

Oferenci biorący udział w postępowaniu:
Dostawę sprzętu endoskopowego oraz sprzętu jednorazowego użytku
Nr sprawy 20/Zp/20

Dyrekcja Powiatowego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej w Rydułtowach i Wodzisławiu Śląskim informuje, że do ww. postępowania wpłynęły następujące pytania:

1. Część 4 – Sprzęt endoskopowy III

1. Prosimy o dopuszczenie **w części 4 w pozycji 1**, w miejsce pierwotnych parametrów, koszy pełniących rolę litotryptora, koszulka 10Fr, dł.208cm. Pozostałe parametry zgodnie z siwz.
2. Prosimy o dopuszczenie **w części 4 w pozycji 2**, w miejsce pierwotnych parametrów, stopniowych poszerzadeł ujścia brodawki o śr. 5-7-8.4 i 5-7-9.6 o dł.195cm.
3. Prosimy o dopuszczenie **w części 4 w pozycji 3**, w miejsce pierwotnych parametrów, przewodników ułatwiających wprowadzanie protez samorozprężalnych, używanych oraz kaniulacji przewodów żółciowych i trzustkowych jak również do ułatwienia pomostowania trudnych zwężeń w trakcie zabiegu ECPW. Zbudowanych z pokrywanej stali nierdzewnej, posiadających miękką, giętą, sprężynującą końcówką na długości 3cm. Długość przewodnica 400cm, średnica, 035”.
4. Prosimy o dopuszczenie **w części 4 w pozycji 5**, w miejsce pierwotnych parametrów, stentów trzustkowych z temperowanym końcem tylko dla rozmiaru 7Fr. Pozostałe parametry zgodnie z siwz.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

2. Część 5 – Protezy do dróg żółciowych i trzustkowych + ligatory

5. Prosimy o dopuszczenie **w części 5 w pozycji 2**, w miejsce pierwotnych parametrów, protez plastikowych typu Amsterdam do dróg żółciowych, rozmiar 7, 8,5 lub 10 Fr dł. 5, 7, 9, 12 i 15 cm.
6. Prosimy o dopuszczenie **w części 5 w pozycji 3**, w miejsce pierwotnych parametrów, plastikowych stentów do dróg żółciowych z podwójnym pigtailem stosowanych do drenażu zablokowanych przewodów żółciowych. Średnica: 5; 6; 7; 8 Fr Długość: 4; 7; 9; 10 cm.
7. Prosimy o dopuszczenie **w części 5 w pozycji 4**, w miejsce pierwotnych parametrów, protez plastikowych do dróg trzustkowych; śr. 3, 5 i 7 Fr; dł. 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14 i 15cm; z podwójnymi listkami na obu końcach.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

3. Część 2

1. Czy Zamawiający w pozycji 3 dopuści zaoferowanie szczypiec o średnicy 2,8 mm, typ jumbo (z powiększonymi łyżeczkami).
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
2. Czy Zamawiający w pozycji 7 dopuści zaoferowanie pętli o długości 240 cm, rozmiar 10 mm, 20 mm, 32 mm.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
3. Czy Zamawiający w pozycji 13 dopuści zaoferowanie klipsownicy o średnicy korpusu 2,6 mm.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
4. Czy Zamawiający w pozycji 16 dopuści zaoferowanie szczoteczki o średnicy cewnika 1,7 mm, długość całkowita 250 cm, 1 główka o średnicy włosa 10 mm i długości 30 mm, druga główka o średnicy włosa 5 mm i długości 20 mm.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.
5. Do jakiego generatora mają pasować sondy opisane w pozycji 17.
Odpowiedź: Emed Endo.
6. Czy Zamawiający w pozycji 18 dopuści zaoferowanie szczotek o średnicy 2,7 mm, długość robocza 200 cm.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

7. Czy Zamawiający w pozycji 19 dopuści zaoferowanie ustników z otworem głównym o wymiarach 22 mm x 27 mm, sterylnych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

8. Czy Zamawiający w pozycji 19 dopuści zaoferowanie ustników z otworem głównym o wymiarach 20 mm x 25 mm.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

3. Pytanie 1 - dotyczy zadania nr 1 pozycja 1 - Czy w opisie w pozycji nr 1 nie nastąpiła omyłka pisarska i Zamawiający miał na myśli „z atraumatycznymi końcami” zamiast „z traumatycznymi końcami”?

