



*Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Międzychodzie
ul. Szpitalna 10, 64 - 400 Międzychód*

NIP: 595-13-40-382 REGON: 000310249 KRS: 0000005301
Sekretariat: tel./fax 95 748 27 11 Centrala: tel. 95 748 20 11
e-mail: spzozmiedzychod@spzoz-miedzychod.com.pl e-mail: 3000310@zoz.org.pl
www.spzoz-miedzychod.com.pl

AG/ZP-02/2021

Międzychód 11.03.2021r.

WYJAŚNIENIA TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

dotyczy postępowania na:
Sukcesywna dostawa sprzętu jednoazowego użytku – 2
AG/ZP-02/2021

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający wyodrębni pozycję 16 z pakietu 11 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odpowiedź: NIE, zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający dopuści: sterylny zestaw osłony na głowicę USG wraz z żelam : fałd osłony foliowej z naklejką , osłona na głowicę USG w rozmiarze 15x 120 cm, na osłonie zaznaczone miejsce włożenia dłoni z naklejką , osłona posiada pasek adhezyjny – nie zmienia jakości obrazowania, żel sterylny do USG, dwa rodzaje dwupunktowych mocowań osłony do głowicy, serweta rozmiar 40x40 cm?

Odpowiedź: TAK, dopuszczamy.

Pytanie nr 3

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 zamianę słów „...od momentu otrzymania zgłoszenia o wadzie” na „... od dnia uznania reklamacji”.

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr 4

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

1. Obciążające Wykonawcę:

- A) W przypadku opóźnienia terminu dostawy częściowej Przedmiotu Zamówienia z przyczyn powstałych po stronie Wykonawcy – Wykonawcy mogą zostać naliczone kary – za każdy dzień zwłoki od przekazanego zamówienia po **0,5%** wartości netto niezrealizowanej w terminie dostawy, jednak nie więcej niż 10% wartości netto niezrealizowanej w terminie części dostawy.

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr 5

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

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr 6

Czy w ramach Pakietu 10 Zamawiający dopuści złożenie oferty na asortyment (wkłady do wstrzykiwacza kontrastu Medrad Stellant CT D), 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, seria, data ważności oraz nazwa i adres wytwórcy?

UZASADNIENIE:

Każde opakowanie zbiorcze zestawów jednorazowego użytku do wstrzykiwacza kontrastu Medrad Stellant CT Dual, o którym mowa w Pytaniu 1, posiada ulotkę użytkownika w języku polskim.

Zarówno opakowanie zbiorcze danego produktu, jak i jego opakowanie jednostkowe posiadają oznakowanie w języku angielskim, jak również oznaczenia literowo-cyfrowe (np. 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: Stellant CT Dual), producenci omawianego tu asortymentu uwzględniają na opakowaniach oryginalnych wyłącznie opis w języku angielskim. Należy dodać, że asortyment będący przedmiotem postępowania nr AG/ZP-02/2021 (Pakiet 10) przeznaczony jest do stosowania wyłącznie przez wykwalifikowany i przeszkolony Personel medyczny, obsługujący w/w wstrzykiwacz kontrastu Medrad Stellant CT Dual, 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 SP ZOZ w Międzychodzie), za ich pisemną zgodą, miały oznakowania (...) w języku angielskim...”

Odpowiedź: TAK, dopuszczamy.

Pytanie nr 7

Czy Zamawiający dokona modyfikacji treści Załącznika nr 3 do SIWZ, poprzez wykreślenie w całości zapisu (cyt.):

Zamawiający zastrzega sobie możliwość wymiany rozmiarów nie wymienionych w pakietach np. dreny, cewniki, rurki, kaniule i inne na potrzebne rozmiary. ?

UZASADNIENIE:

Na Zamawiającym ciąży obowiązek precyzyjnego opisanie przedmiotu zamówienia i uwzględnienie w opisie poszczególnych pakietów wszelkich stosowanych przez siebie rozmiarów drenów, cewników, rurek, kaniul i innych wyrobów medycznych. Obecny zapis jest wysoce ryzykowny dla Wykonawców, w potencjalnie możliwej sytuacji złożenia przez Zamawiającego zamówienia na nieistniejący produkt o parametrach, które mogłyby nagle okazać się potrzebne Zamawiającemu, a nie są przedmiotem produkcji danego wytwórcy.

Odpowiedź: TAK, wyrażamy zgodę na wykreślenie.

