

## Postępowanie nr ZP/14/20

### Wyjaśnienia i modyfikacja treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia cz. 2

Dotyczy: postępowania w sprawie udzielenia zamówienia publicznego, prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pn.: **Sukcesywna dostawa wyrobów jednorazowego użytku i drobnego sprzętu medycznego do Szpitala Średzkiego Serca Jezusowego sp. z o. o.**

#### I

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2019 r., poz. 1843ze zmianami) w związku z otrzymanymi od Wykonawców prośbami o wyjaśnienie treści SIWZ, poniżej podaje się treść pytań Wykonawców wraz z odpowiedziami:

1. Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji **nr 33 oraz 34 z pakietu 18** i utworzenie z niego odrębnego zadania. Wydzielenie wymienionej pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionej pozycji w dotychczasowym pakiecie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie.

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ. Jednocześnie Zamawiający precyzuje, że w pozycji 33 oczekuje 23 000 sztuk asortymentu, a w pozycji 34 – 1 000 sztuk asortymentu.**

2. Czy Zamawiający w pozycji 6,7 część 16 dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy wysokoprzepływowo (High Flow) z termoplastycznego poliuretanu Tecoflex z ramionami prostymi i zakrzywionymi o średnicy 11 Fr, 13 Fr i długościach: 15 cm, 20 cm, 25 cm Dla pozycji 6 – 13 Fr Dla pozycji 7 – 11 Fr?

Charakterystyka cewnika:

- termoplastyczny poliuretan Tecoflex
- radiocieniujący szaft cewnika
- końcówka bez bocznych otworów zmniejszająca ryzyko powstawania zakrzepu
- przednie otwory zmniejszające ryzyko powstawania zakrzepów
- obrotowy pierścień do szycia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry

- zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wyslizgnięciem się
- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
- kompatybilny z MRI
- odporna na odkształcenia prowadnica „J” z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia , dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg
- igła wprowadzająca 18G
- rozszerzadło
- nasadki iniekcyjne Luer Lock
- wyprodukowany w Niemczech

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający oczekuje asortymentu opisanego w załączniku nr 1 do SIWZ.**

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 6,7 z części 16 i stworzy osobny pakiet dla tych pozycji?

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.**

4. **Pakiet 1 poz. 16, 28, 29, 33, 34, 35, 36, 37, 38, 92:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 1 pozycji 16, 28, 29, 33, 34, 35, 36, 37, 38, 92 co umożliwi złożenie większej liczbie Wykonawców oferty, a Zamawiającemu uzyskanie korzystnej oferty cenowej.

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.**

5. **Pakiet nr 1 poz. 16:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie filtra elektrostatycznego o masie 21g, przestrzeń martwa 33ml, Skuteczność filtracji bakteryjnej >99,9999%, Skuteczność filtracji wirusowej >99,999%? Pozostałe parametry zgodnie z SWIZ.

**Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza filtr elektrostatyczny o masie 21g, przestrzeń martwa 33ml, Skuteczność filtracji bakteryjnej >99,9999%, Skuteczność filtracji wirusowej >99,999%. Pozostałe parametry zgodnie z SWIZ.**

6. **Pakiet nr 1 poz. 92:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie wymiennika ciepła i wilgoci do rurek tracheotomijnych o następujących parametrach:

- Objętość oddechowa VT 50 - 1000 ml
- Opór przepływu 0,63cm H<sub>2</sub>O przy 30l/min
  - 1,8 cm H<sub>2</sub>O przy 60l/min
  - 3,5 cmH<sub>2</sub>O przy 90l/min

- Masa 8,4 g
- Przestrzeń martwa 15 ml
- Nawilżanie po 1 godz. 27,5mg/l H<sub>2</sub>O przy V<sub>t</sub>=500ml  
po 24 godz. 28,8mg/l H<sub>2</sub>O przy V<sub>t</sub>=500ml
- Port do odsysania z zatyczką umieszczony centralnie
- Średnica portu do odsysania 6,1 mm
- Powierzchnia wymiennika > 500 cm<sup>2</sup>
- Wkład celulozowy higroskopowy
- Złącza 15mmF - do rurki tracheostomijnej stożkowe, zapobiegające spadaniu z rurki tracheostom.
- Port do drenu tlenowego 5,5 mmM
- Czas stosowania do 24 godz.

**Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza asortyment o cechach podanych przez Wykonawcę.**

**7. Pakiet nr 13 poz. 8, 18, 19, 20, 21, 27, 29, 30 :** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 13 pozycji 8, 15, 16, 18, 19, 20, 21, 27, 29, 30 co umożliwi złożenie większej liczbie Wykonawców oferty, a Zamawiającemu uzyskanie korzystnej oferty cenowej ?

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.**

**8. Pakietu 13 poz. 8 :**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie resuscytatora jednorazowego o następujących parametrach :

- objętość resuscytatora 1547ml,
- dostarczana objętość jedną ręką – 600ml, oburącz – 1000ml,
- maska w rozmiarze 5,
- Unikalny zawór pacjenta z pojedynczą membraną dla niezawodnego działania
- Zintegrowany pasek dla komfortu stosowania i wyrównania siły uciśnięć
- Cienkościenny samorozprężalny worek ułatwiający ocenę oporów i podatności płuc
- SafeGrip™ - specjalna faktura powierzchni worka gwarantująca pewny uchwyt
- Łatwe podłączenie manometru oraz zaworu PEEP

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.**

**9. Pakiet nr 13 poz. 19:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie drenu o długości 200cm ?  
Pozostałe parametry zgodnie z SWIZ.

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.**

10. **Pakiet nr 13 poz. 20:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie łącznika Y rozłączalnego z rurami ? Pozostałe parametry zgodnie z SWIZ.