Odpowiedź: Zamawiający ma na myśli atraumatyczne końce.

Pytanie 2 - dotyczy zadania nr 1 pozycja 3 -Czy Zamawiający dopuści protezę samorozprężalną do przełyku o średnicy 16, 18, 20, 22, 24, 28? Pozostałe parametry bez zmian, zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3 - dotyczy zadania nr 1 pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści protezę samorozprężalną jelitową, system uwalniania proksymalny o średnicy 10,5 Fr? Pozostałe parametry bez zmian, zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

4. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w zadaniu 6, poz. 1 klipsownicy o szerokości rozwarcia ramion klipsa tylko 11mm, reszta parametrów zgodna z opisem przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

5. Pytanie nr 1- Czy Zamawiający w zadaniu nr 3 w pozycji 6 dopuści protezę do dróg żółciowych - samorozprężalną, pokrywaną silikonem wykonaną z nitinolu. Posiada listki zapobiegające migracji oraz 2 lassa wykonane z polipropylenu, krótsze i dłuższe - na dłuższym umieszczono złoty znacznik. Długość całkowita protezy 40mm, 60mm, 80mm, 100mm, 120mm; średnica 10mm; średnica kołnierza 13.5mm; Aplikator o długości 180cm i średnicy 9 Fr (3 mm). Proteza kompatybilna z przewodnicą 0,035 cala; posiada 14 złotych znaczników: po 4 na kołnierzach, 4 w części środkowej i 2 na listkach; również do zastosowań łagodnych; posiada podwójny system kontroli punktu, po przekroczeniu którego nie można wycofać protezy do aplikatora; znacznik radiologiczny i graficzny na aplikatorze; 1 sztuka w opakowaniu ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 2 -dot. SIWZ, rozdział III, pkt. 1.4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostawę przedmiotu zamówienia max. do 4 dni roboczych od chwili zamówienia telefonicznego / fax lub e-mail jak to jest wskazane we wzorze umowy §5 ust. 1?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

6. Pakiet nr 2 Czy Zamawiający pozwoli złożyć osobną ofertę na pozycje 1-3.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

7. Pakiet 12, poz. 1-2

- Czy zamawiający dopuści kompresy 17 nitkowe 8 warstwowe?
- Czy zamawiający dopuści kompresy o wykroju dla rozmiaru 5 cm x 5 cm – wykrój 9,5 cm x 18,5 cm; dla rozmiaru 7,5 cm x 7,5 cm – wykrój 14,5 cm x 28,5 cm; dla rozmiaru 10 cm x 10 cm – wykrój 19 cm x 38 cm?
- Czy zamawiający dopuści kompresy o wadze nominalnej –dla wyrobów z gazy 17 nitkowych, 8 warstwowych: dla rozmiaru 5 cm x 5cm – 0,46 g (+/-5%); dla 7,5 cm x 7,5 cm – 0,985 g; dla 10 cm x 10 cm - 1,65 g?
- Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyrobów sterylizowanych metodami, które zgodnie z obowiązującym prawem spełniają normy tzw. opatrunków inwazyjnych oraz chirurgicznych w tym metodą EO?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z SIWZ.

Pakiet 12, poz. 3

- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 50 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

- Czy zamawiający wydzieli poz.3 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

8. Pakiet 10 - Poz. 1

- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do toalety jamy ustnej zawierający w jednym fabrycznym opakowaniu: 1 szczoteczkę do zębów z odsysaniem z ukośną manualną zastawką do regulacji siły odsysania, z 2 otworami ssącymi oraz z impregnowaną gąbką na górnej powierzchni, 15 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. Każde pojedyncze opakowanie zestawu typu blister pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn.?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z SIWZ.

- Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy w celu zapewnienia bezpieczeństwa pacjenta oraz ochrony prawnej szpitala zestaw do toalety jamy ustnej - będący inwazyjnym wyrobem medycznym stosowanym przez otwory ciała, niebędący chirurgicznym inwazyjnym wyrobem medycznym, przeznaczonym do połączenia z aktywnym wyrobem medycznym klasy IIa lub wyższej (reguła 5, lit.b) powinien 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 wyrób medyczny klasy IIa?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Poz. 2 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie myjki do toalety pacjenta dedykowane do ogólnej i uzupełniającej higieny i pielęgnacji skóry oraz jako element higieny pacjentów z nietrzymaniem moczu i stolca. Myjki o naturalnym pH, hipoalergiczne, wstępnie nawilżone, o wymiarach 20 x 30 cm, w składzie: nie wymagający spłukiwania roztwór oczyszczający, usuwający przykry zapach, nawilżający, o właściwościach kojących, z wysoką zawartością aloesu chroniącą przed zapaleniem skóry związanym z nietrzymaniem moczu/stolca, bez lateksu, parabenów, w całkowicie izolowanym, zamykanym na klips opakowaniu chroniącym przed wysychaniem myjek, 48 myjek w opakowaniu. Produkt zarejestrowany jako wyrób medyczny?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z SIWZ.

- Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy myjki do toalety pacjenta mają posiadać w swoim składzie substancję o działaniu p/bakteryjnym chlorku benzalkonium, który skutecznie działa w redukcji bakterii Gram dodatni (+) i gram ujemny (-), tak jak obecnie stosowane?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z SIWZ.

- Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy myjki mają posiadać instrukcję użycia w języku polskim na opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie myjek pakowanych po 24 myjki w opakowaniu, zarejestrowane jako wyrób medyczny, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

- Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje myjek biodegradowalnych w 98%, które są bezpieczne do utylizacji w toalecie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pakiet 12 - Poz. 3

Prosimy o wydzielenie pozycji nr 3 - masek chirurgicznych w celu uzyskania większej ilości konkurencyjnych ofert.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

9. PAKIET 12

1. **Poz.1** – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania kompresów jałowych o gramaturze min. 1,61g i wykroju gazy po rozłożeniu min. 23,8cm x 29,5cm? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

2. **Poz.2** – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania kompresów jałowych o gramaturze min. 2,82g i wykroju gazy po rozłożeniu min. 31cm x 39,5cm? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

PROJEKT UMOWY

1. Wnosimy o wprowadzenie do umowy nowego paragrafu regulujące skutki wystąpienia siły wyższej mającej wpływ na realizację obowiązków wynikających z łączącej strony umowy. Proponowane brzmienie:

Siła Wyższa

1. Strony umowy zgodnie postanawiają, że nie są odpowiedzialne za skutki wynikające z działania siły wyższej, w szczególności pożaru, powodzi, ataku terrorystycznego, klęsk żywiołowych, zagrożeń epidemiologicznych, a także innych zdarzeń, na które strony nie mają żadnego wpływu i których nie mogły uniknąć bądź przewidzieć w chwili podpisania umowy (siła wyższa).
2. Strona umowy, u której wyniknęły utrudnienia w wykonaniu umowy wskutek działania siły wyższej, jest obowiązana do bezzwłocznego poinformowania drugiej strony o wystąpieniu i ustaniu działania siły wyższej. Zawiadomienie to określa rodzaj zdarzenia, jego skutki na wypełnianie zobowiązań wynikających z Umowy, zakres asortymentu, którego dotyczy, i środki przedsięwzięte, aby te konsekwencje złagodzić.
3. Strona, która dokonała zawiadomienia o zaistnieniu działania siły wyższej, jest zobowiązana do kontynuowania wykonywania swoich zobowiązań wynikających z Umowy, w takim zakresie, w jakim jest to możliwe, jak również jest zobowiązana do podjęcia wszelkich działań zmierzających do wykonania przedmiotu umowy, a których nie wstrzymuje działanie siły wyższej.
4. 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.
5. W przypadku, gdy utrudnienia w wykonaniu umowy na skutek działania siły wyższej utrzymują się dłużej niż trzy miesiące od czasu stwierdzenia wystąpienia siły wyższej, każda ze stron może rozwiązać umowę ze skutkiem natychmiastowym w części objętej działaniem siły wyższej. Rozwiązanie umowy ze skutkiem natychmiastowym następuje w formie pisemnej pod rygorem nieważności.

Wprowadzenie powyższej regulacji pozwoli na jednoznaczne określenie obowiązków stron w przypadku wystąpienia siły wyższej. Wskazać bowiem należy, iż siła wyższa traktowana jest jako jedna z przesłanek wyłączających odpowiedzialność na zasadzie ryzyka, a więc również umożliwiających wykonawcy uwolnienie się od ponoszenia odpowiedzialności za niewykonanie lub niewłaściwe wykonanie tej umowy, w tym za uchybienia terminowi wykonania zakontraktowanych prac czy dostaw. Jednakże w celu zapewnienia ochrony interesów obu stron umowy w przypadku wystąpienia siły wyższej wprowadzenie powyższych zapisów pozwoli na podjęcie działań mających na celu ograniczenie negatywnych skutków wynikających z tego stanu.

