

Nr sprawy: 34/PN/2020

**Tablica ogłoszeń/
Strona internetowa/**

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

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 artykułów anestetycznych i respiracyjnych do Szpitala Powiatowego w Kętrzynie**” znak postępowania 34/PN/2020, Zamawiający w trybie art. 38 ust. 1 ustawy PZP udziela wyjaśnień do SIWZ o następującej treści:

Pytanie/Wniosek 1:

Czy Zamawiający w Pakiecie 9 w pozycji 6 dopuści prowadnicę w rozmiarze 15CH/60 cm; spełniającą pozostałe wymagania SIWZ.

Odpowiedź 1:

Dopuszcza nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 2:

Czy Zamawiający w Pakiecie 16 w pozycji 1 dopuści system zamknięty do odsysania pacjentów, port MDI dla inhalatorów ciśnieniowych, o potwierdzonym przez producenta czasie stosowania do 72 godzin. Przeznaczony do stosowania u pacjentów zaintubowanych o długości 570 mm. Wyposażony w: skalowany cewnik zakończony atraumatycznie, zaokrąglona końcówka z otworem końcowym, z dwoma otworami po przeciwległych stronach; termoplastyczny, miękki i wytrzymały cewnik; kanał irygacyjny umiejscowiony na przezroczystym łączniku „T” z zastawką jednokierunkową zapobiegającą przypadkowej aspiracji; suwak zaworu sterującego ssaniem z obrotową blokadą przypadkowego użycia, pozwalający na precyzyjne odsysanie; w zestawie: łącznik obrotowy, łącznik „martwa przestrzeń”, klin do rozłączenia układu, przejściówka 15/22mm, zatyczka 15 mm, kolorowe naklejki informacyjne z dniami tygodnia w języku polskim. Zestaw sterylny. Rozmiary: 14, 16 CH. Sterylny

Odpowiedź 2:

Dopuszcza nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 3:

Czy Zamawiający w Pakiecie 16 w pozycji 2 dopuści system zamknięty do odsysania pacjentów, port MDI dla inhalatorów ciśnieniowych, o potwierdzonym przez producenta czasie stosowania do 72 godzin. Przeznaczony do stosowania u pacjentów z tracheostomią o długości 300 mm. Wyposażony w: skalowany cewnik zakończony atraumatycznie, zaokrąglona końcówka z otworem końcowym, z dwoma otworami po przeciwległych stronach; termoplastyczny, miękki i wytrzymały cewnik; kanał irygacyjny umiejscowiony na przezroczystym łączniku „T”, z zastawką jednokierunkową zapobiegającą przypadkowej aspiracji; suwak zaworu sterującego ssaniem z obrotową blokadą przypadkowego użycia, pozwalający na precyzyjne odsysanie; w zestawie: łącznik obrotowy, łącznik „martwa przestrzeń”, klin do rozłączenia układu, przejściówka 15/22mm, zatyczka 15 mm, kolorowe naklejki informacyjne z dniami tygodnia w języku polskim. Rozmiary: 14, 16 CH. Sterylny.

Odpowiedź 3:

Dopuszcza nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 4:

Pakiet nr 2, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści maski twarzowe standardowe, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź 4:

Dopuszcza nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 5:

Pakiet nr 2, pozycja 5-6

Czy Zamawiający dopuści maski tlenowe z nebulizatorem 8 ml, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź 5:

Dopuszcza nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 6:

Pakiet nr 2, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści resuscytator dla dzieci z maską silikonową nr 2, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź 6:

Dopuszcza nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 7:

Pakiet nr 2, pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści resuscytator dla noworodków z maską silikonową nr 1, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź 7:

Dopuszcza nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 8:

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. Naturalnie umowa w sprawie zamówienia publicznego zostanie podpisana przez osobę umocowaną do zaciągania zobowiązań w imieniu wykonawcy

Odpowiedź 8:

Zamawiający potwierdza.

Pytanie/Wniosek 9:

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 jakkolwiek zmiana sytuacji wykonawcy w toku postępowania (włączenie do grupy kapitałowej) będzie powodowała obowiązek aktualizacji takiego oświadczenia po stronie wykonawcy.

Odpowiedź 9:

Zamawiający potwierdza.

Pytanie/Wniosek 10:

Pakiet 6

Prosimy o wydzielenie pozycji 4 do oddzielnego pakietu, co pozwoli na wzięcie udziału w postępowaniu większej liczbie wykonawców, a tym samym wpłynie korzystnie na konkurencyjność ofert.

