



Iława, 25.10.2021 r.

dotyczy: dostawa wyrobów medycznych z podziałem na 30 części dla Powiatowego Szpitala im. Władysława Biegańskiego w Iławie (nr sprawy 16/2021)

Do Zamawiającego wpłynęły pytania dotyczące wyjaśnienia treści zawartych w SIWZ. Zamawiający, na podstawie art. 284 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 19 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U. z 2021 r. poz. 1129) odpowiada:

Zapytanie 1

Pytanie nr 1

dot. Część 1 pozycja 7:

Uprzejmie informujemy, że dostarczane przez Producenta jednorazowe układy oddechowe do respiratora Oxylog 3000 dostępne są z rurami o długości 1,5 m. Dlatego też prosimy o dopuszczenie realizacji dostaw układów oddechowych o długości 1,5 m.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 2

dot. Część 1 pozycja 14:

Uprzejmie informujemy, że dostarczane przez Producenta filtry mechaniczne są mikrobiologicznie czyste. Dlatego też prosimy o dopuszczenie realizacji dostaw w opakowaniach mikrobiologicznie czystych. Takie rozwiązanie pozwala realizować dostawy bezpośrednie tym samym, przekłada się to na niższe koszty dla Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 3

Wzór umowy 7pkt.2

Zwracam się z prośbą i zmianę wysokości kary za opóźnienia w realizacji przedmiotu zamówienia z 0,5% na 0,2 %

Odpowiedź: Nie.

Zapytanie nr 2

Pytanie nr 1

Dotyczy zapisów SWZ:

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

Odpowiedź: Oczekuje, nie wymaga

Dotyczy Parametry Techniczne:

Pytanie nr 2

Dotyczy Zadania nr 9:

Czy Zamawiający dopuści do oceny opakowania zawierające inną ilość arkuszy przy zachowaniu przeliczenia wymaganej ilości?

Odpowiedź: Dopuszcza

Pytanie nr 3

Dotyczy Zadania nr 9:

Czy Zamawiający dopuści do postępowania papier krepowany o odporności na rozciąganie w warunkach suchych na poziomie 2,06kN/m w kierunku walcowania i 1,33kN/m w kierunku poprzecznym oraz w warunkach mokrych 0,53kN/m w kierunku walcowania i 0,4kN/m w kierunku poprzecznym? Różnica w stosunku do parametrów wymaganych jest niezauważalna z punktu widzenia użytkownika produktu a jednocześnie wytrzymałość nie stanowi jedynego parametru świadczącego o jakości papieru krepowanego. Poza wytrzymałością papier powinien się również odznaczać łatwym układaniem i odpowiednią miękkością które to parametry przy zbytym z biciu włókien mogą ulec pogorszeniu.

Odpowiedź: Dopuszcza

Pytanie nr 4

Dotyczy Zadania nr 9:

Czy Zamawiający dopuści do postępowania papier krepowany o zawartości Siarczanów na poziomie 0,048% i chlorków na poziomie 0,028%? Zgodnie z normą ISO9197 oraz ISO 9198 procentowy udział tych związków nie może przekraczać poziomu 0,25% dla siarczanów i 0,05% dla chlorków, więc proponowany produkt i tak posiada kilkukrotnie mniejszą ilość tych związków niż wymagana przez normę.

Odpowiedź: Dopuszcza

Pytanie nr 5

Dotyczy Zadania nr 9, papieru krepowanego:

Czy Zamawiający wymaga, aby po przeprowadzonym procesie sterylizacji papier gwarantował sterylność wyrobu medycznego przez okres 180 dni, co jest potwierdzone dokumentem wydanym przez producenta papieru, a nie dystrybutora? Barrierowość mikrobiologiczna papieru jest jego najważniejszą cechą użytkową, zapewniającą bezpieczne przechowywanie każdego wyrobu medycznego.

Odpowiedź: Dopuszcza

Pytanie nr 6

Dotyczy Zadania nr 9, papieru krepowanego:

Czy Zamawiający wymaga, aby potwierdzenie gramatury papieru oraz zgodności z normami ISO 11607-1 oraz PN EN 868 zostało wydane przez jednostkę notyfikowaną, co potwierdzi najwyższą jakość oferowanego produktu?

Odpowiedź: Dopuszcza

Pytanie nr 7

Dotyczy Zadania nr 9, włókniny:

Czy Zamawiający dopuści do postępowania włókniną o odporności na rozciąganie w warunkach suchych na poziomie 1,65kN/m w kierunku walcowania i 1,25kN/m w kierunku poprzecznym oraz w warunkach mokrych 1,1kN/m w kierunku walcowania i 0,7kN/m w kierunku poprzecznym? Różnica w stosunku do parametrów wymaganych jest niezauważalna z punktu widzenia użytkownika produktu a jednocześnie wytrzymałość nie stanowi jedynego parametru świadczącego o jakości włókniny. Poza wytrzymałością włóknina powinna się również odznaczać łatwym układaniem i odpowiednią miękkością które to parametry przy zbytym z biciu włókien mogą ulec pogorszeniu.

Odpowiedź: Dopuszcza

Pytanie nr 8

Dotyczy Zadania nr 9, włókniny:

Czy Zamawiający dopuści do postępowania włókniną o zawartości Siarczanów na poziomie 0,086% i chlorków na poziomie 0,024%? Zgodnie z normą ISO9197 oraz ISO 9198 procentowy udział tych związków nie może przekraczać poziomu 0,25% dla siarczanów i 0,05% dla chlorków, więc proponowany produkt i tak posiada kilkukrotnie mniejszą ilość tych związków niż wymagana przez normę.

Odpowiedź: Dopuszcza

Pytanie nr 9

Dotyczy Zadania nr 9, włókniny:

Czy Zamawiający wymaga potwierdzenia gramatury oraz parametrów wytrzymałościowych zgodnych z normą PN EN 868 dla oferowanej włókniny wydanych przez producenta a nie dystrybutora lub firmę konfekcjonującą?

Odpowiedź:

Zapytanie nr 3

Pytanie nr 1

Pakiet 18 Pozycja 4 W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie numeru katalogowego lub numeru REF obecnie używanego kabla.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 2

Pakiet 18 Pozycja 6 W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie numeru katalogowego lub numeru REF obecnie używanego kabla.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 3

Pakiet 18 Pozycja 8 Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie czujnika SpO2 typu Y dla noworodków i dzieci ? Reszta bez zmian.

