



Nr sprawy: 133-PN-23

Gliwice, dn. 17.08.2023r.

## WYJAŚNIENIA DO TREŚCI SWZ

Dotyczy: postępowanie p/t „**Wyroby medyczne jednorazowego użycia**”

Zamawiający, Szpital Miejski nr 4 w Gliwicach Sp. z o.o. informuje, że w postępowaniu j.w. wpłynęły wnioski o wyjaśnienie treści SWZ. Poniżej zamieszczamy pytania Wykonawców w formie niezmienionej i odpowiedzi Zamawiającego.

### Informacja dot. Pakietu nr 1

Zamawiający informuje, że z uwagi na wnioski (od kilku wykonawców) o zmianę opisu przedmiotu zamówienia na podany przez wykonawcę (włącznie z numerem katalogowym) **unieważnia** postępowanie w zakresie pakietu 1.

### Pytanie 1

Pakiet 2 poz. 5 Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do nawilżania o pojemności 450 ml napełniony wodą do terapii inhalacyjnej umożliwiającą prowadzenie terapii przez 35 dni, sterylizowany radiacyjnie. W zestawie głowica-adapter łącząca reduktor (przepływomierz) z pojemnikiem (pakowana osobno). Zatyczka na uwięzi umożliwiająca zabezpieczenie otworu wylotowego po usunięciu wążów tlenowych zintegrowana fabrycznie z pojemnikiem. Kod GTIN umieszczony na etykiecie, LOT i data ważności wytłoczona na pojemniku

### Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza system o pojemności 450 ÷ 500 ml.

### Pytanie 2

Pakiet 2 poz. 6 Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do nawilżania o pojemności 350 ml napełniony sterylną wodą do terapii oddechowej i zawierający mikrodyfuzory. Wyjałowiony przy użyciu techniki obróbki aseptycznej. Produkt wolny od DEHP, PVC, lateksu, konserwantów i niepirogenny. W zestawie głowica-adapter łącząca reduktor (przepływomierz) z pojemnikiem (pakowana osobno). LOT i data ważności wytłoczone na pojemniku. Instrukcja użytkowania w języku polskim dołączona do opakowania zbiorczego

### Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza system o pojemności 325 ÷ 350 ml.

### Pytanie 3

Pakiet 2 poz. 12 - Czy Zamawiający dopuści do postępowania cewnik dializacyjny o minimalnie innych parametrach wysokoprzepływowym (High Flow), z ramionami prostymi lub zagiętymi o średnicy 13 Fr i długościach: 15 cm, 17,5 cm, 20 cm do wyboru przez Zamawiającego?

### Odpowiedź

Zamawiający oczekuje wyrobów zgodnych z opisem określonym w Zestawieniu.

### Pytanie 4

Pakiet 4 poz. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu o tożsamyach cechach : / Czy Zamawiający dopuści Kaniulę dożylną: (...) *przyp. Zamawiającego - Wykonawca przedstawił pełną charakterystykę wyrobów przez siebie oferowanych.*

### Odpowiedź

Zamawiający wymaga rozmiarów kaniul wraz z przepływem zgodnie z opisem w Zestawieniu.

**Zamawiający po raz kolejny zwraca uwagę, że nie może sprawdzać ani oceniać oferty pod względem zgodności z wymaganiami przed jej złożeniem.**

### Pytanie 5

Pakiet 4 poz. 4 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu o tożsamyach cechach :

