienie, na jakim etapie postępowania mają być dostarczone potwierdzenia producenta wymagane w pkt 6 i 7.

Odpowiedź: Na wezwanie Zamawiającego.

M
B

Pakiet nr 5

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyjaśnienie, jaki jest wymóg terminu ważności dla asortymentu przedstawionego w Pakiecie nr 5, gdyż nie są to ani leki ani produkty spożywcze. Jednocześnie prosimy wziąć pod uwagę, że nie wszystkie elementy systemu zamkniętego posiadają 12 m-czny termin ważności, a wynika to ze specyfiki odczynnika znajdującego się w probówko – strzykawce (dot. poz. 7), prosimy o możliwość dopuszczenia probówko-strzykawek, których termin ważności będzie wynosił minimum 6 miesięcy. Taki zapis umożliwi uniknięcie nieporozumień związanych z terminem ważności preparatów, przy zachowaniu ich pełnych parametrów użytkowych. Swoją argumentację pragniemy wzmocnić również faktem, że Zamawiający będzie zaspokajał swoje potrzeby na bieżąco (realizacja zamówień cząstkowych w terminie od 3 do 6 dni) bez zbędnego składowania produktów. W związku z tym prosimy o dopuszczenie strzykawko-probówek z pozycji: 7 w Pakiecie nr 5 z 6-cio miesięcznym terminem ważności od daty dostarczenia do Zamawiającego.

Odpowiedź: Jest to oczywista omyłka pisarska. Zamawiający wykreśla z SIWZ zapis o terminie ważności.

dot. Umowa § 4 ust. 1

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o modyfikację Projektu Umowy poprzez dopisanie: „przy jednorazowym zamówieniu powyżej 150,00 zł netto” Prośbę motywujemy tym, że dla zamówień poniżej 150,00 zł, koszty transportu, na które składają się m.in. koszty opakowania transportowego, robocizny, koszty wydrukowania listów przewozowych, koszty dostarczenia towaru do przewoźnika, są wyższe niż wartość marży uzyskanej ze sprzedaży towaru o takiej wartości.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

dot. Umowa § 8

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o modyfikację zapisów § 8 w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto a nie brutto. VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągnane przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pakiet nr 13

Czy Zamawiający dopuści maskę twarzową uniwersalną dla dorosłych oznaczoną nr 5, odpowiadającą wielkością masce 5/3 ?

Pragniemy zaznaczyć iż Zamawiający zna i z powodzeniem używa worek samorozprężalny z zaproponowanym rozwiązaniem.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowej łyżki standardowej, kompatybilnej do wideolaryngoskopu KingVision nr 3 w wersji mikrobiologicznie czystej.

Pragniemy zaznaczyć iż Zamawiający zna i z powodzeniem używa łyżkę w proponowanej wersji.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 29

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje zestawu do nebulizacji wykonanego z materiałów nie zawierających lateksu i szkodliwych ftalanów z właściwym oznaczeniem na opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga zestawu do nebulizacji wykonanego z materiałów nie zawierających lateksu i szkodliwych ftalanów z właściwym oznaczeniem na opakowaniu jednostkowym.

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 4 ust. 8 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zmianę słów „...od dnia otrzymania reklamacji” na „...od dnia uznania reklamacji”.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy dostawy w zakresie zapisów § 8 ust. 1 pkt. a), b):

U
A

1. Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty kar umownych w przypadku:

a) opóźnienia w dostarczaniu towaru w wysokości 0,5% wartości brutto towaru niedostarczonego w ustalonym terminie za każdy dzień opóźnienia, jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto niedostarczonego w terminie towaru;

b) opóźnienia w usunięciu stwierdzonych przez Zamawiającego wad w wysokości 0,5% wartości brutto towarów wadliwych za każdy dzień opóźnienia liczony od dnia wyznaczonego na usunięcie wad, jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto wadliwych towarów.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zapisu o wykorzystaniu w pierwszej kolejności towarów z najkrótszym terminem ważności? (dot. umowy depozytu).

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pakiet nr 1 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści kieliszki w op.a'90szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości do 500 opakowań?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 1 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści pojemniki na zużyty sprzęt medyczny o pojemności 2 litrów?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 1 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści wycenę opasek identyfikacyjnych za opakowanie a'100szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości do 100 opakowań?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 4 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści nakłuwacze igłowe pakowane a'100 oraz ich wycenę za 210 opakowań?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów SIWZ.

Pakiet nr 4 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści szkiełka podstawowe pakowane a'50 sztuk oraz ich wycenę z przeliczeniem ilości do 440 opakowań?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów SIWZ.

Pakiet nr 4 poz. 3-6

Czy Zamawiający dopuści szkiełka nakrywkowe pakowane po a'100 sztuk i ich wycenę z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów SIWZ.

Pakiet nr 4 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści pojemnik do moczu o pojemności 100 ml?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 4 poz. 10

Czy Zamawiający dopuści pojemnik na mocz niesterylny o pojemności 150 ml lub 100 ml?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów SIWZ.

