

Gdynia, dnia 11 stycznia 2022 r.

Wykonawcy ubiegający się o udzielenie zamówienia

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na: **Sukcesywne dostawy sprzętu medycznego jednorazowego użytku, znak: D25M/251/N/51-86rj/21**

Zamawiający – Szpitale Pomorskie Sp. z o. o. z siedzibą w Gdyni, na podstawie treści art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 roku – Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2021 r. poz. 1129 ze zm.), zwanej dalej ustawą Pzp, poniżej przedstawia treść pytań wraz z odpowiedziami:

Pytanie nr 1 dot. zadania nr 13

Czy Zamawiającym dopuści układ oddechowy z czasem stosowania do 7 dni?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry bez zmian z uwzględnieniem nn pisma.

Pytanie nr 2 dot. zadania nr 15 poz. 1

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o odstąpienie od wymogu zabezpieczenia antybakteryjnego opartego na działaniu jonów srebra w pakiecie nr 15 pozycja nr 1. Taki zapis stawia na uprzywilejowanej pozycji tylko jedną firmę. Na rynku znajduje się więcej dostawców kompatybilnego z opisanym asortymentu. Bezzasadne jest stosowanie układu jednorazowego do resuscytacji która nie trwa nieprzerwalnie przez okres 14 dni.

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o uzasadnienie zastosowania układów oddechowych w przypadku resuscytacji - układów 14 dniowych z jonami srebra, które trwa średnio ok 60 minut.

Odpowiedź:

Zamawiający odstępuje od wymogu zabezpieczenia antybakteryjnego opartego na działaniu jonów srebra, pozostałe parametry bez zmian z uwzględnieniem nn pisma.

Pytanie nr 3 dot. zadania nr 15 poz. 4

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o odstąpienie od wymogu zabezpieczenia antybakteryjnego opartego na działaniu jonów srebra w pakiecie nr 15 pozycja nr 4. Układ oddechowy charakteryzujący się powłoką z jonami srebra jest określony przez producenta jako 14 dniowy. Jednak pozostałe elementy takie jak, komora nawilżacza, która jest częścią układu oddechowego nie posiada takiej powłoki i z założenia jest 7 dniowa. Wyżej wymieniony układ jest również stosowany podczas resuscytacji pacjenta i bezzasadne jest używanie układu z jonami srebra.

Odpowiedź:

Zamawiający odstępuje od wymogu zabezpieczenia antybakteryjnego opartego na działaniu jonów srebra, pozostałe parametry bez zmian z uwzględnieniem nn pisma.

Pytanie nr 4 dot. zadania nr 15 poz. 4

Czy Zamawiający wymaga aby układ do resuscytacji był sterylny?

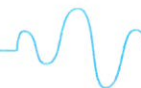
Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, aby układ do resuscytacji był sterylny.

Pytanie nr 5 dot. zadania nr 16 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy kompatybilny z aparatem CPAP Infant Flow w skład którego wchodzi:

Jednorazowy układ oddechowy do nCPAP, podgrzewany odcinek wdechowy 1 x 120 cm, średnica 10 mm, z wycięciem pozycjonującym oraz gniazdem podgrzewania węża w kształcie koniczynki (do MR850), linia łącząca



aparat z komorą nawilżacza 60 cm (sucha), Odcinek wdechowy podgrzewany, pomiarowy dren ciśnieniowy. Generator nCPAP wraz z końcówkami donosowymi w trzech rozmiarach (S, M, L), Gniazdo zasilania grzałki typu trójkątnego. Wykonany z PCV bez lateksu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 6 dot. zadania nr 16 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie czapeczek noworodkowych do mocowania układu pacjenta w rozmiarach: o

rozmiar 000, 18-20 cm

rozmiar 00, 20-22 cm

rozmiar 0, 22-24 cm

rozmiar 1, 24-26 cm

rozmiar 2, 26-28 cm

rozmiar 3, 28-30 cm

rozmiar 4, 30-32 cm

rozmiar 5, 32-34 cm

rozmiar 6, 34-36 cm

rozmiar 7, 36-38 cm

rozmiar 8, 38-40 cm

rozmiar 9, 40-42 cm

(do wyboru w zależności od potrzeb Zamawiającego). Czapeczka wykonana z bawełny, rozmiar oznaczony kolorem, wyposażona w zapięcia typu rzep do mocowania węży generatora, kompatybilna z układem oddechowym z poz. 1

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 7 dot. zadania nr 16 poz. 5

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o odstąpienie od wymogu zacisku na drenie do wody. Taki zapis stawia na uprzywilejowanej pozycji tylko jedna firmę. Na rynku znajdują się więcej dostawców oferujących sprzęt kompatybilny z opisem w specyfikacji.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 8 dot. zadania nr 7 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Zadania nr 7 poz. 1? Wydzielenie w/w pozycji z pakietu umożliwi wzięcie udziału w przetargu większej liczby oferentów, a tym samym, pozytywnie wpłynie na możliwość wyłonienia przez Zamawiającego najkorzystniejszej oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody, zapisy SWZ w tym zakresie pozostają bez zmian. Ponadto aktualnie w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej nie ma możliwości technicznej wydzielenia pozycji do dodatkowych pakietów. Brak zaś zmiany ogłoszenia w tym zakresie skutkowałby nieważnością dokonanej czynności podziału na części i tym samym postępowanie obarczone byłoby wadą powodującą konieczność jego unieważnienia lub nieważność zawartej umowy.

Pytanie nr 9 dot. zadania nr 1 poz. 1

Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie czujników mikrobiologiczne czystych ? Reszta bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 10 dot. zadania nr 1 poz. 2



Czy Zamawiający, mając na uwadze środki publiczne, którymi operuje, zasady zachowania uczciwej konkurencji, wyraża zgodę na zaproponowanie w powyższym zakresie konkurencyjnego czujnika wyprodukowanego w technologii równoważnej, mikrobiologicznie czystego, o parametrach pomiaru nie gorszych niż oryginalne czujniki (które opisuje Zamawiający), czujnika jednopacjentowego do pomiaru saturacji pracującego w technologii zgodnej z Nellcor Oximax, bez historii zdarzeń, z rozszerzonym zakresem i dokładnością pomiaru saturacji tj. 70-100% +/-2 i 60-69% +/-3, bez funkcji identyfikacji, współpracujący ze wszystkimi urządzeniami oksymetrycznymi firmy Nellcor, dla noworodków o masie ciała do 3 kg, zapinany za pomocą 2 pasków (pasek z czujnikiem + stabilizator na kostkę), bez zawartości ftalanów, bez zawartości lateksu, bezklejowe. Czujnik bez dodatkowych adapterów, przedłużaczy i złączek. Proponowane wyżej rozwiązanie jest obecnie stosowanych obecnie w wielu jednostkach służby zdrowia w naszym kraju bez żadnych zastrzeżeń, w tym w placówkach o najwyższym, trzecim stopniu referencyjności ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 11 dot. zadania nr 1 poz. 3

Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie czujników mikrobiologicznie czystych ? Reszta bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 12 dot. załącznika nr 5 do SWZ Projekt umowy

Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowaną zmianę, ponieważ do realizacji umowy zastosowanie ma ustawa z dnia 9 listopada 2018 r. o elektronicznym fakturowaniu w zamówieniach publicznych, koncesjach na roboty budowlane lub usługi oraz partnerstwie publiczno-prywatnym (Dz. U. t. j. z 2020 r. poz. 1666 ze zm.), która w art. 4 ust. 1 stanowi, że: „Zamawiający jest obowiązany do odbierania od wykonawcy ustrukturyzowanych faktur elektronicznych przesłanych za pośrednictwem platformy. Przepisu art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług nie stosuje się.”

Pytanie nr 13 dot. załącznika nr 5 do SWZ Projekt umowy § 6 ust. 1 lit. a), b), d)

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1 pkt. a, b, d:

1. Wykonawca zapłaci kary umowne w przypadku:

a) nieterminowej dostawy w wysokości 0,5% wartości brutto zamówienia częściowego za każdy dzień zwłoki w stosunku do terminu określonego w § 4 ust. 1 niniejszej Umowy, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto zamówienia częściowego**

b) nie dochowania terminów określonych w § 5 w wysokości 0,5 % wartości brutto wadliwej **części** dostawy za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwej części dostawy**

d) zwłoki w dostarczeniu dokumentów wymienionych w par. 4 ust. 4 lub 5 niniejszej umowy w wysokości **50 zł** za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto przedmiotu umowy, którego dotyczą opóźnione dokumenty.**

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaproponowaną zmianę.

Pytanie nr 14 dot. załącznika nr 5 do SWZ Projekt umowy § 6 ust. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 6 ust. 5 poprzez zmianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

Odpowiedź:



Zamawiający wyraża zgodę na zmianę: „odsetki zgodne z odpowiednimi przepisami prawa.”

Pytanie nr 15 dot. zadania nr 10 poz. 3

Zamawiający w pakiecie 10 w pozycji 3 umieścić port pediatryczny, różniący się funkcjonalnością od pozostałych portów z przeznaczeniem dla pacjentów dorosłych. W art. 5 ust. 9 dyrektywy 2014/24/UE, który nakazuje, aby łącznym szacowaniem wartości dostaw obejmować nie tylko takie same dostawy, ale także dostawy podobne. W świetle motywu 19 dyrektywy 2014/24/UE przez pojęcie podobnych dostaw do celów szacowania należy rozumieć produkty o identycznym lub podobnym przeznaczeniu.

W opisie przedmiotu zamówienia zapisy: „port z komorą tytanową i syntetyczną (inną niż metal czy tytan obudową wykonaną z jednego elementu bez łączeń” oraz „ waga portu max. 3 g” wskazują na parametr jednego wykonawcy, oraz wykluczają możliwość składania ofert pozostałym wykonawcom, co jest niezgodne z zasadą konkurencyjności i jednocześnie działa wbrew zapisowi SWZ dotyczącemu kryterium 95% cena. Zdaniem wykonawcy produkty w pakiecie nr 10 są różnej funkcjonalności i przeznaczeniu dlatego prosimy Zamawiającego o umożliwienie składania ofert częściowych w odniesieniu do poszczególnych pozycji w pakiecie nr 10 lub wydzielenie pozycji nr 3- do osobnego pakietu.

