

Centrum Onkologii Ziemi Lubelskiej im. św. Jana z Dukli
ul. Dr K. Jaczewskiego 7, 20-090 Lublin
tel./fax 81 / 747-63-27
NIP 712-21-35-822, Regon 431219360

COZL/DZP/MBK/3411/PN-103/20

Lublin dnia 30.07.2020 roku

Dot. „Dostawa materiałów opatrunkowych na potrzeby COZL”

Działając w oparciu o zapisy art. 38 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. (tekst jedn. Dz. U. z 2019 r., poz. 1843 z późn. zm.), informuję, że w niniejszym postępowaniu wpłynęły następujące zapytania:

Pytanie 1

Czy Zamawiający wydzieli do osobnej Części produkt z Części 15 poz. 3 i dopuści:
Gaziki wykonane z wysokogatunkowej włókniny będącej mieszanką celulozy, poliestru i wiskozy o gramaturze 70g/m², nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 9x12cm, trzykrotnie złożone, 6 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku, o zapachu alkoholu?

lub

Gaziki wykonane z wysokogatunkowej włókniny będącej mieszanką celulozy, poliestru i wiskozy o gramaturze 70g/m², nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 12x12,5cm, czterokrotnie złożone, 9 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku o zapachu alkoholu?

Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 2

Czy Zamawiający wydzieli do osobnej Części produkt z Części 15 poz. 3 i dopuści:
Gaziki wykonane z wysokogatunkowej włókniny będącej mieszanką celulozy, poliestru i wiskozy o gramaturze 70g/m², nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 9x12cm, trzykrotnie złożone, 6 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku, o zapachu alkoholu?

lub

Gaziki wykonane z wysokogatunkowej włókniny będącej mieszanką celulozy, poliestru i wiskozy o gramaturze 70g/m², nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 12x12,5cm, czterokrotnie złożone, 9 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku o zapachu alkoholu?

Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 3

Dot. - pakiet nr 22 Poz. 3-9

Czy w trosce o dobro i zdrowie pacjenta Zamawiający wymaga, aby wyroby hemostatyczne posiadały w instrukcji użytkowania wskazanie do stosowania w neurochirurgii?

Potwierdzenie parametrów w instrukcji użytkowania jest istotne z tego względu, że treść instrukcji jest aprobowana przez jednostkę certyfikującą, która prowadzi nadzór nad produktem i przyznaje znak CE. Instrukcja stanowi również dokument, który obowiązkowo należy przedłożyć w Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

Odpowiedz: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 4

Dot. - pakiet nr 22 Poz. 3-9

Czy w trosce o dobro i zdrowie pacjenta Zamawiający wymaga, aby gąbki hemostatyczne posiadały w instrukcji użytkowania wskazanie do stosowania w neurochirurgii?

Odpowiedz: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 5

Dot. - pakiet nr 22 Poz. 10

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie wosku składającego się z wosku pszczelego 83%, wosk parafinowy 5% oraz palmitynianu izopropylu 12%? Palmitynian izopropylu jest substancją zmiękczejącą.

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 6

Dot. - pakiet nr 22 Poz. 11

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie ww. produktów do osobnego pakietu. Wydzielenie ww. pozycji spowoduje dopuszczenie innych firm do udziału oraz zaproponowanie konkurencyjnych cen przy jakości wymaganej przez Zamawiającego

Odpowiedz: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 7

Dot. - Pakiet nr 22 Poz. 5

Celem zwiększenia konkurencyjności ofert, zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rozmiaru 2,6 x 5,1 cm

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 8

Dot. - Pakiet nr 22 Poz. 7

Celem zwiększenia konkurencyjności ofert, zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rozmiaru 15,2 x 23 cm

Odpowiedz: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 9

Dot. – Część nr 22

Czy Zamawiający wydzieli z części nr. 22 poz. 10 i 11 do osobnego zadania co umożliwiłoby złożenie korzystniejszej oferty?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 10

Dot. – Część nr 22

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części nr. 22 w poz 10 wosku kostnego składającego się z :

- wosk pszczeli i parafina – 80%
- palmitynian izopropylu 20% ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 11

Dot. - Część 7 poz. 1:

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pieluchomajtek o obwodzie 100-150cm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 12

Część 7 poz. 2:

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pieluchomajtek o obwodzie 75-110cm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 13

Część 7 poz. 3:

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pieluchomajtek o obwodzie 130-170cm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 14

Część 7 poz. 1, 3:

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania dwóch różnych produktów odpowiadających rozmiarom L i XL o dwóch różnych zakresach obwodów dających pacjentowi komfort użytkowania? Na rynku polskim pojawiły się oferty proponujące w rozmiarze XL pieluchomajtki w rozmiarze L, które wg oferenta mają maksymalny obwód 160cm. W wyniku czego dany wykonawca oferuje dwa razy ten sam produkt w rozmiarze L. Maksymalny obwód pieluchomajtek wyznaczony jedynie ze zsumowania szerokości produktu w części tylnej i przedniej nie jest optymalnym rozmiarem, gdyż pacjent będzie odczuwał dyskomfort i ucisk. Wtenczas zaleca się rozmiar o większym obwodzie. Dlatego, jak wynika z opis przedmiotu zamówienia, zawartym w SIWZ, zakres obwodów różnych produktów jest inny i częściowo na siebie zachodzi, w celu optymalnego dopasowania i komfortu użytkującego.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 15

Część 7 poz. 1-3:

Czy Zamawiający wymaga pieluchomajtek posiadających podwójny wskaźnik wilgotności, które pozwalają na lepsze informowanie o potrzebie zmiany pieluchomajtki? Podwójny indykator wilgotności (czarny nadruk rozplywający się pod wpływem cieczy oraz żółty klejowy zmieniający barwę na zieloną pod wpływem cieczy) jest źródłem umożliwiającym dokładną identyfikację produktu chłonnego, wskazującym datę i godzinę produkcji, co ma znaczenie przy ustalaniu terminu ważności wyrobu oraz wszelkich kontaktach z producentem, dotyczących danego wyrobu.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 16

