



WOJEWÓDZKA STACJA POGOTOWIA RATUNKOWEGO

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Łomży

18-400 Łomża, Szosa Zambrowska 1/19

REGON 450192689

NIP 718-16-22-676

tel. 086 2166215; fax: 086 2163063; e-mail: sekretariat@pogotowie.lomza.pl

Łomża, dnia 10.05.2020 r.

Wykonawcy biorący udział w postępowaniu

Oznaczenie sprawy: 1-JAM-2021-TP

Dotyczy: udzielenia wyjaśnień treści SWZ w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego w trybie podstawowym bez negocjacji, którego przedmiotem jest sukcesywna dostawa artykułów medycznych jednorazowego użytku na potrzeby WSPR SPZOZ w Łomży.

Ogłoszenie o zamówieniu nr 2021/BZP 00045208/01 zostało opublikowane w Biuletynie Zamówień Publicznych dnia 03.05.2021 roku, zmienione ogłoszeniem o zmianie ogłoszenia nr 2021/BZP 00048447/01 z dnia 07.05.2021 roku

Zgodnie z art. 284 ust. 2 i 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U z 2019 r. poz. 2019 z późniejszymi zmianami), zamawiający udzielił wyjaśnień treści SWZ odpowiadając na pytania przesłane przez wykonawców we wnioskach o wyjaśnienie treści SWZ – pytających nr 1-18 oraz umieścił je na stronie internetowej prowadzonego postępowania.

Pytający nr 1

Pytanie nr 1 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Pakiet 10, pozycja 8,9,10

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o możliwość złożenia atrakcyjnej cenowo oferty tylko dla masek - medycznych oraz ochronnych. Naszą prośbę motywujemy faktem, iż jesteśmy producentem wyspecjalizowanym w produkcji masek wzbogaconych o warstwę węglową - za ten produkt odpowiadamy, podpierając się badaniami które są wykonywane w danym asortymencie. Dzięki temu oferujemy jako jedyni na rynku maski medyczne wzbogacone o dodatkowy filtr węglowy, który ma właściwości bakteriostatyczne, co ogranicza kolonizację materiału maski przez drobnoustroje pochodzące z powietrza wydychanego przez użytkownika. Wyspecjalizowana produkcja koncentruje siły i moce przerobowe przedsiębiorstwa na dbaniu o jakość wąskiej gamy produktów, dzięki czemu oferujemy pod każdym względem produkt najwyższej jakości. Chcemy zaoferować Państwu produkt innowacyjny w swojej dziedzinie- wnętrze maski ma właściwości bakteriostatyczne, co ogranicza kolonizację materiału maski przez drobnoustroje pochodzące

z powietrza wydychanego przez użytkownika. Umożliwia to bardziej komfortowe i potencjalnie dłuższe korzystanie z maski ograniczając konsekwencje typu nieprzyjemny zapach lub ryzyko samo-infekcji. Wspomniany zabieg, umożliwi nam przygotowanie dla Państwa konkurencyjnej ceny, ponieważ w obecnej postaci ofertę będą w stanie złożyć tylko pośrednicy, którzy jak wiadomo w oferowanej cenie muszą zawrzeć także swoją prowizję.

Odpowiedź: Nie, zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji.

PYTAJĄCY nr 2

Pytanie nr 1 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Część nr 4 - łyżki do laryngoskopów

Dotyczy pozycji 1 i 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie łyżek pakowanych w opakowaniu zbiorczy po 25 szt.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na opakowania zbiorcze po 25 szt. z przeliczeniem zamawianych ilości. Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 2 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Część nr 4 - łyżki do laryngoskopów.

Dotyczy kolumny 6 i 7 formularza asortymentowo-cenowego

Prosimy o informację, czy Zamawiający nie popełnił oczywistej omyłki pisarskiej, wpisując dwukrotnie w kolumnę 6 i 7 formularza „ceny jednostkowej brutto w zł”.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w załączniku nr 2 do SWZ Formularzu asortymentowo-cenowym i szczegółowym opisie przedmiotu zamówienia w części nr 4: łyżki do laryngoskopów w kolumnie 6 jest wpisane: „Cena jednostkowa brutto w zł” a w kolumnie 7 natomiast „Wartość brutto w zł (kol. 4 x kol. 6)”.

PYTAJĄCY nr 3

Pytanie nr 1 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Czy istnieje możliwość składania ofert na poszczególne pozycje?