2. W sytuacji braku zgody na wprowadzenie do projektu umowy postanowień w zakresie działania siły wyższej, o których mowa w pkt 1 niniejszego wniosku, wnosimy o wyrażenie zgody bądź dopuszczenie takiej możliwości przez Zamawiającego na jednoczesne zawarcie w momencie podpisania umowy o udzielenie zamówienia publicznego aneksu modyfikującego postanowienia umowy w zakresie terminów dostaw tzw. asortymentu krytycznego obejmującego środki ochrony indywidualnej w powszechnym rozumieniu tego słowa służące do walki z pandemią wirusa COVID – 19 zgodnie z dostępnością towarów, wyłączającego odpowiedzialność Wykonawcy za opóźnienia w dostawie ww. towaru (tj. w zakresie przewidzianych kar umownych oraz pokrywania ewentualnych kosztów zakupów interwencyjnych) oraz wprowadzającego ewentualną możliwość modyfikacji ceny ww. produktów i w razie nieosiągnięcia porozumienia w zakresie ceny – wprowadzającego możliwość rozwiązania umowy z zachowaniem miesięcznego okresu wypowiedzenia. Z uwagi na trudną oraz dynamicznie zmieniającą sytuację na rynku wyrobów medycznych w zw. z pandemią wirusa COVID – 19 Wykonawca nie jest w stanie ocenić na etapie składania oferty i zawierania umowy, czy w zw. z ww. okolicznościami będzie w stanie w sposób pełny i terminowy realizować umowę o zamówienie publiczne przez cały okres jej obowiązywania. Sytuacja na rynku wyrobów medycznych jest tak dynamiczna, że

informacje od producentów oraz dostawców o dostępności produktów stanowiących środki ochrony indywidualnej w powszechnym rozumieniu tego słowa służące do walki z pandemią wirusa COVID – 19 zmieniają się niekiedy z dnia na dzień. Jest to związane z drastycznym wzrostem zapotrzebowania na te produkty, ograniczeniami produkcyjnymi, niedostępnością surowców, z których są produkowane środki ochrony indywidualne oraz nagłymi decyzjami politycznymi władz państw na całym świecie przez które przebiegają sieci dystrybucyjne (np. konfiskata kontenerów z produktami stanowiącymi środki ochrony indywidualnej).