Pakiet nr 4 poz. 11

Czy Zamawiający dopuści pojemnik plastikowy w rozmiarze Ø 35 x 38 mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pakiet nr 10 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści papier w rozmiarze 210mm x 280mm x 215składek z przeliczeniem na 12 bloczków?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pakiet nr 10 poz. 5, 6

Czy Zamawiający oczekuje papieru oryginalnego zapewniającego najwyższą jakość wydruku?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

M
4
B

Pakiet nr 10 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści papier bez nadruku?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pakiet nr 27 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną zbrojoną zawierającą ortalany?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pakiet nr 45 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę osłonek do głowic USG za opakowanie a'144 szt. oraz ich wycenę z przeliczeniem i zaokrągleniem „w górę” do 21 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, do dwóch miejsc po przecinku.

Pakiet nr 54 poz. 1-3

Czy Zamawiający dopuści folie chirurgiczne bakteriobójcze wykonane z folii poliuretanowej o grubości 0,025 mm, z akrylowym klejem zawierającym 2% roztwór jodiny, co zapewnia szerokie spectrum działania antybakteryjnego podczas procedury operacyjnej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 54 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści folie chirurgiczne o wymiarze powierzchni przylepnej 42x36cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 54 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści folie chirurgiczne o wymiarze powierzchni przylepnej 40x28cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 54 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści folie chirurgiczne o wymiarze powierzchni przylepnej 45x49cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 54 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści folie chirurgiczne o wymiarze powierzchni przylepnej 10x18cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ folie chirurgiczne o tym wymiarze są zbyt małe.

Pakiet nr 55 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści cewniki Kehra o rozmiarach ramion 450 mm x 180 mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pakiet nr 62 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści igły do penów w rozmiarze: 0,25x6; 0,25x8; 0,30x8; 0,33x12?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 63 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści igły z otworem bocznym pakowane po a'100 sztuk oraz ich wycenę za 900 opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 32 poz.1

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 32, poz. nr 1:

Zestaw do korekcji cystocele – siatka jednorodna, niewchłaniałna, o anatomicznym kształcie, trapezy 4 ramionami, pokrytymi plastikową osłonką, monofilament, polipropylen, grubość siatki 0,33 mm, gramatura 48 g/m², porowatość 84%, długość ramion: górne 38 cm, dolne 45 cm, wysokość implantu 8 cm (odległość między ramionami), wytrzymałość na rozciąganie 70 N/cm, wykonana w technologii quadriaxial (geometria romboidalna, obecność włókien skośnych, podwójna nić wzmacniająca), brzegi zakończone bezpiecznymi pętelkami

Oraz

1 szt. igły wielorazowego użytku do zakładania siatek metodą przezczasłonową?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pakiet nr 32 poz.2

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 32 poz. 2

M A

Zestaw do korekcji rectocele- siatka jednorodna, niewchłaniałna, o anatomicznym kształcie, 2 ramiona pokryte plastikową osłonką, monofilament, polipropylen, grubość siatki 0,33 mm, gramatura 48 g/m², porowatość max 1870 μm, długość ramion 20,75 cm każde, wysokość implantu 12 cm, szerokość 3,5 cm, wypustka: szerokość 3,5 cm, wysokość 4 cm, wytrzymałość na rozciąganie 70 N/cm, wykonane w technologii quadriaxial (geometria romboidalna, obecność włókien skośnych, podwójna nić wzmacniająca)

Oraz

1 szt. igły wielorazowego użytku do zakładania siatek metodą przez pośladki?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pakiet nr 32 poz.3

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 32, poz. nr 3

taśmę do leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet, polipropylenową, monofilamentową, niewchłaniałną z plastikową osłonką na taśmie, długość 45 cm, szerokość 1,1 cm, grubość 0,33 mm, grubość nici 0,08 mm, porowatość 84%, gramatura 48 g/m², wytrzymałość na rozciąganie 70 N/cm, brzegi zakończone bezpiecznymi pętelkami, wykonana w technologii quadriaxial (geometria romboidalna, obecność włókien skośnych, podwójna nić wzmacniająca), zwężana na końcach, bez wplecionej niebieskiej nici?

W razie wyrażenia zgody na powyższe pytania zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji 1,2,3 z Pakietu nr 32 i utworzenie z nich odrębnego pakietu.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pakiet 59 poz. 1,2

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 59, poz. nr 1, 2:

Siatkę lekką, polipropylenową, monofilamentową, niewchłaniałną, o dwukierunkowej elastyczności, grubość 0,40 mm, porowatość średnia 1800 μm, gramatura 48,8 g/m², nie prasowana termicznie w rozmiarach:

Poz. 1 – 10 x15 cm (specyfikacja wymaga 11x15 cm),

Poz. 2 – 8 x15 cm (specyfikacja wymaga 10x13 cm)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakietu nr 31, 68, 69

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie jednostki miary dla szacunkowej wielkości zamówienia określonej przez Zamawiającego w Załączniku nr 1 do SIWZ - czy wskazana ilość określona została dla sztuk czy opakowań?