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.**

11. **Pakiet nr 13 poz. 27:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie wymiennika ciepła i wilgoci do rurek tracheotomijnych o następujących parametrach:

- Objętość oddechowa VT 50 - 1000 ml
- Opór przepływu 0,63cm H<sub>2</sub>O przy 30l/min  
1,8 cm H<sub>2</sub>O przy 60l/min  
3,5 cmH<sub>2</sub>O przy 90l/min
- Masa 8,4 g
- Przestrzeń martwa 15 ml
- Nawilżanie po 1 godz. 27,5mg/l H<sub>2</sub>O przy Vt=500ml  
po 24 godz. 28,8mg/l H<sub>2</sub>O przy Vt=500ml
- Port do odsysania z zatyczką umieszczony centralnie
- Średnica portu do odsysania 6,1 mm
- Powierzchnia wymiennika > 500 cm<sup>2</sup>
- Wkład celulozowy higroskopowy
- Złącza 15mmF - do rurki tracheostomijnej stożkowe, zapobiegające spadaniu z rurki tracheostom.
- Port do drenu tlenowego 5,5 mmM
- Czas stosowania do 24 godz.

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.**

12. **Pakiet nr 13 poz. 29:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie maski anestetycznej kodowanej kolorystycznie na opakowaniu, wykonanej z PCV, nie zawierającej ftalanów ?

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.**

13. **Pakiet nr 15 poz. 7,8, 11, 12, 13:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 15 pozycji 7,8,11,12,13 co umożliwi złożenie większej liczbie Wykonawców oferty, a Zamawiającemu otrzymanie korzystnej oferty cenowej.

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.**

14. **Pakiet nr 15 poz. 7:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie maski tlenowej z rezerwuarem i drenem mikrobiologicznie czystej ? Pozostałe parametry zgodnie z SWIZ.

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.**

15. **Pakiet nr 15 poz. 8:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę dopuszczenie filtra elektrostatycznego o masie 35g, przestrzeni martwej 55ml? Pozostałe parametry zgodnie z SWIZ.

**Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza filtr elektrostatyczny o masie 35g, przestrzeni martwej 55ml. Pozostałe parametry zgodnie z SWIZ.**

16. **Pakiet nr 18 poz. 17,18:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 18 poz. 17,18 co umożliwi złożenie większej liczbie Wykonawców oferty, a Zamawiającemu uzyskanie korzystnej oferty cenowej?

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.**

17. **Dotyczy pakietu 19 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści:

„System do kontrolowanej zbiórki luźnego stolca, z silikonowym rękawem odprowadzającym o długości 155 cm, wyposażonym w balonik retencyjny z kieszonką dla umieszczenia palca wiodącego, posiadający port do napełniania balonika retencyjnego oraz port do irygacji. W zestawie 3 worki do zbiórki stolca o pojemności 1000ml, z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości, skalowane co 25ml, w tym numerycznie co 100ml. System przebadany klinicznie pod kątem bezpieczeństwa stosowania systemu do 29 dni. Biologicznie czysty, czas utrzymania do 29 dni. Worki wymienne kompatybilne z zestawem do kontrolowanej zbiórki stolca pojemności 1000 ml, skalowane co 25 ml w tym numerycznie co 100 ml, nieprzezroczyste, z okienkiem podglądu, z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości i filtrem węglowym pochłaniającym nieprzyjemne zapachy i zapobiegającym balonowaniu worka, biologicznie czyste w opakowaniu po 10 szt.”

**Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza asortyment o cechach opisanych przez Wykonawcę.**

18. Część 17 poz.3-4,7 - Czy zamawiający dopuści skalę jednostronną?

**Odpowiedź: Zamawiający wymaga sprzętu zgodnego z opisem zawartym w załączniku nr 1 do SIWZ.**

19. Część 17 poz. 14 – Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej ) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga zaoferowania przyrządu z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej ) potwierdzającą brak zawartości ftalanów.**

20. Część 17 poz.15 - Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorcza dwukanałową, trójplaszczyzną – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml $\pm$ 0,1 ml, *długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm*, z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15 $\mu$ m, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm, sterylizacja EO?

**Odpowiedź: Zgodnie z opisem zawartym w załączniku nr 1 do SIWZ.**

21. Część 17 Poz.15- Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczepu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolekcja igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.**

22. Część 17 poz. 15 - 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: Nie. Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.**

23. Część 17 Poz. 2-4,7,14-15 - Czy zamawiający wydzieli poz. 2-4,7,14-15 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności?

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.**

24. Część 18 Poz. 23 - Czy zamawiający dopuści fartuch foliowy z polietylenu (folia HDPE) w kolorze białym, jednorazowego użytku typu przedniak o wymiarach 68 cm x 108 cm, wykonany z folii polietylenowej o grubości 16 mikronów, w rozmiarze uniwersalnym, pakowany po 100 szt. w opakowaniu zbiorczym?

**Odpowiedź: Zgodnie z postanowieniami treści załącznika nr 1 do SIWZ.**

25. Część 18 Poz. 23, 27,28,46-47,61,65 - Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

**Odpowiedź: Zamawiający dla wskazanych pozycji wymaga wyceny pojedynczych sztuk, a nie opakowań. Zamawiający dopuszcza dowolną ilość sztuk w opakowaniu. Natomiast wycena musi dotyczyć konkretnej ilości sztuk.**

26. Część 18 Poz. 27-28 - Czy zamawiający wydzieli poz.27-28 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.**

27. Część 18 Poz. 9,23,26,35-36,46-47,61-63,65-66,90 - Czy zamawiający wydzieli poz. 9,23,26,35-36,46-47,61-63,65-66,90 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.**

28. Część 18 Poz.31-32,68-69 - Czy zamawiający wydzieli poz. 31-32,68-69 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.**

29. Część 18 Poz.31-32,68-69 - Czy zamawiający dopuści dren o długości 200 cm o przekroju standardowym, wzmocniony wzdłużnie 6-cioma pasami?

**Odpowiedź: Zamawiający oczekuje asortymentu zgodnego z postanowieniami treści SIWZ.**

30. Część 18 Poz. 68-69 – czy zamawiający dopuści nebulizator o pojemności minimum 6 ml?

**Odpowiedź: Zamawiający oczekuje asortymentu zgodnego z postanowieniami treści SIWZ.**

31. Część 18 Poz.90 - Czy zamawiający dopuści worki na wymioty wykonane folii LDPE w kolorze mlecznym, ustnik z polipropylenu, bez lateksu i PCW, ze skalą co 100 ml, skala do 1,5 l, zakończony

obręczą w systemie "okręć i zamknij", z instrukcją użytkowania w postaci piktogramu umieszczoną na każdym worku ,wymiary ok. 35 cm dł. x 16,5 cm szer.?

**Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza worki o cechach opisanych przez Wykonawcę w pytaniu tj. worki na wymioty wykonane z folii LDPE w kolorze mlecznym, ustnik z polipropylenu, bez lateksu i PCW, ze skalą co 100 ml, skala do 1,5 l, zakończony obręczą w systemie "okręć i zamknij", z instrukcją użytkowania w postaci piktogramu umieszczoną na każdym worku ,wymiary ok. 35 cm dł. x 16,5 cm szer.**

32. Część 20, Poz.1 - Prosimy Zamawiającego o opuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 20 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

**Odpowiedź: Zamawiający w pozycji 1 opisał, że wymaga 170 opakowań po 10 sztuk fartuchów czyli 1700 fartuchów. Zamawiający wyraża zgodę na opakowanie po 20 sztuk fartuchów. Wówczas Wykonawca wyceni nie 170 opakowań ale 85 opakowań.**

33. Część 20, Poz.1 – czy zamawiający dopuści kolor biały lub zielony?

**Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza fartuch w kolorze białym.**

34. Część 20, Poz.1 – Czy zamawiający wydzieli poz. 1 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści załącznika nr 1 do SIWZ.**

35. Część nr 1 poz.12 - Prosimy o wydzielenie powyższej pozycji do osobnego pakietu, pozwoli to na złożenie ofert przez większą liczbę wykonawców.

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści załącznika nr 1 do SIWZ.**

36. Część nr 1 poz.12 - Czy zamawiający dopuści Elektrode do diatermii chirurgicznej, jednorazową, żelową, dla dzieci i dorosłych, bez lateksu, o powierzchni ogólnej 168 cm<sup>2</sup>, o powierzchni aktywnej 103 cm<sup>2</sup>, pakowana pojedynczo ?

**Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza elektrodę do diatermii chirurgicznej, jednorazową, żelową, dla dzieci i dorosłych, bez lateksu, o powierzchni ogólnej 168 cm<sup>2</sup>, o powierzchni aktywnej 103 cm<sup>2</sup>, pakowaną pojedynczo.**



37. Pakiet 17 poz. 10-13 - Czy Zamawiający miał na myśli kolorystyczne oznaczenie rozmiaru strzykawki na każdym jednostkowym opakowaniu każdej strzykawki?

**Odpowiedź: Tak. Zamawiający wymaga kolorystycznego oznaczenia rozmiaru strzykawki na każdym jednostkowym opakowaniu każdej strzykawki.**

38. Czy Zamawiający potwierdza, że w trosce o jakość dostarczanego asortymentu wymaga, aby zamawiany towar dostarczany był pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma”, które umożliwiają dostosowanie temperatury i wilgotności przewożonego asortymentu, do wymogów ustalonych przez producenta i umieszczonych na opakowaniach?

Zbyt wysoka temperatura w czasie transportu może negatywnie wpłynąć na szczelność opakowania jednostkowego a tym samym utratę sterylności. Ze względu na obecne zagrożenie epidemiologiczne COVID-19, jest to sytuacja szczególnie niebezpieczna. Zbyt niska temperatura (ujemna), może natomiast doprowadzić do uszkodzenia sprzętu wykonanego z medycznego PVC, mikropęknięcia, rozszczelnienie zastawek itp. Wytwórcy sprzętu medycznego coraz częściej jako powód nie uznania reklamacji, podają przechowywanie (transport) towaru niezgodnie z zaleceniami producenta.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.**

39. Czy zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13.03.2015 r. w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2015, poz. 381) pkt 5.5 ppkt. 2 „produkty lecznicze oraz wyroby medyczne chroni się od szkodliwego wpływu światła, temperatury, wilgoci i innych czynników zewnętrznych”, w trosce o jakość dostarczanego asortymentu Zamawiający wprowadzi do umowy następujący zapis? „Wykonawca zobowiązuje się dostarczać zamawiany towar, do siedziby Zamawiającego odpowiednimi środkami transportu, czyli pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma” posiadającymi możliwość ogrzewania lub chłodzenia przewożonego asortymentu”.

**Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.**

40. Czy w świetle obecnych wydarzeń Zamawiający oczekuje, aby dostarczany towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi? Takie rozwiązanie pozwoli na zabezpieczenie przed wzajemnym skażeniem produktów oraz ich zanieczyszczeniem i uszkodzeniem mechanicznym.

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający nie stawia takiego warunku.**

41. Czy Zamawiający oczekuje, aby dostawca zamówionego towaru (jego pracownik) pomógł przy rozładunku towaru w miejscu wskazanym przez Zamawiającego oraz był obecny podczas sprawdzenia zgodności towaru z zamówieniem.

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający wymaga wyłącznie aby pracownik Wykonawcy dostarczył towar do magazynu sprzętu jednorazowego (piwnica szpitala).**

42. Czy Zamawiający dokona modyfikacji adnotacji zawartej w załączniku Opis przedmiotu zamówienia, Część nr 9 o treści (cyt.):

W związku z okresem gwarancyjnym, którym objęta jest strzykawka automatyczna Zamawiający bezwzględnie wymaga dołączenia do oferty:

-oświadczenia producenta wstrzykiwacza kontrastu i/lub autoryzowanego serwisu NEMOTO w Polsce o kompatybilności zaoferowanych materiałów eksploatacyjnych ze wstrzykiwaczem

-oświadczenia Wykonawcy o gotowości pokrycia kosztów usług serwisowych wraz z wpisem do paszportu technicznego w przypadku wystąpienia uszkodzenia na skutek stosowania zaoferowanych przez Wykonawcę materiałów eksploatacyjnych. i nada jej proponowane brzmienie: W związku z

okresem gwarancyjnym, którym objęta jest strzykawka automatyczna, Zamawiający wymaga od wykonawców zaoferowania akcesoriów do strzykawki NEMOTO Dual Shot Alpha 7, które są w pełni KOMPATYBILNE z modelem wstrzykiwacza, jaki Zamawiający eksploatuje (kompatybilność potwierdzona

stosownym oświadczeniem producenta oferowanych materiałów medycznych), czyli akcesoriów, które pozytywnie przeszły stosowne próby i testy, jakim były poddane przez producenta oferowanych zestawów, a więc nie spowodują usterek w działaniu aparatu, ani nie będą powodem jego uszkodzenia. W przypadku potwierdzonego przez niezależnego eksperta uszkodzenia strzykawki automatycznej NEMOTO DSA 7, spowodowanego eksploatacją z zastosowaniem materiałów będących przedmiotem umowy, Wykonawca ponosi pełen koszt naprawy wstrzykiwacza.