Część 7 poz. 1-3:

Czy Zamawiający wymaga pieluchomajtek posiadających osłonki boczne wzdłuż wkładu chłonnego skierowane na zewnątrz, co zmniejsza możliwość wycieków? Osłonki boczne skierowane na zewnątrz nie powodują niebezpiecznych zagięć, które niosą za sobą ryzyko wystąpienia dodatkowych miejsc ucisku. Z wieloletniego doświadczenia użytkowego wiemy, że falbanki takie w tylnej części (pośladkowej pieluchy) dopasowują się do ciała od zewnątrz i łagodnie przechodzą do pozycji pionowej w części kroczka, by skutecznie chronić przed bocznymi wyciekami i podnoszą komfort użytkowania przez pacjenta w odróżnieniu od falbanek skierowanych do wewnątrz.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 17

Część 8 poz. 3:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opaski o długości 4m?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z jednoczesnym przeliczeniem ilości?

Pytanie 18

Część 10 poz. 1-12:

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania wyrobów sklasyfikowanych w klasie IIa reguła 7 jako chirurgiczne inwazyjne wyroby medyczne przeznaczone do krótkotrwałego użytku? Wyroby sklasyfikowane w klasie I reguła 4 są nieinwazyjnymi wyrobami medycznymi, których zastosowanie zgodnie z klasyfikacją wyrobów medycznych nie dopuszcza do kontaktu np z:

- błoną śluzową jamy ustnej,
- błoną śluzową oka,
- błoną śluzową jamy nosowej
- przewodem słuchowym ucha zewnętrznego.

Wykorzystanie produktów do kontaktu z wymienionymi przykładami w ograniczonym zakresie dopuszcza dopiero reguła 5 klasyfikacji wyrobów medycznych, opisana w rozporządzeniu Ministra Zdrowia. Zatem, na podstawie przytoczonej regulacji prawnej, nie wolno stosować wyrobów z klasy I reguła 4 w procedurach takich, jak np. pobranie wymazu bądź zaopatrywanie uszkodzeń błony śluzowej jamy ustnej, oka, jamy nosowej lub przewodu słuchowego ucha zewnętrznego.

W znaczeniu prawnym kompresy sklasyfikowane w klasie I reguła 4 mogą być użyte wyłącznie jako bariera mechaniczna, do ucisku lub do absorpcji wysięków i nie można używać ich we wskazanych przykładach. Aktualny opis w specyfikacji dopuszcza zaoferowanie wyrobów w klasie I reguła 4.

Klln

Odpowiedź: Zamawiający wymaga , z uwzględnieniem w składanej ofercie przy każdym produkcie.

Pytanie 19

Część 10 poz. 1-12:

Czy Zamawiający wymaga, aby wyroby jałowe były sterylizowane parą wodną? Ta metoda sterylizacji wskazywana jest jako najbezpieczniejsza i zaleca się, aby stosować tę metodę sterylizacji tam gdzie jest to możliwe. Wg obwieszczenia Ministra Zdrowia z dnia 18 marca 2019 r. będącym załącznikiem do Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 9 listopada 2015 r. w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Wytwarzania, wszystkie procesy sterylizacją muszą być zwalidowane, ponadto tam gdzie jest to możliwe, powinno stosować się sterylizację termiczną. Inne metody sterylizacji, np. EO, powinno mieć zastosowanie wtedy, gdy inne metody sterylizacji nie są możliwe do zastosowania. W przypadku wyrobów z gazy można użyć procesu sterylizacji w parze wodnej.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga w poz. 1-7 i 12.

Pytanie 20

Część 10 poz. 1-12:

Czy Zamawiający wymaga dołączenia raportu walidacji sterylizacji parą wodną do oferty?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

Pytanie 21

Część 13 poz. 1-2:

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania wyrobów sklasyfikowanych w klasie IIa reguła 7 jako chirurgiczne inwazyjne wyroby medyczne przeznaczone do krótkotrwałego użytku? Wyroby sklasyfikowane w klasie I reguła 4 są nieinwazyjnymi wyrobami medycznymi, których zastosowanie zgodnie z klasyfikacją wyrobów medycznych nie dopuszcza do kontaktu np z:

- błoną śluzową jamy ustnej,
- błoną śluzową oka,
- błoną śluzową jamy nosowej
- przewodem słuchowym ucha zewnętrznego.

Wykorzystanie produktów do kontaktu z wymienionymi przykładami w ograniczonym zakresie dopuszcza dopiero reguła 5 klasyfikacji wyrobów medycznych, opisana w rozporządzeniu Ministra Zdrowia. Zatem, na podstawie przytoczonej regulacji prawnej, nie wolno stosować wyrobów z klasy I reguła 4 w procedurach takich, jak np. pobranie wymazu bądź zaoptywanie uszkodzeń błony śluzowej jamy ustnej, oka, jamy nosowej lub przewodu słuchowego ucha zewnętrznego.

W znaczeniu prawnym kompresy sklasyfikowane w klasie I reguła 4 mogą być użyte wyłącznie jako bariera mechaniczna, do ucisku lub do absorpcji wysięków i nie można używać ich we wskazanych przykładach. Aktualny opis w specyfikacji dopuszcza zaoferowanie wyrobów w klasie I reguła 4.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga , z uwzględnieniem w składanej ofercie przy każdym produkcie.