Odповідź:

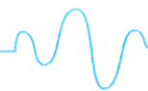
Zamawiający nie wyraża zgody, zapisy SWZ w tym zakresie pozostają bez zmian. Ponadto aktualnie w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej nie ma możliwości technicznej wydzielenia pozycji do dodatkowych pakietów. Brak zaś zmiany ogłoszenia w tym zakresie skutkowałby nieważnością dokonanej czynności podziału na części i tym samym postępowanie obarczone byłoby wadą powodującą konieczność jego unieważnienia lub nieważność zawartej umowy.

Pytanie nr 16 dot. zadania nr 10

Jeśli Zamawiający wydzieli poz. 3 do oddzielnego pakietu lub umożliwi składanie ofert częściowych, to czy Zamawiający dopuści ofertę równoważną oparta na zasadach efektywności na produkty o rozwiązaniach, które poprawiają funkcjonalność i jakość leczniczą, przy zachowaniu parametrów użytkowych i przy zachowaniu zbliżonych kształtów i materiałów, co umożliwi uzyskanie założonego w opisie przedmiotu zamówienia efektu i funkcji terapeutycznej i przeznaczenia za pomocą innych rozwiązań technicznych przy równoczesnym zapewnieniu rezultatów ekonomicznych. Proponowane materiały dla pakietu 10 poz. 1,2,4 są stosowane od lat w wielu klinikach i szpitalach zarówno w Polsce jak i na świecie, są wysokiej jakości stosowane od kilku lat w na terenie RP (nie odnotowano żadnych powikłań), produkty pochodzą z USA i posiadają wszelkie dokumenty typu CE i FDA, spełniają najwyższe normy bezpieczeństwa, posiadamy referencje. Oferowane parametry podane w nawiasach:

pozycja 1

Zestaw do implantacji portu składający się z :1) port z komorą tytanową i syntetyczną (inną niż metal czy tytan)(port wykonany z utwardzanego tworzywa wysokosprawnego) obudową wykonaną z jednego elementu bez łączeń i silikonową membraną o średnicy min.12mm; wysokość 13,2mm (+/-1mm)(12,1mm) w kształcie delty,(komora portu o kształcie łatwym do zidentyfikowania przez skórę) 2 otwory mocujące(3 otwory mocujące wypełnione silikonem, parametr lepszy), waga portu max 9 g, powierzchnia portu 33x27 mm (+/-2mm) (średnica podstawy 26,7mm)cewnik silikonowy (poliuretanowy) 8,5F (8F)(2,8mmx1,1mm)(2,08x1,27mm), cewnik o długości min.800mm(630mm, długość wystarczająca do założenia portu) zakończony łącznikiem luer(funkcja chroniąca przed zatorowością spełniona, jeżeli łącznik luer ma spełniać inne funkcje to prosimy o wskazanie zastosowania końcówki luer), cewnik opisany co 5 cm i oznaczony co 1 cm; 2) zestaw do implantacji: miska trzykomorowa na wszystkie elementy zestawu -1szt, miska przezroczysta 120 ml-1szt. kubek 60 ml w dwóch różnych kolorach -2szt. osłona na głowicę USG 13x122 cm-1szt. igła Seldingera 18Gx70 mm widoczna w USG - 1szt, drut przewodnik J 50cm 035"- 1szt; koszulka rozrywalna 9F-1 szt, tunelizator, strzykawka trzyczęściowa Luer, 20ml-1szt, strzykawka trzy częściowa Luer-lock 10ml-1szt, strzykawka trzyczęściowa Luer 5ml - 1 szt. Igła 18 1,20x40mm, różowa- 1szt. igła G22x1,1/4,0 0,70mm,



30mm czarna- 2szt.Kleszczyki zagięte 20cm- 1szt. Igłotrzymacz Mayo-Hegar 18cm-1szt.Kleszczyki anatomiczne halsted mosquito zagięte 12,5cm-4szt.Kleszczyki proste-1szt, chirurgiczna pęseta 14,5cm-1szt, hak operacyjny ROUX 17cm- 1 szt. nożyczki zakrzywione metzenbaum 18cm-1szt, skalpel bezpieczny nr 11-1szt, szew wchłaniający 180-210dni monofilament 4/0 70cm z igłą odwrotnie tnącą 3/8koła 24mm-1szt;kompresy 12-warstw 7,5x7,5cm pasek rentgenowski - 30szt, kompresy 12-warstw 10x20 cm pasek rentgenowski-10szt, gazik wielkości śliwki - 10szt, przezroczysty opatrunek paraprzepuszczalny 9x10 cm -1 szt.przezroczysty opatrunek paraprzepuszczalny 5x7,5cm -1szt, chusta 75cmx90cm z paskiem samoprzylepnym -1szt, fartuch chirurgiczny rozmiar L - 2szt, rękawice AQL1,0 6,5 - 1 para, rękawice AQL1,0 7,0 -1 paraserweta na stół narzędziowy 100x150cm - 1 szt,etykieta kontrolna z wykazem artykułów - 1 szt, 3) (– wyposażenie : mechanizm mocujący cewnik igła tępa , igła hubera zakrzywina 22 g, Igła prosta 22 g , igła wprowadzająca 18 G , rozrywalna koszulka , prowadnica,

- 1 serweta na stół narzędziowy 100x150 cm 1
- 2 Peha® -instrument Nożyczki preparacyjne Metzenbaum 14,5 cm 1
- 3 Peha® -instrument Pęseta chirurgiczna standardowa Adson 12 cm 1
- 4 Instrument Kleszczyki anatomiczne Pean 14cm 1
- 5 instrument kleszczyki anatomiczne Halsted-Mosquito zagięte 12,5 cm 1
- 6 instrument kleszczyki anatomiczne Halsted-Mosquito Proste 12,5 cm 1
- 7 instrument imadło chirurgiczne Mayo Hegar 12 cm 1
- 8 instrument hak do ran typu Senn 16 cm 1
- 9 Serweta Protekt przylepna 175x170 1
- 10 Serweta Protekt przylepna 75x90cm 2- częściowa 1
- 11 Kleszczyki Plastikowe proste do mycia pola operacyjnego 14cm 1
- 12 uchwyt Velcro 2x 23cm 1
- 13 serweta na stolik Mayo 80 x 145 cm 1
- 14 Telacomp kompres gazowy RTG 7,5x7,5 cm 10
- 15 Pagasling tupfer z gazy No. 3 (śliwka)

książeczka obserwacji portu - 1 szt.

Wszystkie elementy zestawu (włącznie z Portem) zapakowane w sterylne opakowanie jednostkowe posiadające cztery etykiety samoprzylepne umożliwiające identyfikację numeru katalogowego oraz numeru serii zestawu.

Pozycja 2:

Zestaw do implantacji portu składający się z: 1) port z komorą tytanową i syntetyczną (inną niż metal czy tytan) (port wykonany z utwardzanego tworzywa wysokosprawnego) obudową wykonaną z jednego elementu bez łączeń i silikonową membraną o średnicy min. 9,5mm, wysokość portu 10,6mm (+/-1mm)(12,1mm), w kształcie delfiny, (komora portu o kształcie ławym do zidentyfikowania przez skórę) 2 otwory mocujące (3 otwory mocujące wypełnione silikonem, parametr lepszy), waga portu max.5g, powierzchnia portu 28x22mm (+/-2mm) (średnica podstawy 26,7mm), cewnik silikonowy 6,5F (6F)(2,2mmx1,0mm)(2,08x1,27mm), cewnik o długości min 800mm (630mm, długość wystarczająca do założenia portu) zakończony łącznikiem luer (funkcja chroniąca przed zatorowością spełniona, jeżeli łącznik luer ma spełniać inne funkcje to prosimy o wskazanie zastosowania końcówki luer), cewnik opisany co 5 cm i oznaczony co 1 cm; 2) zestaw do implantacji :miska trzykomorowa na wszystkie elementy zestawu - 1szt, miska przezroczysta 120ml - 1-szt, kubek 60ml w dwóch różnych kolorach - 2szt, osłona na głowicę USG 13x122cm-1szt, igła Seldingera 18Gx 70mm widoczna w USG-1szt, drut przewodnik J 50cm 035"-1szt, koszulka rozrywalna 7F-1szt, tunelizator, strzykawka trzyczęściowa Luer 20ml-1szt, strzykawka trzyczęściowa Luer-lock 10ml-1szt, strzykawka trzyczęściowa Luer 5ml-1szt, igła G18 1,20x40mm, różowa -1szt, igła G22x1,1/4, 0,0, 70mm, 30mm czarna-2szt.Kleszczykizagięte 20cm-1szt, igłotrzymacz Mayo-Hegar 18cm- 1 szt,kleszczyki anatomiczne Halsted Mosquito zagięte 12,5-4szt, kleszczyki proste - 1szt, chirurgiczne pęseta 14,5cm-1szt, hak operacyjny ROUX 17cm-1szt, nożyczki zakrzywione Metzenbaum 18cm-1szt, skalpel bezpieczny nr 11-1szt, szewwchłaniający 180-210 dni monofilament 4/0 70cm z



igłą odwrotnie tnącą 3/8 koła 24mm-1szt, kompresy 12-warstw 7,5x7,5cm pasek rentgenowski-30szt. kompresy 12-warstw 10x 20cm pasek kengenowski-10szt. gazik wielkości śliwki-10szt, przezroczysty opatrunek paraprzepuszczalny 9x10cm-1szt, przezroczysty opatrunek paraprzepuszczalny 5x7,5cm-1szt, chusta 75cmx90cm z paskiem samoprzylepnym u góry-3szt, chusta 149x180cm z paskiem samoprzylepnym-1szt, fartuch chirurgiczny rozm.L-2szt, rękawice AQL 1,0 6,5-1para, rękawice AQL 7,0-1 para, serweta na stół narzędziowy 100x 150cm - 1szt, etykieta kontrolna z wykazem artykułów - 1szt. 3) ,(- wyposażenie : mechanizm mocujący cewnik igła tępa , igła hubera zakrzywina 22 g , igła prosta 22 g , igła wprowadzająca 18 G , rozrywalna koszulka , prowadnica,

