



**Wielospecjalistyczny Szpital - Samodzielny Publiczny
Zespół Opieki Zdrowotnej w Zgorzelcu
Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia**
ul. Lubańska 11-12, 59-900 Zgorzelec
NIP: 615-17-06-942, REGON: 231161448
tel. 571 334 686
www.spzoz.zgorzelec.pl
Misja Szpitala: „Bezpieczeństwo przez rozwój”

Numer sprawy 21/ZP/2020
DZP/251/2020

Zgorzelec, dnia 14.07.2020r.

Wykonawcy uczestniczący w postępowaniu

Dotyczy przetargu nieograniczonego na: Sukcesywne dostawy artykułów jednorazowego użytku (medycznych i niemedycznych) oraz drobnego sprzętu medycznego.

W związku z zapytaniami od Wykonawców w sprawie w/w postępowania – Zamawiający działając w myśl art. 38 ust. 1 i 2 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004r. (Dz. U. z 2019r., poz. 1843 t.j.) odpowiada na następujące pytania:

(ZAPYTANIE NR 1)

Pytanie 1. Dotyczy Pakietu nr 6 – różne II, poz. 1

Zamawiający wymaga:

Filtr z wymiennikiem ciepła i wilgoci pediatryczny

„Filtr elektrostatyczny o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,999 %, p/wirusowej 99,98 %, z piankowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, poziom nawilżania 31 mg H₂O/l przy VT=250 ml, utrata wilgotności 6,5 mg H₂O/l przy VT=250 ml, medium filtracyjne hydrofobowe, przestrzeń martwa 21 ml, opory przepływu 1,4 cm H₂O przy przepływie 30 l/min, objętość oddechowa Vt 60-500 ml, waga 14 g, filtr ze złączem prostym, biologicznie czysty, z portem kapno z zatyczką na uwięzi.”

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie filtra równoważnego, o lepszych parametrach:

„Filtr z wymiennikiem ciepła i wilgoci pediatryczny

Filtr elektrostatyczny z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, (celulozowy wymiennik w stosunku do piankowego pozwala na uzyskanie lepszych wartości nawilżania”,

- korzystniejsza, mniejsza przestrzeń martwa 12 ml,
- objętość oddechowa standardowa dla dzieci Vt 75-300ml,
- niższa waga 8 g,
- sterylne

- z zakręcanym koreczkiem, dającym pewność połączenia,
pozostałe parametry zgodnie z SIWZ ?

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 2. Dotyczy Pakietu nr 6 – różne II, poz. 2

Zamawiający wymaga:

„Filtr z wymiennikiem ciepła i wilgoci dla dorosłych duży

Filtr elektrostatyczny o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,9999 %, p/wirusowej 99,99

%, z piankowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, poziom nawilżania 33 mg H₂O/l przy VT=500 ml, utrata wilgotności 4,5 mg H₂O/l przy VT=500 ml, medium filtracyjne hydrofobowe, przestrzeń martwa 77 ml, opory przepływu 1,0 cm H₂O przy przepływie 30 l/min, objętość oddechowa Vt 300-1000 ml, waga 24 g, filtr ze złączem prostym, biologicznie czysty, z portem kapno z zatyczką na uwięzi. Złącza pacjent/maszyna 15M/22 M - 15M/22F.”

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie filtra równoważnego, o lepszych parametrach:

„Filtr z wymiennikiem ciepła i wilgoci dla dorosłych duży

Filtr elektrostatyczny o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,9999 %, i wyższej skuteczności p/wirusowej 99,9999%,

- z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, (celulozowy wymiennik w stosunku do piankowego pozwala na uzyskanie lepszych wartości nawilżania”,
- korzystniejszy, wyższy poziom nawilżania min.38,6 mg H₂O/l przy VT=500 ml,
- korzystniejsza, mniejsza przestrzeń martwa 77 ml,
- korzystniejsza większa objętość oddechowa Vt 150-1500 ml,

- waga 29 g,
 - sterylny,
 - z zakręcanym koreczkiem, dającym pewność połączenia,
- pozostałe parametry zgodnie z SIWZ ?

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 3. Dotyczy Pakietu nr 6 – różne II, poz. 3

Prosimy o wyjaśnienie czy nie zaszła pomyłka, czy Zamawiający wymaga filtra z wymiennikiem czy jednak bez wymiennika ciepła i wilgoci? Z opisu wynika że jest to filtr bez wymiennika ciepła i wilgoci.

Zamawiający wymaga:

„Filtr z wymiennikiem ciepła i wilgoci dla dorosłych średni”, natomiast w dalszym opisie podaje:
 „Filtr elektrostatyczny o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,9999 %, p/wirusowej 99,999 %, bez wymiennika ciepła i wilgoci, (...)”

<p>Filtr z wymiennikiem ciepła i wilgoci dla dorosłych średni</p>	<p>Filtr elektrostatyczny o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,9999 %, p/wirusowej 99,999%, bez wymiennika ciepła i wilgoci, medium filtracyjne hydrofobowe, przestrzeń martwa 35 ml, opory przepływu 0,7 cm H₂O przy przepływie 30 l/min, objętość oddechowa Vt 120-1000 ml, waga 16 g, filtr ze złączem prostym, biologicznie czysty, z portem kapno z zatyczką na uwięzi.</p>
--	--

Odp. Zamawiający informuje, że omyłkowo zapisał w Pakiecie 6 poz. 3 w kolumnie „opis przedmiotu zamówienia”: Filtr z wymiennikiem ciepła i wilgoci dla dorosłych średni. Winno być: „Filtr bez wymiennika ciepła i wilgoci dla dorosłych średni”.

Zamawiający w powyższym zakresie dokonuje modyfikacji Formularza cenowego w Pakiecie nr 6 poz. 3 (załącznik nr 2 do SIWZ)

Pytanie 4. Dotyczy Pakietu nr 6 – różne II, poz. 3

Zamawiający wymaga:

„Filtr elektrostatyczny o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,9999 %, p/wirusowej 99,999%,
bez wymiennika ciepła i wilgoci,

medium filtracyjne hydrofobowe, przestrzeń martwa 35 ml, opory przepływu 0,7 cm H₂O przy przepływie 30 l/min, objętość oddechowa Vt 120-1000 ml, waga 16 g, filtr ze złączem prostym, biologicznie czysty, z portem kapno z zatyczką na uwięzi.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie filtra równoważnego, o lepszych parametrach:

„Filtr elektrostatyczny o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,9999 %, p/wirusowej 99,999%,
bez wymiennika ciepła i wilgoci,

- korzystniejsza, mniejsza przestrzeń martwa 18 ml,
 - korzystniejszy, standardowy zakres objętości oddechowej Vt 150-1500 ml,
 - waga 19 g,
 - sterylny,
 - z zakręcanym koreczkiem, dającym pewność połączenia,
- pozostałe parametry zgodnie z SIWZ ?

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

(ZAPYTANIE NR 2)

Pytanie 1. Dotyczy Pakietu nr 1 – Różne I, poz. 8

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z Pakietu nr 1 pod nazwą Różne I Pozycja nr 8 zawierającej testy urazowe i przeniesienie ich do pakietu nr 5 Różne III.

Uzasadnienie: Uzasadnienie: Testy ureazowe , są szczególnymi testami diagnostycznymi do *diagnostyki in vitro IVD* nie mającymi nic wspólnego z pozostałymi pozycjami w pakiecie Nr 1 [gąbki, worki , okulary itp.] .

W dostawie testów ureazowych do diagnostyki in vitro specjalizują się dystrybutorzy, którzy zajmują się kompleksowo diagnostyką laboratoryjną a testami w kierunku *Helicobacter pylori* w szczególności.

Wydzielenie ich umożliwi złożenie oferty tym firmom, które się specjalizują w *Diagnostyce Laboratoryjnej* a Zamawiającemu uzyskanie najlepszego testu po najniższej cenie. Przeniesienie pozycji nie sprawia wielkiego kłopotu dla Państwa.

Szpital uniknie w ten sposób np. groźby dostawy wadliwych testów starej generacji - po zawyżonych cenach.

Testy ureazowe są wykorzystywane w bardzo drogim i skomplikowanym badaniu gastrokopowym, a fałszywe wyniki uzyskane przez niewłaściwe testy ureazowe skutkować mogą niepotrzebnymi wydatkami na drogie terapie eradykacyjne.

W Polsce 100% użytkowników tych testów mających na uwadze powyższe czynniki wydziela je do dokładnie opisanych , pojedynczych pakietów lub umożliwia złożenie oferty na poszczególne pozycje

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z Pakietu 1 poz. 8.

(ZAPYTANIE NR 3)

Pytanie 1. Dotyczy Pakietu nr 6, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści filtr elektrostatyczny z piankowym wymiennikiem ciepła i wilgoci o skuteczności filtracji bakteryjnej 99,999%, wirusowej 99,999%, przestrzeń martwa 26 ml, masa 18 g, z wydzielonym wymiennikiem ciepła i wilgoci, poziom nawilżania 32 mg/l H₂O, medium filtracyjne hydrofobowe, wyposażony w złącze proste, sterylne, z portem kapno na uwięzi, pakowany pojedynczo?

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 2. Dotyczy Pakietu nr 6, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści filtr elektrostatyczny o skuteczności filtracji bakteryjnej i wirusowej 99,999%, z piankowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, dla objętości oddechowej 150-1500 ml, poziomie nawilżania 33 mgH₂O przy V_t=500 ml, przestrzeń martwa 45 ml, masa 25 g, filtr ze złączem prostym, sterylne, z portem kapno na lince typu Luer na uwięzi, złącza, zgodne z ISO?

Zamawiający opisuje złącza, które nie istnieją (15M/22M-15M/22F)

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 3. Dotyczy Pakietu nr 6, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści filtr elektrostatyczny bez wymiennika ciepła i wilgoci o skuteczności filtracji bakteryjnej 99,999%, wirusowej 99,999%, dla objętości oddechowej 150-1500 ml, przestrzeń martwa 33 ml, masa 19 g, medium filtracyjne hydrofobowe, wyposażony w złącze proste, sterylne, z portem kapno typu Luer, pakowany pojedynczo?

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

(ZAPYTANIE NR 4)

Pytanie 1. Dotyczy Pakietu nr 5, poz. 1

Czy Zamawiający wymaga oznakowania CE dla wyrobów medycznych dla pozycji nr 1 w Pakiecie nr 5 Różne III (Paski wskaźnikowe do pH pochwowe w BV)?

Odp. Zamawiający nie wymaga.

(ZAPYTANIE NR 5)

Pytanie 1. Dotyczy Pakietu nr 12, poz. 1-4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł do elektrostymulacji o poniższych parametrach :

Igła do blokady nerwów obwodowych pokryta drobkami szkła, całkowicie echogeniczna (do samej końcówki igły), ze szlifem 20° ułatwiającym penetrację przez skórę, a zarazem zapewniającym maksymalną widoczność, ze znacznikami odległości co 1 cm, odkręcana przedłużka 50 cm (objętość 1 ml) pozwalająca na podłączenie strzykawki bezpośrednio do igły jeżeli zachodzi taka potrzeba. Kabel podłączeniowy 60 cm przymocowany z tyłu igły wskazujący na kierunek szlif igły. Kompatybilna ze wszystkimi neurostymulatorami.

Rozmiary :

Pozycja nr 1 : 21G/85mm

Pozycja nr 2 : 22G/50mm

Pozycja nr 3 : 20G/120mm

Pozycja nr 4 : 23G/25mm

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

(ZAPYTANIE NR 6)

Pytanie 1. Dotyczy Pakietu nr 10, poz. 1

Czy Zamawiający dla zwiększenia konkurencyjności składanych ofert dopuści zaferowanie staplerów okrężnych w rozmiarach 21mm, z kontrolowanymi dociskiem tkanki i regulowaną wysokością zamknięcia zszywki w zakresie 1-2,5mm. Wysokość otwartej zszywki 4,5mm.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 2. Dotyczy Pakietu nr 10, poz. 2-4

Czy Zamawiający dla zwiększenia konkurencyjności składanych ofert dopuści zaferowanie staplerów okrężnych w rozmiarach odpowiednio 26, 29, 32 lub 34mm, z kontrolowanymi dociskiem tkanki i regulowaną wysokością zamknięcia zszywki w zakresie 1-2,5mm. Wysokość otwartej zszywki 5,0mm.

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów SIWZ.

Pytanie 3. Dotyczy Pakietu nr 20, poz. 1-3

Czy Zamawiający dla zwiększenia konkurencyjności składanych ofert dopuści złożenie oddzielnej oferty na pozycje 1-3 lub wydzieli je z pakietu.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na złożenie oddzielnej oferty na pozycje i nie wyraża zgody na wydzielenie w/w pozycji z pakietu.

(ZAPYTANIE NR 7)**Pytanie 1. Dotyczy Pakietu nr 3, poz. 1**

Czy Zamawiający w pak 3 poz 1 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem: Cewnik Foley'a dwudrożny w rozm.: CH6, CH8, CH10 z przewodnicą, balon 3ml, wykonane z lateksu silikonowanego. Kanał do napełnienia balonu ze sztywną zastawką i oznaczeniem: materiału cewnika, rozmiaru, śr. zew. cewnika, pojemność balonu i logo marki. Opakowanie jednostkowe folia-papier, w środku opakowanie wew. Foliowe. Na opakowaniu zbiorczym dla łatwej identyfikacji oznaczenie numeryczne i kolorystyczne rozmiaru. czas utrzymania do 7 dni potwierdzone oświadczeniem producenta?

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 2. Dotyczy Pakietu nr 3, poz. 2

Czy Zamawiający w pak 3 poz 2 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem: Cewnik Foley'a dwudrożny w rozm od CH12 do CH 26, balon 5-10ml lub 30-50ml, wykonane z lateksu silikonowanego. Kanał do napełnienia balonu ze sztywną zastawką i oznaczeniem: materiału cewnika, rozmiaru, śr. zew. cewnika, pojemność balonu i logo marki. Opakowanie jednostkowe folia-papier, w środku opakowanie wew. Foliowe.. Na opakowaniu zbiorczym dla łatwej identyfikacji oznaczenie numeryczne i kolorystyczne rozmiaru, czas utrzymania do 7 dni potwierdzone oświadczeniem producenta.

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 3. Dotyczy Pakietu nr 3, poz. 3

Czy Zamawiający w pak 3 poz 3 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem:

Cewnik Foley'a dwudrożny, silikonowy, z balonem uszczelniającym o pojemności 5ml, w rozmiar 10Fr, długość 31cm, jednorazowego użytku. Opakowanie podwójne, sterylne, 5 sztuk w opakowaniu?.

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 4. Dotyczy Pakietu nr 3, poz. 3

Czy Zamawiający w pak 3 poz 3 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem: Cewnik Foley'a dwudrożny, silikonowy, z balonem uszczelniającym o pojemności 10ml, w rozmiar 12Fr, długość 41cm, jednorazowego użytku. Opakowanie podwójne, sterylne, 10 sztuk w opakowaniu?

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 5. Dotyczy Pakietu nr 3, poz. 4

Czy Zamawiający w pak 3 poz 4 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem: Cewnik Foley'a dwudrożny, silikonowy, z balonem uszczelniającym o pojemności 10 ml, w rozmiarach: 12Fr- 24Fr, długość min. 40 cm, jednorazowego użytku. Możliwość utrzymania do 4 tygodni, potwierdzona umieszczoną informacją oświadczenie producenta. W zestawie strzykawka z 10% roztworem gliceryny. Opakowanie podwójne, sterylne?

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 6. Dotyczy Pakietu nr 3, poz. 5

Czy Zamawiający w pak 3 poz 5 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem: Cewnik urologiczny typu Tiemann, bezbalonowy, wykonany z wysokiej jakości PCV, powlekany silikonem, CH 12-24, opakowanie pojedyncze, sterylne, w opakowaniu 50 sztuk?

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 7. Dotyczy Pakietu nr 3, poz. 6

Czy Zamawiający w pak 3 poz 6 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem: Dreny z końcówką typu Pezzera, bezbalonowe, 4 otwory przelewowe w odcinku dystalnym zewnętrzne, opakowanie folia-papier nr 10-34Ch., w opakowaniu 5 sztuk?

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 8. Dotyczy Pakietu nr 3, poz. 8

Czy Zamawiający w pak 3 poz 8 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem: Zatyczka do cewnika, uniwersalna do każdego cewnika, pakowana pojedynczo, w opakowaniu zbiorczym 50 sztuk?

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 9. Dotyczy Pakietu nr 3, poz. 9

Czy Zamawiający w pak 3 poz 9 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem: Niesterylne, wykonany z tworzywa sztucznego, pasujący do każdego typu worka, zabezpieczający dren worka przed zagięciem, 50 sztuk w opakowaniu zbiorczym?

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 10. Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 5, 7, 10.

Czy Zamawiający wydzieli z pak 3 poz 5,7,10?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z Pakietu 3 poz. 5, 7, 10.

(ZAPYTANIE NR 8)

Pytanie 1. Dotyczy Pakietu nr 14, poz. 5

Prosimy o potwierdzenie, iż nastąpiła omyłka pisarska i oferowana rurka - tak jak obecnie stosowana w Państwa Szpitalu - powinna być wykonana z PCV silikonowanego (analogicznie jak np. rurka z poz. 7), a nie jak opisano w SIWZ cyt. „wykonana z termoplastycznego PCV, silikonowa”

Użyte w SIWZ sformułowanie jest bowiem sprzeczne ze sobą.

Odp. Zamawiający potwierdza, że zaszła omyłka pisarska i oferowana rurka powinny być wykonane z PCV silikonowanego. Zamawiający w powyższym zakresie dokonuje modyfikacji Formularza cenowego – załącznik nr 2 do SIWZ

Pytanie 2. Dotyczy Pakietu nr 14, poz. 1, 2, 8

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane rurki intubacyjne i tracheostomijne - tak jak obecnie stosowane w Państwa Szpitalu - powinny być, analogicznie do rurek z poz. 5 i 7 wykonane z termoplastycznego PCV silikonowanego, przy bezwzględnym spełnieniu pozostałych wymogów SIWZ.

Odp. Zamawiający potwierdza powyższe i dokonuje modyfikacji w/w zakresie w Formularzu Cenowym – załącznik nr 2 SIWZ.

Pytanie 3. Dotyczy Pakietu nr 14, poz. 3

Prosimy o potwierdzenie, iż zapis SIWZ cyt. „gładko zaokrąglone krawędzie” oznacza wymóg zaoferowania atraumatycznie wykończonej jednoelementowej rurki ustno-gardłowej typu Guedela, zapewniającej bezpieczeństwo pacjenta, w całym okresie użytkowania, przy bezwzględnym zachowaniu wszelkich pozostałych wymogów SIWZ.

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe. Zamawiający nie dookreśla znaczenia „gładko zaokrąglone krawędzie”.

Pytanie 4. Dotyczy Pakietu nr 14, poz. 3

Prosimy o potwierdzenie, iż zapis SIWZ cyt. „roz. 0-6”, „pojedynczo pakowana” oznacza wymóg zaoferowania rurek ustno-gardłowych typu Guedela w rozmiarach 0 do 6, co 1, pakowanych w opakowania typu folia-papier - tak jak w obecnie stosowanych w Państwa Szpitalu, przy bezwzględnym zachowaniu wszelkich pozostałych wymogów SIWZ.

Odp. Zamawiający potwierdza powyższe i dokonuje modyfikacji w/w zakresie w Formularzu Cenowym – załącznik nr 2 SIWZ.

Pytanie 5. Dotyczy Pakietu nr 14, poz. 9

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane łączniki karbowane martwa przestrzeń - tak jak obecnie stosowane w Państwa Szpitalu - powinny posiadać dodatkowe silikonowe pierścienie uszczelniające od strony pacjenta i układu oddechowego oraz przestrzeń martwą o tolerancji +/- 2ml od opisanej w SIWZ, przy bezwzględnym spełnieniu pozostałych wymogów SIWZ.

Odp. Zamawiający potwierdza powyższe i dokonuje modyfikacji w/w zakresie w Formularzu Cenowym – załącznik nr 2 SIWZ.

(ZAPYTANIE NR 9)

Pytanie 1. Dotyczy Pakietu nr 2, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści cewniki pępowinowe w rozmiarze 4F, 5F, 6F, 8F?

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów SIWZ.

Pytanie 2. Dotyczy Pakietu nr 2, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści cewnik do karmienia o długości 50cm?

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów SIWZ.

Pytanie 3. Dotyczy Pakietu nr 2, poz. 6

Czy Zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu o długości 140cm lub 200cm?

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów SIWZ.

Pytanie 4. Dotyczy Pakietu nr 2, poz. 9, 10

Czy Zamawiający dopuści zgłębniki żołądkowe dostępne w 3 długościach 80cm, 100cm, 125cm?

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów SIWZ.

Pytanie 5. Dotyczy Pakietu nr 2, poz. 9, 10

Czy Zamawiający dopuści zgłębniki żołądkowe ze znacznikiem głębokości na 45, 55, 65 cm?

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów SIWZ.

Pytanie 6. Dotyczy Pakietu nr 2, poz. 12

Czy Zamawiający dopuści cewniki do embolektomii dostępne w rozmiarach 6F/80, 4F/40, 3F/40, 2F/60, 2F/80, 3F/40?

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów SIWZ.

Pytanie 7. Dotyczy Pakietu nr 2, poz. 13

Czy Zamawiający dopuści przewód o długości 1500mm i średnicy 5,3 x 3,5 x 1500mm z wtopionymi konektorami na końcach?

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów SIWZ.

Pytanie 8. Dotyczy Pakietu nr 2, poz. 13

Czy Zamawiający dopuści przewód o długości 1500mm i średnicy 8,0 x 5,6 x 1500mm?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 9. Dotyczy Pakietu nr 2, poz. 14

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley'a z końcówką Tiemanna o długości 400mm dostępne w następujących rozmiarach: CH12-24 z balonem 5-10ml, CH12-20 z balonem 30ml, pozostałe wymogi zgodnie z SIWZ?

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów SIWZ.

Pytanie 10. Dotyczy Pakietu nr 3, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley'a dostępne w następujących rozmiarach: CH6 balon 5ml, CH8-10 balon 5-10ml, z dwoma nacięciami pionowymi na obu końcach, z możliwością utrzymania do 7 dni, pozostałe wymogi zgodnie z SIWZ?

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów SIWZ.

Pytanie 11. Dotyczy Pakietu nr 3, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley'a dostępne w następujących rozmiarach: CH12-24 balon 5-10ml, CH12, 26 balon 30ml, CH14-26 balon 30-50ml, z dwoma nacięciami pionowymi na obu końcach, z możliwością utrzymania do 7 dni, pozostałe wymogi zgodnie z SIWZ?

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów SIWZ.

Pytanie 12. Dotyczy Pakietu nr 3, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści silikonowe cewniki Foley'a CH10 z balonem 3-5ml o długości 310mm, pozostałe wymogi zgodnie z SIWZ?

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów SIWZ.

Pytanie 13. Dotyczy Pakietu nr 3, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści silikonowe cewniki Foley'a ze strzykawką z gliceryną dostępne w rozmiarze CH12-24 z balonem 10ml z bezpieczną dla pacjenta możliwością utrzymania do 30 dni, pozostałe wymogi zgodnie z SIWZ?

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów SIWZ.

Pytanie 14. Dotyczy Pakietu nr 4, poz. 1

Czy zamawiający dopuści zestaw porodowy z gazikami 15 x 15 cm, oraz torbą foliową na łożysko 50 x 38 cm? Zestaw spełnia pozostałe wymagania SIWZ.

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów SIWZ.

Pytanie 15. Dotyczy Pakietu nr 6, poz. 1

Czy zamawiający dopuści filtr elektrostatyczny o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,9 %, p/wirusowej 99,9 %, z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, poziom nawilżania 28 mg H₂O/l przy VT=250 ml, przestrzeń martwa 12 ml, opory przepływu 4,6 cm H₂O przy przepływie 20 l/min, objętość oddechowa V_t 50-250 ml, waga 9g, filtr ze złączem prostym, biologicznie czysty, z portem kapno z zatyczką bez uwięzi.

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 16. Dotyczy Pakietu nr 6, poz. 2

Czy zamawiający dopuści filtr bakteryjno-wirusowy dla dorosłych z wymiennikiem ciepła i wilgoci HME przeznaczony do stosowania u pacjentów wentylowanych mechanicznie, chroni pacjenta, personel medyczny oraz urządzenie wentylujące przed ryzykiem wystąpienia zakażeń krzyżowych, wydawnie nawilża i ogrzewa wdychane przez pacjenta powietrze dzięki zawartości chlorku wapnia w wymienniku ciepła i wilgoci, montowany pomiędzy rurką intubacyjną lub tracheostomijną, a układem oddechowym oraz na wlocie i wylocie gazów respiratora lub aparatu do znieczulenia.

Parametry: objętość oddechowa (VT): 300 – 1500 ml, przestrzeń martwa: 45ml, waga: 29g, skuteczność bakteryjna: 99,9999%, skuteczność wirusowa: 99,9995%, połączenia: 22F / 15M – 22M / 15F, port CO₂ zabezpieczony koreczkiem luer lock, nie zawiera lateksu i ftalanów, jednorazowego użytku, sterylizowany tlenkiem etylenu, opakowanie: folia / papier

opór przepływu:

wartość przepływu	faza wdechu	faza wydechu
0,5 l / s	1,4 hPa	1,3 hPa
1,0 l / s	3,3 hPa	3,2 hPa

1,5 l / s

5,5 hPa

5,4 hPa

skuteczność nawilżania:

VT = 500 ml 11,1 mg / l

VT = 750 ml 12,0 mg / l

VT = 1000 ml 13,9 mg / l

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 17. Dotyczy Pakietu nr 6, poz. 3

Czy zamawiający dopuści filtr bakteryjno-wirusowy dla dorosłych (bez HME) przeznaczony do stosowania u pacjentów wentylowanych mechanicznie, chroni pacjenta, personel medyczny oraz urządzenie wentylujące przed ryzykiem wystąpienia zakażeń krzyżowych, montowany pomiędzy rurką intubacyjną lub tracheostomią, a układem oddechowym oraz na wlocie i wylocie gazów respiratora lub aparatu do znieczulenia.

Parametry: objętość oddechu (VT): 300 – 1500 ml, przestrzeń martwa: 45ml, waga: 29g, skuteczność bakteryjna: 99,9999%, skuteczność wirusowa: 99,9995%, połączenia: 22F / 15M – 22M / 15F, port CO2 zabezpieczony koreczkiem luer lock, nie zawiera lateksu i ftalanów, jednorazowego użytku, sterylizowany tlenkiem etylenu, opakowanie: folia / papier.

opór przepływu:

wartość przepływu	faza wdechu	faza wydechu
0,5 l / s	1,4 hPa	1,3 hPa
1,0 l / s	3,3 hPa	3,2 hPa
1,5 l / s	5,5 hPa	5,4 hPa

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

(ZAPYTANIE NR 10)

Pytanie 1. Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 10, 12

Czy zamawiający wydzieli poz.10,12 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?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie poz. 10 i 12 z Pakietu nr 1.

Pytanie 2. Dotyczy Pakietu nr 1, poz. 10

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?

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 3. Dotyczy Pakietu nr 16, poz. 3

Czy zamawiający wydzieli poz.3 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?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie poz. 3 z Pakietu nr 16.

(ZAPYTANIE NR 11)

Pytanie 1. Dotyczy Pakietu nr 2, poz. 2-4

Czy zapis siwz cyt. „wyposażony w dwa otwory boczne” oznacza wymóg zaferowania cewników posiadających jeden duży otwór centralny i dwa małe otwory boczne, położonych naprzeciwległe o łącznej powierzchni mniejszej, niż otwór centralny, co zapewnia ich bezpieczne użytkowanie i faktyczny kierunek i miejsce aspiracji wydzieliny ?

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe. Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia nie określa jakie mają być dwa otwory boczne.

Pytanie 2. Dotyczy Pakietu nr 2, poz. 8

Czy zapis siwz cyt. „cewniki Kehra” oznacza wymóg zaferowania drenów Kehra, przeznaczonych do drenażu dróg żółciowych, wykonanych z lateksu silikonowanego lub 100% silikonu, które powinny posiadać długość ramion min. 80x10cm, a jako wyroby zakładane na bloku operacyjnym, powinny być pakowane podwójnie w wewnętrzne opakowania foliowe i zewnętrzne opakowania folia/papier ?

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 3. Dotyczy Pakietu nr 2, poz. 8

Czy Zamawiający dopuszcza również dreny Kehra w rozmiarach 9-24, pozostałe warunki b/z.

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów SIWZ.

Pytanie 4. Dotyczy Pakietu nr 2, poz. 9 - 10

Czy Zamawiający dopuszcza również zgłębniki żołądkowe w rozmiarach odpowiednio CH 10-24 i CH 26-34, o długościach 80-125cm, co tylko poszerzy możliwość ich wykorzystania klinicznego np. u osób wysokich, pozostałe warunki b/z.

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów SIWZ.

Pytanie 5. Dotyczy Pakietu nr 2, poz. 9-10

Czy wskazane zakresy rozmiarów zgłębników, oznaczają wymóg złożenia ofert na rozmiary co dwa CH do wyboru Zamawiającego np 10, 12, 14, 16, 18... itd., czy też Wykonawcy mogą złożyć ofertę na dowolne rozmiary mieszczące się w podanym przedziale i takie też rozmiary Zamawiający będzie musiał nabyć.

Odp. Zamawiający informuje, że wskazane zakresy rozmiarów zgłębników oznaczają wymóg złożenia ofert na rozmiary co dwa CH do wyboru Zamawiającego np. 10, 12, 14, 16, 18 ... itd.

Pytanie 6. Dotyczy Pakietu nr 2, poz. 9-10

Czy zapis siwz cyt. „min. 3 długości” oznacza wymóg zaofiarowania zgłębników w trzech dowolnych długościach, we wszystkich oferowanych rozmiarach, do wyboru przez Zamawiającego w trakcie trwania umowy, pozostałe warunki b/z

Odp. Zamawiający informuje, że zapis „min. 3 długości” oznacza wymóg zaofiarowania zgłębników w trzech dowolnych długościach we wszystkich oferowanych rozmiarach, do wyboru przez Zamawiającego w trakcie trwania umowy, pozostałe warunki b/z.

Pytanie 7. Dotyczy Pakietu nr 2, poz. 11

Czy Zamawiający dopuszcza również wysokiej jakości sondy Sengstakena, wykonane z mieszaniny silikonu i lateksu, w rozmiarach Ch 16, 18 i 21 (rozmiar do wyboru) firmy Rusch, powszechnie i z powodzeniem stosowane w szpitalach na terenie RP i UE

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów SIWZ.

Pytanie 8. Dotyczy Pakietu nr 2, poz. 15

Czy Zamawiający dopuszcza również równoważne stabilizatory cewników epiduralnych o innej, niż tak precyzyjnie wskazana w siwz średnicy, spełniające wszelkie wymagania stawiane tego typu wyrobom medycznym i zapewniającym prawidłową i wygodną stabilizację cewnika epiduralnego, także w długim okresie użytkowania.

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów SIWZ.

Pytanie 9. Dotyczy Pakietu nr 3, poz. 1-2

Czy Zamawiający dopuszcza również cewniki Foleya, pakowane zgodnie z normą PN-EN 556-1:2002 odnoszącą się do sterylizacji wyrobów medycznych oraz zgodnie z normą PN-EN ISO 11607-1:2017-12 odnoszącą się do opakowań dla finalnie sterylizowanych wyrobów medycznych, oraz oznaczone zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie aktami prawnymi, gdyż obecny opis przedmiotu zamówienia, może budzić podejrzenie wskazania na konkretnego producenta/wykonawcę, co z pewnością nie było zamiarem Zamawiającego, pozostałe warunki b/z. Wnioskowane dopuszczenie poszerzy grono potencjalnych Wykonawców.

W tym miejscu zwracamy uwagę, iż dla cewników Foleya z poz.3-4 Zamawiający nie stawia tak precyzyjnych wymagań dotyczących np. ilości nacięć i sposobu ich rozmieszczenia w wewnętrznym opakowaniu foliowym, a z pewnością, wymagany i aseptyczny sposób wyjęcia cewników Foleya z przedmiotowego opakowania jest identyczny zarówno dla cewników wykonanych z lateksu /poz. 1-2/ jak i 100% silikonu /poz. 3-4/

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów SIWZ.

Pytanie 10. Dotyczy Pakietu nr 3, poz. 1-2

Czy Zamawiający dopuszcza również cewniki Foleya, z balonem o pojemności 5-15ml zamiast 5-10ml, pozostałe warunki b/z.

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów SIWZ.

Pytanie 11. Dotyczy Pakietu nr 3, poz. 3

Czy Zamawiający dopuszcza również pediatryczne cewniki Foleya 100% silikon 10Fr, z balonem oznaczonym przez producenta jako 5ml (zamiast 5-10ml), o „pediatrycznej”, standardowej długości min. 300mm (zamiast min. 400mm), pozostałe warunki b/z.

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów SIWZ.

Pytanie 12. Dotyczy Pakietu nr 3, poz. 4

Prosimy o odstąpienie od wymogu oznaczenia na opakowaniu jednostkowym informacji dotyczącej czasu ich utrzymania.

Informacja taka jest sprzeczna, z zaleceniami EAU i PTU, gdyż okres utrzymania cewnika, każdorazowo uzależniony jest od indywidualnego stanu klinicznego pacjenta. Może on wprowadzać w błąd i prowadzić do wystąpienia zwiększonej ilości błędów jatrogennych oraz własnych samych pacjentów, ponadto taki opis przedmiotu zamówienia, może budzić podejrzenie wskazania na konkretnego, (tego samego co dla poz. 1-2) producenta/wykonawcę, co z pewnością nie było zamiarem Zamawiającego.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 13. Dotyczy Pakietu nr 3, poz. 4

Czy oferowane cewniki Foleya, ze względu na ich przeznaczenie do długotrwałego użytkowania (do 90 dni), powinny posiadać min. 2 samoprzylepne etykiety do dokumentacji, identyfikujące produkt przez cały okres ich użytkowania, już po wyjęciu i utylizacji opakowania jednostkowego.

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

(ZAPYTANIE NR 12)**Pytanie 1. Dotyczy Pakietu nr 14, poz. 1**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania rurek, wiodącego producenta, Rusch, w rozm. 2,5-10 do wyboru, ustno-nosowa, typ Murphy, wykonana z termoplastycznego PVC, posiadająca mankiet niskociśnieniowy, przezroczysta, bez lateksu, posiadająca linię rtg na całej długości, czytelnie oznaczona, posiadająca niebieski kontrolny balonik bez oznakowania rozmiaru (rozmiar widoczny w dwóch miejscach na korpusie, i na łączniku 15mm), posiadająca czarny znacznik ułatwiający prawidłowe umieszczenia w tchawicy, idący wokół pełnego obwodu rurki szeroki pierścien.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 2. Dotyczy Pakietu nr 14, poz. 1

Prosimy o sprecyzowanie czy Zamawiający będzie wymagał zaoferowania rurek, posiadających znacznik ułatwiający prawidłowe umieszczenie w tchawicy, idący wokół pełnego obwodu rurki w postaci szerokiego pierścienia?

Odp. Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

Pytanie 3. Dotyczy Pakietu nr 14, poz. 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania rurek, wiodącego producenta, Rusch, z dopuszczalną wg przepisów ilością ftalanów, z oznaczeniem głębokości w postaci czarnej końcówki wokół pełnego obwodu rurki (dla rozm.2-6,5). Dostępne w rozm. do wyboru od O 2,5 do 10,0, ustno-nosowa, typ Murphy, wykonana z termoplastycznego PVC, przezroczysta, linia rtg na całej długości rurki, bez lateksu, skalowana min. co 1cm.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 4. Dotyczy Pakietu nr 14, poz. 4

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania rurek, wiodącego producenta, Rusch, z PCV niesilikonowanego. Pozostałe zgodnie z siwz.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 5. Dotyczy Pakietu nr 14, poz. 7

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania rurek, wiodącego producenta, Rusch, z PCV niesilikonowanego. Pozostałe zgodnie z siwz.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 6. Dotyczy Pakietu nr 14, poz. 5

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania rurek, wiodącego producenta, Rusch, rozm. O 4-6, ustno-nosowa, typ Murphy, wykonana z termoplastycznego PVC, niesilikonowa, bez lateksu, z dopuszczalną ilością ftalanów, z mankiem niskociśnieniowym, przezroczysta, rurka posiada czytelne oznaczenie oraz linię rtg na całej długości rurki, z niebieskim balonikiem kontrolnym bez znakowania rozmiarem rurki.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 7. Dotyczy Pakietu nr 6, poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania filtra, wiodącego producenta, Teleflex/Gibeck a przy tym parametrach wyższych, jak niżej: Filtr hydrofobowy elektrostatyczny o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,99999% , przeciwwirusowej 99,99% ; z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci: o wadze 14,5 g; z portem kapno zakręcanym korkiem Luer-Lock lub na pętelkę , o przestrzeni martwej max 13,4 ml; posiadający poziom nawilżania mgH₂O/L przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 30.11; o utracie wilgoci mg/L / przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 10.1; z nadrukowanymi na obwodzie filtra wartościami minimalną i maksymalną objętości oddechowej; kodowany kolorystycznie kolorem niebieskim, o objętości oddechowej Vt - 50 - 250 ml; posiadający opór przepływu przy 20 l/min.1,4 cm H₂O: filtr walidowany do prątków gruźlicy, HIV i wzw C; wolny od latex, PCV, ftalany; posiadający standardowe złącze 15-22/15, pakowany po 20 szt.

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 8. Dotyczy Pakietu nr 6, poz. 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania filtra, wiodącego producenta, Teleflex/Gibeck a przy tym parametrach wyższych, jak niżej: Filtr hydrofobowy elektrostatyczny o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,99999%, przeciwwirusowej 99,999%, przeciwaprątkowej 99.999%; z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci: o wadze 32 g; z portem kapno zakręcanym korkiem Luer-Lock lub na pętelkę , o przestrzeni martwej max 38ml; posiadający poziom nawilżania mgH₂O/L przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 38.8; 500ml: 37.2; 750ml: 36.2; 1000ml: 35.5; o utracie wilgoci mg/L / przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 5.18; 500ml: 6.77; 750ml: 7.81; 1000ml: 8.45; z nadrukowanymi na obwodzie filtra wartościami

minimalną i maksymalną objętości oddechowej; kodowany kolorystycznie kolorem niebieskim, o objętości oddechowej Vt - 150 - 1000 ml; posiadający opór przepływu przy 60 l/min.1,8 cm H₂O: filtr walidowany do prątków gruźlicy, HIV i wzv C; wolny od latex, PCV, ftalany; posiadający standardowe złącze 22/15, pakowany po 25 szt.

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 9. Dotyczy Pakietu nr 6, poz. 3

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości zaferowania filtra, wiodącego producenta, Teleflex/Gibeck a przy tym parametrach wyższych, jak niżej: Filtr hydrofobowy elektrostatyczny; o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,9999%, przeciwwirusowej 99,999% ; o wadze max 24 g; z portem kapno zakręcanym korkiem Luer-Lock lub na pętelkę, o przestrzeni martwej 39,64 ml; posiadający poziom nawilżania mgH₂O/L przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 30.9; 500ml: 21.8 o utracie wilgoci mg/L / przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 13.12; 500ml: 22.15; z nadrukowanymi na obwodzie filtra wartościami minimalną i maksymalną objętości oddechowej; kodowany kolorystycznie kolorem żółtym, o objętości oddechowej Vt - 150 - 1000 ml; posiadający opór przepływu przy 60 l/min.1,6 cm H₂O: wolny od latex, PCV, ftalany; posiadający standardowe złącze 22/15, pakowany po 25 szt.

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

(ZAPYTANIE NR 13)

Pytanie 1. Dotyczy Pakietu nr 6, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie dla pozycji 1 w pakiecie nr 6 filtra oddechowego z wymiennikiem ciepła i wilgoci dla dzieci z portem do kapnografii zabezpieczonym koreczkiem na lince, o skuteczności filtracji dla bakterii i wirusów 99,99 %- potwierdzonym przez niezależne laboratoria, o utracie wilgotności 6,8 mg/ H₂O/L, o zwrocie wilgoci przy VT 500 ml- 31,7 mg H₂O, o oporze przepływu @30L/min- 1,5 cm H₂O, o objętości martwej 26 ml, waga filtra 22 g , minimalna objętość oddechowa >90ml.Filtr mikrobiologicznie czysty. Złącze proste 22F/15M- 22M/15F.

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 2. Dotyczy Pakietu nr 6, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie dla pozycji 2 w pakiecie nr 6 filtra oddechowego z wymiennikiem ciepła i wilgoci z portem do kapnografii zabezpieczonym koreczkiem na lince, o skuteczności filtracji dla bakterii i wirusów 99,998 %- potwierdzonym przez niezależne laboratoria, o utracie wilgotności 6,0 mg/ H₂O/L, o zwrocie wilgoci przy VT 500 ml- 32,3 mg H₂O/ L, o oporze przepływu @30L/min- 1,6 cm H₂O, o oporze przepływu @60L/min-2,7 cm H₂O, o objętości martwej 57 ml, waga filtra 31 g , minimalna objętość oddechowa >180ml.Filtr mikrobiologicznie czysty .Złącza proste 22F/15M- 22M/15F.

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 3. Dotyczy Pakietu nr 6, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie dla pozycji 3 w pakiecie nr 6 filtra oddechowego z wymiennikiem ciepła i wilgoci z portem do kapnografii zabezpieczonym koreczkiem na lince, o skuteczności filtracji dla bakterii i wirusów 99,99 %- potwierdzonym przez niezależne laboratoria, o utracie wilgotności 7,8 mg/ H₂O/L, o zwrocie wilgoci przy VT 500 ml- 30,8 mg H₂O, o oporze przepływu @30L/min- 0,8 cm H₂O, o oporze przepływu @60L/min-2,1 cm H₂O, o objętości martwej 60 ml, waga filtra 29g , minimalna objętość oddechowa >200ml.FAiltr mikrobiologicznie czysty.

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 4. Dotyczy Pakietu nr 5, poz. 4

Czy w związku z tym, że na rynku polskim pojawiły się wapna przemysłowe, Zamawiający wymaga, aby dostarczane wapno było wapnem medycznym, dopuszczonym przez farmakopee Brytyjską i Amerykańską, które w swoim składzie nie przekracza 3% NaOH, ze z stopniem pylenia nieprzekraczającym 0,3%? Wyższe stężenia NaOH powodują nadmierne wysychanie wapna co zdecydowanie pogarsza jego właściwości pochłaniania.

Odp. Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 5. Dotyczy Pakietu nr 5, poz. 4

Czy Zamawiający wymaga aby zaferowane wapno, było wapnem medycznym zatwierdzonym i zgodnym z wymaganiami przez Farmakopee Brytyjską i Amerykańską, oraz wymaga odpowiedniego pisma potwierdzającego ww. od producenta wapna?"

Odp. Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 6. Dotyczy projektu umowy

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 przeznaczanego 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.”

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający jednocześnie informuje, że zgodnie z powszechnie obowiązującymi przepisami prawa, naliczanie kar umownych za niewykonanie lub nienależyte wykonanie umowy zostało wstrzymane przez cały okres ogłoszenia stanu zagrożenia epidemicznego albo stanu epidemii w związku z COVID-19 i przez 90 dni od dnia odwołania stanu, który obowiązywał jako ostatni.

Pytanie 7. Dotyczy projektu umowy

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zmianę §7 ust. 6 na następujący: „Naliczenie przez Zamawiającego kary umownej następuje przez sporządzenie noty księgowej wraz z pisemnym uzasadnieniem oraz terminem zapłaty.”

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 8. Dotyczy projektu umowy

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zmianę §8 na następujący: „Wykonawca nie może dokonać cesji wierzytelności powstałych w związku z realizacją niniejszej umowy na rzecz osoby trzeciej bez zgody Zamawiającego, wyrażonej w trybie art.54 ust. 5 ustawy o działalności leczniczej z dnia 15.04.2011 r. (Dz.U. Nr 112, poz. 654). W przypadku nieuiszczenia przez Zamawiającego zapłaty w terminie 14 dni od dnia otrzymania wezwania Wykonawcy do zapłaty, Wykonawca ma prawo dokonać przelewu wierzytelności zgodnie z art. 509 k.c. a zastrzeżenie umowne wyrażone w zdaniu poprzedzającym strony traktują, jako nieistniejące.”

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 9. Dotyczy projektu umowy

Prosimy o potwierdzenie, że poprzez gwarancję Zamawiający rozumie okres ważności w przypadku wyrobów medycznych jednorazowego użytku.

Odp. Zamawiający rozumie przez okres gwarancji użyty w projekcie umowy, okres przydatności do użycia w zakresie wyrobów medycznych jednorazowego użytku.

Pytanie 10. Dotyczy projektu umowy

Zwracamy się z prośbą o dopisanie do §10 ust. 2 zastrzeżenia o treści: „o max. 6 miesięcy.”.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający jednocześnie informuje, że ewentualne wydłużenie okresu obowiązywania umowy, następuje każdorazowo po uzgodnieniu terminu jego wydłużenia z Wykonawcą. Aby doszło do zawarcia aneksu do umowy w przedmiotowej sytuacji, wymagana jest dobrowolna zgoda obu stron umowy.

(ZAPYTANIE NR 14)

Pytanie 1. Dotyczy projektu umowy

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 6 ust. 5 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 2. Dotyczy projektu umowy

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1, 3, 7:

1. Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty Zamawiającemu kary umownej za niewykonanie lub nienależyte wykonanie swoich zobowiązań umownych:

a) w przypadku dostarczenia towaru wadliwego lub nie dostarczenia towaru w terminie, wynikającym z zapisów § 2 lub § 6 niniejszej umowy - w wysokości 0,2% wartości **brutto wadliwej lub niedostarczonej w terminie** partii towaru, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwej lub niedostarczonej w terminie.**

Jeżeli zwłoka będzie trwała powyżej 7 dni kalendarzowych, Zamawiający ma prawo do wypowiedzenia umowy w trybie natychmiastowym z winy Wykonawcy i zastosowania kary umownej, przewidzianej w § 7 ust. 3 niniejszej umowy. Przed wypowiedzeniem umowy Zamawiający wezwie pisemnie Wykonawcę do należytego wykonania umowy;

b) w przypadku nie złożenia w terminie informacji, wymaganych zapisami § 2 ust. 7 niniejszej umowy, w wysokości **50 zł** za każdy przypadek, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej w terminie części umowy**

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 3. Dotyczy projektu umowy

Za odstąpienie lub wypowiedzenie od umowy z winy Strony przeciwnej – obie Strony zastrzegają możliwość żądania kary umownej w wysokości 5% niezrealizowanej części niniejszej umowy.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

(ZAPYTANIE NR 15)

Pytanie 1. Dotyczy Pakietu nr 11

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 11 oprócz asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia dopuści również stapler 60mm j.u. z ładunkiem linia zszywek 65mm, linia cięcia 59mm z dwoma podwójnymi rzędami tytanowych zszywek ułożonych naprzemiennie, zszywki o wysokości 4,5mm przed zamknięciem i 2,0mm po zamknięciu lub zszywki o wysokości 3,8mm przed zamknięciem i 1,5mm po zamknięciu lub stapler 60mm j.u. z ładunkiem linia zszywek 57mm, linia cięcia 53mm z dwoma podwójnymi rzędami tytanowych zszywek ułożonych naprzemiennie, zszywki o wysokości 4,5mm przed zamknięciem i 2,0mm po zamknięciu lub zszywki o wysokości 3,85mm przed zamknięciem i 1,5mm po zamknięciu lub zszywki o wysokości 2,5 mm przed zamknięciem i 1,0mm po zamknięciu, Zamawiający określi wysokość zszywki przy składaniu zamówienia?

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 2. Dotyczy Pakietu nr 20 poz. 1

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 20 pozycja 1 oprócz asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia dopuści również rękojeść do ładunków staplerów jednorazowych laparoskopowych 45mm i 60mm, prosta lub z artykulacją 45 st. w obie strony, z możliwością rotacji o 360°, z możliwością ponownego ładowania, dostępna w 3 długościach (otwartej – wraz z ładunkiem 28cm, laparoskopowej – wraz z ładunkiem 34cm, bariatrycznej – wraz z ładunkiem 44cm, wraz z odpowiadającymi ładunkami w pozycji 2 umieszczającymi 6 rzędów tytanowych zszywek (3 + 3), o długości linii szwów 60 mm lub 45mm, przeznaczone do tkanki naczyniowej cienkiej (przed zamknięciem 2,0mm, po zamknięciu 0,75mm), naczyniowej (przed zamknięciem 2,0mm, po zamknięciu 1,0mm), średnio grubej (przed zamknięciem 3,8mm, po zamknięciu 1,8mm), grubej (przed zamknięciem 4,1mm, po zamknięciu 2,0mm), w pozycji 3 umieszczającymi 6 rzędów tytanowych zszywek (3 + 3), o długości linii szwów 60 mm lub 45mm, przeznaczone do tkanki normalnej (przed zamknięciem 3,5mm, po zamknięciu 1,5mm), w pozycji 4 umieszczającymi 6 rzędów tytanowych zszywek (3 + 3), o długości linii szwów 60mm przeznaczone do tkanki bardzo grubej (przed zamknięciem 4,4mm, po zamknięciu 2,3mm), Zamawiający określi parametry rękojeści i ładunku przy składaniu zamówienia?

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

(ZAPYTANIE NR 16)

Pytanie 1. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 10

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie worka do zbiórki moczu, z drenem miękkim i szerokim drenem anty załamaniowy o długości 120cm, zastawka antyzwrotna, szczegółowa skala co 25ml do 100ml, biała tylna ściana worka do łatwej wizualizacji moczu, poprzeczny kranik spustowy, nadrukowana instrukcja opróżniania worka, wentylowana zakładka na kranik spustowy, podwójne, wzmocnione zgrzewy, port bezigłowy do pobierania próbek, użycie do 7 dni.

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 2. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 10

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje dostawy worka do zbiórki moczu, do stosowania przez 7 dni z portem bezigłowym do pobierania próbek z okienkiem do kontroli procesu z czasem stosowania potwierdzonym w oświadczeniu producenta?

Odp. Zamawiający dopuszcza zaferowanie worka do zbiórki moczu, do stosowania przez 7 dni z portem bezigłowym do pobierania próbek z okienkiem do kontroli procesu z czasem stosowania potwierdzonym w oświadczeniu producenta.

Pytanie 3. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 14

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga dostawy szczoteczki wyposażonej w 3 otwory ssące dla prawidłowego i skutecznego odsysania podczas toalety jamy ustnej i gąbkę o pofalowanej powierzchni wspomagającej usunięcie nalotu.

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie. Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia nie opisuje powyższych parametrów.

Pytanie 4. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 14

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga, z uwagi przeznaczenie produktu, dostawy szczoteczki zarejestrowanej jako wyrób medyczny w klasie IIa?

Odp. Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza powyższe.

Pytanie 5. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 14

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga dostawy gąbki do mycia jamy ustnej z poprzecznym pofałdowaniem pokrytej dwuwęglanem sodu w celu przeprowadzenia precyzyjnej toalety pacjenta?

Odp. Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza powyższe.

Pytanie 6. Dotyczy Pakietu nr 6 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje dostawy filtra elektrostatycznego bez wymiennika ciepła i wilgoci?

Odp. Zamawiający dokonał już odpowiedzi na zadane pytanie i zmienił opis przedmiotu zamówienia w powyższym zakresie.

Pytanie 7. Dotyczy Pakietu nr 10 poz. 1-4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowych staplerów okrężnych z regulowaną wysokością zamknięcia zszywki od 1,8mm do 2,2mm i wysokością otwartej zszywki 4,5 4,8 i 5,0mm.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 8. Dotyczy Pakietu nr 10 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowych staplerów okrężnych o rozmiarach: 24mm, średnica noża 15mm.

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 9. Dotyczy Pakietu nr 10 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowych staplerów okrężnych o rozmiarach: 25mm, średnica noża 17mm.

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów SIWZ.

Pytanie 10. Dotyczy Pakietu nr 10 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowych staplerów okrężnych o rozmiarach: 29mm, średnica noża 20mm.

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów SIWZ.

Pytanie 11. Dotyczy Pakietu nr 10 poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowych staplerów okrężnych o rozmiarach: 32mm, średnica noża 24mm.

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów SIWZ.

Pytanie 12. Dotyczy Pakietu nr 11

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie staplerów liniowych zamykająco-tnących o rozmiarach zszywek: 4,8mm (otwarta) i 2,0mm (zamknięta) oraz prosimy Zamawiającego o dopuszczenie staplerów liniowych zamykająco-tnących o rozmiarach zszywek: 3,8mm (otwarta) i 1,5mm (zamknięta).

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów SIWZ.

(ZAPYTANIE NR 17)

Pytanie 1. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści wąsy tlenowe z elastycznymi prostymi wypustkami dla noworodka i wcześniaka?

Odp. Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów SIWZ.

Pytanie 2. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 10

Czy Zamawiający dopuści worek do zbiórki moczu wyposażony w dren o długości min. 90 cm?

Odp. Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów SIWZ.

Pytanie 3. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 10

Czy Zamawiający dopuści skalę pomiarową co 200ml od 200 do 2000ml?

Odp. Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów SIWZ.

Pytanie 4. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 15

Czy Zamawiający dopuści szczoteczkę do chirurgicznego mycia rąk j.u. sterylną?

Odp. Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów SIWZ.

Pytanie 5. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 18

Czy Zamawiający dopuści pojemność 1L, 2L oraz 2,3L?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 6. Dotyczy Pakietu nr 6 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści filtr elektrostatyczny o skuteczności przeciwbakteryjnej i przeciwwirusowej 99,999% z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, skuteczność nawilżania 24 mg H₂O/l przy VT=500 ml, przestrzeń

martwa 12 ml, opór przepływu 1,2 cm H₂O przy przepływie 30 l/min, objętość oddechowa VT 150-300 ml, waga 15 g, filtr ze złączem prostym, sterylny, z portem kapno zakręcanym?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 7. Dotyczy Pakietu nr 6 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści filtr elektrostatyczno-mechaniczny o skuteczności przeciwbakteryjnej i przeciwwirusowej 99,999% z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, skuteczność nawilżania 32 mg H₂O/l przy VT=500 ml, przestrzeń martwa 40 ml, opór przepływu 1,0 cm H₂O przy przepływie 30 l/min, objętość oddechowa VT 150-1500 ml, waga 30 g, filtr ze złączem prostym, sterylny, z portem kapno z zatyczką na uwięzi?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 8. Dotyczy Pakietu nr 6 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści filtr elektrostatyczny o skuteczności przeciwbakteryjnej i przeciwwirusowej 99,999% bez wymiennika ciepła i wilgoci, przestrzeń martwa 35 ml, opór przepływu 0,6 cm H₂O przy przepływie 30 l/min, objętość oddechowa VT 150-1500 ml, waga 22 g, filtr ze złączem prostym, sterylny, z portem kapno z zatyczką na uwięzi?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 9. Dotyczy Pakietu nr 6 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści filtr elektrostatyczno-mechaniczny o skuteczności przeciwbakteryjnej i przeciwwirusowej 99,999% z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, skuteczność nawilżania 32 mg H₂O/l przy VT=500 ml, przestrzeń martwa 40 ml, opór przepływu 1,0 cm H₂O przy przepływie 30 l/min, objętość oddechowa VT 150-1500 ml, waga 30 g, filtr ze złączem prostym, sterylny, z portem kapno z zatyczką na uwięzi?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 10. Dotyczy Pakietu nr 6 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści filtr elektrostatyczny o skuteczności przeciwbakteryjnej i przeciwwirusowej 99,999% bez wymiennika ciepła i wilgoci, przestrzeń martwa 35 ml, opór przepływu 0,6 cm H₂O przy przepływie 30 l/min, objętość oddechowa VT 150-1500 ml, waga 22 g, filtr ze złączem prostym, sterylny, z portem kapno z zatyczką na uwięzi?

Odp. Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 11. Dotyczy Pakietu nr 14 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rurkę posiadającą balonik kontrolny bez znakowania z rozmiarem rurki?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 12. Dotyczy Pakietu nr 14 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści rurkę skalowaną co 2 cm?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 13. Dotyczy Pakietu nr 14 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści rurkę Guedel wykonaną z PE?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 14. Dotyczy Pakietu nr 14 poz. 4

Czy Zamawiający wyłączy pozycję 4 z Pakietu nr 1 i utworzy z niej oddzielne Zadanie? Umożliwi to uzyskanie większej ilości korzystnych cenowo ofert od firm specjalizujących się właśnie w tym asortymencie.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na wyłączenie pozycji 4 z Pakietu 14 do odrębnego Pakietu.

Pytanie 15. Dotyczy Pakietu nr 14 poz. 4

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu, aby rurka była „silikonowana”?

Odp. Zamawiający nie odstąpi od w/w wymogu.

Pytanie 16. Dotyczy Pakietu nr 14 poz. 5

Czy Zamawiający wyłączy pozycję 5 z Pakietu nr 1 i utworzy z niej oddzielne Zadanie? Umożliwi to uzyskanie większej ilości korzystnych cenowo ofert od firm specjalizujących się właśnie w tym asortymencie.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na wyłączenie pozycji 5 z Pakietu 14 do odrębnego Pakietu.

Pytanie 17. Dotyczy Pakietu nr 14 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści równoważną rurkę o następującej specyfikacji:

wykonana z elastycznego PVCW, zbrojenie na całej długości rurki, znacznik RTG na całej długości rurki, balonik kontrolny i dren łączący w kolorze innym niż korpus rurki, wyposażona w niskociśnieniowy, wysokoobjętościowy mankiet uszczelniający oraz boczny otwór Murphy'ego, skalowanie co 2 cm, podwójny znacznik głębokości umożliwiający kontrolę położenia rurki, informacja o rozmiarze rurki w trzech miejscach (na łączniku, baloniku kontrolnym oraz na korpusie rurki), balonik kontrolny z oznaczeniem numeru serii i rozmiaru, nieprzezroczysty łącznik o średnicy zewnętrznej 15mm, z prowadnicą?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 18. Dotyczy Pakietu nr 14 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści równoważną rurkę o następującej specyfikacji:

Wykonana z medycznego, elastycznego PCV, w rozmiarach od 5,0 do 10,0 (w tym połówkowe), obrotowy łącznik o średnicy 15 mm w białym kolorze, znacznik RTG na całej długości rurki, elastyczne skrzydełka mocujące z możliwością montażu tasiemek stabilizujących rurkę, 2 tasiemki mocujące zabezpieczone fabrycznie folią, miękkie, niskociśnieniowy, cienkościenny mankieta, balonik kontrolny w kontrastującym kolorze wyraźnie wskazujący stan napełnienia mankieta, wyraźne oznaczenie rozmiaru na skrzydełkach, kaniula atraumatyczna, międko wyoblona, wygięta?

Odp. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 19. Dotyczy Pakietu nr 14 poz. 9

Czy Zamawiający wyłączy pozycję 9 z Pakietu nr 1 i utworzy z niej oddzielne Zadanie? Umożliwi to uzyskanie większej ilości korzystnych cenowo ofert od firm specjalizujących się właśnie w tym asortymencie.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na wyłączenie pozycji 9 z Pakietu 14 do odrębnego Pakietu.