W zakresie dopuszczalności zmiany treści umowy o udzielenie zamówienia publicznego już na etapie podpisania umowy w zw. z pandemią COVID – 19 wypowiedział się Urząd Zamówień Publicznych: „*Celem wszczęcia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego jest realizacja potrzeb instytucji zamawiającej poprzez nabycie przez zamawiającego określonego rodzaju niezbędnych dla jejofunkcjonowania lub realizacji określonych zadań - dostaw, usług lub robót budowlanych. Niewątpliwie zaistnienie okoliczności, o których mowa w art. 46 ust. 5 ustawy Pzp niweczy ten cel. Z tego też względu niezmiernie istotne jest podejmowanie przez strony przyszłej umowy o zamówienie publiczne działań, które pozwoliłyby na uniknięcie negatywnych skutków dla postępowania, w postaci nie zawarcia umowy o zamówienie publiczne. W tym kontekście należy wskazać, że w przypadku, gdy obie strony, tj. zamawiający i wykonawca są zainteresowane zawarciem umowy, ale z uwagi na zmienioną sytuację, nie mogą jej zawrzeć na warunkach wskazanych w ofercie, wówczas zasadnym wydaje się rozważenie przez strony możliwości zmiany projektu umowy, o ile spełnione będą przesłanki do zmiany umowy w trybie art. 144 ust. 1 ustawy Pzp, która zostałaby zawarta w wyniku tego postępowania. Działanie takie pozwolić może na dostosowanie warunków realizacji kontraktu do zmienionych nadzwyczajnymi zdarzeniami okoliczności. Należy przy tym wskazać, że w ocenie Urzędu Zamówień Publicznych, dyspozycja art. 144 ust. 1 ustawy Pzp może znaleźć zastosowanie do zmiany umowy o zamówienie publiczne zarówno w przypadku, gdy zdarzenie określone jako przesłanka zmiany umowy, zaistniało przed zawarciem umowy, jak i po dacie jej zawarcia. O dopuszczalności zmiany umowy w sprawie zamówienia publicznego przed jej zawarciem wypowiedział się Sąd Okręgowy w Nowym Sączu w wyroku z dnia 2 czerwca 2005 r. (sygn. III Ca 262/05), w którym wskazano, że nie ma przeszkód, aby przepis art. 144 ust. 1 Pzp zastosować odpowiednio po wyborze oferty, a przed podpisaniem umowy. Skoro ustawodawca dopuszcza - w określonych sytuacjach - dokonywanie zmian postanowień umowy już zawartej, to tym bardziej możliwe są zmiany w przyszłej umowie. W konsekwencji, jeżeli zarówno Zamawiający, jak i wykonawca wyrażają wolę zawarcia umowy na zmienionych warunkach, a zmiana taka pozostaje w zgodzie z dyspozycją art. 144 ust. 1 ustawy Pzp, to może ona zostać wprowadzona i uwzględniona jeszcze przed zawarciem umowy. Takie działanie pozwoli na realizację zamówienia, tj. zaspokojenie potrzeb zakupowych zamawiającego, a jednocześnie na uniknięcie negatywnych konsekwencji dla wykonawcy (tj. utraty wadium), który nie jest w stanie zrealizować zamówienia publicznego na warunkach wskazanych w swojej ofercie, z uwagi na wystąpienie nieprzewidywalnych okoliczności” (opinia jest dostępna na stronie internetowej UZP pod adresem: <https://www.uzp.gov.pl/strona-glowna/slider-aktualnosci/przeslanki-zatrzymania-wadium-w-kontekscie-okolicznosci-wywolanych-panujaca-epidemia-covid-19/interpretacja-i-stosowanie-przeslanek-zatrzymania-wadium.-o-ktorych-mowa-w-art.-46-ust.-5-ustawy-pzp-w-kontekscie-okolicznosci-wywolanych-panujaca-epidemia-covid-19>).*

Stanowisko wyrażone w piśmie Prezesa UZP znajduje swoje potwierdzenie w treści przepisu art. 15r ust. 4 i 4a ustawy o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych. Na podstawie art. 15r ust. 4a ww. ustawy w przypadku stwierdzenia, że okoliczności związane z wystąpieniem pandemii wirusa COVID-19 mogą wpłynąć na należyte wykonanie umowy, Zamawiający, w uzgodnieniu z Wykonawcą, może dokonać zmiany umowy zgodnie z zasadami określonymi w ust. 4. Do dnia 24.06.2020 r. ustawodawca nie przewidywał obligatoryjnej zmiany umowy. Przepis art. 15r ust. 4 u-COVID-19 w pierwotnym brzmieniu dotyczył możliwości zmiany umowy w sprawie zamówienia. Jednakże regulacja ta, w ocenie ustawodawcy była niewystarczająca. Jak wynika z uzasadnienia rządowego projektu ustawy o dopłatach do oprocentowania kredytów bankowych udzielanych na zapewnienie płynności finansowej przedsiębiorcom dotkniętym skutkami COVID-19 oraz o zmianie niektórych innych ustaw, IX kadencja, druk sejm. 382, s. 60-61: W projektowanych przepisach proponuje się odejście od fakultatywności dokonywania zmiany umowy na rzecz jej obligatoryjności, w sytuacji gdy Zamawiający stwierdzi, że okoliczności związane z epidemią COVID-19 wskazane przez Wykonawcę mają wpływ na należyte wykonanie umowy. Postulowana zmiana ma na celu stworzenie gwarancji, w szczególności dla wykonawców, że postanowienia umów o udzielenie zamówień publicznych będą uwzględniały zmianę warunków społeczno-gospodarczych wywołaną epidemią COVID-19, która wpływa negatywnie na możliwość wykonania obowiązków umownych. W uzasadnieniu projektu ustawy o zmianie ustawy o COVID-19 wskazano, że: „Propozycje zawarte w projekcie wpisują się zatem, co do zasady, we wspomniane regulacje z zakresu zamówień publicznych, uwzględniają one jednak specyfikę sytuacji społeczno-gospodarczej wywołanej COVID-19, w tym przede wszystkim konieczność podjęcia szybkich i efektywnych działań”. Dlatego ustawą z dnia 19.06.2020 r. o dopłatach do oprocentowania kredytów bankowych udzielanych

przedsiębiorcom dotkniętym skutkami COVID-19 oraz o uproszczonym postępowaniu o zatwierdzenie układu w związku z wystąpieniem COVID-19 zmieniono art. 15r ust. 4 u.COVID-19 wprowadzając obowiązek zmiany umowy