Odpowiedź: Dopuszcza

Pytanie nr 4

Pakiet 18 Pozycja 8 Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie czujnika do saturacji Sp O2 soft/gumowy dla noworodka i dziecka (3-15 kg) kompatybilny z Novamatrix-520 A ?

Odpowiedź: Dopuszcza

Pytanie nr 5

Pakiet 18 Pozycja 10 Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie czujnika do saturacji Sp O2 soft na palec dla wcześniaka, noworodka i dziecka (3-15 kg) kompatybilny z Nellcor N-395 ?

Odpowiedź: Dopuszcza

Pytanie nr 6

Pakiet 18 Pozycja 11 W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie numeru katalogowego lub numeru REF obecnie używanego czujnika.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 7

Pakiet 18 Pozycja 12 Czy Zamawiający z uwagi na niejednorodny charakter produktów w pakiecie 18, wydzieli pozycje 12 i utworzy z nich odrębny pakiet/zadanie. Zamawiający umożliwi w ten sposób na złożenie konkurencyjnej oferty firmom biorącym udział w niniejszym postępowaniu, a tym samym będzie miał wybór z pośród najkorzystniejszych ofert, jak i możliwość osiągnięcia niższych cen.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 4

część 16

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający dopuszcza w poz. 1-3 pałeczki z wacikiem z tworzywa sztucznego np. wiskozy?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 2

Poz. 1-5 Jakiej klasy czystości oczekuje Zamawiający? Czy wymaga wyrobów sterylnych radiacyjnie (sterile - R) czy dopuszcza wyroby aseptyczne lub sterylizowane gazowo?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 3

poz. 1-3 Czy Zamawiający wymaga, aby przedmiot zamówienia należał do Medycznej Klasy IIa czy dopuszcza niższą klasę I? SIWZ nie zawiera w/w informacji.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby przedmiot zamówienia należał do Medycznej Klasy IIa

Zapytanie nr 5

Pytanie nr 1

pakiet 4 W związku z wątpliwościami prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje załączenia do oferty próbek oferowanych wyrobów w pak. 4, w jakiej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga próbek.

Zapytanie nr 6

Pytanie nr 1

Dotyczy zadania nr 40 Systemy bezigłowe

Zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o wydzielenie pozycji 4 z zadania 40 i stworzenie na tą pozycję osobnego pakietu. Zwiększyłoby to konkurencyjność prowadzonego postępowania umożliwiając złożenie ofert większej licznie oferentów, a Zamawiającemu wybór najkorzystniejszej oferty spełniającej wymogi SWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 7

Pytanie nr 1

Zadanie nr 1 poz. 1-6

Czy zamawiający wydzieli poz.1-4 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli.

Pytanie nr 2

Zadanie nr 1 poz. 5-6

Wąsy tlenowe – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenu o długości 2m.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 3

Zadanie nr 28 poz. 1

Rękawice nitrylowe –

Czy zamawiający wydzieli poz.1-4 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli.

Pytanie nr 4

Prosimy Zamawiającego dopuszczenie rękawic nitrylowych wraz z odpowiednim przeliczeniem ilości

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Zapytanie nr 8

Pytanie nr 1

Dot. Załącznika nr 2 Zad. 23 Czy Zamawiający wydzieli pozycje 2- 6 pakietu 23 do osobnego pakietu co pozwoli złożyć konkurencyjną ofertę na oryginalne akcesoria?

Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli.

Pytanie nr 2

Dotyczy

Wzór umowy

Par. 6 ust 3 czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu w taki sposób, że termin na wymianę to waru liczony będzie w dni ro boczne ?

Odpowiedź:Nie.

Pytanie nr 3

Par. 7 ust 2 W naszej ocenie zaproponowane kary umowne są rażąco wysokie Na rynku wyrobów medycznych przyjęło się, iż wysokość kary to 0,1 0,2% wartości brutto zamówienia za dzień zwłoki w wykonaniu u zamówienia . W związku z tym, prosimy o obniżenie k ary umownej do przyjętego w branży poziomu

Odpowiedź:Nie.

Pytanie nr 4

Par. 7 Zwracamy uwagę, że brak limitu kar może prowadzić do powstania kary rażąco wygórowanej. Jakkolwiek zasadne jest zabezpieczenie interesów Zamawiającego oraz należytego wykonania zamówienia to uregulowania dotyczące kar umownych nie mogą prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia po stronie Zamawiającego oraz naruszenia zasady proporcjonalności.

W związku z tym, proponujemy wprowadzenie górnego limitu kar umownych do wysokości 10 % wartości netto ceny określonej w § 3 ust. 1 umowy, co umożliwi wykonawcom właściwą ocenę ryzyka i należyłą wycenę oferty.

Odpowiedź: Tak, stosowna zmiana zostanie uwzględniona przy sporządzaniu umowy.

Pytanie nr 5

Par. 7 ust 2 Zgodnie z art. 433 ust. 1 ustawy PZP postanowienia umowy nie mogą przewidywać odpowiedzialności Wykonawcy za opóźnienie.

W związku z powyższym wnosimy o zastąpienie słowa „opóźnienie” słowem „zwłoka”.

Odpowiedź: Tak, stosowna zmiana zostanie uwzględniona przy sporządzaniu umowy.

Zapytanie nr 9

Pytanie nr 1

Pytanie nr 1 – dotyczy Pakietu nr. 24 poz.1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niżej opisanej serwety?

Serweta o wymiarach 75x80cm z otworem przylepnym 6x15cm, z taśmami przylepnymi w rogach serwety. Wykonana z laminatu dwuwarstwowego,(polietylen, polipropylen) foliowany, nieprzemakalny grubość folii 33µm, w części chłonnej polipropylen. Gramatura w części podstawowej 60g/m² .

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 2

dotyczy Pakietu nr. 24 poz.2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niżej opisanej serwety?

Serweta o wymiarach 75x80cm z otworem przylepnym 6x15cm, z taśmami przylepnymi w rogach serwety. Wykonana z laminatu dwuwarstwowego, (polietylen, polipropylen) foliowany, nieprzemakalny grubość folii 33µm, w części chłonnej polipropylen. Gramatura w części podstawowej 60g/m².

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 3

dotyczy Pakietu nr. 24 poz.3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niżej opisanej serwety?

