

Białystok, dnia 25.07.2022 r.

Zamawiający:

Samodzielny Publiczny ZOZ
Wojewódzki Szpital Zespolony im. Jędrzeja Śniadeckiego
ul. M. Skłodowskiej – Curie 26
15-950 Białystok

Numer pisma: DA.ZP.242.32.2.2022

**Wszyscy zainteresowani
Wykonawcy**

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pn. „**Dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku**”,
oznaczenie postępowania: **DA.ZP.242.32.2022.**

Zamawiający – Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Wojewódzki Szpital Zespolony im. Jędrzeja Śniadeckiego w Białymstoku informuje, że działając na podstawie art. 135 ust. 2 oraz art. 137 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2019 r. poz. 2019 z późn. zm.) przedstawia poniżej treść zapytań do SWZ wraz z udzielonymi wyjaśnieniami oraz zmianę treści SWZ.

Pytania i odpowiedzi:

Pakiet nr 2

Pakiet 2

Prosimy o zgodę na złożenie oferty na igły o rozmiarach: 18G, 20G, 21G, 22G dł.20cm.
Rozmiar igieł do wyboru przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

Pakiet nr 3

1. Pakiet 3, poz. 1a : Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł o dł. 50 mm zamiast 38 mm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Dopuszczamy dł. 50 mm, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

2. Czy Zamawiający w Pakiecie 3 poz. 1a dopuści wycenę igły w rozmiarze 22Gx40mm?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

3. Czy Zamawiający w Pakiecie 3 poz. 1c dopuści wycenę igły w rozmiarze 26Gx88mm?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

4. **Pakiet 3, pozycja 1a** – czy Zamawiający dopuści igłę w rozmiarze 22Gx 40 mm?

Odpowiedź: Dopuszczamy ww. rozmiar.

5. **Pakiet 3, pozycja 1c** czy Zamawiający dopuści igłę w rozmiarze 22Gx 90mm?

Odpowiedź: Dopuszczamy ww. rozmiar.

Pakiet nr 4

1. Czy Zamawiający w Pakiecie 4 poz. 2 dopuści kaniule dożylnie bezpieczne w systemie zamkniętym o wartości przepływu odpowiednio: 18G - przepływ 84ml/min., 20G – przepływ 58ml/min., 22G – przepływ 33ml/min., 24G – przepływ 18ml/min., jak obecnie stosowane w Państwa placówce?

Odpowiedź: Dopuszczamy ww. przepływy, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

2. Pakiet 4 poz.1 Czy Zamawiający dopuści kaniule z FEP?

Odpowiedź: Dopuszczamy kaniule z FEP, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

3. Pakiet 4 poz.1 Czy Zamawiający dopuści kaniule z 2 paskami RTG?

Odpowiedź: Dopuszczamy 2 paskami RTG, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

4. dotyczy Pakietu nr 4 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści:

Kaniula dożylna z portem i skrzydełkami jednorazowego użytku, nietoksyczne, niepirogenne, do krótkoterminowego użytku sterylizowane tlenkiem etylenu. Igła wykonana ze stali nierdzewnej, cewnik wykonany z teflonu FEP. Kaniula wyposażona w skrzydełko, port boczny, 2 linie RTG, zastawkę antyzwrotną. Op. 50 szt.

Pakowane pośrednio po 50 szt., zbiorcze karton 1 000 szt.

		Cewnik		
Rozmiar Gauge	Kolor	Rozmiar (mm.)	Długość (mm.)	Przepływ (ml./min.)
14	Pomarańczowa	2.1	45	300
16	Szara	1.8	45	200
17	Biała	1.5	45	140
18	Zielona	1.3	45	90
20	Różowa	1.1	33	61
22	Niebieska	0.9	25	36
24	Żółta	0.7	19	15

Odpowiedź: Dopuszczamy ww. parametry, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

5. dotyczy Pakietu nr 4 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści Bezpieczne kaniule dożylnie z portem i skrzydełkami jednorazowego użytku, nietoksyczne, niepirogenne, do krótkoterminowego użytku sterylizowane tlenkiem etylenu. Igła wykonana ze stali nierdzewnej, cewnik wykonany z poliuretanu PUR, zabezpieczenie igły metalowo-plastikowe, wyposażona w skrzydełko, port boczny, 2 linie RTG, zastawka antyzwrotna. Op.50 szt.

		Cewnik		
Rozmiar	Kolor	Rozmiar	Długość	Przepływ

Gauge		(mm.)	(mm.)	(ml./min.)	
14	Pomarańczowa	2.1	45	300	
16	Szara	1.8	45	200	
18	Zielona	1.3	45	90	
20	Różowa	1.1	33	61	
22	Niebieska	0.9	25	36	
24	Żółta	0.7	19	15	

Odpowiedź: Dopuszczamy ww. parametry, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

.....

Pakiet nr 5

1. Czy Zamawiając w pakiecie nr 5 dopuści: Kaniula dożylna przeznaczona do małych, delikatnych żył u pacjentów neonatologicznych, pediatrycznych i osób starszych, sterylna, jednorazowego użytku, pakowana pojedynczo, żylna bez portu. Kaniule bez wyjmowanego uchwytu, ze skrzydełkami ułatwiającymi wkłucie, cewnik wykonany z biokompatybilnego poliuretanu z 3 wtopionymi pasami kontrastującymi w promieniach RTG. Zaopatrzona w filtr hydrofobowy zapobiegający zwrotnemu wypływowi krwi w momencie wkłucia. Rozmiar:
26G (fioletowa), 0,6 x 19 mm, przepływ 19 ml/min
24G (żółta), 0,7 x 19 mm, przepływ 29 ml/min?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

2. Czy Zamawiający w Pakiecie 5 poz. 1 dopuści wycenę standardowej kaniuli bez portu, wykonanej z FEP, ze skrzydełkami w kolorze odpowiadającym rozmiarowi, w rozmiarze 26G 0,62x19mm przepływ 17ml/min. oraz 24G 07x19mm przepływ 23ml/min.?

Odpowiedź: Dopuszczamy ww. parametry, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

3. Pakiet 5 poz.1

Czy Zamawiający dopuści kaniule posiadające dodatkowy port?

Odpowiedź: Dopuszczamy dodatkowy port, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

4. Pakiet 5 poz.1

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu zdejmowalnego uchwytu?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

5. **Pakiet 5, pozycja 1** – Czy Zamawiający dopuści igłę bez zdejmowanego elementu?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

.....

Pakiet nr 7

1. Czy Zamawiający w Pakiecie 7 poz. 1c dopuści wycenę igły typu motylek w rozmiarze 19GG 1,10x19mm?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

2. Czy Zamawiający w Pakiecie 7 poz. 1c dopuści wycenę igły typu motylek w rozmiarze 18G 1,20x19mm?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

3. Pakiet 7 poz.1

Czy Zamawiający dopuści igły pakowane po 100 szt z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

4. Pakiet 7 poz.1

Czy Zamawiający dopuści igły o dł. 20mm dla wszystkich podanych rozmiarów?

Odpowiedź: Dopuszczamy dł. 20mm, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

5. **Pakiet 7, pozycja 1 a-c** Czy Zamawiający dopuści igłę pakowaną w opakowanie a'100 z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

6. **Pakiet 7, pozycja 1c** – Czy Zamawiający dopuści igłę w rozmiarze 1,2 x 19 mm?

Odpowiedź: Dopuszczamy rozmiar 1,2 x 19 mm.

7. **dotyczy Pakietu nr 7 poz. 1c**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie igły typu motylek w rozmiarze 1,20x19mm

Odpowiedź: Dopuszczamy rozmiar 1,20x19mm, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

.....

Pakiet nr 8

Pytanie dotyczy Pakietu nr 8 poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie igły tępej w rozmiarze 1,2 x38mm

Odpowiedź: Dopuszczamy igłę o rozmiarze 1,2 x38mm, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

.....

Pakiet nr 10

1. Czy Zamawiający w pakiecie 10 dopuści:

Poz. 1 a) cewnik zewnętrzny silikonowy męski śr. 28 mm

Odpowiedź: Dopuszczamy ww. rozmiar cewnika.

Poz. 1 b) cewnik zewnętrzny silikonowy męski śr. 31 mm

Odpowiedź: Dopuszczamy ww. rozmiar cewnika.

.....

Pakiet nr 12

Pytanie dotyczy Pakietu nr 12 poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie wyceny golarki medycznej za op. 50 szt.

