



**Wojewódzki Szpital
Specjalistyczny
im. J. Gromkowskiego**

51-149 Wrocław, ul. Koszarowa 5

NIP: 895-16-31-106, Regon: 000290469

tel. cent. 71/325-03-56 do 59; 71/326-13-27 do 31; sekretariat 71/395-74-26; fax 71/326-06-22



**DOLNY
ŚLĄSK**

Wrocław, dnia 22.09.2022 r.

dotyczy: **PN 56/22 dostawa sprzętu jednorazowego użytku II – uzupełnienie**

Działając na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (TJ Dz.U. z 2022r. poz. 1710; zwana dalej: PZP), Zamawiający przekazuje poniżej treść zapytań, które wpłynęły do Zamawiającego wraz z wyjaśnieniami:

Pytanie 1

Zwracamy się z wnioskiem o zmianę treści SWZ poprzez zmodyfikowanie zapisu dot. § II ust. Wzoru Umowy. Zamawiający w § II ust. 13.2 wskazał: 2) Kary umowne za zwłokę w dostarczeniu przedmiotu umowy w wysokości 0,30% niezrealizowanej części zamówienia brutto za każdy dzień zwłoki w dostawie, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej części zamówienia. W ocenie Wykonawcy zaproponowana wysokość kary umownej za nieterminową dostawę jest niewspółmierna do ewentualnego uchybienia w sposobie realizacji świadczenia, do którego jest on zobowiązany w ramach Umowy, wysokość kary umownej na poziomie 0,30% niezrealizowanej części zamówienia brutto za każdy dzień zwłoki w dostawie, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej części zamówienia, nie ma żadnego związku z funkcją jaką mają pełnić kary umowne, a może jedynie prowadzić do wzbogacenia Zamawiającego, co tym samym w sposób jednoznaczny narusza zasadę równości stron umowy. Zdaniem Wykonawcy postanowienie Umowy o wskazanej treści daleko wykracza poza cel, dla którego zastrzegana jest kara umowna, która ma kompensować negatywne dla wierzyciela konsekwencje wynikające ze stanu niewykonania lub nienależytego wykonania zobowiązania i stanowić swego rodzaju zryczałtowane odszkodowanie. Odszkodowanie zaś powinno być adekwatne do szkody jaką może ponieść Zamawiający. Natomiast kara umowna w wysokości 0,30% niezrealizowanej części zamówienia brutto za każdy dzień zwłoki w dostawie, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej części zamówienia, w żaden sposób nie może odpowiadać ewentualnej szkodzie jaką może ponieść Zamawiający. W kwestii rażąco wygórowanych kar umownych KIO zajęło stanowisko w wyroku z dnia 30 listopada 2017 r., Sygn. akt: KIO 2219/17, KIO 2228/17, KIO 2232/17, KIO 2234/17, gdzie stwierdziła, że „W sytuacji, gdy kara umowna równa się bądź zbliżona jest do wysokości wykonanego z opóźnieniem zobowiązania, w związku z którym ją zastrzeżono, można ją uważać za rażąco wygórowaną” W konsekwencji powyższych rozważań Wykonawca wnosi o zmianę treści SWZ poprzez zmianę postanowienia zawartego w § II ust. 13.2 wzoru Umowy i obniżenie kary umownej do 0,20% niezrealizowanej części zamówienia

brutto za każdy dzień zwłoki w dostawie, jednak nie więcej niż 5% wartości brutto niezrealizowanej części zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 2

Pakiet 17 Pozycja 1

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu prosimy Zamawiającego o informacje jakie pulsoksymetry są na wyposażeniu szpitala?

