



Gliwice 2020-10-13

Wyjaśnienia treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia dot. postępowania na dostawę materiałów jednorazowego i krotnego użycia (nr sprawy: 259/PN/20).

1. Pakiet 3 Dnia 9 marca 2016 roku zostało wprowadzone rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425 w sprawie środków ochrony indywidualnej, zastępujące Dyrektywę Rady 89/686/EWG. W wyniku zmiany rozporządzenia, po zakończeniu okresu przejściowego trwającego od 21.04. 2018 r. do 20.04 2019 r., od 21.04.2019 r. obowiązują wymagania zgodnie z nowym rozporządzeniem 2016/425. Normę dotyczącą badania przenikania substancji chemicznych zmieniono na normę równoważną EN 16523-1. W związku z powyższym prosimy o dopuszczenie powyższego zgodnie z nowym rozporządzeniem.
2. Pakiet 3, poz. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych pudrowanych o długości min. 260=280 mm w zależności od rozmiaru. Poziom AQL max. 1,0. Pozostałość zgodnie z SIWZ.
3. Pakiet 3, poz. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych pudrowanych o poziomie protein ≤ 58 ug/g, pozostałość zgodnie z SIWZ.
4. Pakiet 3, poz. 2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych bezpudrowych o długości min. 260 – 285 mm w zależności od rozmiaru. Wewnętrzna warstwa polimerowa o strukturze sieci. Poziom AQL max. 1,0. Pozostałość zgodnie z SIWZ.
5. Pakiet 3, poz. 2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych bezpudrowych, wewnętrzna warstwa polimerowa. Długość min. 285 mm, grubość na palcu min. 0,21 mm, poziom AQL 0,65. Pozostałość zgodnie z SIWZ.
6. Pakiet 3, poz. 3 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie niesterylnych, jednorazowych rękawic diagnostyczno-ochronnych, bezpudrowych, nitylowych. Powierzchnia wewnętrzna i zewnętrzna – polimer butadienowy, wewnętrzna chlorowana. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,09 mm, grubość na dłoni min. 0,07 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1,0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 > 6,5N. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Dyspenser oraz otwór dozujący zabezpieczone dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 10 substancji na poziomie co najmniej 4). Typ B wg EN ISO 374-1. Odporność dla 3 substancji wymienionych w normie EN ISO 374-1: 40 % wodorotlenek sodu na min. 6 poziomie, 30% nadtlenuk wodoru na min. 6 poziomie, 37% formaldehyd na min. 5 poziomie – osiągnięte poziomy potwierdzone certyfikatem wydanym przez jednostkę notyfikowaną oraz umieszczone fabrycznie na opakowaniu. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 14 leków w tym Oxaliplatyna i Gemzar). Ochrona przed Carmustine min. 20 min. ochrona przed Thiotepa min. 50 min. Przydatne do kontaktu z żywnością (produkowane z zakładzie z wdrożonym ISO 22000,

zgodne z REG. 1935/2004, badania na uwalnianie nitrozamin). Brak akceleratorów wykrywalnych w badaniach. Rozmiary XS-XL, pakowane po 100 szt.

7. Pakiet 3, poz. 4 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie niesterylnych, jednorazowych rękawic diagnostyczno-ochronnych, bezpudrowych, lateksowych. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankietu. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,11 mm, grubość na dłoni min. 0,09 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 > 6,5N. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 6 substancji na poziomie co najmniej 4). Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671. Przydatne do kontaktu z żywnością (produkowane z zakładzie z wdrożonym ISO 22000, zgodne z REG. 1935/2004). Rozmiary XS-XL, pakowane po 100 szt.
 8. Pakiet 8, poz. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie czepka o kroju furażerki uniwersalny, oddychający z możliwością wywijania, wiązany na troki, część boczna wykonana z wzmocnionej włókniny absorpcyjnej pochłaniającej pot o gramaturze 47 g/m², część górna przewiewna z polipropylenu SMS o gramaturze max. 10 g/m². Zgodny z EN 13485 i EN 14001, potwierdzone certyfikatem.
 9. Pakiet 8, poz. 2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie czepka w kształcie beretu o gramaturze 12 g/m², pozostałość zgodnie z SIWZ.
 10. Pakiet 8, poz. 2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie czepka w kształcie beretu o gramaturze 14 g/m², pozostałość zgodnie z SIWZ.
- **Punkty od 1 do 10 – Zamawiający dopuszcza.**