UZASADNIENIE: Zgodnie z art. 29 ust 3 Pzp Zamawiający w SIWZ przedmiotowego postępowania ma obowiązek dopuścić możliwość złożenia ofert równoważnych.

Zapis uwzględniony przez Zamawiającego w treści Załącznika nr 1 do SIWZ – Grupa nr 9 „(oświadczenie oświadczeniem producenta wstrzykiwacza kontrastu i/lub autoryzowanego serwisu NEMOTO w Polsce o kompatybilności zaoferowanych materiałów eksploatacyjnych ze wstrzykiwaczem)” narusza zapisy art. 7 ust. 1 i art. 29 ust. 2 PZP, ponieważ Zamawiający, jako dostawcę nabywanych materiałów eksploatacyjnych do urządzenia Nemoto Dual Shot Alpha 7 wskazuje producenta tego urządzenia lub jego autoryzowany serwis/firmę z nim współpracującą, ograniczając przy tym uczciwą konkurencję.

Pozostawienie tego zapisu w mocy narusza zasadę równego traktowania wykonawców i zasadę uczciwej konkurencji, szczególnie w świetle faktu, iż firma prowadząca w Polsce autoryzowany serwis wstrzykiwaczy kontrastu Nemoto Dual Shot Alpha, poza obsługą serwisową wspomnianych urządzeń, prowadzi także dystrybucję materiałów jednorazowych wykorzystywanych do eksploatacji wspomnianych wstrzykiwaczy, co oznacza w tym przypadku wystąpienie konfliktu interesu Wykonawców dostarczających generyczne wyroby medyczne, z interesem Wykonawcy oferującego oryginalne oraz zamiennie akcesoria eksploatacyjne do wstrzykiwaczy kontrastu Nemoto Dual Shot Alpha. Producenci urządzeń, będąc jednocześnie producentami materiałów eksploatacyjnych, chroniąc własny interes nie wystawiają żadnych dokumentów dopuszczających inne materiały zamiennie, gdyż działaliby na własną szkodę. Dokumenty wymagane przez Zamawiającego w treści SIWZ (oświadczenie producenta urządzenia i/lub jego autoryzowanego przedstawiciela serwisowego) są więc dokumentami niemożliwymi do uzyskania. Nadmienić także należy, że zgodnie z art. 7 i 25 ustawy Prawo Zamówień Publicznych oraz zgodnie z Rozporządzeniem Prezesa Rady Ministrów z dnia 19.02.2013 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać Zamawiający oraz formy, w jakich dokumenty te mogą być składane, Zamawiający może żądać jedynie dokumentów wystawionych przez niezależne firmy.

Powyższe generuje możliwość zaistnienia konfliktu interesów dostawców oferujących akcesoria eksploatacyjne do w/w wstrzykiwaczy kontrastu (i nie prowadzących obsługi serwisowej przedmiotowych urządzeń), z interesem Wykonawców oferujących akcesoria eksploatacyjne do wstrzykiwaczy kontrastu i prowadzących jednocześnie obsługę serwisową wspomnianych tu urządzeń. Na etapie realizacji umowy Zamawiający ma obowiązek powołać niezależnego eksperta i dopiero na podstawie ekspertyzy technicznej, wydanej przez taki niezależny podmiot, w uzasadnionych przypadkach może dochodzić odszkodowania/pokrycia kosztów naprawy wstrzykiwacza od Wykonawcy, będącego dostawcą wadliwych produktów. Prosimy także o odpowiedź na pytania, dotyczące Załącznika nr 6 do SIWZ, Projekt umowy nr ZP/14/20.

**Odpowiedź: Zamawiający dokona modyfikacji treści SIWZ, zgodnie z opisem zawartym w pytaniu.**

43. Czy w ramach Grupy nr 9 Zamawiający dopuści złożenie oferty na asortyment (zestawy i złącza do strzykawki automatycznej NEMOTO DSA 7), który dostarczany będzie w oryginalnych opakowaniach jednostkowych i zbiorczych z napisami w języku angielskim oraz z ulotką w języku polskim, gdzie na każdym opakowaniu jednostkowym będzie umieszczony symbol katalogowy produktu, numer serii, data ważności oraz nazwa i adres wytwórcy?

UZASADNIENIE:

Każde opakowanie zbiorcze materiałów eksploatacyjnych do strzykawki automatycznej NEMOTO DSA 7, posiada ulotkę użytkowania w języku polskim. Zarówno opakowanie zbiorcze danego produktu, jak i jego opakowanie jednostkowe posiadają oznakowanie w języku angielskim, jak również oznaczenia literowo-cyfrowe (np. numer serii, symbol katalogowy produktu, data produkcji, data przydatności do użycia) oraz dysponują oznaczeniami wyrażonymi za pomocą zharmonizowanych symboli (uniwersalne kody graficzne, ogólnie przyjęte w tym wypadku przez wszystkich światowych producentów nabywanych jednorazówek). Zgodnie z naszą, popartą ponad 20-letnim doświadczeniem wiedzą na temat specyfiki, konfiguracji i rodzajów sprzętu jednorazowego użytku, jaki wykorzystywany jest w badaniach prowadzonych z wykorzystaniem różnego typu systemów wstrzykiwaczy (w tym: Nemoto DSA 7), producenci omawianego tu asortymentu uwzględniają na opakowaniach oryginalnych wyłącznie opis w języku angielskim. Należy dodać, że asortyment będący przedmiotem postępowania nr ZP/14/20, Grupa nr 9 przeznaczony jest do stosowania wyłącznie przez wykwalifikowany i przeszkolony Personel medyczny, obsługujący w/w sprzęt, a zgodnie z wytycznymi Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, dopuszcza się, aby „... wyroby przeznaczone do używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej dostarczane świadczeniodawcom (tu: Personel medyczny Pracowni Tomografii Komputerowej Szpitala Średzkiego Serca Jezusowego), za ich pisemną zgodą, miały oznakowania (...) w języku angielskim...”

**Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza rozwiązanie zaproponowane przez Wykonawcę.**

44. Czy Zamawiający dokona modyfikacji treści punktu 2.c § 9 projektu umowy (cyt.):

2. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu następujące kary umowne:

(...)

c) za odstąpienie od umowy z powodu okoliczności za które odpowiada Wykonawca w wysokości 20% całkowitej wartości brutto umowy.

i nada mu proponowane brzmienie:

2. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu następujące kary umowne:

(...)

c) za odstąpienie od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca, w wysokości 20% nierealizowanej części całkowitej wartości brutto umowy.

**UZASADNIENIE:**

Kara jaka potencjalnie może zostać nałożona na Wykonawcę za zawinione lub niezawinione przez niego odstąpienie od umowy, musi być adekwatna do wysokości doznanych szkód i w żadnej mierze nie powinna być wygórowana, nie powinna też być naliczana od tej części umowy, która została wykonana należycie i z najwyższą starannością. Jest to szczególnie istotne w świetle faktu,

że Zamawiający we wzorze umowy nie przewidział czynników tzw. siły wyższej, na które Wykonawca nie ma wpływu. Zapis punktu 2.c § 9 projektu umowy o postulowanej, zmodyfikowanej, treści będzie pozostawał w zgodzie z art. 484 ust. 2 Kodeksu Cywilnego, którego §2 stanowi o tym, iż (cyt.): Jeżeli zobowiązanie zostało w znacznej części wykonane, dłużnik może żądać zmniejszenia kary umownej; to samo dotyczy wypadku, gdy kara umowna jest rażąco wygórowana.

Prosimy o wprowadzenie przez Zamawiającego treści udzielonych odpowiedzi do SIWZ i o nadanie im tym samym charakteru wiążącego dla wszystkich podmiotów biorących udział w tym postępowaniu.

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.**

45. W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 5 ust. 2 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zmianę słów „...od zgłoszenia reklamacji przez Zamawiającego” na „...od dnia uznania reklamacji przez Wykonawcę”.

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.**

46. Czy Zamawiający dokona modyfikacji zapisów wzoru umowy i dopuści w trakcie obowiązywania umowy zmianę ceny brutto w przypadku, gdyby na skutek zmiany przepisów podatkowych uległa zmianie obowiązująca w chwili zawarcia umowy stawka podatku VAT? (dot. §6 ust. 4).

**Odpowiedź: Zamawiający przewidział zmianę umowy w przypadku zmiany obowiązującej stawki podatku VAT w § 12 ust. 1 pkt c projektu umowy.**

47. Czy Zamawiający dokona modyfikacji w § 7 ust. 5 projektu umowy i dopuści prawo Wykonawcy do wstrzymania dostaw towaru, w przypadku braku zapłaty zobowiązań Zamawiającego, do czasu uregulowania przez niego płatności.

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.**

48. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 9 ust. 2:

2. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu następujące kary umowne:

a) za zwłokę w wykonaniu przedmiotu umowy - w wysokości 0,1 % wartości brutto dostawy ogółem, której dotyczy zwłoka, za każdy kolejny dzień zwłoki w terminie dostawy, o którym mowa w § 4 ust. 2 umowy, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej w terminie części dostawy;

b) za zwłokę w wymianie reklamowanej partii - w wysokości 0,01 % wartości brutto dostawy ogółem, której dotyczy reklamacja, za każdą kolejną godzinę zwłoki w terminie reklamacji, o którym mowa w § 5 ust. 1 i 2, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto reklamowanej części dostawy;

c) za odstąpienie od umowy z powodu okoliczności za które odpowiada Wykonawca w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.**

49. Część nr 18, poz.11 – Czy Zamawiający dopuści koszulę w rozmiarze uniwersalnym?

**Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza koszulę w rozmiarze uniwersalnym.**

50. Część nr 18, poz.53 – Czy Zamawiający dopuści podkład z włókniny SMS?

**Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza podkład z włókniny SMS.**

51. Część nr 20, poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści fartuch z rękawem zakończonym mankietem?

**Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza fartuch z rękawem zakończonym mankietem.**

52. Część nr 20, poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści fartuch o gramaturze 20g/m<sup>2</sup>?

**Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza fartuch o gramaturze 20g/m<sup>2</sup>.**

53. Czy w zadaniu 6 poz. 26 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie portów o następujących parametrach:

- Sterylne, długoterminowe, implantowane dostępy do naczyń żylnych.
- Składają się z komory z silikonową, samouszczelniającą się membraną oraz dołączonego cewnika (zgłębnika).
- Przeznaczone do podawania leków, infuzji dożylnych, żywienia pozajelitowego, produktów krwiopochodnych, umożliwiające pobieranie próbek krwi
- Samouszczelniająca się membrana o dużej powierzchni, umożliwiająca wielokrotne wkłucia
- Obudowa portu zawierająca otwory umożliwiające mocowanie systemu w odpowiednim miejscu
- Budowa umożliwiająca palpacyjną identyfikację portu
- Mogą być stosowane podczas wykonywania badań z użyciem środków kontrastowych (RTG, TK, MRI)
- Wytrzymałe na ciśnienie 7 bar

- Nie zawierają lateksu, PVC, DEHP
- Intraport C wykonany z ceramicznego tlenku glinu zmniejszający ryzyko wystąpienia potencjalnych reakcji alergicznych oraz wykrzepiania krwi, bioobojętny, wykazujący zgodność z podawanymi lekami, o wysokiej odporności na zarysowania, odporny na korozję, zachowujący zgodność tkankową, wyposażony w 5 otworów mocujących

**Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza porty o parametrach opisanych w pytaniu Wykonawcy.**

54. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z zadania 6 pozycji 26, co pozwoli na przystąpienie do nowo utworzonego zadania większej ilości Oferentów a co za tym idzie uzyskanie niższej cenowo oferty?

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.**

55. Czy Zamawiający w § 5 ust. 1 umowy wydłuży termin do rozpatrzenia reklamacji przez Wykonawcę do 7 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem i tu np. wyjaśnień firmy kurierskiej bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.**

56. Dotyczy § 7 ustęp 2 b) umowy. Czy Zamawiający zmodyfikuje zapis umowy dotyczący faktur wystawionych przez wykonawcę zgodnie z obowiązującymi przepisami i wyrazi zgodę na przesłanie faktur w formie elektronicznej, w formacie PDF, co jest zgodne z zapisami Rozporządzenia Ministra Finansów z dnia 20 grudnia 2012 r. w sprawie przesyłania faktur w formie elektronicznej, zasad ich przechowywania oraz trybu udostępniania organowi podatkowemu lub organowi kontroli skarbowej (Dz. U. z 2012 r. poz. 1528) oraz ustawy z 11 marca 2004 o podatku od towarów i usług (DzU nr 54, poz. 535 ze zm.)? Prosimy o podanie adresu poczty elektronicznej Zamawiającego, na który powinny być przesyłane faktury wykonawcy. Dokumentem potwierdzającym dostawę będzie dokument WZ.

**Odpowiedź: Przywołany przez Wykonawcę zapis projektu umowy jest zgodny z brzmieniem ustawy z dnia 9 listopada 2018 roku o elektronicznym fakturowaniu w zamówieniach publicznych, koncesjach na roboty budowlane lub usługi oraz partnerstwie publiczno-prywatnym (Dz. U. z 2018 r., poz. 2191). Mając na myśli faktury elektroniczne, przez to określenie rozumie się faktury o których mowa w przywołanej ustawie. Zgodnie z jej brzmieniem Zamawiający zobowiązany jest zapewnić odbiór faktur od Wykonawcy w sposób**

opisany w ustawie. Zamawiający dopuszcza przekazywanie faktur Wykonawcy w Formacie pdf, co nie jest ustawowym obowiązkiem Zamawiającego. Natomiast Zamawiający nie będzie tego faktu regulował zapisami umownymi.

57. Dot. wzoru umowy §4 ust. 2

W związku z występowaniem w okresie realizacji niniejszej umowy okoliczności nadzwyczajnych związanych ze skutkami epidemii wirusa SARS-Cov-2, które mają ogromny wpływ na dostępność m.in. asortymentu będącego przedmiotem postępowania (tj. zaburzenia w procesie produkcji, restrykcje poszczególnych państwa z zakresie eksportu) zwracamy się z prośbą o wydłużenie realizacji dostaw do 4 dni roboczych.

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.**

58. Dot. wzoru umowy §5 ust. 1,2

Zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu na wymianę asortymentu niezgodnego z opisanym w ofercie lub zawierającego wady do 96 godzin od złożenia reklamacji.

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.**

59. Dot. wzoru umowy §6 ust. 6

Zwracamy się z prośbą o wykreślenie z umowy zapisu §6 ust. 6

**Odpowiedź: Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.**

60. Dot. wzoru umowy §6 ust. 6

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie powyżej wnosimy o modyfikację zapisów §6 ust.6 na następujący :

*„6. W przypadku nie zrealizowania zamówienia w terminie, o którym mowa w §4 ust. 2, Wykonawca pokryje wszystkie koszty (transport, różnica w cenie itp.) związane z zakupem asortymentu, będącego przedmiotem niniejszej umowy u innych dostawców. Różnica nie może przekroczyć 10% wartości zamówionego i niedostarczonego asortymentu.*

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.**

61. Dot. projektu umowy §9

W związku z występowaniem w okresie realizacji niniejszej umowy okoliczności nadzwyczajnych związanych ze skutkami epidemii wirusa SARS-Cov-2, które mają ogromny wpływ na dostępność m.in. asortymentu będącego przedmiotem postępowania (tj. zaburzenia w procesie produkcji,



restrykcje poszczególnych państw w zakresie eksportu) zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów §9 umowy poprzez dodanie do umowy ust.6 i 7 o następującej treści:

*6. Zamawiający oświadcza, że zrzeka się dochodzenia roszczeń z tytułu przewidzianych umową kar umownych i odszkodowań, za okres, w którym umowa nie mogła być należycie wykonywana z przyczyn niezależnych od Wykonawcy, a w szczególności siły wyższej w postaci pandemii wirusa COVID-19.*

*7. Wykonawca zobowiązuje się do zachowania najwyższej staranności przy realizacji przedmiotu umowy i możliwe maksymalnego ograniczenia ewentualnych negatywnych skutków wywołanych stanem pandemii, o którym mowa w ust.8.*

**Odpowiedź: Zamawiający nie dokona modyfikacji projektu umowy. Kwestia realizacji umów w zakresie zamówień publicznych, w okresie obowiązywania stanu epidemii bądź zagrożenia epidemicznego określona została w art. 15r oraz 15r<sup>1</sup> ustawy z dnia 2 marca 2020 roku o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych (Dz. U. z 2020 r., poz. 374 ze zmianami). W związku z tym, że zapisy ustawy mają charakter nadrzędny wobec przepisów umownych, zapisy umowne nie mogą być sprzeczne z aktami prawa powszechnie obowiązującego (np. przepisami ustawy) modyfikacja postanowień umowy nie jest konieczna. Nie ma także konieczności powtarzania zapisów ustawowych w zapisach przyszłej umowy.**

62. Dot. projektu umowy §9

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie powyżej zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów §9 umowy poprzez dodanie do umowy ust.6 i 7 o następującej treści:

*6. Strony postanawiają, że zapisy §11 Umowy, określające zasady naliczania kar umownych w przypadku niewykonania lub niewłaściwego wykonania Umowy, nie znajdują zastosowania w sytuacji, gdy niewykonanie lub niewłaściwe wykonanie Umowy przez Wykonawcę spowodowane jest skutkami wystąpienia epidemii COVID 19.*

*7. Wykonawca zobowiązuje się do przedstawienia wszelkich dokumentów i oświadczeń niezbędnych dla potwierdzenia wpływu okoliczności związanych z wystąpieniem COVID-19 na należyte wykonanie Umowy, na każde żądanie Zamawiającego.*

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.**

63. Dot. projektu umowy §9

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytania powyżej zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów §9 umowy poprzez dodanie do umowy ust.6 o następującej treści:

*6. Zamawiający odstępuje od stosowania kar umownych o których mowa w §9 umowy na okres obowiązywania na terenie Polski stanu epidemii lub stanu zagrożenia epidemicznego ogłoszonego przez władze państwowe oraz przez okres 90 dni po ich ustaniu.*

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.**

64. Dot. projektu umowy §9

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytania powyżej zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów §9 umowy poprzez dodanie do umowy ust.6 o następującej treści:

*6. Żadna ze Stron nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie swoich zobowiązań wynikających z niniejszej umowy, jeżeli jest to spowodowane wystąpieniem okoliczności siły wyższej, za którą Strony uznają na przykład klęski żywiołowe, pożary, powodzie, trzęsienia ziemi, działania wojenne, strajki, blokady, kwarantannę, epidemie, w szczególności następstwa związane z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19 lub wszelkie inne okoliczności lub przyczyny niezależne od Stron.*

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.**

65. Część nr 5 poz.2

Proszę o dopuszczenie igły w rozmiarze 0,4 x 12 mm

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.**

66. Część nr 5 poz.1-2

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej oferty jakościowej i cenowej na pozostały asortyment.

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.**

67. Część nr 17 poz. 2

Czy Zamawiający wymaga strzykawkę z podwójną skalą pomiarową.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga strzykawkę z podwójną skalą pomiarową.**

68. Część nr 17 poz.6

Proszę o dopuszczenie strzykawki do insuliny w rozmiarze 0,33 x 13 mm.

**Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza strzykawki do insuliny w rozmiarze 0,33 x 13 mm**

69. Część nr 17 poz. 5

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej oferty jakościowej i cenowej na pozostały asortyment.

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.**

70. Część nr 17 poz.8

Proszę o dopuszczenie strzykawki do insuliny w rozmiarze 0,45 x 13 mm.

**Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza strzykawki do tuberkuliny w rozmiarze 0,45 x 13 mm.**

71. Część nr 17 poz. 13

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki pakowanej po 80 szt. z możliwością przeliczenia w formularzu asortymentowo- cenowym.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.**

72. Część nr 17 poz. 10-13

Czy Zamawiający wymaga strzykawki z tłokiem w kolorze innym niż biały/mleczny w celu lepszej wizualizacji podawanego płynu.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga strzykawek w kolorze innym niż biały/mleczny.**

73. Część nr 17 poz. 10-13

Czy Zamawiający wymaga strzykawki jako wyrób medyczny w klasie II a.

**Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.**

74. Część nr 17 poz. 15

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów o długości 62 mm ( 55 mm w części przezroczystej) z igłą ściętą trójpłaszczyznowo wykonana z ABS, wolny od ftalanów z dodatkowym otworem na zaciskaczu rolkowym do zabezpieczenia igły biorczej po użyciu z logo identyfikującym przyrząd. Państwa zgoda pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty jakościowej i cenowej na wymagany asortyment innym producentom.

**Odpowiedź: Zgodnie z opisem załącznika nr 1 do SIWZ.**

75. dotyczy Projektu umowy – Załącznika Nr 6 do SIWZ

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie asortymentu z etykietami oznakowanymi w języku angielskim oraz za pomocą zharmonizowanych symboli (piktogramów).

W asortymencie, który chcemy Państwu zaoferować, nazwa handlowa wyrobu medycznego jest w języku angielskim, czego ani producent ani Wykonawca nie są w stanie zmienić, ponieważ wyroby te posiadają certyfikaty dopuszczające wyrób do stosowania i użytku wystawione zgodnie z angielską nazwą handlową. Etykiety posiadają również powszechnie stosowane, zgodne z obowiązującymi przepisami czytelne piktogramy pozwalające na identyfikację wyrobu oraz ważnych informacji, takich jak: data produkcji, numer serii, data ważności, sterylność itp. Nasze wkłady z takimi właśnie oznaczeniami są akceptowane i stosowane z powodzeniem w kilkudziesięciu publicznych jednostkach służby zdrowia w całym kraju.

Pragniemy zauważyć, że oferowany przez nas asortyment, poza nazwą wyrobu w j. angielskim, zawiera czytelnie oznakowane następujące dane:

- nazwa producenta,
- kod partii lub serii wyrobu,
- wyraźnie oznakowane parametry produktu, tj. wielkość, objętość, zawartość opakowania, numer katalogowy
- oznaczenie daty, przed upływem której wyrób może być używany bezpiecznie, wyrażonej w latach i miesiącach,
- oznakowanie CE.

Zgodnie z powyższym prosimy o zmodyfikowanie par. 3 ust. 1 w następujący sposób:

### § 3

*1. Na każdym pojedynczym egzemplarzu oferowanego wyrobu, a także na opakowaniu zbiorczym musi znajdować się etykieta handlowa sporządzona w języku polskim lub języku angielskim oraz za pomocą zharmonizowanych symboli (piktogramów), zawierająca numer serii.*

Zwracamy uwagę, że zgodnie z obowiązującą umową Zamawiający jest zaznajomiony z oferowanym asortymentem (dot. Części nr 9 – Nemoto DSA 7). Ponadto informujemy, że każde opakowanie zbiorcze zawiera szczegółową instrukcję użytkowania w języku polskim z dokładnym wytłumaczeniem znaczenia danych piktogramów.

**Odpowiedź: Tak. Zamawiający dokona modyfikacji treści SIWZ.**

76. dotyczy Projektu umowy – Załącznika Nr 6 do SIWZ oraz SIWZ

Prosimy o zgodę na zmianę paragrafu 9 ust. 2. lit. c) jak poniżej:

### § 9

1. Strony postanawiają, że obowiązującą je formą odszkodowania są niżej wymienione kary umowne.
2. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu następujące kary umowne:

- a) za zwłokę w wykonaniu przedmiotu umowy - w wysokości 0,1 % wartości brutto dostawy ogółem, której dotyczy zwłoka, za każdy kolejny dzień zwłoki w terminie dostawy, o którym mowa w § 4 ust. 2 umowy,
- b) za zwłokę w wymianie reklamowanej partii - w wysokości 0,01 % wartości brutto dostawy ogółem, której dotyczy reklamacja, za każdą kolejną godzinę zwłoki w terminie reklamacji, o którym mowa w § 5 ust. 1 i 2 umowy,
- c) za odstąpienie od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca w wysokości 20% całkowitej wartości brutto niezrealizowanej części umowy.

**Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje postanowienia treści SIWZ.**

77. Czy w Części nr 9, poz. 2 Zamawiający dopuści dobrze mu znane (dostarczane już zamawiającemu na podstawie innej umowy) złącza niskiego ciśnienia z trójnikiem „Y” (jedna końcówka z dwoma zaworami zwrotnymi) zapewniające zwiększone bezpieczeństwo przez cofaniem się zawartości wkładu?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza złącza niskiego ciśnienia z trójnikiem „Y” (jedna końcówka z dwoma zaworami zwrotnymi) zapewniające zwiększone bezpieczeństwo przez cofaniem się zawartości wkładu.**

78. Pakiet 8, poz. 1,3,4,5 Czy Zamawiający w trosce o bezpieczeństwo personelu i pacjentów oraz zachowanie uczciwej konkurencji, dopuści do postępowania **antybakteryjny** system do odsysania konkurencyjnego producenta o następujących cechach: Wkłady posiadają w pokrywie dwa króćce ( pacjent, próżnia ), o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów. Króciec przyłączeniowy do pacjenta jest uniwersalny: gładki, rozszerzający się, przez co dostosowany jest do drenów o różnej średnicy; nie jest obrotowy, ponieważ obrotowy jest cały wkład, w tym sensie, że można go umieścić w kanistrze w dowolnej pozycji i tym samym skierować króciec w stronę pacjenta. Wyposażone są w filtr hydrofobowo-antybakteryjny, zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem jak i personel przed kontaktem z odsysaną wydzieliną, w dwa uchwyty w postaci pętli do wygodnego demontażu. Ochrona przeciw bryzgową przed wcześniejszym zamknięciem filtra (oraz zabezpieczenie zwrotne przed cofaniem się wydzieliny do pacjenta) następuje dzięki wewnętrznemu wyprofilowaniu w postaci zastawki plastikowej dzielącej od spodu pokrywę na trzy komory. Wkłady samo zasysają się i samo uszczelniają po uruchomieniu ssania. Wkłady okrągłe, wykonane z polietylenu, wkłady częściowo sprasowane, wymiana wkładów po odłączeniu drenu ssania z pokrywy wkładu, bez odłączania od źródła ssania. Opcjonalnie dostępne wkłady do połączenia kaskadowego o pojemności 2000 ml. Wkłady oraz kanistry występują o pojemności 2000ml, 3000ml. Kanistry kompatybilne z oferowanymi wkładami, ze skalą pomiarową, z

możliwością mycia ręcznego, mechanicznego. Kanistry z przezroczystego tworzywa, z możliwością sterylizacji w temp. 121st.C, wyposażone są w zaczep do mocowania, bez innych przyłączy. Zgoda Zamawiającego umożliwi zaoferowanie systemu najnowocześniejszego na rynku, ze względu na **opatentowaną, antybakteryjną** technologię produkcji wkładów i pojemników ( co jest potwierdzone badaniami laboratoryjnymi wg. ISO 22196). Deklarujemy **bezpłatne wyposażenie oddziałów w kompatybilne pojemniki ( o właściwościach antybakteryjnych ) wielorazowego użytku**, oraz uchwyty, w przypadku wybrania naszej oferty.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.**

79. Pakiet 8, poz. 2 Czy Zamawiający dopuści dren o średnicy 5,6 mm oraz długości 2100 mm ?

**Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza dren o średnicy 5,6 mm oraz długości 2100 mm.**

80. Pakiet 8, poz. 6

Czy Zamawiający dopuści proszek żelujący w opakowaniu 4kg z odpowiednim przeliczeniem ilości tj. 5 sztuk ?

**Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.**

81. Czy Zamawiający wyrazi zgodę dla asortymentu będącego wyrobem medycznym na przedłożenie oświadczenia o posiadaniu ważnych certyfikatów zgodności lub deklaracji zgodności,

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ, Wykonawca, który złoży najkorzystniejszą ofertę dla danej części wezwany zostanie do przedłożenia certyfikatów zgodności lub deklaracji zgodności dla asortymentu będącego wyrobem medycznym.**

## II

Działając na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2019 r., poz. 1843ze zmianami) Zamawiający informuje o dokonanych modyfikacjach treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, dalej SIWZ:

**1)W części III SIWZ, punkt 7 otrzymuje nowe brzmienie:**

Dla części nr 9 Wykonawca wraz z ofertą zobowiązany jest przedłożyć dokumenty:

- oświadczenie producenta materiałów oczekiwanych przez Zamawiającego o kompatybilności zaoferowanych materiałów eksploatacyjnych ze wstrzykiwaczem,
- oświadczenie Wykonawcy o gotowości pokrycia kosztów usług serwisowych wraz z wpisem do paszportu technicznego w przypadku wystąpienia uszkodzenia na skutek stosowania zaoferowanych przez Wykonawcę materiałów eksploatacyjnych, potwierdzonego przez niezależnego eksperta.

**UWAGA! Dokumenty nie podlegają uzupełnieniu. Oznacza to, że jeżeli Wykonawca nie przedłoży dla części nr 9 wraz z ofertą żądanych dokumentów, to Zamawiający odrzuci taką ofertę jako niezgodną z SIWZ.**

**2. W projekcie umowy, załączniku nr 6 do SIWZ, § 3 ust. 1 otrzymuje nowe brzmienie:**

*„§ 3. 1. Na każdym pojedynczym egzemplarzu oferowanego wyrobu, a także na opakowaniu zbiorczym musi znajdować się etykieta handlowa sporządzona w języku polskim lub języku angielskim oraz za pomocą zharmonizowanych symboli (piktogramów), zawierająca numer serii”.*

**3. Część IV SIWZ otrzymuje brzmienie:**

Termin wykonania zamówienia: dla części od nr 1 do 19: od dnia podpisania umowy do dnia 31 sierpnia 2021 roku, dla części nr 20 od dnia podpisania umowy do dnia 6 marca 2021 roku.

**4. Zmianie ulega termin składania i otwarcia ofert.**

Nowy termin składania ofert: 31 lipca 2020 roku godzina 11:00

Nowy termin otwarcia ofert: 31 lipca 2020 godzina 11:15.

Wszelkie zmiany są wiążące dla Wykonawców z chwilą ich ogłoszenia.

/-/ Paweł Dopierała

Prezes Zarządu