PYTANIA DOTYCZĄCE PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

Pytanie nr 8

dotyczy pakietu 2 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie filtra oddechowego antywirusowego, antybakteryjnego, elektrostatycznego z wymiennikiem ciepła i wilgoci wykonany z celulozy, z portem do kapnografii o przestrzeni martwej 60ml przy spełnieniu pozostałych wymogów SIWZ ?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 9

dotyczy pakietu 2 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie filtra oddechowego antywirusowego, antybakteryjnego, elektrostatycznego z wymiennikiem ciepła i wilgoci wykonany z celulozy, z portem do kapnografii o wydajności nawilżenia 32,3 mg H₂O/L, opór przepływu 2,7cm H₂O przy przepływie 60L/min, utrata wilgoci 6 mg H₂O/L, masa 31g, przestrzeń martwa 57ml, sterylny, pakowany pojedynczo ?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 10

dotyczy pakietu 2 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie wymiennika ciepła i wilgoci dla pacjentów z tracheostomią do długotrwałego stosowania u spontanicznie oddychających pacjentów z centralnie umieszczonym zatrzaskowym portem do odsysania z klapką, wbudowaną obrotową złączką tlenową centralnie umiejscowioną, o wydajności nawilżania 26mg H₂O/L przy VT500ml, przestrzeń martwa 19ml, masa 8g, opór przepływu 0,2cm H₂O/L przy 30l/min ?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 11

dotyczy pakietu 2 poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie łącznika karbowanego „martwa przestrzeń”, prostego, jednorazowego użytku, mikrobiologicznie czystego, o długości 17cm ?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 12

dotyczy pakietu 2 poz. 4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie łącznika „martwa przestrzeń” prostego, jednorazowego użytku, z rury rozciągliwej z pamięcią kształtu, sterylnego o regulowanej długości 7-15cm?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 13

dotyczy pakietu 2 poz. 5 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie elastycznego łącznika „ martwa przestrzeń” z podwójnie obrotowym łącznikiem z portem do odsysania i bronchoskopii o długości 17cm, łącznik 22F-22M-15F, sterylny ?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 14

dotyczy pakietu 2 poz. 5 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie łącznika „martwa przestrzeń” z podwójnie obrotowym łącznikiem z portem do odsysania i bronchoskopii o regulowanej długości 7-15cm, łącznik 22F-22M/15F, sterylny?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 15

dotyczy pakietu 2 poz. 6 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie łącznika kolankowego podwójnie obrotowego do odsysania i bronchoskopii z kapturkiem podwójnie zatraskowym z uszczelnieniem, jednorazowego użytku, łącznik 15M-22M/15F, sterylny?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 16

dotyczy pakietu 17 poz. 2-5 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie masek krtaniowych jednorazowych, sterylnych, z mankietem i rurką uformowaną jako jedną całość, z mankietem pozbawionym nierówności i ostrych krawędzi, ze wzmocnionym koniuszkiem mankieta nie podwijającym się podczas zakładania, w siedmiu rozmiarach: 2, 3, 4, 5, z informacjami dotyczącymi rozmiaru, wagi pacjenta, rekomendowanej objętości wypełniającej mankieta, maksymalnej objętości wypełnienia mankieta na rurce oraz na opakowaniu, z instrukcją użycia umieszczoną na opakowaniu, z identyfikacją rozmiaru na baloniku kontrolnym, ze znacznikiem prawidłowego usytuowania maski, bez szkodliwych dla zdrowia ftalanów DEHP, bez lateksu, w opakowaniu folia-papier?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 17

dotyczy pakietu 18 poz. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie maski tlenowej z drenem o długości 1,8m i automatyczną zwężką Venturiego z możliwością nastawy 7 stężeń: 26%, 28%, 31%, 35%, 40%, 45%, 50% ? Zwężka posiada mechanizm pierścieniowy zabezpieczający przed przypadkową zmianą ustawienia poziomu koncentracji tlenu?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 18

dotyczy pakietu 18 poz. 8-10 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie masek anestetycznych jednorazowego użytku z mankietem wypełnionym tworzącym miękką poduszkę, bez zaworu, z PCV, transparentne, z pierścieniem mocującym, kodowane kolorystycznie, mikrobiologicznie czyste, w rozmiarach 3-5 ?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 19