Odpowiedź: W sztukach

Pakiet nr 68 poz. 1

Czy zamawiający w pakiecie 68 poz. 1 dopuści stapler liniowy z nożem do zabiegów niskiej, przedniej resekcji. Ładunek z długością linii szycia 40 mm i wysokością zszywek 4,8 mm. Unikalna metoda cięcia, zapewniająca większe bezpieczeństwo. Duża przestrzeń między szczękami, pozwalające na lepsze umiejscowienia pod guzem. Długie wąskie ramię staplera, umożliwiające lepszy dostęp do miednicy?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pakiet nr 68 poz.2

Czy zamawiający w pakiecie 68 poz. 2 dopuści ładunek do staplera liniowego z nożem do zabiegów niskiej, przedniej resekcji. Ładunek z długością linii szycia 40 mm i wysokością zszywek 4,8 mm do tkanki grubej?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pakiet 69 poz.1

Czy zamawiający w pakiecie 69 poz. 1 dopuści jednorazowy stapler okrężny wygięty z kontrolowanym dociskiem tkanki i regulowaną wysokością zamknięcia zszywki Zszywka o wysokości 4,5 mm - dla rozmiaru 21 mm i 24 mm; 4,8 mm – dla rozmiaru 26 mm i 29 mm; 5,0 mm – dla rozmiaru 32 mm, z podwójnym zabezpieczeniem przed przypadkowym odpaleniem. Rozmiary staplera: 21, 26, 29 i 32 mm. Ergonomiczny uchwyt staplera pokryty antypoślizgową gumową powłoką. (Zamawiający każdorazowo określi rozmiar staplera przy składaniu zamówienia)?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

M

AB

Pakiet nr 65 poz. 1

Czy Zamawiający dopuszcza w pakiecie 65 w poz. 1 rozmiar zszywki staplera skórniego 6,9x4,2 mm?
Pozostałe parametry zgodne z SIWZ

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 65 poz. 1

Czy Zamawiający w pak 65 poz 1 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Stapler skórny jednorazowego użytku – zszywka o wymiarach 6,5 x 4,7 mm, grubość 0,60mm lub 5,7 x 3,9 mm, grubość 0,58, powlekane teflonem - 35 zszywek w magazynku?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem dostępności narzędzia do zdejmowania zszywek wielokrotnego użytku

Pakiet nr 1 poz. 9:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o możliwość podania ceny za op. 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pakiet 3 poz. 3:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie podania ceny za op. 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pakiet 24 poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści wysokiej jakości cewnik ARROW w rozmiarze 18G oraz długości 16 lub 23cm w zestawie igła do nakłucia rozm. 18G dł. 70mm, przewodnik dł.45-60 cm. Przy zachowaniu reszty parametrów bez zmian?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pakiet 44 poz. 1:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o doprecyzowanie rozmiaru osłony w pakiecie 44 poz. 1. Czy Zamawiający oczekuje osłony o rozmiarze 30/11x1000mm spełniającej pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pakiet 55 poz. 2:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie drenów Kehr CH 8-16 długość ramion 16x38 cm, spełniający resztę postawionych wymagań SIWZ.

Prośbę swą kierujemy, ponieważ firma Medical Dren zakończyła swoją produkcję, a nikt inny nie posiada odpowiednika długości drenów Kehr.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pakiet nr 62 poz. 1:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o możliwość podania ceny za op. 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pakiet nr 63 poz. 1:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o możliwość podania ceny za op. 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości do 900 opakowań A.100 sztuk.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Czy Zamawiający potwierdza, że w trosce o jakość dostarczanego asortymentu wymaga, aby zamawiany towar dostarczany był pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma”, które umożliwiają dostosowanie temperatury i wilgotności przewożonego asortymentu, do wymogów ustalonych przez producenta i umieszczonych na opakowaniach?

Zbyt wysoka temperatura w czasie transportu może negatywnie wpłynąć na szczelność opakowania jednostkowego a tym samym utratę sterylności. Ze względu na obecne zagrożenie epidemiologiczne COVID-19, jest to sytuacja szczególnie niebezpieczna. Zbyt niska temperatura (ujemna), może natomiast doprowadzić do uszkodzenia sprzętu wykonanego z medycznego PVC, mikropęknięcia,

111 A3

rozszczelnienie zastawek itp. Wytwórcy sprzętu medycznego coraz częściej jako powód nie uznania reklamacji, podają przechowywanie (transport) towaru niezgodnie z zaleceniami producenta.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Czy zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13.03.2015 r. w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2015, poz. 381) pkt 5.5 ppkt. 2 „produkty lecznicze oraz wyroby medyczne chroni się od szkodliwego wpływu światła, temperatury, wilgoci i innych czynników zewnętrznych”, w trosce o jakość dostarczanego asortymentu Zamawiający wprowadzi do umowy następujący zapis?

