

Kętrzyn, dnia 20.05.2020 r.

Nr sprawy: 10/PN/2020

Szpital Powiatowy w Kętrzynie
ul. M.C. Skłodowskiej 2, 11-400 Kętrzyn
Tel. 89 751 25 02, fax. 89 751 37 97
REGON 510929362, NIP 742-18-36-030
KSIĘGA REJESTROWA 000000015349
Szpital Powiatowy w Kętrzynie 01

**Strona internetowa/
Tablica ogłoszeń**

Wyjaśnienia nr 1 do SIWZ

W nawiązaniu do prowadzonego przez Szpital Powiatowy w Kętrzynie postępowania o udzielenie zamówienia publicznego realizowanego w trybie przetargu nieograniczonego pt. „Dostawa jednorazowych materiałów medycznych do Szpitala Powiatowego w Kętrzynie” znak postępowania 10/PN/2020, Zamawiający w trybie art. 38 ust. 1 ustawy PZP udziela wyjaśnień do SIWZ o następującej treści:

Pytanie/Wniosek 1:

W związku z ogłoszeniem postępowania 10/PN/2020 zwracam się z zapytaniem dotyczącym pakietu 35

1. Czy Zamawiający będzie wymagał, by zaoferowane elektrody były akcesoriami oryginalnymi, przetestowanymi do użycia z defibrylatorami LIFEPAK, zgodnymi z instrukcją obsługi oraz zaleceniami producenta? Producent defibrylatorów LIFEPAK nie ponosi odpowiedzialności za incydenty medyczne lub nieskuteczność terapii wynikające z użycia akcesoriów niewymienionych w CE defibrylatora lub instrukcji obsługi defibrylatora.

Odpowiedź 1:

Zamawiający wymaga, aby elektrody spełniały normy producenta defibrylatorów LF 15 oraz były bezpieczne dla pacjentów i personelu medycznego.

Pytanie/Wniosek 2:

Pakiet nr 37 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny układ resuscytacyjny (worek-zastawka-mask) jednorazowego użytku, z drenem tlenowy o długości 2,15m, zestaw dostępny, w rozmiarach:

* dla dorosłych: worek 1,547 l, maska twarzowa dla dorosłych,

* dla dorosłych: worek 1,547 l, z zaworem nadciśnieniowym (40cm H₂O), maska twarzowa dla dorosłych,

z zachowaniem pozostałych parametrów SIWZ?

Pakiet nr 37 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga układu resuscytacyjnego ze zintegrowanym paskiem, zabezpieczającym przed wyslizgiwaniem się z dłoni, z workiem silikonowym, z możliwością podłączenia zaworu PEEP na zaworze pacjenta bez potrzeby stosowania dodatkowych złączy?

Pakiet nr 37 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga układu resuscytacyjnego z obrotowym połączeniem zaworu pacjenta z workiem oraz obrotowym połączeniem zaworu pacjenta z maską?

Odpowiedź 2:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 3:

Pakiet nr 37 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga układu resuscytacyjnego pozbawionego szkodliwych ftalanów?

Odpowiedź 3:

Zgodnie z zapisami SIWZ i OPZ.

Pytanie/Wniosek 4:

PYTANIE 1 – pakiet 13, pozycja 3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 14, pozycja 3 pojemników o wysokości 160 mm, średnica górna 165 mm, średnica dolna 120 mm, otwór wrzutowy 70 mm.

Pojemniki na odpady nie są wyrobami medycznymi, pozostają bez jakiegokolwiek wpływu na przeprowadzane procedury i ich efektywność, pełnią wyłącznie rolę pomocniczą, dlatego precyzyjne konkretyzowanie kształtu czy poszczególnych wymiarów, jest niczym nie uzasadnione i stanowi naruszenie zasad opisu przedmiotu zamówienia.

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

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

Odpowiedź 4:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ i OPZ.

Pytanie/Wniosek 5:

PYTANIE 2 – pakiet 13, pozycja 3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 14, pozycja 3 pojemników o wysokości 230 mm, średnica górna 140 mm, średnica dolna 105 mm, otwór wrzutowy 70 mm.

Pojemniki na odpady nie są wyrobami medycznymi, pozostają bez jakiegokolwiek wpływu na przeprowadzane procedury i ich efektywność, pełnią wyłącznie rolę pomocniczą, dlatego precyzyjne konkretyzowanie kształtu czy poszczególnych wymiarów, jest niczym nie uzasadnione i stanowi naruszenie zasad opisu przedmiotu zamówienia.

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

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

PYTANIE 3 – pakiet 13, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści jako równoważne pojemniki histopatologiczne zamykane pokrywą „na wcisk”? Sposób zamknięcia jest kwestią techniczną i nie ma jakiegokolwiek znaczenia dla walorów użytkowych wyrobu, a dopuszczenie powyższego pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

PYTANIE 4 – pakiet 13, pozycja 10c

Czy Zamawiający dopuści jako równoważne pojemniki histopatologiczne o pojemności 2000ml. Pojemniki o nieznacznie większej pojemności nie mają wpływu na swoją funkcjonalność oraz jakość procedur medycznych. Większa pojemność jest zaletą, gdyż pozwala na umieszczenie większej próbki przeznaczonej do badań. Pragniemy nadmienić, że zgodnie art. 30 ust. 4 ustawy PZP, Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne lub lepsze z opisywanym. Nadto dopuszczenie pojemnika o pojemności 2000 ml pozwoli na złożenie korzystniejszej cenowo oferty, na czym Zamawiającemu, jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia merytorycznych i użytkowych argumentów, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.

PYTANIE 5 – pakiet 13, pozycja 10d

Czy Zamawiający dopuści jako równoważne pojemniki histopatologiczne o pojemności 2300ml. Pojemniki o nieznacznie większej pojemności nie mają wpływu na swoją funkcjonalność oraz jakość procedur medycznych. Większa pojemność jest zaletą, gdyż pozwala na umieszczenie większej próbki przeznaczonej do badań. Pragniemy nadmienić, że zgodnie art. 30 ust. 4 ustawy PZP, Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne lub lepsze z opisywanym. Nadto dopuszczenie pojemnika o pojemności 2300 ml pozwoli na złożenie korzystniejszej cenowo oferty, na czym Zamawiającemu, jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia merytorycznych i użytkowych argumentów, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.

Odpowiedź 5:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 6:

PYTANIE 6 – pakiet 16

Czy Zamawiający dopuści ostrze chirurgiczne ze stali węglowej pochodzący od jednego producenta, opis w języku polskim na opakowaniu zbiorczym po 100 sztuk. Zarówno na opakowaniu zbiorczym, jak i jednostkowym oznaczony numer ostrza, data produkcji, data ważności oraz numer serii.

Opisane ostrza są wystarczające do przeprowadzenia poprawnej i skutecznej procedury medycznej, a wymóg logo na ostrzu wskazuje na konkretnego wytwórcę, co stanowi nieuprawnione ograniczenie zasady uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców.

Wymóg ten nie ma żadnego wpływu na funkcjonalność przedmiotu zamówienia oraz jakość i efektywność przeprowadzanych procedur medycznych. Dlatego dane umieszczone na opakowaniu jednostkowym, są wystarczającą informacją, szczególnie że wszystkie ostrza będą pochodziły od jednego producenta.

Ponadto, zasady i obligatoryjne elementy oznakowania wyrobów medycznych, wynikają z przepisów załącznika 2 do *Rozporządzenia Ministra Zdrowia w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych* (Dz.U. z 2016 r. poz. 211). Punkt 13.3 załącznika wyraźnie wskazuje elementy oznakowania wyrobu, przy czym odnoszą się one do opakowania/etykiety. Żaden z przepisów prawa, dotyczących wyrobów medycznych, nie nakazuje umieszczania jakichkolwiek oznakowań bezpośrednio na wyrobach! Stąd takie żądanie, jako bezpodstawne, zgodnie z ogólnymi zasadami prawa, winno być uznane za niebyłe.

W razie podtrzymania wymogu, żądamy wskazania merytorycznych i użytkowych argumentów, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego, wraz ze wskazaniem podstawy prawnej, upoważniającej Zamawiającego do naruszenia zasad zachowania uczciwej konkurencji i równego traktowania Wykonawców,

na których bazuje Prawo zamówień publicznych.

Odpowiedź 6:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ i OPZ.

Pytanie/Wniosek 7:

PYTANIE 7:

Czy Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą ?

Odpowiedź 7:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie/Wniosek 8:

Pakiet nr 43

Prosimy o wyrażenie zgody na dopuszczenie rękawic:

- a) pakowane a'200 szt. z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań;
- b) z grubością na palcu min. 0,08 mm (dla rozmiaru XL, pozostałe zgodnie z SIWZ), na dłoni min. 0,06 mm, na mankietcie min. 0,04 mm (dla rozmiaru S, XL pozostałe zgodnie z SIWZ); zarejestrowane jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualnej kategorii III.

Odpowiedź 8:

- a) Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ i OPZ.
- b) Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 9:

WZÓR UMOWY

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

Siła Wyższa

1. Którakolwiek ze Stron Umowy nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności niewynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.
2. Dla celów realizacji Umowy „Siła Wyższa” oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powódzie, epidemie, akty administracji państwowej itp.
3. W przypadku zaistnienia stanu Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas Strony niezwłocznie ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy. Strona zgłaszająca okoliczności musi kontynuować realizację swoich zobowiązań wynikających z Umowy w takim stopniu, w jakim jest to możliwe i musi szukać racjonalnych środków alternatywnych dla realizowania zakresu, jaki nie podlega wpływowi Siły Wyższej.
4. Jeżeli stan Siły Wyższej, będzie trwał nieprzerwanie przez okres 90 dni lub dłużej, Strony mogą w drodze wzajemnego uzgodnienia rozwiązać Umowę bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań oprócz płatności należnych z tytułu prawidłowo wykonanych usług.
5. Stan Siły Wyższej powoduje adekwatne przesunięcie terminów realizacji Umowy chyba, że Strony postanowiły inaczej.

Odpowiedź 9:

Zamawiający wyraża zgodę, jednak wprowadza do umowy zapis o treści jak w pytaniu nr 26.

Pytanie/Wniosek 10:

Pytanie 1, dotyczy części 19

Czy zamawiający dopuści do postępowania zestaw:

- wzmocniona osłona na stół Mayo 79x145cm, warstwa chłonna 65x85cm

- serweta chirurgiczna 75x100cm
- 4 x ręcznik chłonny 18x25cm
- obłożenie ginekologiczne 200/355x295cm, otwór przyklejany 17/8x28 cm, zintegrowane nogawice i ekran anestezjologiczny, worek do przechwytywania płynów z podłączeniem drenu
- serweta na stół instrumentariuszki 150x190cm

Reszta parametrów zgodna z SIWZ

Odpowiedź 10:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 11:

Pytanie 2, dotyczy części 29

Czy zamawiający dopuści do postępowania zestaw z ręcznikami w rozmiarze 18x25 cm oraz serwetą na stół Mayo w rozmiarze 79x145cm, reszta parametrów zgodna z SIWZ

Odpowiedź 11:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ i OPZ.

Pytanie/Wniosek 12:

Dotyczy zapisów SIWZ

1. Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą.

Zgodnie z interpretacją przepisów dotyczących nowelizacji ustawy Pzp zamieszczonej na stronie Urzędu Zamówień Publicznych - Oświadczenie o braku przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, niezależnie od ilości ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, również potwierdza brak podstawy do wykluczenia z postępowania, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp. Należy jednak w tym przypadku pamiętać, że jakakolwiek zmiana sytuacji wykonawcy w toku postępowania (włączenie do grupy kapitałowej) będzie powodowała obowiązek aktualizacji takiego oświadczenia po stronie wykonawcy.

2. W związku z pojawieniem się wątpliwości dotyczących zakresu pełnomocnictwa w w/w postępowaniu, zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o potwierdzenie, że wystarczające dla Zamawiającego będzie złożenie pełnomocnictwa w oryginale, podpisanego przez osobę umocowaną do zaciągania zobowiązań i składania oświadczeń woli, potwierdzone stosownym dokumentem, w którym wskazana osoba umocowana jest do przygotowania, podpisania oferty przetargowej, wnoszenia odwołań, a także przyłączania się do postępowań wszczętych na skutek wykorzystania środków ochrony prawnej przez innych wykonawców oraz podpisywania dokumentów za zgodność z oryginałem.

Odpowiedź 12:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie/Wniosek 13:

1. Czy Zamawiający w pak 14 poz 2 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH z balonem 3ml?

Odpowiedź 13:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 14:

1. Czy Zamawiający w pak 14 poz 3 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH z balonem 3ml?

Odpowiedź 14:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 15:

1. Czy Zamawiający w pak 14 poz 3 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH: Cewnik Tiemanna (sterylny) Rozmiary 12 / 14 / 16 / 18 / 20 / 22?

Odpowiedź 15:

Pytanie to nie dotyczy Pakietu nr 14 poz 3.

Jeżeli pytanie dotyczy Pakietu nr 14 poz.19 to Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 16:

1. Czy Zamawiający w pak 14 poz 21 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH: Cewnik Dufoura 2-drożny balon 75ml (sterylny) wykonany z PCV. Pakowany w wewnętrzny worek foliowy oraz zewnętrzne opakowanie folia – papier. Rozmiary 18 / 20 / 22 / 24?

Odpowiedź 16:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 17:

1. Czy Zamawiający w pak 14 poz 22 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH: Cewnik Dufoura 3-drożny balon 30ml lub 75ml (sterylny) wykonany z PCV. Pakowany w wewnętrzny worek foliowy oraz zewnętrzne opakowanie folia – papier. Rozmiary ; 18 / 20 / 22 / 24?

Odpowiedź 17:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 18:

Zgodnie z Art. 38 ust.1 i 2 Ustawy z dnia 29.01.2004 r. Prawo Zamówień Publicznych, prosimy o wyjaśnienie Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w ww. postępowaniu.

W obecnej sytuacji zagrożenia epidemicznego Urząd Zamówień Publicznych zachęca zamawiających do komunikowania się z wykonawcami za pomocą środków komunikacji elektronicznej również w postępowaniach o udzielenie zamówienia publicznego **o wartości poniżej progów unijnych.**

Urząd Zamówień Publicznych zaleca, aby komunikacją elektroniczną objąć wszelką korespondencję występującą w postępowaniu, w tym składanie ofert, wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, oświadczeń, a także dokumentów. Przypominamy jednak, że oferty, wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu oraz oświadczenie, o którym mowa w art. 25a składane w postaci elektronicznej należy opatrzyć kwalifikowanym podpisem elektronicznym.

