

Postępowanie nr ZP/11/19

Wyjaśnienia treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia

Dotyczy: postępowania w sprawie udzielenia zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pn.: „Cykliczna dostawa materiałów i drobnego sprzętu medycznego do Szpitala Średzkiego Serca Jezusowego sp. z o. o.”

Działając na podstawie art. 38 ust 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku – Prawo zamówień publicznych, w związku z otrzymanymi od Wykonawców prośbami o wyjaśnienie treści SIWZ, poniżej podaje się treść pytań Wykonawców wraz z odpowiedziami:

1. Część 20 pozycja 6 - Czy Zamawiający dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy, poliuretanowy, wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń, budowa cewnika zmniejsza ryzyko adhezji bocznej do ściany naczynia, odporny na zginanie bez bocznych otworów, z końcówką schodkową, z przyjaznymi dla pacjenta zakrzywionymi przedłużaczami, cewnik o przekroju 14FR i długościach: 17 cm, 20 cm, 25 cm, 30 cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich, zestaw apirogeny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi przewodnik z rdzeniem z nitinolu i końcówką typu J, wymiary 0,035 cala x 70 cm, strzykawka 10 ml z tłokiem, miniskalpel, rozszerzacz, rozmiar 12 FR x 14 cm, rozszerzacz hydrofilowy, rozmiar 16 FR x 15 cm, łącznik prowadzący typu Y, nasadki iniekcyjne, umocowanie cewnika warstwą przylepną, opatrunki, skrzydełko mocujące cewnik (na szwy) oraz mandryny ułatwiające założenie cewnika?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 6 z części 20 i stworzy osobny pakiet dla tych pozycji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

3. Część 20 pozycja 20 - Czy Zamawiający dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy, poliuretanowy, wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń, budowa cewnika zmniejsza ryzyko adhezji bocznej do ściany naczynia, odporny na zginanie bez

bocznych otworów, z końcówką schodkową, z przyjaznymi dla pacjenta zakrzywionymi przedłużaczami, cewnik o przekroju 12FR długościach: 15 cm, 17 cm, 20 cm, 25 cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich, zestaw apirogeny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi przewodnik z rdzeniem z nitinolu i końcówką typu J, wymiary 0,035 cala x 70 cm, strzykawka z tłokiem, miniskalpel, rozszerzacz, rozmiar 12 FR x 14 cm, rozszerzacz hydrofilowy, rozmiar 14 FR x 14 cm, łącznik prowadzący typu Y, nasadki iniekcyjne, umocowanie cewnika warstwą przyklepną, opatrunki, skrzydełko mocujące cewnik (na szwy) oraz mandryny ułatwiające założenie cewnika

Odpowiedź: W tej części postępowania nie ma pozycji nr 20. Zamawiający w domyśle uważa, że Wykonawcy chodzi o pozycję nr 7. Odpowiedź na pytanie dla dopuszczenia w pozycji nr 7 w części nr 20 asortymentu wskazanego przez Wykonawcę brzmi: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 7 z części 20 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

5. Część 11 - Prosimy o dopuszczenie wkładów jednorazowych z szerokim portem , do zasypywania środka żelującego, pozostałe jak w SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.

6. Czy Zamawiający miał na myśli w Pakiecie nr 1, poz. 122 szczoteczki cytologiczne do jednoczesnego pobierania wymazów z kanału szyjki macicy, tarczy i strefy transformacji, odpowiadające aktualnym wymaganiom zasadniczym dla wyrobów medycznych Ministerstwa Zdrowia zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 12 stycznia 2011r. i Polskiego Towarzystwa Ginekologicznego dotyczące standardu postępowania w zakresie pobierania rozmazów cytologicznych?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający miał na myśli szczoteczki cytologiczne do jednoczesnego pobierania wymazów z kanału szyjki macicy, tarczy i strefy transformacji, odpowiadające aktualnym wymaganiom zasadniczym dla wyrobów medycznych Ministerstwa Zdrowia zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 12 stycznia 2011r. i Polskiego Towarzystwa Ginekologicznego dotyczące standardu postępowania w zakresie pobierania rozmazów cytologicznych.

7. Czy Zamawiający wydzieli z Pakietu nr 1 poz. 122, 135 oraz 149 do odrębnego pakietu?

Wydzielenie w/w pozycji z pakietu umożliwi wzięcie udziału w przetargu większej liczby oferentów, a tym samym, pozytywnie wpłynie na możliwość wyłonienia przez Zamawiającego najkorzystniejszej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

8. Pakiet 1 poz. 24: - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jako równoważnego filtra elektrostatyczny o masie 21g, o przestrzeni martwej (objętości ściśliwej) 33ml ? Pozostałe parametry zgodne z SWIZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.

9. Pakiet nr 1 poz. 24 - Prosimy o wydzielenie do oddzielnego pakietu poz. 24

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

10. Pakiet nr 18 poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści filtr o masie 35,6 g?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza filtr o masie 35,6 g.

11. Pakiet nr 18 poz 3: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jako równoważnego filtra oddechowego o masie 21g? Pozostałe parametry zgodne z SWIZ.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza filtr oddechowy o masie 21 g.

12. Pakietu 18 poz 1,2,3,4,5,6,7 : Prosimy o wydzielenie z pakietu 18 pozycję od 1 do 7.

Odpowiedź: Zamawiający wydziela z części nr 18 pozycje od nr 1 do 7 i tworzy z tych pozycji pakiet (część) nr 24. Zamawiający dokonuje modyfikacji treści SIWZ.

13. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wydzielenie z Pakietu Nr 1 poz. nr 133 zawierającej testy do diagnostyki in vitro (Testy Ureazowe) do osobnego pakietu ?

Uzasadnienie: Testy ureazowe , są szczególnymi testami diagnostycznymi do diagnostyki in vitro, nie mającymi nic wspólnego z pozostałymi pozycjami w pakiecie [fartuchy czy baseny itp.] .