Odpowiedź: Dopuszczamy wycenę golarki medycznej za op. 50 szt. z przeliczeniem ilości.

.....

Pakiet nr 14

1. Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników Ch20 zamiast Ch22. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Dopuszczamy ww. parametry, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

2. Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników o dł. 600 mm zamiast wymaganych 500 mm.

Odpowiedź: Dopuszczamy ww. parametry, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

3. Pakiet 14 poz.1

Czy Zamawiający dopuści cewniki nie posiadające zmrożonej powierzchni?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

4. Pakiet 14 poz.1

Czy Zamawiający ma na myśli cewniki o dł. 500 mm?

Odpowiedź: Tak, długość 500 mm.

5. Pakiet 14 poz.1

Czy Zamawiający dopuści cewniki o długości 500mm?

Odpowiedź: Tak, długość cewnika 500 mm.

6. Pakiet nr 14, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania z dwoma otworami bocznymi naprzeciwległymi?

Odpowiedź: Dopuszczamy dwa otwory boczne naprzeciwległe, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

7. Pakiet nr 14, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści cewnik w rozmiarach: Ch8-Ch10 o dł. 400mm, Ch12-Ch20 o dł. 600mm?

Odpowiedź: Dopuszczamy ww. parametry, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

.....

Pakiet nr 15

1. Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kraników z drenem do infuzji o średnicy wew. /zew. 1,40 / 2,45 mm, w opakowaniu zbiorczym po 50 szt.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

2. Czy Zamawiający w Pakiecie 15 poz. 1 dopuści wycenę kranika z drenem o wymiarach 3mm x 4,1mm? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Dopuszczamy ww. wymiary, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

3. Czy Zamawiający w Pakiecie 15 poz. 2 dopuści wycenę kranika z drenem o wymiarach 3mm x 4,1mm, pakowany x 25szt.? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Dopuszczamy ww. wymiary, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

4. **Pakiet 15, pozycja 1-2-** Czy Zamawiający dopuści kraniki pakowane w opakowaniu a'50 z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

5. **Pakiet 15, pozycja 1-2** czy Zamawiający dopuści kranik z drenem o parametrach: 3,2 x 4,1 mm (śr. Wew./zew.)?

Odpowiedź: Dopuszczamy ww. parametry, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

6. dotyczy Pakietu nr 15 poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie kraników trójdrożnych z dren o długości 10 cm pakowanych po 50 szt. w opakowanie zbiorcze

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

7. dotyczy Pakietu nr 15 poz. 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie kraników trójdrożnych z dren o długości 50 cm pakowanych po 50 szt. w opakowanie zbiorcze

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

.....

Pakiet nr 16

1. **Pakiet 16, pozycja 1-** Czy Zamawiający dopuści kranik z tylko optycznym wskaźnikiem pozycji o/z?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

.....

Pakiet nr 17

1. **Pakiet 17, pozycja 2** – czy Zamawiający dopuści przedłużacz do pomp o dł. 200 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

.....

Pakiet nr 18

1. **Pakiet 18, pozycja 1-3** – Czy Zamawiający dopuści sondy żołądkowe bez zatyczki, bez satynowej powierzchni?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

2. **Pakiet 18, pozycja 2** – Czy Zamawiający dopuści sondy żołądkowe w rozmiarze CH 6 o dł. 800 mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

.....

Pakiet nr 20

1. Pakiet 20, poz. 1 Czy zamawiający wymaga opakowanie papier-folia?

Odpowiedź: Dopuszczamy opakowanie papier-folia, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

2. Pakiet 20, poz. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Dopuszczamy wycenę za op. 100 szt. przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

.....

Pakiet nr 23

1. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w pełni równoważny, o identycznych lub bardzo zbliżonych parametrach, następujący zestaw:

L.p.	Opis wyrobu	Numer katalogowy	Wytwórca	Ilość / szt
1	Ssak uszny wielokrotnego użytku, o długości 70 mm, z możliwością sterylizacji:			
a	Ø 0,5 mm			10
b	Ø 0,7 mm			10
c	Ø 1,2mm			20
d	Ø 1,5mm			20
e	Ø 1,8mm			20
f	Ø 2,0mm			20

Odpowiedź: Dopuszczamy ww. parametry.

.....

Pakiet nr 25

1. **Pakiet 25, pozycja 1** – czy Zamawiający wymaga drenu tlenowego sterylizowanego tlenkiem etylenu?

Odpowiedź: Dopuszczamy ww. opis, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

2. dotyczy Pakietu nr 25 poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie sterylnych drenów tlenowego o długości 2m oraz 3m

Odpowiedź: Dopuszczamy sterylne dreny o długości 2m i 3m, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

.....

Pakiet nr 26

1. Pakiet 26 poz.1

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z rozszerzoną skalą?

Odpowiedź: Dopuszczamy strzykawki z rozszerzoną skalą, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

2. Pakiet 26

Czy zamawiający dopuści strzykawki ze skalą rozszerzoną 50/60 ml?

Odpowiedź: Dopuszczamy rozszerzoną skalę 50/60 ml, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

.....

Pakiet nr 27

1. Czy Zamawiający w Pakiecie 27 dopuści wycenę strzykawki z dwoma końcówkami luer – jedną umocowaną na tłoku oraz drugą nasadzoną na końcu strzykawki?

Odpowiedź: Dopuszczamy ww. zapis, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

2. Pakiet 27 poz.1

Czy Zamawiający dopuści jedną wymienną końcówkę umocowaną na tłoku?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

3. dotyczy Pakietu nr 27 poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie strzykawek z jedną wymienną końcówką

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

.....

Pakiet nr 29

Pytanie dotyczy Pakietu nr 29 poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie elektrod w rozmiarze 42x56 pakowanych po 50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

.....

Pakiet nr 30

Dotyczy zapisów SWZ:

1. Czy Zamawiający wymaga, aby Oferent posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością ISO 9001:2015 dotyczącą sprzedaży wyposażenia i sprzętu medycznego, sprzedaży materiałów eksploatacyjnych i środków do sterylizacji, projektowania, rozwoju, serwisu, walidacji oraz sprzedaży oprogramowania IT i pracami projektowymi i budowlanymi? Zamawiający zyskuje pewność, że oferowane wyroby produkowane są zgodnie z obowiązującymi wymaganiami i normami.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

2. Czy Zamawiający może określić, w przypadku Pakietu nr 30, czy zamierza złożyć zamówienie jednorazowe, czy też będzie dysponować harmonogramem zamówień na wanny do dezynfekcji narzędzi?

Odpowiedź: Zakup wg harmonogramu.

3. Dotyczy Parametry Techniczne:

Dotyczy Pakietu nr 30

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wanny do dezynfekcji narzędzi, wykonanej z polimeru. W skład zestawu wchodzi: pojemnik główny, sito perforowane, pokrywa. O wymiarach: rozmiar zewnętrzny (mm) 590 x 290 x 192; rozmiar wewnętrzny (mm) 550 x 255 x 170 oraz rozmiar wewnętrzny sita (mm) 480 x 250 x 100. Wanna charakteryzuje się brakiem interakcji z płynami dezynfekcyjnymi?

Odpowiedź: Dopuszczamy ww. skład, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

.....

Pakiet nr 31

1. **Pakiet 31, pozycja 1** – Czy Zamawiający dopuści cewnik pakowany w opakowanie foliowe?

Odpowiedź: Dopuszczamy opakowanie foliowe.

.....

Pakiet nr 32

1. Czy Zamawiający w Pakiecie 32 dopuści wycenę portu bezigłowego, którego obudowa jest wykonana z ko-poliestru, o czasie stosowania 7 dni lub 600 aktywacji, o objętości wypełnienia 0,045ml oraz przepływie 540 ml/min.?

Odpowiedź: Dopuszczamy ww. parametry.

2. Pakiet 32 poz.1

Czy Zamawiający dopuści porty bezigłowe wykonane z copolyesteru?

Odpowiedź: Dopuszczamy port wykonany z copolyesteru, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

3. Pakiet 32 poz.1

Czy Zamawiający dopuści porty bezigłowe o objętości wypełnienia 0,085 ml?

Odpowiedź: Dopuszczamy objętość wypełnienia 0,085 ml, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

4. Pakiet 32 poz.1

Czy Zamawiający ma na myśli porty bezigłowe o przepływie grawitacyjnym 350ml/min?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

5. Pakiet 32 poz.1

Czy Zamawiający dopuści porty bezigłowe o przepływie 320 ml/min?