- 1 serweta na stół narzędziowy 100x150 cm 1
- 2 Peha® -instrument Nożyczki preparacyjne Metzenbaum 14,5 cm 1
- 3 Peha® -instrument Pęseta chirurgiczna standardowa Adson 12 cm 1
- 4 Instrument Kleszczyki anatomiczne Pean 14cm 1
- 5 instrument kleszczyki anatomiczne Halsted-Mosquito zagięte 12,5 cm 1
- 6 instrument kleszczyki anatomiczne Halsted-Mosquito Proste 12,5 cm 1
- 7 instrument imadło chirurgiczne Mayo Hegar 12 cm 1
- 8 instrument hak do ran typu Senn 16 cm 1
- 9 Serweta Protekt przylepna 175x170 1
- 10 Serweta Protekt przylepna 75x90cm 2- częściowa 1
- 11 Kleszczyki Plastikowe proste do mycia pola operacyjnego 14cm 1
- 12 uchwyt Velcro 2x 23cm 1
- 13 serweta na stolik Mayo 80 x 145 cm 1
- 14 Telacomp kompres gazowy RTG 7,5x7,5 cm 10
- 15 Pagasling tupper z gazy No. 3 (śliwka) 3)książeczka obserwacji portu -1 szt. Wszystkie elementy

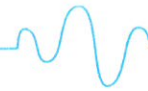
zestawu(włącznie z portem) zapakowane w sterylne opakowanie jednostkowe posiadające cztery etykiety samoprzylepne umożliwiające identyfikację numeru katalogowego oraz numeru serii zestawu.

pozycja 4

Zestaw do implantacji portu składający się z: Port żylny, jednokomorowy, kształt delty ,(komora portu o kształcie łatwym do zidentyfikowania przez skórę) , wielkość (rozmiar standardowy max. 33x26 mm(średnica podstawy 24,0mm), waga do 9 gram(9,5g) śr. membrany min. 13mm(10,2mm), wysokość komory portu max 14mm; rozmiar mały max. 30x22mm,(średnica podstawy 17,3mm) waga do 5 gram(6,8g), śr. membrany min.10 mm, wysokość komory portu max. 12 mm) sterylne; do prowadzenia długotrwałej chemioterapii, z możliwością pobierania krwi, podawania leków i żywienia pozajelitowego, posiadający membranę umożliwiającą do 3000 wkłuć. Cewnik 6,5F(6,6F), długość 500mm(550mm), z oznakowaną na cewniku długością (oznakowanie co 1 cm, opis co 5 cm), silikonowy(Carbothane, paramert lepszy), o atraumatycznym zakończeniu (funkcja chroniąca przed zatorowością spełniona),. Port nie wykluczający wykonywania badań TK i MR, z możliwością wspomaganego podawania kontrastu do w/w badań do 325psi. Karta identyfikacyjna i skrócona instrukcja dla pacjenta w języku polskim.

Wszystkie elementy zestawu zapakowane w opakowanie jednostkowe posiadające cztery etykiety samoprzylepne umożliwiające identyfikację numeru katalogowego oraz numeru serii zestawu.

AKCESORIA DO IMPLANTACJI PORTU W SKŁADZIE 1 KPL: Akcesoria wprowadzające (prowadnica 0.035" x 50 cm, poszerzadło z rozrywaną koszulką wyposażona w śluzę, tunelizator, 2 łączniki z zabezpieczeniem przeciwko zagięciu cewnika, igła do nakłucia i przepłukania komory portu 22 G, łącznik Luer do przepłukania cewnika) - 1 kpl Igła Seldingera 18Gx 70 mm - 1 szt. Strzykawka trzyczęściowa Luer Slip 20ml - 1 szt. Strzykawka trzyczęściowa Luer Lock 10ml - 2 szt. (w tym jedna oznaczona na czerwono) Igła G18, 1,20x40 mm, różowa - 1 szt. Igła 12, G 22 x 1 1/4, O 0.70 mm, 30 mm, czarna - 1 szt. Aplikator do pobrania leku z ampułki - 1 szt. Kleszczyki naczyniowe Kocher zagięte 18-19 cm - 1 szt. Imadło Mayo Hegar proste 14 cm - 1 szt. Kleszczyki metalowe zagięte 12-13 cm - 2 szt. Pęseta anatomiczna metalowa - 1 szt. Pęseta chirurgiczna - 1 szt. Nożyczki



proste - 1 szt. Nożyczki Metzenbaum zakrzywione - 1 szt. Skalpel jednorazowy bezpieczny 11 - 1 szt. Nić pleciona powlekana barwiona wchłanialna 56-70 dni z igłą okrągłą 1 koła 26mm USP 3/0 70cm . - 1 szt. Nić monofilamentowa barwiona na niebiesko niewchłaniana z igłą tnącą 3/8 koła 24 mm USP 3/0 75cm - 1 szt. Opatrunek pooperacyjny paraprzepuszczalny przezroczysty 9 cm x 15 cm - 1 szt. Opatrunek pooperacyjny paraprzepuszczalny przezroczysty 5x7,5cm - 1 szt. Kompres z nitką radiacyjną 7,5x7,5cm 8 warstw - 30 szt. Rękawice latex-free 7 - 1 para Fartuch chirurgiczny roz. L - 1 szt. Rękaw USG min. 60x13cm (sterylny żel 20g, 2 gumki do umocowania rękawa na głowicy) - 1 kpl. Serweta na stół narzędziowy 100x150 cm - 1 szt. Serweta 150x200cm z przyklepnym wycięciem U - 1 szt. Serweta 150x90cm z przyklepnym wycięciem U - 1 szt. Etykieta kontrolna - 2 szt. Miska przezroczysta 120 ml - 1 szt. Gazik, Tupfer - 6 szt. Kleszczyki zagięte 20cm - 1 szt. Rękawice latex-free 6,5 - 1 para ,(- wyposażenie : mechanizm mocujący cewnik igła tępa , igła hubera zakrzywna 22 g , igła prosta 22 g , igła wprowadzająca 18 G , rozrywalna koszulka , prowadnica,

- 1 serweta na stół narzędziowy 100x150 cm 1
- 2 Peha® -instrument Nożyczki preparacyjne Metzenbaum 14,5 cm 1
- 3 Peha® -instrument Pęseta chirurgiczna standardowa Adson 12 cm 1
- 4 Instrument Kleszczyki anatomiczne Pean 14cm 1
- 5 instrument kleszczyki anatomiczne Halsted-Mosquito zagięte 12,5 cm 1
- 6 instrument kleszczyki anatomiczne Halsted-Mosquito Proste 12,5 cm 1
- 7 instrument imadło chirurgiczne Mayo Hegar 12 cm 1
- 8 instrument hak do ran typu Senn 16 cm 1
- 9 Serweta Protekt przyklepna 175x170 1
- 10 Serweta Protekt przyklepna 75x90cm 2- częściowa 1
- 11 Kleszczyki Plastikowe proste do mycia pola operacyjnego 14cm 1
- 12 uchwyt Velcro 2x 23cm 1
- 13 serweta na stolik Mayo 80 x 145 cm 1
- 14 Telacomp kompres gazowy RTG 7,5x7,5 cm 10
- 15 Pagasling tupfer z gazy No. 3 (śliwka) 3

Pozycja 5

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rozmiaru igły G2032mm zamiast G2030mm, pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 17 dot. zadania nr 10

W przypadku odmowy prosimy o merytoryczne wyjaśnienie czym kierował się Zamawiający ?

Przy podziale na części Zamawiający nie powinien kierować się wolą posiadania tylko jednego wykonawcy, czy wręcz wygodą , gdyż pakiet 10 łączy kilka różnych typów dostaw takich jak port dziecięcy i port dla dorosłych powinny zostać uznane z góry za zamówienia podzielne i poddane dalszej analizie . Jako kierunek działań w tym zakresie należy przyjąć obowiązek stosowania przez Zamawiającego zasady zachowania uczciwej konkurencji w połączeniu ze wskazanym w motywie 78 preambuły Dyrektywy klasycznej celem w postaci ułatwienia udziału w zamówieniach publicznych małym i średnim przedsiębiorcom. Minimalnym podziałem na części jest podział na dostawy różnego typu, a Zdaniem wykonawcy nie została zachowana reguła podobieństwa w pakiecie nr 10.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na dalszy podział zadania albowiem aktualnie w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej nie ma możliwości technicznej wydzielenia pozycji do dodatkowych pakietów. Brak zaś zmiany ogłoszenia w tym zakresie skutkowałby nieważnością dokonanej czynności podziału na części i tym samym postępowanie obarczone byłoby wadą powodującą konieczność jego unieważnienia lub nieważność zawartej umowy. Ponadto opis przedmiotu zamówienia został sporządzony z uwzględnieniem uczciwej konkurencji i zasady równego traktowania Wykonawców z jednoczesnym uwzględnieniem potrzeb Zamawiającego.



**Pytanie nr 18** dot. zadania nr 2

Zamawiający w pakiecie 2 stworzył opis przedmiotu zamówienia na podstawie parametrów jednego wykonawcy, utrudniając jednocześnie dostęp do składania ofert większej ilości wykonawców, co jest niezgodne z zasadą efektywności oraz konkurencyjności.

Pozycje 3 i 4 są systemami mocowania do poz. 1 i 2 i nie powinny być rozbijane na oddzielne pozycje. Utwierdza to jedynie podejrzenie wykluczenia konkurencji co jest niezgodne z ustawą PZP i z zarządzaniem środkami publicznymi.

Zasady równości i proporcjonalności nakładana na Zamawiającego obowiązek równego traktowania wszystkich wykonawców, które powinno występować na każdym etapie postępowania bez stosowania przywilejów ale także środków dyskryminujących wykonawców ze względu na ich właściwości. Równe traktowanie odnosi się zarówno do aspektu merytorycznego jaki formalnego zamówienia.

Postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego ma na celu doprowadzenie do zawarcia umowy z wykonawcą, który złożył najkorzystniejszą ofertę cenową, o co ubiega się Zamawiający stwarzając postępowanie z uwzględnieniem kryterium 95 % cena powinien mieć na uwadze dopuszczenie konkurencji cenowej inaczej tak przygotowane postępowanie może wskazywać na niewłaściwie przygotowanie.

Dlatego Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na składanie oferty na pozycję 1 i 2 lub o umieszczenie ich w oddzielnym pakiecie, ponieważ produkt które oferujemy mają inną budowę i pozycje 3 i 4 nie są wymagane.

Pozycja 1

Cewnik jednokanałowy, poliuretanowy (cewnik wykonany w technologii endexo z materiałów ograniczających gromadzenie się skrzeplin in vitro, parametr lepszy) do krótko i średnioterminowego stosowania (do 29 dni), wprowadzany techniką seldingera, dedykowany pacjentom z utrudnionym dostępem żylnym lub pacjentom wymagającym leczenia przez więcej niż 6 dni bez wskazań do uzyskania dostępu

centralnego. Parametry 3Fr: długość 10 i 15cm (20cm), maks. szybkość przepływu (ml/s) od 1 do 1,5 (2ml/s);

przepływ grawitacyjny ml/min 13-18 (minimalne natężenie przepływu grawitacyjnego (woda)

512ml/h), długość igły 4 i 7cm (7cm); maks. ciśnienie psi 100 (ciśnienie do 325psi, duża średnica wewnętrzna

umożliwia podawanie większej ilości płynów lub leków co jest wymagane w przypadku wstrzyknięć

ciśnieniowych TK czy środków kontrastowych do 325psi), zewn. średnica cewnika 1mm (1,02mm);

4Fr: długość 10 i 15 cm (20cm), maks. szybkość przepływu (ml/s) 5(6), przepływ grawitacyjny ml/min 24-

28 (minimalne natężenie przepływu grawitacyjnego (woda) 1928ml/h), „długość igły 7cm (7cm), „maks. ciśnienie

psi: 300 (325psi), zewn. średnica cewnika 1,4mm; Skład zestawu: cewnik poliuretanowy (cewnik wykonany w

technologii endexo z materiałów ograniczających gromadzenie się skrzeplin in vitro, parametr lepszy) ze

zintegrowaną linią przedłużającą i elastyczną końcówką stożkową; igłą 21G-7cm; z prostym przewodnikiem ze

stali nierdzewnej o średnicy 0,53mm, długości 29,40 i 50cm, rozszerzacz oferujemy:

Cewnik pośredni obwodowy z podziałką wykonany w technologii Endexo, znaczone co 1cm (1), kaniula

0,016x45cm (1), prowadnica nitinolowa 0,018x45cm (1), miarka znakowana co 1cm (1), skalpel z zabezpieczonym

ostrzem (1), rozszerzadło z rozdzielalną koszulką 7cm (1), strzykawka 10cc/ml (1), igła z zabezpieczeniem

21Gx2,75'' (1), super ostra igła cienkościenna z echogeniczną końcówką 21Gx2,75'' (1), , nożyczki (1), bezszwowe

mocowanie cewnika StatLock (1), łącznik typu Touhy Borst Y (1), nasadki iniekcyjne (2).

Pozycja 2

Cewnik jednokanałowy, poliuretanowy (cewnik wykonany w technologii endexo z materiałów ograniczających gromadzenie się skrzeplin in vitro, parametr lepszy) do krótko i średnioterminowego stosowania (do 29 dni), wprowadzany techniką seldingera, dedykowany pacjentom z utrudnionym dostępem żylnym lub pacjentom wymagającym leczenia przez więcej niż 6 dni bez wskazań do uzyskania dostępu

centralnego. Parametry 3Fr: długość 10 i 15cm (20cm), maks. szybkość przepływu (ml/s) od 1 do 1,5 (2ml/s);

przepływ grawitacyjny ml/min 13-18, (minimalne natężenie przepływu grawitacyjnego (woda)

512ml/h) długość igły 4 i 7cm (7cm); maks. ciśnienie psi 100, (325psi) zewn. średnica cewnika 1mm



(1,02mm);4Fr:długość 10 i 15 cm(20cm), maks.szybkość przepływu (ml/s) 5(6ml/s),przepływ grawitacyjny ml/min 24-28(minimalne natężenie przepływu grawitacyjnego (woda) 1928ml/h, długość igły7cm, ,maks ciśnienie psi:300(325psi), zewn. średnica cewnika 1,4mm; Skład zestawu:cewnik poliuretanowy (cewnik wykonany w technologii endexo z materiałów ograniczających gromadzenie się skrzepin in vitro, parametr lepszy) ze zintegrowaną linią przedłużającą i elastyczną końcówką stożkową;igłą 21G-7cm; z prostym przewodnikiem nitinolowym o średnicy 0,53mm,długości 29,40 i 50cm, rozszerzacz oferujemy: Cewnik pośredni obwodowy z podziałką wykonany w technologii Endexo,znaczony co 1cm(1), kaniula 0,016x45cm(1), przewodnica nitinolowa 0,018x45cm(1), miarka znakowana co 1cm(1), skalpel z zabezpieczonym ostrzem(1), rozszerzadło z rozdzielalną koszulką 7cm(1), strzykawka 10cc/ml(1), igła z zabezpieczeniem 21Gx2,75''(1), super ostra igła cienkościenna z echogeniczną końcówką 21Gx2,75''(1), , nożyczki (1), bezszwowe mocowanie cewnika StatLock(1), łącznik typu Touhy Borst Y(1), nasadki iniekcyjne(2).

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody, zapisy SWZ w tym zakresie pozostają bez zmian. Ponadto aktualnie w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej nie ma możliwości technicznej wydzielenia pozycji do dodatkowych pakietów. Brak zaś zmiany ogłoszenia w tym zakresie skutkowałby nieważnością dokonanej czynności podziału na części i tym samym postępowanie obarczone byłoby wadą powodującą konieczność jego unieważnienia lub nieważność zawartej umowy.

Pytanie nr 19 dot. zadania nr 2

W przypadku odpowiedzi odmownej prosimy o merytoryczne uzasadnienie.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na dalszy podział zadania albowiem aktualnie w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej nie ma możliwości technicznej wydzielenia pozycji do dodatkowych pakietów. Brak zaś zmiany ogłoszenia w tym zakresie skutkowałby nieważnością dokonanej czynności podziału na części i tym samym postępowanie obarczone byłoby wadą powodującą konieczność jego unieważnienia lub nieważność zawartej umowy. Ponadto opis przedmiotu zamówienia został sporządzony z uwzględnieniem uczciwej konkurencji i zasady równego traktowania Wykonawców z jednoczesnym uwzględnieniem potrzeb Zamawiającego.

Pytanie nr 20 dot. zadania nr 14

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie do jakiego aparatu/marka/model ,maja być dedykowane akcesoria.

Odpowiedź:

Akcesoria dedykowane są do aparatu VapoTherm/Precision Flow+.

Pytanie nr 21 dot. zadania nr 15 i zadania nr 16

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu zabezpieczenia antybakteryjnego opartego na działaniu jonów srebra. Taki opis stawia tylko jednego Wykonawcę do złożenia oferty w powyższych pakietach . Odstąpienie pozwoli na wystartowanie innym Wykonawcom, co pozwoli na uzyskanie bogatszego wyboru dla Zamawiającego zarówno cenowego jak i asortymentowego.

Odpowiedź:

Zamawiający odstępuje od wymogu zabezpieczania antybakteryjnego opartego na działaniu jonów srebra, pozostałe parametry bez zmian z uwzględnieniem nn pisma.

Pytanie nr 22 dot. zadania nr 25 poz. 1 i 2

Prosimy o potwierdzenie, czy przez określenie „uniwersalne konektory”, należy rozumieć, że dotyczy to łączników obustronnie żeńskich (lejek lejek)?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający poprzez użycie określenia „uniwersalne konektory” określił łączniki drenów obustronnie żeńskie.

Pytanie nr 23 dot. zadania nr 25 poz. 5

W związku z tym, że dreny z łącznikiem do cewnika typu finger tip występują w wersji standardowej oraz w wersji, w której łącznik standardowy uzupełniony jest o kapturek nakrywający (jak w pozycji nr 4), który służy



do zabezpieczenia zainfekowanej końcówki po każdorazowym zdjęciu cewnika, bardzo prosimy o potwierdzenie jakiego typu rozwiązania Zamawiający oczekuje tzn. ze standardowym łącznikiem finger tip, czy rozszerzony?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zarówno standardowy łącznik typu FINGER TIP jak i wersję rozszerzoną, w której łącznik standardowy uzupełniony jest o kapturek nakrywający służący do zabezpieczenia zainfekowanej końcówki przy każdorazowej wymianie cewnika.

Pytanie nr 24 dot. zadania nr 25

W związku z wątpliwościami prosimy o sprecyzowanie miejsca dostarczenia próbek.

Odpowiedź:

Próbki należy dostarczyć do kancelarii w siedzibie Zamawiającego w Gdyni przy ul. Powstania Styczniowego 1, w opakowaniu opisanym w sposób umożliwiający identyfikację Wykonawcy oraz numer postępowania (w tym przypadku: D25M/251/N/51-86rj/21) z dopiskiem: „Próbki dla Działu Zamówień Publicznych”.

Pytanie nr 25 dot. zadania nr 8

Czy Zamawiający w Zadaniu Nr 8 wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu o składzie:

Skład:

- Obłożenie na stolik niepyłące – 75 x 90cm – 1 szt.
- Obłożenie na pacjenta – 50 x 60 cm, z otworem na oko naciętym -10 x 10 cm i przyklepcem – 1 szt.
- Rozwórka metalowa Baraquer jednorazowa – 1 szt.
- Metalowy znacznik pomiaru odległości iniekcji od rąbka 3,5-4,0mm – 1 szt.
- Pałeczki absorbcyjne (“papierosy”) – 2 szt.

Zestaw jednorazowy, sterylny.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 26 dot. zadania nr 21 poz. 2, 3

Czy Zamawiający dopuści zestawy do drenażu o pojemności 200ml z pojemnikami w kształcie butelek? Pozostałe wymogi zgodne z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 27 dot. zadania nr 25 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści dren w zwoju 30m z rozszerzeniami z możliwością docięcia co 90cm? Pozostałe wymogi zgodne z SWZ.