W dostawie testów ureazowych do diagnostyki in vitro specjalizują się dystrybutorzy, którzy zajmują się kompleksowo diagnostyką laboratoryjną a testami w kierunku Helicobacter pylori w szczególności. Wydzielenie ich umożliwi złożenie oferty tym firmom, które się specjalizują w diagnostyce in vitro [np. firma nasza dostarcza testy ureazowe od ponad 15 lat]a Zamawiającemu uzyskanie najlepszego testu po najniższej cenie. Utworzenie dodatkowego pakietu nie stanowi

wielkiego kłopotu dla Państwa, a daje wiele korzyści. Szpital uniknie w ten sposób np. groźby dostawy wadliwych testów starej generacji - po zawyżonych cenach. Testy ureazowe są wykorzystywane w bardzo drogim i skomplikowanym badaniu gastroscopowym, a fałszywe wyniki uzyskane przez niewłaściwe testy ureazowe skutkować mogą niepotrzebnymi wydatkami na drogie terapie eradykacyjne. W Polsce 100% użytkowników tych testów mających na uwadze powyższe czynniki wydziela je do dokładnie opisanych, pojedynczych pakietów lub umożliwia złożenie oferty na poszczególne pozycje..

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

14. W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 5 ust. 1 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź: Określenie terminu reklamacji pozostaje w gestii wykonawcy. Jest to jedno z kryterium oceny ofert, a Zamawiający nie określił granicznych terminów reklamacji. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.

15. Czy Zamawiający dokona modyfikacji w § 6 ust. 5 projektu umowy i dopuści prawo Wykonawcy do wstrzymania dostaw towaru, w przypadku braku zapłaty zobowiązań Zamawiającego, do czasu uregulowania przez niego płatności.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.

16. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 8 ust. 2:

Wykonawca zapłaci Zamawiającemu następujące kary umowne:

- a) za zwłokę w wykonaniu przedmiotu umowy - w wysokości 0,1 % wartości brutto dostawy, której dotyczy zwłoka, za każdą kolejną godzinę zwłoki w terminie dostawy, o którym mowa w § 3 ust. 2, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej w terminie części dostawy;
- b) za zwłokę w wymianie reklamowanej partii - w wysokości 0,5 % wartości brutto dostawy ogółem, której dotyczy reklamacja, za każdą kolejną godzinę zwłoki w terminie reklamacji, o którym mowa w § 5, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto reklamowanej części dostawy;
- c) za odstąpienie od umowy z powodu okoliczności za które odpowiada Wykonawca w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.

Odpowiedź: Zmniejszenie wysokości kar umownych, które proponuje Wykonawca spowoduje, że utracą one swój cel, dla którego zostały określone. Zarówno termin dostawy jak i termin reklamacji są kryteriami oceny ofert, a Wykonawca winien zaoferować terminy

realne. Wykonawca dokona modyfikacji wyłącznie § 8 ust. 2 pkt c ograniczając karę umowną za odstąpienie od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca do wysokości 10 % całkowitej wartości brutto umowy.

17. Czy zamawiający w Pakiecie nr 1, poz. 24 wyrazi zgodę na zaoferowanie równoważnego filtra: Filtr elektrostatyczny bez wymiennika ciepła i wilgoci o masie 19g, korzystniejsza, mniejsza objętość ściśliwa 20ml, duża powierzchnia filtracji, o oporze przepływu przy 60 l/min nie większy niż 1,8cm H₂O, sterylny używanego aktualnie Państwa szpitalu ?

Odpowiedź: Tak Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie filtra: Filtr elektrostatyczny bez wymiennika ciepła i wilgoci o masie 19g, korzystniejsza, mniejsza objętość ściśliwa 20ml, duża powierzchnia filtracji, o oporze przepływu przy 60 l/min nie większy niż 1,8cm H₂O, sterylny

18. Czy Zamawiający z pakiecie nr 1, poz. 31 wyrazi zgodę na zaoferowanie standardowego Katetera do odsysania pola operacyjnego dł.2.100mm, średnica ok. 10mm, tj. CH24, używanego w Państwa szpitalu?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.

19. Czy Zamawiający z pakiecie nr 1, poz. 35 dopuści Kieliszki do leków jednorazowe w opakowaniu a' 90 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości ?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza opakowanie a'90 szt. Przy założeniu, że w opakowaniu znajduje się 90 szt kieliszków. Zamawiający powinien podać cenę dla 583 i 1/3 opakowania, tak aby spełnić oczekiwania Zamawiającego co do ilości żądanego asortymentu.

20. Czy Zamawiający w zadaniu 1, poz. 37 wyrazi zgodę na zaoferowanie kołnierza ortopedycznego równoważnego do AMBU REDI-ACE dla dorosłych, tj : Kołnierz stabilizujący z tworzywa sztucznego

- regulowany, jednoczęściowy
- wykonany z tworzywa sztucznego wyścielonego od wewnątrz miękką hypoalergiczną pianką
- duże otwory w części potylicznej i z przodu kołnierza umożliwiają lepszy dostęp do pacjenta (sprawdzenie tętna czy wykonanie konikotomii)
- możliwość prześwietlania i badania metodą rezonansu magnetycznego
- regulacja rozmiaru kołnierza: czterostopniowa (dla dorosłych)?



Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie zaproponowane przez Wykonawcę.

21. Czy Zamawiający w zadaniu 1, poz. 42 wyrazi zgodę na zaoferowanie Kranik 3-drożny z drenem 10cm lub 25 cm ?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza kranik 3-drożny z drenem 10cm lub 25 cm.

22. Czy Zamawiający w zadaniu 1, poz. 52 wyrazi zgodę na zaoferowanie standardowej maski tlenowej z drenem, z uwagi na fakt iż aktualnie na rynku nie są dostępne maski bez drenu ?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza standardową maskę tlenową z drenem.

23. Czy Zamawiający w zadaniu 1, poz. 108 wyrazi zgodę na zaoferowanie Prześcieradła papierowego szer. 78cm x 80m rolka, celuloza 2-warstwowa, perforacja standardowo co 38 cm?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza prześcieradło papierowe szer. 78cm x 80m rolka, celuloza 2-warstwowa, perforacja standardowo co 38 cm.