Pytanie 22

Część 13 poz. 1-2:

Czy Zamawiający wymaga, aby wyroby jałowe były sterylizowane parą wodną? Ta metoda sterylizacji wskazywana jest jako najbezpieczniejsza i zaleca się, aby stosować tę metodę

sterylizacji tam gdzie jest to możliwe. Wg obwieszczenia Ministra Zdrowia z dnia 18 marca 2019 r. będącym załącznikiem do Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 9 listopada 2015 r. w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Wytwarzania, wszystkie procesy sterylizacją muszą być zwalidowane, ponadto tam gdzie jest to możliwe, powinno stosować się sterylizację termiczną. Inne metody sterylizacji, np. EO, powinno mieć zastosowanie wtedy, gdy inne metody sterylizacji nie są możliwe do zastosowania. W przypadku wyrobów z gazy można użyć procesu sterylizacji w parze wodnej.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga .

Pytanie 23

Część 13 poz. 1-2:

Czy Zamawiający wymaga dołączenia raportu walidacji sterylizacji parą wodną do oferty?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 24

Część 19 poz. 1:

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania podkładów nadających się do sterylizacji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 25

Część 20 poz. 1:

Czy Zamawiający wymaga, aby asortyment zapakowany był w opakowania typu torebka papierowo-foliowa ze zgrzewem do otwierania w kształcie "V" i wycięciem na kciuk co dodatkowo ułatwia bezpyłowe otwieranie opakowania, zaopatrzone w etykiety zawierające pełną identyfikację wyrobu i składu (zgodnie z normą EN-PN980, EN-PN 1041), posiadały dwa samoprzylepne odcinki, etykiety umożliwiające przeklejenie do dokumentacji zabiegowej – zawierające informacje: LOT lub seria, indeks identyfikacyjny, data ważności sterylności?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie 26

Część 21 poz. 2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie waty bawełnianej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza .

Pytanie 27

Część 26 poz. 1-3:

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania rękawów opatrunkowych wykonanych z poliuretanu i poliamidu? Zastosowanie w rękawie tylko włókien sztucznych w znacznym stopniu poprawia jego zdolność powracania do stanu pierwotnego, zwłaszcza po procesie sterylizacji, a także eliminuje ryzyko rozwijania się bakterii, w porównaniu do naturalnych włókien bawełnianych w większym stopniu wchłaniających płyny ustrojowe, przez co stanowi pożywkę dla rozwijania się bakterii.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 28

Dot. projektu umowy

Czy za dni robocze w rozumieniu wzoru umowy będą uważane dni od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

Pytanie 29

Dot. projektu umowy

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 2 ust. 3 wzoru umowy została dodana następująca lub podobna sentencja: „*chyba, że zaległości w płatnościach przekraczają 60 dni*”?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 30

Dot. projektu umowy

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 5 ust. 1 lit. a) i b) wzoru umowy słowa „*opóźnienie*” i „*opóźnienia*” zostały zastąpione odpowiednio słowami „*zwłokę*” i „*zwłoki*”?

Uzasadnione jest aby kara była naliczana tylko za zwłokę (czyli opóźnienie zawinione przez wykonawcę), nie zaś za wszelkie opóźnienia, czyli także niezawinione przez wykonawcę. Nie ma uzasadnienia rozszerzanie odpowiedzialności wykonawcy także na niezawinione naruszenie terminu. Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 17 lipca 2014 r. KIO 1338/14; KIO 1377/14, „kara umowna należy się za niewykonanie lub nienależyte wykonanie umowy (art. 483 i nast. Kodeksu cywilnego), a więc tradycyjnie za zwłokę, a nie każde opóźnienie w wykonaniu umowy.” Podobne stanowisko Krajowa Izba Odwoławcza zajęła w wyroku z dnia 3 sierpnia 2015 r. KIO 1546/15 stwierdzając „*uprawnienie do dochodzenia kar umownych w wypadku zaistnienia opóźnienia (a nie zwłoki) powoduje niesłuszne obciążanie wykonawcy skutkami okoliczności, za które nie będzie on ponosił winy i nie będzie miał żadnego wpływu na ich zaistnienie. Obciążenie wykonawcy ryzykiem za wszelkie zdarzenia prowadzące do nieterminowego spełnienia świadczenia w sposób oczywisty prowadzi do zachwiania równowagi stron stosunku zobowiązaniowego, będącej jego właściwością, co pozostaje w sprzeczności z zasadą swobody umów, o jakiej mowa w art. 3531 k.c.*”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 31

Dot. projektu umowy

Czy Zamawiający zgadza się aby § 5 ust. 1 lit c wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „*Przed odstąpieniem od umowy Zamawiający wezwie Wykonawcę na piśmie do należytego wykonywania umowy*”?

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne odstąpienia od umowy, celowe jest aby przed odstąpieniem od umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć odstąpienia od umowy, a tym samym uniknąć skutków odstąpienia od umowy, które są niekorzystne dla obu stron.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 32

Część 5 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w części 5 - pozycji 2 do oddzielnego pakietu? Umożliwi to udział w postępowaniu większej liczbie Wykonawców, co uczyni postępowanie bardziej konkurencyjnym i umożliwi Zamawiającemu uzyskanie korzystniejszych cenowo ofert.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 33

Część 5 poz. 2

Czy Zamawiający w części 5 poz. 2 dopuści dwuwarstwową matrycę kolagenową do regeneracji skóry właściwej niezawierającej GAG. Warstwa zewnętrzna wykonana z elastomeru silikonowego . Warstwa wewnętrzna wykonana w formie porowatej matrycy z oczyszczonego kolagenu wołowego. Matryca w rozmiarze 5cmx5cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 34

Część 25 poz. 1,2

Czy można zaferować opatrunek typu thin?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 35

Część 25 poz. 4

Czy można zaferować opatrunek typu thin w rozmiarze 5cm x 10cm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 36

Część 27 poz.2

Czy można zaferować opatrunek z pianki o wymiarach 15cm x 20cm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 37

Część 27 poz. 4

Prosimy o dopuszczenie opatrunku o wymiarach 5,5 cm x 7,5 cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 38

Dotyczy części nr 30 poz.2

Czy Zamawiający dopuści produkt w rozmiarze 22,5cm x 22,5cm – do ran o umiarkowanym i obfitym wysięku, spełniające pozostałe wymagania SIWZ? Produkt obecnie dostarczany został wycofany.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Kluu

Pytanie 39

Część 8, poz. 1-6,13-14

Czy zamawiający wydzieli poz.1-6,13-14 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?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 40

Część 10, poz. jałowe

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 dopuszcza jedynie w poz. 8,9,10,11..