Odpowiedź 10:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie/Wniosek 11:

Prosimy o dopuszczenie wagi <3kg i >30 Kg

Odpowiedź 11:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie/Wniosek 12:

Prosimy o dopuszczenie kalibracji cyfrowej rozumianej jako dokładność pomiaru SpO2 $\pm 2\%$ w zakresie 0-100%

Odpowiedź 12:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie/Wniosek 13:

Prosimy o odstąpienie od wymogu „ 6 sztuk kraczków przedłużających czas użycia czujnika w tym samym opakowaniu jednostkowym” – parametr ten spełnia tylko 1 wykonawca.

Odpowiedź 13:

Dopuszcza nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 14:

Prosimy o dopuszczenie czujników mikrobiologicznie czystych.

Odpowiedź 14:

Dopuszcza nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 15:

Pakiet 12

Prosimy o wydzielenie pozycji 5, 6 do oddzielnego pakietu, co pozwoli na wzięcie udziału w postępowaniu większej liczbie wykonawców, a tym samym wpłynie korzystnie na konkurencyjność ofert.

Odpowiedź 15:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie/Wniosek 16:

Pakiet 15

Prosimy o wydzielenie pozycji 1 do oddzielnego pakietu, co pozwoli na wzięcie udziału w postępowaniu większej liczbie wykonawców, a tym samym wpłynie korzystnie na konkurencyjność ofert.

Odpowiedź 16:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie/Wniosek 17:

Dotyczy Pakietu nr 18 – Pułapki wodne jednorazowego użytku do monitorów MINDRAY

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie modeli monitorów MINDRAY z jakimi mają współpracować zaferowane pułapki wodne jednorazowego użytku.

Odpowiedź 17:

Kardiomonitor , typ Bene View T-5 , firma Mindray.

Pytanie/Wniosek 18:

Dotyczy Pakietu nr 18 – Pułapki wodne jednorazowego użytku do monitorów MINDRAY

Czy Zamawiający wymaga dostawy pułapek wodnych w standardzie Mindray Dryline czy Dryline II ?

Odpowiedź 18:

Dostawa pułapek ma być w standardzie Mindray Dryline.

Pytanie/Wniosek 19:Pakiet nr 1, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści rurkę ustno-gardłową Guedel w rozmiarach:

- 00/50 mm
- 0/60 mm
- 1/70 mm
- 2/80 mm
- 3/90 mm
- 4/100 mm
- 5/110 mm
- 6/120 mm?

Odpowiedź 19:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie/Wniosek 20:Pakiet nr 1, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną z linią kontrastową w postaci półpierzścieni przy pozostałych parametrach bez zmian?

Odpowiedź 20:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie/Wniosek 21:Pakiet nr 1, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści mikrobiologicznie czysty pasek do mocowania rurki tracheotomijnej spełniający pozostałe parametry zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź 21:

Dopuszcza nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 22:Pakiet nr 2, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści resuscytator dla dzieci z maską o numerze 2?

Odpowiedź 22:

Dopuszcza nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 23:Pakiet nr 2, pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści resuscytator dla dzieci z maską o numerze 1?

Odpowiedź 23:

Dopuszcza nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 24:Pakiet nr 2, pozycja 13

Czy Zamawiający dopuści maskę anestetyczną z wywiniętym kołnierzem spełniająca pozostałe zapisy SIWZ?

Odpowiedź 24:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie/Wniosek 25:Pakiet nr 3, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr o parametrach:

- Rodzaj filtracji: elektrostatyczna (elektrostatyczno-mechaniczna)
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Tak, celulozowy
- Przestrzeń martwa: 40ml
- Waga: 30g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml

- Skuteczność nawilżania: 32mg przy Vt500
- Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak

Odpowiedź 25:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie/Wniosek 26:

Pakiet nr 3, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny wymiennik ciepła i wilgoci o parametrach:

- Wymiennik ciepła i wilgoci: celulozowy
- Przestrzeń martwa: 16ml
- Waga: 9g
- Objętość oddechowa: 200-1000ml
- Skuteczność nawilżania: 24mg przy Vt500
- Oporność: 0,5 hPa przy 30 l/min
- Złącza: 15F
- Port do odsysania: tak, zabezpieczony zatyczką
- Port tlenowy: tak
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak

Odpowiedź 26:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie/Wniosek 27:

Pakiet nr 3, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr o parametrach:

- Rodzaj filtracji: elektrostatyczna (elektrostatyczno-mechaniczna)
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Tak, celulozowy
- Przestrzeń martwa: 12ml
- Waga: 15g
- Objętość oddechowa: 150-300ml
- Skuteczność nawilżania: 24mg przy Vt500
- Oporność: 1,2hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak

Odpowiedź 27:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie/Wniosek 28:

Pakiet nr 3, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr o parametrach:

- Rodzaj filtracji: elektrostatyczna (elektrostatyczno-mechaniczna)
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Tak, celulozowy
- Przestrzeń martwa: 40ml
- Waga: 30g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: 32mg przy Vt500
- Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min

- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak

Odpowiedź 28:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie/Wniosek 29:

Pakiet nr 3, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr o parametrach:

- Rodzaj filtracji: mechaniczna
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,9999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,9999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Nie
- Przestrzeń martwa: 60ml
- Waga: 46g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: -
- Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak

Odpowiedź 29:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie/Wniosek 30:

Pakiet nr 12, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści łyżkę do laryngoskopu w rozmiarze wyłącznie 0 i 1 spełniająca pozostałe parametry zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź 30:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie/Wniosek 31:

Pakiet nr 15, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści łyżkę do laryngoskopu, w której parametr „wyraźne oznakowanie rozmiaru łyżki symbolem CE, numeru seryjnego i symbol nie do powtórnego użycia” znajdował się na kołnierzu łyżki, pakowana w opakowanie foliowe, przy pozostałych parametrach bez zmian?

Odpowiedź 31:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie/Wniosek 32:

Pakiet nr 15, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści rękojeść do laryngoskopu z ringiem w kolorze zielonym umieszczonym pod mocowaniem rękojeści z łyżką przy pozostałych parametrach bez zmian?

Odpowiedź 32:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie/Wniosek 33:

Pakiet nr 16, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania z portem do podawania leków z końcówką luer, o długości 600 mm, wyposażony w przesuwaną zastawkę separującą cewnik od obwodu oddechowego, z 2 bocznymi otworami, zawór ssący kodowany numerycznie?

Odpowiedź 33:

Dopuszcza nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 34:Pakiet nr 16, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania z portem do podawania leków z końcówką luer, o długości 300 mm, wyposażony w przesuwną zastawkę separującą cewnik od obwodu oddechowego, z 2 bocznymi otworami, zawór ssący kodowany numerycznie?

Odpowiedź 34:

Dopuszcza nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 35:Pakiet nr 17, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści układ resuscytacyjny do samodzielnego montażu z workiem rezerwuuar tlenowy, z drenem tlenowym o długości 2,1 m, elementy pakowane w kasetkę, a układ dostępny wyłącznie w rozmiarze dla dorosłych, z workiem 1,65 l i maską w rozmiarze 5?

Odpowiedź 35:

Dopuszcza nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 36:Pakiet nr 17, pozycja 1

Czy Zamawiający odstąpi od parametru „uchwyt umożliwiający chwyt worka jedną ręką”?

Odpowiedź 36:

Dopuszcza nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 37:

1. Zamawiający w pakiecie 3. pkt.4 Zamawiający wymaga:

4.	Filtr oddechowy mechaniczny z harmonijkowa membraną filtrującą o właściwościach hydrofobowych, połączony z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci z portem capno,złącze proste skuteczność filt bakt nie mniejsza niż $\geq 99,9999\%$ skuteczność filtracji wirusów nie niższa niż $\geq 99,9999\%$ skuteczność filtracji cząsteczek NaCl $\geq 99,764\%$ (potwierdzone w raporcie MHRA), wydajność nawilżenia nie mniejsza niż 34mg/l przy VT=500ml, utrata wilgoci nie wyższa niż 6mg przy zadanej objętości oddechowej VT=500ml, dedykowany do objętości oddechowej VT=300-1500ml objętość wewnętrzna 96ml sterylny.	sztuk	2 500
----	--	-------	-------

Zamawiający w pakiecie 3 pkt. 4 określa warunek spełnienia zdolności technicznej przez potwierdzenie spełnienia wymagań w dołączonym raporcie MHRA. Wymagany raport jest stosowany wyłącznie przez firmę Medtronic i stanowi potwierdzenie jednego, konkretnego parametru skuteczności filtracji cząsteczek NaCl. Zamawiający tym samym narusza ustawę PZP narzucając wykonawcy dostarczenie konkretnego dokumentu na potwierdzenie spełnienia wymagań. Żaden producent nie ma obowiązku korzystać z usług raportowania dla MHRA. Ma prawo do skorzystania z dowolnego koncesjonowanego laboratorium w celu potwierdzenia zgodności parametrów z oferowanymi.