Odpowiedź:

Zgodnie z opisem zawartym w Formularzu asortymentowo-cenowym (załącznik nr 2 do SWZ), Zamawiający wymaga: *Dren odssysający do przycinania niesterylny o stałym przekroju średnicy 6 mm, w zwoju o długości 30 m, posiadający co 90 cm doklejany podwójny łącznik ze znacznikiem do przecięcia, pozwalający na uzyskanie odcinków. Po przecięciu łącznika dren powinien uzyskać z dwóch stron końcówki żeńskie.* Zamawiający podtrzymuje te wymagania.

Pytanie nr 28 dot. zadania nr 25 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści dren o długości 210cm z końcówką żeńską i łącznikiem męskim z drugiej strony bez kapturka zabezpieczającego łącznik? Wprowadzenie takiego wymogu wg naszej wiedzy ogranicza konkurencyjność oferty do firmy BERYL.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 29 dot. zadania nr 25 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści dren o długości 210cm z łącznikiem finger tip?

Odpowiedź:





Zgodnie z opisem zawartym w Formularzu asortymentowo-cenowym (załącznik nr 2 do SWZ), Zamawiający wymaga: *Dren odssysający z końcówką żeńską oraz łącznikiem do cewnika typu finger tip, z kontrolowaną siłą ssania. Długość drenu 2 m. Zamawiający podtrzymuje te wymagania.*

Pytanie nr 30 dot. zadania nr 3 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dorosłych elektrostatyczno-mechaniczny z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,999 %, wirusowej 99,999 %, waga 30 g, przestrzeń martwa 40 ml, objętość 150-1500 ml, oporność 1,0 przy 30 l/min, nawilżanie przy vt 500 ml – 32 mg/h₂O, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylne?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 31 dot. zadania nr 3 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dorosłych mechaniczny bez wymiennika ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,9999 %, wirusowej 99,9999 % waga 36,5 g, przestrzeń martwa 70 ml, objętość 150-1500 ml, oporność 1,0 przy 30 l/min, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylne?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 32 dot. zadania nr 3 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dzieci elektrostatyczny z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,999 %, wirusowej 99,999 %, waga 15 g, przestrzeń martwa 12 ml, objętość 150-300 ml, oporność 1,2 przy 30 l/min, nawilżanie przy vt 500 ml – 24 mg/h₂O, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylne?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 33 dot. zadania nr 3 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dorosłych elektrostatyczno-mechaniczny z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,999 %, wirusowej 99,999 %, waga 30 g, przestrzeń martwa 40 ml, objętość 150-1500 ml, oporność 1,0 przy 30 l/min, nawilżanie przy vt 500 ml – 32 mg/h₂O, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylne?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 34 dot. zadania nr 3 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dorosłych mechaniczny bez wymiennika ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,9999 %, wirusowej 99,9999 % waga 36,5 g, przestrzeń martwa 70 ml, objętość 150-1500 ml, oporność 1,0 przy 30 l/min, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylne?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 35 dot. zadania nr 3 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dorosłych elektrostatyczno-mechaniczny z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,999 %, wirusowej 99,999 %, waga 30 g, przestrzeń martwa 40 ml, objętość 150-1500 ml, oporność 1,0 przy 30 l/min, nawilżanie przy vt 500 ml – 32 mg/h₂O, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylne?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 36 dot. zadania nr 3 poz. 3



Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dorosłych mechaniczny bez wymiennika ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,9999 %, wirusowej 99,9999 %, waga 36,5 g, przestrzeń martwa 70 ml, objętość 150-1500 ml, oporność 1,0 przy 30 l/min, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylony?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 37 dot. zadania nr 3 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dorosłych elektrostatyczno-mechaniczny z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,999 %, wirusowej 99,999 %, waga 30 g, przestrzeń martwa 40 ml, objętość 150-1500 ml, oporność 1,0 przy 30 l/min, nawilżanie przy vt 500 ml – 32 mg/h₂O, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylony?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 38 dot. zadania nr 3 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dorosłych elektrostatyczny bez wymiennika ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,999 %, wirusowej 99,999 %, waga 22 g, przestrzeń martwa 35 ml, objętość 150-1500 ml, oporność 0,6 przy 30 l/min, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylony?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 39 dot. zadania nr 25 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści dren o średnicy wewnętrznej minimum 5,0 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 40 dot. zadania nr 25 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści dren odsysający posiadający co 100 cm balonowe rozszerzenie drenu pozwalające na uzyskanie z dwóch stron końcówki żeńskiej?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 41 dot. zadania nr 25 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści długość drenu 2,1 m?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 42 dot. zadania nr 25 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści długość drenu 2,1 m?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 43 dot. zadania nr 25 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści rozmiary:

ID: 5mm; OD: 7mm;

ID: 9mm; OD: 11mm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 44 dot. zadania nr 1 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie czujników kompatybilnych z technologią Oximax, jednopacjentowych, mikrobiologicznie czystych, niezawierających lateksu i DEHP, z kalibracją cyfrową rozumianą jako dokładność pomiaru SpO₂ +/-2% w zakresie 70-100% (<70% nieokreślona) - parametr potwierdzony w instrukcji,





samoprzylepnych dla noworodków <3 kg, w kształcie „L” , będących wyrobem medycznym klasy IIb - dopuszczenie do obrotu na podstawie certyfikatu wydanego przez jednostkę notyfikowaną.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 45 dot. zadania nr 1 poz. 1

Prosimy o odstąpienie od poniższych wymogów, ponieważ spełnia je tylko jeden wykonawca (wytwórca oryginalnej technologii Oximax):

- w opakowaniu 6 szt. sterylnych, przezroczystych krążków przedłużających żywotność czujnika."

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 46 dot. zadania nr 1 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie czujników kompatybilnych z technologią Oximax, jednopacjentowych, mikrobiologicznie czystych, nie zawierających lateksu i DEHP, dla noworodków <3kg zapinanych na jeden hypoalergiczny pasek piankowy zintegrowany z czujnikiem.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 47 dot. zadania nr 1 poz. 2

Prosimy o odstąpienie od poniższych wymogów, ponieważ spełnia je tylko jeden wykonawca (wytwórca oryginalnej technologii Oximax):

- posiadający wewnętrzną pamięć zdarzenia spadku saturacji,

- czujnik prawidłowo identyfikowany przez monitory pracujące w tej samej technologii - informujemy, że funkcja ta sprowadza się tylko do wyświetlania nazwy nr katalogowego podłączonego czujnika na ekranie monitora.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 48 dot. zadania nr 1 poz. 2

Opcjonalnie prosimy o wydzielenie poz. 2 do oddzielnego zadania. Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody, zapisy SWZ w tym zakresie pozostają bez zmian. Ponadto aktualnie w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej nie ma możliwości technicznej wydzielenia pozycji do dodatkowych pakietów. Brak zaś zmiany ogłoszenia w tym zakresie skutkowałby nieważnością dokonanej czynności podziału na części i tym samym postępowanie obarczone byłoby wadą powodującą konieczność jego unieważnienia lub nieważność zawartej umowy.

Pytanie nr 49 dot. zadania nr 1 poz. 3

Prosimy o dopuszczenie czujników kompatybilnych z technologią Oximax, jednopacjentowych, mikrobiologicznie czystych, nie zawierających lateksu i DEHP, z kalibracją cyfrową rozumianą jako dokładność pomiaru SpO2 +/-2% w zakresie 70-100%(<70% nieokreślona) - parametr potwierdzony w instrukcji, samoprzylepnych dla dzieci od 10 do 50 kg, w kształcie „8”, będących wyrobem medycznym klasy IIb - dopuszczenie do obrotu na podstawie certyfikatu wydanego przez jednostkę notyfikowaną.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 50 dot. zadania nr 8

Czy Zamawiający dopuści zamiast serwety podfoliowanej w rozmiarze 45 x45cm dopuści serwetę podfoliowaną w rozmiarze 50 x50 cm?

Odpowiedź:



Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry bez zmian z uwzględnieniem nn pisma.

Pytanie nr 51 dot. zadania nr 8

Czy Zamawiający dopuści opatrunek oczny w rozmiarze 5,2 x 7,5cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry bez zmian z uwzględnieniem nn pisma.

Pytanie nr 52 dot. zadania nr 8

Czy Zamawiający dopuści patyczek plastikowy w ilości 2 szt.?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający wymaga 4 szt. patyczków zgodnie z opisem w SWZ.

Pytanie nr 53 dot. zadania nr 8

Czy Zamawiający dopuści zestaw do iniekcji doszklistkowej, gdzie :

opatrunek oczny jest w rozmiarze 5x6 cm (po przyłożeniu do oka i zabezpieczeniu ma rozmiar 5,5x7,5 cm)?

Pozostałe zgodne z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry bez zmian z uwzględnieniem nn pisma.

Pytanie nr 54 dot. zadania nr 8

Czy Zamawiający wymaga zestaw do iniekcji doszklistkowej, gdzie :

opatrunek oczny jest opatrunkiem inwazyjnym, a więc zarejestrowanym w kl. II A Reg. 5?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 55 dot. zadania nr 8

Czy Zamawiający dopuści zestaw do iniekcji doszklistkowej, gdzie :

Serweta barierowa, dwuwarstwowa: folia i włóknina na całej powierzchni, o gramaturze min. 43g/m², w rozmiarze 60x50 cm z owalnym otworem 8x6cm i przyklepcem dookoła -1szt.? Pozostałe zgodne z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry bez zmian z uwzględnieniem nn pisma.

Pytanie nr 56 dot. załącznika nr 5 do SWZ Projekt umowy § 4 ust. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie towaru w godz. od 8.00 do 15.00

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody, zapisy SWZ w tym zakresie pozostają bez zmian.