dotyczy pakietu 25 poz. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie obwodu oddechowego do aparatów do znieczulenia sterylny, składający się z 2 rur o regulowanej długości w zakresie 40-200cm, trzecia rura do worka o regulowanej długości 40-150cm, z łącznikiem kątowym z portem do kapnografii oraz workiem oddechowym bezlateksowym o pojemności 2L ?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 20

dotyczy pakietu 25 poz. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie obwodu oddechowego do respiratora z PCV z gładkim światłem wewnątrz o długości 160cm, z odłączalnym Y z portami, sterylny, złącza respiratora 22F Flex (elastyczne) ?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 21

dotyczy pakietu 25 poz. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie obwodu oddechowego do respiratora z PCV z gładkim światłem wewnątrz o długości 160cm, z odłączalnym Y z portami, mikrobiologicznie czysty, złącza respiratora 22F Flex (elastyczne) ?

Odpowiedź: TAK.

PYTANIA DOTYCZĄCE ZAŁĄCZNIKA 4 – WZÓR UMOWY**Pytanie nr 22**

dotyczy §3 ust. 10

Prosimy o modyfikację w/w ustępu w sposób następujący:

„Wykonawca ponosi pełną odpowiedzialność za jakość dostarczonego sprzętu na zasadach określonych w ustawie z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych.”

Wykonawca w postępowaniu o zamówienia publiczne może odpowiadać za swoje działania wyłącznie na zasadach ustawowych, a przez sam fakt dostarczenia wyrobu medycznego taka odpowiedzialność na niego nie przechodzi.

W związku z powyższym usunięcie ww. zapisu umowy lub przeformułowanie go na zgodne z istniejącymi przepisami jest konieczne. Nałożenie przez Zamawiającego odpowiedzialności przez wykonawcę jest nieuzasadnione, i, jako sprzeczne z prawem, bezskuteczne.

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr 23

dotyczy §6 ust. 1 pkt A) Prosimy o modyfikację w/w ustępu w sposób następujący:

„W przypadku opóźnienia terminu dostawy zamówionego asortymentu z przyczyn powstałych po stronie Wykonawcy – Wykonawcy mogą zostać naliczone kary – za każdy dzień zwłoki od przekazanego zamówienia po 1 % wartości netto nie zrealizowanej w terminie dostawy.”

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr 24

dotyczy §6 ust. 1 pkt B) Prosimy o modyfikację w/w ustępu w sposób następujący:

„W przypadku opóźnienia dostawy powyżej 5 dni od terminu wyznaczonego w §3 ust. 1 Zamawiający zastrzega sobie prawo żądania odszkodowania za poniesione straty.”

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr 25

Pakiet 11 Czy Zamawiający dopuści szkiełka podstawowe cięte o wymiarach 75x25x1 mm?

Odpowiedź: TAK, dopuszczamy.

Pytanie nr 26

Pakiet 11 Czy Zamawiający dopuści szkiełka podstawowe cięte z polem do opisu o wymiarach 25x75x1 mm?

Odpowiedź: TAK, dopuszczamy.

Pytanie nr 27

dotyczy umowy paragraf 6 ust.1 pkt. A

Niniejszym Wykonawca zwraca się z prośbą o modyfikację zapisu na „KARY UMOWNE Obciążające Wykonawcę:

A) W przypadku opóźnienia terminu dostawy częściowej Przedmiotu Zamówienia z przyczyn powstałych po stronie Wykonawcy – Wykonawcy mogą zostać naliczone kary – za każdy dzień zwłoki od przekazanego zamówienia po 1% wartości netto niezrealizowanej w terminie dostawy.”

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr 28

Pakiet 13, pozycja 11 – Czy Zamawiający dopuści lejce naczyniowe rozmiar 2,5 x 1,0, długość 2x40cm?

Odpowiedź: TAK, dopuszczamy.

Pytanie nr 29

Pakiet 15 poz. 3 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w powyższej pozycji elektrod z pianki, przy pozostałych parametrach bez zmian.

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 30

Pakiet 15 poz. 3 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w powyższej pozycji elektrody o średnicy 40mm, przy pozostałych parametrach bez zmian.

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 31

Pakiet 15 poz. 1-3 Czy Zamawiający dopuści podanie w ww. pozycji ceny jednostkowej dla opakowania zawierającego 50 sztuk elektrod, albo podanie ceny jednostkowej za sztukę z dokładnością do czterech miejsc po przecinku? Ceny jednostkowe elektrod są bardzo niskie, proponowane rozwiązanie dałoby wykonawcom możliwość zaoferowania korzystniejszej ceny łącznej.