W związku z powyższym żądamy dopuszczenie równoważnego dokumentu z licencjonowanego laboratorium potwierdzającego skuteczność filtracji bakteryjnej i wirusowej lub odstąpienia o wymogu dostarczenia raportu i wymagania dołączenia certyfikatu CE i deklaracji zgodności.

Nie ograniczania konkurencyjności co stanowi naruszenie art. art. 7 ust. 1 Ustawy PZP dotyczących zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców oraz o zaniechanie naruszania § 1 ust. 2 pkt. 1 i pkt. 2 Rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 19 maja 2006 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy oraz form, w jakich te dokumenty mogą być składane (Dz. U. z 2006 r. Nr 87 poz. 605)

Odpowiedź 37:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga, potwierdzenia w raporcie MHRA, pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów z SIWZ.

Pytanie/Wniosek 38:

1. Zamawiający w pakiecie 7 poz. 1 wymaga:

1.	Jednorazowy układ oddechowy do respiratora jednorurowy, dwuświatłowy, z pionową membraną zapewniającą wymianę termiczną o śr 22 mm i dł. 183 cm, z kolankiem z portem kapno, do respiratora, wydajność ogrzania powietrza wdychanego 6,2 stopni C przy przepływie 4l/min, opór wdychowy max 0,14 cm H ₂ O i wydechowym max 0,16 cm H ₂ O przy przepływie 10l/min, długość układu 183 cm, mikrobiologicznie czysty, opakowanie foliowe bez ftalanów.	sztuk	700
----	---	-------	-----

Opis jednoznacznie, literalnie charakteryzuje produkt jednego producenta i jest niezgodny z, art. art. 7 ust. 1 Ustawy PZP dotyczących zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców. Stanowi naruszenie Prawa Zamówień Publicznych w tym zakresie. Zamawiający musi zachować zasadę uczciwej konkurencji (art. 29 ust. 2 Pzp). Nie może opisywać przedmiotu zamówienia przez wskazanie znaków towarowych, patentów, pochodzenia, źródło. szczególnego procesu, który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego wykonawcę, jeżeli mogłoby to doprowadzić do uprzywilejowania lub wyeliminowania niektórych wykonawców (art. 29 ust. 3 Pzp). Wymóg zaferowania obwodu o długości 183 cm jednoznacznie wskazuje, że intencją Zamawiającego jest uprzywilejowanie konkretnego producenta. Już Zespół Arbitrów w jednym ze swoich wyroków wskazuje, iż „zasada równego traktowania podmiotów ubiegających się o zamówienie publiczne i zasada prowadzenia postępowania w sposób gwarantujący zachowanie uczciwej konkurencji obejmują wszelkie czynności Zamawiającego i dotyczą wszystkich faz postępowania o udzielenie zamówienia publicznego”(sygn. akt. UZP/ZO/O-1677/06). Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia stosuje dyskryminację pośrednią – produkt nie jest nazwany wprost, ale wymogi oraz parametry przedmiotu zamówienia określone tak, że może je spełnić jeden konkretny produkt oraz dyskryminacji bezpośredniej - użycie znaków towarowych, oznaczeń, patentów lub pochodzenia. W związku z powyższym żądamy wykreślenia opisu charakteryzującego technologie jednego producenta i dopuszczenie produktu równoważnego innych Wykonawców. Jednocześnie przytaczamy orzeczeni KIO: 8. orzeczenie KIO z 14.11.2016 r., KIO 2037/16, KIO 2039/16 9. orzeczenie KIO z 23.03.2011 KIO 483/11 Zamawiający zgodnie z ustawa PZP ma obowiązek opisać przedmiot zamówienia stosując zasadę minimalnych wymaganych parametrów co należy rozumieć, że Wykonawca może zaferować produkt o parametrach nie gorszych niż wymagane. Ma również prawo zaferować produkt równoważny i obowiązek wykazania, że produkt jest nie gorszy niż wymagany przez Zamawiającego. Produkt równoważny należy rozumieć jako produkt spełniający wymagania funkcjonalne mające wpływ na proces hospitalizowania pacjentów a nie cechy produktu zgodnie z w/w orzeczeniami KIO. Wnosimy o dopuszczenie produktu równoważnego o długości 180.cm W przypadku pozostawienia zapisów dyskryminujących potencjalnych wykonawców będziemy zmuszeni powiadomić właściwe organa i organ założycielski o stosowanych praktykach w Państwa placówce

Odpowiedź 38:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga produktu równoważnego dł. 180 cm, pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SIWZ.