Pytanie 41

Część 10, poz.4

Czy zamawiający dopuści kompresy 17 nitkowe 8 warstwowe?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 42

Część 10, poz. 1,4,6

Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie po 20 szt. kompresów z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 43

Część 10, poz.7

Czy zamawiający dopuści serwetę 4 warstwową, 17 nitkową, z nitką RTG i tasiemką, o wymiarach 45 cm x 45 cm, pakowaną indywidualnie , sterylną?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 44

Część 10, poz.7

Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie po 1 szt. serwety z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 45

Pakiet 10, poz. 5,13-14

Czy zamawiający dopuści kompresy o gramaturze 30 g, 4-warstwowe włókninowe?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

klw

Pytanie 46

Część 26, poz. 1-3

Czy zamawiający wymaga siatek o rozmiarach odpowiadającym poszczególnym częściom ciała, rozmiary przedstawione poniżej – szerokość w milimetrach w stanie swobodnym?

Rozmiar 1- palec – do 15 mm szer. w stanie spoczynku

Rozmiar 2- dłoń, palec – 10-25 mm j.w.

Rozmiar 3-dłoń, stopa – 15-35 mm j.w.

Rozmiar 4- podudzie, kolano, ramię, stopa, łokieć – 25-45 mm j.w.

Rozmiar 6-głowa, ramię, podudzie, kolano – 40-65 mm j.w.

Rozmiar 8 – udo, głowa, biodra – 50-95 mm, j.w.

Rozmiar 10 – biodra, brzuch – 65-135 mm. J.w.

Rozmiar 14 – klatka piersiowa , brzuch – 80-140 mm, j.w.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 47

Część 26, poz. 1-3

Czy zamawiający pisząc w kolumnie j.m. 1 szt., ma na myśli 1 szt.= 1 opakowanie 25 mb w stanie rozciągniętym?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

Pytanie 48

Dot. załącznika 1.9, część 9, poz. 1

Czy Zamawiający w załączniku 1.9, w części nr 9 w pozycji 1 poprzez zapisy SIWZ ma na myśli: Zestaw zawierający miejscowy, wchłaniający środek hemostatyczny z oczyszczonej żelatyny wieprzowej, w formie płynnej, wstępnie zmieszanej matrycy i roztwór trombiny zawierający 2000 IU sterylnej, liofilizowanej ludzkiej trombiny oraz strzykawkę bez igły z 2 ml sterylnej wody do wstrzyknięć i kaniule z możliwością docięcia lub z pamięcią kształtu. Zestaw przeznaczony do tamowania krwawienia. Czas wchłaniania 4-6 tygodni. Objętość matrycy żelatynowej ma 7 ml, zaś łączna objętość produktu końcowego po zmieszaniu z 2ml ludzkiej trombiny wynosi 8 ml?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

Pytanie 49

Dot. załącznika 1.22, część 22, poz. 1,2,3

Czy Zamawiający w załączniku nr 1.22, w części nr 22 pozycji 1,2,3 poprzez zapis SIWZ: „czas upłynięcia 2-5dni” ma na myśli materiał hemostatyczny zbudowany z oczyszczonej żelatyny wieprzowej, która ulega upłynięciu w czasie 2-5 dni po nałożeniu na krwawiące błony śluzowe oraz jest sterylizowany za pomocą gorącego powietrza?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

Pytanie 50

Dot. załącznika 1.22, część 22, poz. 6

Czy Zamawiający w załączniku nr 1.22, w części nr 22 w pozycji 6 dopuści zaoferowanie produktu o następujących parametrach: Wchłaniany materiał hemostatyczny z oksydowanej regenerowanej celulozy. Czas wchłaniania 7-14 dni. Zawartość grupy karboksylowej 18-21 %. Działanie bakteriobójcze na szczepy MRSA, MRSE, PRSP i VRE udokumentowane w instrukcji używania i w badaniu klinicznym in vitro. Możliwość cięcia i zwijania bez strzępienia i innych zmian spójności materiału. Łatwy do usunięcia w całości po osiągnięciu hemostazy. W formie gęsto tkanej struktury. Możliwość fiksacji szwem chirurgicznym, homogeniczny splot tkaniny wytrzymały na rozerwanie, rozmiar 7,5cm x10cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 51

Dot. załącznika 1.22, część 22, poz. 10

Czy Zamawiający w załączniku nr 1.22, w części nr 22 w pozycji 10 dopuści zaoferowanie produktu o następujących parametrach: Wosk kostny składający się z mieszaniny białego wosku pszczelego 72,45%, wosku parafinowego 15,05% i palmitynianu izopropylu 12,50%. w postaci sztabek 2,5g?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 52