Kranik trójdrożny sterylny, jednorazowego użytku, nietoksyczny, przezroczysta obudowa, pokrętło trójramienne, posiadający wyczuwalny indyktor położenia w każdej pozycji co 45°, możliwość obrotu pokrętła o 360°, nie zawiera lateksu (oznaczenie producenta na opakowaniu jednostkowym), złącze męskie z niezależnie obracającą się osiowo nakrętka Luer-Lock, wszystkie wejścia kranika zabezpieczone koreczkami, odporne na pęknięcie, wykonane z poliamidu. Wypełnienie 0,26 ml. Oznakowanie kolorystyczne pokrętła (niebieski, czerwony, żółty, biały) - do wyboru przez zamawiającego podczas zamawiania) Opakowanie max 100 szt  
Pakiet 4 poz. 4 Czy Zamawiający dopuści kranik trójdrożny - pakowany pojedynczo sterylny, wykonany z poliwęglanu, kolor niebieski, posiadający optyczny i wyczuwalny identyfikator położenia otwarty/zamknięty co 45 stopni, - wszystkie wyjścia kranika zabezpieczone koreczkami, osiowo i promieniście ruchoma nakrętka do bezpiecznego połączenia Luer-Lock, minimalna martwa przestrzeń w portach zapewniająca precyzyjne podawanie leku i maksymalny przepływ infuzyjny. Urządzenie jest szczelne do 5 barów (72,5 PSI), możliwość obrotu pokrętła o 360°, przepływ 500 ml/min, objętość wypełnienia 0,4ml, instrukcja użytkowania na opakowaniu pośrodek 50 szt.?

### Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza objętość wypełnienia 0,22 ÷ 0,40 ml. Wyrób winien spełniać parametry wskazane w opisie. Inne parametry (wymagania) podane przez wykonawcę nie były żądane.

**Pytanie 6**

Pakiet 5 poz. 2 - Czy ze względów bezpieczeństwa rurka intubacyjna ma być zapakowana w opakowanie papier – folia w kształcie półksiężyca zapewniającym utrzymanie anatomicznego kształtu rurki?

**Odpowiedź**

Zamawiający nie wymaga opakowania w kształcie półksiężyca.

**Pytanie 7**

Pakiet 5 poz. 9 - Czy Zamawiający uwzględni rozszerzenie zakresu długości do 426 cm?

**Odpowiedź**

Zamawiający zmienił opis w tym zakresie na następujący: "Dren do podawania tlenu o dł 420÷426 cm, o przekroju gwiazdkowym"

**Pytanie 8**

Pakiet 5 poz. 21-24 - Prosimy o doprecyzowanie czy dla wszystkich opisanych cewników Foley Zamawiający oczekuje opakowania podwójnego – wew. folia,zew. papier-folia?

**Odpowiedź**

Zamawiający potwierdza powyższe.

**Pytanie 9**

Pakiet 5 poz. 25 - Czy pojemność 10ml przy zatyczkach do cewników pojawiła się omyłkowo?

**Odpowiedź**

Jest to omyłka Zamawiającego, zapis ten należy traktować jako niebyły.

**Pytanie 10**

Pakiet 5 poz. 27 Czy Zamawiający dopuści równoważnie dreny brzuszne o długości 50cm z 6 bocznymi otworami oraz 1 centralnym wykonane z miękkiego silikonowego tworzywa

**Odpowiedź**

Zamawiający nie żądał drenu z dodatkowym centralnym otworem, ale wykonawca może oczywiście zaoferować taki dren.

**Pytanie 11**

Zarys. Pakiet 5 poz. 33 - Czy Zamawiający uwzględni rozszerzenie zakresu długości do 105cm?

**Odpowiedź**

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

**Pytanie 12**

Pakiet 5 poz. 33-37 - Czy Zamawiający uwzględni produkt wyposażony w skalę z 10% rozszerzeniem skali nominalnej analogicznie do poz. 34?

Pakiet 5 poz. 34 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowania strzykawkę z rozszerzoną o min. 20% skalą pomiarową?

**Odpowiedź**

Zamawiający zwiększa rozszerzenie skali do wartości 10 ÷ 20 % pojemności nominalnej.

**Pytanie 13**

Pakiet 5 poz. 34-37 Czy Zamawiający wymaga zaoferowania strzykawkę posiadających podwójne zabezpieczenie przed wypadnięciem tłoka?

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania strzykawkę z podwójną skalą pomiarową?

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania strzykawkę w opakowaniach jednostkowych (pojedyncza sztuka) wyraźnie zróżnicowanych kolorystycznie w zależności od rozmiaru ?

**Odpowiedź**

Zamawiający nie stawiał takich wymagań.