Pytanie/Wniosek 39:

Dotyczy pakietu numer 14:

W związku z ogłoszonym postępowaniem pytamy Zamawiającego czy zgodzi się na wydłużenie terminu dostawy z 3 do 10 dni od złożenia zamówienia? Obecnie wymagany termin może być niemożliwy do zrealizowania przy trwającej wciąż pandemii oraz faktu, że producent produktu wskazanego w pakiecie 14 nie znajduje się w Polsce. Jeśli Zamawiający nie dopuszcza 10 dni, to prosimy o wskazanie możliwie najdłuższego terminu akceptowalnego przez Zamawiającego, pozwalającego również na zabezpieczenie Wykonawców.

Odpowiedź 39:

Zamawiający dopuszcza wydłużenie terminu dostawy dla Pakietu nr 14 z 3 na 10 dni od złożenia zamówienia.

Pytanie/Wniosek 40:

Dotyczy pakietu numer 14:

W związku z ogłoszonym postępowaniem pytamy Zamawiającego czy zgodzi się na wydłużenie terminu dostawy „cito” z 24h do 72h od złożenia zamówienia? Obecnie wymagany termin może być niemożliwy do zrealizowania przy trwającej wciąż pandemii oraz faktu, że producent produktu wskazanego w pakiecie 14 nie znajduje się w Polsce. Jeśli Zamawiający nie dopuszcza 72h, to prosimy o wskazanie możliwie najdłuższego terminu akceptowalnego przez Zamawiającego, pozwalającego również na zabezpieczenie Wykonawców.

Odpowiedź 40:

Zamawiający dopuszcza wydłużenie terminu dostawy „cito” dla Pakietu nr 14 z 24h na 72h od złożenia zamówienia.

Pytanie/Wniosek 41:

Dotyczy pakietu numer 14:

W związku z ogłoszonym postępowaniem pytamy Zamawiającego czy zgodzi się na obniżenie kary za opóźnienie w dostawie z 0,5% do 0,1% wartości brutto zamówionego towaru za każdy dzień opóźnienia?

Odpowiedź 41:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie/Wniosek 42:

Dotyczy pakietu numer 14:

W związku z ogłoszonym postępowaniem pytamy Zamawiającego czy zgodzi się na obniżenie kary za opóźnienie w wymianie z 0,5% do 0,1% wartości brutto niezgodnego towaru za każdy dzień opóźnienia?

Odpowiedź 42:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie/Wniosek 43:

Pakiet 5

Prosimy o dopuszczenie obecnie dostarczanej maski :

Sterylna maska krtaniowa jednorazowego użytku z niskociśnieniowym mankietem powietrznym wyraźnie szerszym w odcinku proksymalnym, zwężającym się w kierunku dystalnym, wykonana z PVC bez DEHP, BPA i lateksu.

Maska o wyprofilowanej anatomicznie około 90 stopni krzywiznie rurki oddechowej z wbudowanym blokerem zgryzu z drenem wbudowanym w 1/3 dystalnej części rurki oddechowej maski.

Kopuła maski o budowie chroniącej przed wkliniowaniem nagłośni.

Wzmocniona grzbietowa część mankieta chroniąca przed jego podwijaniem się w trakcie zakładania.

Maska wyposażona w kanał gastryczny, poprowadzony wzdłuż rurki oddechowej, zapewniający swobodny przepływ treści żołądkowej, umożliwiający wprowadzenie sondy do żołądka we wszystkich rozmiarach maski. Rozmiary sond: 6Fr (dla rozmiaru maski 1 i 1,5), 10Fr (dla rozmiaru maski 2 i 2,5) i 14Fr (dla rozmiarów maski 3-6).

Ujście kanału gastrycznego w obrębie koniuszka maski krtaniowej w osi rurki oddechowej

Światło rurki oddechowej o okrągłym przekroju umożliwiającym intubację za pomocą standardowej rurki dotchawiczej.

Na rurce oddechowej maski krtaniowej dwa poziome znaczniki, pełniące rolę wskaźnika położenia, oznaczenie rozmiaru, wagi pacjenta, objętości wypełnienia mankieta.

Rozmiar maski kodowany kolorem mankieta i balonika kontrolnego z dodatkowym oznaczeniem numerycznym na baloniku kontrolnym oraz na rurce oddechowej.