24. Czy Zamawiający w zadaniu 1, poz. 145 wyrazi zgodę na zaoferowanie wymiennika ciepła i wilgoci o lepszych parametrach, spełniający minimalne wymagania Zamawiającego tj.: z wkładem papierowym, bez membrany przeciwbakteryjnej, z portem, - o wyższej wydajności nawilżania 29,2mg/LH₂O:24h, - lżejszy, o masie mniejszej niż 10g, - martwa przestrzeń tj. 10ml, - standardowy łącznik 15mmF, sterylny ?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie proponowane przez Wykonawcę.

25. Czy Zamawiający w zadaniu 1, poz. 146 wyrazi zgodę na zaoferowanie równoważnego produktu aktualnie stosowanego w Państwa szpitalu : Wymiennik ciepła i wilgoci do rurek tracheostomijnych, przestrzeń martwa 10ml, objętość oddechowa 100-1500, utrata wilgoci max. 10,8 mg H₂O/L powietrza; opór przepływu 0,59/ 30L/min. Wykonany z polipropylenu. Wysokość 29,6mm + złącze, średnica 34,0mm;masa do 9,5g.Produkt bez lateksu i PVC. Posiada port do O₂?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie proponowane przez Wykonawcę.

26. Czy Zamawiający w zadaniu 1, poz. 170 wyrazi zgodę na zaoferowanie: Zestaw wysokociśnieniowy o poj. 200ml, pozostałe parametry bez zmian ?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza zestaw wysokociśnieniowy o poj. 200ml, pozostałe parametry bez zmian.

27. Czy w pakiecie nr 1, poz. 31 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie - Kateter do odsysania pola operacyjnego dł.2.100mm, standardowa średnica 24Ch, tj. 8mm ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.

28. Czy w pakiecie nr 1, poz. 155 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu do drenażu klatki piersiowej prod. Redax (Portex), aktualnie używanego w Państwa jednostce Trzykomorowy, sterylne z mechaniczną regulacją siły ssania (regulacja za pomocą słupa wody wykluczona) posiadający wydzieloną komorę zastawki podwodnej z barwnikiem, komorę na wydzielinę o pojemności 2100 ml wyskalowaną co 5ml w zakresie 0-200ml i co 10ml do 2000ml, z wyskalowanym pokrętelem umieszczonym na przedniej ścianie, posiadający wskaźnik pływakowy umożliwiający wizualizację prawidłowego działania drenażu, automatyczną zastawkę zabezpieczającą przed wysokim dodatnim ciśnieniem oraz mechaniczną zastawkę zabezpieczającą przed wysokim ciśnieniem ujemnym z filtrem. Zestaw z samouszczelniającym portem bezigłowym do pobierania próbek drenowanego płynu. Zestaw o budowie kompaktowej, o stabilnej podstawie i wysokości maksymalnej 25cm, z uchwytem umożliwiającym przenoszenie lub powieszenie. Dren łączący bezlateksowy zabezpieczony przed zagięciem, z możliwością odłączenia. Pakowany w serwetę ?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.

29. Czy zamawiający w Pakiecie nr 18, poz. 5 dopuści aktualnie używaną w Państwa jednostce, równoważnej maskę : Maskę krtaniową z możliwością intubacji o następujących parametrach: - maska krtaniowa z samoczynnie pompującym się mankietem, - rurka maski zagięta pod kątem ponad 70 stopni, - z dodatkowym otworem poprawiającym efektywność wentylacji, zapobiegającym możliwości wklinowania nagłośni, - szkielet maski „ożebrowany” zapobiegający efektowi „wywijania” podczas zakładania, - możliwość wprowadzenia standardowej rurki intubacyjnej przez maskę - rurka maski wzmocniona, wykonana z przezroczystego PCV, bez zawartości ftalanów DEHP oraz lateksu, - łącznik maski kodowany kolorystycznie w zależności od

rozmiaru, informacja o rozmiarze i wadze pacjenta umieszczona na rurce, - rozmiary: poniżej 7kg, 7-17kg, 17-30kg, 30-50kg, 50-70kg, 70-100kg, sterylne ?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie zaproponowane przez Wykonawcę.

30. Czy Zamawiający w zadaniu 18, poz. 1 oczekuje maski sterylnej ?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający oczekuje maski sterylnej.

31. dotyczy pakietu 1

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji nr 62 i 63 do odrębnego pakietu. Pozwoli nam to przygotować dla Państwa korzystną ofertę cenową.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

32. dotyczy pakietu 1 poz. 62 i 63 - Czy w celu zapewnienia najlepszej ochrony Zamawiający wymaga okularków wykonanych z opatentowanego materiału, z dodatkową ochroną na oczy, ale przepuszczającego promienie lecznicze, wykonane z jednej części materiału, z uchwytami na przodzie ułatwiającymi dopasowanie, w kształcie litery Y, co powoduje, że dopasowują się do główki dziecka oraz zabezpiecza to przed zsuwaniem się okularów, dokładnie obejmujące główkę. Okularki przeznaczone do stosowania u skrajnych wcześniaków i noworodków z wrażliwą i delikatną skórą. Umożliwiają skuteczne umiejscowienie oraz całkowite bezbolesne odklejenie. Dostępne rozmiary: 30-38 cm, 24-33 cm, 20-28 cm.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.

33. dotyczy pakietu 18 pozycja 1 - Prosimy o dopuszczenie: Maski tlenowa z rezerwuarem, bez oddechu zwrotnego, dla dorosłych, wykonana z polipropylenu, bez PCV, nie zawiera ftalanów, nie zawiera lateksu

- część nosowa jest wyprofilowana – nie posiada blaszki, - posiada termoplastyczny, elastomerowy, uszczelniający, bezciśnieniowy mankiet ściśle obejmujący twarz łącznie z brodą, (profil podwójnego podbródka), - mocowanie maski odbywa się za pomocą gumki z możliwością regulacji, - w zestawie z maską znajduje się dren o długości 2,1m i przekroju gwiazdkowym, zapewniającym drożność.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie zaproponowane przez Wykonawcę.