**Pytanie 14**

Pakiet 5 poz. 35 - Czy Zamawiający uwzględni produkt wyposażony w bezpieczną pojedynczą blokadę, która w pełni zabezpiecza przed niekontrolowanym wysunięciem się tłoka analogicznie do poz. 34, 36 oraz 37?

**Odpowiedź**

Zamawiający dopuszcza wyrób posiadający bezpieczną pojedynczą blokadę.

**Pytanie 15**

Pakiet 5 poz. 38 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu równoważnego: (...) / Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przyrządu bezpiecznego do infuzji o poniższym opisie: (...) *przyp. Zamawiającego - Wykonawcy przedstawili pełną charakterystykę wyrobów przez siebie oferowanych.*

**Odpowiedź**

Zamawiający oczekuje wyrobów zgodnych z opisem określonym w Zestawieniu.

**Pytanie 16**

Pakiet 6 poz. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przyrządu o poniższym opisie: (...) *przyp. Zamawiającego - Wykonawca przedstawił pełną charakterystykę wyrobów przez siebie oferowanych.*

**Odpowiedź**

Zamawiający oczekuje wyrobów zgodnych z opisem określonym w Zestawieniu.

**Pytanie 17**

Pakiet 7 poz. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kaniuli o poniższym opisie: (...) *przyp. Zamawiającego - Wykonawca przedstawił pełną charakterystykę wyrobów przez siebie oferowanych.*

**Odpowiedź**

Zamawiający oczekuje wyrobów zgodnych z opisem określonym w Zestawieniu.

**Pytanie 18**

Pakiet 7 poz. 2 Czy Zamawiający dopuści Kaniulę dożylną (...) *przyp. Zamawiającego - Wykonawca przedstawił pełną charakterystykę wyrobów przez siebie oferowanych.*

**Odpowiedź**

Zamawiający oczekuje wyrobów zgodnych z opisem określonym w Zestawieniu.

**Pytanie 19**

Pakiet 7, poz. 5 - Czy zamawiający dopuści koreczek w dwóch kolorach – niebieski i czerwony?

**Odpowiedź**

Zamawiający odstępuje od wymagań dot. kolorów.

**Pytanie 20**

Pakiet 7 poz. 6 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie igieł w rozmiarze 0,50x16mm zamiast 0,50x19mm oraz 0,8 x25mm zamiast 0,80x16mm?

**Odpowiedź**

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

**Pytanie 21**

Pakiet 7 poz. 11 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie bezigłowego zaworu o poniższym opisie: (...) *przyp. Zamawiającego - Wykonawca przedstawił pełną charakterystykę wyrobów przez siebie oferowanych.*

**Odpowiedź**

Zamawiający oczekuje wyrobów zgodnych z opisem określonym w Zestawieniu.

**Pytanie 22**

Pakiet 7 poz. 12 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie strzykawki 0,40x13mm?

**Odpowiedź**

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

**Pytanie 23**

Pakiet 7, poz. 14 - Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z zaczepem na zacisku rolkowym, bez miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

poz. 19 - Prosimy aby zamawiający dopuścił strzykawki bez nazwy producenta występującej bezpośrednio na cylindrze oraz typu strzykawki.

**Odpowiedź**

Zamawiający oczekuje wyrobów zgodnych z opisem określonym w Zestawieniu.

**Pytanie 24**

Pakiet 7, poz. 15 - Czy zamawiający wymaga zaferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej ) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

**Odpowiedź**

Zamawiający oczekuje w/w symbolu na opakowaniu bezpośrednim wyrobu.

**Pytanie 25**

Pakiet 7 poz. 22 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie strzykawki z rozszerzona skalą do 12ml?

**Odpowiedź**

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

**Pytanie 26**

Pakiet 7, poz. 24 - Czy zamawiający dopuści skalę rozszerzoną 50/60 ml?

**Odpowiedź**

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

**Pytanie 27**

Pakiet 7 poz. 25 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie strzykawki wyposażonej w dodatkowy łącznik redukcyjny w kolorze przezroczystym?

**Odpowiedź**

Zamawiający odstępuje od wymagań kolorystycznych.

