

**Do wszystkich,
którzy pobrali SIWZ**

Dotyczy: przetargu na dostawę sprzętu medycznego jednorazowego użytku dla SPZZOZ w Przasnyszu.

Samodzielny Publiczny Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej w Przasnyszu na zapytania udziela odpowiedzi.

Pytanie 1

Dotyczy Pakietu nr 16- poz. 4

Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaoferować Szczotki dwustronne do czyszczenia endoskopów o średnicy osłonki 1,8 mm; wszystkie pozostałe parametry zgodne z opisem SIWZ ?

Odp. Zamawiający dopuszcza w/w szczotki.

Pytanie 2

Dotyczy wzoru umowy § 4. ust.1.

Prosimy o doprecyzowanie brzmienia przedmiotowego zapisu wg poniższego:

„Wykonawca zobowiązany jest do wykonania dostaw częściowych przedmiotu umowy, na podstawie składanych zamówień, w ciągu 3 dni roboczych od chwili otrzymania zamówienia telefonicznie lub na piśmie złożonych przez upoważnionego pracownika Zamawiającego. Jeżeli dostawa wypada w dniu wolnym od pracy lub poza godzinami pracy magazynu szpitalnego, dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie”

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację powyższego zapisu.

Pytanie 3

Dotyczy wzoru umowy § 4. ust.6.

Prosimy o doprecyzowanie brzmienia przedmiotowego zapisu wg poniższego:

„Reklamacje Zamawiającego będą załatwiane rozpatrywane przez Wykonawcę, nie później niż w ciągu 14 dni od daty otrzymania zgłoszenia o wadzie”.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację powyższego zapisu.

Pytanie 4

Dotyczy wzoru umowy § 4. ust.7.

Prosimy o doprecyzowanie brzmienia przedmiotowego zapisu wg poniższego:

„Dostarczenie nowego przedmiotu umowy nastąpi na koszt i ryzyko Wykonawcy w ślad za pozytywnie rozpatrzoną reklamacją.”

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację powyższego zapisu.

Pytanie 5

Dotyczy wzoru umowy § 4. ust.8.

Prosimy o doprecyzowanie brzmienia przedmiotowego zapisu wg poniższego:

„Zamawiający zastrzega sobie prawo do zrealizowania umowy w niepełnym zakresie jednak nie mniejszym niż 70% wartości umowy. W takiej sytuacji Zamawiający jest zobowiązany do poinformowania Wykonawcy o tym fakcie w terminie min 1 miesiąca dni przed upływem terminu zakończenia umowy. Powyższy zapis wynika z faktu, że ilości podane w umowie są orientacyjne.”

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację powyższego zapisu.

Pytanie 6

Dotyczy wzoru umowy § 5.

Prosimy o dodanie do powyższego § kolejnego punktu o następującej treści:

„Wykonawca ma prawo wstrzymać realizację zamówień w przypadku zwłoki w płatności faktur wymagalnych powyżej 21 dni, do momentu uregulowania wszystkich należności.”

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację powyższego zapisu.

Pytanie 7

Dotyczy wzoru umowy § 6. ust.7.

Prosimy o doprecyzowanie brzmienia przedmiotowego zapisu wg poniższego:

„Zamawiający zastrzega sobie prawo do odstąpienia od umowy w przypadku wystąpienia następujących okoliczności:

-nieterminową 3-krotną realizacją dostaw z wyłącznej winy Wykonawcy,”

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację powyższego zapisu.

Pytanie 8

Dotyczy Pakietu nr 7 poz. 1

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie zaoferowania w poz. 1 Pakietu nr 7 wysokiej jakości rękawic chirurgicznych, lateksowych, bezpudrowych, o grubościach: palec min. 0,22mm, dłoń min. 0,20mm, mankiet min. 0,16mm i długości min.295mm., o pozostałych parametrach zgodnych z SIWZ

Odp. Zamawiający dopuszcza w/w rękawice.

Pytanie 9

Dotyczy Pakietu nr 7 poz. 1-2

Prosimy o potwierdzenie czy Zamawiający stawiając wymagania dla rękawic w poz. 1 i 2 Pakietu nr 7 w zakresie zgodności z normami EN 455(1-4), EN 374 (1-3), EN 388, EN 420 oczekuje zaoferowania rękawic będących wyrobem medycznym i środkiem ochrony osobistej kat. III ? Tylko takie rękawiczki mogą być zgodne z EN 455(1-4), EN 374 (1-3), EN 388, EN 420.

Odp. Zamawiający potwierdza wymagania.

Pytanie 10

Dotyczy Pakietu nr 7

Prosimy o potwierdzenie czy rękawiczki chirurgiczne w Pakiecie nr 7 winny być sterylizowane radiacyjnie?

Odp. Zamawiający potwierdza, że rękawiczki winny być sterylizowane radiacyjnie.

Pytanie 11

Dotyczy SIWZ

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.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 12

Dotyczy SIWZ

Czy zamawiający wyrazi zgodę na złożenie formularza ofertowego i formularza cenowego zawierającego tylko pakiety na które składana jest oferta

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 13

Dotyczy projektu Umowy

Zwracamy się z prośbą o dodanie do wzoru umowy poniższej treści:

Siła Wyższa:

1. Dostawy będą realizowane przez Wykonawcę sukcesywnie, zgodnie z potrzebami Zamawiającego, na jego zamówienie przesłane faxem lub pocztą elektroniczną, przy czym jednostkowe miesięczne zamówienie nie przekroczy więcej niż 20% wielkości określonej jako 1/5 liczby każdego z rodzajów asortymentu (chyba że Wykonawca wyrazi zgodę faksem lub mailem).

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

2. W przypadku braku możliwości wykonania lub należytego wykonania Umowy na skutek działania siły wyższej (w tym wskutek utrudnień związanych z panowaniem epidemii COVID-19) wyłącza się:

-odpowiedzialność odszkodowawczą obu Stron z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania Umowy,

-stosowanie odpowiednich kar umownych określonych w § 6 Umowy, z tytułu opóźnienia w

dostarczeniu towaru lub odstąpienia od Umowy przez Zamawiającego.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę. Strona powinna udowodnić i wykazać że siła wyższa ma wpływ na realizację przedmiotu umowy.

3. W przypadku zaistnienia stanu Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas Strony niezwłocznie ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

4. W przypadku przekroczenia terminu płatności o 60 dni, Wykonawca może wstrzymać realizację złożonych zamówień.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 14

Dotyczy projektu Umowy

Prosimy o dopisanie możliwości zmiany zaoferowanego asortymentu: „w razie braku możliwości sprzedaży przez Wykonawcę produktu zaoferowanego zgodnie z Umową, Wykonawca może dostarczyć towar równoważny, spełniający kryteria SIWZ w

zaoferowanej cenie po uprzednim poinformowaniu Zamawiającego, w formie pisemnej np. mailowej”

Odp. Zamawiający wyraża zgodę dodając do zapisu : „,w razie braku możliwości sprzedaży przez Wykonawcę produktu zaoferowanego zgodnie z Umową, Wykonawca może dostarczyć towar równoważny, spełniający kryteria SIWZ w zaoferowanej cenie po uprzednim poinformowaniu Zamawiającego, w formie pisemnej np. mailowej” po uzyskaniu zgody od Zamawiającego.

Pytanie 15

Pakiet 9 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie chłonnych prześcieradeł celulozowo-foliowych, rozmiar 80 x 210 cm (chłonność 310 lub 650 ml) lub 80 x 220 cm (1040 ml)?

Odp. Zamawiający wymaga prześcieradeł z włókniny foliowej.

Pytanie 16

Pakiet 9 poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie prześcieradeł ochronnych o całkowitej chłonności 4.500 ml

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 17

Pakiet 2 poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł 0,4x20mm.

Odp. Zamawiający dopuszcza w/w igły.

Pytanie 18

Pakiet 2 poz.9-14

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul wykonanych z biokompatybilnego poliuretanu, wyposażona w 4 paski radiocieniujące oraz samodomykający się koreczek portu bocznego z trzpieniem powyżej, kaniula wyposażona także w zastawkę antyzwrotną oraz elastyczne skrzydelka. Parametry przedstawiają się następująco:

Kolor	Rozmiar kaniuli (GAUGE)	Rozmiar cewnika w mm
Pomarańczowy	14 G	2,20 x 45
Szary	16 G	1,70 x 45
Biały	17 G	1,50 x 45
Zielony	18 G	1,20 x 45 1,20 x 38
Różowy	20 G	1,00 x 32
Niebieski	22 G	0,80 x 25
Żółty	24 G	0,70 x 19

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 19

Pakiet 2 poz.15

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w kaniul z trzpieniem powyżej krawędzi.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza w/w kaniul.

Pytanie 20

Pakiet 2 poz.15

Czy Zamawiający wymaga w/w kaniul ze zdejmowanym uchwytem?

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 21

Pakiet 2 poz.15

Czy Zamawiający wymaga aby w/w kaniule były wyposażone w 4 paski radiocieniujące?

Odp. Zamawiający wymaga w/w kaniule.

Pytanie 22

Pakiet 2 poz.17,18

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w strzykawk z rozszerzoną skalą 50/60ml.

Odp. Zamawiający dopuszcza w/w strzykawki.

Pytanie 23

Pakiet 2 poz.17,18

Proszę o dodanie informacji, na jakich pompach strzykawkowych pracuje Zamawiający? Pytanie zadaję w celu doprecyzowania, jakie strzykawki może zaproponować Wykonawca, aby były kompatybilne ze sprzętem stosowanym w państwa placówce.

Odp. Zamawiający wymaga strzykawk pasujących do pomp różnych producentów.

Pytanie 24

Pakiet 2 poz.17,18

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie oświadczenia wykonawcy, że zaoferowane strzykawki są kompatybilne z pompami.

Odp. Zamawiający nie wymaga w/w oświadczeń.

Pytanie 25

Pakiet 2 poz.19-22

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w strzykawk z rozszerzoną skalą: 2-3ml, 5-6ml, 10-12ml, 20-24ml. Wymóg stawiany przez Zamawiającego dot. nierozszerzanej skali nie ma swojego uzasadnienia gdyż w strzykawkach gdzie jest jedynie skala nominalna (strzykawki producenta BD) i tak tłok wysuwa się poza skalę nominalną. Strzykawki ze skalą rozszerzoną są bardziej praktyczne gdyż dodatkowe kreski na korpusie strzykawki pozwalają na zmierzenie zawartości nabraego płynu poza skalę nominalną.

Odp. Zamawiający dopuszcza w/w strzykawki.

Pytanie 26

Pakiet 2 poz.19-22

Czy Zamawiający wymaga strzykawk w klasie IIa?