Jałowej serwety jednorazowego użytku z otworem otoczonym taśmą przylepną 50 x 60 cm, otwór 6x8cm wykonane z laminatu dwuwarstwowego PE + PP (nieprzemakalna folia polietylenowa + chłonna włóknina polipropylenowa) o gramaturze 60g/m²

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 4

dotyczy Pakietu nr. 24 poz.4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jałowej serwety jednorazowego użytku o wymiarach 120 x 150 cm z otworem 5x7cm otoczonym taśmą przylepną wykonane z laminatu dwuwarstwowego PE + PP (nieprzemakalna folia polietylenowa + chłonna włóknina polipropylenowa) o gramaturze 60g/m²

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 5

dotyczy Pakietu nr. 24 poz.4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jałowej serwety jednorazowego użytku o wymiarach 120 x 150 cm z otworem 12cm otoczonym taśmą przylepną wykonane z laminatu dwuwarstwowego PE + PP (nieprzemakalna folia polietylenowa + chłonna włóknina polipropylenowa) o gramaturze 60g/m²

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Zapytanie nr 10

Pytanie 1 – dotyczy zadania 23 poz. 1

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wydzielenie pozycji 1 do odrębnego pakietu. Wyłączność na sprzedaż nebulizatora Aeroneb Solo posiada tylko firma Biameditek.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli

Zapytanie nr 11

Pytanie 1

Zadanie nr 1 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści jako równoważne wąsy tlenowe z drenem łączącym 2m, jednorazowego użytku, mikrobiologicznie czyste, w dwóch uniwersalnych rozmiarach dla dorosłych oraz pediatryczne?

Odpowiedź: Dopuszcza

Pytanie 2

Zadanie nr 1 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści jako równoważne wąsy tlenowe z drenem łączącym 2m, jednorazowego użytku, mikrobiologicznie czyste, w dwóch uniwersalnych rozmiarach dla dorosłych oraz pediatryczne?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3

Zadanie nr 1 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny obwód oddechowy sterylny?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 4

Zadanie nr 1 poz. 1-6, 8, 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z zadania nr 1 pozycje nr 1-6, 8, 11 do osobnego zadania? Wydzielenie w/w pozycji pozwoli na przygotowanie korzystniejszej oferty dla Szpitala.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli

Pytanie 5

Zadanie nr 23 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z zadania nr 23 pozycję nr 1 do osobnego zadania? Wydzielenie w/w pozycji wymusi konkurencyjność składanych ofert poprzez dopuszczenie bezpośrednich producentów/dystrybutorów?

Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli

Zapytanie nr 12

Zadanie nr 3

Pytanie 1

Poz. 1

Czy Zamawiający dopuści, na zasadzie równoważności, jednorazowy stapler okrężny do leczenia hemoroidów, średnica główki 33 mm, średnica ostrza 24.2mm, wysokość otwartej zszywki 3,8mm. Stapler posiada regulowany docisk tkanki do 1,5mm. Stapler wyposażony w rektoskop, obturator i okrężny rozwieracz analny?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 2

Poz. 2

Czy Zamawiający dopuści, na zasadzie równoważności, jednorazowy stapler zamykająco-tnący z prostą główką, stapler do dolnych resekcji, długość linii cięcia 40 mm. Stapler umożliwi 8-cio krotne wystrzelenie ładunku podczas jednego zabiegu, ładunku do tkanki 2 mm. Stapler posiada jedną dźwignię zamykająco-spustową?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 3

Poz. 3

Czy Zamawiający dopuści, na zasadzie równoważności, uniwersalną jednorazową rękojeść staplera endoskopowego, artykulacja w ładunku (artykulacja non-stop w zakresie 45° w obie strony), ładunek mocowany do trzonu staplera. Rękojeść przeznaczona do ładunków wykonujących zespolenie o długości 30, 45 lub 60 mm, posiadająca jedną dźwignię zamykająco-spustową. Długość ramienia, bez ładunku, do wyboru: 6 cm, 16 cm lub 26 cm, długość całkowita z ładunkiem odpowiednio: 16,5 cm, 26,5 cm lub 36,5 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 4

Poz. 4

Czy Zamawiający dopuści, na zasadzie równoważności, jednorazowe ładunki liniowe do staplera endoskopowego proste lub z artykulacją, umożliwiające wykonanie zespolenia na długości 60 mm, mocowane do trzonu staplera, zszywki zamykające się do 1,5 mm; 1,8 mm lub 2,0 mm. Zamawiający każdorazowo określi rozmiar zszywek przy zamówieniu?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Zapytanie nr 13

Pytanie 1

Poz. 1

Czy zamawiający dopuści folię w rozmiarze 14cm x 25 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 2

Czy zamawiający dopuści folię w rozmiarze 15cm x 28 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 3

Czy zamawiający dopuści folię w rozmiarze 20 cm x 30 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Poz. 2

Pytanie 4

Czy zamawiający dopuści folię w rozmiarze 28 cm x 30 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 5

Czy zamawiający dopuści folię w rozmiarze 30 cm x 40 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 6

Czy zamawiający dopuści folię w rozmiarze 45cm x 55 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 7

Czy zamawiający dopuści folię w rozmiarze 56cm x 84 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie 8

Czy zamawiający dopuści folię w rozmiarze 55cm x 55 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pytanie nr 9

Czy zamawiający dopuści dreny Khera wykonane z silikonu, zapewniającego lepszą biokompatybilność, w rozmiarze 50 cm x 18 cm ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Zapytanie nr 14

Pytanie nr 1

Zadanie 9, poz. 1-10:



Powiatowy Szpital im. Władysława Biegańskiego w Iławie

ul. Gen. Wł. Andersa 3, 14-200 Iława
Kancelaria tel. 89 644 96 01, fax. 89 649 24 25
NIP 744-14-84-344



Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie papieru krepowanego o wytrzymałości na rozciąganie liniowe na sucho w kierunku walcowania nie mniej niż 1,85kN/m, w kierunku poprzecznym nie mniej niż 1,35kN/m, wytrzymałości na rozciąganie liniowe na morko w kierunku walcowania nie mniej niż 0,72kN/m, w kierunku poprzecznym nie mniej niż 0,42kN/m oraz zawartości siarczanów nie więcej niż 0,034%?

Odpowiedź: Tak dopuszcza.