Dot. załącznika 1.22, część 22, poz. 4,5,6,7,8,9

Czy Zamawiający w załączniku nr 1.22, w części nr 22 w pozycjach 4,5,6,7,8,9 poprzez zapis SIWZ: „Działanie bakteriobójcze na szczepy MRSA, MRSE, **PRSo** i VRE udokumentowane w instrukcji używania i w badaniu klinicznym in vitro”- ma na myśli materiał hemostatyczny zbudowany z oksydowanej regenerowanej celulozy o działaniu bakteriobójczym i mający zastosowanie w profilaktyce zakażenia pola operowanego - udokumentowane jako dowód: prospektywnym, randomizowanym badaniem klinicznym in vivo z udziałem ludzi, oraz działanie bakteriobójcze udokumentowane badaniem przedklinicznymi in vitro, które dostarczone jako dowód -poprzez niskie pH 2,5-3,5 w kontakcie z krwią po 24 h- eliminują na poziomie 99,9% szczepy bakterii: MRSA, MRSE, **PRSP**, VRE, Pseudomonas aeruginosa?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

Pytanie 53

Dot. załącznika 1.22, część 22, poz. 4, 5, 6, 7, 8, 9

Czy w załączniku nr 1.22, część 22 w pozycjach 4, 5, 6, 7, 8, 9 nie doszło do omyłki pisarskiej i Zamawiający nie miał na myśli działania bakteriobójczego na szczepy MRSA, MRSE, PRSP (zamiast PRSo) i VRE, udokumentowanego w instrukcjach używania i w badaniu klinicznym in vitro, przy zachowaniu pozostałych parametrów bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

Pytanie 54

Część 8, pozycja 1-2

Czy Zamawiający miał na myśli opaskę o dł. 5m po rozciągnięciu?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 55

Część 8, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści opaskę o dł. 4m?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z jednoczesnym przeliczeniem ilości.

Pytanie 56

Część 11, pozycja 1-2

Czy Zamawiający dopuści opatrunek z wkładem chłonnym z 80% włókna naturalnego oraz 20% poliestru?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 57

Część 12, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści plaster wykonany ze wzmocnionej nylonowej włókniny typu spunbond i odstąpi od wzmocnienia nitką jedwabną?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 58

Część 19, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści podkład ginekologiczny w rozmiarze 34x8cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 59

Część 24, pozycja 1-3

Czy Zamawiający dopuści opatrunek z klejem akrylowym?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 60

Część 28, pozycja 1

Czy Zamawiający opatrunek z 3-stopniowym systemem aplikacji?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 61

Dotyczy § 2 ust. 3 Umowy

Zgodnie z § 2 ust. 3 Umowy, Zamawiający określił, że:

„ Wykonawca zobowiązuje się do zapewnienia ciągłości realizacji przedmiotu Umowy. Stan rozliczeń pomiędzy Zamawiającym a Wykonawcą nie może stanowić podstawy do odmowy lub zaprzestania wykonywania dostawy w sposób ciągły i zgodny z przyjętymi przez Wykonawcę warunkami realizacji. ”

CONVATEC oświadcza, że Zamawiający poprzez takie sformułowanie § 2 ust. 3 Umowy wyłącza możliwość wstrzymania świadczenia wzajemnego, o którym mowa w art. 490 § 1 Kodeksu Cywilnego. Wykonawca, bowiem w przypadku zawarcia Umowy, zobowiązany byłby do dokonywania dostaw przy braku jakichkolwiek płatności ze strony Zamawiającego.

CONVATEC wskazuje, że przygotowane przez Zamawiającego postanowienia Umowy we wskazanym powyżej brzmieniu naruszają zasadę równości stron umowy i przepisy Kodeksu Cywilnego w zakresie zasad współzycia społecznego i słuszności kontraktowej, na co wskazuje linia orzecznicza Krajowej Izby Odwoławczej, prezentowana między innymi w wyroku z dnia 15 maja 2015 r., sygn. akt KIO 892/15, gdzie Izba stwierdziła:

„Dla ustalenia granic swobody umów z punktu widzenia zasad współzycia społecznego istotne znaczenie mają te zasady, które służą ochronie wolności. Jednakże na potrzeby niniejszych rozważań szczególnie ważną sferą zastosowania zasad współzycia społecznego, jako granicy swobody umów, jest problematyka tzw. słuszności (sprawiedliwości) kontraktowej, rozumianej jako równomierny rozkład uprawnień i obowiązków w stosunku prawnym, czy też korzyści i ciężarów oraz szans i ryzyk związanych z powstaniem i realizacją tego stosunku. Badaniu z punktu widzenia słuszności kontraktowej podlega przede wszystkim stosunek wartości świadczeń w umowach wzajemnych. O naruszeniu reguł sprawiedliwościowych można mówić wówczas, gdy dysproporcja tych wartości jest rażąca. W grę wchodzi jednakże badanie rozkładu innych niż długi i wierzytelności obowiązków i uprawnień stron, ustalenie, czy równomiernie są one obciążone obowiązkami i wyposażone w uprawnienia różnych postaci. Chodzi zatem o konieczność zapewnienia zarówno wzajemności lub odpowiedniości uprawnie.

Dodatkowo należy wskazać, iż Zamawiający nie ma całkowitej swobody w kształtowaniu wzoru umowy, powinien w tym zakresie kierować się zasadami określonymi w Kodeksie Cywilnym. Takie stanowisko zostało podsumowane przez KIO w wyroku z dnia 14 czerwca 2019 r. sygn. akt 961/19:

„Zgodnie z orzecznictwem KIO z 20 listopada 2015 r., KIO 2399/15, czy z 6 czerwca 2018 r., KIO 980/18 i KIO 983/18, uprawnienie Zamawiającego do ustalenia warunków umowy nie ma charakteru absolutnego, gdyż Zamawiający nie może swego prawa podmiotowego nadużywać. Jest on ograniczony w szczególności treścią art. 3531 KC oraz dyrektywą wynikającą z art. 5 KC, zgodnie z którą nie można czynić ze swego prawa użytku, który by był sprzeczny ze społeczno-gospodarczym przeznaczeniem tego prawa lub z zasadami współzycia społecznego, a takie działanie lub zaniechanie uprawnionego nie jest uważane za wykonywanie prawa i nie korzysta z ochrony. Sąd Najwyższy w wyroku z dnia 24 kwietnia 2014 r. (III CSK 178/13) wskazał, że dla stwierdzenia sprzeczności danego zachowania z zasadami współzycia społecznego znaczenie ma nie tylko treść, ale i zamierzony cel stron, motywy działania danej strony, które mogą świadczyć o braku poszanowania dla interesów partnera, naruszeniu zasad uczciwego obrotu rzetelnego postępowania, lojalności i zaufaniu w stosunkach kontraktowych. W kontekście powyższego, w orzecznictwie KIO wskazuje się, że obowiązkiem Zamawiającego jest określenie postanowień umowy w sprawie zamówienia publicznego tak, aby cel zamówienia publicznego, tj. zaspokojenie określonych potrzeb publicznych został osiągnięty. W swoim działaniu nie może jednak korzystać z prawa absolutnego, oderwanego od przedmiotu zamówienia, sytuacji wykonawcy oraz ciężących”

Takie stanowisko KIO zajęła również m.in. w wyroku z dnia 27 grudnia 2011 r. sygn. akt 2649/11:

„Jedną z podstawowych zasad obowiązujących w prawie zobowiązań jest zasada swobody umów, wynikająca z przepisu art. 3531 Kodeksu cywilnego. W literaturze przedmiotu przyjmuje się, iż zasada ta oznacza, że istnieje swoboda zawarcia lub niezawarcia umowy, możliwość swobodnego wyboru kontrahenta, treść umowy może być co do zasady kształtowana w dowolny sposób, forma umowy zależy od woli stron. Swoboda stron doznaje ograniczeń co do celu i treści zawieranej umowy. Ograniczenia te wiążą się z tym, iż treść lub cel umowy nie mogą być sprzeczne z właściwością (naturą) stosunku prawnego, ustawą lub zasadami współzycia społecznego. Nie jest

zatem możliwe takie ukształtowanie stosunku umownego, które prowadziłyby do naruszenia przepisów ustawy, w tym zarówno postanowień kodeksu cywilnego, jak też innych ustaw, w tym przepisów ustawy Pzp. Zgodzić się należy z argumentami, iż na gruncie przepisów Prawa zamówień publicznych dochodzi do modyfikacji zasady równości i swobody stron stosunku zobowiązaniowego choćby przy wyborze partnera, z którym zawierana będzie umowa w sprawie zamówienia publicznego. To Zamawiający jest gospodarzem postępowania i autorem specyfikacji istotnych warunków, która w swej treści zawierać powinna istotne postanowienia, które zostaną wprowadzone do treści zawieranej umowy w sprawie zamówienia publicznego, ogólne warunki umowy lub jej wzór. **Tak więc to Zamawiający jest autorem sformułowań zawartych we wzorze umowy. Nie oznacza to jednak, że postanowienia takiej umowy mogą być korzystne tylko dla jednej strony lub nakładać tylko na jedną stronę odpowiednio same obowiązki lub przyznawać jej same przywileje. Zaproponowane przez Zamawiającego zapisy § 1 oraz § 3 wzoru umowy pozostawiają Zamawiającemu sporą uznaniowość w zakresie realizowanego w przyszłości zamówienia stoją tym samym w sprzeczności z podstawowymi zasadami zamówień publicznych oraz w swych skutkach doprowadzić mogą do niewłaściwego wydatkowania środków publicznych.**

Spółka wskazuje, że postanowienia, w sposób nadmierny ograniczające uprawnienia wykonawcy, są niezgodne z ustawą, co potwierdza również orzecznictwo między innymi wyroku z dnia 4 czerwca 2013 r. (sygn. akt: KIO 1126/13, KIO 1128/13, KIO 1132/13, KIO 1133/13):

„zgodnie z zasadami obowiązującego porządku prawnego prawo zamawiającego do ustalenia warunków umowy ma jednak swoje ograniczenie - zamawiający nie może prawa podmiotowego nadużywać. Wynika to i z zasady swobody umów (treść lub cel stosunku nie może sprzeciwiać się właściwości (naturze) stosunku, ustawie ani zasadom współżycia społecznego) i z brzmienia jednej z najważniejszych zasad prawa cywilnego wyrażonej w art. 5 Kodeksu cywilnego, zgodnie z którym nie można czynić ze swego prawa użytku, który by był sprzeczny ze społeczno-gospodarczym przeznaczeniem tego prawa lub z zasadami współżycia społecznego. Takie działanie lub zaniechanie uprawnionego nie jest uważane za wykonywanie prawa i nie korzysta z ochrony. (...)”

Podsumowując Zamawiający w ocenie Krajowej Izby Odwoławczej nie ma możliwości jednostronnego i sprzecznego z zasadami współżycia społecznego formułowania umów o zamówienie publiczne. Ponadto, należy wskazać, że przykładem takiej klauzuli jest ta zaproponowana przez Zamawiającego w §2 ust. 3 Umowy.

Ponadto, CONVATEC wskazuje, że od 1 stycznia 2021 r. tj. od wejścia w życie nowej ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. 2019 poz. 2019), takie postanowienie stanowiłoby naruszenie art. 433 pkt 3 tejże ustawy. Komentowane postanowienie przenosi, bowiem faktyczną odpowiedzialność za brak terminowej płatności z Zamawiającego na Wykonawcę, gdyż Wykonawca nie może wstrzymać realizacji dostaw, kredytując jednocześnie działalność Zamawiającego i ponosząc tego negatywne konsekwencje. Taki zabieg ustawodawcy stanowi uznanie doniosłości poprzez implementacje w formie przepisów omówionej powyżej linii orzeczniczej.