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 27

Pakiet 2 poz.19-22

Czy Zamawiający wymaga aby w/w strzykawki posiadały kontrastujący tłok inny niż biały/mleczny?

Odp. Zamawiający nie wymaga, dopuszcza tłok biały, mleczny.

Pytanie 28

Pakiet 2 poz.19-22

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w strzykawek, których cylinder wykonany jest z polipropylenu, a tłok z polietylenu.

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 29

Pakiet 2 poz.19-22

Czy Zamawiający dopuszcza, żeby kod kolorów znajdował się na opakowaniu zbiorczym a'100 szt/ a'80 szt? Oferowane przez nas strzykawki są w opakowaniu jednostkowym folia-papier - przez część przezroczystą (foliową) widać rozmiar strzykawki, ponad to zamieszczony jest wyraźny opis rozmiaru na części papierowej. Gwarantowany kod kolorów na opakowaniu a'100 szt.

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 30

PAKIET 2 POZ.19-22

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek 2-cz.

Odp. Zamawiający wymaga strzykawek 2-częściowej.

Pytanie 31

Pakiet 2 poz.22

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w strzykawek pakowanych po 80szt/op z możliwością przeliczenia w formularzu cenowym.

Odp. Zamawiający dopuszcza w/w strzykawki.

Pytanie 32

Pakiet 2 poz.19-22

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek 3-cz luer z rozszerzoną skalą: 2-2,5ml;5-6ml;10-12ml;20-22ml.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza w/w strzykawek.

Pytanie 33

Pakiet 2 poz.23

Czy Zamawiający wymaga aby końcówka w/w strzykawki była ścięta pod kątem 45 stopni?

Odp. Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 34

Pakiet 2 poz.27,28

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

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 35

PAKIET 2 POZ.28

Czy Zamawiający wymaga przyrządu z komora 62mm (55 mm w części przezroczystej)?

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 36

Pakiet 2 poz.28

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w przyrzędu pakowanego w opakowanie typu folia.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 37

PAKIET 2 POZ.31

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu, Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnych ofert na pozostały asortyment w pakiecie.

Odp. Zamawiający nie wydzieli w/w pozycji z pakietu.

Pytanie 38

Pakiet 2 poz.35

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu aby koreczki były tego samego producenta co wenflony, bowiem nie ma to medycznego uzasadnienia.

Odp. Zamawiający nie odstępuje od w/w wymogu.

Pytanie 39

Pakiet 2 poz.35

Czy Zamawiający wymaga koreczków z trzpieniem poniżej krawędzi, co znacznie zwiększa bezpieczeństwo pracy?

Odp. Zamawiający nie wymaga koreczków z trzpieniem poniżej krawędzi.

Pytanie 40

PAKIET 2 POZ.38-40

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu, Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnych ofert na pozostały asortyment w pakiecie.

Odp. Zamawiający nie wydziela w/w pozycji do odrębnego pakietu.

Pytanie 41

Pakiet 8 poz.1

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu, Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnych ofert na wydzielony asortyment w pakiecie.

Odp. Zamawiający nie wydziela w/w pozycji do odrębnego pakietu.

Pytanie 42

Pakiet 8 poz.3

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu, Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnych ofert na wydzielony asortyment w pakiecie.

Odp. Zamawiający wydziela w/w pozycję do odrębnego pakietu tworząc Pakiet VIII a.

W związku z powyższym zmieniają się zapisy w SIWZ.

1. Wadium:

Pakiet VIII – 3 300,00 zł

Pakiet VIII a – 100,00 zł

Pytanie 43

PAKIET 8 OPOZ.5,6

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu, Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnych ofert na wydzielony asortyment w pakiecie.

Odp. Zamawiający wydziela w/w pozycję do odrębnego pakietu tworząc Pakiet VIII b.

W związku z powyższym zmieniają się zapisy w SIWZ.

1. Wadium:

Pakiet VIII – 3 300,00 zł

Pakiet VIII b – 700,00 zł

Pytanie 44

Pakiet 8 poz.9

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu, Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnych ofert na wydzielony asortyment w pakiecie.

Odp. Zamawiający wydziela w/w pozycję do odrębnego pakietu tworząc Pakiet VIII c.

W związku z powyższym zmieniają się zapisy w SIWZ.

1. Wadium:

Pakiet VIII – 3 300,00 zł

Pakiet VIII c – 950,00 zł

Pytanie 45

Pakiet 8 poz.12

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu, Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnych ofert na wydzielony asortyment w pakiecie.

Odp. Zamawiający nie wydziela w/w pozycji do odrębnego pakietu.

Pytanie 46

Pakiet 8 poz.13

Czy Zamawiający wymaga aby kombinezony spełniały wymogi EN 13982-1 typ 5 ?

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie ze SIWZ.

Pytanie 47

Pakiet 8 poz.13

Czy Zamawiający wymaga aby kombinezony spełniały wymogi EN 13034 typ 6 ?

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie ze SIWZ.

Pytanie 48

Pakiet 8 poz.13

Czy Zamawiający wymaga aby kombinezony spełniały wymogi EN 13605 typ 4?

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie ze SIWZ.

Pytanie 49

Pakiet 8 poz.13

Czy Zamawiający wymaga aby kombinezony spełniać wymogi EN 14126 według co najmniej wyszczególnionych warunków:

- odporność na przenikanie skażonej cieczy pod wpływem ciśnienia hydrostatycznego - klasa 6

-odporność na przenikanie czynników infekcyjnych pod wpływem mechanicznego kontaktu z substancjami zawierającymi skażone ciecze – klasa 6

-odporność na przenikanie skażonych ciekłych aerozoli – klasa 3

-odporność na przenikanie skażonych cząsteczek stałych – klasa 3

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie ze SIWZ.

Pytanie 50**SIWZ –rozdział V pkt. 6–grupa kapitałowa**

Prosimy o potwierdzenie, że 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 wnioski 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”.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 51**Pakiet nr 13 poz. 10**

Prosimy o sprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje papieru gładkiego czy z nadrukiem?

Odp. Zamawiający oczekuje papieru gładkiego z nadrukiem.

Pytanie 52**Pakiet nr 13 poz. 10**

Prosimy o dopuszczenie w ww .pozycji papieru o wymiarach 80x25 z odpowiednim przeliczeniem na 4 szt.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza w/w papieru.

Pytanie 53**Pakiet nr 13 poz. 11**

Prosimy o sprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje papieru gładkiego czy z nadrukiem?

Odp. Zamawiający oczekuje papieru gładkiego.

Pytanie 54**Pakiet nr 13 poz. 12**

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru o wymiarach 152x90x160 z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości na 56szt.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza w/w papieru.

Pytanie 55**Pakiet nr 13 poz. 16 -19**

Prosimy o dopuszczenie możliwości podania ceny za op. –50 szt., z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 56**Pakiet nr 13poz. 16 -19**

Jeśli Zamawiający nie dopuści wyceny opakowań, prosimy wówczas o dopuszczenie możliwości podania ceny jednostkowej netto do 4 miejsc po przecinku.

Odp. Odp w pyt. 55.

Pytanie 57**Projekt umowy –par. 4 ust. 8**

W odniesieniu do zapisów SIWZ, sugerujących konieczność uwzględnienia w cenie oferty wszystkich kosztów związanych z realizacją zamówienia, zwracamy się z prośbą o podanie prognozowanej ilości zamówień,

składanych przez Zamawiającego w trakcie realizacji umowy zamówienia publicznego.

Powyższe stanowi niezbędne informacje, konieczne do właściwego przygotowania oferty przetargowej w zakresie dokonania właściwej wyceny wyrobów, w koszt którego Wykonawcy powinni wkalkulować koszt wykonywanych dostaw.

Dodatkowo wnosimy o wprowadzenie do par. 4 ust. 8 projektu umowy zapisu o następującym brzmieniu: „Zamawiający zastrzega sobie prawo do częściowej realizacji umowy, jednak niezrealizowana wartość umowy nie może być większa niż 30% wartości umowy”.

Zgodnie z opinią UZP, zamawiający każdorazowo określa minimalny poziom zamówienia, który zostanie zrealizowany, co pozwala wykonawcom na rzetelne i właściwe dokonanie wyceny oferty, wskazując jednocześnie dodatkowy zakres - margines, którego realizacja jest uzależniona od wskazanych w kontrakcie okoliczności skutkujących zmniejszonym zapotrzebowaniem i stanowi uprawnienie zamawiającego, z którego może, ale nie musi on skorzystać.

Także w orzeczeniu Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 8 stycznia 2008 r. (sygn. akt KIO/UZP 22/07) Izba wskazała, że niedopuszczalną praktyką jest określenie przez zamawiającego jedynie górnej granicy swojego zobowiązania, bez wskazania nawet minimalnej ilości, czy wartości, którą na pewno przeznaczy na potrzeby realizacji przedmiotu zamówienia. Taki sposób określenia przedmiotu zamówienia nie spełnia wymogów art. 29 ust 2 ustawy Pzp, który nakazuje, aby przedmiot zamówienia był opisany w sposób wyczerpujący i konkretny". Brak w postanowieniach umowy tego istotnego elementu pozostawia wykonawcę w niepewności, co do zakresu, jaki uda mu się zrealizować w ramach umowy, oraz uniemożliwia kalkulację ceny umownej, które może prowadzić do asekuracyjnego zawyżania cen. W efekcie na wykonawcę zostaje przerzucone całe ryzyko gospodarcze umowy, co z kolei stoi w sprzeczności z zasadą równości stron umowy.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację zapisu.

Pytanie 58**Pakiet 15****Dotyczy pozycji 1, 2**

Czy Zamawiający wymaga, możliwości stosowania łyżki i rękojeści w polu magnetycznym, potwierdzonym pismem Producenta?

Odp. Zamawiający wymaga.

Pytanie 59**Pakiet 15****Dotyczy pozycji 3**

Czy Zamawiający wymaga łyżki typu Miller w rozmiarze 000?

Odp. Zamawiający wymaga.

Pytanie 60

Pakiet 15

Dotyczy pozycji 8

Czy Zamawiający wymaga dwóch długości dla systemów do odsysania z rurki intubacyjnej, 54-56 cm dla rozmiarów CH12/14/16/18 oraz 62 cm dla rozmiarów CH14/16?

Odp. Zamawiający wymaga.

Pytanie 61

Pakiet 15

Dotyczy pozycji 8

Czy Zamawiający wymaga, aby zamknięty system do odsysania wyposażony był w obrotową zastawkę na wysokości portu do przepłukiwania, oddzielającą cewnik od pacjenta po usunięciu go z rurki, zapewniając szczelność zestawu?

Odp. Zamawiający wymaga.