Pragniemy również zwrócić Państwa uwagę, że zastosowanie komunikacji elektronicznej możliwe jest nie tylko przed wszczęciem postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, ale także w jego trakcie. Zamawiający bowiem uprawniony jest na gruncie art. 38 ust. 4 ustawy Pzp w uzasadnionych przypadkach - do których niewątpliwie należy obecna sytuacja zagrożenia epidemicznego - przed upływem terminu składania ofert do zmiany treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia, w tym sposobu komunikacji w postępowaniu. Dokonaną zmianę treści specyfikacji zamawiający udostępnia na stronie internetowej, a także dokonuje zmiany ogłoszenia o zamówieniu w Biuletynie Zamówień Publicznych. Zmiana sposobu komunikacji w postępowaniu powoduje, iż zamawiający wydłuża odpowiednio termin składania ofert, zapewniając tym samym wykonawcom dodatkowy czas na dostosowanie się do nowej sytuacji.

Dlatego zwracamy się z prośbą o umożliwienie złożenia oferty w formie elektronicznej.

Odpowiedź 18:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ, jednocześnie informując, iż przed otwarciem ofert udostępni na stronie postępowania link umożliwiający uczestnictwo w publicznej sesji z otwarciem ofert online.

Pytanie/Wniosek 19:

Zadanie nr 22

1. Czy Zamawiający w pozycji 1 i 2 dopuści zaoferowanie igieł o średnicy narzędzia (osłonki) 2,4 mm.
2. Czy Zamawiający w pozycji 1 i 2 dopuści zaoferowanie igieł o średnicy narzędzia (osłonki) 2,4 mm, długość ostrza igły 6 mm.
3. Czy Zamawiający w pozycji 3 dopuści zaoferowanie szczotek z dwoma główkami – po jednej na każdym końcu cewnika, średnica zewnętrzna włosia 6 mm, długość całkowita 230 cm, cewnik szczotek wykonany z POM.
4. Czy Zamawiający w pozycji 5 dopuści zaoferowanie pętli multifilamentowych, średnica narzędzia 2,4 mm, długość 240 cm.

Odpowiedź 19:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ i OPZ.

Pytanie/Wniosek 20:

Zadanie nr 22

1. Czy Zamawiający w pozycji 5 dopuści zaoferowanie pętli monofilamentowych o średnicy pętli 10 mm, 15 mm, 20 mm i 25 mm.

Odpowiedź 20:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 21:

Pytanie 1

Czy Zamawiający dokona modyfikacji treści pkt. 1 § 2 Istotnych postanowień umowy (cyt.):

1. Dostawy Wyrobów wraz z fakturą lub innym dokumentem potwierdzającym ilość i wartość Wyrobów następować będą do magazynu Apteki Szpitalnej przy ul. M. C. Skłodowskiej 2, 11-400 Kętrzyn w czasie godzin pracy od 07:30 do 13:30 w dni robocze na każdorazowe zamówienie szczegółowe Zamawiającego złożone faksem/drogą elektroniczną, zgodnie z aktualnymi potrzebami Zamawiającego.

i nada mu proponowane brzmienie:

1. Dostawy Wyrobów wraz z fakturą lub innym dokumentem potwierdzającym ilość i wartość Wyrobów następować będą do magazynu Apteki Szpitalnej przy ul. M. C. Skłodowskiej 2, 11-400 Kętrzyn w czasie godzin pracy od 07:30 do 13:30 w dni robocze na każdorazowe zamówienie szczegółowe Zamawiającego złożone faksem/drogą elektroniczną, zgodnie z aktualnymi potrzebami Zamawiającego. Dopuszcza się przesłanie faktury VAT mailem lub faksem w dniu dostawy towaru, z zastrzeżeniem niezwłocznego dostarczenia jej oryginału pocztą poleconą.

UZASADNIENIE:

W przypadku usytuowania magazynów i spedycji Wykonawcy poza siedzibą jego biura, gdzie wystawiane są faktury za dostarczane towary, brak jest możliwości dołączenia faktury do wysyłanego wyrobu medycznego (wysyłce zawsze towarzyszy dokument WZ).

Na potrzeby logistyczno-formalne (np. przyjęcie towaru do Apteki Zamawiającego) wystarczające będzie przekazanie wraz z towarem skanu faktury, zaś na potrzeby księgowości oryginał faktury zostanie niezwłocznie dostarczony pocztą.

Odpowiedź 21:

Zamawiający nie wyraża zgody, Apteka mieści się w budynku Szpitala, nie zachodzi potrzeba wprowadzenia takiej zmiany.

Pytanie/Wniosek 22:

Pytanie 2

Czy Zamawiający dokona modyfikacji treści pkt. 3 § 4 Istotnych postanowień umowy (cyt.):

3. *W przypadku rozwiązania przez Zamawiającego Umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umową w wysokości 10% wartości brutto kwoty określonej w § 3*

ust. 1 Umowy.

i nada mu proponowane brzmienie:

3. *W przypadku rozwiązania przez Zamawiającego Umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umową w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części kwoty określonej w § 3 ust. 1 Umowy.*

UZASADNIENIE:

Zwracamy uwagę Zamawiającego na fakt, że kary jakie potencjalnie mogą zostać nałożone na Wykonawcę za zawinione lub niezawinione przez niego uchybienia w realizacji umowy i/lub w efekcie jej rozwiązanie, muszą być adekwatne do wysokości doznanych szkód i w żadnej mierze nie powinny być wygórowane. Nie powinny też być naliczane od tej części umowy, która została wykonana należycie i z najwyższą starannością.

Jest to szczególnie istotne w świetle faktu, że Zamawiający w projekcie umowy nie przewidział czynników tzw. Siły wyższej, na które Wykonawca nie ma wpływu.

Zapis punktu 3 § 4 Istotnych postanowień umowy o postulowanej, zmodyfikowanej, treści będzie pozostawał w zgodzie z art. 484 ust. 2 Kodeksu Cywilnego, którego §2 stanowi o tym, iż (cyt.): *Jeżeli zobowiązanie zostało w znacznej części wykonane, dłużnik może żądać zmniejszenia kary umownej; to samo dotyczy wypadku, gdy kara umowna jest rażąco wygórowana.*

Prosimy o wprowadzenie przez Zamawiającego treści udzielonych odpowiedzi do SIWZ i o nadanie im tym samym charakteru wiążącego dla wszystkich podmiotów biorących udział w tym postępowaniu.

Odpowiedź 22:

Zamawiający wyraża zgodę, w załączeniu przedstawiając zmodyfikowane istotne postanowienia umowy stanowiące załącznik nr 5 do SIWZ.

Pytanie/Wniosek 23:

Pakiet nr 9 poz. nr 2 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania taśmy samoprzylepnej w rozmiarze 10cm x 50cm w opakowaniu 70 x 2 szt. – z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości ?

Odpowiedź 23:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 24:

Pakiet nr 29 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania następującego zestawu serwet uniwersalnych:

SKŁAD:

- 1 serweta na stolik narzędziowy 140cm x 190cm z folii PE 60 µm ze wzmocnieniem (owinięcie zestawu)
- 1 serweta na stolik Mayo 80cm x 145cm wzmocniona, składana teleskopowo
- 2 samoprzylepne serwety operacyjne 75cm x 90cm (przylepne na dłuższym boku)
- 1 samoprzylepna serweta operacyjna (dolna) 200cm x 175cm
- 1 samoprzylepna serweta operacyjna (górną) 150cm x 240cm
- 1 taśma samoprzylepna 10cm x 50cm
- 4 ręczniki celulozowe chłonne 30cm x 33cm.

Serwety okrywające pacjenta wykonane z chłonnego na całej powierzchni laminatu 2-warstwowego o gramaturze max.58g/m², dobrze układającego się na pacjencie, odpornego na przenikanie płynów > 175 cm H₂O, odpornego na rozerwanie na mokro/sucho min. 145 kPa, niepyłącego - współczynnik pylenia ≤ 2,1 log₁₀. Przyjazna dla Użytkownika postać wyrobu i jego prosta aplikacja, ułatwiona jest intuicyjnymi piktogramami. Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795, jest pakowany sterylnie w blister papierowo/foliowy, posiada 2 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności, nazwę producenta. Sterylizacja EO. Zestaw pakowany zbiorczo w 2 kartony.

Odpowiedź 24:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 25:

WZÓR UMOWY:

1. § 4 ust. 3 i 4 – czy Zamawiający zgodzi się aby w § 4 ust. 3 i 4 wzoru umowy wyrażenie „10% wartości brutto kwoty określonej w § 3 ust. 1 Umowy” zostało zastąpione wyrażeniem „10% wartości niezrealizowanej części umowy brutto”? Uzasadnione jest aby kara umowna za odstąpienie/wypowiedzenie/rozwiązanie umowy była naliczana od wartości niezrealizowanej części umowy, nie zaś od wartości całej umowy. W przeciwnym razie, w przypadku odstąpienia/wypowiedzenia/rozwiązania umowy po zrealizowaniu jej znaczącej części, kara umowna byłaby niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości niezrealizowanej części umowy, a nawet mogłaby przewyższać wartość niezrealizowanej części umowy. Taka kara byłaby rażąco wygórowana w rozumieniu art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego i naruszałaby zasadę proporcjonalności wyrażoną w art. 7 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych.

Odpowiedź 25:

Patrz odpowiedź na pytanie nr 22.

Zamawiający wyraża zgodę, jednak w brzmieniu jak w pytaniu 22.

Pytanie/Wniosek 26:

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umownych poprzez wprowadzenie do umowy nowego paragrafu regulującego skutki wystąpienia siły wyższej mającej wpływ na realizację obowiązków wynikających z łączącej strony umowy. Proponowane brzmienie:

Siła Wyższa

- a) 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).
- b) Strona umowy, u której wyniknęły utrudnienia w wykonaniu umowy wskutek działania siły wyższej, jest obowiązana do bezzwłocznego poinformowania drugiej strony o wystąpieniu i ustaniu działania siły wyższej. Zawiadomienie to określa rodzaj zdarzenia, jego skutki na wypełnianie zobowiązań wynikających z Umowy, zakres asortymentu, którego dotyczy, i środki przedsięwzięte, aby te konsekwencje złagodzić.
- c) 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.
- d) 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 wykoananiu umowy na skutek działania siły wyższej w szczególności nie nalicza się przewidzianych kar umownych ani nie obciąża się drugiej strony umowy kosztami zakupów interwencyjnych.
- e) 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 natychmastowym w części objętej działaniem siły wyższej. Rozwiązanie umowy ze skutkiem natychmastowym następuje w formie pisemnej pod rygorem nieważności.

Wprowadzenie powyższej regulacji pozwoli na jednoznaczne określenie obowiązków stron w przypadku wystąpienia siły wyższej. Wskazać bowiem należy, iż siła wyższa traktowana jest jako jedna z przesłanek wyłączających odpowiedzialność na zasadzie ryzyka, a więc również umożliwiających wykonawcy uwolnienie się od ponoszenia odpowiedzialności za niewykonanie lub niewłaściwe wykonanie tej umowy, w tym za uchybienia terminowi wykonania zakontraktowanych prac czy dostaw. Jednakże w celu zapewnienie 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 26:

Zamawiający wyraża zgodę na wprowadzenie zapisu w całości jako paragraf 10, w załączeniu przedstawiając Zmodyfikowane Istotne postanowienia umowy, stanowiące załącznik nr 5 do SIWZ.

Pytanie/Wniosek 27:

Pytanie nr 1 – dotyczy Zapisów SIWZ

W związku z występowaniem koronawirusa w Polsce, mając na uwadze wprowadzenie stanu epidemii oraz zalecenia Głównego Inspektora Sanitarnego i innych organów odpowiedzialnych za zdrowie publiczne dot. Ograniczenia przemieszczania się i pozostawania w większych skupiskach ludzi, zwracamy się z prośbą o zmianę postanowień SIWZ i wyrażenie zgody na możliwość złożenia oferty w postaci elektronicznej (zgodnie z art. 10a ust.5 Ustawy PZP). Ponadto pragniemy nadmienić, iż UZP dopuszcza, a nawet zaleca zmianę postanowień SIWZ i objęcie wszelkiej korespondencji (w tym składanie ofert) komunikacją elektroniczną (zarządzenie z dnia 20-03-2020 r. dostępne pod adresem: <https://www.uzp.gov.pl/aktualnosci/komunikacja-elektroniczna-w-dobie-zagrozenia-epidemicznego>).

Odpowiedź 27:

Patrz odpowiedź na Pytanie 18.

Pytanie/Wniosek 28:

Pytanie nr 2 – dotyczy pakietu 29

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niżej opisanego zestawu, dostarczanego od lat do Państwa placówki, co do którego Zamawiający nie zgłaszał żadnych zastrzeżeń:

Skład zestawu:

1 taśma przylepna 9 x 50 cm

1 wzmocniona osłona na stolik Mayo 79 x 145 cm składana w sposób umożliwiający założenie z zachowaniem zasad

aseptyki, wzmocnienie 65 x 85 cm

2 ręczniki do osuszania rąk 30,5 x 34 cm wykonane z pulpy celulozowej

2 serwety przylepne 75 x 90 cm

1 serweta przylepna 180 x 180 cm

1 serweta przylepna 150 x 240 cm

1 serweta na stół do instrumentarium 150 x 190 cm, wzmocnienie 75 x 190 cm

Materiał serwet głównych 2 warstwowy PE+PP na całej powierzchni PE+PP (grubość folii 33µm) o gramaturze 60 g/m2 w części podstawowej.