Odpowiedź: Urządzenie będące na wyposażeniu Szpitala to PULSOKSYMETR **PM 100 N**

Pytanie 3

Pakiet nr 9:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie jako równoważnej maski do podawania tlenu w standardowym uniwersalnym rozmiarze dla dorosłych, wykonana z medycznego PVC, nie zawiera lateksu, ftalanów i BPA (bisfenolu A), dren o przekroju gwiazdkowym o dł. 2 m?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 4

Pakiet nr 10:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie jako równoważną maskę tlenową dla dzieci z nebulizatorem i drenem o następujących parametrach :

- Anatomicznie ukształtowana maska w rozmiarze standardowym uniwersalnym dla dzieci
- Materiał PVC
- Dren tlenowy (gwiazdkowy) dł. 2 m ze standardowymi złączami
- Taśma mocująca na głowie
- Pojemność nebulizatora 12 ml (skalowane co 2ml)
- Dysza Venturiego
- Blaszka dopasowująca do nosa
- Nie zawiera lateksu, ftalanów (DEHP, PHT) i BPA (bisfenolu A)
- Produkt czysty mikrobiologicznie
- Produkt jednorazowy

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie 5

Pakiet nr 11:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie jako równoważną maskę tlenową dla dorosłych z nebulizatorem i drenem o następujących parametrach :

- Anatomicznie ukształtowana maska w rozmiarze standardowym uniwersalnym dla dorosłych
- Materiał PVC
- Dren tlenowy (gwiazdkowy) dł. 2 m ze standardowymi złączami
- Taśma mocująca na głowie
- Pojemność nebulizatora 12 ml (skalowane co 2ml)
- Dysza Venturiego
- Błazka dopasowująca do nosa
- Nie zawiera lateksu, ftalanów (DEHP, PHT) i BPA (bisfenolu A)
- Produkt czysty mikrobiologicznie
- Produkt jednorazowy

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga pozostałe zapisy SWZ.

Pytanie 6

Dotyczy Zadania 17

Czy Zamawiający wymaga czujników sterylnych?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga czujników sterylnych.

Pytanie 7

PAKIET 17

Prosimy o dopuszczenie przedziału wagowego <3kg lub >30kg.

Odpowiedź: ZAMAWIAJĄCY PODTRZYMUJE ZAPISY SWZ.

Prosimy o doprecyzowanie, co Zamawiający ma na myśli przez sformułowanie:

" z wtyczką kompatybilną do pulsoksymetrów będących na wyposażeniu szpitala (do wyboru przez zamawiającego na etapie realizacji umowy)"?

Odpowiedź: STANDARTD WTYCZKI KOMPATYBILNEJ Z NELLCOR OXIMAX, PULSOKSYMETR BĘDĄCY NA WYPOSAŻENIU - PM 100 N.

Pytanie 8

Zadanie 4, poz. 1-2

Czy zamawiający dopuści skalę rozszerzoną 50/60ml?

Prosimy aby zamawiający dopuścił strzykawki bez nazwy producenta występującej bezpośrednio na cylindrze oraz typu strzykawki. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Cylinder posiada naniesioną nazwę IMPORTERA/DYSTRYBUTORA. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne. Typ strzykawki jest widoczny na opakowaniu indywidualnym, więc przy użytkowaniu (z założenia) przez wykwalifikowaną kadrę pracowniczą nie ma potrzeby dodatkowo umieszczać nazwy strzykawki na produkcie. Wymóg ten znacząco ogranicza konkurencję, co prowadzi do uzyskania zawyżonej wyceny na dany produkt.

Odpowiedź: ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA NIE WYMAGA POZOSTAŁE ZAPISY SWZ.

Pytanie 9

Zadanie 5

Czy zamawiający dopuszcza/wymaga jednorazowej gąbki, nasączonej żelem myjącym o neutralnym dla skóry pH 5,5, przeznaczona do higieny ciała i miejsc intymnych bez konieczności użycia bieżącej wody, hipoalergiczny żel na gąbkach ma delikatny przyjemny zapach i właściwości myjące oraz pielęgnacyjno-ochronne, myjki jednorazowe i wygodne w użyciu wystarczy zwilżyć myjkę niewielką ilością wody i kilkakrotnie ścisnąć, po umyciu ciało wytrzeć do sucha, bez konieczności spłukania, na skórze pozostaje delikatna warstwa ochronno-pielęgnacyjna, przebadana i testowana dermatologicznie, 24 szt. w opakowaniu, wymiary 12x20cm, 100% poliester, bez sztucznych konserwantów?