Pytanie 62

Dotyczy zad. 2 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści igły 0,4x18 lub 0,4x20?

Odp. Zamawiający dopuszcza w/w igłę.

Pytanie 63

Dotyczy zad. 2 poz. 1-8

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania igieł jednego producenta oznakowanych w zależności od rozmiaru numerem katalogowym? (łatwa identyfikacja produktu w przypadku ewentualnego incydentu, czy wycofania)

Odp. Zamawiający wymaga.

Pytanie 64

Dotyczy zad. 2 poz. 10-15

Czy Zamawiający wymaga aby bezpośrednio na kaniuli widniała nazwa producenta co ułatwia identyfikację kaniuli tuż po jej użyciu?

Odp. Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 65

Dotyczy zad. 2 poz. 9-14

Czy Zamawiający wymaga aby kaniule posiadały min. 4 paski RTG?

Odp. Zamawiający wymaga.

Pytanie 66

Dotyczy zad. 2 poz. 27, 28

**Czy Zamawiający wymaga zaoferowania przyrządów bez zawartości ftalanów, co potwierdzone będzie załączoną kartą charakterystyki bezpieczeństwa produktu chemicznego oraz informacją na opakowaniu jednostkowym każdego przyrządu ?
Pragniemy poinformować iż zgodnie z dyrektywą 2007/47/EC oraz rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 12 stycznia 2011 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur zgodności wyrobów medycznych (Dz.U. Nr 16 poz.74) wyroby zawierające ftalany nie powinny być stosowane w leczeniu dzieci lub kobiet ciężarnych, lub kobiet**

karmiących. Ponadto każdy wyrób przeznaczony do podawania lub usuwania produktów leczniczych, jeżeli w swoim składzie zawiera szkodliwe ftalany winien być oznakowany jako wyrób zawierający ftalany.

Odp. Zamawiający wymaga przyrządów bez zawartości ftalanów oraz informacji o tym przynajmniej na opakowaniu zbiorczym.

Pytanie 67

Dotyczy zad. 2 poz. 27, 28

Czy Zamawiający wymaga aby bezpośrednio na przyrządzie widniała nazwa producenta co ułatwia identyfikację przyrządu tuż po jego użyciu?

Odp. Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 68

Dotyczy zad. 2 poz. 19-22

Czy Zamawiający wymaga aby opakowanie każdej pojedynczej sztuki było oznakowane kolorystycznie w zależności od rozmiaru strzykawki oraz aby widniała na nim informacja o braku ftalanów?

Odp. Zamawiający wymaga aby na opakowaniu każdej pojedynczej sztuki strzykawki widniała informacja o braku ftalanów. Dopuszczamy opakowania pojedynczej sztuki strzykawki nie oznakowane kolorystycznie w zależności od rozmiaru strzykawki.

Pytanie 69

Dotyczy zad. 2 poz. 25

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z igła wtopioną 0,33?

Odp. Zamawiający dopuszcza w/w strzykawkę.

Pytanie 70

Dotyczy zad 3 poz. 4-11

Czy Zamawiający wymaga aby cewniki posiadały kolorowe półprzezroczyste konektory oznaczające rozmiar cewnika?

Odp. Zamawiający wymaga, aby cewniki posiadały kolorowe konektory oznaczające rozmiar cewnika. Nie wymaga półprzezroczystych konektorów.

Pytanie 71

Dotyczy zad 3 poz. 12-20

Czy Zamawiający dopuści cewniki z 3 otworami?

Odp. Zamawiający dopuszcza w/w cewniki.

Pytanie 72

Dotyczy zad. 3 poz. 38-47

Czy Zamawiający dopuści cewniki pakowane w wewnętrzne opakowanie foliowe i zewnętrzne folia-papier?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 73

Dotyczy zad. 3 poz. 48-50

Czy Zamawiający dopuści cewniki z balonem 30ml?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza w/w cewników.

Pytanie 74

Dotyczy zad. 3 poz. 48-52

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji do oddzielnego pakietu co umożliwi złożenie oferty większej liczbie Wykonawców na Zamawiającemu pozyskanie korzystniejszych ofert cenowych

Odp. Zamawiający nie wydziela w/w pozycji do odrębnego pakietu.

Pytanie 75

Dotyczy zad. 3 poz. 53-61

Czy Zamawiający wymaga aby zgłębniki były wyposażone we wkładki redukcyjne luer?

Odp. Zamawiający dopuszcza aby zgłębniki były wyposażone we wkładki redukcyjne luer.

Pytanie 76

Dotyczy zad. 3 poz. 62-68

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie drenów o długości ramion 38x16? Podane przez Zamawiającego długości nie są już produkowane

Odp. Zamawiający dopuszcza w/w dreny.

Pytanie 77

Dotyczy SIWZ

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

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

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

Odp. Towar powinien być dostarczony samochodem o parametrach wymaganych dla danego towaru.

Pytanie 78

Dotyczy SIWZ

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

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

Odp. Zgodnie z odp w pyt. 77.

Pytanie 79

Dotyczy SIWZ

Czy w świetle obecnych wydarzeń Zamawiający oczekuje, aby dostarczany towar był

przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi? Takie rozwiązanie pozwoli na zabezpieczenie przed wzajemnym skażeniem produktów oraz ich zanieczyszczeniem i uszkodzeniem mechanicznym.

Odp. Zgodnie z odp w pyt. 78.

Pytanie 80

Dotyczy

SIWZ

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

Odp. Zamawiający wymaga dostawy do magazynu.

Pyt. 81

Dotyczy pak.: 14

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 15 precyzyjny regulator przepływu – przyrząd do precyzyjnego podawania płynów infuzyjnych i lipidów, z regulacją prędkości przepływu w zakresie 5 ml/h – 250 ml/h?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 82

Czy zgodnie z art. 29 ust 3 Pzp, w Pakiecie 20 Zamawiający dopuści złożenie oferty na jednorazowy sterylny, posiadający certyfikat CE i atestowany przez producenta, podwójny zestaw wkładów do strzykawki automatycznej OptiVantage DH, w skład którego wchodzi: 2 x strzykawka 200 ml, 2 x złącze szybkiego napełniania typu J, 1 x ostrze typu spike, 1 x zwijany przewód/złącze niskiego ciśnienia o długości 150 cm z trójnikiem „Y” z podwójnym zaworem zwrotnym?

UZASADNIENIE:

Opisane w pytaniu zestawy dostarczane są w ogromnych ilościach (dziesiątki tysięcy), od ponad 12 lat, Użytkownikom wstrzykiwaczy kontrastu OptiVantage DH na terenie Polski.

Jakość, budowa, parametry, ani specyfika zastosowania zestawów, o jakich jest mowa w pytaniu nie budzą najmniejszych zastrzeżeń ze strony ich Użytkowników, do których grona należą m.in. Centrum Onkologii Instytut Oddział w Krakowie, Szpital Kliniczny Nr 2 w Szczecinie, Wojewódzki Szpital Specjalistyczny w Częstochowie, Wojewódzki Specjalistyczny Szpital im. Pirogowa w Łodzi, Wojewódzkie Centrum Szpitalne Kotliny Jeleniogórskiej w Jeleniej Górze, Szpital Wojewódzki im. M. Kopernika w Koszalinie i wiele innych, wiodących placówek służby zdrowia. Obecny opis produktu będącego przedmiotem zamówienia w ramach Pakietu 20 wskazuje wyłącznie na wyrób medyczny oryginalny, produkowany przez firmę Mallinckrodt. Jest to działanie naruszające zasady uczciwej konkurencji (Ustawa z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów). Wnioskowane dopuszczenie opisanego w pytaniu zamiennika/produktu generycznego, zapewni Zamawiającemu konkurencyjność ofert w Pakiecie 20 i będzie miało korzystne znaczenie dla finansów placówki Zamawiającego.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt.

83

Czy Zamawiający dokona modyfikacji Załącznika nr 2, Formularz cenowy – Pakiet 20 poprzez dodanie niżej wnioskowanej adnotacji oraz stosowną modyfikację ilości

przedmiotu postępowania do wielokrotności 50 sztuk w opakowaniu.
Dostawa wyłącznie w fabrycznych opakowaniach zbiorczych przewidzianych dla
zamawianego produktu (50 szt.)

UZASADNIENIE:

Sprzęt medyczny jednorazowego użytku, jaki Zamawiający nabywa obecnie w ramach Pakietu 20 postępowania, jest konfekcjonowany i dostarczany do Użytkowników w fabrycznych opakowaniach zbiorczych, każde zawierające określoną ilość tych artykułów (tu: 50 sztuk).

Naruszanie (dekompletowanie) zabezpieczonych, oryginalnych opakowań fabrycznych w celu spełnienia wymogu Zamawiającego o tym, aby dostarczano mu sprzęt w ilości innej, niż ilość przewidziana przez producenta w opakowaniu zbiorczym, generować może ryzyko naruszenia powłok kartonów i idący za tym brak sterylności dostarczanych materiałów, czyli ostatecznie – powstanie zagrożenia dla zdrowia i życia badanych Pacjentów.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pyt. 84

Czy Zamawiający mógłby zmniejszyć ilość wymaganych próbek w zakresie Pakietu nr 11 do 1 szt. dla każdej pozycji?

Odp. Zamawiający nie zmniejsza ilości wymaganych próbek.

Pyt. 85

Czy w Pakiecie nr 17 poz. 1 Zamawiający dopuści hialuronian sodu o lepkości: 600.000mPas - przy równoczesnym spełnieniu pozostałych wymagań?

Odp. Zgodnie z zapisami w SIWZ.

Pyt. 86

Pakiet 10:

Czy zamawiający dopuści błękit trypanu pakowane po 10 sztuk?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 87

Pakiet 11 pozycja 1:

Czy zamawiający dopuści również nóż Crescent 2,2 mm?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza w/w noża.

Pyt. 88

Pakiet 17 pozycja 1 :

Czy zamawiający dopuści również hialuronian sodu o parametrach wymienionych poniżej:

Hialuronian sodu o stężeniu 1,8% do pogłębiania i utrzymania przedniej komory, wytwarzany

w procesie biofermentacji, o masie cząsteczkowej 1,0-1,8 mld Da, lepkości ok. 300 000 mPas i osmolarności 270-400 mOsm/kg, współczynnik pH: 6-8-7,4. Pakowany w sterylne ampulkostrzykawkę o pojemności 1 ml w zestawie z jednorazową sterylną kaniulą do aplikacji 27G?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 89

Pakiet 17 pozycja 2 :

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie do osobnego pakietu pozycji nr 2 z pakietu nr 17 co pozwoli innym wykonawcom na złożenie konkurencyjnej ofert.

Odp. Zamawiający nie wydziela w/w pozycji do odrębnego pakietu.