Informacje o braku DEHP, BPA i lateksu oznaczone na opakowaniu i na proksymalnej części rurki oddechowej maski krtaniowej

Maska w rozmiarach: 3 / 4 / 5/ i zakresach wagowych odpowiednio: 30-50kg; 50-70 kg; 70-100kg; >

Odpowiedź 43:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie masek w rozmiarach 3 / 4 / 5 pod warunkiem zaoferowania innych masek w rozmiarach 1 / 1,5 / 2 / 2,5 .

Pytanie/Wniosek 44:

Pakiet 16

Prosimy o dopuszczenie:

Poz. 1

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/tracheotomijnej 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 44:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie/Wniosek 45:

Pakiet 16

Poz. 2

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 intubacyjnej/tracheotomijnej 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 45:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie/Wniosek 46:

Pakiet 7 poz.1

Prosimy o dopuszczenie

Układ oddechowy jednorurowy, dwuświatłowy, z pionową membraną zapewniającą wymianę termiczną, o śr. 22 mm i dł. 1,8 m, z kolankiem z portem kapno, do respiratora. Wydajność ogrzania powietrza

wdychanego 6,2 stopni C /1m przy przepływie 4 l/min., opór dla całego układu: wdechowy 0,14 cm H₂O i wydechowy 0,16 cm H₂O przy przepływie 10 l/min, waga układu 170 g. Rura wydechowa do podłączenia do respiratora 40 cm. Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, bez DEHP, opakowanie foliowe.

Odpowiedź 46:

Dopuszcza nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 47:

Pakiet nr 2 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści jako równoważną maskę twarzową do podawania tlenu dla dorosłych w jednym uniwersalnym rozmiarze dla dorosłych, z zachowaniem pozostałych parametrów SIWZ?

Odpowiedź 47:

Dopuszcza nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 48:

Pakiet nr 2 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści jako równoważną maskę pediatryczną do podawania tlenu w jednym uniwersalnym rozmiarze pediatrycznym, z zachowaniem pozostałych parametrów SIWZ?

Odpowiedź 48:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie/Wniosek 49:

Pakiet nr 2 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści jako równoważną maskę tlenową z nebulizatorem 8ml dla dzieci, w jednym uniwersalnym rozmiarze pediatrycznym, z zachowaniem pozostałych parametrów SIWZ?

Odpowiedź 49:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie/Wniosek 50:

Pakiet nr 2 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści jako równoważną maskę tlenową z nebulizatorem 8ml dla dorosłych, w jednym uniwersalnym rozmiarze dla dorosłych, z zachowaniem pozostałych parametrów SIWZ?

Odpowiedź 50:

Dopuszcza nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 51:

Pakiet nr 2 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści jako równoważną maskę do podawania tlenu z rezerwuarem i drenem 2m dla dzieci, z zachowaniem pozostałych parametrów SIWZ?

Odpowiedź 51:

Dopuszcza nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 52:

Pakiet nr 2 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści jako równoważną maskę do podawania tlenu z rezerwuarem i drenem 2m dla dorosłych, z zachowaniem pozostałych parametrów SIWZ?

Odpowiedź 52:

Dopuszcza nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 53:

Pakiet nr 2 poz. 10

Czy Zamawiający dopuści resuscytator dla dzieci z osobno pakowaną maską nr 3, z zachowaniem pozostałych parametrów SIWZ?

Odpowiedź 53:

Dopuszcza nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 54:

Pakiet nr 2 poz. 10

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny resuscytator dla dzieci z maską nr 2 komplet, z zachowaniem pozostałych parametrów SIWZ?

Odpowiedź 54:

Dopuszcza nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 55:

Pakiet nr 2 poz. 13

Czy Zamawiający dopuści jako równoważną maskę anestetyczną silikonową wielorazowego użytku rozmiar 3/4; 5, z zachowaniem pozostałych parametrów SIWZ?

Odpowiedź 55:

Dopuszcza nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 56:

Pakiet nr 3 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny filtr oddechowy, o skuteczności przeciw bakteryjnej > 99,9999%, przeciw wirusowa > 99,999%, o objętości wewnętrznej (ściśliwej) 55ml, oporach przepływu 2,14cm H₂O przy 60l/min, wydajności nawilżania 37mg/l H₂O przy VT =500ml, z przeznaczeniem od objętości oddechowej VT 150-1500 ml, z zachowaniem pozostałych parametrów SIWZ?

Odpowiedź 56:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie/Wniosek 57:

Pakiet nr 3 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny wymienniki ciepła i wilgoci do tracheostomii, o wydajności nawilżania 28,8 mg/l H₂O przy VT 500ml, objętość wewnętrznej (przestrzeni martwej) 15ml, z zachowaniem pozostałych parametrów SIWZ?