11. Pakiet nr 8: Poz. nr 1 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania czepka zgodnego z opisem, ale wykonanego z włókniny wizkozowej o gramaturze 25 g/m²? Pozostałe parametry bez zmian.
 12. Pakiet nr 8: Poz. nr 2 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania czepka zgodnego z opisem, ale wykonanego z włókniny o gramaturze 14 g/m²? Pozostałe parametry bez zmian.
 13. Pakiet nr 8: Poz. nr 3 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania masek czterowarstwowych? Pozostałe parametry bez zmian.
- **Punkty od 11 do 13 – Zamawiający dopuszcza.**

14. Wnosimy o wprowadzenie do umowy nowego paragrafu regulujące skutki wystąpienia siły wyższej mającej wpływ na realizację obowiązków wynikających z łączącej strony umowy. Proponowane brzmienie:

Siła Wyższa

- 14.1 Strony umowy zgodnie z postanawiają, że nie są odpowiedzialne za skutki wynikające z działania siły wyższej, w szczególności pożaru, powodzi, ataku terrorystycznego, klęsk żywiołowych, zagrożeń epidemiologicznych, a także innych zdarzeń, na które strony nie mają żadnego wpływu i których nie mogły uniknąć bądź przewidzieć w chwili podpisania umowy (siła wyższa).
- 14.2 Strona umowy, u której wyniknęły utrudnienia w wykonaniu umowy wskutek działania siły wyższej, jest obowiązana do bezzwłocznego poinformowania drugiej strony o wystąpieniu i ustaniu działania siły wyższej. Zawiadomienie to określa rodzaj zdarzenia, jego skutki na wypełnianie zobowiązań wynikających z Umowy, zakres asortymentu, którego dotyczy, i środki przedsięwzięte, aby te konsekwencje złagodzić.

14.3 Strona, która dokonała zawiadomienia o zaistnieniu działania siły wyższej, jest zobowiązana do kontynuowania wykonywania swoich zobowiązań wynikających z Umowy, w takim zakresie, w jakim jest to możliwe, jak również jest zobowiązana do podjęcia wszelkich działań zmierzających do wykonania przedmiotu umowy, a których nie wstrzymuje działanie siły wyższej.

14.4 Obowiązki, których Strona nie jest w stanie wykonać na skutek działania siły wyższej, na czas działania siły wyższej ulegają zawieszeniu, tzn. w czasie działania siły wyższej ww. obowiązki nie są wykonywane, a terminy ich wykonania ulegają przedłużeniu o okres działania siły wyższej. W czasie istnienia utrudnień w wykonaniu umowy na skutek działania siły wyższej w szczególności nie nalicza się przewidzianych kar umownych ani nie obciąża się drugiej strony umowy kosztami zakupów interwencyjnych.

14.5 W przypadku, gdy utrudnienia w wykonaniu umowy na skutek działania siły wyższej utrzymują się dłużej niż trzy miesiące od czasu stwierdzenia wystąpienia siły wyższej, każda ze stron może rozwiązać umowę ze skutkiem natychmiastowym w części objętej działaniem siły wyższej. Rozwiązanie umowy ze skutkiem natychmiastowym następuje w formie pisemnej pod rygorem nieważności.

Wprowadzenie powyższej regulacji pozwoli na jednoznaczne określenie obowiązków stron w przypadku wystąpienia siły wyższej. Wskazać bowiem należy, iż siła wyższa traktowana jest jako jedna z przesłanek wyłączających odpowiedzialność na zasadzie ryzyka, a więc również umożliwiających wykonawcy uwolnienie się od ponoszenia odpowiedzialności za niewykonanie lub niewłaściwe wykonanie tej umowy, w tym za uchybienia terminowi wykonania zakontraktowanych prac czy dostaw. Jednakże w celu zapewnienie ochrony interesów obu stron umowy w przypadku wystąpienia siły wyższej wprowadzenie powyższych zapisów pozwoli na podjęcie działań mających na celu ograniczenie negatywnych skutków wynikających z tego stanu.