„Wykonawca zobowiązuje się dostarczać zamawiany towar, do siedziby Zamawiającego odpowiednimi środkami transportu, czyli pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma” posiadającymi możliwość ogrzewania lub chłodzenia przewożonego asortymentu”.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Czy w świetle obecnych wydarzeń Zamawiający oczekuje, aby dostarczany towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi? Takie rozwiązanie pozwoli na zabezpieczenie przed wzajemnym skażeniem produktów oraz ich zanieczyszczeniem i uszkodzeniem mechanicznym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

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

Odpowiedź: Tak oczekuje

Czy Zamawiający dopuści filtr bakteryjno-wirusowy o oporze przepływu 0,6 przy 30 l/min, wadze 22g oraz przestrzeni martwej 35ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pakiet nr 11

Czy Zamawiający dopuści filtr bakteryjno-wirusowy o oporze przepływu 1,2 przy 30 l/min, wadze 15g oraz przestrzeni martwej 12ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 13

Czy Zamawiający dopuści z maską tylko w rozmiarze 5?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pakiet nr 13

Czy Zamawiający dopuści sterylizację w autoklawie w temperaturze 134 °C zamiast sterylizacji chemicznej typu Smart Bag?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pakiet nr 16 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści precyzyjny regulator prędkości przepływu w kształcie cylindra, ze skalą 5-250 ml/h?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pakiet nr 16 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści zacisk rolkowy do krótkich przerw w infuzji?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pakiet nr 16 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści bez zastawki antyzwrotnej?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pakiet nr 11

Czy Zamawiający dopuści filtr bakteryjno-wirusowy do ssania z uniwersalnym łącznikiem stożkowym z wysokowydajnymi membranami do użytku szpitalnego; doskonała zdolność zatrzymywania bakterii/wirusów – efektywność filtrowania > 99,9984% dla cząstek o wielkości powyżej 0,03µm; zapewniają niski opór powietrza dzięki dużej kwadratowej powierzchni; boki o dł. 6cm; posiadający złącza dopasowane do standardowych przewodów i urządzeń ssących?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Czy Zamawiający zmieni § 8 ust. 1 pkt a) i b), poprzez nadanie mu następującej treści:

§ 8

1. Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty kar umownych w przypadku:

- a) opóźnienia w dostarczaniu towaru w wysokości 0,3 % wartości brutto towaru niedostarczonego w ustalonym terminie za każdy roboczy dzień opóźnienia,
- b) opóźnienia w usunięciu stwierdzonych przez Zamawiającego wad w wysokości 0,3 % wartości brutto towarów wadliwych za każdy roboczy dzień opóźnienia liczony od dnia wyznaczonego na usunięcie wad,

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pakiet nr 17

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie nr 17 w poz. 2 worek do osłony przed światłem EP o poj. 500 ml ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale wymagany jest również 1000 ml ,gdyż w praktyce większa używalność jest worków do osłony przed światłem na butelki 1000 ml.

Pakiet nr 2 poz. 9

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydzielenie z Pakietu nr 2 poz. 9 do oddzielnego Pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i z poz. nr 9 tworzy pakiet nr 71.

Pakiet nr 4 poz. 1

Uprzejmie prosimy o wydzielenie poz. 1 z Pakietu nr 4 i utworzenie z niej odrębnego zadania.

Wydzielenie wymienionej pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionych pozycji w dotychczasowym pakiecie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i z poz. nr 1 tworzy pakiet nr 72.

Pakiet nr 2

Ze względu na możliwość złożenia konkurencyjnej pod względem cenowym oferty prosimy o wydzielenie z pakietu 2 poz. 1 i 9 i utworzenie z nich osobnego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający wydzieli, poz. 1 i 9 - tworzy z poz. 1 Pakiet nr - 70, z poz. 9 - pakiet 71.

Pakiet nr 50 poz. 2

Czy Zamawiający (stosowany obecnie przez Zamawiającego), sterylne zestawy do drenażu podwójne opakowane w zewnętrzną folię-papier i folię wewnętrzną z oznaczonymi miejscami otwarcia, spełniający pozostałe wymagania przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet nr 50 poz. 4

Czy Zamawiający (stosowany obecnie przez Zamawiającego) łącznik schodkowy nie będący wyrobem medycznym, spełniający pozostałe wymagania przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga wyrobu medycznego

Pakiet nr 13

Czy Zamawiający dopuści maskę twarzową uniwersalną dla dorosłych oznaczoną nr 5, odpowiadającą wielkością masce 5/3 ?