Pyt. 90

Pakiet 16, poz. 2. Czy Zamawiający dopuści pętle o średnicy osłonki 2,4mm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 91

Pakiet 16, poz. 4. Czy Zamawiający dopuści szczoteczki o długości roboczej 250cm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 92

Odnosnie Pakietu nr 13 poz. 20: „Czy w związku ze zmianami w Dyrektywie 93/42/EEC, które „zwiększają bezpieczeństwo kliniczne i tworzą sprawiedliwy dostęp do rynku dla producentów” (Urząd Rejestracji Wyrobów Medycznych „Zestawienie informacji dla producentów wyrobów medycznych”), wprowadzającymi wymóg weryfikacji produktów m.in. pod kątem jakościowym (producent ma obowiązek prowadzić ocenę kliniczną produktu, sporządzać dokumentację techniczną oraz stosować ocenę zgodności), Zamawiający chcąc prowadzić badania cytologiczne zgodnie z wyznaczonymi standardami wymaga posiadania wykazu badań klinicznych dla zaoferowanych szczoteczek cytologicznych potwierdzających ich skuteczność w badaniach masowych? Zalecenia w tej sprawie wydane zostały również przez Polskie Towarzystwo Ginekologiczne, a standardy opisane w Medical Device Regulation MDR 2017/745.”

Odp. Zamawiający nie wymaga.

Pyt. 93

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 13 poz. 20 do odrębnego pakietu?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie powyższej pozycji.

Pyt. 94

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 14 poz. 12 zestaw do tracheostomii przezskórnej pozwalające na przezskórne wprowadzenie rurki tracheostomijnej z zastosowaniem techniki rozszerzania jednostopniowego zgodnej z techniką Ciagli przy użyciu prowadnicy Seldingera.

Zestaw do tracheostomii przezskórnej składa się ze sterylnego zestawu podstawowego zawierającego niezbędne przyrządy do wykonania tracheostomii przezskórnej oraz rurkę tracheostomijną z atraumatycznym inserterem. Opakowanie zestawu: zestaw zapakowany jest na jednej sztywnej tacy z osobno zapakowaną, sterylną rurką. Taki sposób pakowania pozwala na wykorzystanie zestawu z możliwością wyboru rurki o innym rozmiarze bez utraty jej sterylności, a nie ma wpływu na wykonanie zabiegu.

Zestaw zawiera :

- a. Skalpel**
- b. Strzykawkę 5ml**

- c. Iglę (14G) z teflonową osłonką
- d. Prowadnicę Seldingera wykonaną z odpornego na złamanie NiTiNolu (stop niklu z tytanem)
- e. Krótki rozszerzacz (dylator) 14 CH/FR
- f. Kateter prowadzący (biały)
- g. Rozszerzacz (dylator) pokryty hydrofilną warstwą (pozostaje wilgotny po zwilżeniu)
- h. 4 tampony z gazy 10x10cm
- i. Rurkę tracheostomijną z atraumatycznym inserterem (zestaw) :

Rurka tracheotomijna z wbudowanym przewodem do odsysania znad mankietu w rozmiarach 7,8,9 (do wyboru).

Każda tracheotomijna rurka wyposażona jest w atraumatyczny inserter redukujący przejście pomiędzy inserterem a końcem rurki (silikonowa osłonka no-step). Rurka posiada kołnierz obrotowy, poruszający się wokół dwóch osi, 2 kaniule wewnętrzne z 15mm łącznikiem,

Obturator,

Tasiemkę mocującą,

Sterylny żel nawilżający 2,7g.

Fig. 1



Fig. 2



Unikalną cechą atraumatycznego insertera jest specjalna silikonowa osłonka no-step (bez przeskoku), która zapewnia gładkie przejście pomiędzy inserterem a końcem rurki. (Rysunek w załączeniu)

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie ze SIWZ.

Pyt. 95

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 14 poz. 12 do odrębnego pakietu?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie powyższej pozycji.

Pyt. 96

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 14 w poz. 19 zestaw do drenażu opłucnej przy użyciu prowadnicy Seldingera.

Zestaw zawiera:

1. Cewnik drenażowy z mandrynem (12 Fr.), nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich, odporny na zginanie dzięki spirali z tworzywa sztucznego, bezpieczny w MR, ze złączkami typu Luer lock
2. Skalpel jednorazowy nr 11
3. Strzykawka 10 ml
4. Iglą do nakłuwania Tuohy (1,2 x 1,5 x 90 mm, rozmiar 17 G)
5. Prowadnicę Seldingera wykonaną z odpornego na złamanie NiTiNolu (stop niklu z tytanem)
6. Rozszerzacz z ogranicznikiem głębokości (12 Fr)
7. Plaster samoprzylepny do mocowania kaniuli
8. Kranik 3-kierunkowy
9. Adapter łączący Luer Lock ze złączem /lejka
10. Worek na wydzielinę (1,5 l) z zamkiem Luer

Każdy zestaw jest indywidualnie sterylnie zapakowany

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 97

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 14 poz. 19 do odrębnego pakietu?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie powyższej pozycji.

Pyt. 98

Pakiet 1, poz. 21-31,33-41,45-46

Czy zamawiający wydzieli poz. 21-31,33-41,45-46 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odp. Zamawiający nie wydziela w/w pozycji do odrębnego pakietu.

Pyt. 99

Pakiet 1, poz. 25-28

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

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pyt. 100

Pakiet 1, poz. 29

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

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pyt. 101

Pakiet 2, poz. 17-18,23,27-28,,30,35,

Czy zamawiający wydzieli poz. 17-18,23,27-28,,30,35 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odp. Zamawiający nie wydziela powyższych pozycji do odrębnego pakietu.

Pyt. 102

Pakiet 2, poz. 17-18

Czy zamawiający dopuści jednostronną, czytelną i niezmywalną skalę ,rozszerzoną 50/60 ml?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 103

Pakiet 2, poz. 27-28

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

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 104

Pakiet 2, poz. 27-28, 30

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

Odp. Zamawiający wymaga przyrządów bez zawartości ftalanów. Informacja o braku zawartości ftalanów powinna znajdować się przynajmniej na opakowaniu zbiorczym.

Pyt. 105

Pakiet 2, poz. 35

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu koreczków tej samej firmy co kaniule, gdyż koreczek który oferujemy jest kompatybilny ze standardowym portem i nie musi być tego samego producenta co kaniule, więc taki wymóg nie jest konieczny. Zamawiający wymagając koreczków tego samego producenta co kaniule uniemożliwia przystąpienie do przetargu innym firmom, które nie posiadają w swoim asortymencie kaniul i koreczków tej samej firmy, a tym samym wpływa to na zakłócenie konkurencyjności postępowania i na zwiększenie cen ofert.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pyt. 106

Pakiet 2, poz. 35

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

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pyt. 107

Pakiet 2, poz. 35

Czy zamawiający dopuszcza koreczki zwykłe, białe?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 108

Pakiet 8, poz. 9

Czy zamawiający wydzieli poz. 9 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odp. Zgodnie z odpowiedzią w pyt. 44.

Pyt. 109

Pakiet 8, poz. 9

Czy zamawiający dopuści fartuch włókninowy, j.u., gramatura 25 g/m², długi rękaw, zakończony lekką elastyczną, nieuciskającą gumką, bez mankietu, wiązany z tyłu w talii i przy szyi, niesterylny?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pyt. 110

Pakiet 8, poz. 9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 20 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pyt. 111

Pyt. 112

Czy zamawiający dopuści fartuch w rozmiarze uniwersalnym o wymiarach zbliżonych do rozmiaru L?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 113

Pakiet 8, poz. 9

Czy zamawiający dopuści fartuch o długości ok. 127 cm , szerokości ok.160 cm i długości paska (trok w tali) min. 200 cm?

Odp. Zamawiający dopuszcza w/w fartuch.

Pyt. 114

Pakiet 8, poz. 9

Czy zamawiający wymaga fartuchy z certyfikatem STANDARD 100 OEKO-TEX%.

Odp. Zamawiający dopuszcza fartuch z certyfikatem STANDARD 100 OEKO-TEX%.

Pyt. 115

Pakiet 8, poz. 9

Czy zamawiający wymaga wyrób, który spełnia wymagania zasadnicze Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 17 lutego 2016 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych (Dz. U. 2016 poz. 211) i Dyrektywy Rady 93/42/EWG (93/42/EEC), z późniejszymi zmianami?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 116

Pakiet 13, poz. 13,20-23

Czy zamawiający wydzieli poz. 13,20-23 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odp.. Zamawiający nie wydziela w/w pozycję do odrębnego pakietu.

Pyt. 117

Pakiet 13, poz. 20-23

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

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 118

Pakiet 1, pozycja 24

Czy Zamawiający dopuści okulary w 3 rozmiarach:

Mały 200 – 280 mm

Średni 260 – 340 mm

Duży 300 – 380 mm?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 119

Pakiet 1, pozycja 25-26

Czy Zamawiający dopuści wycenę opasek identyfikacyjnych w opakowaniu a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 119

Pakiet 1, pozycja 27-28

Czy Zamawiający dopuści wycenę woreczków w opakowaniu a'100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 120

Pakiet 1, pozycja 29

Czy Zamawiający dopuści wycenę woreczków w opakowaniu a'10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 121

Pakiet 1, pozycja 38

Czy Zamawiający dopuści wycenę worków w opakowaniu a'20 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 122

Pakiet 1, pozycja 38

Czy Zamawiający wymaga aby worek na wymiociny posiadał dodatkową precyzyjną skalę pomiarową co 10ml dla małych objętości?

Odp. Zamawiający nie wymaga.

Pyt. 123

Pakiet 1, pozycja 39

Czy Zamawiający dopuści wycenę w opakowaniu zbiorczym a'300 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości na 17 opakowań?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 124

Pakiet 1, pozycja 41

Czy Zamawiający dopuści zestaw do cystostomii CH14 ?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 125

Pakiet 1, pozycja 45

Czy Zamawiający oczekuje zaofiarowania elastycznej opaski do uciskania żyły z fabrycznie nadrukowaną (nie naklejoną) instrukcją użycia?

Odp. Zamawiający dopuszcza obie.

