



Szpital Specjalistyczny im. J. K. Łukowicza^A
w Chojnicach

89-600 Chojnice, ul. Leśna 10

tel. centrala (0 52) 39 56 500

tel. sekr. dyr. (0 52) 39 56 769; fax (0 52) 39 56 569

e-mail: szpital@chojnice.pl

www.szpital.chojnice.pl



Chojnice, dnia 10 marca 2021 r.

N/znak: FZAP-380-3/27/20

**Podmioty biorące udział
w postępowaniu o udzielenie
zamówienia publicznego**

DOTYCZY: Prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na dostawę sprzętu medycznego jednorazowego użytku.

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 i 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2019 r. poz. 1843 ze zm.) Zamawiający udziela następujących wyjaśnień na skierowane zapytania Wykonawców w sprawie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia oraz dokonuje następujących zmian w jej treści w prowadzonym postępowaniu o zamówienie publiczne:

Pytanie nr 1:

Pytanie do pakietu nr 11 pozycja nr 8

Czy Zamawiający zgodzi się na dostawy setów do pompy GP w opakowaniach zbiorczych bez możliwości zamawiania pojedynczych setów?

A. Zestaw infuzyjny do pompy Alaris GP z filtrem 15 µm w komorze kroplowej, komora kroplowa z spike wentylowana lub niewentylowana, długość 265 cm, objętość wypełnienia 24 ml, średnica dreny 3 mm, zacisk rolkowy, z PCV, bez DEHP, bez lateksu, sterylne - **1 op. 80szt.**

Odpowiedź: Tak.

B. Zestaw do przetoczeń do pompy Alaris GP - do żywienia pozajelitowego, długość 275 cm, objętość wypełnienia 27 ml, średnica 3 mm, komora kroplowa z filtrem 15 µm z spikiem wentylowana lub niewentylowana, filtr hydrofobowy 1,2 µm, filtr w linii infuzyjnej, zacisk rolkowy, 2 smartsite, z PCV, bez DEHP, bez lateksu, sterylne - **1 op. 30szt.**

Odpowiedź: Tak.

C. Zestaw do przetoczeń do pompy Alaris GP -światłoczuły do płynów infuzyjnych z filtrem 15 µm w komorze kroplowej, komora kroplowa z spikiem wentylowana lub niewentylowana, długość 250 cm, objętość wypełnienia 23 ml, średnica dreny 3 mm, zacisk rolkowy, z PCV, bez DEHP, bez lateksu, sterylne - **1 op. 80szt.**

Odpowiedź: Tak.

D. Zestaw do przetoczeń do pompy Alaris GP - do krwi i preparatów krwiopochodnych, długość 270 cm, objętość wypełnienia 26 ml, średnica 3 mm, komora kroplowa z filtrem 200 µm z spikiem niewentylowana, filtr hydrofobowy, zacisk rolkowy, z PCV, bez DEHP, bez lateksu, sterylne - **1 op. 30szt.**

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 2:

Pytanie do pakietu nr 11 pozycja nr 9

Czy Zamawiający zgodzi się na dostawy setów do pompy GP w opakowaniach zbiorczych bez możliwości zamawiania pojedynczych setów oraz czy Zamawiający zgodzi się na strzykawkę trzyczęściową w kolorze bursztynowym o pojemności 50 ml?

A. Zestaw przezroczysty do pomp infuzyjnych strzykawkowych Alaris CC z wbudowanym w pompę dyskiem do pomp CC - **1 op. 60 sztuk**

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 3:

Zadanie 11 pozycja 64

1. Czy Zamawiający w pozycji 64 – 2 dopuści zaoferowanie worka o pojemności 300 ml.

Odpowiedź: Nie.

2. Czy Zamawiający w pozycji 64 – 3 dopuści zaferowanie trokara o długości 110 mm, z uszczelką 5 mm – 15 mm, z zaworem dwustopniowym .

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 4:

Zadanie 11 poz. 69

3. Czy Zamawiający dopuści zaferowanie worków 435 ml/10 mm, zamocowanych na półobręczy, dno worka wzmocnione, rozmiar 10 mmx 110 mm x 200 mm.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 5:

Zadanie 11 poz. 70

1. Czy Zamawiający dopuści zaferowanie worków 1100 ml/12 mm, zamocowanych na półobręczy, rozmiar 12 mm x 170 mm x 240 mm.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 6:

Zadanie nr 16

1. Czy Zamawiający dopuści zaferowanie półmasek kubekowych, spełniających wymagania normy EN 149:2001+A1:2009 – środek ochrony indywidualnej.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 7:

Pytanie do pakietu 8 pozycja 6

Ze względu na możliwość zaferowania wysokiej jakości cewników do embolektomii , zwracam się do Zamawiającego o wydzielenie pozycji 6 i stworzenie osobnego zadania na cewniki typu Fogarty do embolektomii.

Proponowane przez nas cewniki spełniają wszystkie wymogi SIWZ.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 8:

zadanie 6, pozycja 5:

Zwracamy się o dopuszczenie, jako równoważnego w pozycji 5 – pojemnik o pojemności 3,0L - pojemnika na odpady medyczne o pojemności 3,5-4,0L.

Różnica pomiędzy zaproponowaną pojemnością, a wymaganą przez Zamawiającego jest nieznaczna, a same pojemniki na odpady nie są wyrobami medycznymi, pozostają bez jakiegokolwiek wpływu na przeprowadzane procedury i ich efektywność, pełnią wyłącznie rolę pomocniczą.

Pragniemy również nadmienić, że zgodnie art. 30 ust. 4 Ustawy pzp Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne z opisywanym.

W razie niedopuszczenia ww. pojemnika prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów, wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 9:

zadanie 6, pozycja 7:

Zwracamy się o dopuszczenie pojemnika na zużyte długie igły biopsyjne pojemnika o pojemności 6L (pojemność użytkowa) o następujących parametrach:

- wymiary: 167 x 167 x 500 mm
- grubość tworzywa 1,7 mm.

Nadto pojemnik nieprzemakalny, odporny na przekucia, posiadający specjalne wycięcia umożliwiające bezpieczne oddzielenie igły i strzykawki, po założeniu pokrywy, pojemnik jest hermetycznie, na stałe zamknięty. Zgodny z aktualnymi wymogami Ministra Zdrowia w sprawie szczegółowego sposobu postępowania z odpadami medycznymi.

W razie niedopuszczenia ww. pojemnika prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów, wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 10:

zadanie 11, pozycja 22:

Zwracamy się o dopuszczenie, jako produktu równoważnego w pozycji 22 – kaniuli dotętnicznej 20G 1,1x45 mm, przepływ 49 ml/min. Kaniula jest wyposażona w zawór odcinający do inwazyjnego pomiaru ciśnienia tętniczego krwi oraz do pobierania próbek krwi tętnicznej, specjalnie zaprojektowany zawór ON-OFF zapobiega wypływowi wstecznemu krwi oraz narażeniu personelu na kontakt z krwią pacjenta, cewnik wykonany z FEP, widoczny w RTG, ostra igła z 3-płaszczyznowym ścięciem typu back-cut, koreczek luer-lock, metoda sterylizacji: tlenek etylenu.

Opisany przedmiot zamówienia jest wystarczający do przeprowadzenia poprawnej procedury medycznej i powszechnie stosowany w placówkach ochrony zdrowia, a dopuszczenie powyższego, pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć. Pragniemy również nadmienić, że zgodnie art. 30 ust. 4 Ustawy Pzp Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne. Równoważne bowiem są inne od wymaganych parametry i rozwiązania techniczne bądź użytkowe, które w praktyce pełnią te same funkcje, których Zamawiający oczekuje od przedmiotu zamówienia.

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów, wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 11:

zadanie 11, pozycja 29:

Ze względu na opis przedmiotu zamówienia wskazujący na konkretnego producenta, co stanowi nieuprawnione ograniczenie zasady uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców, wnosimy o dopuszczenie jako równoważnego przyrządu do pobierania leków typu spike niebieski z filtrem bakteryjnym 0,2 µm oraz cząsteczkowym 5 µm, ze średnicą igły 4,0 mm i długości 200 mm, reszta zgodna z opisem przedmiotu zamówienia w SIWZ. Opisywany przyrząd jest odpowiedni do przeprowadzenia skutecznej procedury medycznej oraz powszechnie stosowany w placówkach ochrony zdrowia.

Dopuszczenie powyższego pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć. Pragniemy również nadmienić, że zgodnie art. 30 ust. 4 Ustawy Pzp Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne z opisywanym.

Zgodnie z ustawą Pzp Zamawiający może wymagać przedstawienia próbek i wtedy będzie mógł zweryfikować, czy proponowany asortyment spełnia Jego oczekiwania.

W razie podtrzymania zapisów SIWZ, żądamy wskazania merytorycznych i użytkowych argumentów, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego, wraz ze wskazaniem podstawy prawnej, upoważniającej Zamawiającego do naruszenia zasad zachowania uczciwej konkurencji i równego traktowania Wykonawców, na których bazuje Prawo zamówień publicznych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 12:

zadanie 11, pozycja 30:

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie, jako równoważnych następujących pojemników na próbki chirurgiczne: zamiast 200, 2500, 4000, 5600, 10000 ml kolejno: 250, 2300, 5000, 5000 i 10000 ml, reszta zgodna z opisem przedmiotu zamówienia w SIWZ. Pojemniki o nieznacznie różnicy w pojemności nie mają wpływu na swoją funkcjonalność oraz jakość procedur medycznych.