Pragniemy zaznaczyć iż Zamawiający zna i z powodzeniem używa worek samorozprężalny z zaproponowanym rozwiązaniem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowej łyżki standardowej, kompatybilnej do wideolaryngoskopu KingVision nr 3 w wersji mikrobiologicznie czystej. Pragniemy zaznaczyć iż Zamawiający zna i z powodzeniem używa łyżkę w proponowanej wersji.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

M
A

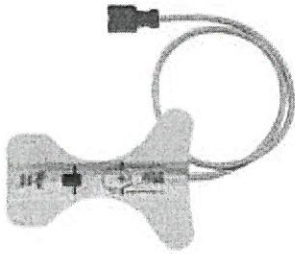
Pakiet 29

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje zestawu do nebulizacji wykonanego z materiałów nie zawierających lateksu i szkodliwych ftalanów z właściwym oznaczeniem na opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga

Pakiet 18

Aby precyzyjnie dobrać odpowiedni asortyment Czy Zamawiający wymaga Jednorazowych czujników do pomiaru saturacji typu Y dla dorosłych powyżej 30kg wyprodukowany w technologii Masimo SET złącze (LNCS) , kompatybilny z monitorami Beneview T8 firmy Mindray posiadany moduł pomiaru SpO2 w technologii Masimo SET czujnik rozpoznawalny przez oprogramowanie X-cal takie jak zamawiający używa obecnie? Kompatybilność potwierdzona pismem przez producenta Masimo lub autoryzowany serwis na terenie Polski.? Technologia Masimo SET (Signal Ekstraktion Technology) , to technologia pomiaru saturacji pomimo ruchu i przy niskiej perfuzji, która dzięki zastosowaniu specjalnych opatentowanych filtrów pozwala na eliminację sygnałów płynących z krwi żyłnej, jest technologią chronioną patentem na całym świecie. Technologia ta dla prawidłowego i niezafałszowanego pomiaru wymaga zastosowania akcesoriów: kabel-czujnik również wykonany w technologii Masimo SET



Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

W związku z występowaniem w okresie realizacji niniejszej umowy okoliczności nadzwyczajnych związanych ze skutkami epidemii wirusa SARS-Cov-2 zwracamy się z wnioskiem wprowadzenie, na podstawie art. 473 §2 KC zastrzeżenia, że do czasu ustania ww. okoliczności łączna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy wynikająca z niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, niezależnie od podstaw prawnych dochodzonego roszczenia (w tym z tytułu kar umownych), będzie ograniczona wyłącznie do szkody wyrządzonej umyślnie zgodnie z art. 473 §2 KC. W świetle aktualnych uwarunkowań związanych w sytuacją epidemiologiczną na świecie praktycznie żaden dystrybutor sprzętu medycznego nie może zagwarantować dostawy towarów stanowiących przedmiot zamówienia. Producenci realizują Zamówienia wg określonych priorytetów, wynikających z tendencji i zapotrzebowań ogólnoswiatowych. Ponadto, nawet w przypadku wytworzenia puli jakiegoś asortymentu przeznaczonego na Państwa rzecz może być problem z jego dostarczeniem (importem, procedurami i transportem wewnętrznym). W związku z powyższym zaciąganie zobowiązań w aktualnych warunkach, obarczonych dużym ryzykiem odpowiedzialności kontraktowej, może być niemożliwe, nawet przy dołożeniu maksimum staranności przy ich realizacji. Dlatego wnosimy o dodanie zapisu o następującej treści:

„W związku z występowaniem w okresie realizacji niniejszej umowy okoliczności nadzwyczajnych związanych ze skutkami epidemii wirusa SARS-Cov-2, do czasu ich ustania łączna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy wynikająca z niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, niezależnie od podstaw prawnych dochodzonego roszczenia (w tym z tytułu kar umownych), ograniczona jest wyłącznie do szkody wyrządzonej umyślnie zgodnie z art. 473 §2 KC.”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych wynikających z §8 ust. 1 a) oraz b) do 0,5%?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

M
A

Pakiet nr 5 poz. 19

Zważywszy na fakt, iż producent zmienił wielkość opakowania igieł motylkowych ze 100 sztuk na 120 sztuk, zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o ponowne oszacowanie wymaganej ilości. Uwzględnienie minimalnej ilości 120 szt. zapobiegnie nieporozumieniom podczas ewentualnej realizacji umowy.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i zmienia ilość z 350 sztuk na 360 sztuk.

Pakiet nr 5 poz. 19

Czy Zamawiający wymaga w poz. 19, igły motylkowej 0,8 z drenem 200 mm do pobierania krwi na posiew, po otwarciu gotowej do użycia?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pakiet nr 5 poz. 20

Czy Zamawiający wymaga w poz. 20 pojemnika do transportu próbek o wymachach 270 x 170 x 215 mm z rączką, z przezroczystą pokrywą, ze statywem, na 50 miejsc?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pakiet nr 5 Warunki pkt. 5

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o odstąpienie od wymogu posiadania etykiety wobec strzykawek (próbówko-strzykawek) do gazometrii w poz. 9 oraz mikropróbówek w poz. 17 i 18.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pakiet nr 5 Warunki pkt. 6 i 7

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyjaśnienie, na jakim etapie postępowania mają być dostarczone potwierdzenia producenta wymagane w pkt 6 i 7.