Pyt. 126

Pakiet 1, pozycja 46

Czy Zamawiający dopuści golarzkę z ostrzem wykonanym ze stali nierdzewnej

ROZMIAR	ROZMIAR OSTRZA
6,5 x 4,5 cm	0,8 x 3,6 x 0,01 cm

pokrytej chromem o wymiarach?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 127

Pakiet 2, pozycja 9-14

Czy Zamawiający dopuści kaniule z trzpieniem powyżej krawędzi koreczka?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 128

Pakiet 2, pozycja 16

Czy Zamawiający dopuści igłę o długości 6mm?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 129

Pakiet 2, pozycja 19-22

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z białym kontrastującym tłokiem?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 130

Pakiet 2, pozycja 19-22

Czy Zamawiający dopuści strzykawki trzyczęściowe?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 131

Pakiet 2, pozycja 19-22

Czy Zamawiający dopuści strzykawki w kolorystycznie oznakowanym opakowaniu zbiorczym, a nie jednostkowym?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 132

Pakiet 2, pozycja 22

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawki w opakowaniu a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości na 1400 opakowań?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pyt. 133

Pakiet 2, pozycja 25

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z niezintegrowaną, dopakowaną igłą (0,4x13mm) ?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 134

Pakiet 2, pozycja 27,28

Czy Zamawiający dopuści przyrząd z komorą kroplową wykonaną z elastycznego, medycznego PCV, bez zawartości ftalanów?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 135

Pakiet 2, pozycja 37

Czy Zamawiający dopuści przyrząd spełniający

WŁAŚCIWOŚCI:

- łatwy w obsłudze, ergonomiczny kształt
- W pełni szczelne i bezpieczne połączenie dzięki ostremu kolcowi biorczemu
- Możliwość pobierania leków z opakowań o różnej pojemności
- Szczelna zatyczka samozatraskowa zamykająca łącznik zapewniająca maksymalną ochronę przed zanieczyszczeniami
- Niezawodna ochrona przed skażeniem mikrobiologicznym poprzez zastosowanie filtra powietrza 1,2 µm
- Dostępny w wersji z filtrem powietrza oraz cząsteczkowym 5µm
- Pasuje do standardowych złączy luer oraz luer-lock
- Pozbawiony lateksu, PCV oraz ftalanów
- Wyrób apirogeny
- Jednorazowego użytku
- Sterylizowany tlenkiem etylenu
- Opakowanie: papier- folia
- Opakowanie handlowe: 25 szt.



Odp. Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pyt. 136

Pakiet 2, pozycja 39

Czy Zamawiający dopuści wzierniki o średnicy 4,0mm?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza w/w wzierników.

Pyt. 137

Pakiet 2, pozycja 38-40

Czy Zamawiający dopuści wycenę wzierników a'100 z odpowiednim przeliczeniem liczby opakowań?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 138

Pakiet 3, pozycja 12-20

Czy Zamawiający dopuści cewniki Pezzer posiadające w odcinku dystalnym trzy otwory ?

Odp. Zamawiający dopuszcza w/w cewnik.

Pyt. 139

Pakiet 3, pozycja 21-29

Czy Zamawiający dopuści cewniki Nelaton posiadające powierzchnię standardową, przezroczystą ?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 140

Pakiet 3, pozycja 30-37

Czy Zamawiający dopuści cewniki Tiemann posiadające powierzchnię standardową, przezroczystą ?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 141

Pakiet 3, pozycja 48-49

Czy Zamawiający dopuści cewniki pooperacyjne 3-drożny z zakończeniem Dufour, wykonane ze 100% silikonu medycznego o najwyższej biokompatybilności, z balonami o pojemności 50 – 80ml ?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 142

Pakiet 3, pozycja 50

Czy Zamawiający dopuści cewniki pooperacyjne 3-drożny z zakończeniem Dufour, wykonane ze 100% silikonu medycznego o najwyższej biokompatybilności, z balonami o pojemności 80 – 100ml ?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 143

Pakiet 3, pozycja 51-52

Czy Zamawiający dopuści cewniki moczowodowe z zakończeniem Nelaton, wykonane z wysokiej klasy miękkiej masy plastycznej z dodatkiem nylonu, pakowane pojedynczo: folia/papier ?

W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie tych pozycji do osobnego pakietu.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 144

Pakiet 3, pozycja 53-61

Czy Zamawiający dopuści zgłębniki żołądkowe posiadające powierzchnię standardową, przezroczystą ?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 145

Pakiet 3, pozycja 53

Czy Zamawiający dopuści zgłębnik w rozmiarze CH5 zamiast CH4?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 146

Pakiet 3, pozycja 56

Czy Zamawiający dopuści zgłębnik o długości 1250mm?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 147

Pakiet 3, pozycja 62-68

Czy Zamawiający dopuści drenu Kehr, wykonane ze 100% silikonu medycznego o najwyższej biokompatybilności, o długości ramion 45 x 18cm, w opakowaniu podwójnym: opakowanie zewnętrzne: papier/folia, opakowanie wewnętrzne perforowana folia ?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 148

Pakiet 4, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści dren o średnicy wewnętrznej 5,36mm i długości 210cm?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 149

Pakiet 4, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści dren o długości 210cm?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 150

Pakiet 4, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści zestaw do odsysania z końcówką o średnicy wewnętrznej 3,9mm i długości 260mm z drenem o długości 210cm x 5,6mm?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 151

Pakiet 6, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice winylowe dopuszczone do kontaktu z żywnością potwierdzone raportem z badań, a nie piktogramem na opakowaniu?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 152

Pakiet 6, pozycja 3

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu zgodności z normą EN 388, dot. ochrony rękawic przed zagrożeniami mechanicznymi. Pragniemy podkreślić wymóg ten jako nie mający odniesienia do przedmiotowego produktu. Żadna rękawica medyczna nie daje ochrony przed zagrożeniami mechanicznymi, gdyż rękawice spełniające wymagania nowej normy EN 388:2016 powinny uzyskać w badaniach laboratoryjnych wyniki, które będą zgodne z minimalnymi wymaganiami dla co najmniej 1 poziomu skuteczności i muszą chronić przed m.in. jednym z zagrożeń: ścieraniem, przecięciem, ostrzem, rozdzieraniem, przekłuciem oraz, jeśli to dotyczy, uderzeniem. Rękawice, które spełniają wymagania normy EN 388 są wykonywane najczęściej ze skór i tkanin, podczas gdy podstawowy surowiec rękawic medyczno-ochronnych to lateks lub nityl, czyli szczelnych i wysoko elastycznych tworzyw, które są odporne na czynniki chemiczne ale nie na zagrożenia mechaniczne. Tym samym stawianie takiego wymogu w stosunku do rękawic medyczno-ochronnych traktujemy jako bezzasadne i nie mające odzwierciedlenia w faktycznych właściwościach fizycznych produktu.

Odp. Zamawiający nie odstępuje od wymogu.

Pyt. 153

Pakiet 7, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu $0,16\pm 0,02$ mm, na dłoni $0,14\pm 0,02$ mm, na mankiecie $0,10\pm 0,02$ mm?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 154

Pakiet 7, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści rękawice w opakowaniach nie posiadających informacji w języku polskim?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 155

Pakiet 1, pozycja 23

Czy Zamawiający dopuści wycenę kieliszków do leków w opakowaniu a'90 sztuk z przeliczeniem do 242 pełnych opakowań?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 156

Pakiet 8, pozycja 7-8

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu co umożliwi złożenie naszej firmie konkurencyjnej oferty.

Odp. Zamawiający wydziela w/w pozycję do odrębnego pakietu tworząc Pakiet VIII d.

W związku z powyższym zmieniają się zapisy w SIWZ.

1. Wadium:

Pakiet VIII – 3 300,00 zł

Pakiet VIII d – 1700,00 zł

Pyt. 157

Pakiet 8, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści półmaskę filtrującą FFP2 NR zgodnie z EN149:2001 + A1:2009, bez zaworu, składaną, płaska konstrukcja, zintegrowana kształtka na nos, mocowana na gumki z klipsem do ich połączenia w celu zapewnienia ścisłego przylegania do twarzy. Maską oraz gumki w kolorze białym. Nie zawiera lateksu. Opakowanie a'5 szt. z nadrukowaną graficzną instrukcją zakładania?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 158

Pakiet 8, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści półmaskę filtrującą FFP2 NR zgodnie z EN149:2001 + A1:2009, bez zaworu, składaną, płaska konstrukcja, zintegrowana kształtka na nos, mocowana na gumki z klipsem do ich połączenia w celu zapewnienia ścisłego przylegania do twarzy. Maską oraz gumki w kolorze białym. Nie zawiera lateksu. Opakowanie a'5 szt. z nadrukowaną graficzną instrukcją zakładania?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 159

Pakiet 8, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści fartuch dostępny tylko w rozmiarze L?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 160

Pakiet 8, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści fartuch dostępny tylko w rozmiarze XL?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 161

Pakiet 8, pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści fartuch sterylne?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 162

Pakiet 8, pozycja 13

Czy Zamawiający dopuści kombinezom ochronny wykonany z laminatu (polipropylen i polietylen) o gramaturze 63 g/m² ?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 163

Pakiet 9, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści podkład wykonany z hydrofobowej włókniny typu SMS?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 164

Pakiet 9, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści podkład 38cm x 48cm a'80szt?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 165

Pakiet 9, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści podkład 38cm x 50cm a'80szt?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 166

Pakiet 9, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści podkład 33cm x 50cm a'80szt, z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 167

Pakiet 12, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści wycenę szkiełek w opakowaniu a'50 sztuk z przeliczeniem do 8 pełnych opakowań?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 168

Pakiet Nr 3 poz. 12-20:

Czy Zamawiający oczekuje, aby cewnik Pezzer posiadał 4 otwory drenujące o średnicy nie większej niż 5mm, o łagodnie zaoblonych krawędziach, co zapewnia stabilność i drożność cewnika, jak obecnie stosowany.

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie ze SIWZ.

Pyt. 169

Pakiet Nr 3 poz. 57:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zgłębnika CH5 o długości 600mm, reszta zgodna z SIWZ.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 170

Pakiet Nr 3 poz. 60:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zgłębnika o długości 1250mm, reszta zgodna z SIWZ.

Odp. W specyfikacji widniał zapis, iż Zamawiający wymaga właśnie zagłębnik o dł. 1250 mm.

