



SZPITAL ŚW. ŁUKASZA
w Bolesławcu

Zespół Opieki Zdrowotnej w Bolesławcu
ul. Jeleniogórska 4
59-700 Bolesławiec

NIP: 6121542507
KRS: 0000024307
REGON: 000310338

T.: 75 738 00 00
E.: sekretariat@szpitalboleslawiec.pl

Forma prawna:
Samodzielny Publiczny
Zakład Opieki Zdrowotnej

Nr w rej. ZOZ:
000000001137

Bolesławiec, dnia 12 stycznia 2023 r.

Wszyscy uczestnicy postępowania
e-mail: platforma zakupowa

Dotyczy: zapytań do treści specyfikacji w postępowaniu prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie art. 132 przepisów ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2023 r., poz. 1605 ze zm.) na „Sukcesywne dostawy materiałów opatrunkowych i szewnych oraz klipsów naczyniowych dla Zespołu Opieki Zdrowotnej w Bolesławcu”. Znak sprawy 57/PN/2023.

Zamawiający zawiadamia, że w przedmiotowym postępowaniu wpłynęły pytania do treści Specyfikacji Warunków Zamówienia. Działając zgodnie z art. 135 ust. 1 i 2 ustawy Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. 2023 r., poz. 1605 z późn. zm.), Zamawiający przekazuje poniżej treść wniesionych pytań oraz odpowiedzi w tym zakresie.

1) Dotyczy Zadania nr 17, poz. 9-14

Czy Zamawiający dopuści szew bez dodatku triclosanu, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza szwu bez dodatku triclosanu.

2) Dotyczy Zadania nr 18, poz. 1-10

Czy Zamawiający dopuści szwy polipropylenowe bez udokumentowanego kontrolowanego rozciągania oraz plastycznego odkształcania węzła?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza szwów polipropylenowe bez udokumentowanego kontrolowanego rozciągania oraz plastycznego odkształcania węzła.

3) Dotyczy Zadania nr 18, poz. 11-22

Czy Zamawiający dopuści materiał szewny wykonany z polidoksanonu bez dodatku triclosanu, o okresie podtrzymywania tkankowego po 14 dniach 75%, po 28 dniach 65-70%, po 43 dniach 55-60%, po 57 dniach 40% oraz o okresie wchłaniania 180-210 dni?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza materiału szewnego wykonanego z polidoksanonu bez dodatku triclosanu, o okresie podtrzymywania tkankowego po 14 dniach 75%, po 28 dniach 65-70%, po 43 dniach 55-60%, po 57 dniach 40% oraz o okresie wchłaniania 180-210 dni.

4) Dotyczy Zadania nr 18, poz. 23

Czy Zamawiający dopuści szwy nie pakowane na mokro?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza szwów nie pakowanych na mokro.

5) Dotyczy Zadania nr 18, poz. 24

Czy Zamawiający dopuści szwy poliestrowe powlekane całości silikonem?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza szwów poliestrowych powlekanych w całości silikonem.

6) Dotyczy Zadania nr 18, poz. 27-41

Czy Zamawiający dopuści szew bez dodatku triclosanu, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza szwu bez dodatku triclosanu.

7) Dotyczy Zadania nr 18, poz. 51-58

Czy Zamawiający wykreśli w/w pozycje z pakietu lub umożliwi złożenie oferty z pominięciem tych pozycji?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie w/w pozycji z pakietu lub złożenie oferty z pominięciem tych pozycji.

8) Dotyczy Zadania nr 18

Czy Zamawiający dopuści również długość nici 75 cm wszędzie tam gdzie wymaga długość 70 cm?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza nici długości 75 cm w miejsce nici o wymaganej długości 70 cm.

9) Dotyczy Zadania nr 18, poz. 23, 25

Czy Zamawiający dopuści szew bez rurki winylowej?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza szwu bez rurki winylowej.

10) Dotyczy Zadania nr 18, poz. 29, 31, 45

Czy Zamawiający dopuści również szew z igłą okrągłą?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza szwu z igłą okrągłą.

11) Dotyczy Zadania nr 5, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie nr 5, pozycja 1) pieluchomajtki dla dzieci w przedziale wagowym 3-6kg pakowane po 68 szt. w opakowaniu handlowym?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza pieluchomajtek dla dzieci w przedziale wagowym 3-6kg pakowanych po 68 szt. w opakowaniu handlowym.

12) Dotyczy Zadania nr 5, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie nr 5, pozycja 2) pieluchomajtki dla dzieci w przedziale wagowym 10-14kg, pakowane po 46 szt. w opakowaniu handlowym?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza pieluchomajtek dla dzieci w przedziale wagowym 10-14kg, pakowanych po 46 szt. w opakowaniu handlowym.

13) Dotyczy Zadania nr 5, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie nr 5, pozycja 2) pieluchomajtki dla dzieci w przedziale wagowym 13-20kg pakowane po 68 szt. w opakowaniu handlowym?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza pieluchomajtek dla dzieci w przedziale wagowym 13-20kg, pakowanych po 68 szt. w opakowaniu handlowym.

14) Dotyczy Zadania nr 5, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie nr 5, pozycja 3) pieluchomajtki dla dzieci w przedziale wagowym 5-9kg pakowane po 84 szt. w opakowaniu handlowym?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza pieluchomajtek dla dzieci w przedziale wagowym 5-9kg, pakowanych po 84 szt. w opakowaniu handlowym.

15) Dotyczy Zadania nr 5, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie nr 5, pozycja 4) pieluchomajtki dla dzieci w przedziale wagowym 7-11kg, pakowane po 50 szt. w opakowaniu handlowym?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza pieluchomajtek dla dzieci w przedziale wagowym 7-11kg, pakowanych po 50 szt. w opakowaniu handlowym.

16) Dotyczy Zadania nr 5, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie nr 5, pozycja 4) pieluchomajtki dla dzieci w przedziale wagowym 10-14kg, pakowane po 46 szt. w opakowaniu handlowym?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza pieluchomajtek dla dzieci w przedziale wagowym 10-14kg, pakowanych po 46 szt. w opakowaniu handlowym.

17) Dotyczy Zadania nr 5, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie nr 5, pozycja 5) wkładki chłonne o długości produktu 27,5 cm?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza wkładki chłonne o długości produktu 27,5 cm.

18) Dotyczy Zadania nr 5, poz. 6, 7, 9, 10

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie nr 5, pozycje 6, 7, 9 i 10) pieluchomajtki dla dorosłych wyposażone w barierki wewnętrzne skierowane do wewnątrz produktu? Falbanki wewnętrzne skierowane do wewnątrz tworzą dodatkowe zabezpieczenie przy obfitych mikcjach pacjenta, dochodzących nawet do 300 ml przy jednorazowym oddaniu moczu. Taki system mocowania falbanek jest stosowany przez większość producentów, gdyż zapewnia lepszą ochronę przed wyciekaniem w porównaniu z falbankami skierowanymi na zewnątrz produktu.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza pieluchomajtek dla dorosłych wyposażonych w barierki wewnętrzne skierowane do wewnątrz produktu.

19) Dotyczy Zadania nr 5, poz. 6

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie nr 5, pozycja 6) pieluchomajtki dla dorosłych w rozmiarze S o zakresie obwodu 56 - 96cm (rekomendowany obwód bez rozciągania co najmniej 85cm)?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza pieluchomajtki dla dorosłych w rozmiarze S o zakresie obwodu 56 - 96cm.

20) Dotyczy Zadania nr 5, poz. 6

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie nr 5, pozycja 6) pieluchomajtki dla dorosłych w rozmiarze S o chłonności co najmniej 1950 ml? Znikoma różnica pomiędzy oczekiwaną przez zamawiającego chłonnością wyrobu tj. 2000 ml, a chłonnością oferowanego produktu tj. 1950 ml w żaden sposób nie wpływa na komfort oraz funkcjonalność użytkowania wyrobu oraz nie zwiększa ilości używanych produktów.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza pieluchomajtek dla dorosłych w rozmiarze S o chłonności co najmniej 1950 ml.

21) Dotyczy Zadania nr 5, poz. 7

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie nr 5, pozycja 7) pieluchomajtki dla dorosłych w rozmiarze L o zakresie obwodu 92 - 160cm (rekomendowany obwód bez rozciągania co najmniej 140cm)?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza pieluchomajtki dla dorosłych w rozmiarze L o zakresie obwodu 92 - 160cm.

22) Dotyczy Zadania nr 5, poz. 9

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie nr 5, pozycja 9) pieluchomajtki dla dorosłych w rozmiarze M o zakresie obwodu 73 - 130cm (rekomendowany obwód bez rozciągania co najmniej 120cm)?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza pieluchomajtki dla dorosłych w rozmiarze M o zakresie obwodu 73 - 130cm.

23) Dotyczy Zadania nr 5, poz. 10

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie nr 5, pozycja 10) pieluchomajtki dla dorosłych w rozmiarze XL o zakresie obwodu 120 - 170cm (rekomendowany obwód bez rozciągania co najmniej 160cm)?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza pieluchomajtki dla dorosłych w rozmiarze XL o zakresie obwodu 120 - 170cm.

24) Dotyczy Zadania nr 5, poz. 10

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zadanie nr 5, pozycja 10) pieluchomajtki dla dorosłych w rozmiarze XL pakowane a' 28 szt. w op.?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza pieluchomajtek dla dorosłych w rozmiarze XL pakowanych a' 28 szt. w op.

25) Dotyczy Zadania nr 5, poz. 6, 7, 9, 10

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (zadanie nr 5, pozycje 6, 7, 9 i 10) złożenia oferty na pieluchomajtki dla dorosłych pokryte paroprzepuszczalnym laminatem na całej powierzchni - w części centralnej i bocznej? Zastosowanie laminatu jedynie w części centralnej z włókniną po bokach (która nie jest pokryta tym laminatem) stanowi ryzyko przeciekania boków pieluchomajtki, szczególnie przy obfitych i bocznych mikcjach?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga złożenia oferty na pieluchomajtki dla dorosłych pokryte paroprzepuszczalnym laminatem na całej powierzchni - w części centralnej i bocznej.

26) Dotyczy Zadania nr 5, poz. 6, 7, 9, 10

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (zadanie nr 5, pozycje 6, 7, 9 i 10) pieluchomajtek dla dorosłych które posiadają trwałe i widoczny, nie rozplywający (zanikający) czarny napis z informacją o dacie i miejscu produkcji?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga pieluchomajtek dla dorosłych, które posiadają trwałe i widoczny, nie rozplywający (zanikający) czarny napis z informacją o dacie i miejscu produkcji.

27) Dotyczy Zadania nr 5, poz. 6, 7, 9, 10

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (zadanie nr 5, pozycje 6, 7, 9 i 10) złożenia oferty na pieluchomajtki dla dorosłych wyposażone w układ szybkiego wchłaniania, który zapewnia maksymalnie szybkie wchłanianie moczu do środka produktu i utrzymuje wilgoć z dala od skóry pacjenta? Brak systemu szybkiego wchłaniania powoduje, że przy obfitych i częstych mikcjach, mocz nie jest w pełni wchłaniany, przez co pieluchomajtki nie zapewnia pełnego zabezpieczenia przed przeciekaniem. Brak systemu szybkiego wchłaniania naraża Zamawiającego na zwiększone koszty opieki nad pacjentem z inkontynencją i zwiększa potrzebę dodatkowej pracy personelu opiekującego się pacjentami?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga złożenia oferty na pieluchomajtki dla dorosłych wyposażone w układ szybkiego wchłaniania, który zapewnia maksymalnie szybkie wchłanianie moczu do środka produktu i utrzymuje wilgoć z dala od skóry pacjenta.

28) Dotyczy Zadania nr 19, poz. 28

Zamawiający wprowadził w SWZ w zadaniu nr 19 wymóg użyczenia po 4 szt. klipsownic laparoskopowych do zaoferowanych klipsów jako warunek złożenia oferty. W zadaniu nr 19 wyspecyfikowane zostały 3 rozmiary/typy klipsów, co oznacza, że oferent jest zobowiązany do użyczenia 12 sztuk klipsownic laparoskopowych.

Wnosimy o zmianę zapisu dotyczącego ilości użyczanych klipsownic z dotychczasowego wskazanego w SWZ „po 4 szt. klipsownic laparoskopowych” na: „po 1 sztuce klipsownic laparoskopowych”.

Uzasadnienie

Wartość użyczanych 12 sztuk klipsownic stanowi ponad połowę wartości oferowanych klipsów. W SWZ w projekcie umowy Zamawiający zastrzegł ponadto możliwość zredukowania ilości przedmiotu zamówienia (czyli np. klipsów) w toku realizacji umowy o max. 70 % (par.4 ust. 5 projektu umowy)

Wymóg użyczenia 12 sztuk klipsownic i możliwość zredukowania ilości faktycznie zamawianych klipsów o 70% stawiają pod znakiem zapytania rentowność takiej oferty i mogą sprawić, że żaden oferent nie zdecyduje się na złożenie oferty w zadaniu nr 19 ze względu na brak ekonomicznego uzasadnienia dla takiej transakcji.

Utrzymanie wymogu dostarczenia 12 sztuk klipsownic laparoskopowych spowoduje z kolei konieczność podwyższenia cen oferowanych klipsów o wartość użyczanych klipsownic.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę wymogu użyczenia klipsownic laparoskopowych na powyższy, natomiast Zamawiający wyraża zgodę na zmianę wymogu na następujący:

„Warunkiem złożenia oferty w niniejszym zadaniu jest dostarczenie po:

3 szt. klipsownic laparoskopowych do zaoferowanych klipsów w poz. 1-3,

2 szt. klipsownic laparoskopowych do zaoferowanych klipsów w poz. 4-5,

1 szt. klipsownic laparoskopowych do zaoferowanych klipsów w poz. 6-7,

do użytkowania przez Zamawiającego przez cały okres trwania umowy. Dostawa musi nastąpić najpóźniej w dniu pierwszej dostawy klipsów.”

29) Dotyczy Zadania nr 7, poz. 1, 2

Zamawiający w pakiecie 7 w pozycji 1 i 2 umieścił ten sam opis produktu o tym samym rozmiarze. Prosimy o sprawdzenie, czy nie zaszła pomyłka, czy zamawiający w tych pozycjach faktycznie wymaga tego samego produktu.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający informuje, że w opisie przedmiotu zamówienia w poz. 1 nastąpiła omyłka, Zamawiający w poz. 1 wymaga opatrunku parafinowego jałowego bez chlorheksydydy, rozmiar 10cm x 10cm x opakowanie 10szt.

30) Dotyczy Zadania nr 16, poz. 5

Czy zamawiający dopuści w tej pozycji zbiornik o pojemności 800ml.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza zbiornik o pojemności 800ml.

31) Dotyczy Zadania nr 16, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania sterylnego zestawu zabezpieczającego ranę do terapii podciśnieniowej piankowy zawierający: opatrunek piankowy, port z miękkim dwuświatłowym drenem minimalizujący uścisk, transparentną folię. Pakowany po 1 szt. w rozmiarze 10 cm x 7,5 cm x 3,3 cm?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza sterylnego zestawu o powyższych parametrach.

32) Dotyczy Zadania nr 16, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania sterylnego zestawu zabezpieczającego ranę do terapii podciśnieniowej piankowy zawierający: opatrunek piankowy, port z miękkim dwuświatłowym drenem minimalizujący uścisk, transparentną folię. W rozmiarze 18 cm x 12,5 cm x 3,3 cm?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza sterylnego zestawu o powyższych parametrach.

33) Dotyczy Zadania nr 16, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania sterylnego zestawu zabezpieczającego ranę do terapii podciśnieniowej piankowy zawierający: opatrunek piankowy, port z miękkim dwuświatłowym drenem minimalizujący uścisk, transparentną folię. W rozmiarze 25 cm x 15 cm x 3,3 cm?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza sterylnego zestawu o powyższych parametrach.

34) Dotyczy Zadania nr 16, poz. 4, 5

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania jednorazowego sterylnego pojemnika do zbiórki płynów?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza jednorazowy sterylny pojemnik do zbiórki płynów.

35) Dotyczy Zadania nr 16, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania jednorazowego sterylnego pojemnika do zbiórki płynów o pojemności 800 ml?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza jednorazowy sterylny pojemnik do zbiórki płynów o pojemności 800 ml.

36) Dotyczy Zadania nr 16, poz. 7

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania sterylnego zestawu do terapii podciśnieniowej w którego skład wchodzi:

- 1) jednorazowa pompa do wytwarzania podciśnienia wraz ze źródłem zasilania,
- 2) opatrunek piankowy do terapii podciśnieniowej - 2 szt.,
- 3) taśma mocująca opatrunki – min. 6 szt.

Rozmiary; 10 cm x 30 cm, 16 cm x 21 cm, 16 cm x 31 cm, 21 cm x 21 cm, 26 x 26 cm do wyboru przez Zamawiającego?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza sterylny zestaw do terapii podciśnieniowej opisany powyżej.

37) Dotyczy Zadania nr 16, poz. 1-6

Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie czy Zamawiający będzie dzierżawił pompę do terapii podciśnieniowej kompatybilnej z akcesoriami z poz. 1-6?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający informuje, że wymaga bezpłatnego użyczenia 4 szt. pomp do terapii podciśnieniowej kompatybilnych z akcesoriami w poz. 1-6.

38) Dotyczy Zadania nr 18, poz. 3, 5, 8, 9, 10, 16, 17

Czy Zamawiający dopuści szwy w pojedynczym opakowaniu jednostkowym? Naszym celem jest dostarczanie produktów o najniższej masie i objętości opakowania oraz najwyższej zawartości materiałów nadających się do recyklingu. Taki sposób pakowania szwów w istotny sposób zmniejsza ilość odpadów i redukcję kosztów związanych z ich utylizacją.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza szwy w pojedynczym opakowaniu jednostkowym.

39) Dotyczy zapisów §7 ust. 1 lit. a) projektu umowy

Prosimy o wskazanie, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę brzmienia §7 ust. 1 lit. a projektu umowy (Załącznik nr 8) poprzez nadanie mu następującego brzmienia:

„a) w przypadku nie dostarczenia towaru w terminie, wynikającym z zapisów §3 ust. 6 niniejszej umowy- w wysokości 2% wartości brutto nie dostarczonej partii towaru, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, jeśli opóźnienie trwało nie dłużej niż 7 dni i 4 % wartości brutto nie dostarczonej partii towaru za każdy następny dzień opóźnienia. Jeżeli opóźnienie będzie trwało dłużej niż 30 dni, to Zamawiający ma prawo do wypowiedzenia umowy w trybie natychmiastowym z winy Wykonawcy i

zastosowania kary wynikającej z zapisu §7 ust. 1 pkt c. Przed wypowiedzeniem umowy Zamawiający wezwie pisemnie Wykonawcę do należytego wykonania umowy;”

Przedmiotowa zmiana polega na usunięciu fragmentu „w przypadku dostarczenia towaru wadliwego”. W ocenie Wykonawcy, samo dostarczenie towaru wadliwego nie powinno stanowić podstawy do nałożenia powyżej kary umownej – jako że Zamawiający przewidział mechanizmy pozwalające na wymianę wadliwego produktu w ramach reklamacji.

Jednocześnie Zamawiający zastrzegł karę na wypadek opóźnienia w przypadku opóźnienia w rozstrzygnięciu reklamacji – i to właśnie kara związana z reklamacją powinna być jedyną karą naliczaną w związku z dostawą wadliwego produktu.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę brzmienia §7 ust. 1 lit. a) projektu umowy.

40) Dotyczy zapisów §7 ust. 1 lit. a) i b) projektu umowy

Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację § 7 ust. 1 lit. a) i b) poprzez zmianę wykorzystywanego w nich pojęcia „opóźnienia” na pojęcie „zwłoka”. Nadmieniamy, iż zgodnie z art. 433 pkt 1 PZP Wykonawca co do zasady nie może odpowiadać za samo „opóźnienie”.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację § 7 ust. 1 lit. a) i b) poprzez zmianę wykorzystywanego w nich pojęcia „opóźnienia” na pojęcie „zwłoka”.

41) Dotyczy Zadania nr 1, poz. 1-6

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie czy należy wycenić mb w stanie swobodnym czy rozciągniętym?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający informuje, że należy wycenić mb w stanie swobodnym.

42) Dotyczy Zadania nr 3, poz. 8

Czy Zamawiający ma na myśli wycenę za op=50szt?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający ma na myśli wycenę za op.=50 szt.

43) Dotyczy Zadania nr 3, poz. 10

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie czy należy wycenić 600 sztuk zgodnie z j.m. czy 600 op=12szt zgodnie z „określeniem przedmiotu zamówienia”?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający informuje, że należy wycenić 600 sztuk zgodnie z j.m.

44) Dotyczy Zadania nr 9, poz. 1-3

Czy Zamawiający dopuści opatrunek z gazy bawełnianej pokrytej parafiną?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza opatrunek z gazy bawełnianej pokrytej parafiną.

45) Dotyczy Zadania nr 10, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści opatrunek do mocowania kaniul wykonany z 100% poliester o gramaturze $\leq 50\text{g/m}^2$ z wkładem chłonnym?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza opatrunek do mocowania kaniul wykonany z 100% poliester o gramaturze $\leq 50\text{g/m}^2$ z wkładem chłonnym.

46) Dotyczy Zadania nr 10, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści dodatkową warstwę chłonną w rozmiarze 1,5 x 1,5 cm?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza dodatkową warstwę chłonną w rozmiarze 1,5 x 1,5 cm.

47) Dotyczy Zadania nr 10, poz. 4-5

Czy Zamawiający dopuści opatrunek wykonany z 100% poliester o gramaturze $\leq 50\text{g/m}^2$, z wkładem chłonnym?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza opatrunek wykonany z 100% poliester o gramaturze $\leq 50\text{g/m}^2$, z wkładem chłonnym.

48) Dotyczy Zadania nr 10, poz. 7-9

Czy Zamawiający dopuści przylepiec z taniny bawełnianej z klejem akrylowym?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza przylepiec z taniny bawełnianej z klejem akrylowym.

49) Dotyczy Zadania nr 10, poz. 7-9

Czy Zamawiający dopuści przylepiec tkaninowy z ząbkowanymi brzegami?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza przylepiec tkaninowy z ząbkowanymi brzegami.

50) Dotyczy Zadania nr 10, poz. 20

Czy Zamawiający dopuści przylepiec foliowy pakowany a'12szt?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza przylepiec foliowy pakowany a'12szt.

51) Dotyczy Zadania nr 15

Czy Zamawiający dopuści tupfer typu fasolka?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza tuffera typu fasolka.

52) Dotyczy Zadania nr 15

Czy Zamawiający dopuści tufery w opakowaniu folia-papier?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza tufferów w opakowaniu folia-papier.

53) Dotyczy Zadania nr 15

Czy Zamawiający dopuści tufery pakowane a'5szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza tufery pakowane a'5szt z przeliczeniem zamawianej ilości.

54) Dotyczy Zadania nr 14

Zamawiający określa w Zadaniu 14 system do pomiaru stężenia glukozy we krwi wskazując nazwę własną glukometru będącą zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową wyłącznie do pasków testowych tego samego producenta (ze względu na chronione prawem patentowym zabezpieczenia konstrukcyjne sprawiające, że z glukometrem danego producenta kompatybilne są wyłącznie paski tego samego wytwórcy) tym samym narażając Zamawiającego na wysoką cenę. Jeżeli Zamawiający dopuści inne systemy dostępne na rynku, miałby możliwość obniżenia kosztów w budżecie przeznaczonym na zakup systemów pomiaru glukozy. W związku z tym pytamy, czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści zaoferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem nieodpłatnych, kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się parametrami: enzym oksydaza glukozy GOD, możliwość wykonywania pomiarów u osób dorosłych, dzieci i noworodków, zakres pomiarowy 20-600mg/dl, hematokryt 10-70%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza pasków testowych o powyższych parametrach.

55) Dotyczy Zadania nr 14

Czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści w Zadaniu 14 zaoferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem nieodpłatnych kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się parametrami: enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, zakres pomiaru 20-600mg/dl, możliwość wykonywania pomiarów we krwi włosniczkowej i żyłnej, hematokryt 20-60%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza pasków testowych o powyższych parametrach.

56) Dotyczy Zadania nr 4, poz. 1, 2, 3

Czy Zamawiający dopuści opaski gipsowe, w których czas wiązania wynosi 5 min, a czas modelowania 3 – 3,5 min?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza opaski gipsowe, w których czas wiązania wynosi 5 min, a czas modelowania 3 - 3,5 min.

57) Dotyczy Zadania nr 5, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści podpaski pakowane a15 z przeliczeniem ilości? Pozostałe parametry zgodne.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza podpaski pakowane a15 z przeliczeniem ilości.

58) Dotyczy Zadania nr 15, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści tufery pakowane a2 z przeliczeniem ilości. Opakowanie blister.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza tufery pakowane a2 z przeliczeniem ilości w opakowaniu typu blister.

59) Dotyczy Zadania nr 15, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści tufery pakowane a5 z przeliczeniem ilości w opakowaniu typu blister.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza tufery pakowane a5 z przeliczeniem ilości.

60) Dotyczy zapisów §7 projektu umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację § 7 KARY UMOWNE w następujący sposób:

§7
KARY UMOWNE

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne za niewykonanie lub nienależyte wykonanie swoich zobowiązań umownych:
 - b) w przypadku dostarczenia towaru wadliwego lub nie dostarczenia towaru w terminie, wynikającym z zapisów §3 ust. 6 niniejszej umowy- w wysokości 0,5% wartości brutto nie dostarczonej partii towaru, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, jeśli opóźnienie trwało nie dłużej niż 7 dni i 1 % wartości brutto nie dostarczonej partii towaru za każdy następny dzień opóźnienia. Jeżeli opóźnienie będzie trwało dłużej niż 30 dni, to Zamawiający ma prawo do wypowiedzenia umowy w trybie natychmiastowym z winy Wykonawcy i zastosowania kary wynikającej z zapisu §7 ust. 1 pkt c. Przed wypowiedzeniem umowy Zamawiający wezwie pisemnie Wykonawcę do należytego wykonania umowy;
 - c) za opóźnienie w rozpatrzenia reklamacji w wysokości 0,5% od wartości brutto reklamowanego towaru za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, jeśli opóźnienie trwało nie dłużej niż 7 dni i 1 % wartości brutto reklamowanego towaru za każdy następny dzień opóźnienia;

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację §7 projektu umowy.

61) Dotyczy Zadania nr 2

Wnosimy do Zamawiającego o odstąpienie od zaferowania wyrobów sterylizowanych wyłącznie w parze wodnej i dopuszczenie wyrobów sterylizowanych innymi metodami m.in. tlenkiem etylenu, które zgodnie z obowiązującym prawem spełniają normy tzw. opatrunków inwazyjnych oraz chirurgicznych. Dopuszczenie innych metod sterylizacji zapewni zachowanie uczciwej konkurencji oraz równego traktowania wykonawców zgodnie z zapisami ustawy PZP dotyczącymi opisu przedmiotu zamówienia. czy zamawiający dopuści sterylizację EO, w myśl zachowania uczciwej konkurencji oraz równego traktowania wykonawców zgodnie z zapisami ustawy PZP dotyczącymi opisu przedmiotu , gdyż sterylizacja metodą EO jest zgodna z obowiązującym prawem i produkty gazowe sterylizowane tlenkiem etylenu spełniają normy tzw. opatrunków inwazyjnych oraz chirurgicznych.?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody na odstąpienie od zaferowania wyrobów sterylizowanych wyłącznie w parze wodnej i dopuszczenie wyrobów sterylizowanych innymi metodami m.in. tlenkiem etylenu.