Pytanie nr 2

Zadanie 9, poz. 1-2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie papieru krepowanego pakowanego w op. Zawierające 500 sztuk arkuszy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 3

Zadanie 9, poz. 11-20:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie włókniny o wytrzymałości na rozciąganie liniowe na sucho w kierunku walcowania nie mniej niż 2,10kN/m, w kierunku poprzecznym nie mniej niż 0,90kN/m, zawartości chlorków nie więcej niż 0,03% oraz siarczanów nie więcej niż 0,12%?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dotyczące projektu umowy

Pytanie nr 4

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

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 5

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

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 6

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: Nie.

Pytanie nr 7

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

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 8

Dotyczące siwz:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby rozliczenia dokonywane były z członkiem konsorcjum? W przypadku braku zgody na powyższe pytanie prosimy o uzasadnienie swojej decyzji. Składając ofertę w konsorcjum wszyscy jego członkowie ponoszą wspólną odpowiedzialność za wykonanie zamówienia.

Odpowiedź: Tak.

Zapytanie nr 15

Pytanie nr 1

Czy zamawiający wyłączy z Pakietu nr 1 poz. 10, 12, 13, 15, gdyż budowa pakietu uniemożliwia złożenie ofert konkurencyjnych – brak produktów równoważnych lub zamienników ?

Opis jednoznacznie, literalnie charakteryzuje produkt jednego producenta dystrybuowanego przez jednego wykonawcę i jest niezgodny z art. 16 ust. 1-3 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. 99 PZP). Nie może opisywać przedmiotu zamówienia przez wskazanie znaków towarowych, patentów, pochodzenia, źródła, szczególnego procesu, który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego wykonawcę, jeżeli mogłoby to doprowadzić do uprzywilejowania lub wyeliminowania niektórych wykonawców (art. 99 ust. 4 PZP).

Zgodnie z art. 17 ust. 3 czynności związane z przygotowaniem oraz przeprowadzeniem postępowania o udzielenie zamówienia wykonują osoby zapewniające bezstronność i obiektywizm. 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 orzeczenia 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 ustawą PZP ma obowiązek opisać przedmiot zamówienia stosując zasadę minimalnych wymaganych parametrów co należy rozumieć, że Wykonawca może zaoferować produkt o parametrach nie gorszych niż wymagane. Ma również prawo zaoferować 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. Prosimy o potwierdzenie (dotyczy pozostałych przytoczonych opisów), że Zamawiający przez produkt równoważny rozumie rozwiązanie spełniające określone funkcjonalności a nie proces technologiczny zgodnie z przytoczonymi wyrokami KIO.

Jednocześnie nadmieniamy, że podobną sytuację miała nasza druga firma w postępowaniu na „Dostawa jednorazowych i wielorazowych wyrobów medycznych - 33 zadania dla SPWSZ w Szczecinie”, znak postępowania EP/220/80/2020.

Opis przedmiotu zamówienia był literalnie przygotowany pod jednego wykonawcę. Analiza oferty i interpretacja zapisu dot. produktu równoważnego przez Zamawiającego była błędna. Sprawa została skierowana do KIO.

KIO w wyroku z dnia 26.03.2021 nr sprawy KIO 474/21 jednoznacznie orzekło, że oferta złożona przez naszą firmę była zgodna z interpretacją oraz definicją produktu równoważnego opisanego przez Zamawiającego w siwz oraz właściwym artykułem w ustawie PZP

W przypadku pozostawienia zapisów dyskryminujących potencjalnych wykonawców i utrzymania jednej firmy w pozycji uprzywilejowanej będziemy zmuszeni powiadomić właściwe organa i organ założycielski o stosowanych praktykach w Państwa placówce

Odpowiedź: Zamawiający nie wydzieli.

Zapytanie nr 16

Zadanie 2, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści próbki niesterylne?

Odpowiedź: Próbki sterylne

Zadanie 2, pozycja 1

Czy zamawiający dopuści serwetę do cesarskiego cięcia 200/260 x 310 cm z otworem 30 x 30 cm wypełnionym folią, w folii wycięcie w kształcie gruszki. Otwór otoczony workiem do zbiórki płynów ze sztywnikiem. Wzmocnienie umieszczone pod otworem. Serweta wykonana z dwuwarstwowego laminatu?

Odpowiedź: Dopuszcza

Zadanie 2, pozycja 1

Czy zamawiający dopuści fartuchy odporność na penetrację wody min. 20 cm H₂O?

Odpowiedź: Dopuszcza

Zadanie 2, pozycja 1

Czy zamawiający dopuści osłonę na stół Mayo 80 x 140 cm z warstwą chłonną 60 x 140 cm, składana teleskopowo?

Odpowiedź: Dopuszcza

Zadanie 2, pozycja 1

Czy zamawiający dopuści serwetę chłonną dla noworodka 80 x 100 cm?

Odpowiedź: Dopuszcza

Zadanie 2, pozycja 1

Czy zamawiający dopuści serwety gazowe 17N?

Odpowiedź: Dopuszcza

Zadanie 2, pozycja 1

Czy zamawiający dopuści tacę na łożysko prostokątną 42 x 34 x 2,5 cm?

Odpowiedź: Dopuszcza

Zadanie 2, pozycja 1

Czy zamawiający dopuści ręczniki celulozowe 40 x 40 cm?

Odpowiedź: Dopuszcza

Zadanie 10, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch wykonany z włókniny polipropylenowej podfoliowanej na całej powierzchni o łącznej gramaturze 35g/m², o odporności na przenikanie cieczy >100cm H₂O, dostępny w kolorze zielonym w rozmiarach L, XL?

Odpowiedź: Dopuszcza

Zadanie 11, pozycja 1, 2

Czy Zamawiający dopuści próbki niesterylne?

Odpowiedź: Nie

Zadanie 11, pozycja 1

Czy zamawiający dopuści tufery z gazy 15 x 15 cm?

Odpowiedź: Dopuszcza

Zadanie 11, pozycja 1

Czy zamawiający dopuści opakowanie typu rękaw papierowo-foliowy z dodatkowo dołączonym do zestawu pojemnikiem 3-komorowym?

Odpowiedź: Dopuszcza

Zadanie 11, pozycja 2

Czy zamawiający dopuści tufery z gazy 17-nitkowej, 20 x 20 cm?