- **Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy i nie wyraża zgody na powyższą modyfikację.**

15. Prosimy również o zmianę w § 6 ust. 1 b) wzoru umowy i zmianę wyrażenia „10% wartości brutto umowy” na wyrażenie „10% niezrealizowanej części umowy brutto”? Uzasadnione jest aby kara umowna za odstąpienie/wypowiedzenie/rozwiązanie umowy była naliczana od wartości niezrealizowanej części umowy, nie zaś od wartości całej umowy.

- **Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę treści zapisów umowy. Zamawiający podkreśla, że jako instytucja zobowiązana do sprawowania opieki zdrowotnej musi stawiać duży nacisk na dbałość o profesjonalizm współpracujących z nim Wykonawców, terminowość realizacji zadań i staranność w realizacji zawartych umów. Przedmiot postępowania ma ogromne znaczenie nie tylko dla istoty funkcjonowania zakładu opieki zdrowotnej, ale w oczywisty sposób przekłada się na zdrowie i życie pacjentów. Wykonawcy- profesjonalni przedsiębiorcy, o znacznym doświadczeniu, dysponujący potencjałem technicznym, ekonomicznym oraz ludzkim- gwarantować winni najwyższą staranność zawodową. Kara umowna zaś stanowi w swej istocie jedynie zastrzeżoną sankcję cywilnoprawną na wypadek niewykonania lub nienależytego wykonania zobowiązania - jeżeli Wykonawca podchodzi rzetelnie do swoich obowiązków i gwarantuje właściwą jakość oferowanych produktów – wówczas kary umowne nie będą miały zastosowania. Ponadto należy wskazać, że w sytuacji rażącego naruszenia warunków umowy przez Wykonawcę, pod koniec okresu obowiązywania umowy, naliczona wówczas kara byłaby niewspółmierna do wyrządzonej szkody. Zamawiający**

ze względu na specyfikę swojej działalności (służba zdrowia) w każdym momencie obowiązywania umowy musi mieć zagwarantowaną ciągłość dostaw, zarówno na początku obowiązywania umowy, jak i pod koniec. Szpital nie może odmówić realizacji świadczenia swoich usług pacjentom, ponieważ Wykonawcy pod koniec obowiązywania umowy zaczną zaniedbywać swoje zobowiązania, tylko, dlatego, że grożą im za to minimalne kary.

16. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie terminu wykonania zamówienia. Informacja ta jest kluczowa przy wycenie przedmiotu zamówienia.
- **Umowy zostaną zawarte do dnia: 08.06.2021**
17. Pakiet 3, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści rękawice polimeryzowane jedynie od strony wewnętrznej, z poziomem protein $\leq 79\mu\text{g/g}$, grubości wynoszącej na palcu $0,16\pm 0,02$ mm, długości min. 280 mm, w opakowaniu wewnętrznym papierowym i zewnętrznym foliowym?
- **Zamawiający dopuszcza.**
18. Pakiet 3, poz. 2 Czy Zamawiający dopuści rękawice z poziomem protein $\leq 89\mu\text{g/g}$, grubości wynoszącej na palcu $0,16\pm 0,02$ mm, w opakowaniu wewnętrznym papierowym i zewnętrznym foliowym?
- **Zamawiający dopuszcza.**
19. Pakiet 3, poz. 3 Czy Zamawiający dopuści równoważne rękawice nitrylowe, bezpudrowe, niesterylne, chlorowane od wewnątrz, kolor niebieski, tekstura na końcach palców, grubość na palcu $0,08\text{mm} \pm 0,01\text{mm}$, na dłoni $0,06\pm 0,01$ mm, AQL 1.0. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 oraz przebadane na min. 12 cytostatyków wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu oraz badaniami z jednostki niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Pakowane po 100 szt. dla wszystkich rozmiarów. Rozmiary XS-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu?
- **Zamawiający dopuszcza.**
20. Pakiet 3, poz. 4 Czy Zamawiający dopuści rękawice, których grubość wynosi odpowiednio na palcu $0,11\pm 0,02$ mm oraz na dłoni $0,10\pm 0,02$ mm?
- **Zamawiający dopuszcza.**
21. Pakiet 3, poz. 3-4 Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu zgodności z normą EN 388, dot. ochrony rękawic przed zagrożeniami mechanicznymi. Pragniemy podkreślić wymóg ten jako nie mający odniesienia do przedmiotowego produktu. Żadna rękawica medyczna nie daje ochrony przed zagrożeniami mechanicznymi, gdyż rękawice spełniające wymagania nowej normy EN 388:2016 powinny uzyskać w badaniach laboratoryjnych wyniki, które będą zgodne z minimalnymi wymaganiami dla co najmniej 1 poziomu skuteczności i muszą chronić przed m.in. jednym z zagrożeń: ścieraniem, przecięciem, ostrzem, rozdzieraniem, przekłuciem oraz, jeśli to dotyczy, uderzeniem. Rękawice, które spełniają wymagania normy EN 388 są wykonywane najczęściej ze skór i tkanin, podczas gdy podstawowy surowiec rękawic medyczno-ochronnych to lateks lub nitryl, czyli szczelnych i wysoko elastycznych tworzyw, które są odporne na czynniki chemiczne ale nie na zagrożenia mechaniczne. Tym samym

stawianie takiego wymogu w stosunku do rękawic medyczo-ochronnych traktujemy jako bezzasadne i nie mające odzwierciedlenia w faktycznych właściwościach fizycznych produktu.

- **Zamawiający odstępuje od ww. wymogu.**

22. Pakiet 8, Poz. 1 Czy Zamawiający dopuści czepek wykonany w całości z perforowanej włókniny wiskozowej?

- **Zamawiający dopuszcza.**

23. Pakiet 8, Poz. 1 Czy Zamawiający dopuści czepek o gramaturze 25g/m²?

- **Zamawiający dopuszcza.**

24. Pakiet 8, Poz. 3 W związku z pojawieniem się na rynku masek, które nie spełniają standardów medycznych prosimy o potwierdzenie czy Zamawiający wymaga załączenia do oferty przetargowej raportu z badań na zgodność normą PN- EN 14683:2019 + AC:2019 Maski medyczne. Wymagania i metody badań, przeprowadzonych przez jednostkę niezależną posiadającą akredytację na badania na zgodność z tą normą? Żądanie potwierdzenia zgodności z normą PN-EN14683:2019 +AC:2019 gwarantuje Zamawiającemu otrzymanie rozwiązania, które w sposób odpowiedni zapewnią dbałość o ograniczenie przenoszenia czynników zakaźnych z personelu na pacjentów podczas zabiegów chirurgicznych oraz w innych sytuacjach medycznych. Chcemy wyjaśnić, iż wskazana norma wprost wskazując typy masek oraz definiuje m.in. taki parametr jak BFE tj. skuteczność filtracji bakteryjnej w %. Jest to jeden z elementów decydujący o typie a co z tym związane obszary stosowania produktu. Zgodnie z zapisami normy w obszarze bloku operacyjnego oraz obszarów o podobnych wymaganiach stosowane powinny być maski typu II lub IIR. W związku z powyższym w trosce o profesjonalną ochronę pacjentów i personelu Zamawiający winien nabyć rozwiązania spełniające wymagania normatywne.

- **Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.**

25. Pakiet 8, poz. 3 Czy Zamawiający wydzieli poz. 3 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli nam, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

- **Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

26. Pakiet 8, poz. 2, Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie czepek w kształcie beretu o gramaturze. 14 gr +/- 2 ?

- **Zamawiający dopuszcza**

27. Pakiet 8, poz. 2, Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie czepek w kształcie beretu o gramaturze. 10 gr?