Zgodnie z nowym brzmieniem regulacji: Zamawiający, po stwierdzeniu, że okoliczności związane z wystąpieniem COVID-19:

1) wpływają na należyte wykonanie umowy w sprawie zamówienia, w uzgodnieniu z wykonawcą dokonuje zmiany umowy, o której mowa w art. 144 ust. 1 pkt 3 p.z.p. (art. 15r ust. 4 u.COVID-19);

2) mogą wpłynąć na należyte wykonanie umowy w sprawie zamówienia, zamawiający, w uzgodnieniu z wykonawcą, może dokonać zmiany umowy (art. 15r ust. 4a u.COVID-19)”.
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

10. Pakiet 12, poz. 3: Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania maski medyczne typu II, zgodne z wymaganiami normy PN-EN14683:2019, poziomem filtracji minimum 98% BFE, ciśnieniem różnicowym 25 Pa i czystością mikrobiologiczną na poziomie max 30 Cfu/g zgodnie z normą PN-EN ISO 11737-1, wykonane z 3 warstw włókniny polipropylenowej, posiadające wkładkę modelującą za pomocą której można je dopasować do nosa użytkownika, wyposażone w elastyczne „ucho” z delikatnej, miękkiej włókniny, gwarantującej komfort użytkowania, kolor niebieski?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 12, poz. 3: Czy Zamawiający wymaga zaoferowania masek medycznych zgodnych z wymaganiami Ustawy o Wyrobach Medycznych z dnia 20 maja 2010 r., warunkującymi dopuszczenie produktów do obrotu na terytorium RP oraz złożenia wraz z ofertą dokumentów potwierdzających spełnianie tych wymogów, tj: Deklaracji Zgodności CE wystawionej przez wytwórcę lub autoryzowanego przedstawiciela na terenie UE, Zgłoszenia do Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych i Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych o wprowadzeniu wyrobu do obrotu? Nadmieniamy, że spełnienie powyższych wymogów wynika z obowiązujących przepisów i powinno stanowić wymaganie minimalne wobec przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

11. Pakiet-07 testy ureazowe. Czy Zamawiający wymaga, aby w tym pakiecie oferowane testy ureazowe wyposażone były w narzędzie, służące do całkowicie bezpiecznego i profesjonalnego przenoszenia materiału badanego (bioptatów) na pole reakcyjne testu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

12. Pytanie 1 - Dotyczy warunków umowy § 2 ust. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Jeżeli z przyczyn leżących po stronie Sprzedawcy i po wcześniejszym pisemnym wezwaniu do należytej realizacji umowy nie będzie możliwa realizacja zamówienia, a Zamawiający będzie zmuszony do zakupu przedmiotu zamówienia od innego Dostawcy, powstałe różnice pokryje Sprzedawca.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 2

Dotyczy warunków umowy § 5 ust. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Jeżeli Sprzedawca nie dostarczy towaru w terminie o którym mowa w § 5 ust.1 Kupujący ma prawo do ich zakupu we własnym zakresie i obciążenia Sprzedawcy różnicą między ceną zawartą w ofercie, a ceną zakupu, po wcześniejszym pisemnym wezwaniu do należytej realizacji umowy.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 3

Dotyczy warunków umowy § 6 ust. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„W razie zwrotu towaru Sprzedawca jest zobowiązany do dostarczenia Kupującemu towaru odpowiedniej jakości w terminie do jednego dnia roboczego licząc od dnia uznania reklamacji za zasadną.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 4

Dotyczy warunków umowy § 7 ust. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Nieuzasadniona odmowa uwzględnienia reklamacji upoważnia Zamawiającego do dokonania zakupu zastępczego u innego dostawcy na koszt i ryzyko Sprzedawcy, po wcześniejszym pisemnym wezwaniu do należytej realizacji umowy.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 5

Dotyczy warunków umowy § 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie następującego zapisu:

„Wykonawca ma prawo do wstrzymania realizacji kolejnych zamówień w przypadku zwłoki w płatnościach (należności wymagalnych) powyżej 30 dni od terminu płatności (wymagalności) wskazanego na fakturze.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 6