Odpowiedź: TAK, cena jednostkowa do 4 miejsc po przecinku.

Pytanie nr 32

Pakiet 15 poz. 4,5 Zwracamy się z prośbą o sprecyzowanie opisu przedmiotu zamówienia. Zamawiający opisał elektrody numerami katalogowymi pewnego producenta (DF-20NC). Czy Zamawiający oczekuje elektrod typu preconnect (z kablem wyprowadzonym na zewnątrz w umożliwiających podpięcie elektrod bez otwierania opakowania)) w obu przypadkach elektrod tzn elektroda typu Quick Combo z kablem na zewnątrz dla dorosłych oraz elektroda typu Quick Combo z kablem na zewnątrz dla dzieci?

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 33

Pakiet 15 poz. 4,5 Zwracamy się z prośbą o sprecyzowanie jednostki miary. Czy Zamawiający wymaga 9 i 4 sztuk czy 9 i 4 kompletów elektrod? Elektrody do defibrylacji są pakowane parami stąd nasze pytania.

Odpowiedź: Par elektrod.

Pytanie nr 34

Projekt umowy- §3 pkt. 8

Zwracamy się z prośbą o określenie ilości dostaw w miesiącu. Pozwoli to nam oszacować koszty dostaw a tym samym zaproponować odpowiednią cenę sprzedaży.

Odpowiedź: Jak w SWZ.

Pytanie nr 35

Projekt umowy- §3 pkt. 9

Prosimy o określenie minimalnego zakresu zamówienia, to znaczy takiego, do realizacji którego Zamawiający będzie zobowiązany, np. w procencie wartości pełnego zakresu zamówienia. Niedopuszczalnym jest opisywanie zamówienia bez wskazania tej jego części, której realizacja będzie pewna, a nie opcjonalna. Takie stanowisko znajduje potwierdzenie w orzecznictwie Krajowej Izby Odwoławczej (sygn. akt KIO/UZP 22/07, KIO/UZP 1447/10, KIO/UZP 2376/10) oraz jest zgodne ze stanowiskiem Urzędu Zamówień Publicznych (Opinia prawna: "Prawo opcji" w ustawie Prawo zamówień publicznych - Informator Urzędu zamówień publicznych Nr 4/2011, str. 16-19 - dostępny do pobrania w wersji elektronicznej na stronie UZP).

Odpowiedź: Jak w SWZ.

Pytanie nr 36

Dot. pakiet 15, poz.1 Czy Zamawiający dopuści elektrody na włókninie z żelazem stałym o średnicy 48mm?

Odpowiedź: NIE, zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 37

Dot. pakiet 15, poz.2 Czy Zamawiający dopuści elektrody o wymiarach 42x56mm?

Odpowiedź: NIE, zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 38

Dot. pakiet 15, poz.2 Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy elektroda ma być na włókninie czy na piance PE?

Odpowiedź: Na piance PE.

Pytanie nr 39

Dot. pakiet 15, poz.2 Czy Zamawiający dopuści elektrodę z żelazem stałym?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 40

Dot. pakiet 15, poz.5 Czy Zamawiający na pewno wymaga elektrody z kablem na zewnątrz dla dzieci i do którego typu aparatu Lifepack?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 41

Dot. Rozdział XV – Termin dostawy częściowej

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów w sposób następujący:

Termin dostawy częściowej – 40%

- 1 – 2 dni robocze - 40 pkt.

- 3 – 4 dni robocze – 30 pkt.

- 5 dni robocze- 20 pkt.

(Maksymalnie do 5 dni roboczych). W przypadku, gdy Wykonawca w formularzu ofertowym nie poda terminu dostawy, Zamawiający przyjmuje, że Wykonawca zaoferował maksymalny dopuszczalny termin dostawy (tj. 5 dni)

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr 42

Dot. Projekt Umowy - §3 ust. 1 Czy Zamawiający wrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy maksymalnie do 5 dni roboczych od daty złożenia Zamówienia?

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr 43

Dot. Projekt Umowy - §3 ust. 6 Zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu wymiany towaru o niepełnej jakości do 5 dni roboczych od chwili zgłoszenia.