Dopuszczenie powyższego pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 13:

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: Zgodnie z uwagą w Załączniku nr 5 do SIWZ - W przypadku zaznaczenia pierwszej opcji, tj. „1. Nie należymy do żadnej grupy kapitałowej”, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp.” Zamawiający dopuszcza złożenie oświadczenia wraz z ofertą.

Pytanie nr 14:

Pytania do SIWZ Pakiet 1 poz. 4 Czy Zamawiający wydzieli pozycję nr 4 i utworzy z niej odrębne zadanie?

Pozwoli to uzyskać większą liczbę konkurencyjnych ofert?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 15:

PAKIET 1, POZ. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie igły typu motylek tylko w rozmiarach 23 G, 22 G, 20 G?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 16:

PAKIET 4, POZ. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawek 2-częściowych bez kolorystycznego oznaczenia opakowania jednostkowego?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 17:

PAKIET 4, POZ. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawek 2-częściowych posiadających pojedynczą skalę pomiarową?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 18:

PAKIET 4, POZ. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki dwuczęściowej poj. 20 ml w opakowaniu po 80 szt. z odpowiednim przeliczeniem a formularzu cenowym?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 19:

PAKIET 4, POZ. 2

Czy Zamawiający wymaga Strzykawki Janetta 100 ml z czytelną, podwójną skalą pomiarową?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 20:

PAKIET 4, POZ. 2

Czy Zamawiający wymaga Strzykawki Janetta 100 ml z czytelną, podwójny reduktor?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 21:

PAKIET 4, POZ. 2

Prosimy o dopuszczenie strzykawki cewnikowej z końcówką ściętą pod kątem 45 ° ?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 22:

Pakiet 5, poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów posiadającego komorę kropłową o dł.62 mm (55 mm w części przezroczystej) ?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 23:

Pakiet 5, poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów posiadającego igłę dwukanałową ściętą trójpłaszczyznowo, wykonaną z ABS bez wzmocnienia włóknem szklanym?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 24:

Pakiet 5, poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów bez opaski lub gumki stabilizującej dren?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 25:

Pakiet 5, poz. 3

Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych posiadający logo umożliwiające identyfikację wyrobu na zaciskaczu rolkowym?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 26:

Pakiet 5, poz. 3

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

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 27:

Pakiet 5, poz. 4

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

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 28:

Pakiet 5, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów bursztynowy z workiem do osłony leków osobno?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 29:

Pakiet 5, poz. 4

Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych bursztynowy posiadający logo umożliwiające identyfikację wyrobu na zaciskaczu rolkowym?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 30:

Pakiet 5, poz. 6

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

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 31:

Pakiet 5, poz. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do przetaczania krwi bez opaski lub gumki stabilizującą dren?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 32:

Pakiet 5, poz. 9 i 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przedłużacza do pomp infuzyjnych bez opaski lub gumki stabilizującą dren?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 33:

Zadanie nr 1, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści igły w rozmiarze 1,2 lub 1,6 lub 1,8 zamiast 1,4?

W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie tej pozycji.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza igły w rozmiarze 1,6.

Pytanie nr 34:

Zadanie nr 1, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści igły motylki w rozmiarze 25G zamiast 24G ?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 35:

Zadanie nr 1, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści nakłuwacze automatyczne z igłą 21G o głębokości nakłucia 2,4mm lub z igłą 23G o głębokości nakłucia 1,8mm, spełniające pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza nakłuwacze automatyczne z igłą 21G o głębokości nakłucia 2,4 mm.

Pytanie nr 36:

Zadanie nr 4, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści strzykawki dwuczęściowe z pojedynczą skalą, pojedynczym zabezpieczeniem przed wypadnięciem tłoka z kolorystycznym oznaczeniem tylko na opakowaniu zbiorczym?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 37:

Zadanie nr 4, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści strzykawki dwuczęściowe ze skalą rozszerzoną dla 2ml do 2,2ml, 5ml do 5,5ml, 10ml do 11ml, 20ml do 22ml?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 38:

Zadanie nr 4, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści strzykawki dwuczęściowe 20ml w opakowaniach a'50szt. z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 39:

Zadanie nr 4, pozycja 6

Czy Zamawiający wydzieli w/w strzykawki z pakietu gdyż według naszej wiedzy nie są aktualnie dostępne na rynku.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza strzykawki 200 ml inne niż bursztynowe.

Pytanie nr 40:

Zadanie nr 7, pozycja 1, 2

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny kieliszków jednorazowych za opakowanie a'90szt. z odpowiednim przeliczeniem lub dopuści podanie ceny za jedną sztukę do 4 miejsc po przecinku?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza podanie ceny kieliszków jednorazowych za op. 90 szt. z odpowiednim przeliczeniem.

Pytanie nr 41:

Zadanie nr 7, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny myjek za opakowanie a'50szt. z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 42:

Zadanie nr 7, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny maszynek do golenia za opakowanie a'100szt. z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 43:

Zadanie nr 7, pozycja 13

Czy Zamawiający dopuści opaski identyfikacyjne dla dorosłych w kolorze białym?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 44:

Zadanie nr 7, pozycja 12-13

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny opasek identyfikacyjnych za opakowanie a'100szt. z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 45:

Zadanie nr 7, pozycja 14

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny fartuchów za opakowanie a'100szt. z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 46:

Zadanie nr 7, pozycja 16

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny szpatulek za opakowanie a'100szt. z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 47:

Zadanie nr 7, pozycja 20

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny worków na mocz za opakowanie a'10szt. z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 48:

Zadanie nr 7, pozycja 22

Czy Zamawiający dopuści pojemnik na mocz o pojemności 2,5L?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 49:

Zadanie nr 11, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści kaniule bezpieczne wykonane z poliuretanu, spełniające pozostałe wymagania SIWZ w rozmiarach: 16G 1,7x45mm przepływ 200ml/min, 18G 1,3x45mm, przepływ 100ml/min, 20G 1,1x32mm, przepływ 61ml/min, 22G 09x25mm, przepływ 36ml/min, 24G 0,7x19mm, przepływ 23ml/min.?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 50:

Zadanie nr 11, pozycja 29

Czy Zamawiający dopuści przyrządy do pobierania leków z igłą biorczą o długości 20mm i średnicy 4,3mm?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 51:

Zadanie nr 11, pozycja 61

Czy Zamawiający dopuści dwuwarstwową, jednorazową myjkę do mycia ciała w formie półokrągłej rękawicy. Nasączona jednostronnie środkami myjącymi o neutralnym PH 5,5, wykonana z jednej strony (części myjącej) z poliestru, z drugiej strony z włókniny. Obie warstwy myjki nie podfoliowane. Rozmiar 14 cm x 20 cm, gramatura 90g/m². Produkowana zgodnie z wymaganiami ISO 22716:2007 oraz ISO 9001:2015 (certyfikaty dołączone do oferty). Czystość mikrobiologiczna potwierdzona badaniami nie starszymi niż 2017 rok na brak zawartości Pseudomonas aeruginosa, Candida albicans, Staphylococcus aureus oraz Escherichia coli. Opakowanie jednostkowe a'10 sztuk z nadrukowanym składem. Produkt pozbawiony latexu. Termin ważności: 5 lat od daty produkcji, wyrób należy zużyć do 12 m-cy po otwarciu opakowania. Opakowanie foliowe.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 52:

Zadanie nr 11, pozycja 61

Czy Zamawiający dopuści dwuwarstwową, jednorazową myjkę do mycia ciała w formie prostokątnej rękawicy nasączona obustronnie środkami myjącymi o neutralnym PH 5,5, wykonana w 100% z włókien poliestrowych. Obie warstwy myjki nie podfoliowane. Rozmiar 15cm x 22cm, gramatura 60g/m². Produkowana zgodnie z wymaganiami ISO 22716:2007 oraz ISO 9001:2015 (certyfikaty dołączone do oferty). Czystość mikrobiologiczna potwierdzona badaniami nie starszymi niż 2017 rok na brak zawartości Pseudomonas aeruginosa, Candida albicans, Staphylococcus aureus oraz Escherichia coli. Opakowanie jednostkowe a'12 sztuk

z graficzną instrukcją stosowania oraz składem Produkt pozbawiony latexu. Termin ważności: 5 lat od daty produkcji, wyrób należy zużyć do 12 m-cy po otwarciu opakowania. Opakowanie foliowe.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 53:

Zadanie nr 11, pozycja 61

Czy Zamawiający dopuści myjkę nie impregnowaną w rozmiarze 16x22cm zamiast 16x23cm?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 54:

Zadanie nr 11, pozycja 61

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy czepek do bezwodnego mycia głowy o średnicy 27cm. Zewnętrzna warstwa polietylenowa, wewnętrzna warstwa włókniny nasączony substancjami myjącymi oraz odżywką. Nie wymagający namoczenia oraz spłukiwania. Zawierający w składzie m.in. kokamidopropylobetainę oraz dioctan glutaminianu tetrasodowego. Pakowany pojedynczo, z możliwością podgrzania w mikrofalówce (20 sek. w 800W). Zapachowy, pakowany pojedynczo. Na opakowaniu nadrukowany skład oraz instrukcja użycia Nie zawiera latexu. Termin ważności: 24 m-ce od daty produkcji.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 55:

Zadanie nr 10–Zestaw z przetwornikiem do pomiaru ciśnienia metodą inwazyjną

1. Która końcówka łączy przetwornik z kablem monitora w poz.1 i poz.2?

Connectors available



Odpowiedź: Pierwsza Abbott.