Odpowiedź: Nie ma możliwości składania ofert na poszczególne pozycje wyszczególnione w danej części. Oferty należy składać na całą część. Zgodnie z wymaganiami zawartymi w SWZ.

PYTAJĄCY nr 4

Pytanie nr 1 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Czy zamawiający dopuszcza złożenie oferty w Części nr 10/2 tylko na kombinezony ochronne?

Odpowiedź: Nie ma możliwości składania ofert na poszczególne pozycje wyszczególnione w danej części. Oferty należy składać na całą część. Zgodnie z wymaganiami zawartymi w SWZ.

Pytanie nr 2 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Jakie parametry/normy mają posiadać kombinezony ochronne?

Odpowiedź: Kombinezony ochronne muszą spełniać wymagania normy PN-EN 14126:2005.

PYTAJĄCY nr 5

Pytanie nr 1 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Dotyczy: 1-JAM-2021-TP, Część nr 2, Pozycja 33

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 2 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Dotyczy: 1-JAM-2021-TP, Część nr 2, Pozycja 33

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 33 z Części nr 2 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji nr 33 z części nr 2 do osobnej/nowej części. Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 3 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Dotyczy: 1-JAM-2021-TP, Część nr 2, Pozycja 38

Czy Zamawiający dopuści dwudrożny cewniki Foleya wykonany z naturalnej gumy lateksowej pokrytej silikonem z dwoma naprzeciwległymi otworami z końcówkami kodowanymi kolorami o przekroju jak poniżej:

- cewnik 14Fr o długości 38cm i balon o pojemności: 15ml - 30ml
- cewnik 16Fr - 24Fr o długości 38cm i balon o pojemności: 30ml - 50ml

Cewniki sterylizowane tlenkiem etylenu. Produkt sterylny pakowany podwójnie w wewnętrzny worek foliowy i zewnętrzne opakowanie folia-papier, co umożliwi ich aseptyczne użytkowanie.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 4 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Dotyczy: 1-JAM-2021-TP, Część nr 2, Pozycja 38

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 38 z Części nr 2 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji nr 38 z części nr 2 do osobnej/nowej części. Zgodnie z SWZ.

PYTAJĄCY nr 6

Pytanie nr 1 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Projekt umowy – par. 2 ust. 3

Prosimy o wykreślenie z projektu umowy par. 2 ust. 3. Proponowany zapis umowny jest obejściem art. 144 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych zakazującego jakichkolwiek zmian umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru wykonawcy. Niedopuszczalne jest wymaganie od Wykonawcy, aby był przygotowany na zmianę ilości poszczególnych pozycji towaru, czyli przedmiotu zamówienia (a tym samym zmianę umowy), w sposób zależny jedynie od woli Zamawiającego. SIWZ zawiera bowiem, stosownie do art. 36 ust. 1 pkt 3 ustawy pzp opis przedmiotu zamówienia, stanowiącego integralną część umowy o zamówienie, i wykonawca składa ofertę, która jest związany, tylko w zakresie tak opisanego przedmiotu. Tylko w ten sposób wykonawca, znając przedmiot zamówienia, tj. poszczególne pozycje towaru i ich ilość, może prawidłowo przygotować i skalkulować ofertę. Zamawiający oczekując od wykonawcy pełnej gotowości na zmianę przedmiotu zamówienia, tj. ilości poszczególnych pozycji towaru, według własnego uznania, samowolnie ingeruje w treść umowy (zmienia jej przedmiot), co jest niedopuszczalne w świetle art. 144 pzp.

Odpowiedź: Zamawiający wykreślił §2 ust. 3 z projektowanych postanowień umowy, stanowiących załącznik nr 6 do SWZ.

Pytanie nr 2 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Projekt umowy – par. 6 ust. 1.1) i 1.2)

Czy Zamawiający dopuszcza zmianę wysokości kar umownych w przypadku zwłoki w dostarczeniu towaru do części niedostarczonej partii towaru zamiast wartości brutto umowy, tj. w § 6 ust. 1.1) i 1.2) projektu umowy zamiast zwrotu „ceny umownej określonej w par 2 ust 1” wpisanie zwrotu: „wartości brutto niezrealizowanej dostawy” oraz zastrzeżenie, że naliczenie kary umownej z tytułu przekroczenia terminu realizacji dostawy przedmiotu umowy nie będzie miało miejsca w sytuacji wstrzymania dostaw z powodu zaległości w zapłacie za towar już przez Zamawiającego pobrany

Wskazanie 0,2% wartości umowy za opóźnienie z dostarczeniem zamówionej partii towaru jest nieadekwatne do szkody, którą Szpital może z tego tytułu ponieść. Obwarowanie Wykonawcy tak wysokimi karami umownymi stoi w sprzeczności z istotą instytucji kary umownej. Zgodnie z Orzecnictwem Sądu Najwyższego (Wyrok z dnia 29.12.1978r., IV CR 440/798) “Kara umowna – jako rażąco wygórowana powinna ulec zmniejszeniu w stopniu dostosowanym do tej dysproporcji. W przeciwnym razie kara umowna – tracąc charakter surogatu odszkodowania (art.483 § 1 k.c.) - prowadziłaby do nie uzasadnionego wzbogacenia wierzyciela”.

Dostawca nie przewiduje żadnych opóźnień w terminie dostawy zamówionego przez Szpital towaru w trakcie obowiązywania umowy. Jakkolwiek obwarowanie Wykonawcy% wartości umowy w przypadku zwłoki w dostawie jedynie części umowy (partii towaru) jest ekonomicznie niczym nieuzasadnione, bowiem ewentualna szkoda wyrządzona w ten sposób przez dostawcę Zamawiającemu nie będzie aż tak duża. Zastrzeżenie tak wysokiej kary umownej prowadzi na wzbogacenia się Szpitala kosztem Wykonawcy, co jest niezgodne z ideą instytucji kary umownej i w konsekwencji prowadzi do sądowego miarkowania wysokości odszkodowania.

Proszę również o dopisanie zastrzeżenia, że naliczenie kary umownej z tytułu przekroczenia terminu realizacji dostawy przedmiotu umowy nie będzie miało miejsca w sytuacji wstrzymania dostaw z powodu zaległości w zapłacie za towar już przez Zamawiającego pobrany”. Dotychczasowe brzmienie zapisu umownego próbuje wymusić na Wykonawcy zobowiązanie do działania niezgodnie z prawem. Zgodnie z art. 488 § 1 kc świadczenia będące przedmiotem zobowiązań z umów wzajemnych (a taką umową jest umowa sprzedaży) powinny być spełnione jednocześnie, chyba że z umowy, z ustawy albo z orzeczenia sądu lub decyzji innego właściwego organu wynika, iż jedna ze stron obowiązana jest do wcześniejszego świadczenia. Z niniejszej umowy wynika, że zobowiązani jesteśmy dostarczyć Państwu towar, a zapłata za niego nastąpi w określonym czasie od dnia otrzymania towaru. Zgodnie jednak z art. 490 § 1 k.c. jeżeli jedna ze stron obowiązana jest spełnić świadczenie wzajemne wcześniej, a spełnienie świadczenia przez drugą stronę jest wątpliwe ze względu na jej stan majątkowy, strona zobowiązana do wcześniejszego świadczenia może powstrzymać się z jego spełnieniem, dopóki druga strona nie zaoferuje świadczenia wzajemnego lub nie da zabezpieczenia. Oznacza to, że prawem naszym jest

wstrzymanie dalszych dostaw w przypadku zwłoki z zapłatą przez Państwa ustalonej ceny, z którego to prawa nie mamy zamiaru rezygnować.

Odpowiedź: Zamawiający zmienił treść załącznika nr 6 do SWZ.

Pytanie nr 3 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Projekt umowy – par. 6 ust. 1.3) i 1.4)

Czy Zamawiający dopuszcza zmianę wysokości kar umownej za odstąpienie od umowy do części niezrealizowanej umowy zamiast wartości nominalnej umowy, tj. w § 6 ust. 1.3 i 1.4 projektu umowy zamiast zwrotu „ ceny umowy określonej w par. 2 ust. 1” wpisanie zwrotu: „wartości niezrealizowanej części umowy”.

Wskazanie 10% całkowitej wartości umowy za odstąpienie od części umowy jest nieadekwatne do szkody, którą Szpital może z tego tytułu ponieść. Obwarowanie Wykonawcy tak wysokimi karami umownymi stoi w sprzeczności z istotą instytucji kary umownej. Zgodnie z Orzecznictwem Sądu Najwyższego (Wyrok z dnia 29.12.1978r., IV CR 440/798) “ Kara umowna – jako rażąco wygórowana powinna ulec zmniejszeniu w stopniu dostosowanym do tej dysproporcji. W przeciwnym razie kara umowna – tracąc charakter surogatu odszkodowania (art.483 § 1 k.c.) - prowadziłaby do nie uzasadnionego wzbogacenia wierzyciela”.