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr 44

Dot. Projekt Umowy - §6 ust. 1 A-D)

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu w sposób następujący:

1. Obciążające Wykonawcę:

- A) W przypadku opóźnienia terminu dostawy częściowej Przedmiotu Zamówienia z przyczyn powstałych po stronie Wykonawcy – Wykonawcy mogą zostać naliczone kary – za każdy dzień zwłoki od przekazanego zamówienia po 2% wartości netto niezrealizowanej w terminie dostawy.
- B) W przypadku opóźnienia dostawy powyżej 3 dnia od terminu wyznaczonego w § 3 ust. 1 Zamawiający zastrzega sobie prawo żądania odszkodowania za poniesione straty.
- C) W razie pięciokrotnego opóźnienia dostawy lub gdy jednorazowe opóźnienie dostawy będzie powyżej 10 dni (dotyczy to również pojedynczych pozycji asortymentu) Zamawiający zastrzega sobie prawo do natychmiastowego rozwiązania Umowy z winy Wykonawcy.
- D) W przypadku odstąpienia od Umowy z winy Wykonawcy, zapłaci on Zamawiającemu karę umowną w wysokości 5% wartości netto niezrealizowanej części Umowy.

Odpowiedź: NIE.

Pytanie nr 45

Dot. projektu umowy 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 umowy poprzez dodanie zapisu o następującej treści:

SIŁA WYŻSZA

1. Strony zgodnie postanawiają, że nie będą odpowiedzialne za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności niewynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.
2. Do celów Umowy „Siła Wyższa: oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powódzie, epidemie, akty administracji państwowej, itp.
3. W przypadku zaistnienia Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas strony ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy.
4. Strona, która dokonała zawiadomienia o zaistnieniu działania siły wyższej, jest zobowiązana do kontynuowania wykonywania swoich zobowiązań wynikających z Umowy, w takim zakresie, w jakim to możliwe, jak również jest zobowiązana do podjęcia wszelkich działań zmierzających do wykonania przedmiotu zamówienia, a których nie wstrzymuje działanie siły wyższej.

5. *Obowiązki, których Strona nie jest w stanie wykonać na skutek działania Siły wyższej, na czas działania siły wyższej ulegają zawieszeniu, tzn. w czasie działania siły wyższej ww. obowiązki nie są wykonywane, a terminy ich wykonania ulegają przedłużeniu o okres działania siły wyższej. W czasie istnienia utrudnień w wykonaniu umowy na skutek działania siły wyższej w szczególności nie nalicza się przewidzianych kar umownych ani nie obciąża się drugiej strony umowy kosztami zakupów interwencyjnych.*
6. *Jeżeli Siła Wyższa, będzie trwała nieprzerwanie przez okres 180 dni lub dłużej, Strony mogą w drodze wzajemnego uzgodnienia rozwiązać Umowę bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań oprócz płatności należnych z tytułu prawidłowo wykonanych usług.*

Odpowiedź: NIE

Pytanie nr 46

Dot. projektu umowy W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytania powyżej zwracamy się z prośbą o dodanie do umowy w §6 ustępu 4 o następującej treści:

4. *Zamawiający odstępuje od stosowania kar umownych o których mowa w §6 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

Pytanie nr 47

W pakiecie nr 18, poz. 2-7 Prosimy o dopuszczenie rozmiarów zamiast 0-5 odpowiednio od 1-6, pozostałe parametry zgodnie z swz?

Rozmiar

1#-Noworodek

2#-Niemowlę

3#-Dziecko

4#-Dorosły mały

5#-Dorosły średni

6#-Dorosły duży

Odpowiedź: TAK, dopuszczamy.

Pytanie nr 48

W pakiecie nr 18, poz. 8-10 Prosimy o dopuszczenie : Maska anestetyczna twarzowa jednorazowego użytku z nadmuchiwanym kołnierzem uszczelniającym z zaworem, wykonane z medycznego PCV, wolne od latexu i DEHP,

Uzasadnienie: Zamawiający wymaga masek „z nadmuchiwanym kołnierzem” ale bez zaworu. Nie ma możliwości aby mieć możliwość nadmuchiwania/ regulowania poziomu nadmuchiwanego kołnierza nie posiadając zaworu. Prosimy więc o dopuszczenie masek nadmuchiwanych z zaworem.

Odpowiedź: TAK.

Pytanie nr 49

Zamawiający w pakiecie nr 13, poz. 11 wymaga

Lejce naczyniowe silikonowe do żył niebieskie rozmiar 2,5x 1,2 mm długość 2 x 45

rosimy o dopuszczenie rozmiaru 2,4 x 1,2mm dł 2 x 40cm?