34. dotyczy pakietu 18 pozycja 2 - Prosimy o dopuszczenie: Filtr oddechowy, bakteryjno-wirusowy, elektrostatyczny lub mechaniczny, sterylne, złącza proste 22M/15F-22F/15M, port kapno, skuteczność filtracji bakteryjnej powyżej 99,999%, skuteczność filtracji wirusowej powyżej

99,999%, masa do 35 g, przestrzeń martwa do 70 ml, objętość oddechowa w zakresie 150-1500ml, wydzielony wymiennik ciepła i wilgoci nawilżanie przy VT=500ml - 32mg/l H₂O

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie zaproponowane przez Wykonawcę.

35. dotyczy pakietu 18 pozycja 3 - Prosimy o dopuszczenie: Filtr oddechowy, bakteryjno-wirusowy, elektrostatyczny lub mechaniczny, sterylny, złącza proste 22M/15F-22F/15M, port kapno, skuteczność filtracji bakteryjnej powyżej 99,999%, skuteczność filtracji wirusowej powyżej 99,999%, masa 23 g, przestrzeń martwa do 42 ml, objętość oddechowa w zakresie od 150-1500ml.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie zaproponowane przez Wykonawcę.

36. dotyczy pakietu 18 pozycja 4 - Prosimy o dopuszczenie: Filtry oddechowe bakteryjno-wirusostacyjne do długotrwałej wentylacji dla dorosłych ze zwiększoną wydajnością zatrzymywania ciepła i wilgoci; mechaniczne, hydrofobowe, z przestrzenią martwą 63ml, z portem do pomiaru stężenia CO₂, jałowe

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie zaproponowane przez Wykonawcę.

37. dotyczy pakietu 18 pozycja 5

Prosimy o dopuszczenie: Obwód oddechowy do aparatu do znieczulania dla dorosłych, materiał PE, 2 rury rozciągliwe, dł. po rozciągnięciu do 200 cm, dodatkowa rura do worka o dł. po rozciągnięciu 150 cm, kolanko z portem kapno, trójnik Y, średnica rur 22 mm, średnica złącza 22mmF, złączka prosta 22mmM-22mmM bezlateksowy worek oddechowy poj.2 litry, czysty mikrobiologicznie

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie zaproponowane przez Wykonawcę.

39. dotyczy pakietu 18 pozycja 6 - Prosimy o dopuszczenie: Maska krtaniowa jednorazowego użytku, rurka maski wygięta zgodnie z budową anatomiczną gardła, delikatny, pozbawiony nierówności i ostrych krawędzi mankiet, wzmocnienie rurki przed zagryzieniem zębami. Informacje dotyczące rozmiaru, wagi pacjenta umieszczone na masce, rozmiary od 1 do 5, maska wykonana z materiału niezawierającego ftalanów – potwierdzone deklaracją producenta.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie zaproponowane przez Wykonawcę.

40. dotyczy pakietu 18 pozycja 6 - Prosimy o dopuszczenie: Maska krtaniowa jednorazowego użytku typu igel (możliwość intubacji) rurka maski wygięta zgodnie z budową anatomiczną gardła, delikatny, pozbawiony nierówności i ostrych krawędzi mankiet, koniuszek mankietu posiadający zabezpieczenie przed podwijaniem się podczas zakładania, wzmocnienie rurki przed zagryzieniem zębami, możliwość wykonania intubacji poprzez maskę, Informacje dotyczące rozmiaru, wagi

pacjenta, znaczniki prawidłowego usytuowania maski rozmiary od 1 do 5, maska wykonana z materiału SEBS, posiadająca bezciśnieniowy, termoplastyczny mankiet żelowy, nie zawiera ftalanów – potwierdzone deklaracją producenta.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie zaproponowane przez Wykonawcę.

41. dotyczy pakietu 18 - Zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji nr 7 i 8 do odrębnego pakietu. Pozwoli nam to przygotować dla Państwa korzystną ofertę cenową.

Odpowiedź: Zamawiający wydziela pozycje od nr 1 do nr 7 włącznie tworząc nowy pakiet (część) nr 24.

42. dotyczy §8 ust. 2 pkt a) - Zwracamy się z prośbą o obniżenie kary umownej do wysokości 0,02% wartości brutto dostawy, której dotyczy zwłoka, za każdą kolejną godzinę zwłoki w terminie dostawy, o którym mowa w § 3 ust. 2.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.

43. Część 8 poz. nr 2 Igła doszpikowa - W związku z ogłoszonym postępowaniem pytamy Zamawiającego czy będzie wymagać, aby dostarczone igły doszpikowe posiadały, zgodnie z wymogami ustawy o wyrobach medycznych, nadrukowaną przez producenta etykietę w języku polskim wraz z nazwą firmy będącej autoryzowanym dystrybutorem na terenie Polski, odpowiedzialnym przed Urzędem Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych za czynności przewidziane przez ustawę o wyrobach medycznych w przypadku wystąpienia incydentu medycznego?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.

44. Część 8 poz. nr 2 Igła doszpikowa - W związku z ogłoszonym postępowaniem pytamy Zamawiającego czy będzie wymagać, aby Wykonawca był uprawniony przez producenta do dystrybucji na terenie Polski, co związane jest z odpowiedzialnością przed Urzędem Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych związaną z akcjami korekcyjnymi dotyczącymi incydentów medycznych i potwierdził to odpowiednim dokumentem autoryzacyjnym od producenta?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.

45. Część 8 poz. nr 2 Igła doszpikowa - W związku z ogłoszonym postępowaniem pytamy Zamawiającego czy będzie wymagać aby termin przydatności do użycia dostarczonych igieł doszpikowych wynosił przynajmniej 48 miesięcy, dzięki czemu w przypadku ich dłuższego

przechowywania nie dojdzie do sytuacji kiedy to nieużyte igły utracą ważność – Zamawiający nie zostanie narażony na straty w wyniku zakupu i nieużycia igieł doszpikowych?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.

46. dotyczy Części nr 6 poz. nr 1 - Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o doprecyzowanie co Zamawiający miał na myśli, wpisując w pozycji nr 1 do rękawic myjąco-dezynfekcyjnych zapis: (15,5x20 cm) ?

Odpowiedź: Poprzez zapis (15,5x20 cm) Zamawiający miał na myśli wymiary rękawic. Jednocześnie Zamawiający dopuszcza inne wymiary, zbliżone do tych podanych w opisie.