(ZAPYTANIE NR 18)**Pytanie 1. Dotyczy projektu umowy § 2 ust. 9**

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu umowy ust. 9 §2 w sposób następujący:

W przypadku braku możliwości zrealizowania zamówienia przez Wykonawcę, Zamawiający będzie uprawniony do zrealizowania zamówienia u innego Wykonawcy (tzw. nabycie zastępcze) po wyznaczeniu Wykonawcy dodatkowego terminu do wykonania niezrealizowanej części zamówienia. W takim przypadku, Wykonawca nie będzie sobie rościł prawa - wyłączności realizacji zamówienia dokonanego przez Zamawiającego u innego dostawcy.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 2. Dotyczy projektu umowy § 2 ust. 9

W przypadku negatywnych odpowiedzi na pytania powyżej zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów ust. 9 §2 umowy w sposób następujący:

W przypadku braku możliwości zrealizowania zamówienia przez Wykonawcę, Zamawiający będzie uprawniony do zrealizowania zamówienia u innego Wykonawcy (tzw. nabycie zastępcze) po wyznaczeniu Wykonawcy dodatkowego terminu do wykonania niezrealizowanej części zamówienia. W takim przypadku, Wykonawca pokryje różnicę w cenie przekraczającą wartość zamówionego towaru, określoną w umowie. Różnica nie może przekroczyć 10% wartości zamówionych i niedostarczonych produktów z umowy.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 3. Dotyczy projektu umowy § 7

W związku z występowaniem w okresie realizacji niniejszej umowy okoliczności nadzwyczajnych związanych ze skutkami epidemii wirusa SARS-Cov-2, które mają ogromny wpływ na dostępność m.in. asortymentu będącego przedmiotem postępowania (tj. zaburzenia w procesie produkcji, restrykcje poszczególnych państw w zakresie eksportu, znaczący wzrost zapotrzebowania na środki dezynfekcyjne na całym świecie) zwracamy się z prośbą o dodanie w § 7 ustępu 8 o następującej treści:

Zamawiający odstępuje od stosowania kar umownych o których mowa w §7 umowy na okres obowiązywania na terenie Polski stanu epidemii lub stanu zagrożenia epidemicznego ogłoszonego przez władze państwowe oraz przez okres 90 dni po ich ustaniu.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający jednocześnie informuje, że powyższy zapis wynika bezpośrednio z powszechnie obowiązujących przepisów prawa, które mają bezpośrednie zastosowanie, bez względu na zapisy umowy.

Pytanie 4. Dotyczy projektu umowy § 7

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie powyżej zwracamy się z prośbą o dodanie do wzoru umowy §7, ust. 8 i 9 o następującej treści:

8.Strony postanawiają, że zapisy §7 Umowy, określające zasady naliczania kar umownych w przypadku niewykonania lub niewłaściwego wykonania Umowy, nie znajdują zastosowania w sytuacji, gdy niewykonanie lub niewłaściwe wykonanie Umowy przez Wykonawcę spowodowane jest skutkami wystąpienia epidemii COVID 19.

9.Wykonawca zobowiązuje się do przedstawienia wszelkich dokumentów i oświadczeń niezbędnych dla potwierdzenia wpływu okoliczności związanych z wystąpieniem COVID-19 na należyte wykonanie Umowy, na każde żądanie Zamawiającego

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający jednocześnie informuje, że powyższy zapis wynika bezpośrednio z powszechnie obowiązujących przepisów prawa, które mają bezpośrednie zastosowanie, bez względu na zapisy umowy.

Pytanie 5. Dotyczy projektu umowy § 7

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytania powyżej zwracamy się z prośbą o dodanie do umowy zapisu o następującej 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.
4. Jeżeli stan Siły Wyższej, będzie trwał nieprzerwanie przez okres 30 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.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający jednocześnie informuje, że powyższy zapis wynika bezpośrednio z powszechnie obowiązujących przepisów prawa, które mają bezpośrednie zastosowanie, bez względu na zapisy umowy.

Pytanie 6. Dotyczy projektu umowy § 7 ust. 1 pkt. a i b oraz ust. 3

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów §7 ust.1 pkt a i b oraz ust.3 umowy w sposób następujący:

1. Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty Zamawiającemu kary umownej za niewykonanie lub nienależyte wykonanie swoich zobowiązań umownych:
 - a) w przypadku dostarczenia towaru wadliwego lub nie dostarczenia towaru w terminie, wynikającym z zapisów § 2 lub § 6 niniejszej umowy - w wysokości 0,2% **wartości brutto niedostarczonej lub wadliwej partii towaru**, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki.
Jeżeli zwłoka będzie trwała powyżej **14** dni kalendarzowych, Zamawiający ma prawo do wypowiedzenia umowy w trybie natychmiastowym z winy Wykonawcy i zastosowania kary umownej, przewidzianej w § 7 ust. 3 niniejszej umowy. Przed wypowiedzeniem umowy Zamawiający wezwie pisemnie Wykonawcę do należytego wykonania umowy.
 - b) w przypadku nie złożenia w terminie informacji, wymaganych zapisami § 2 ust. 9 niniejszej umowy, w wysokości **50 zł** za każdy przypadek.
3. Za odstąpienie lub wypowiedzenie od umowy z winy Strony przeciwnej – obie Strony zastrzegają możliwość żądania kary umownej w wysokości 5% **niezrealizowanej wartości brutto umowy**.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 7. Dotyczy projektu umowy § 10 ust. 2 pkt. 1) i 2)

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów §10 ust.2 pkt 1) i 2) umowy w sposób następujący:

2. Strony dopuszczają możliwość zmiany czasu obowiązywania umowy poprzez:
 - 1) przedłużenie czasu obowiązywania umowy **na okres nie dłuższy niż 3 miesiące** – w przypadku niezrealizowania w czasie trwania umowy szacunkowej wartości umowy brutto, określonej w §4 ust.1 - z zastrzeżeniem, że ceny jednostkowe, w przedłużonej umowie nie mogą się różnić od cen, określonych przez Wykonawcę w Formularzu cenowym do niniejszej umowy – załącznik nr 1,
 - 2) zwiększenie o 10% wartości szacunkowej umowy brutto, określonej w § 4 ust. 1 zgodnie z art. 144 ust. 1 pkt 6 ustawy PZP, w takim przypadku Zamawiający zastrzega możliwość zmiany terminu obowiązywania umowy **za zgodą Wykonawcy**, poprzez jego wydłużenie na okres do **27 miesięcy** od daty zawarcia umowy, z zastrzeżeniem, że ceny jednostkowe, nie mogą się różnić od cen, określonych przez Wykonawcę w Formularzu cenowym niniejszej umowy – załącznik nr 1,

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody. Jednocześnie Zamawiający informuje, że zawarcie aneksu do umowy wymaga zgody obu stron umowy. Zamawiający w przypadku chęci skorzystania z powyższych zapisów, każdorazowo najpierw dokonuje ustalenia terminu obowiązywania aneksu do umowy z Wykonawcą. W przypadku braku zgody, Wykonawcy, nie dojdzie do zawarcia aneksu do umowy.

Pytanie 8. Dotyczy Pakietu nr 5 – różne III, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści Utrwalacz cytologiczny (spray) o pojemności 150ml z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odp. Zamawiający dopuszcza utrwalacz cytologiczny (spray) o pojemności 150ml z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości.

Pytanie 9. Dotyczy Pakietu nr 5 – różne III, poz. 11

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu posiadającego wchłanianość min 4L potwierdzoną przez niezależne akredytowane laboratorium?

Odp. Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

Pytanie 10. Dotyczy Pakietu nr 5 – różne III, poz. 11

Czy Zamawiający wymaga Zaoferowania produktu o gramaturze 125g/m2 (+/-1%)?

Odp. Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

W związku z powyższymi zmianami Zamawiający zamieszcza na dedykowanej Platformie Zakupowej https://platformazakupowa.pl/pn/spzoz_zgorzelec uaktualnione dokumenty:

1. „21_ZP_2020_FORMULARZ_CENOWY_ZAŁĄCZNIK_NR_2_ZMIANA_1”

Z poważaniem

Z upoważnienia Dyrektora

**Radosław Jabłoński
Zastępca Kierownika Działu
Zamówień Publicznych
i Zaopatrzenia**

Otrzymują:

- 1) Dedykowana Platforma Zakupowa https://platformazakupowa.pl/pn/spzoz_zgorzelec
- 2) A/a

Sprawę prowadzi: Radosław Jabłoński
e-mail: zam.publ@spzoz.zgorzelec.pl