Pytanie nr 57 dot. załącznika nr 5 do SWZ Projekt umowy § 6 ust. 1 lit. a)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby wyrażenie, o którym mowa w § 6 ust. 1 pkt a) wzoru umowy: „nieterminowej dostawy w wysokości 0,5% wartości brutto zamówienia częściowego za każdy dzień zwłoki w stosunku do terminu określonego w § 4 ust. 1 niniejszej Umowy” zostało zastąpione wyrażeniem: „nieterminowej dostawy w wysokości 0,5% wartości brutto zamówienia częściowego niedostarczonego w terminie za każdy dzień zwłoki w stosunku do terminu określonego w § 4 ust. 1 niniejszej Umowy”?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody, zapisy SWZ w tym zakresie pozostają bez zmian.

Pytanie nr 58 dot. załącznika nr 5 do SWZ Projekt umowy

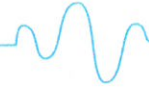
Czy Zamawiający zgadza się, aby w razie braku możliwości lub istotnych trudności w dostarczeniu asortymentu wymienionego w załącznikach do umowy Wykonawca będzie mógł dostarczać zamienniki o nie gorszych parametrach i w takiej samej cenie?

Odpowiedź:

Zakres przewidywanych zmian umowy Zamawiający określił w § 7 Projektu umowy, w tym dopuszczalne zmiany asortymentu na inny.

Pytanie nr 59 dot. zadania nr 20 poz. 1





Czy Zamawiający ma na myśli soczewkę wewnątrzgałkową do korekcji astygmatyzmu, zwijalną, jednoczęściową, z materiału hydrofobowego o stopniu uwodnienia poniżej 0,5% z chromoforem filtrującym promieniowanie UV oraz chromoforami filtrującymi światło niebieskie?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 60 dot. zadania nr 20 poz. 1

Czy Zamawiający dopuszcza dioptrę soczewki od +6.0 D do +30.0 D co 0.5 D i od +31.0 D do +34.0 D co 1.0 D ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry bez zmian z uwzględnieniem nn pisma.

Pytanie nr 61 dot. zadania nr 20 poz. 1

Czy Zamawiający ma na myśli moc cylindra 1.0 D, 1.5 D, 2.25 D, 3.0 D, 3.75 D, 4.5 D, 5.25 D, 6.0D?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 62 dot. zadania nr 20 poz. 1

Czy Zamawiający ma myśli wymóg dostarczenia 2 zestawów wielorazowych do implantacji soczewek (injector i pęseta) oraz 2 zestawów wielorazowych do markowania oka przed zabiegiem wraz z pierwszą dostawą zamówienia ?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 63 dot. załącznika nr 5 do SWZ Projekt umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na określenie w umowie wszystkich terminów dotyczących realizacji przez Wykonawcę obowiązków umownych w jednostkach roboczych (dniach i godzinach roboczych) ?

Uzasadnienie:

Wykonawca nie pracuje w weekendy ani w dni ustawowo wolne od pracy, wobec czego umowa powinna określać wszystkie terminy realizacji obowiązków umownych w jednostkach roboczych – tak, by termin miał faktycznie taką samą długość, niezależnie od tego, kiedy rozpoczyna bieg.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 64 dot. załącznika nr 5 do SWZ Projekt umowy § 2 ust. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przyjęcie §2 ust. 3 w następującym brzmieniu:

„Zamawiający zastrzega sobie prawo do wykorzystania niepełnej ilości asortymentu. Zamawiający wykorzysta 75% ilości asortymentu określonej w poszczególnych pozycjach danego zadania i w tym zakresie Wykonawcy przysługuje roszczenie o realizację Umowy. Pozostałe 25% ilości asortymentu określonego w poszczególnych pozycjach zadania Zamawiający może wykorzystać w razie zaistnienia takiej potrzeby. ~~Z tytułu nie wykorzystania ilości asortymentu określonej w zdaniu pierwszym nie przysługują Wykonawcy wobec Zamawiającego roszczenia odszkodowawcze.~~” ?

Uzasadnienie:

Umowa powinna jednoznacznie wskazywać, że w zakresie minimalnego poziomu realizacji Wykonawcy przysługuje roszczenie o wykonanie umowy – w przeciwnym wypadku klauzula regulująca ww. kwestie nie stanowiłaby realnej obrony dla interesów Wykonawcy, a opłacalność współpracy Stron na jej podstawie stałaby pod znakiem zapytania.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody, zapisy SWZ w tym zakresie pozostają bez zmian.

Pytanie nr 65 dot. załącznika nr 5 do SWZ Projekt umowy § 3 ust. 4

Wykonawca prosi o doprecyzowanie w §3 ust. 4 projektu umowy, czy po upływie 40 dni od daty rozpoczęcia rozmów mających na celu polubowne rozwiązanie sporu, Strony mogą wystąpić na drogę sądową?

Uzasadnienie:



Umowa powinna jednoznacznie wskazywać, po jakim czasie prowadzenia rozmów mających na celu polubowne rozwiązanie sporu, strony mogą wystąpić na drogę postępowania sądowego – obecne brzmienie umowy wzbudza wątpliwości w ww. zakresie, wobec czego Wykonawca prosi o jednoznaczne wskazanie, dla uniknięcia sporu na ww. tle.

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 66 dot. załącznika nr 5 do SWZ Projekt umowy § 4 ust. 2 lit. b)

Wykonawca prosi o doprecyzowanie w §4 ust. 2 lit. b) projektu umowy w brzmieniu:

„b) lokalizacja w Gdyni przy ul. Wójta Radtkego 1 – Apteka, w dniach i godzinach pracy Apteki (poniedziałek – piątek, godz. 07.30 – 13.30)” ?

Uzasadnienie:

Wykonawca prosi o wskazanie końcowej godziny przedziału czasowego dla dostaw do lokalizacji określonej w pkt b).

Odpowiedź:

Zamawiający precyzuje zapis § 4 ust. 2 lit. b), nadając mu brzmienie:

b) lokalizacja w Gdyni przy ul. Wójta Radtkego 1 – Apteka, w dniach i godzinach pracy Apteki (poniedziałek – piątek, godz. 07.30-13.30),

Pytanie nr 67 dot. załącznika nr 5 do SWZ Projekt umowy § 5 ust. 2, 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przyjęcie §5 ust. 2-3 w następującym brzmieniu:

„2. W przypadku zasadności reklamacji, Wykonawca wymieni towar na wolny od wad niezwłocznie, nie później niż w ciągu 72 godzin **roboczych** od daty rozpatrzenia reklamacji.

3. W przypadku zgłoszenia przez Zamawiającego reklamacji, Wykonawca rozpatrzy reklamację dotyczącą

- braków ilościowych w ciągu 2 dni roboczych **od daty jej zgłoszenia**;

- wad jakościowych w ciągu 7 dni **roboczych od daty dostarczenia reklamowanego towaru**,

z jednoczesnym poinformowaniem Zamawiającego o wyniku rozpatrzenia reklamacji.” ?

Uzasadnienie:

Wykonawca nie może rozpatrzyć reklamacji jakościowej bez naocznego zbadania towaru pod kątem wad zgłoszonych przez Zamawiającego, wobec czego termin na rozpatrzenie reklamacji jakościowej powinien rozpoczynać bieg od otrzymania przez Wykonawcę towaru do zbadania.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 68 dot. załącznika nr 5 do SWZ Projekt umowy § 6 ust. 1, 3, 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przyjęcie §6 ust. 1 i 3-4 w następującym brzmieniu:

„1. Wykonawca zapłaci kary umowne w przypadku:

a) nieterminowej dostawy w wysokości 0,5% wartości **netto niedostarczonego w terminie** zamówienia częściowego za każdy dzień zwłoki w stosunku do terminu określonego w § 4 ust. 1 niniejszej Umowy – **jednak nie więcej niż 10% tej wartości**,

b) nie dochowania terminów określonych w § 5 w wysokości 0,5 % wartości **netto wadliwej dostawy** za każdy dzień zwłoki – **jednak nie więcej niż 10% tej wartości**;

c) odstąpienia od Umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w wysokości 10% wartości **netto niezrealizowanej części Umowy**;

d) zwłoki w dostarczeniu dokumentów wymienionych w par. 4 ust. 4 lub 5 niniejszej umowy w wysokości 100 zł za każdy dzień zwłoki – **jednak nie więcej niż 1.000,00 zł**.

(...).

3. Kary umowne są od siebie niezależne i podlegają kumulacji. Maksymalna wysokość kar nie może przekroczyć 30% łącznej wartości **netto** przedmiotu umowy.



4. ~~Wykonawca upoważnia Zamawiającego do potrącania kar umownych z należnego Wykonawcy wynagrodzenia.~~ ?

Uzasadnienie:

- Kary umowne powinny być naliczane od wartości netto a nie brutto, ponieważ to wartość netto stanowi realne przysporzenie Wykonawcy i określa realną wartość towaru/usługi. Podatek VAT jest daniną publiczną, której Wykonawca jest jedynie płatnikiem.

- Wykonawca prosi też o wprowadzenie limitu kar umownych odnoszących się do poszczególnych naruszeń, tak by kara nie była naliczana aż do czasu osiągnięcia limitu przewidzianego dla sumy wszystkich kar. - Stosownie do przepisu art. 15r¹ ust. 1 ustawy z dnia 2 marca 2020 r. o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych (Dz. U. z 2021 r., poz. 2095), w okresie obowiązywania na terytorium RP stanu epidemii nie jest możliwe dokonywanie potrąceń należności zaistniałych w związku z realizacją umów zawartych na podstawie ustawy PZP.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody, zapisy SWZ w tym zakresie pozostają bez zmian.

Pytanie nr 69 dot. załącznika nr 5 do SWZ Projekt umowy § 7 ust. 3, 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie ust. 4 w §7 i na przyjęcie §7 ust. 3 następującym brzmieniu:

~~„Zmiany ujęte w ustępie 2 pkt a) nie wymagają podpisania aneksu przez Strony Umowy a jedynie złożenia pisemnego oświadczenia ze strony Wykonawcy. Zamawiający może nie wyrazić zgody na zmiany określone w pkt a. Jeśli Zamawiający w terminie 3 dni roboczych od dnia otrzymania ww pisemnego oświadczenia Wykonawcy nie złoży takiego zastrzeżenia Wykonawcy również w formie pisemnej, zmianę uważa się za ważną.” ?~~

Uzasadnienie:

- Zmiany określone w lit. a) dotyczą nr katalogowych, kodów i symboli towarów, na które Wykonawca nie ma wpływu, wobec czego brak jest podstaw do ich negocjowania przez Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody, zapisy SWZ w tym zakresie pozostają bez zmian.