Odporność na rozerwanie na mokro	168 kPa dla pow. krytycznej
Odporność na rozerwanie na sucho	168 kPa dla pow. krytycznej
Odporność na penetrację płynów (chłonność)	165 cm H2O
Pylenie (Log 10)	1,9

Produkt sterylny (sterylizacja EO), pakowany w sposób gwarantujący aseptyczny sposób aplikacji zawartości pakietu. Materiał obłożenia spełnia wymogi normy PN-EN 13795 1-3. Opakowanie typu TYVEC/Folia, bez portów do sterylizacji. Na opakowaniu 4 repositionowalne etykiety samoprzylepne zawierające min. numer katalogowy, serię, datę ważności oraz nazwę identyfikującą dostawcę służące do archiwizacji danych, kod kreskowy na 2 etykietach. W dobrze widocznej części opakowania umieszczona etykieta pokazująca obrazkowo elementy wchodzące w skład zestawu oraz ich rozmiary. Na zestawie oznaczenie kierunku rozkładania (system strzałek), a także miejsce lokalizacji na polu operacyjnym (np. głowa, stopa). Zestaw zapakowany w opakowanie pośrednie kartonowe – dispenser z perforowanym jednym brzegiem oraz karton transportowy (zawiera etykietę produktu) – w celu zapewnienia bezpieczeństwa transportu i przechowywania w warunkach bloku operacyjnego. Producent spełnia wymogi normy ISO 9001 potwierdzonej certyfikatem

Odpowiedź 28:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 29:

Pytanie nr 3 – dotyczy pakietu 36 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poz. 2 do oddzielnego pakietu, co pozwoli na przystąpienie do przetargu większej liczby Wykonawców i znacznie zwiększy konkurencyjność ofert, a Zamawiającemu pozwoli na osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie środkami publicznymi.

Odpowiedź 29:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ i OPZ.

Pytanie/Wniosek 30:

Pytanie nr 4 – dotyczy pakietu 36 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie maseczek jednorazowych typu IIR pakowanych po 2 sztuki z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości?

Odpowiedź 30:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 31:

Pytanie nr 5 – dotyczy pakietu 36 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie maseczek jednorazowych typu IIR?

Odpowiedź 31:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 32:

Dotyczy Pakiet 39.

Pytanie 1. Czy Zamawiający dopuści test immunochromatograficzny do wykrywania antygeny SARS-CoV

2 w próbce pobranej z nosogardzieli pakowany po 20 sztuk? Opakowanie zawiera:

- 20 Kasetek testowych każda zamknięta w foliowym woreczku ze środkiem pochłaniającym wilgoć,
- 20 Probówek z buforem do ekstrakcji,
- 20 korków z zakraplaczem,
- 20 sterylnych, elastycznych wymazówek flokowanych do pobierania próbek nosogardzieli.

W celu wykonania testu należy zanurzyć końcówkę wymazówki z próbką w probówce w buforem, po ekstrakcji próbki probówkę zamknąć szczelnie korkiem z zakraplaczem i nanieść 3-4 krople na kasetkę testową. Wynik należy odczytać po 5-8 minutach. Specyfika testu: czułość 92%, specyficzność 98% w porównaniu z metodą PCR. Termin ważności- minimum 12 miesięcy.

Odpowiedź 32:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ i OPZ, jednocześnie informując iż miał na myśli jedynie system do pobrania i transportu wymazu z nosogardzieli badania PCR w kierunku COVID-19, a nie test.

Pytanie/Wniosek 33:

Dotyczy Pakiet nr 32

Poz. 1

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zamkniętego systemu do odsysania dróg oddechowych do rurek intubacyjnych bez rozłączania układu oddechowego. Długość 540mm. Blokada dostępu do pacjenta w postaci mechanicznej zastawki, bezzwrotny port do płukania cewnika, przycisk do kontroli siły ssania z zabezpieczeniem przed przypadkowym użyciem, barwny kod rozmiaru cewnika oraz numeryczne oznaczenie rozmiaru na cewniku mocny, przezroczysty rękaw zabezpieczający cewnik, łącznik kątowy podwójnie obrotowy, cewnik z atraumatycznym końcem dobrze widoczny znacznik kontrolny całkowitego wycofania cewnika. Rozmiar 14, 16. Sterylny. Czas użycia 72h.

Poz. 2

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zamkniętego systemu do odsysania dróg oddechowych do rurek tracheotomijnych bez rozłączania układu oddechowego. Długość 305mm. Blokada dostępu do pacjenta w postaci mechanicznej zastawki, bezzwrotny port do płukania cewnika, przycisk do kontroli siły ssania z zabezpieczeniem przed przypadkowym użyciem, barwny kod rozmiaru cewnika oraz numeryczne oznaczenie rozmiaru na cewniku mocny, przezroczysty rękaw zabezpieczający cewnik, łącznik kątowy podwójnie obrotowy, cewnik z atraumatycznym końcem dobrze widoczny znacznik kontrolny całkowitego wycofania cewnika. Rozmiar 14, 16. Sterylny.

Odpowiedź 33:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 34:

Dotyczy SIWZ i wzoru umowy

Pytanie 1

W związku z występowaniem w okresie realizacji niniejszej umowy okoliczności nadzwyczajnych związanych ze skutkami epidemii wirusa SARS-Cov-2 zwracamy się z wnioskiem wprowadzenie, na podstawie art. 473 §2 KC zastrzeżenia, że do czasu ustania ww. okoliczności łączna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy wynikająca z niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, niezależnie od podstaw prawnych dochodzonego roszczenia (w tym z tytułu kar umownych), będzie ograniczona wyłącznie do szkody wyrządzonej umyślnie zgodnie z art. 473 §2 KC.

W świetle aktualnych uwarunkowań związanych w sytuacją epidemiologiczną na świecie praktycznie żaden dystrybutor sprzętu medycznego nie może zagwarantować dostawy towarów stanowiących przedmiot zamówienia. Producenci realizują Zamówienia wg określonych priorytetów, wynikających z tendencji i zapotrzebowań ogólnoswiatowych. Ponadto, nawet w przypadku wytworzenia puli jakiegoś asortymentu przeznaczonego na Państwa rzecz może być problem z jego dostarczeniem (importem, procedurami i transportem wewnętrznym). W związku z powyższym zaciąganie zobowiązań w aktualnych warunkach, obarczonych dużym ryzykiem odpowiedzialności kontraktowej, może być niemożliwe, nawet przy dołożeniu maksimum staranności przy ich realizacji. Dlatego wnosimy o dodanie zapisu o następującej treści:

„W związku z występowaniem w okresie realizacji niniejszej umowy okoliczności nadzwyczajnych związanych ze skutkami epidemii wirusa SARS-Cov-2, do czasu ich ustania łączna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy wynikająca z niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, niezależnie od podstaw prawnych dochodzonego roszczenia (w tym z tytułu kar umownych), ograniczona jest wyłącznie do szkody wyrządzonej umyślnie zgodnie z art. 473 §2 KC.”

Odpowiedź 34:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Skutki epidemii mogą być odczuwalne latami i nie jest możliwe precyzyjne określenie kiedy ustąpią, dlatego Zamawiający nie może na taką zmianę się zgodzić. Zamawiający przyjął zapis zaproponowany w pytaniu nr 22, który uważa za wystarczający.

Pytanie/Wniosek 35:

Pakiet nr 43, poz. 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic nitrylowych o następujących grubościach:

- palec 0,07 mm
- dłoń 0,06 mm
- mankiet 0,05 mm?

Odpowiedź 35:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 36:

Pakiet nr 29, poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści zestaw serwet uniwersalnych o następującym składzie i parametrach:
- 1 x serweta na stół narzędziowy 150x190 cm z laminatu włókninowo-foliowego o gramaturze na całej powierzchni serwety 84g/m² +/- 10%, obszar wzmocnienia 66 x 190 cm (owinięcie zestawu)

- 1 x serweta na stół Mayo 80x145 cm składana teleskopowo

- 2 x serwety boczne 75x90 cm, przylepna na dłuższym boku

- 1 x serweta dolna 180x170 cm, przylepna

- 1 x serwetę górną 150x240 cm, przylepna

- 1 x taśma lepna 9x50 cm

- 2 x ręcznik chłonny z włókniny kompresowej 40x20 +/- 2cm

Tolerancja rozmiarów +/- 2 cm

Serwety okrywające pacjenta wykonane z chłonnego na całej powierzchni laminatu 2-warstwowego o gramaturze max. 58g/m², dobrze układającego się na pacjencie, odpornego na przenikanie płynów > 250 cm H₂O odpornego na rozzerwanie na mokro/sucho min. 150 kPa, niepyłącego - współczynnik pylenia ≤ 1,3 log₁₀. W celu ułatwienia aplikacji serwety złożone książkowo, z nieprzylepnymi końcówkami przy taśmach o szerokości 5cm zabezpieczającymi część lepna serwet pozwalające w rękawicach jednym ruchem odkryć część lepna do aplikacji serwet na pacjencie. Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795 pakowany sterylnie w opakowanie foliowo papierowe typu blister, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności, nazwę producenta w tym 2 etykiety dodatkowo z kodem EAN. Sterylizacja EO. Zestawy pakowane zbiorczo w karton dyspenser, następnie karton transportowy.

Odpowiedź 36:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 37:

Pakiet nr 29, poz. 1:

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu spełniania normy środowiskowej EN PN 14001 i dopuści w to miejsce normę zarządzania jakością EN PN 9001?

Odpowiedź 37:

Tak.

Pytanie/Wniosek 38:

Dotyczące projektu umowy

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

Odpowiedź 38:

Tak.

Pytanie/Wniosek 39:

Dotyczące projektu umowy

Czy w razie braku możliwości lub istotnych trudności w dostarczeniu wyrobów zaoferowanych w ofercie wykonawca będzie mógł dostarczać zamienniki o nie gorszych parametrach i w takiej samej cenie?

Odpowiedź 39:

Tak, mówi o tym między innymi par. 2 ust. 9 umowy.

Pytanie/Wniosek 40:

Dotyczące projektu umowy

Czy Zamawiający zgadza się zapisać możliwość zmiany cen w przypadku przekraczającej 3% zmiany średniego kursu NBP walut EUR lub USD w stosunku do kursu z dnia zawarcia umowy oraz w przypadku gdy suma miesięcznych wskaźników cen i usług konsumpcyjnych opublikowanych przez Prezesa GUS za okres od dnia zawarcia umowy przekroczy 3%.

Odpowiedź 40:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie/Wniosek 41:

Dotyczące projektu umowy

Czy Zamawiający zgodzi się zapisać możliwość zmiany cen brutto wynikającej ze zmiany obowiązującej stawki VAT, przy zachowaniu dotychczasowych cen netto?

Odpowiedź 41:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie/Wniosek 42:

Pakiet 12 poz. 1:

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnych worków na mocz z drenem o długości min. 90 cm.

Odpowiedź 42:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 43:

Pakiet Nr 12 poz. 2:

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie potwierdzenia zalecanego czasu stosowania worków kartą katalogową.
2. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje aby worki posiadały przezroczyste okienko podglądu w łączniku do cewnika foley służące do kontroli obecności moczu i samego procesu pobierania próbek moczu?

Odpowiedź 43:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 44:

Pakiet 14 poz. 1-11:

1. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy cewniki Foley mają być wyposażone w plastikową zastawkę, która lepiej dopasowuje się i przylega do końca strzykawki oraz lepiej zabezpiecza przed przypadkowym opróżnieniem balonu?

2. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy na zakończeniu kanału ze sztywną zastawką w Cewniku Foley ma się znajdować logo marki, informacja o materiale z jakiego wykonany jest cewnik, rozmiar, średnica zewnętrzna cewnika oraz pojemność balonu?
3. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy cewniki foley mają być pakowane w opakowanie jednostkowe papier folia, w środku opakowanie wewnętrzne foliowe PE z trzema nacięciami do otwarcia – jedno poziomo wzdłuż całego opakowania, i dwa pionowo przy obu końcach opakowania?

Odpowiedź 44:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ i OPZ.

Pytanie/Wniosek 45:

Pakiet Nr 14 poz. 10-11:

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników z balonem o pojemności 30 ml.

Odpowiedź 45:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 46:

Pakiet Nr 14 poz. 13-17:

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników foley z końcówką nelaton trójdrożnych,
2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników typu tiemann, silikonowanych, z balonem 5-10 ml.
3. Prosimy Zamawiającego o wyłączenie pozycji do osobnego pakietu, celem umożliwienia złożenia oferty przez większe grono Wykonawców.

Odpowiedź 46:

1. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ i OPZ.
2. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.
3. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ i OPZ.

Pytanie/Wniosek 47:

Pakiet Nr 14 poz. 21:

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników Dufour z balonem 50ml lub 80 ml.

Odpowiedź 47:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 48:

Pakiet Nr 14 poz. 22:

1. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga cewników Dufour z balonem 50ml lub 80ml do wyboru zamawiającego w momencie składania zamówienia.

Odpowiedź 48:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ i OPZ.

Pytanie/Wniosek 49:

Pakiet Nr 25 poz. 2:

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnego klinicznie rozwiązania w postaci łącznika bezigłowego kompatybilnego z końcówką luer i luer lock , o przepływie min. 165 ml/min. możliwość podłączenia u pacjenta min. przez 7 dni lub 216 aktywacji. Długość robocza zaworu 2-2,5 cm, długość całkowita 3 cm. Łącznik posiada przezroczystą obudowę, zawór w

postaci bezbarwnej, jednoelementowej, silikonowej membrany z gładką powierzchnią do dezynfekcji (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer na drodze przepływu płynu), prosty tor przepływu, wnętrze pozbawione części mechanicznych i metalowych. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami, chlorheksydyną, oraz lekami chemioterapeutycznymi. przestrzeń martwa max. 0,04 ml, o wytrzymałości na ciśnienie zwrotne i ciśnienie płynu iniekcyjnego min. 60 psi. Wejście donaczyniowe zabezpieczone protektorem. Sterylny, jednorazowy, pakowany pojedynczo, na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Okres ważności min. 12 m-cy od daty dostawy.

Odpowiedź 49:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 50:

Pakiet Nr 25 poz. 3:

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnego klinicznie rozwiązania w postaci zestawu przedłużającego z bezigłowym zaworem dostępu naczyniowego, do wielokrotnego kontaktu z krwią, lipidami, chemioterapeutykami, chlorheksydyną i alkoholami, z potrójnym przedłużaczem o długości 15 cm, z czterema zaciskami zatraskowymi, o objętości wypełnienia 1,3 ml. Możliwość podłączenia u pacjenta min. przez 7 dni lub 216 aktywacji. Długość robocza zaworu 2-2,5 cm, długość całkowita 3 cm. Dreny zakończone bezigłowym urządzeniem dostępu naczyniowego bez mechanicznych części wewnętrznych z prostym i widocznym torem przepływu (łącznik całkowicie przezierny), kompatybilny z końcówką Luer i Luer-lok, z jednolitą materiałowo, łatwą do dezynfekcji silikonową, przezierną, podzielną membraną split septum (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer na drodze przepływu płynu). Możliwość podłączenia u pacjenta min. przez 7 dni lub 216 aktywacji. Wejście od strony dostępu naczyniowego zabezpieczone protektorem. na końcu linii łącznik obrotowy. Sterylny, jednorazowy, pakowany pojedynczo, na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Okres ważności min. 12 m-cy od daty dostawy.