- **Zamawiający nie dopuszcza.**

28. Pakiet nr 8: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie pozycji 3 do osobnego pakietu? Takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu wybór z pośród najkorzystniejszych ofert, jak i osiągnięcie niższych cen oraz racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

- **Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

29. Pakiet nr 8, poz. 3: Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania maski medyczne typu II, zgodne z wymaganiami normy PN-EN14683:2019, poziomem filtracji minimum 98% BFE, ciśnieniem różnicowym 25 Pa i czystością mikrobiologiczną na poziomie minimum 30 Cfu/g zgodnie z normą PN-EN ISO 11737-1, wykonane z 3 warstw włókniny polipropylenowej, posiadające wkładkę modelującą za pomocą której można je dopasować do nosa użytkownika, wyposażone w elastyczne „ucho” z delikatnej, miękkiej włókniny, gwarantującej komfort użytkowania, kolor niebieski ?
- **Zamawiający dopuszcza.**
30. Pakiet nr 8, poz. 3 : Czy Zamawiający wymaga złożenia na potwierdzenie parametru: Zgodność z PN-EN 14683 raportu z badań Centralnego Instytutu Ochrony Pracy ? (Pragniemy nadmienić, iż powyższy raport potwierdza zgodność parametrów oferowanego produktu z aktualną normą tzn: EN 14683:2019+AC)
- **Zamawiający nie wymaga.**
31. Pakiet nr 8, poz. 3: Czy Zamawiający wymaga aby szerokość maski po całkowitym rozłożeniu zakładek dopasowujących maskę do twarzy wynosiła 18 cm +/-0,5cm. ? Maska, zgodnie z normą, powinna być dokładnie dopasowana do nosa, ust i podbródka - maski wąskie mało stabilnie trzymają się na podbródku, podciągając się w kierunku ust
- **Zamawiający wymaga, aby oferowany wyrób posiadał wymiary zgodne z obowiązującymi normami dla tego wyrobu medycznego**
32. Pytania dotyczące wzoru umowy: "Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby w § 6 ust. 1 pkt a) wzoru umowy słowo ""opóźnienia"" zostało zastąpione słowem ""zwłoki""? Uzasadnione jest aby przesłanką naliczenia kary umownej była zwłoka (czyli opóźnienie zawinione przez wykonawcę), nie zaś wszelkie opóźnienia, czyli także niezawinione naruszenie terminu. Nie ma uzasadnienia rozszerzania odpowiedzialności wykonawcy także na niezawinione naruszenie terminu. Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 17 lipca 2014 r. KIO 1338/14; KIO 1377/14, ""kara umowna należy się za niewykonanie lub nienależyte wykonanie umowy (art. 483 i nast. Kodeksu cywilnego), a więc tradycyjnie za zwłokę, a nie każde opóźnienie w wykonaniu umowy.""
- **Zamawiający nie wyraża zgody.**
33. Czy Zamawiający w pozycji 7, 8 pakiet 4 dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy długoterminowy poliuretanowy Evolution Flow do implantacji metodą wsteczną (retrograde) z opatentowaną konstrukcją końcówki, która umożliwi proste i precyzyjne umiejscowienie końcówki w prawym przedsionku, o stopniu recyrkulacji poniżej 1%, średnica 15,5 FR i długościach cewnika: dla pozycji 7 -19/40 cm
dla pozycji 8 - 28/49 cm?

Charakterystyka zestawu:

- radiocieniujący cewnik
- silikonowe ramiona
- złącze typu PEEK odporne na ekstremalne obciążenia chemiczne i mechaniczne
- zacisk na cewnik ze skrzydełkami do mocowania na skórze
- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
- kompatybilny z MRI

- odporna na odkształcenia prowadnica „J” z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia, dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg
- adapter wypełniający
- zacisk cewnika ze skrzydełkami do mocowania na skórze
- igła wprowadzająca 18G
- rozszerzadło 12 Fr
- rozszerzadło 16 Fr z rozrywalną koszulką
- nasadki iniekcyjne Luer Lock
- kleszczyki – 2 szt.