Odpowiedź: Dopuszcza

Zadanie 11, pozycja 2

Czy zamawiający dopuści serwetę włókninową 45 x 45 cm?

Odpowiedź: Dopuszcza

Zadanie 11, pozycja 2

Czy zamawiający dopuści kleszczyki plastikowe zielone?

Odpowiedź: Dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SWZ

Zadanie 11, pozycja 2

Czy zamawiający dopuści opakowanie typu rękaw papierowo-foliowy z dodatkowo dołączonym do zestawu pojemnikiem 3-komorowym?

Odpowiedź: Dopuszcza

Zadanie 11, pozycja 2

Czy zamawiający dopuści opakowanie typu rękaw papierowo-foliowy?

Odpowiedź: Dopuszcza

Zadanie 14, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści folię chirurgiczną o rozmiarze całkowitym 20x30cm?

Odpowiedź: Dopuszcza

Zadanie 14, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści folię chirurgiczną o rozmiarze całkowitym 30x40cm?

Odpowiedź: Dopuszcza

Zadanie 14, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści folię chirurgiczną o rozmiarze całkowitym 45x55cm lub 55x55cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza o rozmiarze całkowitym 45x55cm

Zadanie 19, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści dren Khera o długości ramion 50x18 cm w rozmiarach 10,12,14 CH?



Odpowiedź: Dopuszcza

Zadanie 19, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści dren Khera o długości ramion 45x18 cm reszta zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Zadanie 24, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści serwetę z otworem o średnicy 6x15cm?

Odpowiedź: Dopuszcza

Zadanie 24, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści serwetę z otworem o średnicy 6cm?

Odpowiedź: Nie

Zadanie 24, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści serwetę w rozmiarze 50x75cm z otworem o średnicy 7cm?

Odpowiedź: Dopuszcza

Zadanie 24, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści serwetę w rozmiarze 90x120cm z otworem o średnicy 10cm?

Odpowiedź: Dopuszcza

Zadanie 24, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści serwetę w rozmiarze 90x120cm z otworem o średnicy 8cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Zadanie 27, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści fartuch wykonany z włókniny polipropylenowej podfoliowanej na całej powierzchni o łącznej gramaturze 35g/m², o odporności na przenikanie cieczy >100cm H₂O, dostępny w kolorze zielonym w rozmiarach L, XL? W przypadku negatywnej odpowiedzi zwracamy się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu co umożliwi złożenie naszej firmie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Dopuszcza

Zapytanie nr 17

Zad 17

Poz. 1

Prosimy o dopuszczenie jednopacjentowego, miękkiego mankietu w rozmiarze : 26-35.5cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Poz. 2

Prosimy o dopuszczenie mankietu wielorazowego użytku, w rozmiarze :25-35cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Poz. 3

Prosimy o dopuszczenie mankietu wielorazowego użytku, w rozmiarze : 10-19cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Poz. 4

Prosimy o dopuszczenie mankietu wielorazowego użytku, w rozmiarze : 18-26cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Poz. 5

Prosimy o dopuszczenie mankietu wielorazowego użytku, w rozmiarze : 44-53cm, w kolorze szarym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Poz. 6

Prosimy o dopuszczenie mankietu wielorazowego użytku, w rozmiarze : 34-47cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Poz. 7

Prosimy o dopuszczenie mankietu wielorazowego użytku, 2 tubowego, w rozmiarze :25-35cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Poz. 8

Prosimy o dopuszczenie mankietu wielorazowego użytku, 2 tubowego, w rozmiarze : 44-53cm, w kolorze szarym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Poz. 9

Prosimy o dopuszczenie mankietu wielorazowego użytku, 2 tubowego, w rozmiarze : 34-47cm lub 35-44cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Zad 18

Poz. 2

Prosimy o dopuszczenie kabla o długości 2,5 m.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Poz. 8, 10

Prosimy o dopuszczenie:

- czujnika w formie opaski na stopę - dla noworodków o wadze 1-4 kg lub czujnika soft na palec dla niemowląt o wadze 4-15

kg lub czujnika pediatrycznego dla pacjentów o wadze 15-50 kg - rodzaj do wyboru przy składaniu zamówienia cząstkowego.

Odpowiedź: Dopuszcza

Poz. 12

Prosimy o podanie nr katalogowego obecnie stosowanych końcówek do pomiaru CO2.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Opcjonalnie prosimy o wydzielenie pozycji 12 do osobnego zadania, co umożliwi złożenie ofert większej ilości wykonawców,

a tym samym wpłynie korzystnie na konkurencyjność ofert.

Odpowiedź: Nie wydzieli

Zapytanie nr 18

Zadanie 28 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne nitrylowe o nieznacznej różnicy grubości w części dłoni wynoszącą min. 0.09mm w zależności od rozmiaru o pozostałych parametrach zgodnych z SWZ

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Zapytanie nr 19

Pytanie 1

pakiet 4 poz 1, 3, 8

Wnosimy o potwierdzenie iż w pakiecie nr 4 pozycje 1, 3, 8 - klipsy (Zgodnie z § 4.1. pkt. 4) regułą 8 rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 5 listopada 2010 r. w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych (Dz. U. nr 2015, poz. 1416) wyroby medyczne, które są przeznaczone do implantacji i chirurgiczne inwazyjne wyroby medyczne do długotrwałego użytku zalicza się do klasy IIb) Zamawiający wymagać będzie zaferowania produktów zakwalifikowanych do klasy IIb).