47. Wnosimy o dodanie do projektu uWnosimy o zmianę § 4 ust. 4 projektu umowy poprzez dopisanie do jego treści in fine: „, z zastrzeżeniem § 4 ust. 6”

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.

48. Wnosimy o dodanie do projektu umowy dodatkowego postanowienia § 4 ust. 6 o następującej 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 obciążony ryzykiem zmiany stosunków gospodarczych, a tym samym zobowiązany do realizowania umowy po rażąco niskich cenach.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ. Wykonawca winien tak skalkulować cenę aby była ona niezmienna przez cały okres trwania zamówienia.

49. Wnosimy o wykreślenie postanowienia § 6 ust. 5 projektu umowy, ograniczającego prawo wykonawcy do wstrzymania realizacji dostaw do czasu uregulowania przez Zamawiającego zaległości płatniczych. UZASADNIENIE: Zgodnie z art. 139 PZP w zw. z art. 552 KC celem przepisu zawartego w Kodeksie Cywilnym, który zgodnie z poglądem doktryny stanowi lex specialis w stosunku do art. 490 KC (S. Buczkowski, w: Komentarz KC, t. II, 1972, s. 1281; C. Żuławska, w: Komentarz do KC, Ks. III, t. II, 2011, s. 50–51; Z. Gawlik, w: Kidyba, Komentarz KC, t. III, cz. 2, 2014, s. 93; Z. Banaszczyk, w: Pietrzykowski, Komentarz KC, t. II, 2015, s. 298; J. Jezioro, w: Gniewek, Machnikowski, Komentarz KC, 2014, s. 1112; wyr. SA w Szczecinie z

9.10.2013 r., I ACa 364/13) jest minimalizacja ryzyka po stronie Wykonawcy zobowiązanego do wcześniejszego spełnienia świadczenia, zaś zwłoka Zamawiającego w zapłacie ceny jest efektem naruszenia przez niego podstawowego obowiązku zapłaty ceny, wynikającego z art. 535 KC. Mając powyższe na uwadze niezasadnym wydaje się przystanie przez Wykonawcę na propozycję ograniczenia jego uprawnienia stanowiącego swoistego rodzaju „zawór bezpieczeństwa” w stosunku do Zamawiającego.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.

50. Wnosimy o wykreślenie zapisu § 7 projektu umowy wprowadzającego wymóg uzyskania zgody Zamawiającego na cesję wierzytelności. UZASADNIENIE: Kwestia cesji wierzytelności względem podmiotu leczniczego 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.”

Odpowiedź: Szpital w Środzie prowadzony jest w formie spółki prawa handlowego. Cytowany przez Wykonawcę zapis nie znajduje zastosowania do podmiotu leczniczego działającego w formie jak szpital w Środzie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.

51. Wnosimy o modyfikację zapisu projektu umowy dotyczącego kar umownych poprzez ich zmniejszenie do wysokości 0,1 % za każdy dzień zwłoki - w § 8 ust. 2 lit. a) i b) projektu umowy oraz do wysokości 10 % wartości niezrealizowanej części umowy - w § 8 ust. 2 lit. c) projektu umowy. UZASADNIENIE: Podkreślamy, że obecne postanowienia projektu umowy dotyczące kar umownych kształtują kary umowne na rażąco wygórowanym poziomie, co może prowadzić do naruszenia art. 353(1) ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. - Kodeks cywilny (Dz.U. 2018 poz. 1025, ze zm., dalej jako: „Kodeks cywilny”) oraz art. 484 § 2 i art. 5 Kodeksu cywilnego w zw. z art. 14 oraz art. 139 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2018 poz. 1986, ze zm., dalej jako: „ustawa PZP”) poprzez wykorzystanie pozycji dominującej organizatora przetargu i uprzywilejowanie pozycji Zamawiającego wobec Wykonawcy, polegające na nałożeniu w SIWZ rażąco wygórowanych kar umownych na Wykonawcę. Należy przy tym zauważyć, że z

rażąco wygórowaną karą umowną mamy do czynienia zarówno wówczas, gdy zachwiana zostaje relacja pomiędzy wysokością wynagrodzenia za wykonanie zobowiązania a wysokością kary umownej zastrzeżonej za opóźnienie w wykonaniu przedmiotu umowy, jak i wtedy (co jest zasadniczym kryterium miarkowania kary umownej z uwagi na jej rażące wygórowanie), gdy zachwiany został stosunek wysokości zastrzeżonej kary umownej do wysokości doznawanej szkody (zob. wyrok Sądu Najwyższego z dnia 21 września 2007 r., V CSK 139/07, LEX nr 341635, oraz uchwałę składu 7 sędziów Sądu Najwyższego z dnia 6 listopada 2003 r., III CZP 61/03, LEX nr 81615). Kara umowna jest bowiem surogatem odszkodowania, zastrzeżonym w określonej wysokości i nie może prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia wierzyciela (zob. wyrok Sądu Apelacyjnego w Katowicach z dnia 28 września 2010 r., V ACa 267/10).

Dodatkowo wskazujemy, że:

- w wyroku z dnia 4 września 2018 r., KIO 1601/18 – Krajowa Izba Odwoławcza nakazała Zamawiającemu zmniejszyć karę umowną z „2% wartości wynagrodzenia umownego, za każde rozpoczęte 24 godziny opóźnienia” do „0,5% wartości wynagrodzenia umownego, za każde rozpoczęte 24 godziny opóźnienia”;

- w wyroku z dnia 4 grudnia 2015 r., KIO 2546/15 - Izba nakazała Zamawiającemu zmniejszyć karę umowną z odpowiednio 10% i 15% miesięcznego wynagrodzenia za stwierdzenie określonych uchybień (czyli nie za opóźnienie w dostawie) do poziomu odpowiednio 1% i 1,5% miesięcznego wynagrodzenia.

Odpowiedź: Zmniejszenie wysokości kar umownych, które proponuje Wykonawca spowoduje, że utracą one swój cel, dla którego zostały określone. Zarówno termin dostawy jak i termin reklamacji są kryteriami oceny ofert, a Wykonawca winien zaoferować terminy realne. Zamawiający nie narzuca Wykonawcy tych terminów, określając jedynie maksymalny termin realizacji dostawy. Wykonawca dokona modyfikacji wyłącznie § 8 ust. 2 pkt c ograniczając karę umowną za odstąpienie od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca do wysokości 10 % całkowitej wartości brutto umowy.