- **Zamawiający wyjaśnia, że powyższe nie stanowi wniosku o wyjaśnienie treści SIWZ w zakresie określonym w art. 38 ust. 1 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych, a jest próbą modyfikacji treści SIWZ. W związku, z czym Zamawiający nie jest zobowiązany do odpowiedzi na powyższe, a zapisy SIWZ pozostają bez zmian.**

34. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 7, 8 z pakietu 4 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

- **Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

35. Dotyczy: 259/PN/20, Pakiet nr 4, pozycja 7 Czy Zamawiający dopuści cewnik permanentny do hemodializy 14Fr o długości całkowitej 24cm (19cm od mufy) 36cm (31cm od mufy) odporny na zagięcia cewnik z poliuretanu ze schodkowym zakończeniem zapewniającym wytrzymałość i trwałość. Termowrażliwy, biokompatybilny poliuretan jest radiocieniujący jak również odporny na uszkodzenia wywołane przez płyny na bazie alkoholu czy jodiny. Rozmiar i długość cewnika podana we French naniesiona na piastę cewnika. Zestaw z cewnikiem zawiera: igłę z echogenną końcówką 18G (1,25mm) o długości 7cm, strzykawkę 10ml, łącznik prowadnika Y, prowadniki nitinolowy z zakończeniem w kształcie litery J o przekroju 0,035 (0,89 mm) x 70cm, miniskalpel #11, rozszerzacze z powłoczką hydrofilowa 10Fr o długości 11cm oraz 12Fr o długości 14cm, zdejmowana koszulka introduktora, tępy zakrzywiony tunel z mankietem o długości 18cm, taśma mocująca cewnik, 2 korki do wstrzykiwań. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

- **Zamawiający nie wyraża zgody.**

36. Dotyczy: 259/PN/20, Pakiet nr 4, pozycja 8 Czy Zamawiający dopuści cewnik permanentny do hemodializy 14Fr o długości całkowitej 28cm (23cm od mufy) 40cm (35 cm od mufy) odporny na zagięcia cewnik z poliuretanu ze schodkowym zakończeniem zapewniającym wytrzymałość i trwałość. Termowrażliwy, biokompatybilny poliuretan jest radiocieniujący jak również odporny na uszkodzenia wywołane przez płyny na bazie alkoholu czy jodiny. Rozmiar i długość cewnika podana we French naniesiona na piastę cewnika. Zestaw z cewnikiem zawiera: igłę z echogenną końcówką 18G (1,25mm) o długości 7cm, strzykawkę 10ml, łącznik prowadnika Y, prowadniki nitinolowy z zakończeniem w kształcie litery J o przekroju 0,035 (0,89 mm) x 70cm, miniskalpel #11, rozszerzacze z powłoczką hydrofilowa 10Fr o długości 11cm oraz 12Fr o długości 14cm, zdejmowana koszulka introduktora, tępy zakrzywiony tunel z mankietem o długości 18cm, taśma mocująca cewnik, 2 korki do wstrzykiwań. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

- **Zamawiający nie wyraża zgody.**

37. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 7 z Pakietu nr 4 i stworzy osobny pakiet?

- **Zamawiający nie wyraża zgody.**

38. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 8 z Pakietu nr 4 i stworzy osobny pakiet?

- **Zamawiający nie wyraża zgody.**

39. Poz. 1 Czy Zamawiający dopuści igły do podawania botoksu w rozmiarze 23 G ? Pozostałe wymagania zgodne z SIWZ.

- **Zamawiający dopuszcza.**

40. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów w § 6 ust. 1:

1. Wykonawca jest zobowiązany do zapłaty kar umownych:

a) za opóźnienie w dostawie przedmiotu zamówienia Wykonawca zapłaci karę Zamawiającemu w wysokości 0,5% wartości danego zamówienia nie dostarczonego w terminie - za każdy dzień opóźnienia, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionego w wykonaniu przedmiotu zamówienia** Strony zgodnie ustalają, że za dzień uważają 24 godziny, licząc od godziny złożenia zamówienia.

b) w przypadku odstąpienia od umowy lub wypowiedzenia umowy przez Zamawiającego z winy Wykonawcy – w wysokości 10 % wartości **nierealizowanej części** umowy.