Dotyczy warunków umowy § 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Sprzedawca nie może przenosić wierzytelności ani związanych z nią praw wynikających z niniejszej umowy na rzecz osób trzecich bez pisemnej, uprzedniej zgody Kupującego. Zgody takiej nie można bezpodstawnie odmówić.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 7

Dotyczy zadania nr 2, poz. 10, 11, 12 i 15

Prosimy o wydzielenie podzespołów typowych do aparatów Fujinon tj. poz. 10, 11, 12 i 15 do oddzielnego pakietu np. 2A

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 8

Dotyczy zadania nr 2, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści kleszczyki o dł. 160 cm (zamiast 180 cm)? Pozwoli to na zaoferowanie produktu w niższej cenie.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z SIWZ.

Pytanie 9

Dotyczy zadania nr 2, poz. 6

Prosimy o możliwość zaoferowania igieł o następujących parametrach – śr. korpusu 2,3 mm, o śr. 0,7 mm (22G) - w trzech długościach: 4, 5 i 6 mm.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z SIWZ.

Pytanie 10

Dotyczy zadania nr 2, poz. 7

Prosimy o możliwość zaoferowania pętli o następujących parametrach – śr. 2,3 mm, rozmiar 10, 15, 25, 35 mm.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z SIWZ.

Pytanie 11

Dotyczy zadania nr 2, poz. 8

Prosimy o możliwość zaoferowania pułapek czterokomorowych. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z SIWZ.

Pytanie 12

Dotyczy zadania nr 2, poz. 13

Prosimy o możliwość zaoferowania klipsownic 16 mm i śr. 2,3 mm, obrotowych i z możliwością wielokrotnego zamykania i otwierania klipsa przed uwolnieniem.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z SIWZ.

Pytanie 13

Dotyczy zadania nr 2, poz. 16

Prosimy o możliwość zaoferowania szczoteczek do czyszczenia kanału endoskopu – na obu końcach szczoteczki o średnicy 6 mm i dł. 20 mm, średnica cewnika prowadzącego 1,8 mm, długość całkowita 230 mm

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z SIWZ.

Pytanie 14

Dotyczy zadania nr 2, poz. 18

Prosimy o możliwość zaferowania szczotek cytologicznych do ERCP, średnica 2,6 mm, długość robocza 180 cm, do kanału min. 2,8 mm, dwukanałowych.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje oferty zgodnej z SIWZ.

Pytanie 15

Dotyczy zadania nr 8, poz. 1, 2, 3

Prosimy o dopuszczenie produktów o parametrach ekwiwalentnych tj. o śr. 2,3 mm (zamiast 2,4 mm).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

13. Dotyczy: Zadanie 2. Sprzęt endoskopowy I: Pytanie nr 1 poz. 17. (Sonda argonowa APC Ø 2,3 mm, długość 2,2 mm, wypływ strumienia plazmy czołowy, ze skalowaną końcówką oraz rozpoznawaniem podłączonego instrumentu. Sonda ze złączem płaskim)

Czy zamawiający dopuści sondę argonową jednorazowego użytku w ilości 1op konfekcjonowanie po 10 szt/op., w związku z fabryka zaprzestała produkcję sond argonowych wielorazowego użytku oraz czy zamawiający wyrazi zgodę na wyodrębnienie pozycji 17 jako osobny pakiet?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

14. Zwracamy się zapytaniem, czy w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji Zamawiający wydzieli:

z Zadania nr 2 pozycję nr 1, 2, 3, 6, 7, 8, 13 w jedno osobne zadanie (np. Zadanie nr 2a) i umożliwi składanie ofert wyłącznie na ten asortyment, a w razie odmowy umożliwi złożenie oferty na poszczególne pozycje w obrębie tego zadania. Wydzielenie pozycji do osobnej części pozwoli na startowanie w przetargu większej liczbie wykonawców, a dzięki temu Zamawiający uzyska najbardziej korzystną cenę.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Prosimy także o dopuszczenie poniższych:

Zadanie 2, poz. 3. Czy Zamawiający dopuści kleszcze typu Jumbo, do kanału roboczego o średnicy min. 3,2mm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Zadanie 2, poz. 6. Czy Zamawiający dopuści igłę do ostrzykiwań bez metalowego kołnierza, o średnicy ostrza 0,6mm lub 0,8mm oraz o długości ostrza 4mm lub 6mm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Zadanie 2, poz. 7. Czy Zamawiający dopuści pętlę o rozmiarach 10mm, 15mm, 25mm oraz 32mm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Zadanie 2, poz. 8. Czy Zamawiający dopuści pułapki czterokomorowe? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Zadanie 2, poz. 13. Czy Zamawiający dopuści klipsownicę o rozwarciu 16mm, przy średnicy korpusu 2,6mm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Zadanie 2, poz. 19. Czy Zamawiający dopuści ustnik o wymiarach otworu głównego 22mm x 27mm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Zwracamy się zapytaniem, czy w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji Zamawiający wydzieli: **z Zadania nr 3 pozycję nr 1, 2, 3 w jedno osobne zadanie (np. Zadanie nr 3a)** i umożliwi składanie ofert wyłącznie na ten asortyment, a w razie odmowy umożliwi złożenie oferty na poszczególne pozycje w obrębie tego zadania. Wydzielenie pozycji do osobnej części pozwoli na startowanie w przetargu większej liczbie wykonawców, a dzięki temu Zamawiający uzyska najbardziej korzystną cenę.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Prosimy także o dopuszczenie poniższych:

Zadanie 3, poz. 1. Czy Zamawiający dopuści papilotom bez zaczepu umożliwiającego mocowanie do rękojęści endoskopu, o długości narzędzia 1800mm, o długości noska wyłącznie 5mm i średnicy końcówki narzędzia 1,75mm (5,3Fr)? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Zadanie 3, poz. 2. Czy Zamawiający dopuści prowadnicę o długości roboczej wyłącznie 4500mm, z końcówką dystalną pokrytą powłoką hydrofilną o długości 5mm, z końcówką dystalną widoczną w promieniach RTG, na pozostałej długości narzędzia znacznik spiralny? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Zadanie 3, poz. 3. Czy Zamawiający dopuści balon pompujący się do 3 średnic: 10mm, 12mm, 15mm lub 13mm, 15mm, 18mm, o zewnętrznej średnicy części dystalnej cewnika 1,95mm(5,9Fr) i zewnętrznej średnicy części proksymalnej 2,3mm, o długości roboczej narzędzia 2000mm, w zestawie z jedną skalibrowaną strzykawką? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

15. Zwracamy się z zapytaniem, czy w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji Zamawiający wydzieli: **z Zadania nr 6 pozycję nr 1, 2, 4, 6, 7, 8 w jedno osobne zadanie (np. Zadanie nr 6a)** i umożliwi składanie ofert wyłącznie na ten asortyment, a w razie odmowy umożliwi złożenie oferty na poszczególne pozycje w obrębie tego zadania. Wydzielenie pozycji do osobnej części pozwoli na startowanie w przetargu większej liczbie wykonawców, a dzięki temu Zamawiający uzyska najbardziej korzystną cenę.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Prosimy także o dopuszczenie poniższych:

Zadanie 6, poz. 1. Czy Zamawiający dopuści klipsownicę w powleczeniu PE, z klipsem o rozwarciu 11mm lub 16mm (do wyboru Zamawiającego), dostępny w długości roboczej wyłącznie 230cm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Zadanie 6, poz. 2. Czy Zamawiający dopuści klipsownicę w powleczeniu PE, z klipsem o rozwarciu 16mm, dostępny w długości roboczej 230cm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Zadanie 6, poz. 4. Czy Zamawiający dopuści zaferowanie kleszczy bez wersji pediatrycznej, o średnicy zewnętrznej wyłącznie 2,3mm oraz o długości roboczej wyłącznie 230cm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Zadanie 6, poz. 6. Czy Zamawiający dopuści pętle wykonane z plecionego drutu o średnicy wyłącznie 0,30mm, długości roboczej 230cm i średnicy otwartej pętli 10mm lub 15mm (do wyboru Zamawiającego)? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Zadanie 6, poz. 7. Czy Zamawiający dopuści pętle wykonane z plecionego drutu o średnicy wyłącznie 0,41mm, długości roboczej 230cm i średnicy otwartej pętli 25mm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Zadanie 6, poz. 8. Czy Zamawiający dopuści pętle owalne wykonane z plecionego drutu o średnicy wyłącznie 0,30mm, długości roboczej 230cm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.6

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Z poważaniem