**Pytanie 28**

Pakiet 8 poz. 3 - Czy Zamawiający uwzględni produkt dostępny w dwóch rozmiarach dla dzieci (M) i dorosłych (L)?

**Odpowiedź**

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

**Pytanie 29**

Pakiet 8 poz. 4 - Czy Zamawiający uwzględni zestaw do lewatywy wyposażony w dren z jednym otworem bocznym, spełniający pozostałe parametry OPZ?

**Odpowiedź**

Zamawiający dopuszcza zestaw z drenem z jednym otworem bocznym.

### **Pytanie 30**

Pakiet 11 poz. 2 /wg Zamawiającego pakiet 10 poz.1/ Z informacji uzyskanych od producenta, firmę HTL, opisany przez Zamawiającego nakłuwacz nie jest obecnie produkowany. W związku z powyższym czy Zamawiający dopuści nakłuwacz marki HTL aktywowany przyciskowo do pobierania krwi kapilarnej w celach diagnostycznych, jednorazowy. W obudowie w kształcie litery T lub zbliżonym, konstrukcyjnie zabezpieczony przed ponownym użyciem, ostrze schowane, silikonowane ze stali nierdzewnej, szlifowane. Typ ostrza igła 18 G, głębokość nakłucia 1,8 mm. Opakowanie 200 szt.?

Pakiet 11 poz. 2 /wg Zamawiającego pakiet 10/ Z informacji uzyskanych od producenta, firmę HTL, opisany przez Zamawiającego nakłuwacz nie jest obecnie produkowany. W związku z powyższym czy Zamawiający dopuści nakłuwacz marki HTL bezpieczny przyciskowy, automatyczny do pobierania krwi kapilarnej w celach diagnostycznych. Jednorazowy o ergonomicznej budowie z płaskim przyciskiem z wyżłobieniami umożliwiającymi wygodne ułożenie palca oraz z dodatkowymi wypustkami bocznymi gwarantującymi pewny chwyt. Zabezpieczony przed ponownym użyciem, ostrze schowane, silikonowane ze stali nierdzewnej, szlifowane. Typ ostrza igła- trzyplaszczyznowa 23G, głębokość nakłucia 2,0mm, opakowanie 200 sztuk..?

### **Odpowiedź**

Zamawiający wymaga wyrobów posiadających rozmiar igły i głębokość wkucia jak w opisie w Zestawieniu.

### **Pytanie 31**

Pakiet 11 - Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści zaoferowanie stentów o długości w zakresie od 80 mm do 160 mm co 10 mm, z poszerzonymi końcami antymigracyjnymi. Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści zaoferowanie przewodników o długości 200 cm zaopatrzonych w elastyczną sprężynową końcówkę. Czy Zamawiający w pozycji 5 dopuści zaoferowanie pętli o średnicy osłonki 2,3 mm. Czy Zamawiający w pozycji 7 dopuści zaoferowanie klipsownic o średnicy 2,6 mm.

### **Odpowiedź**

Zamawiający oczekuje wyrobów zgodnych z opisem określonym w Zestawieniu.

### **Pytanie 32**

Pakiet 20 poz.1 - Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie zgłębnika z 3 liniami kontrastującymi w promieniach RTG, pozostałe parametry zgodnie z treścią SIWZ?

### **Odpowiedź**

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

### **Pytanie 33**

Pakiet 20 poz.6 - Czy Zamawiający miał na myśli złącze transition connector to enlock/funnel tube – złącze przeznaczone do połączenia zestawu Enfit do podaży dojelitowej (lub strzykawkę dojelitowej z końcówką Enfit) z żeńskimi łącznikami typu Oral/Enlock wyrobów medycznych przeznaczonych do podaży dojelitowej (lub z miękkim lejkiem zgłębnika dojelitowego)?

### **Odpowiedź**

Zamawiający potwierdza powyższe.

### **Pytanie 34**

Pakiet 20 poz.7 - Czy Zamawiający miał na myśli złącze transition connector to oral/luer syringe – złącze przeznaczone do połączenia strzykawkę dojelitowej z męską końcówką typu Oral/Luer ze zgłębnikiem dojelitowym Enfit/portem medycznym?