Pytanie nr 70 dot. załącznika nr 5 do SWZ Projekt umowy § 8 ust. 1, 2, 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przyjęcie §8 ust. 1-2 i 7 następującym brzmieniu:

~~„1. Strony zobowiązują się dokonać zmiany wysokości wynagrodzenia należnego Wykonawcy, o którym mowa w § 2 ust.1, w formie pisemnego aneksu, każdorazowo w przypadku wystąpienia jednej z następujących okoliczności:~~

~~1) zmiany stawki podatku od towarów i usług,~~

~~2) zmiany wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę albo wysokości minimalnej stawki godzinowej, ustalonych na podstawie przepisów ustawy z dnia 10 października 2002 r. o minimalnym wynagrodzeniu za pracę,~~

~~3) zmiany zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne~~

~~4) zasad gromadzenia i wysokości wpłat do pracowniczych planów kapitałowych, o których mowa w ustawie z dnia 4 października 2018 r. o pracowniczych planach kapitałowych.~~

~~- na zasadach i w sposób określony w §8 ust. 2 – 8 Umowy, jeżeli zmiany te będą miały wpływ na koszty wykonania Umowy przez Wykonawcę.~~

~~2. Zmiana wysokości wynagrodzenia należnego Wykonawcy w przypadku zaistnienia przesłanki, o której mowa w §8 ust. 1 pkt 1 Umowy, będzie odnosić się wyłącznie do części przedmiotu Umowy zrealizowanej, zgodnie z terminami ustalonymi Umową, po dniu wejścia w życie przepisów zmieniających stawkę podatku od towarów i usług oraz wyłącznie do części przedmiotu Umowy, do której zastosowanie znajdzie zmiana stawki podatku od~~



towarów i usług. **Zmiana ceny brutto, odpowiadająca zmianie stawki podatku VAT, nastąpi z dniem wejścia w życie przepisów prawa zmieniających tę stawkę – bez konieczności zawarcia przez Strony aneksu do umowy.** (...).

7. W celu zawarcia aneksu, o którym mowa w §8 ust. 1 pkt 2-4 Umowy, każda ze Stron może wystąpić do drugiej Strony z wnioskiem o dokonanie zmiany wysokości wynagrodzenia należnego Wykonawcy, wraz z uzasadnieniem zawierającym w szczególności szczegółowe wyczenie całkowitej kwoty, o jaką wynagrodzenie pracowników Wykonawcy powinno ulec zmianie, oraz wskazaniem daty, od której nastąpiła bądź nastąpi zmiana wysokości kosztów wykonania Umowy uzasadniająca zmianę wysokości wynagrodzenia należnego Wykonawcy.“ ?

Uzasadnienie:

Wykonawca nie ma wpływu na obowiązującą stawkę podatku VAT ani na zmianę przepisów regulujących jej wysokość, nie może też wystawić faktury z nieobowiązującą stawką, wobec czego prosi, by zmiana umowy w tym zakresie następowała bez konieczności wdrażania procedury informacyjnej wobec Zamawiającego i zawierania przez strony aneksu do umowy. Treść obowiązujących przepisów i zmian do nich stanowi wiedzę powszechną i nie wymaga szczegółowego informowania Zamawiającego przez Wykonawcę. Ponadto, Zamawiający mógłby celowo uchylać się od zawarcia aneksu do umowy po to, by Wykonawca był obciążony dodatkowymi kosztami, które powinny obciążać Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody, zapisy SWZ w tym zakresie pozostają bez zmian.

Pytanie nr 71 dot. załącznika nr 5 do SWZ Projekt umowy § 9 ust. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie ust. 2 w §9 i na przyjęcie §9 ust. 3 następującym brzmieniu:

~~„2. Niezależnie od skorzystania z prawa do odstąpienia lub rozwiązania Umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, o którym mowa w niniejszym paragrafie, Zamawiający może powierzyć wykonanie dostaw w całości lub ich dowolnej części obejmującej określone zadanie osobie trzeciej, zaś Wykonawca będzie ponosił odpowiedzialność za tak powierzone dostawy, w szczególności będzie zobowiązany do zwrotu kosztów tak powierzonych dostaw. 3. Zamawiający zastrzega sobie prawo do rozwiązania Umowy w trybie natychmiastowym w przypadku~~

~~a) realizacji Umowy niezgodnie ze złożoną ofertą po uprzednim bezskutecznym pisemnym wezwaniu Wykonawcy do prawidłowej realizacji Umowy i bezskutecznym upływie wyznaczonego w tym celu dodatkowo terminu,~~

~~b) podwyższenia cen przez Wykonawcę z naruszeniem zapisów nn Umowy,~~

~~c) innej nienależytej realizacji Umowy przez Wykonawcę po uprzednim bezskutecznym pisemnym wezwaniu Wykonawcy do prawidłowej realizacji Umowy i bezskutecznym upływie wyznaczonego w tym celu dodatkowo terminu.” ?~~

Uzasadnienie:

- W przypadku odstąpienia od umowy jest ona traktowana tak, jakby nigdy nie została zawarta, wobec czego strony nie są już zobowiązane do wzajemnych świadczeń. W takiej sytuacji nie ma więc podstaw do obciążania Wykonawcy tzw. „zakupem zastępczym” – na Wykonawcy nie ciąży już bowiem obowiązek świadczenia.

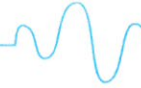
- Prawo rozwiązania umowy lub odstąpienia od niej powinno zostać poprzedzone wezwaniem Wykonawcy do wykonania zaległego obowiązku wynikającego z umowy, wraz z wyznaczeniem dodatkowego terminu do jego wykonania.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody, zapisy SWZ w tym zakresie pozostają bez zmian.

Pytanie nr 72 dot. zadania nr 3 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści filtr mechaniczny, bez warstwy elektrostatycznej, o skuteczności filtracji bakteryjnej i wirusowej 99,9999%, skuteczny wobec HIV, WZW, Tbc, o przestrzeni martwej 54 ml, masie 38 g, filtr z funkcją



wymiennika ciepła i wilgoci, medium filtracyjne hydrofobowe, harmonijkowe, wyposażony w złącze proste, sterylne, z portem kapno na lince, pakowany pojedynczo?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 73 dot. zadania nr 3 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści filtr o właściwościach filtracji mechanicznej i elektrostatycznej, bez wymiennika ciepła i wilgoci o skuteczności filtracji bakteryjnej 99,9999%, 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 Lock, pakowany pojedynczo?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 74 dot. zadania nr 3 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści filtr oddechowy, antybakteryjny, antywirusowy, hydrofobowy o plisowanej wkładce filtracyjnej, mechaniczny, bez warstwy elektrostatycznej, o skuteczności filtracji bakteryjnej i wirusowej 99,999999%, skuteczny wobec HIV, WZW, Tbc, o przestrzeni martwej 54 ml, masie 40 g, filtr z wydzielonym wymiennikiem ciepła i wilgoci o skuteczności nawilżania 34,2 mg H₂O przy VT=500 ml, dla objętości oddechowej 200-1500 ml, filtr wyposażony w złącze proste, sterylne, jednorazowy, z portem kapno na lince, pakowany pojedynczo papier/folia?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 75 dot. zadania nr 3 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści filtr o właściwościach filtracji mechanicznej i elektrostatycznej, z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci o skuteczności filtracji bakteryjnej 99,9999%, wirusowej 99,999%, dla objętości oddechowej 150-1500 ml, przestrzeń martwa 53 ml, masa 30 g, z wydzielonym hydrofobowe, wyposażony w złącze proste, sterylne, z portem kapno typu Luer, pakowany pojedynczo?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 76 dot. zadania nr 3 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści filtr elektrostatyczny z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci o skuteczności filtracji bakteryjnej 99,9999%, wirusowej 99,999%, dla objętości oddechowej 150-1500 ml, przestrzeń martwa 53 ml, masa 30 g, z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, poziom nawilżania 36.8 mg/l H₂O, medium filtracyjne hydrofobowe, wyposażony w złącze proste, sterylne, z portem kapno typu Luer, pakowany pojedynczo?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 77 dot. zadania nr 3 poz. 5

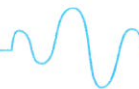
Czy Zamawiający dopuści filtr elektrostatyczny bez wymiennika ciepła i wilgoci o skuteczności filtracji bakteryjnej 99,9999%, wirusowej 99,999%, dla objętości oddechowej 150-1500 ml, przestrzeń martwa 33 ml, masa 19 g, medium filtracyjne hydrofobowe, wyposażony w złącze proste, sterylne, z portem kapno typu Luer, pakowany pojedynczo?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 78 dot. zadania nr 1 poz. 1, 3

Czy Zamawiający, mając na uwadze środki publiczne, którymi operuje, zasady zachowania uczciwej konkurencji, wyraża zgodę na zaproponowanie w powyższym zakresie konkurencyjnego czujnika wyprodukowanego w technologii równoważnej, o parametrach pomiaru nie gorszych niż oryginalne czujniki (które opisuje Zamawiający), czujnika jednopacjentowego do pomiaru saturacji pracującego w technologii zgodnej z Nellcor