Odpowiedź 57:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie/Wniosek 58:

Pakiet nr 3 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny filtr oddechowy dla dzieci, skuteczność przeciw bakteryjna 99,9999%, przeciw wirusowa 99,999%, objętość wewnętrzna 30ml, oporach przepływu 2,4 cm H₂O przy 30l/min, wydajności nawilżania 33,6mg/l przy VT =250ml, z zachowaniem pozostałych parametrów SIWZ?

Odpowiedź 58:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie/Wniosek 59:

Pakiet nr 3 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny filtr oddechowy elektrostatyczny z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, z hydrofobową warstwą filtrującą, z portem kano luer-lock ze szczelnie wkręconym koreczkiem, o skuteczności filtracji bakteryjnej > 99,9999% i skuteczności filtracji wirusowej > 99,999%, o wydajności nawilżania 37 mg/l H₂O przy Vt=500ml, objętości oddechowej Vt 150-1500ml, oporach przepływu przy 30l/min 0,82cm H₂O, objętości wewnętrznej (ściśliwej) 55ml, sterylnej?

Odpowiedź 59:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie/Wniosek 60:

Pakiet nr 5 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści jako równoważną maskę krtaniową jednorazowego użytku sterylną, z delikatnym, pozbawionym nierówności i ostrych krawędzi mankietem, z ciśnieniem uszczelnienia na poziomie 40 cm H₂O, wykonaną z PVC bez ftalanów (w tym DEHP, BPA) oraz lateksu, maskę o wyprofilowaniu anatomicznym około 70-90 stopni krzywizny rurki oddechowej, ze zintegrowanym usztywnieniem zapobiegającym przed niedrożnością spowodowaną zagryzieniem rurki, ze zintegrowanym kanałem gastrycznym, umożliwiającym wprowadzenie sondy żołądkowej, koniuszkiem mankieta o budowie chroniącej przed wkliniowaniem nagłośni oraz podwijaniem się w trakcie zakładania, maskę wyposażoną w

kanał gastryczny, poprowadzony wzdłuż rurki oddechowej, zapewniający swobodny przepływ treści żołądkowej, umożliwiający wprowadzenie sondy do żołądka we wszystkich rozmiarach maski, maksymalny rozmiar sond: 6Fr(dla rozmiaru maski 1), 8Fr(dla rozmiaru maski 1,5), 10Fr(dla rozmiarów maski 2 i 2,5), 16Fr(dla rozmiarów maski 3-6), ujście kanału gastrycznego w obrębie koniuszka maski krtaniowej w osi rurki oddechowej, światło rurki oddechowej o okrągłym przekroju umożliwiającym intubację za pomocą standardowej rurki dotchawiczej oraz endoskopu, na rurce oddechowej maski krtaniowej znaczniki, pełniące rolę wskaźnika położenia, znaczniki ułatwiające wykonanie intubacji dotchawiczej poprzez maskę umieszczone na kopule maski, informacje dotyczące rozmiaru, wagi pacjenta, objętości wypełnienia mankieta umieszczone na baloniku kontrolnym, opakowanie maski kodowane kolorem w celu szybkiej identyfikacji rozmiaru, z dodatkowym oznaczeniem numerycznym na baloniku kontrolnym oraz na rurce oddechowej, maska w rozmiarach: 1/ 1,5/ 2/ 2,5/ 3/ 4/ 5/ 6 i zakresach wagowych odpowiednio:<5kg; 5-10kg; 10,20kg; 20-30kg; 30-50kg; 50-70kg; 70-100kg; >100kg?

Odpowiedź 60:

Dopuszcza nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 61:

Pakiet nr 7 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny jednorazowy układ oddechowy jednorurowy dwuświatłowy z pionową membraną zapewniającą wymianę termiczną, o gładkiej powierzchni o średnicy 22mm, długości 180 cm, z kolankiem z portem kapno, do respiratora, nie zawierający szkodliwych ftalanów, produkt czysty mikrobiologicznie, opakowanie foliowe bez ftalanów?

Odpowiedź 61:

Dopuszcza nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 62:

Pakiet nr 7 poz. 1

Czy Zamawiający odstąpi od parametrów: „Wydajność ogrzania powietrza wdychanego 6,2 stopni C przy przepływie 4l/min, opór wdechowy max 0,14 cm H₂O i wydechowym max 0,16 cm H₂O przy przepływie 10l/min.” są to parametry możliwe do uzyskania tylko i wyłącznie w warunkach laboratoryjnych i przepływ 4l/min jest przepływem typowo noworodkowym, a układ jest przeznaczony dla pacjentów dorosłych.