Odpowiedź: ZAMAWIAJĄCY PODTRZYMUJE ZAPISY SWZ.

Pytanie 10

Zadanie 7

Czy zamawiający wymaga opakowania papier folia?

Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Odpowiedź: ZAMAWIAJĄCY WYMAGA OPAKOWANIA PAPER-FOLIA I WYMAGA ZAOFEROWANIA PRZYRZĄDU BEZ FTALANÓW Z INF. NA ETYKIECIE W FORMIE SYMBOLU (NORMY ZHARMONIZOWANEJ).

Pytanie 11

Zadanie 8

Czy zamawiający dopuści worek bez portu do pobierania próbek?

Odpowiedź: ZAMAWIAJĄCY PODTRZYMUJE ZAPISY SWZ.

Pytanie 12

Zadanie 9,10,11,

Czy zamawiający dopuści dren o przekroju standardowym, wzmocniony wzdłużnie 6-cioma pasami?

Odpowiedź: ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA NIE WYMAGA POZOSTAŁE PARAMETRY SWZ.

Pytanie 13

Zadanie 19

ad. 1 Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Odpowiedź: TAK.

ad. 2 Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczeplu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolekcja igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź: ZAMAWIAJĄCY PODTRZYMUJE ZAPISY SWZ.

ad. 3 Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

Odpowiedź: ZAMAWIAJĄCY PODTRZYMUJE ZAPISY SWZ.

ad. 4 Czy Zamawiający dopuści IS o długości całkowitej komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm?

Odpowiedź: ZAMAWIAJĄCY PODTRZYMUJE ZAPISY SWZ.

ad. 5 Czy Zamawiający dopuści przyrządy z ostrą igłą biorczą dwukanałową, trójpłaszczyznową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS?

Odpowiedź: ZAMAWIAJĄCY PODTRZYMUJE ZAPISY SWZ.

ad. 6 Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania z komorą kroplową wykonaną z bezpiecznego, medycznego PVC.

Odpowiedź: ZAMAWIAJĄCY PODTRZYMUJE ZAPISY SWZ.

Pytanie 14

Zadanie 20

Prosimy aby zamawiający dopuścił strzykawki bez nazwy producenta występującej bezpośrednio na cylindrze oraz typu strzykawki. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Cylinder posiada naniesioną nazwę IMPORTERA/DYSTRYBUTORA. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne. Typ strzykawki jest widoczny na opakowaniu indywidualnym, więc przy użytkowaniu (z założenia) przez wykwalifikowaną kadrę pracowniczą nie ma potrzeby dodatkowo umieszczać nazwy strzykawki na produkcie. Wymóg ten znacząco ogranicza konkurencję, co prowadzi do uzyskania zawyżonej wyceny na dany produkt.

Czy zamawiający dopuści skalę bez rozszerzenia?

Odpowiedź: ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA NIE WYMAGA POZOSTAŁE PARAMETRY SWZ.

Pytanie 15

Zadanie nr 21

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w zadaniu nr 21 nakłuwaczy igłowych, których obudowa jest w kształcie „grzybka”, reszta parametrów zgodnie z SWZ ?

Odpowiedź: ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA NIE WYMAGA POZOSTAŁE PARAMETRY SWZ.

Pytanie 16

Dotyczy: **Zadanie 16**

Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych dwuświatłowy wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką zakończoną końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 7Fr o długości 20cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: kabel umożliwiający identyfikację położenia cewnika przy pomocy EKG igła wprowadzająca introduktora 18G x 7cm (1,25mm x 7cm), strzykawka o pojemności 5ml, skalpel #11, prowadnica z Nitinolu typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm umieszczona w pochewce w kształcie koła z płaskim mechanizmem umożliwiającym wprowadzenie przewodnika jedną ręką, rozszerzacz naczyniowy 8Fr (2,1mm) x 12cm, korki zabezpieczające w ilościach odpowiadających kanałom cewnika oraz mocowanie cewnika typu „motylek”. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Odpowiedź: ZAMAWIAJĄCY PODTRZYMUJE ZAPISY SWZ.