Odpowiedź: Tak

Pytanie 2

pakiet 5 poz. 3

Wnosimy o dopuszczenie w Pakiecie nr 5 poz. 3 zestawu do drenażu klatki piersiowej o poniższych parametrach:

- wyskalowana komora na wydzielinę o pojemności 1000 ml z zaworem spustowym i dodatkowym workiem o pojemności 1000 ml wchodzącym w skład zestawu (łącznie pojemność 2000 ml)
- sucha zastawka z funkcją wychyłową informującą o prawidłowym umieszczeniu cewnika
- automatyczne zawory bezpieczeństwa ciśnienia dodatniego oraz wysokiego ujemnego,
- płynna regulacja siły ssania za pomocą pokrętki w zakresie od 0 do 45 cm H₂O z dodatkowym wskaźnikiem informującym o rzeczywistej sile ssania (wydolności zewnętrznego źródła próżni)
- możliwość regulacji podciśnienia w dowolnym momencie pracy zestawu bez konieczności rozłączania układu
- gruszka informująca nas o stanie rozprężenia płuca i umożliwiająca dodatkową ewakuację płynu,
- monitor przecieku powietrza od 1 do 7
- port bezigłowy w komorze kolekcyjnej do pobierania próbek
- przystosowany do zawieszenia na łóżku
- zestaw bezszmerowy, sterylny, jednorazowego użytku

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Zapytanie nr 20

Pytanie 1

Czy Zamawiający w zadaniu 7 w pozycji 1 wyspecyfikował zgłębnik gastrostomijny ze stożkowym łącznikiem CH18. Obecnie (zgodnie z rekomendacjami GEDSA) produkowane są zestawy wyłącznie z łącznikiem typu Enfit. Wobec powyższego prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zgłębników gastrostomijnych z łącznikiem Enfit. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Dopuszcza

Pytanie 2

W związku z porozumieniem GEDSA, którego celem jest ujednoczenie systemu połączeń oraz zmniejszenie ryzyka niewłaściwych połączeń różnych wyrobów medycznych, rekomendowane są zestawy do podawania diet dojelitowych z końcówką Enfit.

W związku z powyższym, by zapewnić najwyższe bezpieczeństwo żywionych pacjentów, zwracam się z prośbą do Zamawiającego, aby w zadaniu 7 w pozycji 2 zgodził się na dopuszczenie zestawów z kranikiem typu Enfit oraz Enfit końcówka męska do łączenia ze zgłębnikiem. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Dopuszcza

Pytanie 3

Czy Zamawiający w zadaniu 7 w pozycji 3 oczekuje zestawu do żywienia dojelitowego do pompy Flocare 800 do opakowań miękkich typu Pack ? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Tak

Pytanie 4

Zamawiający w zadaniu 7 w pozycji 5 wyspecyfikował zestaw do podawania diet dojelitowych metodą grawitacyjną do opakowań typu butelka.

W związku z tym, by w sposób bezpieczny i stabilny umożliwić zawieszenie butelki na stojaku, czy Zamawiający wymaga by zestawy zawierał plastikowy koszyczek do mocowania butelki.

Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Tak

Pytanie 6

Czy zamawiający w zadaniu 7 w pozycji 9 oczekuje strzykawki do żywienia dojelitowego o pojemności 60 ml? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Tak

Zapytanie 21

Pakiet 28 poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic w kolorze niebieskim (zdj. poniżej).



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 28 poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic o grubości na palcach min. 0,12 mm, przebadanych na przenikanie cytostatyków zgodnie z normą ASTM D6978.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pakiet 28 poz.2

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu przebadania rękawicy według normy ASTM F 1670, która jest mniej precyzyjna i dokładna (wynik opiera się w większej mierze na wizualnej ocenie niż rzetelnym pomiarze) w stosunku do normy ASTM F 1671. Pozytywny wynik badania według normy ASTM F1670 stanowi wstępną ocenę odporności na przenikanie krwi i innych płynów ustrojowych i predestynuje do dalszych szczegółowych badań przy wykorzystaniu technik analitycznych z zakresu normy ASTM F 1671

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pakiet 28 poz.1, 3

W związku z wejściem w życie rozporządzenia unijnego PPER 2016/425/UE prosimy o potwierdzenie możliwości zaoferowania rękawic przebadanych na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN ISO 374- 4 i EN ISO 16523-1 .

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 28 poz. 3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic o grubości ma dłoni min. 0,09 mm. Rękawice będące zarówno wyrobem medycznym klasy I jak i środkiem ochrony indywidualnej kategorii III typ C.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 28 poz. 4

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic przebadanych na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN ISO 374-4 i EN ISO 16523-1, w tym kwasy, zasady i aldehydy (potwierdzone raportem z badań wykonanych w jednostce niezależnej). Rękawice odporne na gotowe preparaty dezynfekcyjne o szerokim spectrum biobójczym na bazie alkoholu izopropylowego (isopropanol) na poziomie 6 (>480 min) oraz jeden preparat na bazie alkoholu etylowego (etanol) odporność przez minimum 6 minut potwierdzone raportem z badań wykonanych w jednostce niezależnej zgodnie z EN 16523-1:2015.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pakiet 28 poz. 5

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie jako alternatywnych rękawic o poniższym opisie:

Rękawice diagnostyczne sterylne nitylowe, bezpydrowe, jednorazowego użytku, z wewnętrzną warstwą chlorowaną, powierzchnia zewnętrzna gładka z teksturą na końcach palców. W kolorze niebieskim. Mankiet zakończony rolowanym brzegiem zapobiegającym zsuwaniu się rękawicy. Kształt uniwersalny, pasujące na lewą i prawą dłoń. Poziom szczelności: AQL 1,0. Długość rękawicy: min. 240mm. Grubość rękawicy : palec 0,15 mm-0,16 mm, dłoń 0,13 mm-0,14 mm, mankiet 0,10 mm-0,11 mm. Zgodność z normą PN-EN 455. Odporność chemiczna rękawic wykazana zgodnie z EN 16523-1 i EN 374-4. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie normą ASTM F 1671. Zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz środek ochrony indywidualnej kat. I. Siła zrywania przed starzeniem: min.11 N. Dostępne w rozmiarach: S, M, L, XL.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 29 poz.1 i 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic będących wyrobem medycznym klasy I jak i środkiem ochrony indywidualnej kategorii III typ C, rękawice posiadające badania z laboratorium niezależnego na przenikanie wirusów wg ASTM F1671.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 29 poz. 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic o długości min. 285 mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 29 poz. 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic o poziomie protein < 30 µg/g, pokrytych wewnątrz polimerem i silikonem, zewnętrznie silikonowanych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 29 poz. 3

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic **o lepszym poziomie AQL 0.65** gwarantującym wyższą jakość produktu. Niższy poziom AQL bowiem - oznacza mniejszą ilość wadliwych wyrobów w przebadanej serii.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 29 poz. 3

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic z poziomem protein poniżej 20 µg/g.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 29 poz. 4

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie kompletu rękawic, gdzie rękawica zewnętrzna jest w kolorze kremowym, rękawica wewnętrzna – kolor ciemnozielony, grubość każdej z rękawic: na palcu 0.21 – 0.22 mm, na dłoni 0.20 – 0.21 mm.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Pakiet 29 poz. 5