Odpowiedź 50:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 51:

Pakiet Nr 25 poz. 4:

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnego klinicznie rozwiązania w postaci zestawu przedłużającego z bezigłowym zaworem dostępu naczyniowego, do wielokrotnego kontaktu z krwią, lipidami, chemioterapeutykami, chlorheksydyną i alkoholami, z pojedynczym przedłużaczem o długości 9 cm, z jednym zaciskiem ślizgowym, o objętości wypełnienia 0,15 ml, możliwość podłączenia u pacjenta min. przez 7 dni lub 216 aktywacji. Mała średnica drenu tj. maksymalna średnica zewnętrzna 2,11 mm. Długość robocza zaworu 2-2,5 cm, długość całkowita 3 cm. Dren zakończony bezigłowym urządzeniem dostępu naczyniowego bez mechanicznych części wewnętrznych, z prostym i widocznym torem przepływu (łącznik całkowicie przezierny), kompatybilny z końcówką Luer i Luer-lok, z jednolitą materiałowo, łatwą do dezynfekcji silikonową, przezierną, podzielną membraną split septum (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer na drodze przepływu płynu). Możliwość podłączenia u pacjenta min. przez 7 dni lub 216 aktywacji. Wejście od strony dostępu naczyniowego zabezpieczone protektorem. Sterylny, jednorazowy, pakowany pojedynczo, na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Okres ważności min. 12 m-cy od daty dostawy. Sterylizacja radiacyjna.

Odpowiedź 51:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 52:

Pakiet Nr 25 poz. 2-4:

1. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy oczekuje łącznika dostępu żylnego z pozytywnym, negatywnym, czy neutralnym ciśnieniem ?

Odpowiedź 52:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ i OPZ.

Pytanie/Wniosek 53:

Pakiet 25 poz. 7:

1/ Prosimy Zamawiającego o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu, celem umożliwienia złożenia oferty przez większe grono Wykonawców.

Odpowiedź 53:

Zamawiający nie wyraża zgody, pozostając przy zapisach SIWZ i OPZ.

Pytanie/Wniosek 54:

Pakiet 32 poz. 1:

1. Prosimy o dopuszczenie:

Cewnik do odsysania w systemie zamkniętym na 72 godziny do rurek intubacyjnych o długości 54 cm., skalowany co 1 cm, rozmiar kodowany kolorystycznie oraz numerycznie na cewniku, z jednym otworem centralnym i 2 bocznymi, z blokadą próżni wyposażoną w zatyczkę na uwięzi, pozbawiony DEHP w rozmiarach: 10 ; 12 ; 14 i 16 Fr, kompatybilny z adapterem do dróg oddechowych Uniwersalny adapter do dróg oddechowych z obrotowym portem do połączenia obwodu oddechowego z obrotowym portem do połączenia z rurką intubacyjną/ lub tracheotomijną, z potwierdzoną w instrukcji użycia możliwością stosowania przez 7 dni, z portem dostępu w osi adaptera i rurki pozwalającym bez rozłączania obwodu oddechowego oraz bez rozłączania adaptera od rurki intubacyjnej na odsysanie w systemie zamkniętym, otwartym, wykonanie procedury bronchoskopii, mini-Bal, rozgałęziony pod kątem 45 stopni, z jednokierunkowym portem luer do przepłukiwania cewnika umożliwiającym także podanie leku, z silikonową, bezobsługową, samouszczelniającą się, dwudzielną zastawką oddzielającą całkowicie komorę płukania od dróg oddechowych pacjenta.

Odpowiedź 54:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 55:

Pakiet 32 poz. 2:

1. Prosimy o dopuszczenie :

Cewnik do odsysania w systemie zamkniętym na 72 godziny do rurek tracheotomijnych o długości 34 cm, skalowany co 1 cm, rozmiar kodowany kolorystycznie oraz numerycznie na cewniku, z jednym otworem centralnym i 2 bocznymi, z blokadą próżni wyposażoną w zatyczkę na uwięzi, pozbawiony DEHP w rozmiarach: 10 ; 12 ; 14 i 16 Fr, kompatybilny z adapterem do dróg oddechowych Uniwersalny adapter do dróg oddechowych z obrotowym portem do połączenia obwodu oddechowego z obrotowym portem do połączenia z rurką intubacyjną/ lub tracheotomijną, z potwierdzoną w instrukcji użycia możliwością stosowania przez 7 dni, z portem dostępu w osi adaptera i rurki pozwalającym bez rozłączania obwodu oddechowego oraz bez rozłączania adaptera od rurki tracheostomijnej na odsysanie w systemie zamkniętym, otwartym, wykonanie procedury bronchoskopii, mini-Bal, rozgałęziony pod kątem 45 stopni, z jednokierunkowym portem luer do przepłukiwania cewnika umożliwiającym także podanie leku, z silikonową, bezobsługową, samouszczelniającą się, dwudzielną zastawką oddzielającą całkowicie komorę płukania od dróg oddechowych pacjenta.

Odpowiedź 55:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 56:

Dotyczy Zadania 26.

1. Ze względu na fakt, iż opisane wkłady są pakowane przez Producenta zbiorczo, w ilości 50 szt. a na opakowaniu zbiorczym znajdują się takie dane jak: data produkcji, nr serii/partii, w naszej opinii najkorzystniejszą opcją zamówienia jest zamówienie jednorazowo opakowania zbiorczego.

Rekomendowane jest bowiem sprzedawanie wkładów jednorazowych w opakowaniach zbiorczych.

Czy wobec tego, Zamawiający może potwierdzić że zrealizuje przedmiot zamówienia w jednym zamówieniu w ilości 50 szt.?

2. Czy Zamawiający dopuści dostawę poprzez firmę kurierską?

Odpowiedź 56:

Zamawiający potwierdza i wyraża zgodę.

Pytanie/Wniosek 57:

Pakiet nr 9

Poz. 2

Prosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania taśmy samoprzylepnej o rozmiarze 9 x 50cm w opakowaniu 250 sztuk, z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu asortymentowo-cenowym, pozostałe wymogi zgodnie z SIWZ.

Poz. 3

Prosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania serwety Mayo wykonanej z folii PE niepiaskowanej, z warstwą wierzchnią z włókniny polipropylenowej o rozmiarze wzmocnienia 75cmx90cm,, złożonej w sposób zapewniający aseptyczną aplikację

Poz. 6

Prosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania serwety nieprzylepnej w rozmiarze: 150x 190 cm., pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Poz. 7

Prosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania Uchwytu Velcro (typu rzep) do mocowania kabli drenów o rozmiarze 2,5 x 20/24 cm.

Poz. 8

Prosimy o możliwość zaoferowania zestawu wykonanego z dwuwarstwowego laminatu o gramaturze min. 57,5g/m² i zdolności absorpcji cieczy 340%, na całej powierzchni odporność na przenikanie wody min.125cm H₂O, o następującym składzie:

1 serweta na stolik instrumentariuszki 150 cm x 190 cm

1 ręcznik 30 cm x 40 cm

1 samoprzylepny organizator przewodów rzep 2,5 cm x 25 cm (uchwyt typu Velcro)

1 x serweta operacyjna o wymiarach 175 cm x 250 cm, posiadająca samoprzylepny otwór w kształcie trójkąta o wymiarach 11x11x11 cm umieszczony decentralnie, 77 cm (+/- 3 cm) od górnej krawędzi serwety.

poz. 1-8

Prosimy o dopuszczenie zestawów pakowanych do transportu podwójnie w worek foliowy oraz karton zewnętrzny. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ

Pakiet 29, poz. 1

Prosimy o dopuszczenie do zaoferowania zestawu uniwersalnego wykonanego z 2 -warstwowego laminatu o gramaturze 57,5 g/m², odporności na zerwanie na sucho /mokro 175/185 kPa i zdolności absorpcji 340%, współczynnika pylenia 2,2 log₁₀, zestaw zapakowany w opakowanie papier/folia bez portów do sterylizacji, zestaw posiada 2 etykiety samoprzylepne zawierające nr katalogowy, LOT, datę ważności oraz dane producenta, na opakowaniu wyraźnie zaznaczony kierunek otwierania. Serwety posiadają oznaczenia kierunku rozkładania w postaci piktogramów, o następującym składzie:

1 serweta na stolik instrumentariuszki 150 cm x 190 cm z folii PE z wzmocnieniem 75cmx190cm o gramaturze 76g/m²

- 2 ręczniki 30 cm x 40 cm
- 1 serweta na stolik Mayo 80 cm x 145 cm, serweta składana w sposób zapewniający aseptyczną aplikację
- 2 samoprzylepne serwety operacyjne 75 cm x 90 cm
- 1 samoprzylepna serweta operacyjna 175 cm x 180 cm
- 1 samoprzylepna serweta operacyjna 150x240cm
- Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź 57:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 58:

Dotyczy SIWZ

1. Zamawiający wymaga w rozdziale III SIWZ, pkt 6 ppkt. 2 na wezwanie:

„bezzwrotne, bezpłatne próbki oferowanych wyrobów wraz z folderami”

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający ma na myśli po jednej sztuce produktu z każdej pozycji danego pakietu.

Odpowiedź 58:

Zamawiający potwierdza.

Pytanie/Wniosek 59:

Zamawiający określił w Rozdziale X:

„1. Przy wyborze oferty najkorzystniejszej Zamawiający będzie kierował się następującymi kryteriami:

- cena ofertowa (C) - 60%
- termin dostawy towaru (Td) – 20%
- termin płatności faktury (Tp) – 20%”

W związku z powyższym prosimy o poprawę oczywistej omyłki pisarskiej w formularzu ofertowym, gdzie Zamawiający prosi o wpisanie wartości w polu: „Termin uzupełnienia magazynu dni”

Odpowiedź 59:

Zamawiający poprawia oczywistą omyłkę pisarską zarówno w SIWZ jak i Załączniku nr 1 do SIWZ - Formularz oferty.

1. Przy wyborze oferty najkorzystniejszej Zamawiający będzie się kierował następującymi kryteriami:
 - **cena ofertowa (C) – 60%**
 - **termin dostawy towaru (Td) – 30%**
 - **termin płatności faktury (Tp) – 10%**

Pytanie/Wniosek 60:

Dotyczy zał. Nr 5 do SIWZ

1. Prosimy o modyfikację w § 2 ust. 12 wzoru umowy zgodnie z poniższą propozycją:

„Zamawiającemu nie przysługuje prawo naliczania kar umownych przewidzianych w Umowie, jeżeli Wykonawca poinformuje Zamawiającego o braku dostępności danego Wyrobu w sposób wymieniony w ust. 8 powyżej i dostarczy jego odpowiednik, bądź dokona zwrotu różnicy w cenie wynikającej z zakupu Wyrobu u innego dostawcy na wezwanie Zamawiającego w terminie tam oznaczonym, w sytuacjach wynikających z zaistnienia siły wyższej, rozumianej jako „zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy, takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powódzie, epidemie, akty administracji państwowej itp.”

Odpowiedź pkt 1:

Wprowadzenie do umowy rozbudowanego zapisu o sile wyższej o treści jak w pytaniu nr 26 obejmie również powyższy zapis we wnioskowany sposób.

2) W związku z możliwością problemów z realizacją dostaw w części lub w całości spowodowanych pandemią choroby COVID-19, która znacznie ograniczyła działalność wielu producentów wyrobów prosimy o dodanie w § 4 wzoru umowy proponowanego zapisu:

„Zamawiający zobowiązuje się odstąpić od dochodzenia kar lub odszkodowań zawartych w niniejszej umowie oraz możliwości rozwiązania umowy z tytułu opóźnienia w dostawie wyrobów objętych niniejszą umową o ile opóźnienie to wystąpi z przyczyn niezależnych od Wykonawcy, a spowodowanych epidemią Covid-19. Wykonawca zobowiązany jest do przedstawiania Zamawiającemu wpływu okoliczności związanych z wystąpieniem COVID-19 na należyte wykonanie umowy oraz wpływu okoliczności związanych z wystąpieniem COVID-19, na zasadność ustalenia i dochodzenia tych kar lub odszkodowań, lub ich wysokość, stosownie do art. 15r ust. 6 ustawy z dnia 2 marca 2020 r. o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych.”

Odpowiedź pkt 2:

NIE, Zapis umożliwiające dostosowanie sposobu realizacji umowy z powodu COVID wynika z już przywołanego wyżej przepisu, więc nie ma potrzeby powielania go w umowie.

3) Zwracamy się z prośbą o wprowadzenie w § 6 wzoru umowy zapisu umożliwiającego stronom rozwiązanie umowy z 3 miesięcznym okresem wypowiedzenia. Proponujemy wprowadzenie następującego zapisu: „Każda ze stron może wypowiedzieć umowę z zachowaniem 3 miesięcznego okresu wypowiedzenia.”

Należy zauważyć, że w przypadku umów długoterminowych zawieranych na okres 12 miesięcy w momencie zawierania umowy strony nie są w stanie przewidzieć wszystkich okoliczności oraz czynników mogących mieć negatywny wpływ na wykonywanie zobowiązań umownych dla każdej ze stron, jak również w sposób kompleksowy i wyczerpujący uregulować procedury postępowania w takich wypadkach. Wprowadzenie możliwości rozwiązania umowy za wypowiedzeniem ma na celu stworzenie podstaw prawnych do zakończenia stosunku prawnego pomiędzy stronami, jeżeli z określonych powodów nie są one zainteresowane dalszym kontynuowaniem współpracy na dotychczasowych warunkach. Mając na względzie dynamikę życia gospodarczego, czyli pojawianie się nowych technologii wykonywania zamówień, czy też nowych środków, może po kilku latach dojść do sytuacji, gdy jedna ze stron w tym również zamawiający będzie chciał skorzystać z jednostronnego uprawnienia do zakończenia umowy przed upływem jej obowiązywania. Obowiązujące przepisy ustawy prawo zamówień publicznych nie zawierają w tym zakresie żadnych zakazów.