Odpowiedź: Dopuszczamy przepływ 320 ml/min, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

6. dotyczy Pakietu nr 32 poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie Zamkniętego systemu bezigłowego, pozwalającego na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, wytrzymałość do 7 dni lub 720 aktywacji w tym czasie. Przezroczysty (obudowa i membrana) umożliwiający kontrolę wzrokową, nie zawierający części metalowych, z podzielną silikonową membraną typu Split septum osadzoną w konektorze łatwą do czyszczenia przed i po użyciu. Prosty tor przepływu. Możliwość do podłączenia z końcówkami luer-lock i luer-slip. Posiadający małą objętość wypełnienia max 0,07 ml. O przepływie do 600 ml/min. jest odporny na ciśnienie do 24 barów(350 psi), System nie zawiera ftalanów, latexu, pirogenów, oraz produktów pochodzenia odzwierzęcego może być używany w tomografii komputerowej oraz rezonansie magnetycznym. Kompatybilny ze wszystkimi lekami dostępnymi na rynku, krwią, cytostatykami, lipidami. Opakowanie folia papier.

Odpowiedź: Dopuszczamy ww. parametry, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

.....

Pakiet nr 34

1. Czy Zamawiający w pak 34 poz 1 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty naoryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Zestaw do drenażu opłucnej pakowanyjednostkowo, sterylny,trójkomorowy zestaw posiadający: Opis: Wydzieloną komorę zastawki wodnej z barwnikiem,komorę na wydzielinę o pojemności 2500 ml, wydzieloną komorę wodną regulacji siły ssania, zaworem i portembezigłowym, z samo uszczelniającym portem igłowym do pobieraniapróbek drenowanej wydzieliny tuż przy dreniełączącym, dren łączący bezłateksowy, zabezpieczony przed zagięciem. Wysokość max.36 cm z uchwytem doprzenoszenia lub powieszenia?

Odpowiedź: Dopuszczamy ww. parametry.

2. Czy Zamawiający w pak 34 poz 2 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty naoryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Zestaw do drenażu opłucnej pakowanyjednostkowo, sterylny,trójkomorowy zestaw posiadający: Opis: Jednorazowy 3-komorowy sterylny zestaw dodrenażu opłucnej z mechaniczną regulacją siły ssania za pomocą pokrętła umieszczonego na przedniej ścianie,regulacja 10-40 cm objętość 2500ml, wys.36 cm max. Bezgłośny. Drenzabezpieczony przed zagięciem?

Odpowiedź: Dopuszczamy ww. opis.

.....

Pakiet nr 35

1. Czy Zamawiający w pakiecie 35 dopuści:

Poz. 1 płytka stomijna płaska, wykonana z materiału hydrokoloidowego, posiadająca właściwości ochronne, do docięcia, opakowanie = 5 szt.

a) docięcie 10-35 mm i 10-45 mm , rozmiar pierścienia zatraskowego 40 mm i 50 mm

Odpowiedź: Dopuszczamy ww. rozmiar.

b) docięcie 10-55 mm, rozmiar pierścienia zatraskowego 60 mm

Odpowiedź: Dopuszczamy ww. rozmiar.

c) docięcie 10-65 mm, rozmiar pierścienia zatraskowego 70 mm

Odpowiedź: Dopuszczamy ww. rozmiar.

.....

Pakiet nr 36

1. Czy Zamawiający w pakiecie 36 dopuści:

Poz. 1 płytka stomijna płaska, wykonana z materiału hydrokoloidowego, posiadająca właściwości ochronne, do docięcia, opakowanie = 5 szt.

- a) docięcie 10-35 mm i 10-45 mm , rozmiar pierścienia zatraskowego 40 mm i 50 mm
- b) docięcie 10-55 mm, rozmiar pierścienia zatraskowego 60 mm
- c) docięcie 10-65 mm, rozmiar pierścienia zatraskowego 70 mm

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

.....

Pakiet nr 37

1. Czy Zamawiający w pakiecie 37 dopuści:

Poz. 1 płytka stomijna typu covnex, przeznaczona do stomii wklęsłych i równych z powłoką brzyszną, w centralnej części przylepiec wykonany z materiału hydrokoloidowego, pochłaniającego wilgoć, opakowanie = 5 szt.

- a) docięcie 10-20 mm i 15-30 mm, dwie głębokości – lekka 6 mm i głęboka 9 mm, pierścień zatraskowy 40 mm i 50 mm
- b) docięcie 15-40 mm, dwie głębokości – lekka 6 mm i głęboka 9 mm, pierścień zatraskowy 60 mm
- c) docięcie 15-53 mm, dwie głębokości – lekka 6 mm i głęboka 9 mm, pierścień zatraskowy 70 mm

Odpowiedź: Dopuszczamy ww. opis.

.....

Pakiet nr 38

1. Czy Zamawiający w pakiecie 38 dopuści:

Poz. 1 worek otwarty do systemu dwuczęściowego, z filtrem węglowym, z zapinką zamykaną na rzep, zapobiegającą przeciekaniu, przezroczysty, opakowanie = 30 szt.

- a) pierścień zatraskowy 40 i 50 mm
- b) pierścień zatraskowy 60 mm
- c) pierścień zatraskowy 70 mm

Odpowiedź: Dopuszczamy ww. worki.

.....

Pakiet nr 39

1. Czy Zamawiający w pakiecie 39 dopuści:

Poz. 1 worek pediatryczny, dla niemowląt (w tym wcześniaków), w systemie dwuczęściowym, ujęcie zamykane na miękkim kurek, kompatybilne ze strzykawkami, bez otworu początkowego, mały, opakowanie = 10 szt., rozmiar 40 mm, płytka 0-40 mm, elastyczny, przyjazdy dla skóry przylepiec, miękki kołnierz zapobiegający uciskowi brzucha, port umożliwiający ponowne odżywianie, opakowanie = 5 szt.

Odpowiedź: Dopuszczamy ww. opis.

Poz. 2 worek pediatryczny, dla niemowląt (w tym wcześniaków), w systemie dwuczęściowym, ujęcie zamykane na miękkim kurek, kompatybilne ze strzykawkami, bez otworu początkowego, mały, opakowanie = 10 szt., rozmiar 40 mm, płytka 0-40 mm, elastyczny, przyjazdy dla skóry przylepiec, miękki kołnierz zapobiegający uciskowi brzucha, port umożliwiający ponowne odżywianie, opakowanie = 5 szt.

Odpowiedź: Dopuszczamy ww. opis.

.....

Pakiet nr 40

1. Czy Zamawiający w pakiecie 40 dopuści:

Poz. 1 worek stomijny, jednoczęściowy, otwarty, przezroczysty, otwór wyjściowy 10-55 mm do przycięcia, płytka hydrokoloidowa, elastyczna

Odpowiedź: Dopuszczamy ww. worki.

Czy Zamawiający zgodzi się na składanie zamówień w pełnych opakowaniach handlowych? W przypadku naszej firmy nie ma możliwości sprzedawania w pojedynczych sztuk, gdyż magazyn znajduje się na Węgrzech skąd bezpośrednio wysyłany jest towar do Zamawiającego.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ, zamówienia będą składane zgodnie z bieżącym zapotrzebowaniem Szpitala.

Czy Zamawiający zgodzi się na dostarczenie faktury w formacie pdf na wybrany adres email?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 41

1. Pakiet 41

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kombinezonu ochronnego jednoczęściowego z zamkiem błyskawicznym zakrytym patką na całej długości, kaptur, talia, mankiety przy nadgarstkach i kostkach ściągnięte elastyczną gumką zapewniającą lepsze dopasowanie i komfort ruchów. Kombinezon zapewnia ochronę przed czynnikami biologicznymi i substancjami chemicznymi, zgodnie z kategorią III Ś.O.O. wg Rozporządzenie EU 2016/425. Zgodny z normami:

EN 14126:2003+AC:2004

PN-EN ISO 13688:2013-12

EN ISO 13982-1 :2004/ A1 :2010 - Typ 5B

EN 13034:2005+A1:2009 - Typ 6B

EN 14325:2018

Wykonany z polipropylenu laminowanego folią PE ,materiał miękki, przyjazny dla skóry, niepylący i jednocześnie wytrzymały, kolor biały. Dostępne rozmiary: S - M - L - XL - 2XL - 3XL. Na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym, (i/lub bezpośrednio na samym kombinezonie) naniesione: nazwa, numer katalogowy, rozmiar, typ, kategoria, wymagane normy (piktogramy), data ważności, oznaczenie CE wraz z numerem jednostki notyfikowanej, producent. Sposób pakownia: torebka foliowa.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

2. dotyczy Pakietu nr 41 poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie kombinezonów spełniających poniższy opis.