Mając powyższe na uwadze, CONVATEC zwraca się z następującym pytaniem: *Czy Zamawiający usunie §2 ust. 3 Umowy, jako naruszający zasadę współżycia społecznego, zasadę słuszności kontraktowej oraz w sposób nieproporcjonalny przerzucający ryzyko kontraktowe na Wykonawcę?*

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 62

Dotyczy projektu umowy § 5

Czy Zamawiający zmieni zapisy projektu umowy na:

1. „Zamawiający może żądać kar umownych:

a) za opóźnienie w dostawie partii (części) towarów w wysokości 1% wartości brutto danej partii zamówienia (części) za każdy dzień opóźnienia, liczony od dnia następnego, w którym miała nastąpić dostawa do dnia dostawy.

b) za opóźnienie w dostawie zareklamowanej partii (części) towarów w wysokości 1% wartości brutto zareklamowanej partii (części) za każdy dzień opóźnienia w dostawie wykonywanej w ramach reklamacji, tj. liczony od dnia następnego, w którym miała nastąpić dostawa zareklamowana do dnia dostawy.

c) w przypadku 5 (pięć) krotnego opóźnienia w dostawach, Zamawiający może odstąpić od umowy w terminie do 30 dni od dnia powstania przesłanki do odstąpienia, a Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 5% wynagrodzenia Wykonawcy określonego w § 2 ust.1”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 63

Dotyczy pakietu 6 poz. 5

Czy Zamawiający poprawi wymiar opatrunku z 16,99 cm x 20 cm na 16,90 cm x 20 cm?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga opatrunku o rozm. 16,90cm x 20cm , z uwzględnieniem w składanej ofercie .

Pytanie 64

Dotyczy pakietu 25 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści opatrunek hydrokoloidowy, jałowy w rozmiarze 6 cm x 6 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 65

Dotyczy pakietu 25 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści opatrunek hydrokoloidowy do opatrywania pięt w rozmiarze 10 cm x 13 cm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 66

Dotyczy pakietu 27 poz. 4

Czy Zamawiający wyłączy z pakietu 27 pozycję 4 w celu złożenia konkurencyjnej cenowa oferty?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 67

Dot. -Część 20

Czy Zamawiający dopuści w zestawie serwetę operacyjną 4-warstwową w rozm. 45x45cm (w miejsce serwety 50x50cm)?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 68

Dotyczy - Część 20

Czy Zamawiający dopuści w zestawie kompresy włókninowe z nacięciem Y w rozmiarze 10x10cm (w miejsce kompresu 7,5x7,5cm)?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 69

Dotyczy - Część 11 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunku jałowego z wkładem chłonnym na włókninie w rozmiarze 30 cm x 10 cm.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 70

Dotyczy - Część 24 poz. 1-3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunku jałowego z wkładem chłonnym na włókninie z hypoalergicznym klejem akrylowym.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 71

Dotyczy - Część 24 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunku jałowego z wkładem chłonnym na włókninie w rozmiarze 30 cm x 10 cm.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 72

Dotyczy - Część 8, Pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opasek dzianych o szerokości 15 cm i długości 4 m z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 73

Dotyczy - Część 12, Pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opatrunku do kaniul foliowego wzmocnionego włókniną z wcięciem w rozmiarze 7 cm x 9 cm bez ramki i metki?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 74

Dotyczy - Pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania plastra zamykającego ranę zgodnego z opisem przedmiotu zamówienia lecz bez nitki jedwabnej?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 75

Dotyczy - Część 13, Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania kompresów gazowych sterylizowanych tlenkiem etylenu?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 76

Dotyczy - Część 14, Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opatrunku lepnego w rozmiarze: 12,5 x 12,5 cm o poniższym opisie i parametrach?

- Hydroaktywny opatrunek Hydro Tac jest kombinacją opatrunku piankowego z hydrożelem. Przyspiesza proces gojenia ran.
- Opatrunek spełnia wymagania zarówno ran o dużym wysięku jak i suchych.
- Znajdująca od strony rany siatka hydrożelu, dzięki technologii AquaClear, uwalnia wilgoć do rany, także suchej, utrzymując w niej wilgotne środowisko.
- Znajdująca się pod nią warstwa pianki poliuretanowej ma dużą pojemność chłonną, bezpiecznie zamyka w swojej strukturze nadmiar wydzieliny rany.
- Dzięki temu, że hydrożel jest nałożony na warstwę pianki w formie siatki, nadmiar wysięku jest szybko odprowadzany do warstwy piankowej, co zapobiega maceracji skóry.
- Siatka hydrożelu zapobiega przyklejaniu się opatrunku do rany oraz daje opatrunkowi, bardzo pomocny przy nakładaniu, efekt początkowej przylepności „Initial Tack”. Zatem zarówno zakładanie jak i zmiana opatrunku są bardzo proste i bezbolesne.
- Miękka pianka chroni przed urazem mechanicznym.
- Od strony zewnętrznej opatrunek pokryty jest oddychającą, wodoodporną i nieprzepuszczalną dla bakterii folią poliuretanową.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 77

Dotyczy - Część 14, Pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opatrunku w rozmiarze: 20 x 20cm o poniższym opisie i parametrach?

Zastosowanie: Rany z wysiękiem od umiarkowanego do lekkiego, znajdujące się w końcowym etapie fazy oczyszczania oraz na etapie budowania nowej tkanki.