Odpowiedź pkt 3:

Zamawiający wyraża zgodę, ale ze skutkiem na koniec miesiąca.

4) Zwracamy się z prośbą o dopisanie do wzoru umowy następującego paragrafu:

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

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

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

4. Jeżeli Siła Wyższa, będzie trwała nieprzerwanie przez okres 180 dni lub dłużej, Strony mogą w drodze wzajemnego uzgodnienia rozwiązać Umowę bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań oprócz płatności należnych z tytułu prawidłowo wykonanych usług.

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

Odpowiedź: Tak, ale o treści zaproponowanej jak w pytaniu nr 26

5) W związku z komunikatem wydanym przez Urząd Zamówień Publicznych, o następującej treści :

„Komunikacja elektroniczna w dobie zagrożenia epidemicznego

W obecnej sytuacji zagrożenia epidemicznego Urząd Zamówień Publicznych zachęca zamawiających do komunikowania się z wykonawcami za pomocą środków komunikacji elektronicznej również w postępowaniach o udzielenie zamówienia publicznego o wartości poniżej progów unijnych.

Urząd Zamówień Publicznych zaleca, aby komunikacją elektroniczną objąć wszelką korespondencję występującą w postępowaniu, w tym składanie ofert, wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, oświadczeń, a także dokumentów. Przypominamy jednak, że oferty, wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu oraz oświadczenie, o którym mowa w art. 25a składane w postaci elektronicznej należy opatrzyć kwalifikowanym podpisem elektronicznym.

Pragniemy również zwrócić Państwa uwagę, że zastosowanie komunikacji elektronicznej możliwe jest nie tylko przed wszczęciem postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, ale także w jego trakcie. Zamawiający bowiem uprawniony jest na gruncie art. 38 ust. 4 ustawy Pzp w uzasadnionych przypadkach - do których niewątpliwie należy obecna sytuacja zagrożenia epidemicznego - przed upływem terminu składania ofert do zmiany treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia, w tym sposobu komunikacji w postępowaniu. Dokonaną zmianę treści specyfikacji zamawiający udostępnia na stronie internetowej, a także dokonuje zmiany ogłoszenia o zamówieniu w Biuletynie Zamówień Publicznych. Zmiana sposobu komunikacji w postępowaniu powoduje, iż zamawiający wydłuża odpowiednio termin składania ofert, zapewniając tym samym wykonawcom dodatkowy czas na dostosowanie się do nowej sytuacji.

Zwracamy jednak uwagę, że wybór sposobu komunikacji przez zamawiającego nie powinien ograniczać uprawnień wykonawców. Tym samym w przypadku braku możliwości złożenia przez

wykonawców ofert, wniosków i innych dokumentów w postaci elektronicznej zamawiający powinien umożliwić ich złożenie również w sposób tradycyjny.”

źródło : <https://www.uzp.gov.pl/aktualnosci/komunikacja-elektroniczna-w-dobie-zagrozenia-epidemicznego>

Prosimy Zamawiającego o umożliwienie złożenia oferty, a następnie w trakcie badania ofert składania wszelkich wyjaśnień, wniosków, odpowiedzi na stosowne wezwania, za pośrednictwem środków komunikacji elektronicznej, o których mowa w art. 10a ustawy Pzp.

Odpowiedź 60: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie/Wniosek 61:

1. Pakiet 1, poz. 6-10

Czy zamawiający wydzieli poz.6-10 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?

2. Pakiet 1, poz. 6,8

Czy zamawiający dopuszcza strzykawki ze skalą rozszerzoną o pojemności 50/60 ml?

3. Pakiet 1, poz. 7

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

Odpowiedź 61:

1. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ i OPZ.
2. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.
3. Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ i OPZ.

Pytanie/Wniosek 62:

Pakiet 1, poz. 7,10

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

Odpowiedź 62:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie/Wniosek 63:

Pakiet 1, poz. 9

Czy zamawiający dopuści strzykawkę cewnikowa 100ml - skala mała co 1 ml, duża co 10 ml – uchwyt cylindrowy 10 mm,?

Pakiet 3, poz. 1-3

Czy zamawiający wydzieli poz.1-3 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?

Pakiet 3, poz. 1-3

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

Pakiet 3, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczepu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Pakiet 3, poz. 1-3

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

Pakiet 3, poz.2

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

Pakiet 3, poz.2

Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS o dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przezroczystej ?

Pakiet 3, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bursztynowy bez dodatkowego zaczepu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź 63:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ i OPZ.

Pytanie/Wniosek 64:

Pakiet 12, poz. 1

Czy zamawiający dopuści jednorazowy worek do dobowej zbiórki moczu z bezzwrotnym zaworem T i łącznikiem schodkowym, długość drenu 90 cm, sterylizowany tlenkiem etylenu, wykonany z medycznego PCV, opakowanie indywidualne – foliowe, zbiorczo pakowany po 10 szt., tylna ścianka worka mleczna ułatwiająca odczytanie pomiaru, skala co 100 ml?

Pakiet 12, poz. 2

Czy zamawiający dopuści worek do zbiórki moczu 2l z możliwością stosowania do 7 dni u pacjenta, system zamknięty, jałowy, posiada odpływ spustowy Cross Valve, dren 110 cm z klamrą, port do pobierania próbek do badania bakteriologicznego bez odłączania drenu od cewnika, dokładny z podziałką co 25 ml, pojemność 2000 ml?

Odpowiedź 64:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 65:

Pakiet 12, poz. 1-2,5-6

Czy zamawiający wydzieli poz.1-2,5-6 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź 65:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ i OPZ.

Pytanie/Wniosek 66:

Pakiet nr 1 poz. 2-5

Bardzo proszę o dopuszczenie strzykawek z pojedynczą, rozszerzoną skalą pomiarową. Podwójną skalę pomiarową w strzykawkach dwuczęściowych wprowadziła firma Margomed, żaden inny producent strzykawek dwuczęściowych nie stosuje takiej skali pomiarowej. Nie ma ona żadnego medycznego uzasadnienia, gdyż obie skale znajdują się po tej samej stronie strzykawki (czyli de facto nie jest to skala dwustronna). Jedynym zastosowaniem takiej skali polega na blokowaniu innych wykonawców. Zamawiający nie ma wów-

czas możliwości zapoznania się z innymi, bardziej konkurencyjnymi ofertami na strzykawkę, gdyż ofertę składa wówczas tylko jeden Wykonawca. Podobnie jest z kodem kolorystycznym na strzykawkach. Nie ma żadnego uniwersalnego kodu, który byłby wymagany i określony normami ISO. Jest to kolejny zabieg stosowany, w celu niedopuszczania konkurentów do postępowań przetargowych na strzykawkę. Proszę o dopuszczenie strzykawek bez kodu kolorystycznego na pojedynczym opakowaniu oraz na kartonie zbiorczym. Na pojedynczym opakowaniu jest bardzo wyraźnie nadrukowany rozmiar strzykawkę. Nie ma możliwości pomylić np. strzykawkę 2 ml i 20 ml.

Odpowiedź 66:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 67:

Pakiet nr 1 poz. 2-5

Czy zamawiający wymaga strzykawek w klasie IIa?

Odpowiedź 67:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ i OPZ.

Pytanie/Wniosek 68:

Pakiet 1, poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie 80 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu asortymentowo-cenowym.

Odpowiedź 68:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie/Wniosek 69:

Pakiet 1, poz. 7

Czy Zamawiający wymaga koreczków jednofunkcyjnych?

Odpowiedź 69:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ i OPZ.

Pytanie/Wniosek 70:

Pakiet 1, poz. 7,10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie w formularzu cenowo asortymentowym koreczków pakowanych po 100?

Odpowiedź 70:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie/Wniosek 71:

Pakiet 1, poz. 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na koreczek (KOMBI), który jest wykonany z polietylenu. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź 71:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 72:

Pakiet 1, poz. 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu?

Pakiet 3, poz. 1-3

Zwracam się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji i utworzenie pakietu z przyrządami do przetaczania. Pozwoli to na złożenie Zamawiającemu atrakcyjnej oferty cenowej przez większą liczbę wykonawców.

Odpowiedź 72:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie powyższych pakietów, pozostając przy zapisach SIWZ i OPZ.

Pytanie/Wniosek 73:

Pakiet 3, poz. 1-3

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

Pakiet 3, poz. 1-3

Czy Wykonawca dobrze rozumie ze Zamawiający wymaga aby przyrząd na zaciskaczu rolkowym był wyposażony w dodatkowy element konstrukcyjny na zabezpieczenie igły biorczej po użyciu a ze nie była igła wciskana w miejsce wlotu lub wylotu (na górze albo na dole) ?

Pakiet 3, poz. 1-3

Czy Zamawiający dopuści przyrządy z logo umożliwiającym identyfikację wyrobu?

Pakiet 3, poz. 1-5

Zwracam się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji i utworzenie pakietu z przyrządami do przetaczania. Pozwoli to na złożenie Zamawiającemu atrakcyjnej oferty cenowej przez większą liczbę wykonawców.

Odpowiedź 73:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ i OPZ.

Pytanie/Wniosek 74:

Pakiet 5, poz. 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie igły w rozmiarze 0,45x12mm?

Odpowiedź 74:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 75:

Pakiet 5, poz. 9

Czy Zamawiający dopuści kaniulę:

Kaniule dożylnie bezpieczne wykonane z FEP, z 2 paskami kontrastującymi w RTG, z zaworem portu górnego, z filtrem hydrofobowym, posiadające korki z trzpieniem powyżej krawędzi korka, posiadające automatyczne zabezpieczenie końca igły w postaci polimerowego zatrzasku aktywowanego po wyjęciu igły z cewnika. Nazwa producenta bezpośrednio na opakowaniu jednostkowym, sterylizowane EO. Rozmiary:

Rozmiar kaniuli (GAUGE)	Rozmiar cewnika w mm	Przepływ ml/min
14 G	2,10 x 45	305
16 G	1,7 x 45	200
17 G	1,50 x 45	142
18 G	1,30 x 45	100
20 G	1,10 x 32	61
22 G	0,90 x 25	36

Odpowiedź 75:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ i OPZ.

Pytanie/Wniosek 76:

Pakiet 5, poz. 10

Czy Zamawiający dopuści automatyczny jednorazowy lancet o głębokości nakłucia 1,5 mm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź 76:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 77:

Pakiet 5, poz. 10,12-13, 17ab

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu? Pozwoli to na złożenie większej ilości ofert

Odpowiedź 77:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ i OPZ.

Pytanie/Wniosek 78:

Pakiet 5, poz. 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli wykonanej z FEP z 4 paskami kontrastującymi w RTG z zaworem portu górnego ze skrzydełkami sterylizowany EO w rozmiarze 22G 0,8x25 przepływ 38ml , 20G 1,0x32 przepływ 64ml , 18G 1,2x45 przepływ 100ml , 17G 1,5x45 przepływ 140ml, 16G 1,7x45 przepływ 200ml, 14G 2,2x45 przepływ 310ml?

Odpowiedź 78:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ i OPZ.

Pytanie/Wniosek 79:

Pakiet 25, poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie bezigłowego systemu dostępu naczyniowego do wielokrotnej podaży i aspiracji z membrana silikonowa osadzona w przezroczystym konektorze o przepływie 650ml/min dostosowania 7 dni lub 600 wejść, sterylny?

Odpowiedź 79:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 80:

Pakiet 25, poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie bezigłowego systemu dostępu naczyniowego do wielokrotnej podaży i aspiracji z membrana silikonowa osadzona w przezroczystym konektorze z potrójnym przedłużeniem o łącznej długości około 9,5 cm o średnicy wewnętrznej 1,1mm i zewnętrznej 2,35mm o przepływie 145ml/min do stosowania 7 dni lub 600 wejść, sterylny?

Pakiet 25, poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie bezigłowego systemu dostępu naczyniowego do wielokrotnej podaży i aspiracji z membrana silikonowa osadzona w przezroczystym konektorze o średnicy wewnętrznej 1,1mm i zewnętrznej 2,35mm o przepływie 165ml/min do stosowania 7 dni lub 600 wejść, sterylny?

Pakiet 25, poz. 5-6

Czy Zamawiający, w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji, dopuści do postępowania kaniule wykonane z teflonu FEP? Zarówno bowiem FEP jak i PTFE to teflon. Pragniemy zwrócić uwagę Zamawiającemu, iż podane w SIWZ parametry kaniul (materiał z którego kaniule są wykonane) odpowiadają tylko jednemu producentowi w Polsce, tj. firmie Becton Dickinson i nie mają swojego odpowiednika o stricte takich samych parametrach. Prosimy zatem o dopuszczenie kaniul wykonanych z teflonu FEP, przy zachowaniu pozostałych parametrów SIWZ.

Odpowiedź 80:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ i OPZ.

Pytanie/Wniosek 81:

Pakiet 25, poz. 5,6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu? Pozwoli to na złożenie większej ilości ofert.

Odpowiedź 81:

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji, pozostaje przy zapisach SIWZ i OPZ.

Pytanie/Wniosek 82:

Pakiet Nr 8, pozycja 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie sterylnego pokrowca na przewody w rozmiarze 16 x 250 cm?

Odpowiedź 82:

Jeżeli pytanie dotyczy pozycji nr 10, to Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

41

Pytanie/Wniosek 83:

Pakiet Nr 8, pozycja 12 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie sterylnej kieszeni przylepnej, dwukomorowej w rozmiarze 30 x 40 cm (kieszeń lewa 15x30 cm, kieszeń prawa 25 x 30 cm), wyposażoną w sztywnik?

Odpowiedź 83:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ i OPZ.

Pytanie/Wniosek 84:

Pakiet Nr 8, pozycja 15 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie sterylnych ściereczek wykonanych ze 100% celulozy w rozmiarze 40 x 40 cm?

Pakiet Nr 9, pozycja 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie taśmy samoprzylepnej pakowanej jednostkowo a'1 szt, z podaniem ceny za szt z przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź 84:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 85:

Pakiet Nr 9, pozycja 3 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie serwety na stolik Mayo w rozmiarze 80 x 140cm, wykonanej z folii niepiaskowanej, z wzmocnieniem włókninowym?

Odpowiedź 85:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ i OPZ.

Pytanie/Wniosek 86:

Pakiet Nr 9, pozycja 7 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie taśmy typu rzep w rozm. 2x22 cm?