2. Czy Zamawiający dopuści w poz.1 zestawy do inwazyjnego pomiaru ciśnienia krwi, linia pojedyncza o długości 130 + 30cm?

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 113.

3. Czy Zamawiający dopuści w poz.2 zestawy do inwazyjnego pomiaru ciśnienia krwi o długości linii 130 + 30cm?

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 114.

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poz.2 z zadania nr 10 i utworzy nowe, odrębne zadanie 10a, co umożliwi złożenie konkurencyjnej oferty?

Odpowiedź: Nie.

5. Czy Zamawiający dopuści w poz.1 zestawy do inwazyjnego pomiaru ciśnienia krwi, linia pojedyncza o długości 120 + 30cm?

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 113.

6. Czy Zamawiający dopuści w poz.2 zestawy do inwazyjnego pomiaru ciśnienia krwi o długości linii 120 + 30cm?

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 114.

Pytanie nr 56:

Dotyczy § 2 wzoru umowy dostawy (załącznik nr 7 do SIWZ)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę by zamówienia, które wpłyną do Dostawcy po godzinie 14:00 były traktowane jak przesłane następnego dnia roboczego o godzinie 8:00 rano? Wszystkie zamówienia są realizowane niezwłocznie, jednakże wymagają zorganizowania procesu logistycznego, tak by można było dotrzymać terminu dostawy wskazanego w umowie.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dodaje zapis w § 2 ust. 1 „Zamówienia, które wpłyną do Zamawiającego po godzinie 14:00 będą traktowane jak przesłane następnego dnia roboczego o godzinie 8:00”.

Pytanie nr 57:

Dotyczy § 6 wzoru umowy dostawy (załącznik nr 7 do SIWZ)

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dodanie następującego zapisu do umowy: „Zamawiający przez odstąpieniem od umowy pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonania umowy”.

Odpowiedź: Zamawiający uregulował tą kwestię w § 6 ust. 3 Projektu umowy (Załącznik nr 7 do SIWZ).

Pytanie nr 58:

Dotyczy § 3 ust. 2 wzoru umowy dostawy (załącznik nr 7 do SIWZ)

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o modyfikację umowy: *Wykonawca udziela Zamawiającemu gwarancji jakości na dostarczany wyrób, równej co do zakresu i terminu gwarancji/terminu ważności producenta towaru.*

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 59:

Dotyczy § 4 ust. 3 wzoru umowy dostawy (załącznik nr 7 do SIWZ)

Czy Zamawiający uzna za skuteczne dostarczenie faktury w formacie pdf za pośrednictwem poczty e-mail?

Odpowiedź: Tak – faktury@szpital.chojnice.pl.

§ 4 ust. 3 Projektu umowy (Załącznik nr 7 do SIWZ) otrzymuje brzmienie:

3) Za otrzymanie przez Zamawiającego faktury uznane będzie dostarczenie formy papierowej do siedziby Zamawiającego:

- SEKRETARIAT DYREKCJI SZPITALA pok. nr 133 – dotyczy Zadania nr 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12,
- APTEKA SZPITALNA – dotyczy Zadania nr 13, 14, 15, 16,

lub skorzystanie przez Wykonawcę z możliwości przesłania ustrukturyzowanego dokumentu elektronicznego, złożonego za pośrednictwem Platformy Elektronicznego Fakturowania – <https://pefbroker.pl>, <http://pefexpert.pl> (Numer PEPPOL Zamawiającego w platformie elektronicznego fakturowania (PEF): 5551783839)

lub dostarczenie faktury w formacie pdf za pośrednictwem poczty e-mail na adres: faktury@szpital.chojnice.pl.

Pytanie nr 60:

Dotyczy formularza asortymentowo-cenowego (załącznik nr 2 do SIWZ)

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o doprecyzowanie i określenie wymaganej jednostki miary.

Odpowiedź: Ilość szt., jeśli w opisie podana jest wielkość op. to ilość opakowań.

Pytanie nr 61:

Dotyczy § 5 ust. 3 wzoru umowy dostawy (załącznik nr 7 do SIWZ)

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o zmniejszenie wysokości kar umownych do 10% niezrealizowanej części umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 62:

Dotyczy wzoru umowy (załącznik nr 7 do SIWZ)

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o umieszczenie w projekcie umowy terminu jej obowiązywania.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż umowa będzie obowiązywać przez okres 24 m-cy i zostanie zawarta zgodnie z art. 94 ustawy Pzp (Termin zawarcia umowy w sprawie udzielenia zamówienia).

Pytanie nr 63:

Zadanie 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. 1 igieł motylkowych w rozmiarach 21G, 23G i 25G (bez rozmiarów 20G, 22G, 24G)?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 64:

Zadanie 1 poz. 3

Czy Zamawiający dopuszcza zamianę zamiast igły 6 mm igłą 5 mm 31G?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 65:

Dotyczy Zadania nr 11 poz.30:

Zwracamy się do Zamawiającego o odstąpienie od wymogu potwierdzenia zdolności ekonomicznej i finansowej dla Zadania nr 11 poz.30 z uwagi na niską wartość tego zadania. W przypadku wymogu o niskiej wartości posiadanych środków koszt uzyskania wspomnianej opinii bankowej jest relatywnie zbyt wysoki do postawionego przez Zamawiającego wymogu.

W przypadku braku zgody zwracamy się z zapytaniem czy jako dokumentu potwierdzającego spełnienie powyższych wymagań Zamawiający uzna załączenie na wezwanie wydrukowany z systemu bankowego stan środków na rachunku? Dokumenty te zgodnie z prawem bankowym nie wymagają podpisu, są bezpłatne z w związku z tym nie narażają wykonawcy na dodatkowe koszty.

Odpowiedź: Zamawiający nie odstępuje od wymogu, Zamawiający uzna za spełnienie warunku udziału w postępowaniu złożenie na wezwanie zamawiającego dokumentu wygenerowanego przez system bankowy.

Pytanie nr 66:

Czy Zamawiający może zagwarantować realizację przedmiotu zamówienia na poziomie nie mniejszym niż 80% ilości wyszczególnionych w ofercie? Pozytywna odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji oferowanej ceny. Zapewnieniem przestrzegania zasady uczciwej konkurencji będzie określenie przez Zamawiającego gwarantowanego poziomu zamówienia publicznego, który zostanie na pewno zrealizowany. Jak wskazano w Wyroku KIO z dnia 27 grudnia 2011 roku (KIO 2649/11): „Zamawiający powinien opisać przedmiot zamówienia w taki sposób, aby wykonawcy nie mieli wątpliwości, jakie usługi, dostawy, roboty budowlane należy wykonać i jaki będzie ich zakres, tak aby spełniały oczekiwania Zamawiającego, a z drugiej strony aby wykonawcy mogli w sposób prawidłowy dokonać wyceny złożonych ofert (...)”

Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym m.in. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 r. KIO 1087/10, z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych wynika obowiązek dokładnego określenia przez zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet, jeżeli nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów oraz w wyroku z dnia 3.10.2014 r., KIO 1944/14: „Dla zapewnienia uczciwej konkurencji przy kalkulowaniu ceny oferty konieczne jest określenie w sposób precyzyjny zakresu, jakiego prawo opcji dotyczy, oraz wskazanie tej części zamówienia, która będzie realizowana na pewno, oraz tej części, której realizacja będzie uzależniona od decyzji zamawiającego o skorzystaniu z prawa opcji”.

W wyroku z dnia 7 maja 2014 r. KIO 809/14 Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że „nie można zaakceptować postanowień umowy dających zamawiającemu całkowitą, nieograniczoną pod względem ilościowym i pozostającą poza wszelką kontrolą dowolność w podjęciu decyzji o zmniejszeniu zakresu dostaw będących przedmiotem zamówienia”.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 67:

Prosimy o modyfikację zapisów § 7 ust. 1-4 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.

Pytanie nr 68:

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do umowy sformułowania, iż

„Zamawiający będzie składał zamówienia według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 150 zł. netto”?

Mając na względzie czynniki ekologiczne, chcielibyśmy dążyć do ograniczenia liczby opakowań, ilości listów przewozowych i faktur w formie papierowej. W związku z tym prosimy o ustanowienie minimalnej wartości zamówienia w kwocie 150 zł.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 69:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na pozostawienie w formularzu ofertowym wyłącznie tych pakietów, na które będzie składana oferta?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę by formularz ofertowy zawierał wyłącznie te zadania i pozycje, na które będzie składana oferta.

Pytanie nr 70:

Zadanie 11

Pozycja 30

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, iż wymaga aby pojemniki do transportu materiału chirurgicznego posiadały na stałe przytwierdzone oznakowanie np. w postaci: wysokiej jakości etykiety odpornej na odczynniki rutynowo stosowane na pracowni (dalej zwanej etykietą) lub nadruk lub oznakowania w postaci techniki IML. Zgodnie z rozporządzeniem Ministerstwa Zdrowia *"W sprawie standardów organizacyjnych opieki zdrowotnej w dziedzinie patomorfologii"* wymaga się aby *"materiał pobrany do badania umieszczony został w pojemniku oznaczanym w sposób umożliwiający identyfikację pacjenta albo zwłok, od których został pobrany"*. Jednocześnie Rozporządzenie wskazuje iż: *"Pozostały po wykonaniu bloczków parafinowych materiał tkankowy przechowuje się przez okres co najmniej 28 dni od dnia ustalenia rozpoznania patomorfologicznego, w tym w wyniku badania pośmiertnego. Po upływie tego okresu materiał tkankowy jest poddawany utylizacji zgodnie z przepisami dotyczącymi postępowania z odpadami medycznymi."* Oznacza to, iż pojemnik, w którym materiał jest przechowywany powinien być wysokiej jakości, a oznakowanie materiału musi pozwalać na jednoznaczne zweryfikowanie pacjenta, od którego pochodzi. Etykieta lub oznakowanie w postaci nadruku lub techniki IML uniemożliwia przypadkowe zamazanie napisu poprzez kontakt z tuszem jak dzieje się w przypadku zwykłej etykiety papierowej z drukarki (takie pojemniki również są dostępne na rynku). Pragniemy również zwrócić uwagę, iż zgodnie z tym samym rozporządzeniem: wymagane są *"procedury dotyczące: transportu materiału do zakładu patomorfologii, zakładu albo pracowni cytometrii przepływowej i postępowania w przypadku uszkodzenia pojemników lub opakowań zbiorczych podczas transportu, zgodnie z normą PN-EN ISO/IEC 17020"* w związku z czym pojemniki powinny również spełniać wszystkie kryteria mogące podlegać ocenie podczas inspekcji w tym oznakowanie w czasie transportu, na co pośrednio wskazuje powyższa norma określająca wymagania dotyczące działania różnych rodzajów jednostek przeprowadzających inspekcję. Zatem Zwracamy się do zamawiającego o potwierdzenie iż oferowane pojemniki muszą bezwzględnie posiadać na stałe przytwierdzone oznakowanie np. w postaci: wysokiej jakości etykiety lub nadruku lub oznakowania w postaci techniki IML wraz z informacjami dotyczącymi transportu materiału w formalinie.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 71:

Zadanie 11

Pozycja 30

Prosimy o dopuszczenie produktów równoważnych – pojemników wykonanych z polipropylenu, odpornego na formalinę i posiadających szeroki otwór.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 72:

Zadanie 11

Pozycja 30

Prosimy o dopuszczenie pojemnika o pojemności 190 ml zamiast 200 ml. Jest to parametr bardzo zbliżony względem wymagań zamawiającego gdyż dotyczy zaledwie 10ml różnicy w pojemności pojemnika, co nie wpływa znacząco na funkcjonalność pojemnika.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 73:

Zadanie 11

Pozycja 30

Prosimy o dopuszczenie pojemnika o pojemności 2300 ml zamiast 2500 ml. Jest to parametr bardzo zbliżony względem wymagań zamawiającego gdyż dotyczy zaledwie 200 ml różnicy w pojemności pojemnika względem pojemności wymaganej co nie wpływa znacząco na funkcjonalność pojemnika.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 74:

Zadanie 11

Pozycja 30

Prosimy o dopuszczenie pojemnika o pojemności 3400 ml zamiast 2500 ml.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 75:

Zadanie 11

Pozycja 30

Prosimy o dopuszczenie pojemnika o pojemności 120 ml zamiast 100 ml. Jest to parametr bardzo zbliżony względem wymagań zamawiającego gdyż dotyczy zaledwie 20 ml l różnicy w pojemności pojemnika względem pojemności wymaganej co nie wpływa znacząco na funkcjonalność pojemnika.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 76

Zadanie 11

Pozycja 30

Prosimy o dopuszczenie pojemnika o pojemności 1200 ml zamiast 1000 ml. Jest to parametr bardzo zbliżony względem wymagań zamawiającego gdyż dotyczy zaledwie 200 ml l różnicy w pojemności pojemnika względem pojemności wymaganej co nie wpływa znacząco na funkcjonalność pojemnika.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 77:

Zadanie 11

Pozycja 30

Prosimy o dopuszczenie pojemnika o pojemności 520 ml zamiast 500 ml. Jest to parametr bardzo zbliżony względem wymagań zamawiającego gdyż dotyczy zaledwie 20 ml l różnicy w pojemności pojemnika względem pojemności wymaganej co nie wpływa znacząco na funkcjonalność pojemnika.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 78:

Czy Zamawiający w zad. 11, poz. 17, w miejsce pierwotnych zapisów, wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta, zgodnie z opisem: Endobag, 800 ml?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 79:

Dot. Pakiet 11 poz. 38

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy chodzi o worki pojedyncze, oraz czy pojemniki mają być puste, czy też z płynem?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ w zakresie Zadania nr 11 poz. 38 Zamawiający oczekuje „worki do upustu krwi 450 ml - worki pojedyncze, z płynem”.

Pytanie nr 80:

Dot. SIWZ I. PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA – 3.1

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów w sposób następujący:

3. Zgodnie z art. 144 ust. 1 ustawy prawo zamówień publicznych Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian postanowień umowy w zakresie:

3.1 ilości poszczególnego asortymentu w trakcie realizacji umowy w ramach jej ogólnej wartości (bez konieczności podpisywania aneksu). Przesunięcia asortymentu nie mogą przekroczyć 10% ilości danej pozycji asortymentowej i będą dokonywane w oparciu o ceny jednostkowe zawarte w załączniku nr 1 do niniejszej umowy oraz w ramach ogólnej wartości umowy

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą zmianę projektu umowy.

Pytanie nr 81:

Dot. SIWZ XVII. OCENA OFERT - 2. TERMIN REALIZACJI ZAMÓWIENIA

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów poprzez zmianę terminu realizacji Zamówienia na przedział od 3 do 5 dni roboczych.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 82:

Dot. SIWZ XVII. OCENA OFERT - 3. TERMIN REALIZACJI REKLAMACJI

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów poprzez zmianę terminu realizacji reklamacji na przedział od 3 do 5 dni roboczych.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 83:

Dot. Projekt Umowy - §5 ust 2)

Zwracamy się z prośbą o wykreślenie ww. zapisu z treści umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 84:

Dot. Projekt Umowy - §5 ust 2)

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie powyżej zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu poprzez dodanie:

„Różnica w cenie zakupu towaru u innych dostawców nie może przekroczyć 10% wartości zamówionego i niedostarczonego przedmiotu umowy wynikającego z cennika stanowiącego załącznik nr 1 do niniejszej umowy.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 85:

Dot. Projekt Umowy - §5 ust 3)

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu w sposób następujący:

„Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% (dziesięć procent) wartości niezrealizowanego zamówienia, o której mowa w § 1 ust. 3, jeżeli z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy Zamawiający odstąpi od umowy przed upływem terminu, na który umowa została zawarta.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 86:

Dot. Projekt Umowy - §6 ust 1) d)

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu w sposób następujący:

„Wykonawca trzy razy nie dostarczył towaru objętego jednostkowym zamówieniem w terminie wskazanym w § 2 ust. 1, przy czym opóźnienie w dostawie wyniosło nie mniej niż 14 dni lub dostarczył go w tym terminie, ale materiał ten posiada wady lub braki, o których mowa w § 3 ust. 5 lub 6”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 87:

Dot. Projekt Umowy - §5 ust. 6, 7

Zwracamy się z prośbą o dodanie do wzoru umowy w §5 ust. 6, 7 o następującej treści:

6. Zamawiający oświadcza, że zrzeka się dochodzenia roszczeń z tytułu przewidzianych umową kar umownych i odszkodowań za okres, w którym umowa nie mogła być należycie wykonywana z przyczyn niezależnych od Wykonawcy, a w szczególności siły wyższej w postaci pandemii wirusa COVID-19

7. Wykonawca zobowiązuje się do zachowania najwyższej staranności przy realizacji przedmiotu umowy i możliwe maksymalnego ograniczenia ewentualnych negatywnych skutków wywołanych stanem pandemii, o którym mowa w ust. 6.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 88:

Dot. Projekt Umowy - §5 ust. 6, 7

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie powyżej zwracamy się z prośbą o dodanie do wzoru umowy Umowa §5 ust. 6, 7 o następującej treści:

„6. Strony postanawiają, że zapisy §5 Umowy, określające zasady naliczania kar umownych w przypadku niewykonania lub niewłaściwego wykonania Umowy, nie znajdują zastosowania w sytuacji, gdy niewykonanie lub niewłaściwe wykonanie Umowy przez Wykonawcę spowodowane jest skutkami wystąpienia epidemii COVID 19.