- Opatrunek hydrokolidowy.
- Szybko wchłania wydzielinę z rany wraz ze znajdującymi się w niej drobnoustrojami i zamyka ją w strukturze żelu.
- Wysoki potencjał chłonności pozwala na dłuższe pozostawianie opatrunku na ranie, co wpływa na ekonomiczność jego stosowania.
- Wydłużone okresy między zmianami opatrunków zapewnia pożądaną stabilizację obszaru rany.
- Tworzy w ranie idealny wilgotny mikroklimat, w szczególności dla fibroblastów, uczestniczących w procesie tworzenia nowej tkanki.
- Nawet przy niewielkim wysięku nie istnieje niebezpieczeństwo wysychania rany.
- Zmiany opatrunku są całkowicie bezurazowe i bezbolesne.
- Warstwa wierzchnia stanowi barierę

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 78

Dotyczy - Część 26, Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania siatki opatrunkowej podtrzymującej opatrunki, elastycznej podłużnie i poprzecznie, na głowę dorosłego i tułów dziecka, w rozmiarze a'25 m w stanie rozciągniętym?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 79

Dotyczy – Część 26, Pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania siatki opatrunkowej podtrzymującej opatrunki, elastycznej podłużnie i poprzecznie, na nogę, stopę dorosłego i tułów dziecka, w rozmiarze a'25 m w stanie rozciągniętym?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 80

Dotyczy – Część 26, Pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania siatki opatrunkowej podtrzymującej opatrunki, elastycznej podłużnie i poprzecznie, na dłoń i rękę dorosłego oraz głowę dziecka, w rozmiarze a'25 m w stanie rozciągniętym?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 81

Dotyczy - WZÓR UMOWY

Wnosimy o zmianę wysokości kar umownych na następujące:

§ 5

1. Zamawiający może żądać kar umownych:

*a) za **zwłokę** w dostawie partii (części) towarów w wysokości **0,2%** wartości brutto danej partii zamówienia (części) za każdy dzień **zwłoki**, liczony od dnia następnego, w którym miała nastąpić dostawa do dnia dostawy.*

*b) za **zwłokę** w dostawie zareklamowanej partii (części) towarów w wysokości **0,2%** wartości brutto zareklamowanej partii (części) za każdy dzień **zwłoki** w dostawie wykonywanej w ramach reklamacji, tj. liczony od dnia następnego, w którym miała nastąpić dostawa zareklamowana do dnia dostawy.*

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 82

Dotyczy - WZÓR UMOWY

Wnosimy o wprowadzenie do umowy przetargowej nowego paragrafu regulującego skutki wystąpienia siły wyższej mającej wpływ na realizację obowiązków wynikających z łączącej strony

umowy. Proponowane brzmienie:

Siła Wyższa

1. Strony umowy zgodnie z 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 3 wypełnianie zobowiązań wynikających z Umowy, zakres asortymentu, którego dotyczy, i środki przewidziane, 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 umożliwiającą 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.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 83

Dotyczy - Pakiet 11, poz. 1, 2

Prosimy o dopuszczenie równoważnego opatrunku, z wkładem chłonnym poliestrowo – wiskozowym.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 84

Dotyczy - Pakiet 12, poz. 9

Prosimy o dopuszczenie plastra zamykającego ranę bez wzmocnienia nitką jedwabną.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 85

Dotyczy - Pakiet 12, poz.1,2,3,4,6,7

Prosimy o dopuszczenie plastra o długości 9,14 m z odpowiednim przeliczaniem ilości.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 86

Dotyczy - Pakiet 14, poz.1, 2

duh

Prosimy o podanie zapotrzebowania ilości opatrunków.

Odpowiedź: Zapotrzebowane ilości znajdują się w Załączniku nr 1.14 , Część 14, poz.1,2 kolumna 4.

Pytanie 87

Dotyczy - Pakiet 24, poz. 1,2,3

Prosimy o dopuszczenie opatrunku z klejem akrylowym.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 88

Dotyczy - Pakiet 25, poz. 1

1. Prosimy o dopuszczenie opatrunku nieznacznie większym rozmiarze 6x6cm.

2. Prosimy o dopuszczenie opatrunku w rozmiarze 5x10 cm.

3. Prosimy o dopuszczenie opatrunku hydrokoloidowego cienkiego.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 89

Dotyczy - Pakiet 25, poz. 4

Prosimy o dopuszczenie opatrunku w rozmiarze 18,5x19,5 cm.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 90

Dotyczy - Pakiet 28

Prosimy o dopuszczenie nieinwazyjnego systemu mocowania do cewników, linii, przewodów, sond, z fiksatorem rzepowym, biały, sterylny, pakowany pojedynczo, opakowanie zbiorcze 10 szt.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 91

Dotyczy - Pakiet 29, poz. 1, 2, 3

Czy nie nastąpiła omyłka pisarska i współczynnik MVTR powinien wynosić 10000g/m²/37C/24h?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

Pytanie 92

Dotyczy - Pakiet 29, poz.1

Prosimy o dopuszczenie opatrunku w rozmiarze 8,5x11,5 cm, pakowanego zbiorczo po 100 szt.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 93

Dotyczy - Pakiet 29, poz.2

Prosimy o dopuszczenie opatrunku w rozmiarze 6X8 cm pakowanego zbiorczo po 100 szt.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 94

Dotyczy - Pakiet 29, poz. 3

Prosimy o dopuszczenie opatrunku w rozmiarze 7,5x9 cm pakowanego zbiorczo po 100 szt.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

ZASTĘPCA DYREKTORA
ds. Finansowych i Infrastruktury
Centrum Onkologii Ziemi Lubelskiej
im. Św. Józefa / Dąbki
mgr Dariusz Cwiński

KIEROWNIK
DZIAŁU ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH
Centrum Onkologii Ziemi Lubelskiej
im. Św. Józefa / Dąbki
mgr Marięna Koziej

SPECJALISTA
DZIAŁU ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH
Centrum Onkologii Ziemi Lubelskiej
im. św. Józefa / Dąbki
mgr inż. Monika Karwacka