52. Wnosimy o wykreślenie z projektu umowy § 11 ust. 1 lit. c)

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.

53. Wnosimy o dodanie do § 11 ust. 4 projektu umowy poprzez nadanie mu następującej treści:
„W przypadku 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.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.

54. Część 1 czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie do osobnej części poz.2,23,27,29,30,35?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.

55. Część 1 czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie do osobnej części poz. 38-39 –osobna część koreczki?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.

56. Część 1 czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie do osobnej części poz. 48-55 –osobna część maski ?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.

57. Część 1czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie do osobnej części poz. 60-65?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.

58. Część 1 poz. 62-63 czy zamawiający dopuści okularki w rozmiarach: 33-38 cm, 26-32 cm i 20-25 cm?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.

59. Część 1czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie do osobnej części poz. 67-72?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.

60. Część 1czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie do osobnej części poz. 74-77?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.

61. Część 1 poz. 75 czy zamawiający dopuści pojemnik do dobowej zbiórki moczu z przykrywką?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.

62. Część 1 czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie do osobnej części poz. 78-83?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.

63. Część 1 czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie do osobnej części poz. 84-86?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.

64. Część 1 poz. 86 czy zamawiający dopuści pojemnik na mocz o poj. Użytkowej 100 ml a maks. 120 ml?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.

65. Część 1 czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie do osobnej części poz. 108-109?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.

66. Część 1 poz. 108 Czy zamawiający wymaga rolki 60 cm x 80 m, perforacja co 38 cm?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.

67. Część 1 czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie do osobnej części poz. 120-123?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.

68. Część 1 czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie do osobnej części poz. 124-129-osobna część zawierająca szyny ?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.

69. Część 1 czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie do osobnej części poz. 137-138-osobna część zawierająca wieszaki do worków i worki na mocz?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.

70. Część 1 czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie do osobnej części poz. 147-152?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.

71. Część 1 poz. 151 czy zamawiający dopuści zaciskacz sterylny?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.

72. Część 1 czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie do osobnej części poz. 156-157-zestawy do nebulizacji w osobnej części ?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.

73. Część 1 czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie do osobnej części poz. 165?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.

74. Część 2 czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie do osobnej części poz. 51-52 – przyrządy do przetaczania w osobnej części ?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.

75. Część 2 poz. 52 Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczepu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.

76. Część 2 poz. 51 czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi o dł. komory 85 mm?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.

77. Część 2 poz. 52 czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów o dł. komory z przezroczystego PVC 55 mm?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.

78. Część 2 poz. 52 czy zamawiający dopuści przyrząd z igłą ściętą trzyplaszczyznowo wykonana z wzmocnionego ABS?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.

79. CZĘŚĆ 2 POZ. 52 Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania bez nazwy producenta umieszczonej na przyrządzie –nie jest to parametr użytkowy i nie wpływa na korzystanie z przyrządu?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.

80. Część 11 poz. 8 czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie do osobnej części poz. 8?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający wydziela poz. 8 z części nr 11, tworząc nową część nr 25. Zamawiający dokonuje modyfikacji treści SIWZ.

81. Część 11 poz. 8 Czy zamawiający dopuści worki na wymioty wykonane folii LDPE w kolorze mlecznym, usznik z polipropylenu, bez lateksu i PCW, ze skalą co 100 ml, skala do 1,5 l, zakończony obręczą w systemie "okręć i zamknij", z instrukcją użytkowania w postaci piktogramu umieszczoną na każdym worku?

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

82. Część 23 czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie do osobnej części poz. 2-4?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.

83. Część 23 poz. 2-4, poz. 7 czy zamawiający dopuści strzykawki z pojedynczą skalą pomiarową?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.

84. Część 23 czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie do osobnej części poz. 7?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.

85. Dotyczy projektu umowy - § 5 ust. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na następującą zmianę istniejącego zapisu: „W przypadku stwierdzenia, że dostarczony towar jest niezgodny z opisanym w ofercie przetargowej lub zawiera wady, Zamawiający odmówi odbioru i sporządzi protokół zawierający przyczyny odmowy odbioru, który podpiszą obie strony. Wykonawca wymieni na swój koszt i ryzyko towar wadliwy w ciągu 24 godzin od pozytywnego rozpatrzenia reklamacji zgłoszonej przez Zamawiającego.”

Odpowiedź: Nie. Termin reklamacji w niniejszym postępowaniu określa sam Wykonawca. Zamawiający nie narzuca Wykonawcy żadnych rozwiązań w tym zakresie. Zamawiający podtrzymuje więc postanowienia treści SIWZ.

86. Dotyczy projektu umowy - § 6 ust. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na następujące doprecyzowanie zapisu: „Wykonawca nie może wstrzymać dostawy przedmiotu zamówienia z powodu zaległości płatniczych Zamawiającego, o ile

zwłoka w płatnościach (należności wymaganych) nie przekroczy 14 dni od daty wymagalności wskazanej na fakturze.”

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.

87. Dotyczy projektu umowy - § 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie istniejącego zapisu poprzez wprowadzenie następującej treści: „Zgody takiej nie można bezpodstawnie odmówić.”

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.

88. Dotyczy projektu umowy - § 11

Dotyczy zapisów umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie następującego zapisu: „W przypadku zakończenia produkcji wielorazowych narzędzi endoskopowych przez Producenta, Strony dopuszczają możliwość zaoferowania odpowiedniej ilości narzędzi jednorazowych (odpowiedników) bądź rozwiązania niniejszej umowy bez konieczności ponoszenia konsekwencji zapłaty kar umownych. Zakończenie produkcji wyrobów jednorazowych zostanie potwierdzone oficjalnym pismem.”

Odpowiedź: Powyższa przesłanka mieści się w zakresie brzmienia przepisu § 11 ust. 1 pkt. f oraz g. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.