Odpowiedź: Odpowiedź: TAK, dopuszczamy.

Pytanie nr 50

Czy Zamawiający w zad. 20, w miejsce pierwotnych zapisów, wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem:

Wielofunkcyjny zestaw do drenażu opłucnej (aktywnego i grawitacyjnego) całkowicie suchy (niewymagający wypełnienia zastawki wodą - gotowy do użycia), z mechaniczną regulacją siły ssania (regulacja za pomocą słupa wody wykluczona) wyposażony w wyskalowane pokrętko umieszczone na przedniej ścianie umożliwiające regulację w zakresie od 10-40 cm H₂O, posiadający możliwość wypełnienia mechanicznej zastawki wodą w celu monitorowania przecieku powietrza, wyskalowany do objętości 2000ml, posiadający wskaźnik pływakowy umożliwiający wizualizację prawidłowego działania drenażu, zastawkę bezpieczeństwa do uwolnienia wysokiego podciśnienia, automatyczny zawór uwalniający dodatnie ciśnienie, port do pobierania próbek drenowanego płynu, o wysokości do 26 cm i konstrukcji niewymagającej mocowania na stojaku w przypadku umieszczenia na podłodze, z uchwytem umożliwiającym przenoszenie lub powieszenie, z możliwością położenia w pozycji horyzontalnej (poziomej) na krótki czas niepowodującego wymieszania roztworów wewnątrz komory, zapakowany podwójnie, sterylny, z pojedynczym drenem łączącym bezlateksowym zabezpieczonym przed zagięciem, z możliwością odłączenia?

Odpowiedź: NIE, zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 51

Czy Zamawiający w zad. 24, wyrazi zgodę na pakowanie klipsów w magazynki po 6 szt, 14 magazynków w opakowaniu?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 52

W rozporządzeniu ministra zdrowia z dnia 5 listopada 2010 zamieszczonego w Dzienniku Ustaw nr 215, poz 1416, paragraf 4.1, reguła 8; dotyczącym wyrobów do implantacji i chirurgicznych inwazyjnych wyrobów medycznych do długotrwałego użytku wskazano, że wyroby takie powinny posiadać klasę IIB. Natomiast w przypadku wyrobów medycznych przeznaczonych do użytku ale w bezpośrednim kontakcie z sercem lub centralnym układem krążenia podniesiono ten wymóg do posiadania klasy wyższej czyli klasy III. Czy zgodnie z powyższym rozporządzeniem, przepisami oraz aktualnymi standardami medycznymi Zamawiający w zad 24 wymaga, by klipsy jako wyroby medyczne stosowane w Państwa szpitalu, przeznaczone do użytku w bezpośrednim kontakcie z sercem lub centralnym układem krążenia (wszystkimi głównymi naczyniami krwionośnymi, w tym: żyły płucne, tętnice płucne, żyły sercowe, tętnice wieńcowe, tętnice szyjne (wspólne, wewnętrzne i zewnętrzne), tętnice mózgowie, tętnice ramiennie-głowowe, aorta (wszystkie segmenty aorty), dolna i górna żyła główna i wspólne tętnice biodrowe), posiadały klasę III?

Odpowiedź: Dopuszczamy, nie wymagamy.

Pytanie nr 53

Zgodnie z Dz.U. Nr 16, poz. 76 z dnia 12 stycznia 2011 roku, aktywne wyroby medyczne przeznaczone do implantacji muszą być identyfikowalne. Kod użyty do ich oznakowania, musi umożliwiać szybką i jednoznaczną identyfikację wytwórcy i wyrobu, uwzględniać jego typ oraz rok produkcji; odczytanie kodu jeżeli jest to niezbędne, nie powinno wymagać zabiegu chirurgicznego.

Informujemy, że nasze produkty spełniają wszystkie wymogi ww. ustawy. Wychodząc na przeciw potrzebom Zamawiającego, zwracamy się z prośbą w zad 24 o możliwość zastosowania papierowej części blistra (magazynku), która zawiera wszystkie wymagane informacje zawarte w powyższej ustawie (nr referencyjny, numer serii, datę ważności i produkcji, nazwę wytwórcy itd.) celem możliwości wklejenia do kartoteki pacjenta?

Odpowiedź: Dopuszczamy, nie wymagamy.