Pyt. 171

Pakiet Nr 4 poz. 1:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenu łączącego z dwoma łącznikami żeńskimi i osobnym łącznikiem męski o długości 210cm.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 172

Pakiet Nr 4 poz. 2:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenu o dł. 210cm i średnicy 5,6mm, reszta zgodna z SIWZ.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 173

Pakiet Nr 4 poz. 3:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie końcówki Yankauer o długości 7 cm i śr. wewn. 5mm z drenem o długości 300cmx 7mm.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 174

Pakiet Nr 5 poz. 1:

Prosimy o wyjaśnienie, czy zamawiający oczkuje by tak jak w obecnie stosowany zestaw posiadał: Dwuświatłowy dren łączący 150 cm, łącznik do cewnika foley wyposażony w płaski, łatwy do dezynfekowania bezigłowy port do pobierania próbek oraz w uchylną zastawkę antyzwrotną, na wejściu do komory dren zabezpieczony spiralą antyzagięciową na odcinku min. 5 cm, komora pomiarowa 500 ml, wyposażona w zabudowany, niemożliwy do przekucia filtr hydrofobowy, cylindryczna komora precyzyjnego pomiaru wyskalowana linearnie od 1 do 40 ml co 1 ml, z cyfrowym oznaczeniem co 5 ml, komory pomiarowej od 40 do 90 ml co 5 ml i od 90 do 500 ml co 10 ml. Opróżnianie komory poprzez przekręcenie zaworu o 90 st. bez manewrowania komorą, niewymienny worek na mocz 2000 ml połączony fabrycznie posiadający filtr hydrofobowy, zastawkę antyzwrotną oraz kranik typu T podwieszany ku górze w otwartej zakładce. Worek skalowany co 100 ml od 25 ml. Możliwość podwieszania zestawu na minimum 3 niezależne sposoby.

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie ze SIWZ.

Pyt. 175

Pakiet Nr 5 poz. 21:

Prosimy Zamawiającego Prosimy o wyjaśnienie, czy zamawiający oczkuje: sterylnej wody do nawilżania tlenu w jednorazowym pojemniku 500 ml, z adapterem do dozownika tlenu, z możliwością użycia do wyczerpania pojemności opakowania przez okres minimum 30 dni. Dostarczany tlen przepływa przez dwie komory (komorę boczną z otworami dyfuzyjnymi i komorę główną) co zapobiega osadzaniu się cząsteczek wody wewnątrz drenu tlenowego. Dźwiękowy alarm bezpieczeństwa uruchamiany przez ciśnieniową zastawkę upustową o czułości minimum 282 cm H₂O (4 psi) zapobiegający uszkodzeniu pojemnika przy przekroczeniu bezpiecznych wartości przepływu tlenu, tak jak obecnie dostarczana.

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pyt. 176

Pakiet nr 6 poz. 3

Prosimy o wyrażenie zgody na dopuszczenie rękawic zgodnych z normami EN 455-1, EN 455-2, EN 455-3, EN 455-4, EN 374-1 /z wył. pkt. 5.3.2/, EN 374-2, EN 420, ASTM F 1671. Podwójnie zarejestrowane jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualnej kategorii I.

Oferowane przez nas produkty zapewniają bezpieczeństwo pracy bez obaw o incydent medyczny.

Jednocześnie prosimy o wydzielenie w/w pozycji i utworzenie osobnej części dla diagnostycznych rękawic nitrylowych. W związku z trwającym w Polsce stanem zagrożenia epidemicznego wywołanego koronawirusem COVID-19 występuje zwiększone zapotrzebowanie na rękawiczki. Państwa zgoda pozwoli na zwiększenie ilości złożonych ofert w tych trudnych czasach. Bez jej wydzielenia konkurencja będzie znacznie ograniczona.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 177

WZÓR UMOWY

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dodanie do wzoru umowy poniższej treści:

Siła Wyższa

1. Którakolwiek ze Stron Umowy nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności niewynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.

2. Dla celów realizacji Umowy „Siła Wyższa” oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powódzie, epidemie, akty administracji państwowej itp.

3. W przypadku zaistnienia stanu Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas Strony niezwłocznie ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy. Strona zgłaszająca okoliczności musi kontynuować realizację swoich zobowiązań wynikających z Umowy w takim stopniu, w jakim jest to możliwe i musi szukać racjonalnych środków alternatywnych dla realizowania zakresu, jaki nie podlega wpływowi Siły Wyższej.

4. Jeżeli stan Siły Wyższej, będzie trwał nieprzerwanie przez okres 90 dni lub dłużej, Strony mogą w drodze wzajemnego uzgodnienia rozwiązać Umowę bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań oprócz płatności należnych z tytułu prawidłowo wykonanych usług.

5. Stan Siły Wyższej powoduje adekwatne przesunięcie terminów realizacji Umowy chyba, że Strony postanowiły inaczej.

Odp. Zgodnie z odpowiedzią na pyt. 13.

Pyt. 178

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 10 błękit trypanu o stężeniu 0,06%, pakowany w opakowanie zbiorcze po 10 ampułkostrzykawkę o pojemności 0.75ml?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 179

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 17 w pozycji 1 materiał wiskoelastyczny o cechach kohezyjnych o poniższych parametrach:

- 1,4% hialuronian sodu otrzymany w procesie biofermentacji
- Masa cząsteczkowa: 3,2-3,5 x 10⁶ Da;
- Lepkość: (0,1s-1): 120 000 mPa·s
- Osmolarność: 280-330 mOsmol/l;

- pH: 6,8-7,6
- Ampułkostrzykawka 1 ml z kaniulą 25Gx22mm?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 180

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 17 w pozycji 1 materiał wiskoelastyczny o cechach dyspersyjno-kohezyjnych o poniższych parametrach:

- 1,6% hialuronian sodu otrzymywany w procesie biofermentacji
- Masa cząsteczkowa: 1 – 2,9 mln Da;
- Lepkość: (1,0 s-1): 55 700 ± 8 200 mPa·s
- Osmolarność: 340 mOsm
- pH: 6,8-7,6
- Ampułkostrzykawka 0,8 ml z kaniulą 27G?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 181

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 17 w pozycji 1 materiał wiskoelastyczny o cechach wysoce kohezyjnych o poniższych parametrach:

- 2% hialuronian sodu otrzymywany w procesie biofermentacji
- Masa cząsteczkowa: 3,2-3,5 x 106 Da;
- Lepkość: (0,1s-1): 400 000 mPa·s
- Osmolarność: 280-330 mOsm/l;
- pH: 6,8-7,6
- Ampułkostrzykawka 0,9 ml z kaniulą 25Gx22mm?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 182

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 17 w pozycji 2 soczewkę wewnątrzgłokową asferyczną, bezaberycyjną, zwijalną, jednoczęściową, tylnokomorową, z podwójną kwadratową krawędzią na całym obwodzie 360°, z akryl hydrofilnego z filtrem UV, zawierającego 26% wody.

Rozmiar części optycznej: 6,00mm

Długość całkowita: 13,00 mm

Kształt haptyków: C-loop, z dwoma otworami w każdym haptenie

Kąt haptyków: 9°

Skala A: 119,6

Zakres dioptrii: od -10,00D do +40,00D, w tym od +10,00D do +30,00D dostępna co 0,50D

Wraz z jednorazowym zestawem do implantacji?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pyt. 183

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby termin płatności liczony był od daty sprzedaży, oraz żeby za termin zapłaty uznawana była data wpływu zapłaty na rachunek wykonawcy?

Odp. Zamawiający wymaga aby termin płatności liczony był od daty dostawy towaru, za termin zapłaty uznawana będzie data wpływu zapłaty na rachunek wykonawcy.

Pyt. 184

Czy Zamawiający wyrazi na cesję praw i obowiązków z wzoru umowy na bank kredytujący grupę kapitałową Wykonawcy? Wykonawca zobowiązuje się powiadomić

Zamawiającego o dokonaniu takiej cesji. Jednocześnie Wykonawca potwierdza, iż mimo cesji jest uprawniony do wykonywania praw i obowiązków z Umowy przelanych na bank - do momentu odmiennego zarządzenia przez bank, które zostanie przesłane w formie pisemnej.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pyt. 185

Uprzejmie prosimy o wprowadzenie w § 4 ust. 8 wzoru umowy następujących zapisów: „Zmniejszenie ilości przedmiotu Umowy w toku jej realizacji nie może przekroczyć 30% ilości określonych w niniejszej Umowie”

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pyt. 186

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych opisanych w § 5 ust. 1 lit. a) Wzoru Umowy do 0,1% wartości niezrealizowanego jednostkowego zamówienia za każdy dzień zwłoki?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pyt. 187

Czy Zamawiający w pak 18 poz 1 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem: Zestaw do przezskórnej nefrostomii. Cewnik typu J, wykonany z poliuretanu, otwory drenujące rozmieszczone na pętli cewnika, łącznik Luer-Lock, jednorazowy kranik regulujący przepływ moczu. Wymiary cewnika Ch 10, długość 30 cm. Igła punkcyjna dwuczęściowa, ze stali medycznej, średnica 17,5G, długość użytkowa 20cm, widoczna w USG. Prowadnica typu lunderquist, średnica 0,038”, pokryta teflonem, sztywna z giętką 2,5 mm kocówką Typu J. Rozszerzadło widoczne w RTG, długość 17,5 cm. Uniwersalny łącznik do worka na mocz z męskim Luer-Lock (11cm)?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pyt.

188

Czy Zamawiający w pak 18 poz 2 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem: Zestaw do szynowania moczowodów z cewnikiem zamkniętym od strony nerki, Wersja z prowadnicą. Cewnik wykonany poliuretanu, widoczny w promieniach RTG, otwory drenujące rozmieszczone w trzonie u pętlach cewnika, znakowany dla dokładnego umiejscowienia, umożliwiający drenaż do 12miesiący, średnica pętli pęcherzowej i nerkowej 2 cm. Wymiary cewnika – średnica 6Ch, długość 28 cm. Prowadnica – średnica 0,035”, powlekana teflonem, długość 100 cm, sztywność standardowa, zakończenie proste elastyczne. Popychacz długość 45 cm. Zestaw wyposażony w zacisk?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pyt. 189

W nawiązaniu do zapisu §4 ust. 8 wzoru umowy Wykonawca proponuje zmianę jego brzmienia w następujący sposób: „Zamawiający zastrzega sobie prawo do zrealizowania umowy w niepełnym zakresie, z zastrzeżeniem, iż minimalny poziom realizacji umowy wynosi 60% wartości brutto umowy.” Wykonawca wskazuje, iż określenie przez Zamawiającego minimalnego poziomu zamówienia, który zostanie na pewno zrealizowany pozwala Wykonawcom na rzetelne i właściwe dokonanie wyceny oferty. W orzeczeniu Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 8 stycznia 2008 r. (sygn. akt KIO/UZP