Pytanie 17

Dotyczy: **Zadanie 25**

Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych trzyświatłowy wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką zakończoną końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 7Fr o długości 20cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: kabel umożliwiający identyfikację położenia cewnika przy pomocy EKG igła wprowadzająca introduktora 18G x 7cm (1,25mm x 7cm), strzykawka o pojemności 5ml, skalpel #11, prowadnica z Nitinolu typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm umieszczona w pochewce w kształcie koła z płaskim mechanizmem umożliwiającym wprowadzenie prowadnika jedną ręką, rozszerzacz naczyniowy 8Fr (2,1mm) x 12cm, korki zabezpieczające w ilościach odpowiadających kanałom cewnika oraz mocowanie cewnika typu „motylek”. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Odpowiedź: ZAMAWIAJĄCY PODTRZYMUJE ZAPISY SWZ.

Pytanie 18

Dotyczy: **Zadanie 36**

Czy Zamawiający dopuści zestaw do cystostomii nadłonowej dostarczany z pojedynczym cewnikiem poliuretanowym typu 'J' o przekroju 10Fr, 12Fr i 14Fr. Zestaw zawiera w szczególności podzielną kaniulę metalową wykonaną ze stali nierdzewnej o długości 120mm do nakłucia nadłonowego, cewnik z prostownikiem, skalpel #11, skrzydełka mocujące, zawór oraz worek na mocz.

Odpowiedź: ZAMAWIAJĄCY PODTRZYMUJE ZAPISY SWZ.

Pytanie 19

Pakiet 5

Czy Zamawiający dopuści:

Myjka w formie rękawicy o szybkim działaniu, przeznaczona do codziennej higieny osobistej ciała.

Rozmiar i wyprofilowany kształt powoduje łatwe użycie w różnych sytuacjach: w szpitalu, na oddziale intensywnej opieki medycznej, w domu opieki. Ze względu na jednorazowe zastosowanie zapobiega zakażeniom.

Produkt wykonany z dwóch warstw włókien: molton 120g nasączona jednostronnie mydłem dermatologicznym o neutralnym pH 5,5 oraz molton 100g (bez mydła). Mydło uaktywnia się po zwilżeniu wodą. Myjka połączona metodą ultradźwiękową.

Wyrób jest hypoalergiczny, nie zawiera lateksu ani formaldehydu.

Odpowiedź: ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA NIE WYMAGA POZOSTAŁE SWZ.

Pytanie 20

Pakiet 5

Czy Zamawiający dopuści : Myjka w formie gąbki o szybkim działaniu, przeznaczona do codziennej higieny osobistej ciała. Łatwe użycie w szpitalu, na oddziale intensywnej opieki medycznej, w domu opieki. Ze względu na jednorazowe zastosowanie zapobiega zakażeniom.

Produkt wykonany z miękkich włókien poliestru o gramaturze 100 g/m², nasączona mydłem dermatologicznym o neutralnym pH 5,5.

Rozmiar: 12 cm x 20 cm.

Odpowiedź: ZAMAWIAJĄCY PODTRZYMUJE ZAPISY SWZ.

Pytanie 21

Pakiet 21

Czy Zamawiający dopuści bezpieczne nakłuwacze specjalnie ostrzone, trójpłaszczyznowe igły ze stali nierdzewnej pokryte silikonem prosta intuicyjna obsługa - aktywacja nakłuwacza poprzez dociśnięcie do opuszka palca

igły sterylizowane promieniami gamma

mechanizm bezpieczeństwa eliminujący możliwość przypadkowego zakłucia

produkt sterylny jednorazowego użytku

używany do uzyskiwania próbek krwi stosowanych w różnego rodzaju testach diagnostycznych, przede wszystkim w badaniach poziomu glukozy oraz cholesterolu.

Odpowiedź: ZAMAWIAJĄCY DOPUSZCZA NIE WYMAGA POZOSTAŁE SWZ.