Odpowiedź: Na wezwanie Zamawiającego

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyjaśnienie, jaki jest wymóg terminu ważności dla asortymentu przedstawionego w Pakiecie nr 5, gdyż nie są to ani leki ani produkty spożywcze. Jednocześnie prosimy wziąć pod uwagę, że nie wszystkie elementy systemu zamkniętego posiadają 12 m-czny termin ważności, a wynika to ze specyfiki odczynnika znajdującego się w próbówko – strzykawce (dot. poz. 7), prosimy o możliwość dopuszczenia próbówko-strzykawek, których termin ważności będzie wynosił minimum 6 miesięcy. Taki zapis umożliwi uniknięcie nieporozumień związanych z terminem ważności preparatów, przy zachowaniu ich pełnych parametrów użytkowych. Swoją argumentację pragniemy wzmocnić również faktem, że Zamawiający będzie zaspokajał swoje potrzeby na bieżąco (realizacja zamówień częściowych w terminie od 3 do 6 dni) bez zbędnego składowania produktów. W związku z tym prosimy o dopuszczenie strzykawko-probówek z pozycji: 7 w Pakiecie nr 5 z 6-cio miesięcznym terminem ważności od daty dostarczenia do Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w Pak.5 termin ważności minimum 6 miesięcy

dot. Umowa § 4 ust. 1

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o modyfikację Projektu Umowy poprzez dopisanie: „przy jednorazowym zamówieniu powyżej 150,00 zł netto” Prośbę motywujemy tym, że dla zamówień poniżej 150,00 zł, koszty transportu, na które składają się m.in. koszty opakowania transportowego, robocizny, koszty wydrukowania listów przewozowych, koszty dostarczenia towaru do przewoźnika, są wyższe niż wartość marży uzyskanej ze sprzedaży towaru o takiej wartości.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

dot. Umowa § 8

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o modyfikację zapisów § 8 w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto a nie brutto. VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągnięte przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pakiet nr 46

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o odstąpienie od wymogu podpisywania umowy depozytu dla pakietu 46. Ilość światłowodów zamawiana z dotychczas obowiązującej umowy była znikoma

41



(2 szt.) co w tym przypadku stwarza ryzyko dla Wykonawcy utraty terminu przydatności światłowodów w depozycie i stratę finansową.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami załącznika nr 1 SIWZ, Zamawiający nie wskazał konieczności utworzenia depozytu w Pakiecie 46.

Pakiet 43 pozycja 1

W kolumnie drugiej opisu przedmiotu zamówienia dla pozycji 1 Zamawiający podał opis: Strukturalna, nieutkana, nierozwarstwialna włóknina hemostatyczna ze 100% regenerowanej, oksydowanej celulozy (pochodzenia roślinnego) o działaniu bakteriobójczym, potwierdzonym badaniami klinicznymi i przedklinicznymi in vivo i in vitro. Niskie pH 2,5-3,5 w kontakcie z krwią hamujące rozwój szczepów MRSA, MRSE, PRSP, VRE, E. Coli. Okres wchłaniania 7-14 dni, rozmiar 10,2 x 5,2 cm +/- 10%. Wykonawca zwraca uwagę, że powyższy zapis może stanowić podstawę do unieważnienia postępowania w przedmiotowym Pakiecie na zasadzie art. 93 ust. 1 pkt. 7 ustawy, bowiem złożone oferty będą nieporównywalne, a świadczenie wykonawcy niedookreślone. Jednocześnie powołując się na sformułowaną w art. 7 ust. 1 ustawy zasadę zachowania konkurencji i równego traktowania wykonawców wnosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania proszku hemostatycznego o parametrach nieznacznie różnych od wymaganych, nie wpływających na funkcjonalność: Strukturalna, włóknina hemostatyczna ze 100% , oksydowanej celulozy (pochodzenia roślinnego) o działaniu bakteriobójczym nie potwierdzonym badaniami klinicznymi i przedklinicznymi in vivo i in vitro. Niskie pH 2-4 w kontakcie z krwią hamujące rozwój szczepów MRSA, MRSE, PRSP, VRE, E. Coli. Okres wchłaniania do 4 tygodni, rozmiar 10 x 5 cm +/- 10%

W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o uzasadnienie merytoryczne decyzji Zamawiającego.
Odpowiedź:

Pakiet nr 36 poz. 1

Czy Zamawiający oczekuje zgłębnika nosowo-żołądkowego, wykonanego z miękkiego, przezroczystego poliuretanu nie twardniejącego przy dłuższym stosowaniu? Pozostały zapis zgodnie z SIWZ

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami w SIWZ

Pakiet nr 12

Czy Zamawiający wymaga, aby Testy posiadały bardzo łatwy i wygodny dostęp do studzienki testowej zamykany ruchomym okienkiem zabezpieczonym przed samoczynnym przesunięciem i wypadnięciem specjalnym ogranicznikiem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Prosimy o dodanie do wzoru umowy poniższych zapisów:

Siła Wyższa

1. Żadna ze Stron Umowy nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności niewynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.
2. Dla celów Umowy "Siła Wyższa" oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powódzie, epidemie, akty administracji państwowej itp.
3. W przypadku zaistnienia Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas Strony niezwłocznie ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy. Strona zgłaszająca okoliczności musi kontynuować realizację swoich zobowiązań wynikających z Umowy w takim stopniu, w jakim jest to możliwe i musi szukać racjonalnych środków alternatywnych dla realizowania zakresu, jaki nie podlega wpływowi Siły Wyższej.
4. Jeżeli Siła Wyższa, będzie trwała nieprzerwanie przez okres 180 dni lub dłużej, Strony mogą w drodze wzajemnego uzgodnienia rozwiązać Umowę bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań oprócz płatności należnych z tytułu prawidłowo wykonanych usług.
5. Stan Siły Wyższej powoduje odpowiednie przesunięcie terminów realizacji Umowy chyba, że Strony postanowiły inaczej.

M

AB

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Prosimy o dodanie do wzoru umowy poniższych zapisów:

1) Z uwagi na postępującą pandemię koronawirusa i związanymi z tym światowymi ograniczeniami w produkcji m. in. wyrobów medycznych oraz drastycznymi utrudnieniami w transporcie i logistyce, czego na etapie prowadzenia postępowania przetargowego Strony nie były w stanie przewidzieć, istnieje realne ryzyko, że określony w umowie termin realizacji dostaw częściowych przedmiotu umowy może nie zostać dotrzymany. Jednocześnie brak jest możliwości określenia orientacyjnego terminu zakończenia/ustania obecnej sytuacji,

2) Strony ustaliły, że celem zapewnienia realizacji umowy nr zasadnym jest czasowe odstępstwa przez Strony od sztywnego respektowania terminów realizacji dostaw częściowych określonych w Umowie oraz konieczności naliczania kar umownych w przypadku niedotrzymania tych terminów.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

a. Dotyczących terminów dostaw częściowych

Zamawiający modyfikuje zapisy § 3 ust. 6 projektu umowy w sposób następujący. Zamawiający dopisuje lit c) o treści

c) z powodu okoliczności związanych z wystąpieniem skutków COVID-19 w przypadku stwierdzenia, że okoliczności związane z wystąpieniem COVID-19 mają **bezpośredni wpływ** na należyte wykonanie umowy. W takiej sytuacji Wykonawca ma obowiązek poinformować Zamawiającego oraz przekazać oświadczenia i dokumenty potwierdzające te okoliczności, w tym w szczególności dotyczące: nieobecności pracowników, decyzji wydanych przez głównego inspektora sanitarnego nakładających na wykonawcę obowiązek podjęcia określonych czynności zapobiegawczych lub kontrolnych, poleceń lub decyzji wydanych przez wojewodów, ministra zdrowia lub prezesa Rady Ministrów związanych z przeciwdziałaniem COVID-19, wstrzymanie dostaw produktów, komponentów produktu lub materiałów, trudności w dostępie do sprzętu lub trudności w realizacji usług transportowych, innych okoliczności, które uniemożliwiają bądź w istotnym stopniu ograniczają możliwość wykonania umowy lub w/w okoliczności w zakresie w jakim dotyczą podwykonawcy lub dalszego podwykonawcy.

b. Naliczanie kar umownych

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pakiet nr 1

Poz. 1 – Prosimy o dopuszczenie wyceny kieliszków za op.75 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości szt. na opakowania, czyli 600 opakowań. Kieliszki konfekcjonowane są w opakowaniach po 75 szt. i w ten sposób są sprzedawane.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet nr 1

Poz. 2- proszę określić ile Zamawiający wymaga łopatek? 3000 op. po 100 szt. , czy 3000 szt.?

Odpowiedź: 3000 sztuk.

Pakiet nr 1

Poz. 5 – proszę o dopuszczenie pojemnika na odpady medyczne 2 litrowego. Umożliwi to złożenie korzystnej oferty dla Zamawiającego.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pakiet nr 9

Proszę o określenie jednostki miary. Czy podana jest ilość sztuk, czy ilość op. po 100 szt.?

Odpowiedź: Ilość sztuk (op.- 100 szt.)

Pakiet nr 63

Czy wymagana szacunkowa wielkość zamówienia to : 90000 szt.? Proszę o określenie jednostki miary.

Odpowiedź: 90 000 sztuk

Których pakietów dotyczy umowa depozytu? Proszę podać ilość jaka musi być w depozycie.

Odpowiedź: Zamawiający określił w załączniku nr 1 do którego Pakietu i w jakich ilościach wymaga depozytu.

W
U
B

Czy Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Czy Zamawiający dopuści do podawania cen jednostkowych za 1 szt. wyrobów z dokładnością do trzech lub czterech miejsc po przecinku? Zgodnie z orzecznictwem Zespołu Arbitrów (**Orzecznictwo Zespołu Arbitrów - sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06**) „dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech, a nawet 4 m-c po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas, cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną (nie ma, bowiem możliwości zakupu jednej sztuki ezy, końcówki czy szkiełka)”.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do 3 miejsc po przecinku

Pytania dotyczące projektu umowy:

Pytanie do §1 ust. 2

Z uwagi specjalne ceny oferowane Zamawiającemu przez wykonawców, kalkulowane na podstawie ilości podanych przez Zamawiającego w przetargu, czy Zamawiający nie rozważy możliwości wprowadzenia zapisu: „Jednak niezrealizowana wartość umowy nie może być większa niż 20% wartości umowy”?