Kombinezon wykonany z laminatu PP+PE (polipropylen i polietylen) o gramaturze 55 g/m²

Kombinezon ochronny typu 3,4,5,6 CE, zgrzewane szwy z niebieską taśmą, chroniący przed cieczami i wirusami. Rodzaj tkaniny: włóknina z oddychającą folią PE. Zastosowany materiał zapewnia miękkość, lekkość oraz trwałość. Kombinezon z elastycznymi mankietami, zapinana na suwak (zakryty samoprzylepną patką), elastyczny kaptur

Poziom ochrony:

- środek ochrony indywidualnej kat. III 2016/425 typ 3,4,5,6

- EN ISO 13688 Odzież ochronna - wymagania ogólne

- EN ISO 13982-1 Odzież chroniąca przed chemikaliami w postaci cząstek stałych (TYP 5-B)

- EN 13034+A1 Odzież chroniąca przed ciekłymi chemikaliami (TYP 6-B)

- EN 14605+A1 Odzież chroniąca przed ciekłymi chemikaliami (TYP 3-B, TYP 4-B)

- EN 14126 Odzież ochronna - wymagania i metody badań odzieży chroniącej przed czynnikami zakaźnymi

- EN 1073 klasa 2 Odzież chroniąca przed skażeniami promieniotwórczymi
 - EN 1149-5 określa wymagania materiałowe i konstrukcyjne stawiane odzieży ochronnej w zakresie właściwości elektrostatycznych
 - EN 14325 odporność na ścieranie, odporność na pęknięcia, wytrzymałość na rozdzieranie, wytrzymałość na rozciąganie, wytrzymałość na przekłucie,
- Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.**
-

Pakiet nr 42

1. Pakiet 42 poz.1

Czy Zamawiający dopuści kombinezon o gramaturze 55g/m²?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

2. Pakiet 42 poz.1

Czy Zamawiający dopuści ubrania posiadające okrągłe wycięcie?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

3. Pakiet 42 poz.1

Czy Zamawiający dopuści ubrania tylko w kolorze niebieskim?

Odpowiedź: Dopuszczamy kolor niebieski i zielony, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

4. Pakiet 42 poz.1

Czy Zamawiający dopuści ubrania w 2 kolorach niebieskim i zielonym?

Odpowiedź: Dopuszczamy kolor niebieski i zielony, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

5. Pakiet 42

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie kompletów wykonanych z włókniny polipropylenowej SMMS – 45g/m². Bluza w wycięciu w kształcie V pod szyją **obszycie lamówką w kolorze białym**. Pozostałe wymogi zgodnie z opisem.

Odpowiedź: Dopuszczamy ww. parametry, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

6. Pakiet 42

Czy Zamawiający dopuści włókninę SMMS?

Odpowiedź: Dopuszczamy włókninę SMMS, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

7. Pakiet 42

Czy Zamawiający dopuści obszycie bluzy V w białym kolorze?

Odpowiedź: Dopuszczamy obszycie bluzy w kształcie „V” w kolorze białym, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

8. Pakiet 42

Czy Zamawiający dopuści tylko kolor niebieski?

Odpowiedź: Dopuszczamy kolor niebieski i zielony, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

9. Pakiet 42

Czy Zamawiający dopuści kolor niebieski i zielony?

Odpowiedź: Dopuszczamy kolor niebieski i zielony, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

10. Pakiet 42

Czy Zamawiający dopuści rozmiary S, M, L, XL, XXL?

Odpowiedź: Dopuszczamy ww. rozmiary, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

11. Czy zamawiający dopuści półokrągłe wycięcie pod szyją ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

12. Czy zamawiający dopuści ubranie dostępne w jednym kolorze – niebieskie?

Odpowiedź: Dopuszczamy kolor niebieski i zielony, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

13. **Pakiet nr 42 poz. 1** - Czy Zamawiający dopuści ubranie tylko w kolorze niebieskim?

Odpowiedź: Dopuszczamy kolor niebieski i zielony, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

14. **Pakiet nr 42 poz. 1** - Czy Zamawiający dopuści ubranie w rozmiarach S-XXXL?

Odpowiedź: Dopuszczamy rozmiar S-3XL, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

15. **Pakiet nr 42 poz. 1** – Czy Zamawiający wymaga zgodności z obecnie obowiązującym, najnowszym wydaniem normy tj. EN 13795-2:2019 Odzież i obłożenia chirurgiczne Wymagania i metody badań Część 2: Odzież dla bloków operacyjnych co potwierdzone ma być załączeniem do oferty przetargowej raportu z badań z jednostki niezależnej?

Żądanie potwierdzenia zgodności z normą EN 13795-2:2019 gwarantuje Zamawiającemu otrzymanie rozwiązania, które w sposób odpowiedni zapewni dbałość o minimalizowanie zanieczyszczenia powietrza w sali operacyjnej przez złuszczonego naskórek pochodzący ze skóry osób noszących podczas zabiegów chirurgicznych oraz w innych sytuacjach medycznych. Chcemy podkreślić, iż zgodnie z zapisami normy dzięki wskazaniu dwóch poziomów wydajności (standardowy i wysoki) ułatwiona zostaje ocena właściwości barierowych wyrobów. W zależności od czystości mikrobiologicznej sali operacyjnej wymaganej do zabiegu operacyjnego mogą być wymagane różne wyroby. Taki podział wprowadza najnowsze wydanie normy z 2019 roku, w związku z tym bazowanie na wydaniach wcześniejszych jest działaniem niezgodnym z obowiązującymi wymaganiami normatywnymi stawianymi ubraniom operacyjnym. W związku z powyższym w trosce o profesjonalną ochronę pacjentów i personelu Zamawiający winien stosować rozwiązania spełniające aktualne wymagania normatywne a żądanie przedstawienia badań z laboratorium niezależnego gwarantuje Zamawiającemu spełnienie tych wymagań.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

16. Pakiet 42

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie ubrań z włókniny SMMS i gramaturze min. 35 g/m² w kolorze białym, niebieskim, zielonym oraz granatowym w rozmiarze S, M, L, XL, 2XL. Pozostałe zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Dopuszczamy ww. opis.

17. dotyczy Pakietu nr 42 poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie ubrań medycznych spełniających poniższy opis. Niejałowe Ubranie Medyczne wykonane z 40 g/m² materiału typu SMS bez strzępień kolor niebieski, 3 kieszenie, spodnie wyposażone w gumkę, bluza z krótkim rękawem, dekolt V obszyty lamówką antystatyczny, oddychający, odporny na penetrację cieczy, odporny na rozciąganie, dostępne rozmiary: S-XXL

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pakiet nr 43

1. Pakiet 43 poz.1

Czy Zamawiający dopuści fartuchy z gumką zamiast mankietu?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

2. Pakiet 43 poz.1

Czy Zamawiający dopuści fartuchy o gramaturze 30g/m²?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

3. Pakiet 43 poz.1

Czy Zamawiający dopuści fartuchy o gramaturze 35g/m² ?

Odpowiedź: Dopuszczamy gramaturę 35 g/m², pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

4. Pakiet 43 poz.1

Czy Zamawiający dopuści fartuchy wykonane z SMMS?

Odpowiedź: Dopuszczamy fartuchy wykonane z SMMS.

5. Pakiet 43 poz.1

Czy Zamawiający dopuści fartuchy wykonane z PP?

Odpowiedź: Dopuszczamy fartuchy wykonane z PP, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

6. Pakiet 43 poz.1

Czy Zamawiający dopuści gramaturę 40 g/m²?

Odpowiedź: Dopuszczamy gramaturę 40 g/m², pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

7. Pakiet 43 poz.1

Czy Zamawiający dopuści fartuch wykonany z włókniny polipropylenowej powlekanej folią PE?

Odpowiedź: Dopuszczamy ww. opis, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

8. Pakiet 43, poz. 2: Czy zamawiający wydzieli poz.2 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na wydzielenie.

9. Pakiet 43, poz. 2: Czy zamawiający dopuści fartuch z długim rękawem zakończonym mankietem z elastycznym ściągaczem?

Odpowiedź: Dopuszczamy fartuch z długim rękawem zakończonym mankietem z elastycznym ściągaczem, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

10. Pakiet 43, poz. 2: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Dopuszczamy wycenę za opakowanie 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

11. **Pakiet nr 43 poz. 1-2** - Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe a'10szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Dopuszczamy wycenę za opakowanie 10szt. z przeliczeniem ilości.

12. **Pakiet nr 43 poz. 1** - Czy Zamawiający dopuści fartuch chirurgiczny wykonany z włókniny polipropylenowej, podfoliowanej na całej powierzchni fartucha o łącznej gramaturze 35g/m²?

Odpowiedź: Dopuszczamy ww. opis, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

13. **Pakiet nr 43 poz. 1** - Czy Zamawiający dopuści fartuch w rozmiarze L i XL do wyboru przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

14. **Pakiet nr 43 poz. 2** - Czy Zamawiający dopuści fartuch w rozmiarze L jako rozmiar uniwersalny?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

15. **Pakiet nr 43 poz. 2** - Czy Zamawiający dopuści fartuch w rozmiarze L i XL do wyboru przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

16. **Pakiet 43 poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha izolacyjnego, pełnobarierowego, wykonanego z włókniny polipropylenowej, powlekanej polietylenem. Rękawy zakończone elastyczną gumką. Wiązany na troki z tyłu, krój prosty, kolor niebieski o gramaturze 40g/m². W rozmiarze M, L, XL, XXL.

Odpowiedź: Dopuszczamy ww. parametry.

17. dotyczy Pakietu nr 43 poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie fartuchów chirurgicznych o gramaturze 40 g/m²

Dopuszczamy gramaturę 40 g/m², pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

18. dotyczy Pakietu nr 43 poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie fartuchów chirurgicznych o gramaturze 32-33 g/m²

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

.....
Pakiet nr 44

1. Pytanie:

Zamawiający pismem z dnia 08.07 wyjaśnił:

Zadanie 44

„2. Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści zaoferowanie półmasek pakowane w opakowania foliowe po 8 sztuk, opakowanie zbiorcze 50 sztuk.

Odpowiedź: Dopuszczamy w Pakiecie nr 44 w pozycji nr 2 półmasek pakowane w opakowania foliowe po 8 sztuk, opakowanie zbiorcze 50 sztuk.”

Udzielenie odpowiedzi w następujący sposób jest wadliwe i póki co powoduje nieważność postępowania ze względu na błędny opis przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający w niniejszym piśmie dokonuje korekty ww. odpowiedzi.

2. Pytanie:

Jednocześnie w celu złożenia oferty wnosimy o dopuszczenie w zadaniu 44 poz. 1 półmasek pakowanych po 30 szt. w opakowanie kartonowe (w kartonie 5 woreczków w każdym po 6 szt. maszek) oraz w poz. 2 o dopuszczeniu zaoferowania maszek pakowanych po 50 szt. w opakowanie zbiorcze kartonowe – w każdym opakowaniu zbiorczym 5 woreczków – po 5 maszek w każdym.

Odpowiedź: Dopuszczamy ww. zapis, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

3. Pytanie:

Pakiet 44 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha z rękawem zakończonym mankietem.

Odpowiedź: Dopuszczamy rękaw zakończony mankietem, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

.....
Pakiet nr 45

1. Pakiet 45

Czy Zamawiający dopuści perforacje co 50 cm?

Odpowiedź: Dopuszczamy perforacje co 50 cm, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

2. Pakiet 45

Czy Zamawiający dopuści Podkład papierowy (pulpą celulozową zapewniającą chłonność) laminowany folią PE, Perforowany co 50 cm, szerokość 50 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

3. Pakiet 45; Czy zamawiający dopuści medyczny podkład ochronny, składający się z warstwy bibuły i folii, o wymiarach 60 cm x 50 cm, z perforacją co 50 cm, 100 szt. odcinków na rolce, celuloza o gramaturze 24 g/m², folia o grubości 15 +/- 2 µm?

Odpowiedź: Dopuszczamy ww. parametry.

4. Pakiet 45: Czy 1 szt. należy rozumieć jako jedną rolkę czy 1 odcinek podkładu?

Odpowiedź: 1 rolka.

5. Pakiet 45: Czy jeżeli zamawiający dopuści inną długość, to czy z przeliczeniem za rolkę z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

Odpowiedź: Dopuszczamy inną długość z przeliczeniem za rolkę z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

6. **Pakiet nr 45 poz. 1** - Czy Zamawiający dopuści podkład nieprzemakalny w rolce wykonany z celulozy laminowanej?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

7. **Pakiet nr 45 poz. 1** - Czy Zamawiający dopuści podkład o szerokości 58cm?

Odpowiedź: Dopuszczamy szerokość 58 cm, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ

8. **Pakiet nr 45 poz. 1** - Czy Zamawiający podając ilość 25000 ma na myśli ilość rolek czy ilość metrów?

Odpowiedź: Ilość rolek.

9. **Pakiet nr 45, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści podkład wykonany z pulpy celulozowej?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

10. **Pakiet nr 45, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści podkład o szerokości 58cm?

Odpowiedź: Dopuszczamy szerokość 58cm, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

11. dotyczy Pakietu nr 45 poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie podkładów perforowanych co 50 cm, długość rolki 50m, szerokość 60 cm

Dopuszczamy ww. parametry.

.....

Pakiet nr 48

1. **Pakiet 48, pozycja 1** – Czy Zamawiający dopuści szczoteczki do pobierania cytologii o parametrach: dł. 205mm, dł. włókien 27mm, szerokość włosia 20mm?

Odpowiedź: Dopuszczamy ww. parametry, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

2. dotyczy Pakietu nr 48 poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie szczoteczki do pobierania cytologii typu wachlarz o szerokości główki 20mm, długości włosia 30 mm i całkowitej długości 190 mm.

Odpowiedź: Dopuszczamy ww. wymiary, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

.....

Pakiet nr 49

1. Czy Zamawiający dopuści przedłużacze z końcówkami luer / luer-lock bez korków (analogicznie jak w pakiecie 17)?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

.....

Pakiet nr 50

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert w Pakiecie 50 na równoważny system - Zamknięty system do nawilżania o pojemności 450 ml napełniony wodą do terapii inhalacyjnej umożliwiający prowadzenie terapii przez 35 dni od otwarcia (poświadczone zapisem na opakowaniu). W zestawie głowica łącząca reduktor z pojemnikiem (pakowana osobno). Cały zestaw sterylizowany radiacyjnie. Zatyczka na uwięzi umożliwiająca zabezpieczenie otworu wylotowego po usunięciu wążów tlenowych. Obrazkowa instrukcja użycia, na pojedynczym pojemniku?

Odpowiedź: Dopuszczamy ww. opis.

2. Czy mając na uwadze, obecną sytuację epidemiologiczną oraz związane z tym obostrzenia i zalecenia epidemiczne, oferowane pojemniki w Pakiecie 50, powinny posiadać zintegrowaną zatyczkę, umożliwiającą zabezpieczenie otworu wylotowego po usunięciu wążów tlenowych lub masek, np. przy ich wymianie, co zapewnia bezpieczne wykonanie procedur wykonywanych w warunkach klinicznych.

Odpowiedź: Dopuszczamy zatyczkę.

3. Prosimy o potwierdzenie, iż, ze względu na długotrwały kontakt z błonami śluzowymi w okresie ich użytkowania oraz ewentualne niepożądane działania EO w przemysłowym procesie sterylizacji oraz degazacji - oferowane pojemniki z wodą w Pakiecie 50 - powinny być sterylizowane inną metodą niż tlenkiem etylenu.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

4. Czy pod zapisem: "Dostawca zobowiązuje się dostarczyć 100 szt adapterów do reduktorów" Zamawiający ma na myśli wielorazowe adaptory wyprodukowane ze stali nierdzewnej - umożliwiające podłączenie jednorazowej wody do różnego typu przepływomierzy, będących na wyposażeniu szpitala?

Odpowiedź: Dopuszczamy ww. adaptory, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

5. Ze względu na zmiany wprowadzone przez producenta, prosimy o dopuszczenie:
Sterylna woda do nawilżania tlenu, 500ml, w jednorazowym pojemniku o całkowitej pojemności wypełnienia 600ml (+/-10ml), z biologicznie czystym 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. Na pojemniku etykieta z nadrukowanymi: datą ważności, LOT i kodem GTIN.

Odpowiedź: Dopuszczamy ww. parametry.