Oximax, bez historii zdarzeń, z rozszerzonym zakresem i dokładnością pomiaru saturacji tj. 70-100% +/-2 i 60-69% +/-3, bez funkcji identyfikacji, współpracujący ze wszystkimi urządzeniami oksymetrycznymi firmy Nellcor, dla pacjentów o masie ciała zgodnej z opisanym w SIWZ (tj. 10-50 kg w kształcie ósemki w poz. 2 i <3kg kg w poz. 1 w kształcie litery „L”), posiadający w integralnym opakowaniu pojedynczy plasterok do mocowania oraz sześć naklejek w kształcie kótek pokrytych klejem z obu stron ułatwiających aplikację i przedłużających żywotność czujnika, bez zawartości ftalanów, bez zawartości lateksu. Czujnik bez dodatkowych adapterów, przedłużaczy i złączek. Proponowane wyżej rozwiązanie jest obecnie stosowanych obecnie w wielu jednostkach służby zdrowia w naszym kraju bez żadnych zastrzeżeń, w tym w placówkach o najwyższym, trzecim stopniu referencyjności.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 79 dot. zadania nr 1 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści, na zasadzie równoważności, czujnik jednorazowy w postaci delikatnej bezklejowej pianki, zapinanej na rzep, bezpiecznej dla delikatnej skóry pacjenta, przeznaczony dla każdej grupy wagowej (także dla pacjentów poniżej 1.5 kg oraz 1.5-5 kg), w tym dla najmniejszych pacjentów, zapinany na palcu stopy dziecka lub stopie noworodka, sensor kompatybilny z technologią OxiMax, współpracujące (kompatybilne) ze wszystkimi urządzeniami oksymetrycznymi firmy Nellcor, kalibrowany cyfrowo, op. a'24 sztuki? Powyższe rozwiązanie jest dużo korzystniejsze niż opisane oryginalne czujniki prod. Covidien, których cena jest nawet dwukrotnie wyższa niż opisany czujnik.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 80 dot. zadania nr 1 poz. 1, 2, 3

Czy Zamawiający dopuści czujniki meksykańskiej produkcji, które zgodnie z instrukcją wymagają dodatkowego unieruchomienia pacjenta, w tym dzieci i niemowląt, jeśli pacjent jest pobudzony lub w ruchu?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 81 dot. zadania nr 5 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie do zaferowania w pozycji nr 1 zadania nr 5 drenu wysokociśnieniowego o długości 150 cm. Reszta parametrów zgodnie z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 82 dot. zadania nr 5 poz. 3

Prosimy o wydzielenie z zadania nr 5 pozycji nr 3 do odrębnego pakietu lub alternatywnie o możliwość składania na poszczególne pozycje zadania nr 5 osobno. Takie rozwiązanie pozwoli złożyć oferty większej liczbie wykonawców i przyczyni się do zwiększenia konkurencyjności cen.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody, zapisy SWZ w tym zakresie pozostają bez zmian. Ponadto aktualnie w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej nie ma możliwości technicznej wydzielenia pozycji do dodatkowych pakietów. Brak zaś zmiany ogłoszenia w tym zakresie skutkowałby nieważnością dokonanej czynności podziału na części i tym samym postępowanie obarczone byłoby wadą powodującą konieczność jego unieważnienia lub nieważność zawartej umowy.

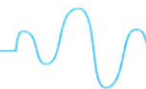
Zamawiający nie wyraża zgody na składanie ofert oddzielnie na poszczególne pozycje zadania nr 5.

Pytanie nr 83 dot. zadania nr 3 poz. 1

Czy w zadaniu nr 3, poz. 1 Zamawiający dopuści jako równoważny:

Filtr oddechowy bakteryjno-wirusowy z barierą mechaniczną i wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, metodzie filtracji intermolekularnej, medium filtracyjne,





hydrofobowe, o wysokiej skuteczności filtracji bakteryjnej pow. 99,99999% i wirusowej powyżej 99,99999%, skuteczność nawilżania min. 37 mg / L H₂O przy VT=500ml pojemność oddechowa 150-1500ml, przestrzeń martwa 18 ml, waga 28 g, złącza proste: 22M-15F/22F-15M, z portem kapno z zakręcanym korkiem luer-lock i portem dokującym, przezroczysta obudowa filtranie zawiera latexu, pcv, ftalanów w tym DEHP, sterylne?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 84 dot. zadania nr 3 poz. 2

Czy w zadaniu nr 3, poz. 2 Zamawiający dopuści jako równoważny: Filtr mechaniczny o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,9999% , przeciwwirusowej 99,9999% , przeciwpłatkowej 99.9999%; o wadze max 23 g; z portem kapno zakręcanym korkiem Luer-Lock lub na pętelkę , o przestrzeni martwej 29,24 ml; posiadający poziom nawilżania mgH₂O/L przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 35.4; 500ml: 26.5 o utracie wilgoci mg/L / przez 24h odpowiednio dla Vt: 250ml: 8.61; 500ml: 17.45 ; o objętości oddechowej Vt - 150 - 800 ml; posiadający opór przepływu przy 30 l/min.2.3 cm H₂O: wolny od latex, PCV, ftalany; posiadający standardowe złącze 15-22/15?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 85 dot. zadania nr 3 poz. 2

Czy w zadaniu nr 3, poz. 2 Zamawiający dopuści jako równoważny: Filtr mechaniczny, mniejsza, korzystniejsza przestrzeń martwa 20ml, pozostałe parametry zgodnie z swz?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 86 dot. zadania nr 3 poz. 3

Czy w zadaniu nr 3, poz. 3 Zamawiający dopuści jako równoważny filtr o typie filtracji elektrostatycznej, pozostałe parametry zgodnie z swz?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 87 dot. zadania nr 3 poz. 3

Czy w zadaniu nr 3, poz. 3 Zamawiający dopuści jako równoważny filtr lżejszy o 1g od minimalnego określonego w OPZ zakresu, tj. waga 35g ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 88 dot. zadania nr 3 poz. 4

Czy w zadaniu nr 3, poz. 4 Zamawiający dopuści jako równoważny filtr dla dzieci korzystniejszy, lżejszy o 5g od minimalnego określonego w OPZ zakresu, tj. waga 20g, pozostałe parametry zgodnie z swz ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 89 dot. zadania nr 3 poz. 4

Czy w zadaniu nr 3, poz. 4 Zamawiający dopuści jako równoważny filtr dla dzieci o wadze 33g pozostałe parametry zgodnie z swz ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Zamawiający – Szpitale Pomorskie Sp. z o. o. z siedzibą w Gdyni, na podstawie treści art. 137 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku – Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2021 r. poz. 1129), zwanej dalej ustawą Pzp, informuje, że zmianie ulega treść SWZ w następującym zakresie:

Szpital Pomorski Sp. z o.o.

ul. Powstania Styczniowego 1, 81-519 Gdynia | tel. + 48 58 72 60 124; fax +48 58 72 60 338
Sąd Rejonowy Gdańsk-Północ w Gdańsku, VIII Wydział Gospodarczy KRS 0000492201
| kapitał zakładowy: 175 874 500,00 zł

NIP 586 22 86 770 | REGON 190 14 16 12 | Bank PKO BP S.A. nr 68 1440 1084 0000 0000 0011 0148
e-mail: sekretariat@szpitalepomorskie.eu | szpitalepomorskie.eu



Załącznik nr 5 do SWZ Projekt umowy § 3 ust. 3 – zmiana treści na:

3. Zamawiający przekaże należność za faktycznie dostarczony asortyment, zgodnie z zamówieniem, o którym mowa w § 4 ust. 1 na konto Wykonawcy na rachunek wskazany na fakturze VAT w terminie **60 dni roboczych** od daty doręczenia Zamawiającemu faktury, przy czym faktura doręczona zostanie Zamawiającemu w tym samym dniu, co dostarczony przedmiot Umowy. Za datę dokonania płatności Strony uznają dzień obciążenia rachunku Zamawiającego.

Załącznik nr 5 do SWZ Projekt umowy § 3 ust. 4 – zmiana treści na:

4. W przypadku sporów wynikających w związku z realizacją warunków niniejszego paragrafu, Strony zobowiązane są do podjęcia negocjacji celem polubownego załatwienia sporu w terminie 40 dni **roboczych** od dnia podjęcia rozmów.

Załącznik nr 5 do SWZ Projekt umowy § 5 ust. 1 – zmiana treści na:

1. W przypadku stwierdzenia wad ilościowych lub wad jakościowych w dostarczonym towarze Zamawiający powiadomi Wykonawcę niezwłocznie, tj. nie później niż w terminie 7 dni **roboczych** od daty ich stwierdzenia.

Załącznik nr 5 do SWZ Projekt umowy § 5 ust. 2 – zmiana treści na:

2. W przypadku zasadności reklamacji, Wykonawca wymieni towar na wolny od wad niezwłocznie, nie później niż w ciągu 72 godzin **w dni robocze** od daty rozpatrzenia reklamacji.

Załącznik nr 5 do SWZ Projekt umowy § 5 ust. 3 – zmiana treści na:

3. W przypadku zgłoszenia przez Zamawiającego reklamacji, Wykonawca rozpatrzy reklamację dotyczącą - braków ilościowych w ciągu 2 dni roboczych;

- wad jakościowych w ciągu 7 dni **roboczych**,
z jednoczesnym poinformowaniem Zamawiającego o wyniku rozpatrzenia reklamacji.

Załącznik nr 5 do SWZ Projekt umowy § 5 ust. 4 lit. c) – zmiana treści na:

- c) dostarczenia towaru z opóźnieniem ponad 5 dni **roboczych**,

WSZYSTKIE WPROWADZONE ZMIANY STAJĄ SIĘ INTEGRALNĄ CZĘŚCIĄ SWZ I ZASTĘPUJĄ LUB UZUPEŁNIAJĄ ZAPISY SWZ W ODPowiednim ZAKRESIE.

Przewodniczący
Komisji Przetargowej
Beata Martyn-Mrozowska
DYREKTOR
DS. ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH I IT

mgr Beata Martyn-Mrozowska

Szpital Pomorskie Sp. z o.o.

ul. Powstania Styczniowego 1, 81-519 Gdynia | tel. + 48 58 72 60 124; fax +48 58 72 60 338
Sąd Rejonowy Gdańsk-Północ w Gdańsku, VIII Wydział Gospodarczy KRS 0000492201
| kapitał zakładowy: 175 874 500,00 zł

NIP 586 22 86 770 | REGON 190 14 16 12 | Bank PKO BP S.A. nr 68 1440 1084 0000 0000 0011 0148
e-mail: sekretariat@szpitalpomorskie.eu | szpitalpomorskie.eu