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic o grubości na palcu nieznacznie różniącej się od wymaganej tj. 0,20-0,21 mm. Rękawice rękawice przebadane na przenikanie cytotstatyków zgodnie z ASTM D6978, rękawice posiadające badania z laboratorium niezależnego na przenikanie wirusów wg ASTM F1671.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytania dot. projektu umowy:

- 1) Wnosimy o modyfikację § 5 projektu umowy poprzez dodane ust. 7 o treści: „Zamawiający zobowiązuje się do zamawiania *każdomiesięcznie nie więcej towaru aniżeli iloraz jego ilości wynikającej z umowy i sumy miesięcy na jaki została ona zawarta.*” **UZASADNIENIE:** Pandemia COVID-19 - w zrozumiały sposób - doprowadziła do nadzwyczajnego, skokowego wzrostu popytu na wyroby medyczne służące jej zwalczaniu, w krótkim czasie prowadząc do wyczerpania – nie tylko posiadanych przez producentów zapasów tychże, lecz również zmniejszenia podaży materiałów niezbędnych do ich dalszej produkcji. Zjawiskom tym towarzyszyły równocześnie, wprowadzane przez kolejne państwa - ograniczenia w przemieszczaniu się i pracy oraz obostrzenia eksportowe dotyczące szerokiego asortymentu wyrobów, komponentów lub materiałów do ich wytwarzania - mające bezpośrednie i niebagatelne przełożenie na zdolności produkcyjne dotychczasowych dostawców wyrobów medycznych, a także trudności w realizacji usług transportowych. W rezultacie, tj. z powodu niedających się przewidzieć, zapobiec, ani przewyżczyć przyczyn - dostępność wyrobów medycznych na światowych rynkach uległa radykalnemu ograniczeniu. Co istotne - z powodu dynamicznego charakteru pandemii, a także jej możliwych nawrotów, nie jest w tym momencie oszacowanie – na jak długo. W kontekście powyższego wprowadzenie do umowy wyżej wskazanego ograniczenia jest niezbędne dla zagwarantowania wszystkim jednostkom odpowiedzialnym za ochronę zdrowia na terytorium RP - odpowiedniego dostępu do niezbędnych wyrobów medycznych."

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

- 2) Wnosimy o modyfikację § 7 ust. 1 i 4 projektu umowy poprzez obniżenie przewidzianych nimi kar umownych do wysokości:
 - a. 5% wartości niezrealizowanej części umowy w ust. 1;
 - b. 1% wartości łącznego wynagrodzenia brutto w ust. 4.

UZASADNIENIE: Podkreślamy, że Zamawiający kształtując wysokość kar umownych w projekcie umowy powinien mieć na uwadze, że wysokość ta nie powinna prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia zamawiającego czy naruszenia zasady proporcjonalności, określonej w art. 16 ustawy z dnia 11 września 2019 roku prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2021 r. poz. 1129 ze zm.). Kara umowna jako surogat odszkodowania, powinna zmierzać do naprawienia szkody wyrządzonej zamawiającemu z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania świadczenia niepieniężnego, natomiast nie powinna stanowić dla niego źródła dodatkowego zysku (zob. wyrok Sądu Apelacyjnego w Katowicach z dnia 28 września 2010 r., V ACa 267/10).

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

- 3) Wnosimy o modyfikację § 7 ust. 2 projektu umowy poprzez dookreślenie iż kara umowna nim przewidziana naliczana będzie w przypadku zwłoki a nie opóźnienia. **UZASADNIENIE:** Zgodnie z treścią art. 433 ustawy z dnia 11 września 2019 roku prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2021 r. poz. 1129 ze zm.) naliczanie kar umownych za opóźnienie stanowi przykład klauzuli abuzywnej tj. niedopuszczalnej w umowach w sprawie zamówienia publicznego. W świetle art. 471 ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. - Kodeks cywilny (Dz.U. 2018 poz. 1025, ze zm., dalej jako: „Kodeks cywilny”), określającego podstawową zasadę odpowiedzialności kontraktowej, wykonawca ponosi odpowiedzialność za szkodę (i jest zobowiązany do jej naprawienia), która jest wynikiem niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, chyba że niewykonanie lub nienależyte wykonanie jest następstwem okoliczności, za które wykonawca odpowiedzialności nie ponosi. Zatem co do zasady projektowane postanowienia umowy nie mogą przewidywać odpowiedzialności wykonawcy za opóźnienie, czyli każde przekroczenie wymaganego w

umowie terminu na wykonanie zobowiązania, a w przypadku gdy termin w umowie nie jest oznaczony – niezwłocznie po wezwaniu dłużnika przez wierzyciela do wykonania zobowiązania. Odpowiedzialność ta zasadniczo powinna być ustalana za zwłokę, czyli kwalifikowane opóźnienie – zawinione bezpośrednio przez dłużnika lub osoby, którymi posługuje się on przy wykonaniu zobowiązania bądź powstałe z innych okoliczności, za które dłużnik ponosi odpowiedzialność (art. 476 Kodeksu Cywilnego).

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

- 4) Wnosimy o modyfikację § 8 projektu umowy poprzez dodanie ust. 3 o treści: „*W przypadku zmiany stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia, cena ulegnie zmianie z dniem wejścia w życie aktu prawnego określającego zmianę stawki VAT, z zastrzeżeniem, że zmianie ulegnie wówczas wyłącznie cena brutto, cena netto pozostanie bez zmian. Zmiana umowy w tym przypadku nastąpi automatycznie i nie wymaga formy aneksu.*” **UZASADNIENIE:** Wysokość stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia jest czynnikiem cenotwórczym, niezależnym do swobodnego uznania i woli Stron. Zmiana stawki podatku VAT następuje bowiem w drodze zmiany właściwej ustawy, w dniu oznaczonym przez ustawodawcę, a Strony nie mogą się uchylać od jej skutków i zobowiązane są ponosić związane z nią koszty w terminach i na zasadach określonych przez ustawodawcę. W ocenie Wykonawcy, w kontekście powyższego, obciążanie Wykonawcy skutkami tejże zmiany lub skutkami ewentualnego opóźnienia w jej wprowadzaniu, tj. brakiem możliwości zmiany ceny brutto w związku ze zmianą stawki VAT, stoi w sprzeczności z przepisami podatkowymi. W związku z powyższym wnosimy o zmianę, jak powyżej.