6. Czy Zamawiający dopuści równoważną wodę w pojemniku 650 ml (Sterylna woda do nawilżania tlenu w jednorazowym pojemniku 650ml, ze sterylnie zapakowanym łącznikiem do dozownika tlenu. Potwierdzona badaniami klinicznymi możliwość zastosowania wody przez okres 30 dni. Na pojemniku etykieta z nadrukowanymi: datą ważności, LOT i kod GTIN) i zgodzi się na zaoferowanie tych pojemników z możliwością przeliczenia zaoferowanej ilości pojemników 650 ml względem pierwotnej ilości wody w ml wymaganej w SIWZ z zaokrągleniem w górę do pełnych sztuk? .

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

7. Czy w przypadku dopuszczenia przez zamawiającego sterylnej wody do nawilżania tlenu o innej pojemności niż wymagana w siwz, Zamawiający będzie wymagał odpowiedniego przeliczenia jej ilości w ml z zaokrągleniem do pełnego opakowania?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

.....

Pakiet nr 51

1. **Pakiet 51, pozycja 1** – czy Zamawiający dopuści wziernik o długości 10,8 cm, o szerokości 32 mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

.....

Pakiet nr 52

1. Pakiet 52 poz.1

Czy Zamawiający dopuści przepływ 320ml/min?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

2. Pakiet 52 poz.3,4

Czy Zamawiający dopuści długość całego zestawu 9,5cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

3. Pakiet 52 poz.3

Czy Zamawiający dopuści objętość wypełnienia 0,35ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

4. Pakiet 52 poz.3,4

Czy Zamawiający dopuści średnice Ø wew. 1,1 mm, zew.2,35 mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

5. Pakiet 52 poz.3

Czy Zamawiający dopuści objętość wypełnienia 0,42ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

6. Pakiet 52 poz.6

Czy Zamawiający dopuści kranik z pokrętkami w różnych kolorach?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

7. Pakiet 52 poz.8

Czy Zamawiający dopuści kranik z przedłużaczem o długości 10cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

.....

Pakiet nr 53

Pakiet 53 poz. 4.

Ponieważ w poz. 3 i 4 powtarza się ten sam produkt, czy nie zaszła omyłka i zamawiający oczekuje w poz. 4: Sterylny roztwór 0,9% NaCl **o objętości min. 20 ml**, w strzykawce sterylnej z zewnątrz - z końcówką Luer-Lock umożliwiającą dokładne dopasowanie do gniazda cewnika naczyniowego, , gotowa do użycia bez konieczności odblokowywania tłoka, jałowa, sterylna wewnątrz i na zewnątrz , pakowana w opakowaniu umożliwiającym jego otwarcie w sposób ograniczający generowanie zanieczyszczeń mechanicznych, bez zawartości celulozy, z wyraźnie zaznaczonym optycznie i wyczuwalnie miejscem otwierania – szerokość listka do otwierania min. 0,8 cm, umożliwiającym otwarcie po linii zgrzewu, bez konieczności rozdzierania, klasa IIb sterylizacja radiacyjna. Okres ważności min. 24 m-ce Na cylindrze dodatkowe oznaczenie objętości roztworu (piktogram) i oznaczenie o zgodności z USP. Strzykawka musi spełniać wymagania normy dla strzykawek ISO EN: 7886-1 lub równoważnej.

Odpowiedź: Tak, w opisie poz. 4 doszło do omyłki pisarskiej, powinno być objętość „20 ml“.

.....

Pakiet nr 54

1. Pakiet 54 poz.1

Czy Zamawiający dopuści kaniulę z filtrem hydrofobowym?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

2. Pakiet 54 poz.1

Czy Zamawiający dopuści kaniulę o podanych wymiarach:

14 G	2,10 x 45
16 G	1,80 x 45
18 G	1,30 x 45
20 G	1,10 x 32 1,10 x 33
22 G	0,90 x 25
24 G	0,70 x 19

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

3. Pakiet 54 poz.2

Czy Zamawiający ma na myśli kranik trójdrożny?

Odpowiedź: Tak, w opisie wyrobu w Pakiecie 54 poz. 2 doszło do omyłki pisarskiej - powinno być „Kranik trójdrożny“ zamiast „Kaniuła trójdrożna“.

4. Pakiet 54 poz.4,5

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu zastawek bezzwrotnych?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

5. **Pakiet 54, pozycja 1** - Czy Zamawiający dopuści kaniulę z pasywnym zabezpieczeniem przed zakłuciem - ostra część igły po wyciągnięciu zostaje samoistnie osłonięta elementem zabezpieczającym chroniąc użytkownika przed przypadkowym zakłuciem lub zranieniem, z igłą wykonaną ze stali nierdzewnej z ostrzem typu back-cut, wykonaną z poliuretanu, wyposażony w 6 pasków kontrastujących w RTG, z samodomykającym się koreczkiem, uchwytem umożliwiającym wykonanie wkłucia jedną ręką. Wyposażony w filtr hydrofobowy zabezpieczającym przed wypływem krwi po wprowadzeniu kaniuli do naczynia, pakowany w twardy blister - PVC + Tyvec o parametrach:

Rozmiar [G]	Rozmiar [mm]	przepływ [ml/min]	kolor
24 x 3/4''	0,7 x 19	23	żółty
22 x 1''	0,9 x 25	36	niebieski
20 x 1 1/4 ''	1,1 x 32	61	różowy
18 x 1 3/4''	1,3 x 45	100	zielony
17 x 1 3/4''	1,5 x 45	142	biały
16 x 1 3/4''	1,7 x 45	200	szary
14 x 1 3/4''	2,0 x 45	305	pomarańczowy ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

6. **Pakiet 54, pozycja 2** – Czy Zamawiający dopuści kranik trójdrożny wykonany z poliwęglanu z tylko optyczną zmianą położenia pokrętki?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

7. **dotyczy Pakietu nr 54 poz. 1**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie kaniuli bezpiecznych spełniających poniższy opis.

Czy Zamawiający dopuści Bezpieczne kaniule dożylnie z portem i skrzydełkami jednorazowego użytku, nietoksyczne, niepirogenne, do krótkoterminowego użytku sterylizowane tlenkiem etylenu.

Dane techniczne produktu:

- igła wykonana ze stali nierdzewnej

- cewnik wykonane z poliuretanu PUR
- zabezpieczenie igły metalowo-plastikowe
- wyposażona w skrzydełka
- z portem bocznym
- 2 linie RTG
- zastawka antyzwrotna
- jałowa, okres trwałości 5 lat

		Cewnik			
Rozmiar Gauge	Kolor	Rozmiar (mm.)	Długość (mm.)	Przepływ (ml./min.)	
14	Orange	2.1	45	300	
16	Grey	1.8	45	200	
18	Green	1.3	45	90	
20	Pink	1.1	33	61	
22	Blue	0.9	25	36	
24	Yellow	0.7	19	15	

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

8. dotyczy Pakietu nr 54 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści kranik(kaniulę) trójdrożny z drenem dł. 100 cm, wykonany z poliwęglanu, z optycznym identyfikatorem otwarty/zamknięty (zmiana położenia pokrętła co 45 stopni), jedno ramie kranika zakończone łącznikiem rotacyjnym, który po połączeniu z linią infuzyjną zapewnia swobodny obrót kranika wokół osi linii infuzyjnej bez ryzyka jej skręcenia?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

9. dotyczy Pakietu nr 54 poz. 3-4

Czy Zamawiający dopuści podwójny bezigłowy port o poniższym opisie ?

Zamknięty system bezigłowy z podwójną poliuretanową przedłużką o długości 8 cm każda o średnicy wew. 1,5 mm i zew. 2,5mm z kolorowymi zaciskami na linii ułatwiającymi identyfikację pozwalającą na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, wytrzymałość do 7 dni lub 720 aktywacji w tym czasie. Przezroczysty (obudowa i membrana) umożliwiający kontrolę wzrokową, nie zawierający części metalowych, z podzielną silikonową membraną typu Split septum osadzoną w konektorze łatwą do czyszczenia przed i po użyciu. Prosty tor przepływu. Możliwość do podłączenia z końcówkami luer-lock i luer-slip. Posiadający małą objętość wypełnienia max 0,07 ml. O przepływie do 600 ml/min. jest odporny na ciśnienie do 24 barów(350 psi), System nie zawiera ftalanów, latexu, pirogenów, oraz produktów pochodzenia odzwierzęcego może być używany w tomografii komputerowej oraz rezonansie magnetycznym. Kompatybilny ze wszystkimi lekami dostępnymi na rynku, krwią, cytostatykami, lipidami. Opakowanie folia papier

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

10. dotyczy Pakietu nr 54 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści potrójny bezigłowy port o poniższym opisie ?