7. Wykonawca zobowiązuje się do przedstawienia wszelkich dokumentów i oświadczeń niezbędnych dla potwierdzenia wpływu okoliczności związanych z wystąpieniem COVID-19 na należyte wykonanie Umowy, na każde żądanie Zamawiającego.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 89:

Dot. Projekt Umowy - §5 ust. 6

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytania powyżej zwracamy się z prośbą o dodanie do wzoru umowy Umowa §5, ust.6 o następującej treści:

„6.Zamawiający odstępuje od stosowania kar umownych o których mowa w §5 umowy na okres obowiązywania na terenie Polski stanu epidemii lub stanu zagrożenia epidemicznego ogłoszonego przez władze państwowe oraz przez okres 90 dni po ich ustaniu”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 90:

Dot. projektu umowy

W związku z występowaniem w okresie realizacji niniejszej umowy okoliczności nadzwyczajnych związanych ze skutkami epidemii wirusa SARS-Cov-2, które mają ogromny wpływ na dostępność m.in. asortymentu będącego przedmiotem postępowania (tj. zaburzenia w procesie produkcji, restrykcje poszczególnych państw w zakresie eksportu) zwracamy się z prośbą o modyfikację umowy poprzez dodanie zapisu o następującej treści:

SILA WYŻSZA

1. Strony zgodnie postanawiają, że nie będą odpowiedzialne 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. Do 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, powodzie, 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 ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy.
4. Strona, która dokonała zawiadomienia o zaistnieniu działania siły wyższej, jest zobowiązana do kontynuowania wykonywania swoich zobowiązań wynikających z Umowy, w takim zakresie, w jakim to możliwe, jak również jest zobowiązana do podjęcia wszelkich działań zmierzających do wykonania przedmiotu zamówienia, a których nie wstrzymuje działanie siły wyższej.
5. Obowiązki, których Strona nie jest w stanie wykonać na skutek działania Siły wyższej, na czas działania siły wyższej ulegają zawieszeniu, tzn. w czasie działania siły wyższej ww. obowiązki nie są wykonywane, a terminy ich wykonania ulegają przedłużeniu o okres działania siły wyższej. W czasie istnienia utrudnień w wykonaniu umowy na skutek działania siły wyższej w szczególności nie nalicza się przewidzianych kar umownych ani nie obciąża się drugiej strony umowy kosztami zakupów interwencyjnych.
6. 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.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 91:

Zamawiający w zadaniu 15 w pozycji 3 dopuści zestaw do grawitacji, który zawiera koszyczek do mocowania butelki? Koszyczek w sposób właściwy, bezpieczny i stabilny umożliwi zawieszenie butelki na stojaku. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 92:

Czy Zamawiający w zadaniu 15 w pozycji 4 i 5 oczekuje zestawów do pompy, zgodnego z zestawem wymienionym w instrukcji obsługi pompy Flocare 800? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 93:

Czy Zamawiający w zadaniu 15 w pozycji 6 oczekuje zestawów do pompy, zgodnego z zestawem wymienionym w instrukcji obsługi pompy Flocare Infinity? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 94:

Czy Zamawiający w zadaniu 15 w pozycji 7 i 9, oczekuje zgłębnika gastrostomijnego posiadającego zewnętrzną płytkę mocującą wykonaną z silikonu, umożliwiającą trwałe umiejscowienie zgłębnika w stosunku do powłok brzusznych, który kieruje położenie zgłębnika na zewnątrz powłok brzusznych pod kątem 90 stopni?

Takie ułożenie zgłębnika zapewnia pacjentowi komfort oraz ułatwia pielęgnację skóry wokół przetoki. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 95:

Czy Zamawiający w zadaniu 15 w pozycji 8 oczekuje zgłębnika PUR do żywienia dojelitowego z 3 liniami kontrastującymi. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 96:

Czy Zamawiający w zadaniu 15 w pozycji 11 oczekuje zestawu kontrastującego w całości w promieniach RTG. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 97:

Czy Zamawiającego w zadaniu 15 w pozycjach 14 i 15 dopuści łącznik, pakowany po 5 szt w jednym opakowaniu, w przeliczeniu na odpowiednią ilość. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 98:

Zamawiający w zadaniu 15 w pozycji 3, wyspecyfikował zestawy zawierające jednocześnie przejściówkę do zwykłych zgłębników zakończonych łącznikiem typu lejek lub konektor i łącznik typu Enfit. Przejściówka do zwykłych zgłębników zakończonych łącznikiem typu lejek lub konektor były rozwiązaniem czasowym w związku z porozumieniem GEDSA, którego celem jest ujednoczenie systemu połączeń oraz zmniejszenie ryzyka niewłaściwych połączeń różnych wyrobów medycznych, rekomendowane są zestawy do podawania diet dojelitowych z końcówką Enfit.

Wobec powyższego prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawów tylko ze złączem EnFit w zestawach do grawitacji. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 99:

Zadanie nr 11, pozycja 35

Czy Zamawiający ma na myśli 1200 opakowań po 96 sztuk czy 1200 sztuk?

Odpowiedź: 1200 op x 96 szt.

Pytanie nr 100:

Zadanie nr 11, pozycja 56

Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania w systemie zamkniętym do użytku bez wymiany cewnika z 10 fiołkami soli fizjologicznej o poj. 10 ml, pakowane po 5 sztuk, cewnik posiadający port MDI z mechaniczną zastawką, przy pozostałych parametrach bez zmian?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 101:

Zadanie nr 11, pozycja 57

Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania w systemie zamkniętym do użytku bez wymiany cewnika z 10 fiołkami soli fizjologicznej, posiadający port MDI z mechaniczną zastawką, przy pozostałych parametrach bez zmian?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 102:

Zadanie nr 11, pozycja 58

Czy Zamawiający dopuści zestaw do 24-godzinnej toalety jamy ustnej zawierający:

2 osobne opakowania każde zawierające 1 szczoteczkę do zębów z odsysaniem z ukośną manualną zastawką do regulacji siły odsysania, z 2 otworami ssącymi oraz impregnowaną gąbką na górnej powierzchni, 10 ml bezalkoholowego płynu do płukania jamy ustnej w saszetce, 1 gąbka aplikator z poprzecznym pofałdowaniem, 1 saszetkę z 3 g preparatu nawilżającego do ust na bazie wodnej, 1 osobne opakowanie zawierające 2 gąbki impregnowane z poprzecznym pofałdowaniem z odsysaniem, z 1 otworem ssącym z zagiętą końcówką oraz ukośną manualną zastawką do regulacji siły odsysania, 1 gąbka aplikator 10 ml bezalkoholowego płynu do płukania jamy ustnej w saszetce, 1 saszetkę z 3 g preparatu nawilżającego do ust na bazie wodnej. Każde pojedyncze opakowanie pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 103:

Zadanie nr 11, pozycja 61

Czy Zamawiający dopuści myjkę w formie rękawicy niepodfoliowaną, wykonaną w całości z poliestru, o gramaturze: 100 g/m² w części przedniej oraz 70 g/m² w części tylnej, w rozmiarze 17 x 24,5 cm, spełniająca pozostałe parametry SIWZ?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 104:

Zadanie nr 11, pozycja 61

Czy Zamawiający dopuści myjkę jednorazową do mycia ciała o gramaturze 75 g/m², o wymiarze 15,5 cm x 21 cm, przy pozostałych parametrach bez zmian?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 105:

Zadanie nr 11, pozycja 61

Czy Zamawiający dopuści czepek do mycia ciała o przyjemnym zapachu, perfumowany, anty alergiczny o średnicy około 29 cm, spełniający pozostałe parametry SIWZ?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 106:

Zadanie nr 11, pozycja 62

Czy Zamawiający dopuści worek na wymiociny o pojemności 1,5l?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 107:

Zadanie nr 11, pozycja 71

Czy Zamawiający dopuści marker skórny w kolorze srebrnym z końcówką przezroczystą, przy pozostałych parametrach bez zmian?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 108:

Zadanie nr 16, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści półmaskę filtrującą bez zaworu, 2-panelową, bez pianki w części nosowej spełniająca pozostałe zapisy SIWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 109:

Pakiet 11 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga aby do oferty na łącznik bezigłowy kompatybilny z końcówką luer i luer lock dołączyć badania in vitro potwierdzające mniejszy transfer bakterii do światła cewnika w porównaniu do innych rozwiązań?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 110:

Pakiet 11 poz. 58

Ponieważ Zamawiający nie określa tego w SIWZ prosimy o wyjaśnienie, czy oczekiwany zestaw do higieny jamy ustnej ma posiadać klasę II a wyrobu medycznego, gdyż jako produkt będący inwazyjnym wyrobem medycznym stosowanym przez naturalne otwory ciała, niebędący chirurgicznym inwazyjnym wyrobem medycznym, a będąc przeznaczonym do połączenia z aktywnym wyrobem medycznym klasy IIa lub wyższej (reguła 5, lit.b) winien być zarejestrowany w oparciu o przepisy rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 5 listopada 2010 r. w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych (Dz. U. Nr 215 poz. 1416) jako wyroby medyczne klasy IIa?

Odpowiedź: Klasa I.

Pytanie nr 111:

Pakiet 11 poz. 40

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników do odsysania z medycznego PCV w rozmiarach 12-16 o długości 60 cm

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

2. Czy cewniki do odsysania w rozmiarach 6-20CH mają być zróżnicowane kolorem nasadki jak również mają być wyposażone w kod barwny i numeryczny umieszczony na konektorze cewnika oraz fabrycznie nadrukowany na opakowaniu jednostkowym numer serii, rozmiar oraz datę ważności, co pozwala na łatwą i szybką identyfikację rozmiaru cewnika?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry bez zmian.

3. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga aby końcówka cewników do odsysania górnych dróg oddechowych w rozmiarach 6-20CH posiadała wewnętrzne karbowanie umożliwiające precyzyjne umocowanie drenu do odsysania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

4. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy cewniki mają posiadać dwa otwory naprzeciwległe?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ Cewniki mają posiadać dwa otwory naprzeciwległe lub naprzemianległe.

5. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy cewnik do odsysania w rozmiarach 6-20CH ma posiadać dodatkowy wskaźnik położenia końcówki i otworów bocznych cewnika pozwalający na ich symetryczne upozycjonowanie względem oskrzela lewego i prawego co zapewnia równomierny rozdział podciśnienia i efektywną ewakuację wydzieliny w trakcie procedury odsysania ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie

Pytanie nr 112:

Pakiet 12. Poz. 21.

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników trójdrożnych 18-24 CH wykonanych z silikonu o maksymalnej pojemności balonu 50 ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników trójdrożnych 16-24 CH wykonanych z półsztywnego lateksu o maksymalnej pojemności balonu 50 ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 113:

dotyczy pakietu 10 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga obecnie używanego wysokiej klasy przetwornika amerykańskiego producenta; linia do krwawego pomiaru ciśnienia, pojedyncza, zawierająca podwójny system przepłukiwania IntraFlo (3 ml/h) obsługiwany jedną ręką, uruchamiany przez ściśnięcie skrzydełek lub pociągnięcie wypustki. Budowa kompletnej linii dająca wysoką częstotliwość własną >49Hz -zapewniająca wierne odwzorowanie sygnału i niewrażliwość na zakłócenia rezonansowe bez dodatkowych eliminatorów (typu róża). Linie ciśnieniowe grubościennne, bez barwnych pasków, z dodatkowymi oznaczeniami kolorystycznymi w formie naklejek, dodatkowy komplet koreczków w kolorze żółtym w celu ułatwienia przepłukiwania systemu. Połączenie przetwornika z kablami interfejsowymi monitora wodoszczelnymi, bezpinowymi, kablami. Dł. linii 152 cm (122 + 30 cm). Łatwość wyjęcia z opakowania fabrycznego i wypełnienia. Linie infuzyjne spięte taśmami papierowymi w celu łatwego wypełnienia linii. Produkt jednorazowy, sterylny, pakowany pojedynczo.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ Zamawiający wymaga w Zakresie Zadania nr 10 poz. 1:

„Zestaw z przetwornikiem do pomiaru ciśnienia metodą inwazyjną:

linia do krwawego pomiaru ciśnienia, pojedyncza, zawierająca podwójny system przepłukiwania IntraFlo (3 ml/h) obsługiwany jedną ręką, uruchamiany przez ściśnięcie skrzydełek lub pociągnięcie wypustki. Budowa kompletnej linii dająca wysoką częstotliwość własną >49Hz -zapewniająca wierne odwzorowanie sygnału i niewrażliwość na zakłócenia rezonansowe bez dodatkowych eliminatorów (typu róża). Linie ciśnieniowe grubościennne, bez barwnych pasków, z dodatkowymi oznaczeniami kolorystycznymi w formie naklejek, dodatkowy komplet koreczków w kolorze żółtym w celu ułatwienia przepłukiwania systemu. Połączenie przetwornika z kablami interfejsowymi monitora wodoszczelnymi, bezpinowymi, kablami. Dł. linii 152 cm (122 + 30 cm). Łatwość wyjęcia z opakowania fabrycznego i wypełnienia. Linie infuzyjne spięte taśmami papierowymi w celu łatwego wypełnienia linii. Produkt jednorazowy, sterylny, pakowany pojedynczo.”

Pytanie nr 114:

dotyczy pakietu 10 poz. 2

Czy Zamawiający wymaga obecnie używanego wysokiej klasy przetwornika amerykańskiego producenta; linia do krwawego pomiaru ciśnienia z przetwornikiem i płuczką 3ml/h wyposażona w zestaw do bezpiecznego pobierania krwi SafeSet – pojedyncza linii ze zintegrowaną strzykawką o pojemności 12 ml do odciągania krwi i portem bezigłowym do poboru próbek. Strzykawka zabezpieczona przed przypadkowym odciągnięciem tłoka poprzez zatraskowe skrzydełka. Linia i jej elementy wykonane z materiału apyrogennego i nietrombogennego. Stałe płukanie z szybkością 3ml/h przy 300mmHg, szybkie płukanie z szybkością >70ml/h. Biureta zabezpieczona filtrem. Dwa kraniki trójdrożne na linię. Długość linii ciśnieniowych 150 cm. Częstotliwość własna przetwornika >200, kompletnej linii >45. Bezpinowe połączenie przetwornika z kablem interfejsowym; zatraskowe połączenie przetwornika z kablem zabezpieczone wodoszczelnym kołnierzem. W zestawie wymienne żółte koreczki i kolorowe naklejki do oznaczenia linii. Produkt sterylny, jednorazowy, pakowany pojedynczo. Do każdego zestawu dołączona jednorazowa nasadka na port bezigłowy, zabezpieczona koreczkiem, pakowana pojedynczo

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ Zamawiający wymaga w Zakresie Zadania nr 10 poz. 2:

„Zestaw z przetwornikiem do pomiaru ciśnienia metodą inwazyjną:

linia do krwawego pomiaru ciśnienia z przetwornikiem i płuczką 3ml/h wyposażona

w zestaw do bezpiecznego pobierania krwi SafeSet – pojedyncza linii ze zintegrowaną strzykawką o pojemności 12 ml do odciągania krwi i portem bezigłowym do poboru próbek. Strzykawka zabezpieczona przed przypadkowym odciągnięciem tłoka poprzez zatraskowe skrzydełka. Linia i jej elementy wykonane z materiału apyrogennego i nietrombogennego. Stałe płukanie z szybkością 3ml/h przy 300mmHg, szybkie płukanie z szybkością >70ml/h. Biureta zabezpieczona filtrem. Dwa kraniki trójdrożne na linię. Długość linii ciśnieniowych 150 cm. Częstotliwość własna przetwornika >200, kompletnej linii >45. Bezpinowe połączenie przetwornika z kablem interfejsowym; zatraskowe połączenie przetwornika z kablem zabezpieczone wodoszczelnym kołnierzem. W zestawie wymienne żółte koreczki i kolorowe naklejki do oznaczenia linii. Produkt sterylny, jednorazowy, pakowany pojedynczo. Do każdego zestawu dołączona jednorazowa nasadka na port bezigłowy, zabezpieczona koreczkiem, pakowana pojedynczo.”

Pytanie nr 115:

Zadanie 2, poz. 2

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

Odpowiedź: Nie.

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

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 116:

Zadanie 4, poz. 1

- Czy zamawiający dopuści bez skali rozszerzonej?

Odpowiedź: Nie.

- Czy zamawiający dopuści skalę jednostronną?

Odpowiedź: Nie.

- Czy zamawiający dopuści oznaczenia numeryczne, a odstąpi od kodowania kolorystycznego rozmiarów?

Odpowiedź: Nie.

- Czy zamawiający odstąpi od wymogu informacji o braku zawartości ftalanów a dopuści informację że produkt jest niepirogenny i nietoksyczny?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 117:

Zadanie 4, poz. 3

Czy zamawiający dopuści skalę rozszerzoną 50/60 ml?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 118:

Zadanie 4, poz. 2-6

Czy zamawiający wydzieli poz.2-6 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Nie.**Pytanie nr 119:**

Zadanie 5, poz. 3,4

- 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+/-0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm , z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z ostonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm, sterylizacja EO?

Odpowiedź: Tak.

- Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania 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: Tak.

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

- Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych IS / IS bursztynowy (odpowiednio do pozycji) bez dodatkowego zaczepek na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolekc igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź: Tak.

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

Odpowiedź: Nie.

- 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?

Odpowiedź: Tak.**Pytanie nr 120:**

Zadanie 5, poz. 4

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

Odpowiedź: Nie.

- 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: Nie.

Pytanie nr 121:

Zadanie 5, poz. 6

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

Odpowiedź: Tak.

- Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania krwi 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: Tak.

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

Odpowiedź: Tak.

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

Odpowiedź: Nie.

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

- Czy Zamawiający dopuści TS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorczą dwukanałową, trójpłaszczyznową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS?

Odpowiedź: Tak.**Pytanie nr 122:**

Zadanie 5, poz. 2-6

Czy zamawiający wydzieli poz.2-6 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Nie.**Pytanie nr 123:**

Pytanie do pakietu11 poz 51

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie pozycji 51 do nowoutworzonego zadania? Wydzielenie pozycji do nowego zadania pozwoli na złożenie oferty przez większą grupę Wykonawców, a co za tym idzie uzyskanie korzystniejszej ceny dla Zamawiającego.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ dopuszcza się możliwość składania ofert częściowych na poszczególne zadania, a w zakresie zadania nr 11 na poszczególne pozycje.