Odpowiedź 86:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 87:

Pakiet Nr 9, pozycja 8 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu laryngologicznego o składzie:

Serweta wykonana z hydrofobowej włókniny trójwarstwowej typu SMS o gramaturze 50 g/m², w strefie krytycznej wyposażona we wzmocnienie wysokochłonne o gramaturze 80 g/m², zintegrowane z organizatorami przewodów. Chłonność wzmocnienia min. 680%.

- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny (owinięcie zestawu) o wymiarach 150cm x 190cm, wykonana z warstwy nieprzemakalnej o gramaturze 35 g/m² oraz włókninowej warstwy chłonnej o gramaturze 28 g/m². Łączna gramatura w strefie chłonnej - 63 g/m², wzmocnienie 65 x 190 cm,
- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 200 cm x 280 cm z otworem o średnicy 10 cm
- 2 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm
- 1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm

Opakowanie jednostkowe typu TYVEC wyposażone w informację o kierunku otwierania oraz 4 etykiety samoprzylepne typu TAG służące do archiwizacji danych. Opakowanie transportowe – system podwójnego zabezpieczenia – wewnętrzna torba foliowa oraz karton zewnętrzny.

Odpowiedź 87:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ i OPZ.

Pytanie/Wniosek 88:

Pakiet Nr 10, pozycja 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie folii o rozmiarze powierzchni lepnej 15x22cm?

Pakiet Nr 10, pozycja 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie folii o rozmiarze powierzchni lepnej 22x30cm?

Pakiet Nr 10, pozycja 3 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie folii o rozmiarze powierzchni lepnej 22x45cm?

Pakiet Nr 10, pozycja 4 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie folii o rozmiarze powierzchni lepnej 45x49cm?

Odpowiedź 88:

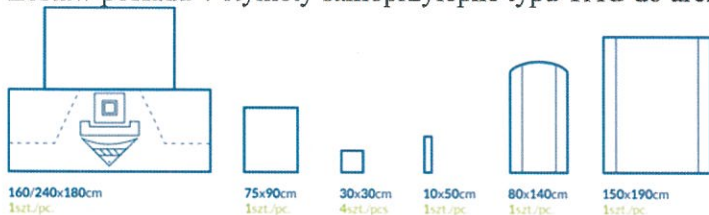
Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 89:

Pakiet Nr 19, pozycja 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie zestawów ginekologicznych o składzie:

- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny (owinięcie zestawu) o wymiarach 150cm x 190cm
 - 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm
 - 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 140 cm
 - 1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
 - 1 x serweta bez przylepca o wymiarach 75cm x 90cm wykonana z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 56 g/m²
 - 1 x serweta 160/240cm x 180cm zintegrowana z osłonami na kończyny, z otworem samoprzylepnym w okolicy krocza o wymiarach 10cm x 15cm zintegrowana z torbą na płyny o wymiarach 35x 50cm
- Obłożenie pacjenta wykonane z hydrofobowej włókniny trójwarstwowej typu SMS o gramaturze 50 g/m², w strefie krytycznej wyposażone we wzmocnienie wysokochłonne o gramaturze 80 g/m², zintegrowane z organizatorami przewodów.

Zestaw posiada 4 etykiety samoprzylepne typu TAG do archiwizacji danych.



Odpowiedź 89:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 90:

Pakiet Nr 28, pozycja 1-3 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na badania aplikacyjne przeprowadzone na 25 osobach?

Pakiet Nr 28, pozycja 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie gąbki o gramaturze 90g/m²?

Pakiet Nr 28, pozycja 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie gąbki o gramaturze 100g/m², w rozmiarze 20cmx20cm?

Pakiet Nr 28, pozycja 3 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie pianki o gramaturze 200g/m², pakowanej a'20szt. z przeliczeniem zamawianej ilości?

Pakiet Nr 29, pozycja 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie zestawu serwet uniwersalnych o składzie:

- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150cm x 190cm, wykonana z warstwy nieprzemakalnej, oraz włókninowej warstwy chłonnej,
- 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 145 cm, składana teleskopowo,
- 2 x serweta samoprzylepna o wymiarach 75cm x 90cm
- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 180cm x 180cm
- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 150cm x 240cm
- 1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
- 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30,5 cm x 34 cm, 100% chłonna celuloza

Serwety okrywające pacjenta wykonane z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 56 g/m². Odporność na rozerwania sucho/mokro w obszarze krytycznym 150 kPa. Wytrzymałość na rozciąganie na sucho/mokro w obszarze krytycznym 75/80 N. Odporność na penetrację płynów w obszarze krytycznym >981 cm H₂O. Współczynnik pylenia 1.3log10. Spełnia wymagania wg normy EN 13795-1,2,3 na wysokim poziomie. Opakowanie typu TYVEC wyposażone w informację o kierunku otwierania oraz 4 etykiety samoprzylepne typu TAG służące do archiwizacji danych. Zestawy pakowane zbiorczo w karton wewnętrzny oraz karton zewnętrzny.

Odpowiedź 90:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ i OPZ.

Pytanie/Wniosek 91:

Pakiet Nr 29, pozycja 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od wymogu normy środowiskowej ISO 14001?

Odpowiedź 91:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie/Wniosek 92:

Pakiet Nr 36, pozycja 1,2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie maski o skuteczności filtracji bakteryjnej min. 98,72%?

Odpowiedź 92:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 93:

Pakiet Nr 42, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści rękawice o zawartości protein max 83 µg/g, pudrowane mączką kukurydzianą o zawartości pudru ≤ 10mg/dm², AQL≤1,5, grubość rękawicy w części dłoniowej 0,10mm +/- 0,02mm, na palcach 0,11mm +/- 0,02mm, na mankicie 0,07mm +/- 0,01mm?

Odpowiedź 93:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ i OPZ.

Pytanie/Wniosek 94:

Pakiet Nr 42, pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści rękawice o AQL≤1,5?

Pakiet Nr 42, pozycja 3 - Czy Zamawiający dopuści rękawice foliowe w rozmiarach M, L?

Pakiet Nr 43, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu 0,08mm +/- 0,01, dłoni 0,06mm +/- 0,01, mankicie 0,05mm +/- 0,01?

Odpowiedź 94:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 95:

Pakiet 7

Poz. 10 Czy Zamawiający dopuści okulary w rozmiarach S – 29 – 35,5 cm, M – 31 – 37,5 cm, L – 33 – 39,5 cm?

Poz. 20 Czy Zamawiający dopuści łącznik do drenów Y 9/11 reszta parametrów bez zmian?

Poz. 24 Czy Zamawiający dopuści pojemnik do moczu o pojemności 100ml?

Odpowiedź 95:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 96:

Pakiet 10

Poz. 1 Czy Zamawiający dopuści folie o powierzchni przylepnej 15cm x 22cm reszta parametrów bez zmian?

Poz. 2 Czy Zamawiający dopuści folie o powierzchni przylepnej 22cm x 30cm reszta parametrów bez zmian?

Poz. 3 Czy Zamawiający dopuści folie o powierzchni przylepnej 45cm reszta parametrów bez zmian?

Poz. 3 Czy Zamawiający dopuści folie o powierzchni przylepnej 45cm x 49cm reszta parametrów bez zmian?

Pakiet 13

Poz. 6 Czy Zamawiający dopuści kieliszki pakowane po 90 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź 96:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 97:

Pakiet 28

Poz. 1 – 3 Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania raportu bezpieczeństwa?

Poz. 1–3 Czy Zamawiający dopuści badania aplikacyjne przeprowadzone na minimum 10 osobach?

Poz. 1 Czy Zamawiający dopuści gąbki o gramaturze 90g/m²?

Odpowiedź 97:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ i OPZ.

Pytanie/Wniosek 98:

Pakiet 28

Poz. 2 Czy Zamawiający dopuści gąbki w rozmiarze 20cm x 20cm?

Odpowiedź 98:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 99:

Pakiet 28

Poz. 3 Czy nie zaszła omyłka pisarska? Czy Zamawiającemu chodzi o gąbkę z żelem myjącym jak w pozycji 1 i 2?

Poz. 3 Czy Zamawiający dopuści gąbki o gramaturze 150 g/m pakowane po 12 sztuk?

Odpowiedź 99:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ i OPZ.

Pytanie/Wniosek 100:

1/ Czy Zamawiający w Pakiecie 1 poz. 1 dopuści strzykawkę z igłą w rozmiarze 0,45x13mm?

2/ Czy Zamawiający w Pakiecie 1 poz. 2-5 dopuści wycenę strzykawk z mlecznym tłokiem oraz czarną, kontrastującą skalą?

Odpowiedź 100:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 101:

3/ Czy Zamawiający w Pakiecie 1 poz. 2-5 dopuści wycenę strzykawk bez zawartości ftalanów, potwierdzonej w karcie charakterystyki produktu, bez oznaczenia na opakowaniu jednostkowym?

4/ Czy Zamawiający w Pakiecie 1 poz. 2-5 dopuści wycenę strzykawk z czarną, pojedynczą skalą pomiarową?

Odpowiedź 101:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ i OPZ.

Pytanie/Wniosek 102:

5/ Czy Zamawiający w Pakiecie 1 poz. 7, 10 dopuści wyceny op. x 100szt. z przeliczeniem ilości?

6/ Czy Zamawiający w Pakiecie 1 poz. 9 dopuści wycenę strzykawk skalowanych co 1ml?

7/ Czy Zamawiający w Pakiecie 1 poz. 11 dopuści wycenę strzykawk enteralnych 60ml z mimośrodkową końcówką EnFit, z fioletowym tłokiem bez przewężenia na całej długości cylindra?

Odpowiedź 102:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 103:

8/ Czy Zamawiający dopuści na wydzielenie z Pakietu 2 poz. 8 oraz poz. 9 i utworzenie osobnego pakietu?

- 9/ Czy Zamawiający w Pakiecie 2 poz. 2 dopuści igłę w rozmiarze 25Gx88 z prowadnicą 21Gx38mm?
10/ Czy Zamawiający w Pakiecie 2 poz. 3 dopuści igłę w rozmiarze 26Gx88 z prowadnicą 21Gx38mm?
11/ Czy Zamawiający w Pakiecie 2 poz. 4 dopuści igłę w rozmiarze 27Gx88 z prowadnicą 22Gx38mm?
12/ Czy Zamawiający w Pakiecie 2 poz. 5 dopuści igłę w rozmiarze 25Gx88 z prowadnicą 21Gx38mm?
13/ Czy Zamawiający w Pakiecie 2 poz. 6 dopuści igłę w rozmiarze 26Gx88 z prowadnicą 21Gx38mm?
14/ Czy Zamawiający w Pakiecie 2 poz. 7 dopuści igłę w rozmiarze 21Gx88 z prowadnicą 22Gx38mm?
15/ Czy Zamawiający w Pakiecie 2 poz. 10 dopuści wycenę igły w rozmiarze 18Gx88mm?

Odpowiedź 103:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ i OPZ.

Pytanie/Wniosek 104:

16/ Czy Zamawiający w Pakiecie 5 poz. 9 dopuści wycenę kaniuli z koreczkiem z trzpieniem powyżej krawędzi koreczka, gwarantującym pełne i szczelne zamknięcie światła kaniuli, w rozmiarach: 22G 0,9x25mm przepływ 36ml/min.; 20G 1,1x25mm przepływ 65ml/min.; 20G 1,1x32mm przepływ 61ml/min., 18G 1,3x32mm przepływ 105ml/min., 18G 1,3x45mm przepływ 100ml/min., 17G 1,5x45mm przepływ 142ml/min., 16G 1,7x45mm przepływ 200ml/min., 14G 2,1x45mm przepływ 305ml/min?

Odpowiedź 104:

Zamawiający dopuszcza następujące rozmiary:

1. 22G 0,9x25mm przepływ 36ml/min.
2. 20G 1,1x32mm przepływ 61ml/min.
3. 18G 1,3x45mm przepływ 100ml/min.
4. 17G 1,5x45mm przepływ 142ml/min.
5. 16G 1,7x45mm przepływ 200ml/min.
6. 14G 2,1x45mm przepływ 305ml/min.

Pytanie/Wniosek 105:

17/ Czy Zamawiający w Pakiecie 5 poz. 10 dopuści wycenę nakłuwacza o głębokości wklucia 1,2mm?

Odpowiedź 105:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 106:

18/ Czy Zamawiający w Pakiecie 5 poz. 1 dopuści wycenę kaniul odpowiednio w rozmiarach 22G 0,9x25mm przepływ 36ml/min.; 20G 1,1x32mm przepływ 56ml/min.; 18G 1,3x45mm przepływ 90ml/min., 17G 1,5x45mm przepływ 142ml/min.; 16G 1,7x45mm przepływ 200ml/min., 14G 2,1x45mm przepływ 305ml/min.?