Zamknięty system bezigłowy z potrójną poliuretanową przedłużką o długości 8 cm każda o średnicy wew. 1,5 mm i zew. 2,5mm z kolorowymi zaciskami na linii ułatwiającymi identyfikację pozwalającą na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, wytrzymałość do 7 dni lub 720 aktywacji w tym czasie. Przezroczysty (obudowa i membrana) umożliwiający kontrolę wzrokową, nie zawierający części metalowych, z podzielną silikonową membraną typu Split septum osadzoną w konektorze

łatwą do czyszczenia przed i po użyciu. Prosty tor przepływu. Możliwość do podłączenia z końcówkami luer-lock i luer-slip. Posiadający małą objętość wypełnienia max 0,07 ml. O przepływie do 600 ml/min. jest odporny na ciśnienie do 24 barów(350 psi), System nie zawiera ftalanów, latexu, pirogenów, oraz produktów pochodzenia odzwierzęcego może być używany w tomografii komputerowej oraz rezonansie magnetycznym. Kompatybilny ze wszystkimi lekami dostępnymi na rynku, krwią, cytostatykami, lipidami. Opakowanie folia papier.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

.....

Pakiet nr 55

Pakiet 55

Poz. 2

Prosimy o dopuszczenie kaniuli w rozmiarze: 18 G — 1,3 mm x 50 mm;

Odpowiedź: Dopuszczamy.

.....

Pakiet nr 56

Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o stworzenie zakresów i dopuszczenie w postępowaniu igieł do portu i portów, o niewielkich różnicach technicznych lecz takiej samej lub lepszej funkcjonalności użytkowej, różnice techniczne wyszczególnione, w nawiasach:

Pozycja 1

Port naczyniowy niskoprofilowy wraz z akcesoriami. Skład: komora i kaniula wykonane w całości z tytanu i biokompatybilną obudową z tworzywa sztucznego (polioksymetylen) **(port wykonany w całości z utwardzanego tworzywa wysokosprawnego- innowacyjne tworzywo, technologia umożliwia stosowanie portów w środowisku MRI do 7Tesla (tymczasem porty standardowe kompatybilne są ze środowiskiem do 3 Tesla, boczne ułożenie kaniuli zapobiega powstawaniu martwych stref, zapewnia lepsze płukanie portu)**, o kształcie zbliżonym do „leżki”, ułatwiającym wprowadzenie portu pod skórę **(port w kształcie stożka- kształt lepszy, nie tworzy napięć skórnych w trakcie nakłucia przezskórnego)**, 3 otwory do przyszywania portu **(3 otwory do przyszywania portu zaślepione silikonem, zapobiegają wrastaniu tkanki włóknistej, parametr lepszy)**, tytanowy łącznik mocujący cewnik z przewodem wyprowadzającym portu z wyczuwalnym momentem blokady, waga portu 7,6g**(waga portu 4,9g, lżejszy port zapewnia poczucie większego komfortu u pacjenta)**, wysokość portu 12,2 mm **(12,1mm)**, średnica membrany 12,1mm, zestaw wprowadzający oparty na technice Seldingera, **silikonowy(poliuretanowy)cewnik** dołączany (nie połączony trwale z komorą portu) w rozmiarze średnicy wewnętrznej 1,20 mm**(1,6mm)**, a średnicy zewnętrznej 2,40 mm**(2,6mm)** widoczny w RTG o długości 60 cm **(63cm)** Oznaczenie długości co 1cm trwale naniesione na cewnik i opis co 5cm. W zestawie: tunelizator do przeprowadzenia cewnika pod skórą- "tępy" bez powierzchni tnącej, narzędzie do unoszenia naczynia, igła Hubera prosta, strzykawka 10ml, narzędzie do przepłukania cewnika, rozszerzacz z rozrywalną koszulką, prowadnica, igła wprowadzająca, karta pacjenta, bransoletka informująca iż pacjent posiada port, paszport pacjenta w j. polskim, instrukcja obsługi w j. polskim. Port do wlewów pod ciśnieniem do 325 **(300)** psi, przepływ 5 ml/sek, kompatybilny z MRI i TK.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

Pozycja 2

Port naczyniowy niskoprofilowy wraz z akcesoriami. Skład: komora i kaniula wykonane w całości z tytanu i biokompatybilną obudową z tworzywa sztucznego (polioksymetylen) **(port wykonany w całości z utwardzanego tworzywa wysokosprawnego- innowacyjne tworzywo, technologia umożliwia stosowanie portów w środowisku MRI do 7Tesla (tymczasem porty standardowe kompatybilne są ze środowiskiem do 3 Tesla, boczne ułożenie kaniuli zapobiega powstawaniu martwych stref, zapewnia lepsze płukanie portu)**, o kształcie zbliżonym do „łezki”, ułatwiającym wprowadzenie portu pod skórę(**port w kształcie stożka- kształt lepszy, nie tworzy napięć skórnych w trakcie nakłucia przezskórnego**), 3 otwory do przyszcycia portu(**3 otwory do przyszcycia portu zaślepione silikonem, zapobiegają wrastaniu tkanki włóknistej, parametr lepszy**), tytanowy łącznik mocujący cewnik z przewodem wyprowadzającym portu z wyczuwalnym momentem blokady, waga portu 5g(**4,9g**), wysokość portu 10,1 mm(**12,1mm**), średnica membrany 10,5mm(**12,1mm**), zestaw wprowadzający oparty na technice Seldingera, silikonowy (**poliuretanowy**)cewnik dołączany (nie połączony trwale z komorą portu) w rozmiarze średnica zewnętrzna 2,16 mm(**2,1mm**) i średnica wewnętrzna 1,02 mm (**1,3mm**)oznaczenie na cewniku długości co 1cm trwale naniesione na cewnik i opis co 5cm. W zestawie: tunelizator do przeprowadzenia cewnika pod skórą- "tępy" bez powierzchni tnącej, narzędzie do unoszenia naczynia, igła Hubera prosta, strzykawka 10ml, narzędzie do przepłukania cewnika, rozszerzacz z rozrywalną koszulką, prowadnica, igła wprowadzająca, karta pacjenta, bransoletka informująca iż pacjent posiada port, paszport pacjenta w j. polskim, instrukcja obsługi w j. polskim. Port do wlewów pod ciśnieniem do 325(**300**) psi, przepływ 3 (**5**) ml/sek, kompatybilny z MRI i TK.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

Pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści: Zestaw do wstrzyknięć ciśnieniowych - Igła Hubera (kompatybilna z portem naczyniowym) z mechanizmem przed samozakłuciem wraz z motylkiem, drenem, zaciskiem i złączem LuerLock. Zastosowanie: – do wlewów – możliwe w środowisku CT – do podawania kontrastu – do wstrzyknięć ciśnieniowych – maksymalne ciśnienie – 325 psi



Rozmiar 19G,20G i 22G długości 15 mm, 20mm ,25 mm, 32 mm i 38mm

lub 19G,20G i 22 G długości odpowiedniki w calach

Odpowiedź: Dopuszczamy.

Pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści igłę o niewielkich różnicach, podanych w nawiasach:

Igła typu Hubera z przedłużką 25 cm (**20-25cm**) do podawania leków, cytostatyków, wlewów, transfuzji, pobierania próbek krwi przez membranę portu. Duże, elastyczne i wygodne skrzydełka. Nie zawierająca lateksu.

Łatwa identyfikacja rozmiaru przez kolory skrzydełek. (20 G – czarna(**żółta**), 22 G – żółta(**czarna**) , 19 G beżowa(**biała**))

długości od 17,20,25,30 i 35 mm (**15,20,25,32,38mm**)

grubości 19G, 20G i 22G

Rozmiar igły do wyboru przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

Pytanie 2

W przypadku odpowiedzi odmownej prosimy o merytoryczne wyjaśnienie.

Odpowiedź: Zgodnie z dopuszczeniem.