### **Odpowiedź**

Zamawiający potwierdza powyższe.

### **Pytanie 35**

Pakiet 23 - Czy Zamawiający uwzględni możliwość realizacji składanych zamówień częściowych w ilościach odpowiadających krotnościom ilości produktów w opakowaniach zbiorczych? (...) produkty będące przedmiotem zamówienia w części nr 23 pozycji 1) ilość „50 zestaw” nie jest podzielna przez zestaw; (20 sztuk w opakowaniu zbiorczym). Prosimy o udzielenie informacji w jaki sposób postąpić w przypadku braku podzielności na opakowanie zbiorcze.

### **Odpowiedź**

Zamawiający w poz. 1 zwiększa ilość do 60 zestawów.

Sposób określenia ceny dla innej ilości produktu w opakowaniu niż wskazuje Zamawiający opisany jest w SWZ Rozdz. VIII pkt 4.4. Zamawiający, w takim wypadku, zwraca uwagę na konieczność zamieszczenia dodatkowej informacji w Zestawieniu.

### **Pytanie 36**

Pakiet 24 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści elektrodę neutralną jednorazowego użytku, dzielona symetrycznie, o wymiarach 117 x 163,5 mm, o powierzchni aktywnej 105 cm<sup>2</sup>, o powierzchni ogólnej 168cm<sup>2</sup>, podłoże z wodoodpornej, elastycznej pianki, powierzchnia absorbująca wilgoć, w części przewodzącej pokryta hydrożelem? Uniwersalna dla dzieci i dorosłych?

### **Odpowiedź**

Zamawiający nie wyraża zgody na zwiększenie powierzchni aktywnej.

### **Pytanie 37**

Pakiet 24 poz. 1 Prosimy o dopuszczenie elektrody o wymiarach 151x 157mm, o powierzchni aktywnej 104 cm<sup>2</sup>, powierzchni całkowitej 150 cm<sup>2</sup>. Pozostałe parametry zgodne z opisem.

### **Odpowiedź**

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

### **Pytanie 38**

Pakiet 24 poz. 1 Czy zamawiający dopuści do postępowania elektrody neutralne dzielone z symetrycznymi połówkami o powierzchni 85cm<sup>2</sup> oraz dodatkową odseparowaną elektrycznie i mechanicznie od połówek powierzchnią 23cm<sup>2</sup> zapewniającą równomierne rozchodzenie się prądu na połówkach elektrody pakowane po 50 sztuk.

### **Odpowiedź**

Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

#### **Pytanie 39**

Pakiet 24 poz. 2 Czy zamawiający dopuści do postępowania elektrody neutralne niedzielone o powierzchni 40cm<sup>2</sup>, przeznaczone dla dzieci o wadze poniżej 5 kg, pakowane po 50 sztuk.

#### **Odpowiedź**

Zamawiający w opisie nie wskazywał żądanej powierzchni.

#### **Pytanie 40**

Pakiet 24 poz. 1-2 Prosimy o doprecyzowanie czy zamawiający wymaga aby zaproponowane elektrody były kompatybilne z systemem zabezpieczającym NESSY Omega w aparatach ERBE serii VIO zgodnie z opisem zamawiającego i czy w związku z powyższym zamawiający wymaga dostarczenia dokumentu potwierdzającego kompatybilność zaproponowanych elektrod z systemem zabezpieczającym wydanym przez producenta diatermii.

#### **Odpowiedź**

Zamawiający opisał wymóg w Zestawieniu, SWZ i wzorze umowy.

#### **Pytanie 41**

Pakiet nr 26 – pozycja 5 i 6 - Czy Zamawiający wykreśli pozycję 5 i 6 z pakietu w związku z wycofaniem się producenta King System z produkcji (...), załączamy oświadczenie producenta?

#### **Odpowiedź**

Zamawiający wykreśla poz. 5 i 6 z pakietu 26.