Pytanie nr 124:

Pakiet 11 poz. 29

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie uniwersalnego bezigłowego przyrządu do przygotowywania i pobierania roztworów z fiolek o różnej średnicy szyjki umożliwiający wielokrotne, aseptyczne pobieranie z pojemnika zbiorczego z kolcem standardowym. Posiadającego mechanizm odpowietrzający z filtrem hydrofobowym bakteryjnym 0,2 mikrona zapewniający wyrównywanie ciśnienia w fiolce w trakcie dodawania do niej rozpuszczalnika oraz w trakcie pobierania z niej roztworu leku, a także eliminujący powstawanie aerozolu roztworu leku oraz filtr cząsteczkowy 5 mikrona, nisko wiążący białka zapewniający efektywne filtrowanie płynów. Konstrukcja pozwalająca na łatwą i skuteczną dezynfekcję płaskiej powierzchni styku złącza ze strzykawką, oraz łatwe i skuteczne usunięcie pozostałości pobieranego roztworu z powierzchni styku złącza ze strzykawką po odkręceniu strzykawki oraz uniemożliwiająca cofanie się zawartości fiolki po odkręceniu strzykawki od złącza, nawet w przypadku powstania nadciśnienia w fiolce. Filtr na całej długości części chwytnej przyrządu, nie wystający poza przekrój poprzeczny i podłużny korpusu przyrządu, co umożliwi ergonomiczną pracę z przyrządem. Objętość wypełnienia całego systemu: 0,29 ml. Czas stosowania do 7 dni lub 140 aktywacji w zależności co nastąpi pierwsze, przy zachowaniu zasad prawidłowej dezynfekcji. Konstrukcja wykluczającą kontakt leku z PCV i aluminium, wolny od lateksu.

Odpowiedź: Tak.

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie uniwersalnego bezigłowego przyrządu do przygotowywania i pobierania roztworów z fiolek o różnej średnicy szyjki, umożliwiający wielokrotne aseptyczne pobieranie z pojemnika zbiorczego z kolcem standard. Port dostępu zabezpieczony białym koreczkiem. Posiada mechanizm odpowietrzający z filtrem hydrofobowym bakteryjnym 0,2 mikrona zapewniający wyrównywanie ciśnienia w fiolce w trakcie dodawania do niej rozpuszczalnika oraz w trakcie pobierania z niej roztworu leku, a także eliminujący powstawanie aerozolu roztworu leku oraz filtr cząsteczkowy 5 mikrona, nisko wiążący białka zapewniający efektywne filtrowanie płynów, zatyczkę w kolorze białym. Filtr wbudowany na całej długości w część chwytnej przyrządu, nie wystający poza przekrój poprzeczny i podłużny korpusu przyrządu, co umożliwi ergonomiczną pracę z przyrządem. Objętość wypełnienia całego systemu- 0,21 ml. Konstrukcja wykluczającą kontakt leku z PCV i aluminium, wolny od lateksu

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 125:

Pakiet 22 poz. 61

1. Prosimy o dopuszczenie w pkt. 1 myjki w formie rękawicy, do mycia ciała pacjenta - jednostronnie impregnowanej mydłem o neutralnym pH 5,5, jednorazowego użytku – gotowej do użycia po aktywacji wodą, zgrzewanej termicznie. Hipoalergicznnej, wykonana z jednej strony z tkaniny bawełnianej (biało-niebieskie paski) dwustronnie drapanej, impregnowanej mydłem, podfoliowanej wewnątrz, z drugiej strony z włókniny podfoliowanej wewnątrz.. Impregnacja mydłem w formie poziomych, równoległe ułożonych pasków umożliwi równomierne rozprowadzenie mydła. Wymiary myjki 24,2 cm x 17,2 cm (+/- 1,0cm), waga pojedynczej myjki 6,3 g, grubość myjki min.3 mm.

Odpowiedź: Tak. (Dotyczy Zadania nr 11 poz. 61)

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pkt. 2 myjki w formie rękawicy do mycia i/lub osuszania ciała pacjenta, suchej, bez elastycznego ściągacza - w formie prostokątnej rękawicy, bez impregnacji mydłem, wykonanej z tkaniny bawełnianej drapanej dwustronnie (70g/m²), pokrytej od wewnątrz folią PE (25g/m²). Wymiary 23 cm x 16 cm (+/- 1cm), waga pojedynczej myjki 6,8 g.

Odpowiedź: Tak. (Dotyczy Zadania nr 11 poz. 61)

3. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy w pkt. 3 oczekuje aby czepek posiadał dwuwarstwową strukturę z wyraźnie oddzieloną, w celu równomiernego rozprowadzenia roztworu myjącego, zewnętrzną folią od nawilżonej warstwy absorpcyjnej?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ. (Dotyczy Zadania nr 11 poz. 61)

Pytanie nr 126:

Pakiet 11 poz. 65

1. Prosimy zamawiającego o wyjaśnienie, czy pod określeniem „czteroprzewodowe koszycki Dormia” ma na myśli czterodrutową konstrukcję czaszy koszyczków?

Odpowiedź: Zamawiający pod określeniem „nيتينolowe kosze do usuwania złogów” ma na myśli czterodrutową konstrukcję czaszy koszyczków.

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie nيتينolowych koszyczków Dormia z rozbieralną rączką 1,5/2.2/3.0 Fr o koszach w rozmiarach max. odpowiednio dla 1,5 Fr- 9 mm, 2.2 Fr- 11 mm, 3.0 Fr-14mm.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 127:

Pakiet 11 poz. 71

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie markera w kolorze innym niż pomarańczkowym, gdyż kolor produktu nie wpływa na jego walory użytkowe.

Odpowiedź: Tak.

2. Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje markera do skóry z 5 cm skalą na korpusie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

3. Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający oczekuje markera jednostronnego (końcówka pisząca z jednej strony markera).

Odpowiedź: Tak.

4. Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje zaferowania markera do skóry wraz z linijką z tworzywa sztucznego w zestawie (utrzymuje stabilność nawet gdy staje się mokra) ?

Odpowiedź: Zamawiając wymaga markera skórniego wraz z dodatkową linijką. Zamawiający dopuszcza zaferowanie linijki z tworzywa sztucznego w zestawie.

Działając na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2019 r. poz. 1843 ze zm.), zwanej dalej Pzp, Zamawiający zmienia treść Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w prowadzonym postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego.

II. WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ PODSTAWY WYKLUCZENIA Z POSTĘPOWANIA

Wykaz wymaganych oświadczeń lub dokumentów potwierdzających okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1 ustawy Pzp tj. niepodleganiu wykluczeniu oraz spełnianiu warunków udziału w postępowaniu.

2. W celu wykazania spełniania przez Wykonawcę warunków udziału w postępowaniu, o których mowa w art. 22 ust.1b ustawy Pzp, Zamawiający wymaga:

2.1. Kompetencje lub uprawnienia do prowadzenia określonej działalności zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów.

Zamawiający nie określa żadnego warunku w tym zakresie.

2.2. Sytuacja ekonomiczna lub finansowa.

Wykonawca zobowiązany jest **załączyć do oferty wstępne oświadczenie** w formie jednolitego dokumentu (część IV sekcja α) – Załącznik nr 6 do SIWZ, a ten którego oferta zostanie najwyżej oceniona, **na wezwanie Zamawiającego** także dokument potwierdzający te okoliczności tj.:

2.2.1. informacje banku lub spółdzielczej kasy oszczędnościowo-kredytowej potwierdzającą wysokość posiadanych środków finansowych lub zdolność kredytową Wykonawcy, w okresie nie wcześniejszym niż 1 miesiąc przed upływem terminu składania ofert na kwotę minimum:

Zadanie nr 1: 32.000,00 zł

Zadanie nr 2: 45.100,00 zł

Zadanie nr 3: 45.900,00 zł

Zadanie nr 4: 88.900,00 zł

Zadanie nr 5: 95.200,00 zł

Zadanie nr 6: 21.300,00 zł

Zadanie nr 7: 137.000,00 zł

Zadanie nr 8: 51.700,00 zł

Zadanie nr 9: 7.100,00 zł

Zadanie nr 10: 11.500,00 zł

Zadanie nr 11:

Pozycja nr 1: 3.400,00 zł

Pozycja nr 2: 20.600,00 zł

Pozycja nr 3: 230,00 zł

Pozycja nr 4: 9.400,00 zł

Pozycja nr 5: 1.300,00 zł

Pozycja nr 6: 2.400,00 zł

Pozycja nr 7: 12.000,00 zł

Pozycja nr 8: 44.800,00 zł

Pozycja nr 9: 1.400,00 zł
Pozycja nr 10: 150,00 zł
Pozycja nr 11: 35,00 zł
Pozycja nr 12: 500,00 zł
Pozycja nr 13: 18.600,00 zł
Pozycja nr 14: 23.900,00 zł
Pozycja nr 15: 1.600,00 zł
Pozycja nr 16: 3.200,00 zł
Pozycja nr 17: 2.400,00 zł
Pozycja nr 18: 300,00 zł
Pozycja nr 19: 26.200,00 zł
Pozycja nr 20: 8.100,00 zł
Pozycja nr 21: 3.100,00 zł
Pozycja nr 22: 12.000,00 zł
Pozycja nr 23: 13.200,00 zł
Pozycja nr 24: 300,00 zł
Pozycja nr 25: 4.100,00 zł
Pozycja nr 26: 3.900,00 zł
Pozycja nr 27: 1.600,00 zł
Pozycja nr 28: 3.300,00 zł
Pozycja nr 29: 35.600,00 zł
Pozycja nr 30: 3.200,00 zł
Pozycja nr 31: 9.200,00 zł
Pozycja nr 32: 2.100,00 zł
Pozycja nr 33: 1.400,00 zł
Pozycja nr 34: 1.900,00 zł
Pozycja nr 35: 10.000,00 zł
Pozycja nr 36: 11.100,00 zł
Pozycja nr 37: 700,00 zł
Pozycja nr 38: 1.600,00 zł
Pozycja nr 39: 9.700,00 zł
Pozycja nr 40: 34.700,00 zł
Pozycja nr 41: 8.100,00 zł
Pozycja nr 42: 4.000,00 zł
Pozycja nr 43: 24.800,00 zł
Pozycja nr 44: 400,00 zł
Pozycja nr 45: 3.600,00 zł
Pozycja nr 46: 400,00 zł
Pozycja nr 47: 2.000,00 zł
Pozycja nr 48: 25.500,00 zł
Pozycja nr 49: 7.500,00 zł
Pozycja nr 50: 400,00 zł
Pozycja nr 51: 21.500,00 zł
Pozycja nr 52: 1.300,00 zł
Pozycja nr 53: 1.500,00 zł
Pozycja nr 54: 10.400,00 zł
Pozycja nr 55: 15.000,00 zł
Pozycja nr 56: 3.100,00 zł
Pozycja nr 57: 2.900,00 zł
Pozycja nr 58: 37.500,00 zł
Pozycja nr 59: 5.400,00 zł
Pozycja nr 60: 600,00 zł
Pozycja nr 61: 600,00 zł
Pozycja nr 62: 150,00 zł
Pozycja nr 63: 2.300,00 zł
Pozycja nr 64: 16.200,00 zł
Pozycja nr 65: 1.200,00 zł
Pozycja nr 66: 4.200,00 zł
Pozycja nr 67: 3.300,00 zł
Pozycja nr 68: 3.300,00 zł

Pozycja nr 69: 2.400,00 zł

Pozycja nr 70: 3.000,00 zł

Pozycja nr 71: 700,00 zł

Zadanie nr 12: 108.700,00 zł

Zadanie nr 13: 124.400,00 zł

Zadanie nr 14: 10.500,00 zł

Zadanie nr 15: 86.000,00 zł

Zadanie nr 16: 12.700,00 zł

W przypadku gdy Wykonawca składa ofertę na kilka zadań i pozycji należy wykazać się dokumentem potwierdzającym wysokość posiadanych środków finansowych lub zdolność kredytową Wykonawcy o wymaganej wartości łącznej równej sumie tych zadań i pozycji, których dotyczy oferta.

2.3. Zdolność techniczna lub zawodowa

Wykonawca zobowiązany jest **załączyć do oferty wstępne oświadczenie** w formie **jednolitego dokumentu (część IV sekcja α) – Załącznik nr 6 do SIWZ**, a ten którego oferta zostanie najwyżej oceniona, **na wezwanie Zamawiającego** także dokumenty potwierdzające te okoliczności, że dysponuje:

- 2.3.1. **wykazem minimum 3 dostaw** wykonanych a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych również wykonywanych w zakresie dostaw odpowiadających przedmiotowi zamówienia o wartości minimum:

Zadanie nr 1: 32.000,00 zł

Zadanie nr 2: 45.100,00 zł

Zadanie nr 3: 45.900,00 zł

Zadanie nr 4: 88.900,00 zł

Zadanie nr 5: 95.200,00 zł

Zadanie nr 6: 21.300,00 zł

Zadanie nr 7: 137.000,00 zł

Zadanie nr 8: 51.700,00 zł

Zadanie nr 9: 7.100,00 zł

Zadanie nr 10: 11.500,00 zł

Zadanie nr 11:

Pozycja nr 1: 3.400,00 zł

Pozycja nr 2: 20.600,00 zł

Pozycja nr 3: 230,00 zł

Pozycja nr 4: 9.400,00 zł

Pozycja nr 5: 1.300,00 zł

Pozycja nr 6: 2.400,00 zł

Pozycja nr 7: 12.000,00 zł

Pozycja nr 8: 44.800,00 zł

Pozycja nr 9: 1.400,00 zł

Pozycja nr 10: 150,00 zł

Pozycja nr 11: 35,00 zł

Pozycja nr 12: 500,00 zł

Pozycja nr 13: 18.600,00 zł

Pozycja nr 14: 23.900,00 zł

Pozycja nr 15: 1.600,00 zł

Pozycja nr 16: 3.200,00 zł

Pozycja nr 17: 2.400,00 zł

Pozycja nr 18: 300,00 zł

Pozycja nr 19: 26.200,00 zł

Pozycja nr 20: 8.100,00 zł

Pozycja nr 21: 3.100,00 zł

Pozycja nr 22: 12.000,00 zł

Pozycja nr 23: 13.200,00 zł

Pozycja nr 24: 300,00 zł

Pozycja nr 25: 4.100,00 zł

Pozycja nr 26: 3.900,00 zł

Pozycja nr 27: 1.600,00 zł

Pozycja nr 28: 3.300,00 zł

Pozycja nr 29: 35.600,00 zł

Pozycja nr 30: 3.200,00 zł

Pozycja nr 31: 9.200,00 zł

Pozycja nr 32: 2.100,00 zł
Pozycja nr 33: 1.400,00 zł
Pozycja nr 34: 1.900,00 zł
Pozycja nr 35: 10.000,00 zł
Pozycja nr 36: 11.100,00 zł
Pozycja nr 37: 700,00 zł
Pozycja nr 38: 1.600,00 zł
Pozycja nr 39: 9.700,00 zł
Pozycja nr 40: 34.700,00 zł
Pozycja nr 41: 8.100,00 zł
Pozycja nr 42: 4.000,00 zł
Pozycja nr 43: 24.800,00 zł
Pozycja nr 44: 400,00 zł
Pozycja nr 45: 3.600,00 zł
Pozycja nr 46: 400,00 zł
Pozycja nr 47: 2.000,00 zł
Pozycja nr 48: 25.500,00 zł
Pozycja nr 49: 7.500,00 zł
Pozycja nr 50: 400,00 zł
Pozycja nr 51: 21.500,00 zł
Pozycja nr 52: 1.300,00 zł
Pozycja nr 53: 1.500,00 zł
Pozycja nr 54: 10.400,00 zł
Pozycja nr 55: 15.000,00 zł
Pozycja nr 56: 3.100,00 zł
Pozycja nr 57: 2.900,00 zł
Pozycja nr 58: 37.500,00 zł
Pozycja nr 59: 5.400,00 zł
Pozycja nr 60: 600,00 zł
Pozycja nr 61: 600,00 zł
Pozycja nr 62: 150,00 zł
Pozycja nr 63: 2.300,00 zł
Pozycja nr 64: 16.200,00 zł
Pozycja nr 65: 1.200,00 zł
Pozycja nr 66: 4.200,00 zł
Pozycja nr 67: 3.300,00 zł
Pozycja nr 68: 3.300,00 zł
Pozycja nr 69: 2.400,00 zł
Pozycja nr 70: 3.000,00 zł
Pozycja nr 71: 700,00 zł

Zadanie nr 12: 108.700,00 zł

Zadanie nr 13: 124.400,00 zł

Zadanie nr 14: 10.500,00 zł

Zadanie nr 15: 86.000,00 zł

Zadanie nr 16: 12.700,00 zł

brutto każda dostawa, w okresie ostatnich 3 lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie, wraz z podaniem ich wartości, przedmiotu, dat wykonania i podmiotów, na rzecz których dostawy zostały wykonane, oraz załączeniem dowodów określających czy te dostawy zostały wykonane lub są wykonywane należycie, przy czym dowodami, o których mowa, są referencje bądź inne dokumenty wystawione przez podmiot, na rzecz którego dostawy były wykonywane, a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych są wykonywane, a jeżeli z uzasadnionej przyczyny o obiektywnym charakterze wykonawca nie jest w stanie uzyskać tych dokumentów – oświadczenie wykonawcy; w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych nadal wykonywanych referencje bądź inne dokumenty potwierdzające ich należyte wykonywanie powinny być wydane nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert;

Wykonawca składający ofertę na kilka zadań i pozycji musi wykazać się wykonanymi a w przypadku świadczeń ciągłych również wykonywanymi, minimum 3 dostawami o wymaganej wartości łącznej równej sumie tych zadań i pozycji, których dotyczy oferta.

Biorąc pod uwagę powyższe zmianie ulega termin składania i otwarcia ofert:

Termin składania ofert: najpóźniej w dniu 31 marca 2021 r., do godz. 10:00

Termin otwarcia ofert: 31 marca 2021 r., o godz. 11:00

Stosowne zmiany zgodnie z art. 38 ust. 4a pkt 2 ustawy Pzp zostaną opublikowane w Dz. U. U. E.

Z poważaniem

DYREKTOR
Szpitala Specjalistycznego im. J.K. Łukowicza
w Chojnicach

Maciej Polasik

K.T.