- **Zamawiający nie wyraża zgody – zgodnie z uzasadnieniem pkt. 15**

1. Dotyczy zapisu § 4 ust. 2 wzoru umowy (dot. Pakietu 10)

Czy Zamawiający uwzględni możliwość realizacji składanych zamówień cząstkowych w ilościach odpowiadających krotnościom ilości produktów w opakowaniach zbiorczych?

Wyroby będące przedmiotem zamówienia w zadaniu nr 10 dystrybuowane są w opakowaniach zbiorczych odpowiednio po 20 sztuk (dwunastogodzinny zestaw wkładów do podawania środka kontrastowego do wstrzykiwacza Medrad Stellant), 50 sztuk (jednorazowy dren o dł. min 250 cm z zastawkami antyzwrotnymi kompatybilny z pozycją 1) oraz 20 sztuk (Jednorazowy sterylny zestaw wkładów do automatycznego wstrzykiwacza kontrastu Medrad Stellant CT D): Ze względów m.in. bezpieczeństwa nie jest możliwa dekompletacja tych opakowań (konfekcjonowanie).

W związku z powyższym wnosimy o uwzględnienie możliwość realizacji składanych zamówień cząstkowych w ilościach odpowiadających krotnościom ilości produktów w opakowaniach zbiorczych, np. poprzez dodanie odpowiedniego zapisu w §4 ust. 2 wzoru umowy: **„Zamówienia będą składane na ilości odpowiadające krotnościom ilości produktów w opakowaniach zbiorczych (jeśli dotyczy).”**

- **Zamawiający wyraża zgodę na proponowaną modyfikację.**

2. Dotyczy zapisu § 4 ust. 2 wzoru umowy (dot. Pakietu 10)

W związku z zapisem w umowie w § 4 ust.2 „(...) Strony dopuszczają składanie zamówień telefonicznie (...)” Bardzo prosimy, aby Zamawiający zmodyfikował zapis w taki sposób, aby zamówienia były składane poprzez Fax lub e mail, a w przypadku zamówień telefonicznych każdorazowo potwierdzane pisemnie przez Zamawiającego.

- Zamawiający postanawia o wprowadzeniu zmiany brzmienia §4 ust. 2 na następujące:
„Wykonawca zobowiązany jest do wykonania dostaw częściowych (partiami) przedmiotu zamówienia w terminie, maksymalnie do 5 od dnia złożenia zamówienia od poniedziałku do piątku, z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy na podstawie zamówień, przesyłanych do Wykonawcy. Strony dopuszczają składanie zamówień telefonicznie (potwierdzone mailem), oraz przesyłanie pocztą elektroniczną (e-mailem).”

3. Dot. zapisu §6 pkt 1 ust. a i b

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów z §6 pkt 1 ust a i b w taki sposób, że :

1. Wykonawca jest zobowiązany do zapłaty kar umownych:
 - c) za opóźnienie w dostawie przedmiotu zamówienia Wykonawca zapłaci karę Zamawiającemu w wysokości **0,5%** wartości danego zamówienia nie dostarczonego w terminie - za każdy dzień opóźnienia. Strony zgodnie ustalają, że za dzień uważają 24 godziny, licząc od godziny złożenia zamówienia.
 - d) w przypadku odstąpienia od umowy lub wypowiedzenia umowy przez Zamawiającego z winy Wykonawcy – w wysokości **5%** wartości brutto umowy.”

- **Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.**

Powyższe wyjaśnienia stanowią integralną część SIWZ.
Pozostałe postanowienia SIWZ pozostają bez zmian.

UWAGA: Treść i pisownia wniosków o udzielenie wyjaśnień jest oryginalna, skopiowana z korespondencji przesyłanej przez Wykonawców. Zamawiający nie ponosi odpowiedzialności za błędy w treści wniosków o wyjaśnienia.

PREZES ZARZĄDU
Szpital Miejski Nr 4 w Gliwicach
Sp. z o.o.
Przemysław GLIKLICH

SPECJALISTA
ds. zamówień publicznych
mgr inż. Tomasz Smykała