#### **Pytanie 42**

Pakiet 28 Zamawiający w pozycji 5 i 6, nie wskazał konieczności zaferowania kompatybilnych ładunków do opisanych staplerów liniowych, co oznacza, że wymagane ręczki w trakcie zabiegu będą nieużyteczne. Prosimy o wyjaśnienie, czy nie doszło do omyłki pisarskiej i Zamawiający oczekuje ręczki staplera liniowego wraz z kompatybilnym ładunkiem (gwarantującym pełną użyteczność wyrobu)?

#### **Odpowiedź**

Zamawiający podtrzymuje zapisy zawarte w Zestawieniu.

#### **Pytanie 43**

Pakiet 29 poz. 2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przewodnicy (...)

poz. 3 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie nitinolowego ekstraktora złogów (...)

poz. 4 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie koszulki dostępu moczowodowego (...)

poz. 5 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do cystoskopowego szynowania moczowodów (...)

poz. 6 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika (...)

*przyp. Zamawiającego - Wykonawca przedstawił pełną charakterystykę wyrobów przez siebie oferowanych.*

#### **Odpowiedź**

Zamawiający oczekuje wyrobów zgodnych z opisem określonym w Zestawieniu.

#### **Pytanie 44**

Pakiet 34 poz. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako niewiele różniącego się, zamkniętego systemu do nieinwazyjnego pomiaru ciśnienia śródbrzusznego metodą manometryczną obejmujący sterylne zapakowane: zestaw do pomiaru diurezy godzinowej i kompatybilna linia do pomiaru ciśnienia śródbrzusznego. 20 ml dren manometryczny wyposażony w filtr biologiczny, umieszczony pomiędzy cewnikiem foley, a zestawem do godzinowej zbiórki moczu, zapewniający właściwe odpowietrzenie. Zintegrowany zacisk drenu pozwalający na wyrównanie ciśnień i precyzyjny odczyt wartości ciśnienia śródbrzusznego, bezigłowy port do pobierania próbek, linia pomiarowa wyskalowana w mm Hg, czas użycia do 7 dni. W razie pozytywnego rozpatrzenia pytania prosimy o wykreślenie pozycji 2 gdyż będzie ona zawierała się w pozycji 1?

#### **Odpowiedź**

Zamawiający dopuszcza zestaw opisany przez wykonawcę wraz z wykreśleniem pozycji 2, jako alternatywę pierwotnego opisu w Zestawieniu.

#### **Pytanie 45**

W związku z wejściem w życie Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 27 października 2022 r. w sprawie podstawowych warunków prowadzenia apteki i wynikającym z niego obowiązku kontroli przez Zamawiającego warunków w jakich odbywał się transport wyrobów medycznych prosimy o określenie w jaki sposób Zamawiający zamierza kontrolować warunki dostaw? Czy będzie to np. przez załączenie do oferty wykazu odpowiednio przystosowanych środków transportu przeznaczonych do realizacji umowy lub przedstawienia umowy ze specjalistyczną firmą kurierską realizującą dostawy pojazdami typu Izoterma z możliwością rejestracji i wydruku temperatury w przestrzeni ładunkowej

#### **Odpowiedź**

Zamawiający nie wskazywał takich wymagań. Zapewnienie transportu wyrobów medycznych zgodnie z obowiązującymi przepisami i ewentualnymi zaleceniami producenta jest obowiązkiem wykonawcy.

#### **Pytanie 46**

Pakiet 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 12 - stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Pakiet 7 - Czy zamawiający wydzieli poz. 4-5,13-15, 18-19,24-25 do osobnego pakietu

Pakiet 21 - Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydzielenie pozycji 3,4,7,8

#### **Odpowiedź**

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

#### **Informacja dot. przeliczania opakowań.**

Określone w Zestawieniu ilości w opakowaniu są ilościami sugerowanymi przez Zamawiającego, a nie żądanymi. Zamawiający dopuszcza dostawy wyrobów w opakowaniach innych niż podał w Zestawieniu. Sposób przeliczenia ceny opisano w SWZ Rozdz. VIII p.4.4.