Odpowiedź 62:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie/Wniosek 63:

Pakiet nr 7 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny jednorazowy układ oddechowy dwururowy karbowany do aparatu do znieczulenia dla dorosłych, średnica rur 22mm, rury wykonane z polipropylenu, złącza rur z materiału EVA, rozciągliwy w zakresie od 0,5m do długości 1,8 m, kolanko z portem kapno, dodatkowa rura rozciągliwa od 0,3 m do 0,9 m, bez lateksowy worek 2l, konektor rury 22M/22M, zestaw: rura worka, worek i konektor nie połączone, układ mikrobiologicznie czysty, bez ftalanów, opakowanie foliowe?

Odpowiedź 63:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie/Wniosek 64:

Pakiet nr 8 poz. 1

Czy Zamawiający oczekuje linii próbkującej gaz wykonaną z materiału PCV (polichlorek winylu), o średnicy zewnętrznej 2,8mm, grubości ścianki 0,8mm, bez lateksowej?

Odpowiedź 64:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie/Wniosek 65:

Pakiet nr 17 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny układ resuscytacyjny (worek-zastawka-maski) 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?

Odpowiedź 65:

Dopuszcza nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 66:Pakiet nr 3

Poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie filtra mechanicznego, hydrofobowego (membrana filtrująca, plisowana złożona w harmonijkę wykonana z celulozy) z funkcją wymiennika ciepła i wilgoci przeznaczony dla pacjentów o objętościach oddechowych min. Vt 200ml? Skuteczność filtracji względem bakterii i wirusów min. 99,999%. Wydajność nawilżania 23 mg H₂O/l przy Vt 500 ml. Niskie opory przepływu nie większe niż 1,7 cm H₂O przy 30 l/min, masa 36g; przestrzeń martwa 63ml. Sterylny

Odpowiedź 66:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie/Wniosek 67:Pakiet nr 3

Poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie wymiennika ciepła i wilgoci do rurek tracheostomijnych tzw. " sztuczny nos" z wkładem wykonanym z celulozy, z uniwersalnym portem tlenowym, z portem do odsysania pomiędzy zamykanym koreczkiem, skuteczność nawilżania min. 26 mg H₂O przy Vt 500 ml, utrata wilgotności nie większa niż 13.1 mg H₂O przy Vt 500 ml, przestrzeń martwa 19ml, opór przepływu max. 1,1 cm H₂O przy 60 l/min., przeznaczony dla pacjentów powyżej 6kg, waga 9g, sterylne?

Odpowiedź 67:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie/Wniosek 68:Pakiet nr 3

Poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie filtra dla dzieci elektrostatyczny antybakteryjny i antywirusowy, hydrofobowa warstwa filtrująca z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, złącze proste z portem kapno z koreczkiem do respiratorów i aparatów do znieczuleń oraz worków ambu sterylne. Skuteczność przeciw bakteryjna >99,99%, przeciw wirusowa >99,99%, objętość wewnętrzna 28ml, opory przepływu 0,8cm H₂O przy 11l/min. Wydajność nawilżenia 30.2mg H₂O/L przy VT>90ml.?

Odpowiedź 68:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie/Wniosek 69:Pakiet nr 3

Poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie filtra mechanicznego, hydrofobowego (membrana filtrująca, plisowana złożona w harmonijkę wykonana z celulozy) z funkcją wymiennika ciepła i wilgoci przeznaczony dla pacjentów o objętościach oddechowych min. Vt 200ml? Skuteczność filtracji względem bakterii i wirusów min. 99,999%. Wydajność nawilżania 23 mg H₂O/l przy Vt 500 ml. Niskie opory przepływu nie większe niż 1,7 cm H₂O przy 30 l/min, masa 36g; przestrzeń martwa 63ml. Sterylne

Odpowiedź 69:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie/Wniosek 70:Pakiet nr 7

Poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie układu o długości 180 cm?

Odpowiedź 70:

Dopuszcza nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 71:Pakiet nr 16

Poz. 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.

Odpowiedź 71:

Dopuszcza nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 72:

Pakiet nr 16

Poz. 2

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 72:

Dopuszcza nie wymaga.

Pytanie/Wniosek 73:

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 ogólnościatowych. 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 73:

Zamawiający nie wyraża zgody.

DYREKTOR
Szpitala Powiatowego w Kętrzynie

Wojciech Glinka

.....
(podpis Zamawiającego)