89. Dotyczy projektu umowy - § 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie dodatkowego zapisu o poniższej treści:

„Gwarancją nie są objęte uszkodzenia i wady dostarczanego urządzenia wynikłe wskutek:

- a) eksploatacji wyposażenia przez Zamawiającego niezgodnie z jego przeznaczeniem, nie stosowania się Zamawiającego do instrukcji obsługi, mechanicznego uszkodzenia powstałego z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego lub osób trzecich,
- b) uszkodzenia spowodowane zdarzeniami losowymi, siłą wyższą np. powódź, zalania pożar.”

Odpowiedź: Określone w SIWZ oraz projekcie umowy przesłanki gwarancji dotyczą dwóch sytuacji: stwierdzenia niezgodności z ofertą przetargową lub wad na etapie odbioru asortymentu oraz po jego odbiorze (w sytuacjach gdy w chwili odbioru asortymentu jego wypakowanie i oględziny nie są możliwe). Gwarancja, którą uregulował Zamawiający nie dotyczy sytuacji, które wskazuje Wykonawca. Zamawiający podtrzymuje zatem postanowienia treści SIWZ.

90. Dotyczy zapisów umowy

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o udzielenie informacji czy wobec Zamawiającego nie została wszczęta likwidacja.

Odpowiedź: Nie.

91. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej za 1 szt. wyrobów z dokładnością do 3 miejsc po przecinku? Zgodnie z orzeczeniem zespołu Arbitrów – sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06 dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech a nawet czterech miejsc po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ. Wykonawca nie wskazał dla których wyrobów chciałby zastosować cenę jednostkową z dokładnością do 3 miejsc po przecinku. W prowadzonym postępowaniu nie wszystkie pozycje asortymentowe mają charakter masowy, a Zamawiający realizując zamówienie będzie zamawiał je w pojedynczych sztukach.

92. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 5 w pozycji nr 1

Kaniula dożylna bezpieczna- sterylna, jednorazowego użytku, pakowana pojedynczo, wyraźne oznaczenie rozmiaru i daty ważności na opakowaniu jednostkowym. Wykonane z biokompatybilnego poliutetanu nowej generacji (badania kliniczne).Hypoalergiczne, termoplastyczne, odporne na zginanie(tzw. pamięć kształtu) z samodomykającym się portem iniekcyjnym oraz zastawka bezzwrotna zapobiegająca wypływowi krwi, elastyczne skrzydełka ułatwiające bezpieczne mocowanie widoczne w rtg, konstrukcja kaniul eliminująca ryzyko ekspozycji na krew podczas kaniulacji naczyń: 22G 0,9 x 25mm przepływ min. 42 ml/min, 20G 1,1 x 32mm przepływ min. 67 ml/min, 18G 1,3 x 32mm przepływ min. 103 ml/min, 18G 1,3 x 45mm przepływ min. 103 ml/min, 17G 1,5 x 45mm przepływ min. 133 ml/min. 16G 1,8 x 45mm przepływ min. 236 ml/min, 14G 2,0 x 45mm przepływ min. 270 ml/min.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.

93. Czy Zamawiający wydzieli z pakietu nr 5 pozycje nr 5,6 do odrębnego pakietu ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.

94. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 5 dla pozycji od 7-12 .

Kaniula do kaniulacji żył obwodowych, z samodomykającym się korkiem portu bocznego, z zastawką antyzwrotną, dostępność rozmiarów 22-14G, kaniula widoczna w promieniach RTG,

minimum 4 wtopione paski radiocieniujące , kaniula wykonana z materiału biokompatybilnego - poliuretan. Opakowanie sztywne, zabezpieczające przed utratą jałowości , nazwa własna kaniul bezpośrednio na produkcie. sterylizowane tlenkiem etylenu lub radiacyjni, sterylne, jednorazowego użytku 22G 0,9 x 25mm przepływ min. 42 ml/min, 20G 1,1 x 32mm przepływ min. 67 ml/min, 18G 1,3 x 32mm przepływ min. 103 ml/min, 18G 1,3 x 45mm przepływ min. 103 ml/min, 17G 1,5 x 45mm przepływ min. 133 ml/min, 16G 1,8 x 45mm przepływ min. 236 ml/min, 14G 2,0 x 45mm przepływ min. 270 ml/min Jakość i nieinwazyjność poliuretanu jako materiału, z którego został wykonany cewnik ma zostać potwierdzona dołączonymi do oferty badaniami klinicznymi lub laboratoryjnymi (min. 3) potwierdzającymi ograniczenie ryzyka występowania zakrzepowego zapalenia żył związanego z materiałem zastosowanym do produkcji kaniul.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ. Zamawiający zwraca uwagę, że w dniu 1 lipca 2019 roku dokonana została zmiana opisu przedmiotu zamówienia w zakresie części nr 5. Nowa treść opublikowana została w pliku pn. Załącznik nr 1 – Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia ver. 01.07.2019. Obecnie część nr 5 nie zawiera pozycji nr 8-12. A pozycja nr 7 nie została zmieniona.

95. Czy zamawiający dopuści w pakiecie nr 5 w pozycji nr 13 bezigłowy zawór dostępu żylnego(system nie zawierający lateksu, PCV,DEHP,metal), nadcisnienie min 20 psi, podcisnienie min 5 psi, obudowa systemu wykonana z tworzywa przezroczystego. Do wielokrotnego użycia, min 100 podan lub 7 dni- po kolejnej dezynfekcji-potwierdzone w instrukcji obsługi, produkt sterylny, apirogenny.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ. Zamawiający zwraca uwagę, że w dniu 1 lipca 2019 roku dokonana została zmiana opisu przedmiotu zamówienia w zakresie części nr 5. Nowa treść opublikowana została w pliku pn. Załącznik nr 1 – Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia ver. 01.07.2019. Obecnie część nr 5 nie zawiera pozycji nr 13