## **Pytania dot. zapisów umowy**

### **Pytanie 47**

Czy Zamawiający zgadza się podawać dodatkowo w każdym zamówieniu lub informacji o pobraniu numer katalogowy zamawianych wyrobów, numer umowy zawartej pomiędzy Wykonawcą a Zamawiającym, na podstawie której Zamawiający składa zamówienie oraz adres poczty elektronicznej Zamawiającego służący do odbierania faktur elektronicznych?

Czy Zamawiający akceptuje stosowanie faktur elektronicznych zgodnie z art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 roku o podatku od towarów i usług.

### **Odpowiedź**

Wykonawca winien samodzielnie sprawdzać zamówienie z podpisaną umową.

Zamawiający nie może zabronić przesyłania faktur mailowo, ale taka procedura może powodować nieporozumienia, np. związane z datą złożenia faktury czy nie odczytaniem maila. Jest to więc wyłączne ryzyko wykonawcy.

### **Pytanie 48**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu płatności do 30 dni?

§8 ust. 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie maksymalnej łącznej wysokości kar umownych do 10% całkowitej wartości brutto zamówienia określonej w § 4 ust. 1.

### **Odpowiedź**

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowane zmiany.

### **Pytanie 49**

§ 7 pkt. 1 umowy - Wnosimy o zmianę zapisu w umowie w zakresie kryterium Termin rozpatrywania reklamacji. Określenie „termin rozpatrywania reklamacji” jest bowiem niejednoznaczne. Składane przez Zamawiającego reklamacje mogą dotyczyć zarówno nie odpowiadającej zamówieniu ilości zrealizowanego zamówienia jak i jakości dostarczonych produktów. Czas załatwiania takich reklamacji jest diametralnie różny i nie może on podlegać ujednoliceniu. Załatwienie reklamacji ilościowej faktycznie może zostać zrealizowane w terminie do 48 godzin. Jeśli zaś chodzi o reklamację jakościową to zgodnie z przepisami ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo farmaceutyczne termin jej rozpatrzenia może wynosić nawet kilkadziesiąt dni. (...) W związku z powyższym prosimy o wydłużenie termin reklamacji jakościowych do min. 7 dni.

### **Odpowiedź**

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe. Zamawiający we wzorze umowy nie używa sformułowania "termin rozpatrywania reklamacji". Wykonawca winien uzupełnić braki ilościowe lub wymienić wadliwy wyrób w terminie do 2 dni roboczych od daty zgłoszenia braków lub wady wyrobu przez Zamawiającego. Zamawiający traktuje braki ilościowe lub stwierdzone wady wyrobu jako reklamację realizacji zamówienia przez wykonawcę, z którym ma podpisaną umowę. Zamawiającego nie interesuje, jak długo producent wyrobu "załatwia" reklamację jakościową, bo takową do producenta składa wykonawca umowy a nie zamawiający.

## **INFORMACJA DODATKOWA**

Zamawiający informuje, że oprócz pytań publikowanych wyżej, wpłynęły wnioski o zmianę zapisów umownych, w tym wysokości kar umownych i sposobu ich naliczania. Zamawiający w SWZ w Rozdz. VI pkt 5 określił jednoznacznie, że tego typu wniosków/pytań nie będzie publikował i nie będzie na nie odpowiadać, gdyż nie są to wnioski o wyjaśnienie treści SWZ w rozumieniu ustawy, zatem Zamawiający nie ma obowiązku na nie odpowiadać.

Zamawiający zwraca uwagę, że kary za zwłokę w dostawach naliczane są od wartości zamówienia częściowego, zatem nie jest to kwota wygórowana.

Powyższe odpowiedzi są integralną częścią SWZ i należy je uwzględnić przy opracowywaniu oferty.

Powyższe odpowiedzi nie stanowią modyfikacji SWZ w rozumieniu Prawa zamówień publicznych.

Zamawiający nie przewiduje zmiany terminu składania ofert.

### **Otrzymują:**

- 1) [https://platformazakupowa.pl/pn/szpital4\\_gliwice](https://platformazakupowa.pl/pn/szpital4_gliwice)
- 2) 133-PN-23 a/a

**SPECJALISTA**  
ds. zamówień publicznych  
mgr inż. Ewa Kantgowska