Odpowiedź: Z uwagi na specyfikę działalności Zamawiającego nie jest on w stanie jednoznacznie określić wartości umowy, która będzie zrealizowana, realizacja umowy odbędzie się zgodnie z bieżącymi potrzebami

Pytanie do §3 pkt 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do paragrafu sformułowania, iż „Zamawiający będzie składał zamówienia według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 150 zł netto”

Prośbę motywujemy to tym, że dla zamówień poniżej 150 zł. koszty transportu na które składają się m.in.: koszty opakowania transportowego, robocizny, koszty wydrukowania listów przewozowych i faktury, koszty dostarczenia towaru przez przewoźnika, są wyższe niż wartość marży uzyskanej ze sprzedaży towaru o takiej wartości.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie do §8 ust. 1 pkt. a)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do wysokości 0,2% wartości towaru nie dostarczonego w ustalonym terminie za każdy dzień zwłoki, z uwagi na nieadekwatność ich wysokości do danego niespełnienia świadczenia umowy? (...).

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie do §8 ust. 1 pkt. b)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do wysokości 0,2 % wartości brutto towarów wadliwych za każdy dzień zwłoki liczony od dnia wyznaczonego na usunięcie wad, z uwagi na nieadekwatność ich wysokości do danego niespełnienia świadczenia umowy?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie do §8 ust. 1 pkt. c)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do wysokości 1 % wartości brutto nie zrealizowanej części umowy.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pakiet nr 4 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie nakłuwaczy, które nie są nakłuwaczami „Medlance”. Opis przedmiotu zamówienia poprzez określenie nakłuwacza jako „Medlance” narusza zasady uczciwej konkurencji, ponieważ sugeruje produkt konkretnego producenta – firmy HTL-Strefa i eliminuje inne produkty równoważne, jak choćby nakłuwacze automatyczne, które posiadają inny kształt, oraz boczny mechanizm spustowy.

Nakłuwacz z bocznym przyciskiem zwalnającym igłę jest równie bezpieczny dla użytkownika i pacjenta jak nakłuwacz „Medlance”, a przy tym ergonomiczny i łatwy w użyciu. Dodatkową zaletą bocznego umieszczenia przycisku jest zniwelowanie siły nacisku osoby pobierającej krew, dzięki czemu penetracja skóry jest szybka, ale zarazem delikatna i co za tym idzie, zdecydowanie mniej bolesna dla pacjenta. W nakłuwaczach tego typu rzeczywista głębokość wkłucia jest jednoznaczna z

44
As

głębokością gwarantowaną przez producenta dla danego typu nakłuwacza, ale jednocześnie mniejsza niż przy nakłuwaczach z naciskiem górnym (Medlance), gdzie zależy ona w dużej mierze od siły przyłożenia nakłuwacza przez osobę pobierającą oraz sam moment nacisku z góry, przy zwalnianiu igły.

Zatem dopuszczenie nakłuwaczy z bocznym przyciskiem jest dla Zamawiającego korzystne, bowiem doprowadzi do złożenia ofert na produkt o nowoczesnej konstrukcji, a przy tym w bardzo korzystnej cenie, co leży w interesie publicznym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. W opisie przedmiotu zamówienia Zamawiający wyraźnie wskazał, iż przedmiotem dostawy są nakłuwacze typu Medlance. Jednocześnie w zapisach pkt. 1 SIWZ wskazał jak taki zapis powinien być zrozumiany. Nie jest więc prawdą, że Zamawiający wskazywał na konkretnego producenta. Zatem zarzut Wykonawcy o naruszaniu zasad uczciwej konkurencji jest chybiony.

Pytanie do pozycji 3, 4, 5, 6

Czy zamawiający zgadza się na zaoferowanie szkiełek nakrywkowych posiadających krawędzie cięte? Szlifowanie stosuje się do szkiełek podstawowych, szkiełka nakrywkowe ze względu na grubość 0,15-0,2 mm są szkiełkami ciętymi.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie do poz. 10

Czy Zamawiający dopuści pojemniki na mocz niesterylne o poj. użytkowej do 120 ml i całk. 140 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

DYREKTOR
Samodzielnego Publicznego Zakładu
Opieki Zdrowotnej MSWiA w Białymstoku
im. Mariana Zyndramy-Kościałkowskiego

Alicja Skindzielewska

p.o. KIEROWNIKA
DZIAŁ ZAMÓWIEN PUBLICZNYCH
SP ZOZ MSWiA w Białymstoku
im. Mariana Zyndramy-Kościałkowskiego

Urszula Małgorzata Kosiorek

M. G. 11.1

13.11.16