Pytania do projektu umowy:

1. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w wysokości:

1) **0,05 %** wartości brutto, o której mowa w § 4 ust. 1, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki Wykonawcy, w przypadku uchybienia terminowi, o którym mowa w § 2 ust. 2, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto, o której mowa w § 4 ust. 1;**

2) 0,5 % wartości Towarów objętych Zamówieniem, w stosunku do którego doszło uchybieniu Umowie, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, w przypadku uchybienia terminowi, o którym mowa w:

a) § 3 ust. 2,

b) § 3 ust. 10 pkt 1,

c) § 3 ust. 10 pkt 2, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto Towarów objętych Zamówieniem;**

3) 10 % **niezrealizowanej** wartości brutto, o której mowa w § 4 ust. 1 w przypadku odstąpienia od Umowy lub jej wypowiedzenia przez Zamawiającego ze skutkiem natychmiastowym z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na proponowaną zmianę.

2. W celu zapewnienia równego traktowania Stron i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 3 ust. 10 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na proponowaną zmianę.

Pytania dot. projektu umowy:

3. Wnosimy o modyfikację § 3 ust. 10 projektu umowy poprzez wydłużenie terminu realizacji reklamacji do 5 dni roboczych.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na proponowaną zmianę.

4. Wnosimy o zmianę § 4 projektu umowy poprzez dodanie do niego ust. 11 o treści: „*W przypadku zmiany stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia, cena ulegnie zmianie z*

dnem 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.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na proponowaną zmianę.

5. Wnosimy o modyfikację § 4 projektu umowy poprzez dodanie ust. 12 o 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 drodze zawarcia aneksu w formie pisemnej.”* **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 obciążany ryzykiem zmiany stosunków gospodarczych, a tym samym zobowiązany do realizowania umowy po rażąco niskich cenach.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na proponowaną zmianę.

6. Wnosimy o modyfikację zapisu projektu umowy dotyczącego kar umownych poprzez ich zmniejszenie do wysokości 5% wartości brutto niezrealizowanej części umowy w przypadku odstąpienia - w § 7 ust. 1 pkt 3) projektu umowy. **UZASADNIENIE:** Podkreślamy, że Zamawiający kształtując wysokość kar umownych w projekcie umowy powinien mieć na uwadze, że wysokość ta nie powinna prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia zamawiającego czy naruszenia zasady proporcjonalności, określonej w art. 16 ustawy z dnia 11 września 2019 roku prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2021 r. poz. 1129 ze zm.). Kara umowna jako surogat odszkodowania, powinna zmierzać do naprawienia szkody wyrządzonej zamawiającemu z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania świadczenia niepieniężnego, natomiast nie powinna stanowić dla niego źródła dodatkowego zysku (zob. wyrok Sądu Apelacyjnego w Katowicach z dnia 28 września 2010 r., V ACa 267/10)

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na proponowaną zmianę.

7. Wnosimy o wykreślenie postanowienia § 7 ust. 2 projektu umowy. **UZASADNIENIE:** Zgodnie z orzecnictwem kumulowanie kar umownych naliczanych za nienależyte wykonanie zobowiązania, z karą umowną za niewykonanie tego samego zobowiązania nie jest możliwe (wyrok SN z 28.01.2011 r., CSK 315/10, OSNC-ZD 2011/4, poz. 85)

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na proponowaną zmianę.

8. Wnosimy o modyfikację § 7 ust. 5 projektu umowy poprzez dookreślenie, iż w okresie obowiązywania stanu zagrożenia epidemicznego albo stanu epidemii ogłoszonego w związku z COVID-19, i przez 90 dni od dnia odwołania stanu, który obowiązywał jako ostatni, zamawiający nie może potrącić kary umownej zastrzeżonej na wypadek niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, o której mowa w art. 15r ust. 1, z wynagrodzenia wykonawcy lub z innych jego wierzytelności, a także nie może dochodzić zaspokojenia z zabezpieczenia należytego wykonania tej umowy, o ile zdarzenie, w związku z którym zastrzeżono tę karę, nastąpiło w okresie obowiązywania stanu zagrożenia epidemicznego albo stanu epidemii.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na proponowaną zmianę.

9. Prosimy o wprowadzenie do wzoru umowy postanowień waloryzacyjnych, tj. postanowień dotyczących zasad zmian wysokości wynagrodzenia, zgodnie z treścią art. 440 ustawy Prawo zamówień publicznych. Aktualna sytuacja rynkowa, charakteryzująca się znaczącym wzrostem inflacji w Polsce powoduje, iż oferta cenowa składana w trakcie postępowania przetargowego może stać się niewystarczająca dla prawidłowej realizacji umowy przetargowej.

Oferent, który wygrał przetarg, w celu realizacji umowy przetargowej może być bowiem zmuszony do zakupu produktów lub usług po cenach dużo wyższych niż te, które były aktualne w momencie konstruowania oferty przetargowej. W efekcie, wykonawca przetargu może finansowo nie podołać tej sytuacji, co doprowadzi do niezrealizowania przez niego dostaw wynikających z umowy przetargowej, z niekorzyścią dla Zamawiającego.

W świetle powyższego prosimy o dodanie postanowień waloryzacyjnych, skonstruowanych w zgodzie z art. 439 ust. 2-4 ustawy Prawo zamówień publicznych, będzie służyło nie tylko obronie wykonawcy przetargu przed zmianami cen, na które nie ma on wpływu, ale przede wszystkim zabezpieczy interes zamawiającego, zapewniając prawidłową i niezakłóconą realizację dostaw produktów objętych umową przetargową.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

Pytania do treści SWZ:

1. W związku z faktem, iż Zamawiający w ww. postępowaniu oczekuje zaoferowania wyrobów medycznych, co do których producenci określili specjalne warunki magazynowania i transportu, prosimy o wyjaśnienie czy i w jaki sposób Zamawiający będzie sprawdzał czy zakupiony produkt był magazynowany i transportowany z zachowaniem wymaganych warunków. Pragniemy nadmienić, że zgodnie z nowym rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 (rozporządzenie MDR) to na dystrybutorze sprzętu medycznego spoczywa obowiązek magazynowania lub transportu zgodnie z warunkami określonymi przez producenta. Nieprzestrzeganie tych warunków rodzi dla Zamawiającego ryzyko użytkowania uszkodzonych w transporcie produktów.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

2. Czy Zamawiający potwierdza, że zgodnie z rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) dystrybutorzy muszą zapewnić, że w czasie, gdy są odpowiedzialni za wyrób, warunki przechowywania lub transportu mają być zgodne z warunkami określonymi przez producenta ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

3. Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wymaga przedstawienia wykazu odpowiednich środków transportu tj. samochodów z zabudową typu izoterma z możliwością rejestracji i wydruku temperatury?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

4. Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wyklucza możliwość wykonywania dostaw za pomocą standardowej usługi kurierskiej bez możliwości rejestracji i wydruku temperatury?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Korekta odpowiedzi do treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia

- Zamawiający dokonuje korekty odpowiedzi na **pytanie nr 2 do Pakietu nr 44**, która została udzielona pismem numer DA.ZP.242.32.1.2022 z dnia 08.07.2022 r. (str. 3 pisma).

Odpowiedź udzielona poniżej jest obowiązująca.

Treść pytania:

Pakiet 44

2. Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści zaoferowanie półmasek pakowane w opakowania foliowe po 8 sztuk, opakowanie zbiorcze 50 sztuk?

Odpowiedź: Dopuszczamy w Pakiecie nr 44 w pozycji nr 2 półmaski pakowane w opakowania foliowe po 8 sztuk, opakowanie zbiorcze zgodnie z przeliczeniem ilości do pełnego opakowania w górę.

- Zamawiający dokonuje korekty odpowiedzi na **pytanie nr 1 do Pakietu nr 46**, która została udzielona pismem numer DA.ZP.242.32.1.2022 z dnia 08.07.2022 r. (str. 3 pisma).

Odpowiedź udzielona poniżej jest obowiązująca.

Treść pytania:

Pakiet 46

1. Czy Zamawiający w pakiecie nr 46 oczekuje igły do biopsji gruboigłowej, jednorazowego użytku, sterylnej, automatycznej z możliwością użycia również jako igła półautomatyczna (strzał sekwencyjny), z dwoma niezależnymi przyciskami znajdującymi się na górze aparatu przodu oraz z tyłu umożliwiającymi strzał?

Odpowiedź: Tak.

.....
Udzielone odpowiedzi stanowią integralną część SWZ są wiążące dla wszystkich
Wykonawców biorących udział w przedmiotowym postępowaniu.

**Z up. Dyrektora Z-ca Dyrektora ds. Lecznictwa
lek. med. Sławomir Gołaszewski**