Odpowiedź 106:

Jeżeli pytanie dotyczy Pakietu nr 5 pozycji 14, to Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 107:

1. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 1 pozycja 1 strzykawkę do tuberkuliny pakowaną po 120 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?
2. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 1 pozycja 2 strzykawkę jednorazowego użytku, dwuczęściową, koncentryczną, luer, o pojemności 2 ml skala 0,1 ml. Nietoksyczna, bez zawartości latexu, PCV, DEHP, bisphenol A, wykonana: cylinder-polipropylen, tłok polietylen, sterylizowana EO. Pakowana pojedynczo (opakowanie typu blister – bez kolorystycznego oznaczenia). Tłok biały. O-ring zabezpieczający przed wypadaniem tłoka, bezwzględna szczelność strzykawki. Czytelna skala, trwała niezmywalna skala w kolorze czarnym bez rozszerzenia, długość skali na cylindrze odpowiada pojemności nominalnej strzykawki. Logo producenta strzykawki na cylindrze, co pozwala na szybką i wiarygodną identyfikację bez opakowania jednorazowego. Op. 100szt?
3. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 1 pozycja 3 strzykawkę jednorazowego użytku, dwuczęściową, koncentryczną, luer, o pojemności 5 ml skala 0,2 ml. Nietoksyczna, bez zawartości latexu, PCV, DEHP, bisphenol A, wykonana: cylinder-polipropylen, tłok polietylen, sterylizowana EO. Pakowana pojedynczo (opakowanie typu blister – bez kolorystycznego oznaczenia). Tłok biały. O-ring zabezpieczający przed wypadaniem tłoka, bezwzględna szczelność strzykawki. Czytelna skala, trwała niezmywalna skala w kolorze czarnym bez rozszerzenia, długość skali na cylindrze od-

- powiada pojemności nominalnej strzykawki. Logo producenta strzykawki na cylindrze, co pozwala na szybką i wiarygodną identyfikację bez opakowania jednorazowego. Op. 100szt?
4. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 1 pozycja 4 strzykawkę jednorazowego użytku, dwuczęściową, koncentryczną, luer, o pojemności 10 ml skala 0,5 ml. Nietoksyczna, bez zawartości latexu, PCV, DEHP, bisphenol A, wykonana: cylinder-polipropylen, tłok polietylen, sterylizowana EO. Pakowana pojedynczo (opakowanie typu blister – bez kolorystycznego oznaczenia). Tłok biały. O-ring zabezpieczający przed wypadaniem tłoka, bezwzględna szczelność strzykawki. Czytelna skala, trwała niezmywalna skala w kolorze czarnym bez rozszerzenia, długość skali na cylindrze odpowiada pojemności nominalnej strzykawki. Logo producenta strzykawki na cylindrze, co pozwala na szybką i wiarygodną identyfikację bez opakowania jednorazowego. Op. 100szt?
 5. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 1 pozycja 5 strzykawkę jednorazowego użytku, dwuczęściową, koncentryczną, luer, o pojemności 20 ml skala 1 ml. Nietoksyczna, bez zawartości latexu, PCV, DEHP, bisphenol A, wykonana: cylinder-polipropylen, tłok polietylen, sterylizowana EO. Pakowana pojedynczo (opakowanie typu blister – bez kolorystycznego oznaczenia). Tłok biały. O-ring zabezpieczający przed wypadaniem tłoka, bezwzględna szczelność strzykawki. Czytelna skala, trwała niezmywalna skala w kolorze czarnym bez rozszerzenia, długość skali na cylindrze odpowiada pojemności nominalnej strzykawki. Logo producenta strzykawki na cylindrze, co pozwala na szybką i wiarygodną identyfikację bez opakowania jednorazowego. Op. 80szt z odpowiednim przeizczeniem ilości?
 6. Czy Zamawiający w pakiecie 1 pozycja 6 Strzykawki jednorazowego użytku do pompy infuzyjnej, trzyczęściowa, koncentryczna, pojemność i skala na cylindrze 50 - 60 ml, typu Luer- Lock. Tłok i cylinder wykonane z polipropylenu, bez zawartości lateksu, PCV, DEHP, kompatybilne z lekami cytostatycznymi (przeznaczone do bezpiecznego podawania i przygotowywania cytostatyków - potwierdzone oświadczeniem producenta), wyraźne oznakowanie skali, czarna, niezmywalna, jednostronna, skala co 1ml do 60 ml, tłok strzykawki nawilżony olejem silikonowym, który nie powoduje zacinań się tłoka. Typ strzykawki i logo producenta na strzykawce. Opakowanie 60 szt.
 7. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 1 pozycja 7, koreczki z trzpieniem nieznacznie powyżej krawędzi?
 8. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 1 pozycja 8 Strzykawkę jednorazowego użytku do pompy infuzyjnej, trzyczęściowa, bursztynowa, do podawania leków światłoczułych, koncentryczna, pojemność i skala na cylindrze 50 - 60 ml, typu Luer- Lock. Tłok i cylinder wykonane z polipropylenu, bez zawartości lateksu, PCV, DEHP, kompatybilne z lekami cytostatycznymi (przeznaczone do bezpiecznego podawania i przygotowywania cytostatyków - potwierdzone oświadczeniem producenta), wyraźne oznakowanie skali, czarna, niezmywalna, jednostronna, skala co 1ml do 60ml, tłok strzykawki nawilżony olejem silikonowym, który nie powoduje zacinań się tłoka. Typ strzykawki i logo producenta na strzykawce. Opakowanie 60 szt.?
 9. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 5 pozycja 9 Kaniule wykonana z biokompatybilnego poliuretanu (vialon) nowej generacji (potwierdzone badaniami klinicznymi dołączonymi do oferty). Posiadająca dodatkowy, samodomykający się korek portu do wstrzyknięcia, min. 5 pasków kontrastujących w promieniach RTG wtopionych w cewnik. Wyposażona w zastawkę antyzwrotną zapobiegającą wypływowi krwi w momencie wkłucia, zabezpieczenie igły w postaci plastikowej osłonki o gładkich krawędziach, w pełni zamykającej ostrze i światło igły, wyposażonej w konstrukcję pomagającą wyeliminować przypadki nieprzewidzianej ekspozycji na krew po wycofaniu igły w postaci cienkich rurek (kapilary). Pozbawiona jakichkolwiek ostrych elementów wchodzących w skład mechanizmu zabezpieczającego kaniulę, konstrukcja kaniuli ma chronić personel medyczny przed przypadkowym zakłucieniem/zadrażnieniem/ zachłapaniem krwią, uniemożliwiając jednocześnie powtórne użycie cewnika o poniższych przepływach:

o przepływie: 42 ml/min	0,9 x 25 mm
o przepływie: 67 ml/min	1,1 x 32 mm
o przepływie: 103 ml/min	1,3 x 32 mm
o przepływie: 103 ml/min	1,3 x 45 mm
o przepływie: 133 ml/min	1,5 x 45 mm
o przepływie: 236 ml/min	1,8 x 45 mm
o przepływie: 270 ml/min	2,0 x 45 mm

10. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 5 pozycja 12 igłę o rozmiarze 0,7 x 38 mm?

11. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 5 pozycja 13 igłą o rozmiarze 0.9 x 38 mm?
12. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 5 pozycja 14 Kaniula wykonana z biokompatybilnego poliuretanu (vialon) z załączonymi do oferty opublikowanymi badaniami klinicznym na biokompatybilność poliuretanu potwierdzającymi wpływ rodzaju materiału na ryzyko powstawania zakrzepowego zapalenia żył, z samodomykającym się korkiem portu bocznego, z zastawką antyzwrotną zapobiegająca zwrotnemu wypływowi krwi w momencie wkłucia, minimum pięć wtopionych na całej długości kaniuli pasków rtg. Poniżej wymiary i przepływy:

o przepływie: 42 ml/min	0,9 x 25 mm
o przepływie: 67 ml/min	1,1 x 32 mm
o przepływie: 103 ml/min	1,3 x 32 mm
o przepływie: 103 ml/min	1,3 x 45 mm
o przepływie: 133 ml/min	1,5 x 45 mm
o przepływie: 236 ml/min	1,8 x 45 mm
o przepływie: 270 ml/min	2,0 x 45 mm

Odpowiedź 107:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 108:

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu 5 pozycje 17 umożliwi to złożenie konkurencyjnej oferty?

Odpowiedź 108:

Zamawiający nie wyraża zgody, pozostając przy zapisach SIWZ i OPZ.

Pytanie/Wniosek 109:

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 5 pozycja 16 igłą z otworem centralnie położonym?

Odpowiedź 109:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 110:

Czy Zamawiający wydzieli w pakiecie 25 pozycje 4 i 7 umożliwi to złożenie konkurencyjnej oferty?

Odpowiedź 110:

Zamawiający nie wyraża zgody, pozostając przy zapisach SIWZ i OPZ.

Pytanie/Wniosek 111:

16. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 25 pozycja 5 ,w związku z zaprzestaniem produkcji opisanego sprzętu Kaniule dożylną przeznaczona do małych, delikatnych żył u pacjentów neonatologicznych, pediatrycznych i osób starszych. Posiadająca wyjmowany uchwyt w którym schowane są skrzydełka kaniuli, ułatwiające kaniulację naczynia. Bez dodatkowego portu górnego. Kaniula widoczna w promieniach RTG, 6 wtopionych pasków radiocieniujących. Wykonana z unikalnego poliuretanu, biokompatybilnego, o potwierdzonym klinicznie wpływie na zmniejszenie ryzyka wystąpienia zakrzepowego zapalenia żył. Dodatkowy otwór przy ostrzu igły umożliwiający natychmiastowe wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji (system 3-krotnego potwierdzenia wypływu krwi). Sterylna, jednorazowego użytku, pakowana pojedynczo, Pakowane po 50 sztuk w opakowaniu. 26 G 06 x 19 mm. –przepływ 14 ml/min?

17. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 25 pozycja 6 w związku z zaprzestaniem produkcji opisanego sprzętu Kaniule dożylną przeznaczona do małych, delikatnych żył u pacjentów neonatologicznych, pediatrycznych i osób starszych. Posiadająca wyjmowany uchwyt w którym schowane są skrzydełka kaniuli, ułatwiające kaniulację naczynia. Bez dodatkowego portu górnego. Kaniula widoczna w promieniach RTG, 6 wtopionych pasków radiocieniujących. Wykonana z unikalnego poliuretanu, biokompatybilnego, o potwierdzonym klinicznie wpływie na zmniejszenie ryzyka wystąpienia zakrzepowego zapalenia żył. Dodatkowy otwór przy ostrzu igły umożliwiający natychmiastowe wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia

podczas kaniulacji (system 3-krotnego potwierdzenia wypływu krwi). Sterylna, jednorazowego użytku, pakowana pojedynczo, Pakowane po 50 sztuk w opakowaniu. 24 G 07 x 19 mm. –przepływ 19 ml/min?

Odpowiedź 111:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie/Wniosek 112:

Czy z uwagi na szczególną sytuację sanitarno-epidemiologiczną w kraju i utrudnienia w dostarczeniu ofert przez kurierów, Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę formy komunikacji i zgodzi się na przesłanie oferty w wyznaczonym terminie podpisanej podpisem kwalifikowanym drogą elektroniczną mailem lub poprzez platformę. ?

Odpowiedź 112:

Patrz odpowiedź na Pytanie nr 18.

Pytanie/Wniosek 113:

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

Odpowiedź 113:

Zamawiający nie wyraża zgody, pozostając przy zapisach SIWZ i OPZ.

Pytanie/Wniosek 114:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej za 1 szt. wyrobów z dokładnością do 3 miejsc po przecinku?

Zgodnie z orzeczeniem zespołu Arbitrów – sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06 dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech a nawet czterech miejsc po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną.

Odpowiedź 114:

Zamawiający nie wyraża zgody, pozostając przy zapisach SIWZ i OPZ.

Pytanie/Wniosek 115:

Poz. 1

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie osłony na kończynę w rozmiarze 36,5 x 72 cm z taśmą 9 x 50 cm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Poz.2

Prosimy o dopuszczenie taśmy w rozmiarze 9 x 50 cm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Poz. 3

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie obłożenia stolika Mayo składanego rewersowo o wymiarach 80 x 142 cm?

Poz. 5

Prosimy o dopuszczenie serwetki w rozmiarze 90 x 150?

Poz.6

Prosimy o dopuszczenie serwetki w rozmiarze 145 x 193 cm?

Poz. 7

Prosimy o dopuszczenie uchwytu Vectro w rozmiarze 2,5 na 23 cm?

Poz.8

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie:

Sterylny zestaw do zabiegów laryngologicznych z decentralnym otworem. S

kład zestawu:

- 1 x serweta na stół narzędziowy 140 x 190 cm z folii PE 50 μ ze wzmocnieniem z w części środkowej (owinięcie zestawu)
- 2x taśma lepna 9x50cm
- 1x serweta 180 x 250 cm z decentralnym, przylepnym otworem 12x12 cm wypełnianym folią operacyjną z wycięciem o średnicy 7 cm, ze wzmocnieniem chłonnym wokół otworu 50x70+/- 5cm wykonana z chłonnego na całej powierzchni bilaminatu o niskiej gramaturze max.58g/m² i wysokiej odporności przenikanie płynów > 175 cm H₂O, o niskim współczynniku pylenia $\leq 1,7 \log_{10}$ i wysokiej odporności na rozerwanie na sucho i mokro >145kPa. I klasa palności.

Pakiet 10

Poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie folii chirurgicznej o rozmiarze całkowitym 15cmx36,5cm (rozmiar powierzchni lepnej – 15cmx28cm).

Odpowiedź 115:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 116:

Pakiet 10

Poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie folii chirurgicznej o rozmiarze całkowitym 10cm x 22,5cm (rozmiar powierzchni lepnej – 10cmx14cm).

Odpowiedź 116:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ i OPZ.

Pytanie/Wniosek 117:

Pakiet 10

poz. 2

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie folii chirurgicznej o rozmiarze całkowitym 28cmx38,5cm (rozmiar powierzchni lepnej – 28cmx30cm).

poz. 3

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie folii chirurgicznej o rozmiarze całkowitym 53,5,5cmx28cm (rozmiar powierzchni lepnej – 45cmx28cm).

Poz.4

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie folii chirurgicznej o rozmiarze całkowitym 63,5cmx45cm (rozmiar powierzchni lepnej – 55cmx45cm).

Pakiet 10

Czy zamawiający oczekuje zaoferowania folii chirurgicznych pakowanych jednostkowo sterylnie i następnie zbiorczo w kartoniki po 10 szt. co ułatwia transport i magazynowanie tego produktu.

Pakiet 19

Prosimy o dopuszczenie zestawu do zabiegów ginekologicznych (testowany i bardzo dobrze oceniony):

Sterylny zestaw ginekologiczny z torbą na płyny Skład zestawu:

- 1x serweta na stół narzędziowy 140x190cm z folii PE 50 μ ze wzmocnieniem w części krytycznej
- 1x taśma przylepna 9x50cm
- 2x ręcznik chłonny 30x20cm z mikrosiecią zabezpieczającą przed rozrywaniem
- 1x serweta z bilaminatu 75x90cm

1x serweta do zabiegów ginekologicznych 290/175/242cm ze zintegrowanymi nogawicami z przylepnym paskiem do fiksacji serwety w okolicy łonowej, z przylepnym otworem 10x17cm, z torbą na płyny z filtrem i portem do ssaka z zatyczką, z dwoma trokami z włókny typu Spunlance do regulacji worka (możliwość mocowania z fartuchem operatora). Serweta główna wykonana z jednorodnego, chłonnego, 2-warstwowego laminatu (polipropylen, polietylen), pozbawiona pylących włókien celulozy i wiskozy o

gramaturze max.58g/m², (współczynnik pylenia≤1,7 log₁₀). Materiał odporny na przenikanie płynów > 175 cm H₂O.I klasa palności Konstrukcja serwety zapewnia osłonę kończyn warstwą chłonną od strony pacjentki .Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy PN EN 13795, pakowany sterylnie w przezroczystą, foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające numer katalogowy, numer lot, datę ważności, nazwę producenta w tym 2 etykiety dodatkowo z kodem kreskowym. Sterylizacja tlenkiem etylenu. Opakowanie zbiorcze - worek foliowy i karton. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzony certyfikatem.