Odpowiedź: Tak, stosowna zmiana zostanie wprowadzona przy sporządzaniu umowy.

- 5) Wnosimy o modyfikację § 8 projektu umowy poprzez dodanie ust. 4 o treści: „*Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany ceny w przypadku zmiany cen producenta lub w przypadku zmiany w czasie trwania umowy kursu dolara amerykańskiego w stosunku do złotego o co najmniej 5%. W takim przypadku zmiana umowy nastąpi w formie aneksu.*” **UZASADNIENIE:** Zmiana zaproponowana przez Wykonawcę jest odpowiedzią na czynniki niezależne od Wykonawcy, a mające realny wpływ na cenę wyrobów dostarczanych w ramach umowy przetargowej. Należy podkreślić, że Wykonawca nie powinien być w całości i samodzielnie obciążany ryzykiem zmiany stosunków gospodarczych, a tym samym zobowiązany do realizowania umowy po rażąco niskich cenach.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Zapytanie 22

Pakiet 2 poz.1

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie zestawu z serweta na stolik narzędziowy 140x190 cm ze wzmocnieniem chłonnym 74x190 cm oraz osłoną na stolik Mayo 80x142 cm ze wzmocnieniem chłonnym 55x88cm, składana rewersowo. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 2 poz.2

Czy Zamawiający oczekuje, aby etykieta była wyposażona w 4 naklejki do dokumentacji medycznej.

Odpowiedź: Nie wymaga, mogą być 2

Pakiet 14 poz.1

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie foli operacyjnej o pow. lepnej 15x28 cm i pow. całkowitej 15x36,5 cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza



Powiatowy Szpital im. Władysława Biegańskiego w Iławie

ul. Gen. Wł. Andersa 3, 14-200 Iława
Kancelaria tel. 89 644 96 01, fax. 89 649 24 25
NIP 744-14-84-344



Pakiet 14 poz.2

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie folii operacyjnej o pow. 28x30cm lepnej cm i pow. całkowitej 28x38,5 cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 14 poz.3

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie folii operacyjnej o pow. 45x55 cm lepnej cm i pow. całkowitej 45x63,5 cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 14

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

Odpowiedź: Tak

Pakiet 27 poz.1

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie sterylnej serwety pod pośludki 90x118 cm +/- 1cm z mankietem ułatwiającym aplikacje 20 cm +/- 1cm wykonana z niebieskiej folii PE o grubości $\geq 65 \mu$ i gramaturze $\geq 60\text{g/m}^2$ z wysokochłonny wzmocnieniem poliestrowo – wiskozowym o gramaturze 70g/m^2 min. 40x40 cm w części podpośludkowej. Zintegrowana z serwetą torba na płyny wykonana z przezroczystej folii PE o grubości $\geq 60 \mu$ i gramaturze $\geq 55,6 \text{g/m}^2$ zaopatrzona w plastyczny sztywnik pozwalający na jej kształtowanie oraz włókninowy filtr i port do ssaka z zatyczką oraz osłona stołu, wykonanej z folii PE, która zabezpiecza przed zanieczyszczeniem. Opakowanie jednostkowe podwójne: wewnętrzne włókninowe i zewnętrzne torba foliowa z portami do sterylizacji zaopatrzona w 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności oraz nazwę producenta. Sterylizacja EO. Opakowanie zbiorcze: 30 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 27 poz.2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego zestawu do porodu naturalnego w następującym składzie:

- 1 x serweta na stolik narzędziowy 140x190 cm 50 μm , ze wzmocnieniem w części centralnej
- 2 x nogawice z bilaminatu 75x 120 cm
- 1 x kocyk dla noworodka 100x105 cm
- 1 x taśma Lepna 9x50 cm
- 2 x ręcznik chłonny 20x30 cm z mikrosiecią zabezpieczającą przed rozrywaniem
- 1 x serweta pod pośludki z folii PE 85x114,5 cm, ze wzmocnieniem 32,5x50 cm, ze zintegrowaną torbą na płyny z kształtką usztywniającą umożliwiającą uformowanie i utrzymanie kształtu worka z portem do ssaka oraz z szeroką zakładką umożliwiającą aseptyczne założenie serwety pod pośludki pacjentki
- 1 x serweta 75x75cm, przylepna pełnobarierowa, wykonane z laminatu 2-warstwowego, pozbawiona pyłających i łatwopalnych włókien celulozy i wiskozy (polipropylen, polietylen) o gramaturze max. 58g/m^2 ,. Odporność na przenikanie płynów $>178 \text{cm H}_2\text{O}$, odporność na rozerwanie na mokro $>145 \text{kPa}$. I klasa palności. Zestaw zgodny z normą EN 13795 pakowany sterylnie w przezroczystą, foliową torbę z portem do sterylizacji, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności oraz nazwę producenta, w tym 2 etykiety z dodatkowym kodem EAN. Zestawy pakowane zbiorczo w worek foliowy, następnie karton. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzonej certyfikatem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 27 poz.3

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie niesterylnego barierowego fartucha izolacyjnego w kolorze złotym. Fartuch wykonany z bilaminatu- z folii polietylenowej i Spunbond o gramaturze min. 25g/m^2 w części przedniej fartucha i na rękawach, a z tyłu z oddychającej włókniny polipropylenowej o gramaturze maks. 15g/m^2 . Odporność na przenikanie wody w miejscach wzmocnionych na poziomie co najmniej $109 \text{cmH}_2\text{O}$. Produkt zarejestrowany jako środek ochrony osobistej kategorii I.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza



Powiatowy Szpital im. Władysława Biegańskiego w Iławie

ul. Gen. Wł. Andersa 3, 14-200 Iława
Kancelaria tel. 89 644 96 01, fax. 89 649 24 25
NIP 744-14-84-344



Pakiet 27 poz.3

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie fartucha medycznego, niejałowego, podfoliowanego (polipropylen, polietylen) o gramaturze 30g/m². Rękawy zakończone elastyczną gumką, wiązany z tyłu na troki, krój prosty, rozmiar uniwersalny, kolor niebieski. Wyrób medyczny, klasa I (zgodnie z Dyrektywą 93/42/EWG). Pakowany w opakowanie foliowe po 24szt., następnie zbiorczo w karton po 96 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza