

Bielsko-Biała dn. 27.06.2022r.

DZP.271.27.2022 - 15

dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawę sprzętu medycznego jednorazowego użytku dla potrzeb Beskidzkiego Centrum Onkologii - Szpitala Miejskiego im. Jana Pawła II w Bielsku - Białej - znak sprawy: DZP.271.270.2022

Uprzejmie informujemy, iż do siedziby Zamawiającego wpłynęło zapytanie do SWZ o treści :

W związku z dużą ilością zapytań jakie wpłynęły do Zamawiającego, Zamawiający zgodnie z art. 135 ust. 3 ustawy UZP przedłuża termin składania ofert na dzień 05.07.2022 r. do godz. 10:00 oraz termin otwarcia ofert na dzień 05.07.2022r. na godz. 10:30.

Zapytania nr 1:

Pakiet 18, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice posiadające teksturę na palcach, o długości min. 290mm, AQL 1,5, w rozmiarze S-XL, spełniające pozostałe wymogi SWZ?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

Pakiet 18, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice lateksowe o sile zrywania przed starzeniem min. 28N, po starzeniu min. 26N?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

Pakiet 18, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści rękawice zgodne z normą EN 455 jako normą równoważną do ASTM D 3578, o grubości na dłoni 0,27-0,35mm i sile zrywu przed starzeniem min. 12N, spełniające pozostałe wymogi SWZ?

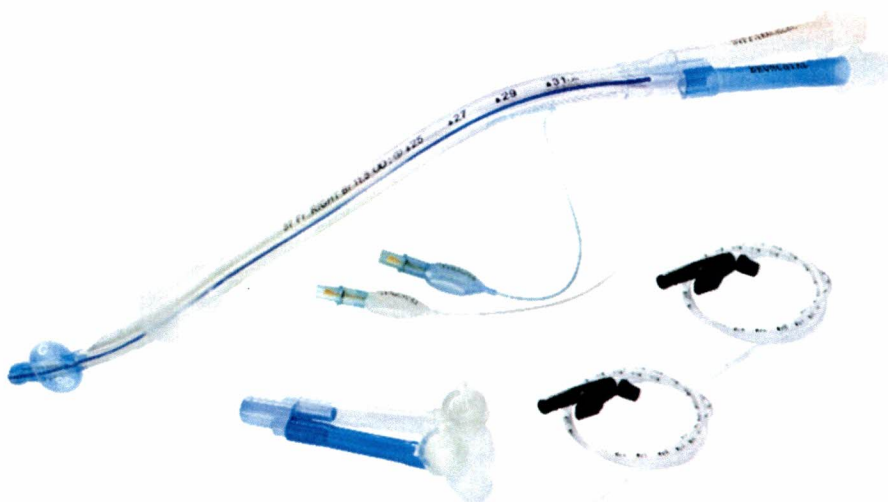
Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

Zapytania nr 2

Pakiet nr 16, pozycja nr 1, 2 – Czy zamawiający dopuści rurki dooskrzelowe prawostronne oraz lewostronne w rozmiarach 35, 37, 39, 41 o następujących parametrach:

- Wykonana z medycznego PVC,
- Otwór Murphy'ego o zaokrąglonych krawędziach
- Dwa delikatne mankiety niskociśnieniowe
- Na korpusie informacja o rozmiarze oraz średnicy części oskrzelowej
- Gładkie ścianki rurki ułatwiające stosowanie cewnika do odsysania
- Gładkie zakończenia rurki oraz połączenie mankietów z rurką
- Odpowiednio wyprofilowany kształt
- Linia rtg na całej długości rurki
- Dodatkowe znaczniki rtg określające położenie obu mankietów
- Prowadnica pokryta tworzywem medycznym
- Skalowana co 2cm
- Jałowa, jednorazowego użytku
- Baloniki kontrolne znakowane typem mankieta

- Bez lateksu
- W zestawie złącza do rurki dooskrzelowej
- 2 cewniki do kontrolowanego odsysania, skalowane co 1cm, o odpowiednim rozmiarze do światła wewnętrznego rurki
- Jałowa, jednorazowego użytku
- Opakowanie papier/folia



Odpowiedź: Zamawiający dopuści również w/w rurki pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków SWZ.

Zapytania nr 3

1. Pakiet 16 poz. 1 i 2. Czy Zamawiający wymaga rurki silikonowanej?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuści również w/w rurki pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ.

2. Pakiet 16 poz. 1 i 2. Czy Zamawiający wymaga rurki bezftalanowej?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuści również w/w rurki pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ.

3. Pakiet 16 poz. 1 i 2. Czy Zamawiający wymaga rurki z zestawem złączy z zaciskami

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuści również w/w rurki pod warunkiem spełnienia pozostałych zapisów SWZ.

Zapytania 4:

1. **Pytanie nr 1 dotyczy Pakietu nr 10 poz. 1:**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji **alternatywnych wysokiej jakości rękawic chirurgicznych, zgodnych z opisem:**

Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpyłkowe, obustronnie polimeryzowane, teksturowane na całej powierzchni rękawicy, kolor kremowy, kształt anatomiczny, mankiety rolowane, o grubości ścianki na palcu: 0,23-0,24 mm, na dłoni 0,20-0,21 mm, na mankiecie: 0,18-0,19 mm, długość min. 285 mm, mediana siły zrywu przed starzeniem min. 16 N –raport z badań od producenta wg EN 455, AQL 0,65, niski poziom protein lateksowych- max 10 µg/g (wg EN 455) – raport z badań od producenta, będące wyrobem medycznym i środkiem ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN 455, EN 420, EN ISO 374-1(typ C), EN ISO 374-5, EN

556, ISO 11137-1, ISO 13485, EN 16523-1, EN 374-4, sterylizowane **radiacyjnie**, odporne przez min. 240 min. na przenikanie min.7 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978 – na potwierdzenie raport od producenta z badania wykonanego w niezależnym laboratorium badawczym; opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe, rękawice nie składane na pół, rozmiary 6,0-9,0.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

2. Pytanie nr 2 dotyczy Pakietu nr 10 poz. 1:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaofiarowania w ww. pozycji **alternatywnych wysokiej jakości rękawic chirurgicznych, zgodnych z opisem:**

Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, obustronnie polimeryzowane, teksturowane na całej powierzchni rękawicy, kolor kremowy, kształt anatomiczny, mankiet rolowany, o grubości ścianki na palcu: 0,23-0,24 mm, na dłoni 0,20-0,21 mm, na mankiecie: 0,18-0,19 mm, długość min. 285 mm, mediana siły zrywu przed starzeniem min. 16 N – raport z badań od producenta wg EN 455, AQL 0,65, niski poziom protein lateksowych- max 10 µg/g (wg EN 455) – raport z badań od producenta, będące wyrobem medycznym i środkiem ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN 455, EN 420, EN ISO 374-1 (typ C), EN ISO 374-5, EN 556, ISO 11135-1, ISO 13485, EN 16523-1, EN 374-4, sterylizowane **tlenkiem etylenu**, odporne przez min. 240 min. na przenikanie min.7 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978 – na potwierdzenie raport od producenta z badania wykonanego w niezależnym laboratorium badawczym; opakowanie jednostkowe zewnętrzne papier/folia, rękawice nie składane na pół, rozmiary 6,0-9,0.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

3. Pytanie nr 3 dotyczy Pakietu nr 10 poz. 2:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaofiarowania w ww. pozycji **alternatywnych wysokiej jakości rękawic chirurgicznych, zgodnych z opisem:**

Rękawice sterylne, lateksowe, bezpudrowe, wewnątrz pokryte polimerem oraz silikonowane, pokrycie powierzchni zewnętrznej – rękawice silikonowane, powierzchnia zewnętrzna - rękawice teksturowane na palcach i dłoni, kolor naturalny, kształt anatomiczny, mankiet rolowany z opaską samoprzylepną zapobiegającą zsuwaniu się, o grubości ścianki na palcu: 0,25 mm, na dłoni 0,21 mm, na mankiecie: 0,17 mm, długość min. 300 mm, AQL 0,65, niski poziom protein lateksowych ≤ 30 µg/g, pozbawione alergenów lateksowych Hev b1, b3, b5- potwierdzone testem FitKit, sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma, zaklasyfikowane jako wyrób medyczny kl. IIa, środek ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN ISO 374-1 (typ B), EN ISO 374-5, EN 420, EN 455-1, 2, 3, 4, EN 556, ISO 11137-1, odporne na min 15 cytostatyków na min 4 poziomie odporności wg ASTM D6978, produkowane zgodnie z ISO 9001, ISO 13485, ISO 14001, opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe, rękawice składane na pół, rozm. 6,0-9,0. Na potwierdzenie zgodności ww. opisu i parametrów Wykonawca przedłoży folder od dystrybutora rękawic, raport niezależny FitKit oraz tłumaczenie dystrybutora, raport wg ASTM D6978 od producenta oraz tłumaczenie wykonane przez dystrybutora, Certyfikat CE, Certyfikat Badania Typu UE, Deklarację Zgodności (w niej informacja o kat. III Środka Ochrony Indywidualnej – zgodność z EN ISO 374-1 w Typie B).

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

4. Pytanie nr 4 dotyczy Pakietu nr 10 poz. 3:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga zaofiarowania w ww. pozycji rękawic diagnostycznych **lateksowych czy nitrylowych**, gdyż w kolumnie „Nazwa przedmiotu zamówienia” Formularza asortymentowo-cenowego Zamawiający wpisał „Rękawice lateksowe (...)”, natomiast w kolumnie „Opis przedmiotu zamówienia” Zamawiający wpisał „Rękawice diagnostyczne i ochronne, nitrylowe (...)”.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga rękawic nitrylowych zgodnie z zapisami.

5. Pytanie nr 5 dotyczy Pakietu nr 10 poz. 3:



Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji **alternatywnych wysokiej jakości rękawic dianostycznych, zgodnych z opisem:**

Rękawice diagnostyczne i ochronne, **lateksowe**, bezpudrowe, długość min. 300 mm (potwierdzone raportem z badań od producenta wg EN 455), chlorowane od wewnątrz, o grubości: na palcu 0,40 mm, na dłoni 0,35 mm, teksturowane na całej powierzchni rękawicy, zaklasyfikowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III, AQL 1,0 - fabryczny nadruk na opakowaniu, zgodne z EN 455, EN 420, EN ISO 374-1 (typ B) i EN ISO 374-5-potwierdzone piktogramem na opakowaniu, odporne na 70% Izopropanol przez minimum 13 min. i Etanol na poziomie 0, tj. odporność przez minimum 4 min. (brak informacji o stężeniu etanolu) - potwierdzone raportem od producenta z badania wykonanego wg EN 16523-1 oraz EN 374-4 w niezależnym laboratorium badawczym nadrukiem na opakowaniu, odporne przez minimum 240 min. na minimum 13 cytostatyków – wyniki badań wg ASTM D6978 – raport od producenta z badania wykonanego w niezależnym laboratorium badawczym, posiadające Certyfikat Badania Typu UE, dopuszczone do kontaktu z żywnością, ISO 13485. Rozmiary kodowane kolorystycznie na opakowaniu, Op. a' 50 sztuk z jednoczesnym przeliczeniem wymaganej ilości rękawic, rozm. S-XL.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

6. Pytanie nr 6 dotyczy Pakietu nr 10 poz. 3:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji **alternatywnych wysokiej jakości rękawic dianostycznych, zgodnych z opisem:**

Rękawice diagnostyczne i ochronne, **nitrylowe**, bezpudrowe, mediana długości min. 283 mm (potwierdzone raportem z badań od producenta wg EN 455), chlorowane oraz polimeryzowane od wewnątrz, o grubości: na palcu 0,20 mm, na dłoni 0,13 mm, mikroteksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców, zaklasyfikowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III, AQL 1,0 - fabryczny nadruk na opakowaniu, zgodne z EN 455, EN 420, EN ISO 374-1 (typ B) i EN ISO 374-5-potwierdzone piktogramem na opakowaniu, odporne przez min. 36 min. (2 poziom odporności) na 70% Izopropanol i 1,5% Metanol w wodzie (brak odporności na etanol) - potwierdzone raportem od producenta z badania wykonanego wg EN 16523-1 oraz EN 374-4 w niezależnym laboratorium badawczym i nadrukiem na opakowaniu, odporne przez minimum 240 minut na min. 14 cytostatyków – wyniki badań wg ASTM D6978 – raport od producenta z badania wykonanego w niezależnym laboratorium badawczym, posiadające Certyfikat Badania Typu UE, dopuszczone do kontaktu z żywnością, ISO 13485. Rozmiary kodowane kolorystycznie na opakowaniu. Opakowanie wyposażone w 3 bigi – pionowe załamania w okienku perforacji – umożliwiające „uchylenie” okienka, bez konieczności otwarcia go w całości, nie wpływające na łatwość otwierania opakowania - rozwiązanie wpływające na ograniczenie zjawiska kontaminacji. Op. a' 100 sztuk. Rozmiary S-XL.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

7. Pytanie nr 7 dotyczy Pakietu nr 18 poz. 1:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji rękawic diagnostycznych nitrylowych o powierzchni zewnętrznej mikroteksturowanej z dodatkową teksturą na końcach palców, powierzchni wewnętrznej chlorowanej oraz polimeryzowanej. Rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z nowymi normami, tj. EN 374-4 oraz EN 16523-1. **Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.**

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

8. Pytanie nr 8 dotyczy Pakietu nr 18 poz. 2:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji rękawic diagnostycznych **nitrylowych** o grubości na palcu 0,20 mm, na dłoni 0,13 mm. Siła zrywu przed starzeniem min. 13 N, po starzeniu min. 12 N. Opakowanie a' 100 szt. z jednoczesnym przeliczeniem wymaganej ilości rękawic. **Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.**

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.



9. Pytanie nr 9 dotyczy Pakietu nr 18 poz. 2:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaferowania w ww. pozycji rękawic diagnostycznych **lateksowych** grubości na palcu 0,40 mm, na dłoni 0,35 mm. Siła zrywu przed starzeniem min. 33 N, po starzeniu min. 26 N. Opakowanie a'50 szt. **Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.**

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

10. Pytanie nr 10 dotyczy Pakietu nr 18 poz. 3:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaferowania w ww. pozycji rękawic sterylnych ginekologicznych, posiadających poziom białek lateksowych poniżej 20 ug/g. Rękawice posiadają lepszy poziom AQL = 0,65 – na potwierdzenie raport z badań od producenta wg EN 455. Rękawice teksturowane na całej powierzchni. Zamiast zgodności z ASTM D3675, rękawice zgodne z normą EN 455 (1-4) – potwierdzone raportem od producenta. Zgodność z EN 374-1, EN 374-2 potwierdzona Certyfikatem Badania Typu UE; zgodność rękawic z nowymi normami, tj. EN 374-4 oraz EN 16523-1 (zamiast nieaktualnej normy EN 374-3) – na potwierdzenie raport od producenta z badania wykonanego w niezależnym laboratorium badawczym. Siła zrywu przed starzeniem min. 16N. Koperta zewnętrzna folia/folia, koperta wewnętrzna papierowa. Rękawice w rozmiarach S (tj. 6,5), M (tj. 7,5) oraz L (tj. 8,5). **Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.**

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

Pytania do wzoru umowy:

1. Wnosimy o modyfikację § 2 projektu umowy poprzez dodanie ust. 11 o treści: „Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany ceny w przypadku zmiany cen producenta lub w przypadku zmiany w czasie trwania umowy kursu dolara amerykańskiego w stosunku do złotego o co najmniej 5%. W takim przypadku zmiana umowy nastąpi w formie aneksu.” **UZASADNIENIE:** Zmiana zaproponowana przez Wykonawcę jest odpowiedzią na czynniki niezależne od Wykonawcy, a mające realny wpływ na cenę wyrobów dostarczanych w ramach umowy przetargowej. Należy podkreślić, że Wykonawca nie powinien być w całości i samodzielnie obciążany ryzykiem zmiany stosunków gospodarczych, a tym samym zobowiązany do realizowania umowy po rażąco niskich cenach.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

2. Wnosimy o modyfikację § 5 ust. 1 tiret trzecie projektu umowy poprzez obniżenie przewidzianej nim kary umownej do 5% wartości niezrealizowanej części umowy. **UZASADNIENIE:** Podkreślamy, że Zamawiający kształtując wysokość kar umownych w projekcie umowy powinien mieć na uwadze, że wysokość ta nie powinna prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia zamawiającego czy naruszenia zasady proporcjonalności, określonej w art. 16 ustawy z dnia 11 września 2019 roku prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2021 r. poz. 1129 ze zm.). Kara umowna jako surogat odszkodowania, powinna zmierzać do naprawienia szkody wyrządzonej zamawiającemu z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania świadczenia niepieniężnego, natomiast nie powinna stanowić dla niego źródła dodatkowego zysku (zob. wyrok Sądu Apelacyjnego w Katowicach z dnia 28 września 2010 r., V ACa 267/10).

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

Zapytania 5:

1) Zwracamy się z prośbą o skrócenie okresu oczekiwania na płatność za dostawę do 30 dni od dnia daty otrzymania faktury VAT.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

2) Dotyczy Umowy §4 ust 5

Zwracamy się z prośbą o potwierdzenie, że Zamawiający złoży zamówienie na nie mniej niż 90% wartości zamówienia określonego w §2 ust 1.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.



3) Dotyczy Pakietu nr 13,

Prosimy o informację, jaki system MRI i cewkę do piersi posiada Zamawiający.

Odpowiedź: Zamawiający posiada system MRI SIEMENS VIOLA oraz cewkę do biopsji piersi pod MRI 7 kanałową B7.

4) Dotyczy Pakietu nr 13, Punkt 7

Zamawiający oczekuje znaczników do piersi Atec pod USG. W związku z powyższym prosimy o dopisanie do postępowania igieł ATEC dedykowanych do USG i kompatybilnych z oczekiwanymi znacznikami. Bez igieł znaczniki opisane w punkcie 7 będą bezużyteczne
Proponujemy:

10.	Igła ATEC	Igła biopsyjne, do biopsji pod USG, 12G, 9cm, okienko 20mm	Szt.	72
-----	-----------	--	------	----

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

5) Dotyczy Pakietu nr 13, Punkty 1, 2, 3, 7, 8

Zwracamy się z prośbą o wyrównanie asortymentu to pełnych dziesiętnych. Znacząco ułatwi to dostarczenie produktów oraz uniknięcie ewentualnych pomyłek.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

Zapytania 6:

Pakiet nr 3

Poz. 1 Generator

Prosimy o doprecyzowanie czy generator ma posiadać paseczki o zwężanych, usztywnianych i karbowanych końcówkach, które umożliwiają stabilizację systemu na czapeczce?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści również w/w generator.

Poz. 2 Układ oddechowy CPAP

1. Czy konstrukcja układu ma umożliwiać rozłączenie tuż za czujnikiem temperatury tzn. dopływ gazów zasilających do generatora nie jest połączony na stałe z węzem wdechowym i posiada dwudrozną złączkę rozłączną, w związku z tym istnieje możliwość rozłączenia układu oddechowego i generatora na czas przeprowadzania toalety dróg oddechowych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści również w/w konstrukcję układu.

2. Prosimy o dookreślenie czy układ ma posiadać ochronę przeciw wirusom, grzybom i bakteriom (w tym opornym na działanie antybiotyków) o udowodnionej w badaniach skuteczności? Układy oddechowe z dodatkiem chroniącym przed patogenami wpisują się w działania służące zwalczaniu zakażeń szpitalnych. Zakażenia szpitalne wydłużają pobyt pacjenta w szpitalu, powodują także powikłania prowadzące często do niepełnosprawności, przez co zwiększają koszty leczenia. Dodatkowo narażają personel medyczny na kontakt z drobnoustrojami chorobotwórczymi. Natomiast dzięki ochronie przeciwdrobnoustrojowej z wykorzystaniem jonów srebra, która tworzy powłokę na produkcie, na której drobnoustroje nie są w stanie przetrwać, można zredukować ich liczbę nawet o 99,9%, która działa nieprzerwanie przez cały przewidywany okres użytkowania produktu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści również w/w konstrukcję układu.

3. Czy Zamawiający dopuści układ z odcinkiem niepodgrzewanym do inkubatora o dł. 30 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści również w/w układ.

Poz. 3 Czapeczka

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania czapeczki stosowanej zamiennie z czepcem do terapii wymiennych o konstrukcji opaski owijanej wokół głowy pacjenta? Mocowanie o takiej konstrukcji umożliwi regulację do



Poz. 4 worek ileostomijny, otwarty, przezroczysty lub beżowy, w rozmiarze 60 mm, kompatybilny z płytką tego samego systemu, filtr węglowy w kształcie półksiężyca umieszczony w górnej części worka, z warstwą ochronną chroniącą filtr przed kontaktem z treścią jelitową, worek o prostym, symetrycznym kształcie z miękkimi krawędziami, z nieprzepuszczalnego materiału, plastikowa zapinka rzepowa niepochlaniająca zapachów, worek wyposażony w kieszonkę do schowania zamkniętego odpływu worka

Odpowiedź: Zamawiający dopuści również w/w worek stomijny.

Poz. 5 mostek plastikowy do stomii w kształcie litery T, posiada obrotową część ułatwiającą zakładanie i zdejmowanie, oraz otwory do przyszywania worka, dostępny w rozmiarze 88 mm (złożony), 98 mm (nie złożony), opakowanie = 10 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści również w/w mostek plastikowy.

Poz. 6 pasta stomijna wykonana z materiału hydrokoloidowego, składająca się z czterech różnych hydrokoloidów, posiadająca właściwości ochronne, konsystencja pasty pozwala uszczelnić przestrzeń pomiędzy przylepcem a stomią, zapobiega przeciekaniu treści jelitowej lub moczu, zawiera alkohol, tuba 60 g.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści również w/w pastę stomijną.

Poz. 7 spray do bezbolesnego i szybkiego usuwania sprzętu stomijnego, hypoalergiczny, nie powoduje uczuleń i jest delikatny dla skóry – oparty na silikonie, nie pozostawia tłustej warstwy na skórze, nie wpływa na jakość przylegania sprzętu stomijnego, areozol – 50 ml

Odpowiedź: Zamawiający dopuści również w/w spray.

Poz. 8 chusteczki do zmywania skóry, ułatwiające zdejmowanie sprzętu, usuwają pozostałości przylepca, zapach świeży, 1 chusteczka w saszetce - opakowanie = 30 szt. saszetek

Odpowiedź: Zamawiający dopuści również w/w chusteczki.

Czy Zamawiający dopuszcza składanie zamówień w pełnych opakowaniach handlowych (worki stomijne pakowane po 30 szt, płytki stomijne po 5 szt., chusteczki po 30 szt., mostek stomijny po 10 szt., w opakowaniu handlowym.)? W przypadku naszej firmy nie ma możliwości sprzedawania w pojedynczych sztuk, gdyż magazyn znajduje się w Czechach skąd bezpośrednio wysyłany jest towar do Zamawiającego.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści również składanie zamówień w w/w pełnych opakowaniach.

Czy Zamawiający zgodzi się na odstąpienie od wystawiania faktury w formacie DATAFARM Malicki lub Kamssoft w przypadku dostaw na sprzęt stomijny (pakiet 5). Takimi fakturami posługują się firmy farmaceutyczne. My posługujemy się systemem międzynarodowym i nie mamy możliwości przeformatować faktur do innego formatu. Jesteśmy w stanie dostarczyć fakturę w formacie pdf.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

Prosimy o zgodę na przesłanie faktur w formacie pdf na wybrane adresy email w dniu realizacji dostawy w godzinach wieczornych – faktura generuje się automatycznie. Próba opóźnienia wysyłki faktury wiązałaby się z anulowaniem zamówienia.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

Zapytania 8:

Pakiet 10, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych bezpudrowych z syntetyczną powłoką polimerową, powierzchnia zewnętrzna delikatnie teksturowana. Kształt anatomiczny, mankiety rolowane. Zgodne z normą EN 455-1,2,3,4, grubość (mediana) na palcu 0,22 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,17 mm; AQL maks. 0,65, długość rękawicy min. 289 mm, sterylizowane radiacyjnie. Siła zrywania (mediana) min. 16 N. Parametry rękawic potwierdzone kartą techniczną i/lub dokumentem



aktualnego obwodu i fizjologicznego kształtu głowy małego pacjenta w zależności od potrzeb – w przypadku obrzęku lub ustąpienia obrzęku bądź u pacjenta poddanego długoterminowej terapii w miarę wzrostu dziecka bez konieczności zmiany rozmiaru, zabezpieczając tym samym przed deformacją główki i redukując ilość zużywanych mocowań w trakcie terapii, co znacznie obniża koszty leczenia. Ponadto proponowane mocowanie gwarantuje możliwość dostępu do naczyń w dowolnym miejscu na głowie pacjenta, sterowanie szczelnością poprzez tworzenie tzw. garbu lub niecki, zmniejszenia ilości urazów tkanek nosa i powikłań terapii oraz obniżenie kosztów ich leczenia, uzyskania takiej stabilności połączeń, która wpływa na ograniczenie ilości niepowodzeń terapii. Dostępne rozmiary to XXS, XS, S, M, L, XL.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści również w/w czapeczki .

Poz. 8 Układ oddechowy

Prosimy o dopuszczenie układu o następujących parametrach:

- odcinek wdechowy podgrzewany dł. 1,2 m
- odcinek przedłużający niepodgrzewany 0,3 m
- odcinek z zastawką bezpieczeństwa
- komora nawilżacza o konstrukcji zapobiegającej nadmiernemu zbieraniu się kondensatu w obwodzie oddechowym
- łącznik do kaniuli nosowej

Odpowiedź: Zamawiający dopuści również w/w układ.

Poz. 9 i 10 Kaniula nosowa

Prosimy o dopuszczenie kaniuli o następujących parametrach:

- wykonana z delikatnego dla skóry tworzywa niezaginającego i nieskręcającego się,
- ultra miękkie ramiona donosowe wykonane z silikonu,
- w części przynosowej dodatkowa wypustka pozwalająca na aseptyczne dopasowanie do nozdrzy,
- dwie niezależnie zakładane pod nosem regulowane podkładki mocujące przyklejane do skóry za pomocą hipoalergicznego, silikonowej taśmy medycznej umożliwiają korektę położenia kaniuli oraz wyjęcie kaniuli z samej podkładki,
- pozbawiona lateksu,
- rozmiar kodowany kolorem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści również w/w kaniule nosową.

Zapytania 7:

Czy Zamawiający w pakiecie 5 dopuści:

Poz. 1 worek samoprzylepny jednoczęściowy, zamknięty, do przycinania, samoprzylepny, z filtrem węglowym absorbującym gazy mogące powodować przykry zapach, wykończony miękką fizeliną, przylepiec hydrokoloidowy, możliwość przycięcia 10-76 mm, kolor przezroczysty lub beżowy

Odpowiedź: Zamawiający dopuści również w/w worek samoprzylepny.

Poz. 2. Worek ileostomijny, jednoczęściowy, przylepiec hydrokoloidowy o właściwościach ochronnych, kieszonka do schowania zamkniętego odpływu worka, wydajny filtr węglowy, możliwość przycięcia 10-76 mm, kolor przezroczysty lub beżowy

Odpowiedź: Zamawiający dopuści również w/w worek stomijny.

Poz. 3 płytka stomijna z elastycznym zatrzaskowym pierścieniem o średnicy 60 mm, pierścień wyprofilowany w sposób zapewniający szczelność oraz nie uciskający powłok brzusznych, hydrokoloidowa warstwa przypelpa, nie powodująca podrażnień skóry, oraz działająca ochronnie na skórę wokół stomii, płytka do przycinania 10-55 mm, z uszkami do paska

Odpowiedź: Zamawiający dopuści również w/w płytkę stomijną.



producenta. Poziom protein alergenny ≤ 10 ug/g rękawicy (badania niezależnego laboratorium wg. ASTM D7427-16, z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy). Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1, Certyfikat zgodności dla Wyrobu Medycznego Klasy IIa i Certyfikat ISO 13485. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1, badania na przenikalność min. 16 cytotatyków z czasem przenikania >240 min., zgodnie z ASTM D 6978 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium). Wolne od chemicznych akceleratorów: ZDBC, MBT, ZMBT, DPG. Opakowanie zewnętrzne, hermetyczne foliowe z listkiem do otwierania i kodem kreskowym, wewnętrzne papierowe z opisem i kodem kreskowym, okres ważności 24 miesiące od daty produkcji. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

Pakiet 10, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych bezpudrowych z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci, powierzchnia zewnętrzna mikroszorstka. Kształt anatomiczny z przeciwstawnym kciukiem. Odporne na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5. Pozbawione tiuramów, ZMBT, ZDBC – potwierdzone raportem z badań niezależnego laboratorium. Zgodne z normą EN 455, EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 556, EN 16523-1, EN 374-4, EN 420. Odporne na penetrację min. 25 cytotatyków zgodnie z ASTM D6978. AQL 0,65; grubość (mediana) na palcu 0,24 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,17 mm, siła zrywania przed starzeniem (mediana) 16 N, długość min. 260-280 mm dopasowana do rozmiaru, która w pełni zakrywa mankiety fartucha (parametry potwierdzone kartą techniczną/lub niezależnym raportem z badań). Sterylizowane radiacyjnie, poziom protein <10 ug/g rękawicy (badania niezależnego laboratorium wg EN 455-3z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy), mankiety rolowane, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakością ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i R. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

Pakiet 10, poz. 1

1. Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga aby rękawice posiadały oznakowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony osobistej Kategorii III, Typ min. B z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Takie podwójne oznakowanie rękawic dopuszcza je tym samym do kontaktu z materiałem zakaźnym oraz substancjami i lekami groźnymi dla zdrowia i życia personelu?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

2. W związku z tym, że Zamawiający nie określił typu sterylizacji dla konwencjonalnych rękawic chirurgicznych, prosimy o doprecyzowanie czy rękawice mają być sterylizowane radiacyjnie? Pragniemy zaznaczyć, że taki typ sterylizacji wyeliminuje całkowicie ryzyko bezpośredniego kontaktu dłoni z szkodliwymi substancjami stosowanymi przy sterylizacji gazowej.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści również powyżej opisane rękawice, pod warunkiem że spełnią one pozostałe zapisy SWZ.

Pakiet 10, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawice chirurgicznych, jasnobrązowych lateksowych bezpudrowych z syntetyczną wielowarstwową powłoką polimerową, z poliakrylanem i surfaktantem, powierzchnia zewnętrzna antypoślizgowa. Średnia grubość: na palcu 0,22 mm, dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,16 mm. AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, kolor jasnobrązowy, długość min. 290 mm (parametry potwierdzone kartą techniczną/ dokumentem producenta). Białka lateksowe poniżej



poziomu wykrywalności wg. badań zgodnie z EN455-3 oraz ASTM D7427-16. Mankiet rolowany z taśmą adhezyjną, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Pakowane parami, opakowanie 50 par w dyspenserze wyposażonym w min. 2 otwory. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i P. Rozmiary 5,5-9,0. Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 374-1 oraz EN 16523-1 lub ASTM F 739. Zgodne z normą EN 455, EN 420, EN ISO 374-1,5 lub równoważny, EN 556 lub równoważny.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

Pakiet 10, poz. 2

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga aby rękawice posiadały oznakowane jako środek ochrony osobistej Kategorii III, Typ A z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Takie oznakowanie rękawic daje gwarancje najwyższej ochrony dla personelu medycznego, dopuszczając je tym samym do kontaktu z materiałem zakaźnym oraz substancjami i lekami groźnymi dla zdrowia i życia personelu?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

Pakiet 10, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych obecnie dostarczane do Państwa placówki, półsyntetycznych: lateksowo-nitrylowych, trójwarstwowych, warstwa wew. 100% nitryl, bezpudrowe, wewnątrz silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC, powierzchnia zewnętrzna antypoślizgowa, średnia grubość: na palcu 0,25 mm, na dłoni $\geq 0,20$ mm, na mankiecie 0,19 mm, długość min. 280-295 mm (w zależności od rozmiaru), średnia siła zrywania min. 17 N; AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, jasnobrązowe, poziom protein < 50 ug/g rękawicy (parametry potwierdzone kartą techniczną/ dokumentem producenta). Mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III. Pakowane parami, opakowanie 50 par w dyspenserze wyposażonym w min. 2 otwory. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie L i P. Rozmiary 5,5- 9,0. Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 374-1 oraz EN 16523-1 lub ASTM F 739. Zgodne z normą EN 455, EN 420, EN ISO 374-1,5 lub równoważny, EN 556 lub równoważny.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

Pakiet 10, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitrylowych, niejałowych z przedłużonym mankiem do wysokiego ryzyka koloru niebieskiego o długości min. 280 mm Grubość (mediana) na palcu 0,14 mm, dłoni 0,10 mm, mankiecie 0,08 mm. AQL 1.0 (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu). Siła zrywania min. 8 N, zgodnie z EN 455-2 (parametry potwierdzone kartą techniczną/ dokumentem producenta). Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankieta. Powierzchnia zewnętrzna teksturowana na końcach palców. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią bakteriobójczą chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie min. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3, ASTM F739 i 16523-1 (w tym odporne przez min. 10 min. na Izopropanol 99% i etanol 99,5%) oraz przebadane na penetrację min. 12 cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z EN ISO 374-5. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po maks. 100 sztuk.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

Pakiet 10, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitrylowych, niejałowych z przedłużonym



(mediana) 8,7N. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III, Typ B ochrony chemicznej zgodnie z normą EN ISO 374-1 (3 substancje testowe w Certyfikacie CE na 6 poziomie ochrony). Dopuszczone do kontaktu z żywnością z adekwatnym piktogramem. Odporne na penetrację min. 8 substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1, przebadane na penetrację min. 15 leków cytostatycznych zgodnie z ASTM D 6978 oraz przebadane na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671 i EN ISO 374-5. Producent stosuje systemy zarządzania jakością i normy dla oferowanych rękawic zgodnie z ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Oznakowanie opakowań zgodne z Rozporządzeniem EU 2017/475 dla wyrobów medycznych i Rozporządzeniem EU 2016/425 dla środków ochrony osobistej. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po maks. 100 sztuk.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

Pakiet 18, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitylowych, niejałowych z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka, kolor niebieski, z dodatkową teksturą na palcach, długość minimalna 300 mm (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), AQL $\leq 1,5$ (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu) o grubości (mediana) na palcu 0,15mm, na dłoni 0,10 mm, na mankiecie 0,07 mm, siła zrywania (mediana) 8,7N. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III, Typ B ochrony chemicznej zgodnie z normą EN ISO 374-1 (3 substancje testowe w Certyfikacie CE na 6 poziomie ochrony). Dopuszczone do kontaktu z żywnością z adekwatnym piktogramem. Odporne na penetrację min. 8 substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1, przebadane na penetrację min. 15 leków cytostatycznych zgodnie z ASTM D 6978 oraz przebadane na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671 i EN ISO 374-5. Producent stosuje systemy zarządzania jakością i normy dla oferowanych rękawic zgodnie z ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Oznakowanie opakowań zgodne z Rozporządzeniem EU 2017/475 dla wyrobów medycznych i Rozporządzeniem EU 2016/425 dla środków ochrony osobistej. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po maks. 100 sztuk.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

Pakiet 18, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitylowych, niejałowych z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka koloru niebieskiego o długości min. 280 mm Grubość (mediana) na palcu 0,14 mm, dłoni 0,10 mm, mankiecie 0,08 mm. AQL 1.0 (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu). Siła zrywania min. 8 N, zgodnie z EN 455-2 (parametry potwierdzone kartą techniczną/ dokumentem producenta). Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Równomiernie rolowany brzeg mankieta. Powierzchnia zewnętrzna teksturowana na końcach palców. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią bakteriobójczą chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie min. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3, ASTM F739 i 16523-1 (w tym odporne przez min. 10 min. na Izopropanol 99% i etanol 99,5%) oraz przebadane na penetrację min. 12 cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z EN ISO 374-5. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po maks. 100 sztuk.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

Pakiet 18, poz. 2

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie wysokiej klasy rękawice diagnostyczne nitylowe niejałowe do wysokiego ryzyka z przedłużonym mankietem min. 400 mm z informacją na opakowaniu, całkowita tekstura na całej części dłoniowej, AQL 1,0; grubość na palcu (mediana) 0,23 mm. Oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III, Typ B wg EN ISO 374-1 z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Odporne na przenikanie substancji chemicznych przez co najmniej 30 minut zgodnie z normą



ASTM F739-12 dla min. 18 związków chemicznych, w tym 4- rzędowe środki czyszczące i izopropanol 70 % powyżej 480 min. Odporność na cytostatyki zgodnie z ASTM D 6978, potwierdzona raportem z wynikami badań, w tym Karmustyny i Thiotepa z czasem przenikania >40 min, badania na wirusy zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Spełniające normę EN 388 o odporności mechanicznej – minimum 2 parametry na co najmniej 1 poziomie. Rozmiary XS-XL, oznaczenie kolorystyczne w zależności od rozmiaru, pakowane po 50 sztuk.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

Zapytania 9:

Pytanie nr 1, załącznik nr 5, PAKIET Nr 14, poz. 1 Zwracamy się z prośbą o zmianę ilości, 1 opakowanie zawiera 50 szt. drenów.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

Pytanie nr 2, załącznik nr 5, PAKIET Nr 14, poz. 2 Zwracamy się z prośbą o zmianę ilości, 1 opakowanie zawiera 50 szt. wkładów.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

Pytanie nr 3, załącznik nr 5, PAKIET Nr 14, poz. 3 Zwracamy się z prośbą o zmianę ilości, 1 opakowanie zawiera 50 szt. wkładów.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

Pytanie nr 4, załącznik nr 5, PAKIET Nr 14, poz. 4 Zwracamy się z prośbą o zmianę ilości, 1 opakowanie zawiera 50 szt. drenów.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

Pytanie nr 5, załącznik nr 5, PAKIET Nr 14, poz. 4 Czy Zamawiający oczekuje jednorazowego drenu pacjenta z zaworem, kompatybilnego z zestawami ze sterylnością pracy do 8h?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje drenu z zaworem "check valve"

Pytanie nr 6, załącznik nr 3 - projekt umowy, PAKIET Nr 14, § 3, ust. 1 Zwracamy się z prośbą o skrócenie terminu płatności do 30 dni. Umożliwi nam to złożenie korzystniejszej cenowo oferty.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

Pytanie nr 7, załącznik nr 3 - projekt umowy, PAKIET Nr 14, § 3, ust. 2 Zwracamy się z prośbą o możliwość przesyłania faktury w formie PDF, bez formatu obsługiwanym przez program apteczny BCO - SM, w standardzie zwanym DATAFARM MALICKI lub KAMSOFT w formacie *.fak i *.kt0 i *.xml.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

Pytanie nr 8, załącznika nr 3 – projekt umowy Zamawiający w §5 „Kary umowne” określił sposób naliczania i wysokość ewentualnych kar jakie mogą być nałożone na Wykonawcę w związku z realizacją umowy.

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o zmianę części zapisów i nadanie im poniższego brzmienia: § 5. ust. 1 pkt.

a)-c) 1. Wykonawca jest zobowiązany do zapłaty kar umownych: a) za zwłokę w dostawie przedmiotu umowy w wysokości 0,15% wartości towarów nie dostarczonych w terminie, za każdy dzień zwłoki, za każdy przypadek zwłoki z osobna, do maksymalnej kwoty 5% wartości netto towarów niedostarczonych w terminie; b) w przypadku odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z winy Wykonawcy – w wysokości 4% brutto wartości niezrealizowanej części umowy; c) w przypadku odstąpienia od umowy przez Wykonawcę nie z winy Zamawiającego, wskutek zachowania Wykonawcy związanego bezpośrednio lub pośrednio z przedmiotem umowy lub sposobem wykonania umowy, w wysokości 10% wartości netto niezrealizowanej części umowy;

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.



Pytanie nr 9, załącznika nr 3 – projekt umowy Zamawiający w §5 ust. 2 określił łączną wysokość kar umownych. Biorąc pod uwagę symulację, która wynika z zapisów obowiązującego projektu umowy, można stwierdzić, że zaproponowana łączna wysokość kar umowny jest niewspółmierna w stosunku do ewentualnej przewiny wykonawcy. W związku z powyższym zwracamy się z prośbą o zmianę zapisu §5 ust. 2 na poniższe brzmienie: „2. Łączna maksymalna wysokość kar umownych, których na podstawie niniejszej umowy może dochodzić Zamawiający, wynosi 10% wynagrodzenia netto Wykonawcy określonego w § 2 ust. 1 Umowy.”

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SWZ.

Z poważaniem

Przewodniczący Komisji Przetargowej

Naczelną Pielęgniarką
Beskidzkiego Centrum Onkologii / Szpitala Miejskiego
im. Jana Pawła II w Bielsku-Białej

mgr Barbara Frymorgen