Odpowiedź 117:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 118:

PAKIET 24

Poz.4 Prosimy o dopuszczenie sterylnej serwety chirurgicznej 45 x 50 cm nieprzylepnej, dwuwarstwowej wykonanej z włókniny polipropylenowej laminowanej folią PE pełno barierową zgodną z normą EN 13795 1,2,3 o gramaturze 58g/m², zdolność absorpcji ≥ 250 %

Odpowiedź 118:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ i OPZ.

Pytanie/Wniosek 119:

PAKIET 24

Poz. 14 Prosimy o dopuszczenie serwety do laparoskopii wykonanej z chłonnego laminatu 2-warstwowego (polipropylen, polietylen) o gramaturze 58g/m², odpornego na penetrację płynów (>175 cmH₂O) oraz odpornego na rozzerwanie na mokro/sucho (min. 145 kPa), w obszarze krytycznym wzmocnienie chłonne z bilaminatu.

Pakiet 42

Poz. 1

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie poziomu protein < 80 oraz AQL 1,5?

Poz. 2

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie rękawic winylowych o poziomie AQL 1,5?

Pakiet 43

Prosimy zamawiającego o odstąpienie od wymogu zróżnicowanych kolorystycznie opakowań w zależności od rozmiaru oraz dopuszczenie oznaczenia minimum na 5-ciu ściankach dyspensera kolorystycznie rozmiarów na opakowaniach?

Odpowiedź 119:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 120:

Pakiet nr 32, pozycja nr 1

Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny zamknięty system do odsysania z rurki intubacyjnej o następujących parametrach:

- posiada zintegrowany podwójnie obrotowy łącznik 15 mm o kącie 45° do podłączenia rurki i respiratora
- posiada obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) o długości ok 8 cm zamykany kapturem zamocowanym do portu kompatybilny z fiolką 10 ml NaCl
- posiada zamykany port do podawania leków z końcówką Luer (MDI)
- posiada przezroczystą komorę pozwalającą na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona próżniowo co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej
- posiada zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu
- regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem cewnika oraz informacją „OPEN”
- blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°
- posiada suwak umożliwiający pełne zamknięcie/otwarcie przepływu bez konieczności rozmontowania całości systemu

- system wyposażony w klips pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką intubacyjną bez uszkodzenia elementów
- cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez ostrych krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas przepłukiwania
- cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemianlegle oraz znaczniki głębokości skalowane co 1 cm
- oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwódce łączącej pozostałe elementy systemu z rękawem ochronnym
- w zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim
- system stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania bez konieczności montażu dodatkowych akcesoriów
- sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu
- jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin
- pakowany w rękaw papierowo-foliowy
- długość cewnika 60 cm
- rozmiary: 10fr, 12fr, 14fr, 16fr?

Pakiet nr 32, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny zamknięty system do odsysania z rurki tracheostomijnej o następujących parametrach:

- posiada zintegrowany podwójnie obrotowy łącznik 15 mm o kącie 45° do podłączenia rurki i respiratora
- posiada obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) o długości ok 8 cm zamykany kapturem zamocowanym do portu kompatybilny z fiolką 10 ml NaCl
- posiada zamykany port do podawania leków z końcówką Luer (MDI)
- posiada przezroczystą komorę pozwalającą na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona próżniowo co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej
- posiada zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu
- regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem cewnika oraz informacją „OPEN”
- blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°
- posiada suwak umożliwiający pełne zamknięcie/otwarcie przepływu bez konieczności rozmontowania całości systemu
- system wyposażony w klips pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką intubacyjną bez uszkodzenia elementów
- cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez ostrych krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas przepłukiwania
- cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemianlegle oraz znaczniki głębokości skalowane co 1 cm
- oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwódce łączącej pozostałe elementy systemu z rękawem ochronnym
- w zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim
- system stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania bez konieczności montażu dodatkowych akcesoriów
- sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu
- jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin
- pakowany w rękaw papierowo-foliowy
- długość cewnika 34 cm
- rozmiary: 10fr, 12fr, 14fr, 16fr?

Odpowiedź 120:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 121:

Pakiet nr 35, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści elektrody z kablem o dł. 120 cm?

Pakiet nr 35, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści elektrody z kablem o dł. 120 cm?

Pakiet nr 37, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści układ resuscytacyjny, bez uchwytu o strukturze worka ułatwiającej utrzymanie go w dłoniach, z drenem o długości 2-2,1 m, zapakowany w mały kartonik, dostępny w 1 rozmiarze, z workiem 1,65 li maską w rozm. 5?

Odpowiedź 121:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ i OPZ.

Pytanie/Wniosek 122:

Pakiet 19, poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie zestawu o poniższym opisie:

Serwety wykonane z chłonnego laminatu polietylenu i włókniny polipropylenowej o minimalnej gramaturze 62 g/m² wzmocnionego w części krytycznej włókniną typu Spunlace o gramaturze min. 70g/m². Odporność na przenikanie cieczy – min. 200 cm H₂O. Chłonność w strefie krytycznej – min. 900%.

Skład :

- 1 czerwona osłona na stolik Mayo o wym. 80x145cm
- 1 serweta główna wzmocniona o wym. 250/312x290cm, ze zintegrowanymi nogawicami i przyklepnym oknem krocowym 9x12cm
- 1 samoprzylepna serweta do zakrycia okolic odbytu z przezroczystej folii PE o wym. 50x50cm
- 1 serweta pod pośladki o wym. 75x90cm
- 1 taśma samoprzylepna wykonana z włókniny Spunlace 9x50cm
- 2 ręczniki 30x40cm

Całość zawinięta w serwetę na stół instrumentariuszki o min. wym. 140x190cm.

Zestaw w opakowaniu typu „folia-papier”, posiadającym dwie samoprzylepne naklejki transferowe zawierające nazwę dostawcy, numer referencyjny produktu, numer serii i datę ważności. Na opakowaniu jednostkowym piktogram potwierdzający, że zestaw nie zawiera lateksu. Opakowanie zbiorcze (karton) zabezpieczone dodatkowo wewnątrz workiem z folii PE. Na opakowaniu zbiorczym kolorystyczny wskaźnik sterylizacji.

Odpowiedź 122:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ i OPZ.

Pytanie/Wniosek 123:

Pakiet 29, poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie zestawu o poniższym opisie:

Serwety niezawierające celulozy ani wiskozy, wykonane z chłonnego laminatu polietylenu i włókniny polipropylenowej o minimalnej gramaturze 62 g/m². Odporność na przenikanie cieczy – min. 200 cm H₂O.

Skład :

- 1 czerwona osłona na stolik Mayo o wym. 80x145cm
- 1 górna samoprzylepna serweta o wym. 150x240cm
- 1 dolna serweta samoprzylepna o wym. 170x180cm
- 2 boczne serwety samoprzylepne o wym. 75x90cm
- 1 taśma samoprzylepna wykonana z włókniny Spunlace 9x50cm
- 4 ręczniki 30x40cm

Całość zawinięta w serwetę na stół instrumentariuszki o min. wym. 140 x190 cm.

Zestaw w opakowaniu typu „folia-papier”, posiadającym dwie samoprzylepne naklejki transferowe zawierające nazwę dostawcy, numer referencyjny produktu, numer serii i datę ważności. Na opakowaniu piktogram potwierdzający, że zestaw nie zawiera lateksu. Opakowanie zbiorcze (karton) zabezpieczone dodatkowo wewnątrz workiem z folii PE. Na opakowaniu zbiorczym kolorystyczny wskaźnik sterylizacji.

Odpowiedź 123:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 124:

Pytanie

Pakiet 41, poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania rękawic o grubości na palcu 0,23-0,24mm

Pytanie

Pakiet 41, poz. 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania rękawic o grubości na dłoni 0,20-0,21mm oraz długości min 285mm

Odpowiedź 124:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ i OPZ.

Pytanie/Wniosek 125:

Pakiet 41, poz. 3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania rękawic o długości min. 500mm

Odpowiedź 125:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 126:

Pakiet 41, poz. 4

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania kompletu dwóch par rękawic pakowanych razem, długość obu rękawic min. 285mm,

Odpowiedź 126:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ i OPZ.

Pytanie/Wniosek 127:

Pakiet 42, poz. 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do rękawic o grubości na mankiecie 0,06mm oraz poziomie AQL 1,5. Pozostałe parametry zgodne z siwz.

Odpowiedź 127:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 128:

Pytanie 1

Czy Zamawiający w pakiecie nr 15 poz. 26 – 31 dopuści długość sondy dwunastniczej 125 cm?

Pytanie 2

Czy Zamawiający w pakiecie nr 15 poz. 46 dopuści dren T-Kehr w rozmiarach CH 10 do CH 26 i ramionach 16/38?

Odpowiedź 128:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 129:

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający oczekuje, aby dostawy wyrobów medycznych do siedziby Zamawiającego odbywały się odpowiednimi środkami transportu, czyli pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma” posiadającymi możliwość ogrzewania lub chłodzenia przewożonego asortymentu, zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13.03.2015 r. w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2015, poz. 381) pkt 5.5 ppkt. 2?

Pytanie nr 4

Czy Zamawiający oczekuje przedstawienia wykazu odpowiednio przystosowanych środków transportu, czyli pojazdów wyposażonych w zabudowy typu „izoterma” do realizacji zamówienia na dostawę wyrobów medycznych zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Rozwoju z dnia 27.07.2016 r. poz. 1126 w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy?

Pytanie nr 5

Czy Zamawiający oczekuje, aby dostawy towaru wyrobów medycznych do siedziby Zamawiającego odbywały się środkami transportu, czyli pojazdami, wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma”, które umożliwiają dopasowanie temperatury i wilgotności do wymogów przewożonego asortymentu, ustalonych przez producenta i umieszczonych na opakowaniach lub w kartach charakterystyki preparatu niebezpiecznego?

Pytanie nr 6

W karcie charakterystyki produktu niebezpiecznego producent wskazuje, w jakich warunkach powinien być przewożony i magazynowany towar. W związku z powyższym czy Zamawiający oczekuje, aby dostawy wyrobów medycznych i produktów biobójczych do siedziby Zamawiającego odbywały się środkami transportu, czyli pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma” ?

Pytanie nr 7

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

Pytanie nr 8

Czy Zamawiający oczekuje, aby dostawy towaru były wykonywane własnymi środkami transportu Wykonawców bez udziału pośredników? Takie rozwiązanie daje Zamawiającemu pewność należyte wykonanej dostawy oraz tego, że dostarczony towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi.

Pytanie nr 9

Czy Zamawiający oczekuje, aby dostarczany towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi? Takie rozwiązanie da Zamawiającemu pewność, iż dostarczone wyroby, które będą wykorzystywane do udzielania świadczeń zdrowotnych dla ludzi, nie były przewożone z produktami niemedycznymi, w tym np. z oponami, żarówkami, substancjami żrącymi lub innymi, a zatem, że zachowane zostały wymogi: zabezpieczenia przed wzajemnym skażeniem produktów leczniczych oraz przed ich zanieczyszczeniem i uszkodzeniem mechanicznym.

Pytanie nr 10

Czy w związku z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13.03.2015 w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2015, poz. 381), pkt 5.5 ppkt 2, który nakłada na dostawców obowiązek odpowiedniego przechowywania oraz transportu **wyrobów medycznych**, produktów leczniczych, Zamawiający będzie wymagał aby dostawy do siedziby Zamawiającego odbywały się odpowiednimi środkami transportu czyli pojazdami typu „izoterma”, które umożliwiają dopasowanie temperatury i wilgotności do wymogów przewożonego asortymentu, ustalonych przez producenta? W załączeniu przykładowe wytyczne producentów jak i dystrybutorów, odnośnie odpowiedniego transportu oraz przechowywania sprzętu medycznego.

Pytanie nr 11

Wielu Wykonawców dostarcza towar korzystając z usług kurierskich. Czy w związku z tym Zamawiający wymaga aby towar był dostarczany przez wyspecjalizowane firmy kurierskie posiadające pojazdy typu „izoterma”, które umożliwiają dopasowanie temperatury i wilgotności do wymogów przewożonego asortymentu? Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 13.03.2015 w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2015, poz. 381), pkt 5.5 ppkt 2, nakłada na dostawców obowiązek odpowiedniego przechowywania jak i transportu **wyrobów medycznych**, produktów leczniczych w sposób umożliwiający ochronę tych produktów od szkodliwego wpływu światła, temperatury, wilgoci i innych czynników zewnętrznych.

Odpowiedź 129:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ i OPZ.

Pytanie/Wniosek 130:

Pakiet 2

Poz. 2-8 Czy Zamawiający dopuści igłę prowadzącą 20GX34mm?

Pakiet 11

Poz. 1 Czy Zamawiający dopuści golarki o ostrzu ze stali nierdzewnej pokrytej chromem w osłonę z folii (tworzywa) o wymiarach 0,8 x 3,6 x 0,01 cm?

Odpowiedź 130:

Zamawiający pozostaje przy zapisach SIWZ i OPZ.

Pytanie/Wniosek 131:

Pytanie 1

Dotyczy Pakietu nr 22 - poz. 3

Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaoferować szczotki jednorazowego użytku dwustronne, dwukierunkowe o średnicy włosa 6 mm i długości całkowitej 230 cm?


Pytanie 2

Dotyczy Pakietu nr 22 - poz. 5

Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaoferować pętle jednorazowego użytku do polipektomii wykonane z drutu plecionego o średnicach pętli: 10mm, 15mm, 25mm i 35mm; wszystkie pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź 131:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

DYREKTOR
Szpitala Powiatowego w Kętrzynie

Wojciech Glinka
.....
(podpis Zamawiającego)

Szpital Powiatowy w Kętrzynie
ul. M.C. Skłodowskiej 2, 11-400 Kętrzyn
Tel. 89 751 25 02, fax: 89 751 37 97
REGON 510929362, NIP 742-18-36-030
KSIĘGA REJESTROWA 000000015349
Szpital Powiatowy w Kętrzynie 01