22/07) Izba wskazała, że niedopuszczalną praktyką jest określenie przez Zamawiającego jedynie górnej granicy swojego zobowiązania, bez wskazania nawet minimalnej ilości, czy wartości, którą na pewno wyda na potrzeby realizacji przedmiotu zamówienia: „Taki sposób określenia przedmiotu zamówienia nie spełnia wymogów art. 29 ust 2 ustawy Pzp, który nakazuje, aby przedmiot zamówienia był opisany w sposób wyczerpujący i konkretny”. Izba uznała ponadto w tym przypadku, że „Zamawiający zastosował praktykę handlową, która pozostawia Wykonawcę w niepewności, co do zakresu, jaki uda mu się zrealizować w ramach umowy, oraz uniemożliwia kalkulację ceny umownej. W efekcie na Wykonawcę zostaje przerzucone całe ryzyko gospodarcze kontraktu, co z kolei stoi w sprzeczności z zasadą równości stron umowy”. Instytucja prawa opcji pozwala zatem na precyzyjne określenie poziomu zamówienia, który zostanie przez zamawiającego zrealizowany, co pozwala Wykonawcom na prawidłowe dokonanie wyceny oferty (por. wyrok KIO z dnia 23 lipca 2010 r., sygn. akt KIO/UZP 1447/10, wyrok KIO z dnia, sygn. akt KIO/UZP 2376/10). Brak określonego poziomu realizacji umowy jest tożsamy z ponoszeniem przez Wykonawcę wysokiego ryzyka związanego z koniecznością zabezpieczenia dostaw na potrzeby realizacji umowy bez gwarancji nawet zwrotu poniesionych kosztów przygotowania do umowy. Powyższe może znaleźć odzwierciedlenie w treści i ilości otrzymanych przez Zamawiającego ofert.
Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pyt. 190

Wykonawca zwraca się z prośbą o modyfikację zapisów umowy przewidzianych w §5 wzoru umowy w ten sposób, że kara umowna będzie naliczana od wartości netto a nie brutto. Podatek VAT jako należność publicznoprawna jest odprowadzany przez Wykonawcę do urzędu skarbowego i nie prowadzi do powstania po stronie Wykonawcy jakiegokolwiek przysporzenia majątkowego

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pyt. 191

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby jednorazowa kara umowna naliczona w oparciu o zapis §5 ust. 1 lit. a wzoru umowy nie przekroczyła poziomu 15% wartości netto dostawy nieterminowej/wadliwej?

Wykonawca zwraca uwagę, iż w świetle orzecznictwa, a także wyjaśnień umieszczonych na stronach Urzędu Zamówień Publicznych, za karę rażąco wygórowaną, nieproporcjonalną i nie spełniającą swej kompensacyjnej funkcji należy uznać karę w sytuacji, w której równa się ona bądź jest zbliżona do wysokości wykonanego z opóźnieniem zobowiązania. Wprowadzenie limitu zgodnie z powyższą propozycją pozwoli uniknąć takiej sytuacji.

Wykonawca nadmienia, iż klauzula przewidująca kary umowne o wygórowanym została uznana przez Urząd Zamówień Publicznych za klauzulę kontrowersyjną, naruszającą równowagę stron w sposób nadmierny, a „kara umowna nie może być instrumentem służącym wzbogaceniu wierzyciela, a zatem przyznającym mu korzyść majątkową w istotny sposób przekraczającą wysokość poniesionej przez wierzyciela szkody” (wyrok SN z dn. 24 stycznia 2014 r., sygn. I CSK 124/13).

Nadto zgodnie z przyjętym przez KIO stanowiskiem: „Nie można akceptować takich mechanizmów, które pozbawią wykonawcy przychodu z tytułu świadczonej usługi. Kara umowna powinna mieć wysokość, która będzie odczuwalna w stopniu dyscyplinującym stronę umowy, ale nie w stopniu prowadzącym do rażącego wzbogacenia jednej strony kosztem drugiej, a wręcz czyniącym niecelowym jej wykonywanie.” (wyrok z dn. 28.12.2018 r., sygn. akt 2574/18). W świetle powyższego zasadnym jest postulat

Wykonawcy, aby już na etapie formułowania warunków umowy wprowadzić rozwiązania zabezpieczające przez zaistnieniem skrytykowanej przez KIO sytuacji.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pyt. 192

W nawiązaniu do zapisu §6 ust. 3 pkt. 3 wzoru umowy wykonawca zwraca się z prośbą o jego modyfikację i przyjęcie obiektywnie realnych warunków inicjowania zmiany umowy. Wykonawca wskazuje, iż największy wzrost kursu waluty euro miał miejsce w tym roku w związku z pandemią wirusa SARS-CoV-2 i zaburzeniem gospodarki o skali globalnej. Jednakże wzrost ten nie przekroczył wartości 15% w stosunku do analogicznych okresów w roku poprzednim. Przykładowo najwyższy kurs waluty euro w br. został odnotowany w dniu 24.03.2020 r. i wynosił 4,6044 zł, a najniższy kurs waluty euro w 2019 r. został odnotowany w dniu 01.07.2019 r. i wynosił 4,2406 zł. Wzrost kursu nastąpił jedynie o 8,57%. Mając na uwadze okres obowiązywania umowy, którą będzie zawierał Zamawiający, Wykonawca proponuje następujące brzmienie ww. zapisu: „zmian kursu euro (powyżej 4,5% ceny wzrosną, poniżej 4,5% ceny zmaleją). Dotyczy to sprzętu importowanego. Jako stawkę wyjściową przyjmuje się cenę euro wg NBP z dnia otwarcia ofert.”

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pyt. 193

W nawiązaniu do zapisów §6 wzoru umowy, czy zamawiający dopuści możliwość dostarczenia przez wykonawcę produktów zamiennych/odpowiedników na następujących zasadach: „Strony zgodnie ustalają, iż w wyjątkowych, udokumentowanych przez Wykonawcę przypadkach (przesłana drogą faksową lub mailową kopia pisma wystawionego przez producenta lub dystrybutora produktu w Polsce), gdy produkt objęty umową zgodnie z w/w informacją nie jest dostępny na rynku, Wykonawca po uzyskaniu zgody Zamawiającego może dostarczyć produkt równoważny. Zmiany powyższe nie mogą powodować zwiększenia cen jednostkowych brutto. Dostawa produktu równoważnego w okolicznościach wskazanych w zdaniu pierwszym nie stanowi zmiany umowy i nie wymaga sporządzenia aneksu do umowy. Zgoda Zamawiającego, o której mowa w zdaniu pierwszym będzie przesłana Wykonawcy niezwłocznie faksem lub pocztą elektroniczną.”

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pyt. 194

W nawiązaniu do zapisów §6 wzoru umowy Wykonawca zwraca się z prośbą o dopuszczenie przez Zamawiającego możliwości zmiany treści umowy w trakcie jej trwania także w następujących przypadkach:

wprowadzenia dostaw zamiennych za produkt/asortyment, którego produkcja została wstrzymana/zakończona z przyczyn, na które strony nie miały wpływu, bądź którego dostawa nie jest możliwa z uwagi na czasową jego niedostępność na rynku (np. czasowe zaprzestanie produkcji, brak niezbędnych komponentów, surowców, ograniczenia importowe/eksportowe i in.) bądź który został wycofany z obrotu;

zmiany terminu dostawy częściowej z przyczyn, na które strony nie miały wpływu;

Odp. Zgodnie z odpowiedzią na pyt. 194.

Pyt. 195

1 . Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do wzoru umowy klauzuli wyłączającej odpowiedzialność Stron na wypadek wystąpienia tzw. siły wyższej?

Wykonawca proponuje następującą treść ww. klauzuli:

Żadna ze Stron nie ponosi odpowiedzialności za nienależyte wykonanie lub niewykonanie Umowy w takim zakresie, w jakim zostało to spowodowane działaniem siły wyższej. Przez siłę wyższą rozumie się zdarzenia zewnętrzne, niezależne od Stron i niemożliwe do przewidzenia, takie jak w szczególności: kataklizmy lub analogiczne zdarzenia wywołane przez siły naturalne, wojnę, strajki, ataki terrorystyczne, zdarzenia medyczne i epidemiologiczne, inne zdarzenia losowe, działania producentów, gwałtowną dekonjunkturę, inne nieprzewidziane zdarzenia polityczne, w tym akty władzy państwowej, akty organów unijnych, a także okoliczności związane z wystąpieniem COVID-19, które wpływają w jakikolwiek sposób na należyte wykonanie umowy.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę. Strona powinna udowodnić i wykazać że siła wyższa ma wpływ na realizację przedmiotu zamówienia.

2. Jeżeli siła wyższa będzie trwała nieprzerwanie przez okres 30 dni, Strony mogą w drodze porozumienia rozwiązać umowę bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań, oprócz płatności należnych z tytułu zrealizowanych dostaw.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pyt. 196

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”.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pyt. 197

Dotyczy wzoru umowy

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.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pyt. 198

Wykonawca zwraca się z prośbą o odstąpienie przez Zamawiającego od wymogu wniesienia wadium.

Na mocy art. 77 pkt. 24 ustawy z dnia 19 czerwca 2020 r. o dopłatach do oprocentowania kredytów bankowych udzielanych przedsiębiorstwom dotkniętym skutkami COVID-19 oraz o uproszczonym postępowaniu o zatwierdzenie układu w związku z wystąpieniem COVID-19 (Dz.U. z 2020 r., poz. 1086), dalej Tarcza 4.0, wyłączono obowiązek wnoszenia wadium przewidziany w art. 45 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych. Zgodnie z się sytuacji ekonomicznej przedsiębiorców działających na rynku zamówień publicznych, ma się przyczynić do ograniczenia po stronie wykonawców kosztów uzyskania zamówienia publicznego, a przez to zwiększyć dostępności rynku zamówień publicznych dla wykonawców w okresie występowania epidemii COVID-19 oraz pobudzić koniunkturę gospodarczą. Skoro ustawodawca, z uwagi na sytuację ekonomiczno-gospodarczą towarzyszącą epidemii COVID-19, złagodził wymogi dotyczące postępowań o szacunkowej wartości powyżej progów unijnych, a więc w odniesieniu do postępowań o najwyższych wartościach, to tym bardziej Zamawiający winien rozważyć zasadność sięgania po rozwiązania fakultatywne, nieobligatoryjne, takie jak właśnie żądanie wniesienia wadium w ramach postępowania poniżej progów unijnych. Dokonując oceny stosowności podejmowanych w ramach postępowania działań można sięgnąć do dalszej części uzasadnienia projektu Tarczy 4.0, gdzie jako przesłanki mogące przemawiać za koniecznością żądania wniesienia wadium (o którym mowa w art. 45 ust. 1 ustawy Pzp) wskazano okoliczności skutkujące poważnym zakłóceniem postępowania przetargowego, w tym mogące wpłynąć na jego wynik (np. ryzyko wystąpienia zmywy wykonawców, udziału w postępowaniu niesolidnego wykonawcy). Ponieważ charakter i zakres niniejszego postępowania nie wskazuje na występowanie ww. ryzyk, to żądanie wniesienia wadium w tym przypadku nie jest celowe.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pyt. 199

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że w przypadku asortymentu w pakiecie nr 8 poz. 7,13 -półmaski i kombinezony, nie wymaga, aby były one wyrobem medycznym zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych. Zauważyć należy, że wyroby objęte przedmiotem zamówienia nie zostały zakwalifikowane przez producenta jako wyroby medyczne w rozumieniu cytowanej ustawy. W związku z tym nie podlegają one przepisom cytowanej ustawy, ani dyrektywom europejskim. Posiadają deklarację zgodności i dopuszczenie do obrotu na rynku, natomiast ze względu na specyfikę produktu nie muszą być kwalifikowane jako wyrób medyczny w rozumieniu ustawy.