96. Pakiet nr 11

Czy Zamawiający dopuści w tym zadaniu równoważny system do odsysania próżniowego firmy Serres wkłady i pojemniki wielorazowe o pojemności 2000 i 3000 ml o następujących parametrach: wykonany z poliolefiny [dającej możliwość utylizacji w niskiej temperaturze bez wydzielania szkodliwych substancji (przyjazny naturalnemu środowisku), przy zachowaniu dużej odporności na rozdarcie, perforację], posiadających funkcje samozasysania, uszczelniany automatycznie, po uruchomieniu ssania, bez konieczności wciskania go w kanister i podłączania dodatkowych urządzeń lub przełączników. Wyposażony w filtr antybakteryjny i hydrofobowy

(przeciwprzelewowy), zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem, automatyczne odcięcie ssania po napełnieniu wkładu; Posiadający zintegrowaną pokrywę, wyposażoną w port do połączeń szeregowych oraz tylko jeden króciec – do pacjenta- schodkowy, obrotowy, kątowy dający możliwość podłączania drenów o różnej średnicy, króciec ssący zintegrowany z kanistrem podłączony jest do źródła próżni na stałe, dzięki czemu wymiana wkładów odbywa się bez konieczności odłączania źródła ssania.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane przez Wykonawcę.

97. Pakiet nr 11

Czy Zamawiający w zadaniu 11 poz. 5 i 6 będzie wymagał pojemników wielorazowych 2000ml i 3000ml oznaczonych znakiem CE które są certyfikowane jako wyrób medyczny klasy I z funkcją miarową w celu prowadzenie dokładnego bilansu płynów bez zastosowania dodatkowych urządzeń?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozwiązanie zaproponowane przez Wykonawcę.

98. Pakiet nr 11

Czy Zamawiający dopuści proszek żelujący w opakowaniach 2 kg po odpowiednim przeliczeniu.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuści wyrób w opakowaniach 2 kg z odpowiednim przeliczeniem ilości, tak jak wskazano w załączniku nr 1 do SIWZ.

99. Pakiet nr 11

Czy Zamawiający w tym zadaniu wydzieli pozycje 8 tak aby umożliwić złożenie oferty na pozycje 1-7.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający wydziela poz. 8 z części nr 11, tworząc nową część nr 25. Zamawiający dokonuje modyfikacji treści SIWZ.

100. Pakiet nr 11

Czy w pozycji 1 Zamawiający ma na myśli zdejmowalny łącznik kątowy (90 Stopni) schodkowy obrotowy montowany na pokrywie wkładu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozwiązanie wskazane przez Wykonawcę.

101. Pakiet nr 11

Czy Zamawiający wymaga wkładów workowych posiadających otwór w pokrywie min 28mm do wsypywania proszku żelującego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozwiązanie wskazane przez Wykonawcę.

102. Pakiet nr 11

Czy w pozycji 3 Zamawiający dopuści dren 2m sterylny z dwoma końcówkami żeńskimi.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozwiązanie wskazane przez Wykonawcę.

103. Pakiet nr 11

Czy w pozycji 5 i 6 Zamawiający dopuści pojemniki wielorazowego użytku o poj. 2 i 3 litry wyposażone w zintegrowany zaczep do montowania na uchwytych systemu Serres.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozwiązanie wskazane przez Wykonawcę.

104. dotyczy zapisów SIWZ

Prosimy o potwierdzenie, iż 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. Zgodnie z interpretacją przepisów dotyczących nowelizacji ustawy Pzp zamieszczonej na stronie Urzędu Zamówień Publicznych - „Zamawiający powinien przyjąć oświadczenie wykonawcy o braku przynależności do jakiegokolwiek grupy kapitałowej bądź przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, w sytuacji gdy w postępowaniu złożono jedną ofertę lub wniosek o dopuszczenie do udziału w postępowaniu. Oświadczenie o braku przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, niezależnie od ilości ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, również potwierdza brak podstawy do wykluczenia z postępowania, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp. Należy jednak w tym przypadku pamiętać, że jakakolwiek zmiana sytuacji wykonawcy w toku postępowania (włączenie do grupy kapitałowej) będzie powodowała obowiązek aktualizacji takiego oświadczenia po stronie wykonawcy.”

Odpowiedź: Tak. Zamawiający podziela argumentację Wykonawcy.

105. Dotyczy wzoru umowy § 8 ust. 2c

Zwracamy się z wnioskiem o zmianę brzmienia § 8ust. 2c wzoru umowy poprzez obniżenie kar umownych za odstąpienie od umowy z 20 na 10%.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dokonuje modyfikacji treści SIWZ.

106. Część 16 Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy w poz.1 nie zaszła omyłka i Zamawiający wymaga zamkniętych systemów do odsysania z rurki intubacyjnej w rozmiarze: CH12-16 o długości 56 lub 62 cm oraz dla rurek tracheostomijnych w rozmiarze: CH12-16 o długości 36 cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozwiązanie i parametry określone przez Wykonawcę.

107. Część 16 Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy Zamawiający w poz.1 tj. zamkniętych systemach do odsysania z rurek intubacyjnych i tracheostomijnych wymaga przekręcanej zastawki na wysokości portu do przepłukiwania?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozwiązanie określone przez Wykonawcę.

108. Część 16 Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy w poz.36 nie zaszła omyłka pisarka i Zamawiający wymaga kołderek grzewczych o wymiarach: 233,7 cm x 127 cm na całe ciało pacjenta dorosłego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozwiązanie określone przez Wykonawcę.

109. Część 23 poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki do gazometrii bez filtra odpowietrzającego. Pozostałe zaspisy zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.

110. Część 23 poz. 10-13

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki luer 2 - cz bez oznaczenia kolorystycznego rozmiaru strzykawki. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej oferty jakościowej i cenowej na wymagany asortyment od innego producenta z obszaru UE. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.

111. Część 23 poz. 13

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 2-częściową luer w opakowaniach 80 szt. z możliwością przeliczenia w formularzu asortymentowo- cenowym.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie proponowane przez Wykonawcę. W przypadku zaproponowania innego liczebnie opakowania handlowego Wykonawca musi skalkulować cenę dla ilości asortymentu określonej przez Zamawiającego. W przeciwnym wypadku porównanie ofert Wykonawców nie będzie możliwe.

Wyjaśnienia są wiążące dla Wykonawców z chwilą ich publikacji.

/-/ Paweł Dopierała
Prezes Zarządu