Z uwagi na fakt, że oferowane przez nas produkty klasyfikowane są przez producentów, zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego 2016/425, jako środki ochrony indywidualnej. Środki ochrony indywidualnej nie należą do grupy produktów objętych ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r /Dz. U. z 2010 Nr 107 poz. 679/. W związku z czym producent nie klasyfikuje ich jako wyroby medyczne zgodnie z

dyrektywą 93/42 lub wyroby medyczne do diagnostyki in vitro zgodnie z dyrektywą 98/79. W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o dopisanie w oświadczeniu w załączniku nr 4 „jeżeli dotyczy”.

Odp. Zamawiający wymaga aby powyższy asortyment był wyrobem medycznym.

Pyt. 200

Prosimy o wydzielenie z części 8 pozycji nr 7 i 13 i utworzenie z nich osobnego pakietu. Pozwoli to Zamawiającemu na otrzymanie większej ilości ofert co jest istotnym aspektem ekonomicznym, zwłaszcza w sytuacji podwyższonego stanu zagrożenia związanego z pandemią COVID-19.

Brak wydzielenie pozycji może skutkować ograniczeniem ilości otrzymanych ofert oraz przyczynić się do niegospodarności w zakresie finansów publicznych

Odp. . Zamawiający wydziela w/w pozycję do odrębnego pakietu tworząc Pakiet VIII e.

W związku z powyższym zmieniają się zapisy w SIWZ.

1. Wadium:

Pakiet VIII – 3 300,00 zł

Pakiet VIII e – 300,00 zł

Pyt. 201

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na pozostawienie w formularzu ofertowym tylko tych pakietów, na które składana jest oferta.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pyt. 202

Dotyczy	pakiet	1	poz.	31
Czy Zamawiający dopuści		zestaw	mikrobiologicznie	czysty?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pyt. 203

Dotyczy	Pakiet	1,	poz.	32
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pojemnika do odsysania o pojemności 250				ml?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pyt. 204

Dotyczy	Pakiet	1,	poz.	46
Czy Zamawiający dopuści golarkę o następujących parametrach: D 6,0 x S 5,0,				
pozostałe	zgodne		z	SIWZ

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z zapisami SIWZ.

Pyt. 205

Dotyczy	Pakiet	8,	poz.	4
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowania a' 50 szt. z przeliczeniem	wymaganych	ilości	tj. 1	opakowanie?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę.

Pyt. 206

Dotyczy **Pakiet** **8,** **poz.** **9**
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fartuchów w rozmiarze uniwersalnym
Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pyt. 207

Dotyczy **Pakiet** **8,** **poz.** **11**
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fartucha o gramaturze min. 30g/m²?
Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pyt. 208

Dotyczy **Pakiet** **8,** **poz.** **11**
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fartucha w rozmiarze uniwersalnym?
Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pyt. 209

Dotyczy **Pakiet** **8,** **poz.** **15**
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie koszuli dla położnic w rozmiarze uniwersalnym?
Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pyt. 210

Pakiet nr 15, pozycja nr 1 – Czy zamawiający odstąpi od parametru „łyżka wykonana w części z niemagnetycznego, lekkiego stopu”, przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnie z SIWZ?
Odp. Zamawiający wymaga zgodnie ze SIWZ.

Pyt. 211

Pakiet nr 15, pozycja nr 2 – Czy zamawiający odstąpi od parametru „rękojeść wykonana w niemagnetycznego, lekkiego stopu”, przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnie z SIWZ?
Odp. Zamawiający wymaga zgodnie ze SIWZ.

Pyt. 212

Pakiet nr 15, pozycja nr 3 – Czy zamawiający dopuści łyżki o wszystkich wymaganych rozmiarach z wyłączeniem rozmiaru 3+ (dotyczy rodzaju McIntosh), przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnie z SIWZ?
Odp. Zamawiający wymaga zgodnie ze SIWZ.

Pyt. 213

Pakiet nr 15, pozycja nr 4 – Czy zamawiający odstąpi od parametru „wykonana z niemagnetycznego, lekkiego stopu”, przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnie z SIWZ?
Odp. Zamawiający wymaga zgodnie ze SIWZ.

Pyt. 214

Pakiet nr 15, pozycja nr 5 – Czy zamawiający dopuści maski anestetyczne z inaczej przypisanymi kolorami pierścieni do rozmiarów oraz z „słownym” oznaczeniem rozmiaru na korpusie maski w j. angielskim np. adult, child, zamiast cyfry, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ?
Odp. Zamawiający wymaga zgodnie ze SIWZ.

Pyt. 215

Pakiet nr 15, pozycja nr 8 - Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny zamknięty system do odsysania o następujących parametrach:

- zintegrowany podwójnie obrotowy łącznik 15 mm o kącie 45° do podłączenia rurki i respiratora
- obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) o długości ok 8 cm zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z fiolką 10 ml NaCl
- zamykany port do podawania leków z końcówką Luer (MDI)
- przezroczysta komora pozwalająca na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona próżniowo co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej
- zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu
- regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem cewnika oraz informacją „OPEN”
- blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°
- suwak umożliwiający pełne zamknięcie/otwarcie przepływu bez konieczności rozmontowania całości systemu
- system wyposażony w klips pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką intubacyjną bez uszkodzenia elementów
- cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez ostrych krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas przepłukiwania
- cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemianlegle oraz znaczniki głębokości skalowane co 1 cm
- oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwódce łączącej pozostałe elementy systemu z rękawem ochronnym
- w zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim
- system stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania bez konieczności montażu dodatkowych akcesoriów
- sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu
- jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin
- pakowany w rękaw papierowo-foliowy
- rozmiary: dla rurek intubacyjnych: dł. 60cm (10, 12, 14, 16 FR)
- rozmiary: dla rurek tracheostomijnych: dł. 30 cm (10, 12, 14, 16 FR)?

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie ze SIWZ.

Pyt. 216

Pakiet nr 15, pozycja nr 12 - Czy zamawiający dopuści fil oddechowy elektrostatyczno-mechaniczny, o objętości oddechowej 150-1500 ml, nawilżaniu przy vt-500 ml – 32 mg/l, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ?

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pyt. 217

Pakiet nr 16, pozycja nr 3 - Czy zamawiający wydzieli pozycję nr 3 i utworzy z niej osobny pakiet?

Odp. Zamawiający nie wydziela powyższej pozycji do odrębnego pakietu. .

Pyt. 218

Pakiet 7 pozycja 1

Zawracamy się do Zamawiającego z prośbą o zgodę na zaoferowanie rękawic o nieznacznie większej grubości na palcu 0,23 mm – 0,24 mm. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pyt. 219

Wnosimy o modyfikację § 4 projektu umowy poprzez dodanie do niego ust. 9 o treści: „Zamawiający zobowiązuje się do zamawiania **każdomiesięcznie nie więcej towaru aniżeli iloraz jego ilości wynikającej z umowy i sumy miesięcy na jaki została ona zawarta.**” **UZASADNIENIE:** Pandemia COVID-19 - w zrozumiały sposób - doprowadziła do nadzwyczajnego, skokowego wzrostu popytu na wyroby medyczne służące jej zwalczaniu, w krótkim czasie prowadząc do wyczerpania – nie tylko posiadanych przez producentów zapasów tychże, lecz również zmniejszenia podaży materiałów niezbędnych do ich dalszej produkcji. Zjawiskom tym towarzyszyły równocześnie, wprowadzane przez kolejne państwa - ograniczenia w przemieszczaniu się i pracy oraz obostrzenia eksportowe dotyczące szerokiego asortymentu wyrobów, komponentów lub materiałów do ich wytwarzania - mające bezpośrednie i niebagatelne przełożenie na zdolności produkcyjne dotychczasowych dostawców wyrobów medycznych, a także trudności w realizacji usług transportowych. W rezultacie, tj. z powodu niedających się przewidzieć, zapobiec, ani przewyżyć przyczyn - dostępność wyrobów medycznych na światowych rynkach uległa radykalnemu ograniczeniu. Co istotne - z powodu dynamicznego charakteru pandemii, a także jej możliwych nawrotów, nie jest w tym momencie oszacowanie – na jak długo. W kontekście powyższego wprowadzenie do umowy wyżej wskazanego ograniczenia jest niezbędne dla zagwarantowania wszystkim jednostkom odpowiedzialnym za ochronę zdrowia na terytorium RP - odpowiedniego dostępu do niezbędnych wyrobów medycznych."

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pyt. 220

Wnosimy o modyfikację § 5 ust. 1 projektu umowy poprzez obniżenie przewidzianych jego treścią kar umownych odpowiednio do:

- a. 0,2% wartości zamówionego a niedostarczonego towaru za każdy dzień zwłoki w lit.a)
- b. 3% wartości niezrealizowanej części umowy w lit. b)

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.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Kary dotyczą niezrealizowanej części zamówienia.

Pyt. 221

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

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pyt. 222

Wnosimy o modyfikację § 6 ust. 1 projektu umowy poprzez dodanie do jego treści *in fine*: „z zastrzeżeniem wyjątków umową przewidzianych.”

Odp. Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian.

Pyt. 223

Wnosimy o modyfikację § 6 ust. 3 projektu umowy poprzez nadanie mu następującej treści: „W trakcie obowiązywania umowy zmiany cen mogą mieć miejsce w przypadku:”

Odp. Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian.

Pyt. 224

Wnosimy o modyfikację § 6 ust. 3 pkt 1) projektu umowy poprzez nadanie mu następującej treści: „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

Odp. Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian.

Pyt. 225

Wnosimy modyfikację § 6 ust. 4 projektu umowy poprzez nadanie mu następującej treści: „Zmiany wymienione w pkt. 3 ppkt. 2), 3), 4) mogą być dokonywane na wniosek wykonawcy w formie aneksu do umowy.”

Odp. Zamawiający wymaga zgodnie ze SIWZ.

Pyt. 226

Wnosimy o dodanie do projektu umowy dodatkowego postanowienia 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.

Odp. Zamawiający pozostawia zapisy bez zmian.

Z poważaniem:
mgr Grzegorz Magnuszewski