Wykonawca wskazuje, że zgodnie z art. 139 ustawy prawo zamówień publicznych w do umów w sprawach zamówień publicznych stosuje się posiłkowo przepisy kodeksu cywilnego. Kluczowy natomiast przepis kodeksu cywilnego dotyczący zasady swobody zawierania umów, art. 3531 k.c., odwołuje się do takich klauzul generalnych jak „właściwość (natura) stosunku prawnego” oraz „zasady współżycia społecznego”. Zamawiający, będąc stroną narzucającą treść umowy, kształtując jej treść, musi mieć na względzie w/w przepis i mieć na uwadze fakt, że treść i cel umowy nie może sprzeciwiać się w/w klauzulom generalnym. Prawo Zamawiającego do kształtowania umowy jest ograniczone również art. 5 kc, zgodnie z którym nie można czynić ze swojego prawa użytku, który byłby sprzeczny ze społeczno-gospodarczym przeznaczeniem tego prawa lub z zasadami współżycia społecznego, a działanie polegające na czynieniu takiego użytku nie jest uważane za wykonywanie prawa i nie korzysta z ochrony. Bez wątplenia nakładanie na Wykonawcę kary umownej odnoszącej się do wartości całej umowy, a nie tylko jej niezrealizowanej części w przypadku odstąpienia od umowy powoduje bezpodstawne wzbogacenie się Zamawiającego, bowiem jego ewentualna szkoda ogranicza się jedynie do wartości niezrealizowanej na skutek odstąpienia części umowy.

Odpowiedź: Zamawiający zmienił treść załącznika nr 6 do SWZ.

PYTAJĄCY nr 7

Dotyczy pakietu 8 – Igły doszpikowe

Pytanie nr 1 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Zwracamy się do Zamawiającego z zapytaniem czy wymaga, aby Wykonawca był uprawniony przez producenta do dystrybucji na terenie Polski, co związane jest z odpowiedzialnością przed Urzędem Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych związaną z akcjami korekcyjnymi dotyczącymi incydentów medycznych i potwierdził to odpowiednim dokumentem autoryzacyjnym od producenta?

Odpowiedź: Zamawiający nie stawia ww. wymogu wykonawcy.

Pytanie nr 2 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

W związku z ogłoszonym postępowaniem pytamy Zamawiającego czy będzie wymagać, aby termin przydatności do użycia dostarczonych igieł doszpikowych wynosił przynajmniej 48 miesięcy, dzięki czemu w przypadku ich dłuższego przechowywania nie dojdzie do sytuacji kiedy to nieużyte igły utracą ważność – Zamawiający nie zostanie narażony na straty w wyniku zakupu i nieużycia igieł doszpikowych?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający wymaga roku produkcji i terminów zgodnych z treścią SWZ.

PYTAJĄCY nr 8

Pytanie nr 1 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Część nr 2, pozycja nr 8

Czy zamawiający dopuści żel do EKG o pojemności 250g, pozostałe parametry zgodne z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 2 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Część nr 2, pozycja nr 10

Czy zamawiający dopuści kołnierz ortopedyczny o 16-stopniowej regulacji?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza ww. kołnierza.

Pytanie nr 3 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Część nr 2, pozycja nr 11

Czy zamawiający dopuści kołnierz ortopedyczny o 9-stopniowej regulacji?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza ww. kołnierza.

Pytanie nr 4 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Część nr 2, pozycja nr 16

Czy zamawiający dopuści prowadnice do rurek dla dorosłych w następujących rozmiarach:

Rozmiar	Średnica zewnętrzna	Długość
10Fr	3.3mm	340 mm
14Fr	4.7mm	340 mm

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza ww. prowadnic do rurek dla dorosłych.

Pytanie nr 5 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Część nr 2, pozycja nr 17

Czy zamawiający dopuści prowadnice do rurek dla dzieci w następujących rozmiarach:

Rozmiar	Średnica zewnętrzna	Długość
6Fr	2.0mm	275 mm
10Fr	3.3mm	340 mm

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza ww. prowadnic do rurek dla dzieci.

Pytanie nr 6 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Część nr 2, pozycja nr 19

Czy zamawiający dopuści rurkę intubacyjną ze znacznikiem głębokości w postaci dwóch pełnych pierścieni?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza ww. rurki intubacyjnej.

Pytanie nr 7 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Część nr 2, pozycja nr 19

Czy zamawiający dopuści rurkę intubacyjną ze znacznikiem głębokości w postaci dwóch półpierzścieni?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rurkę intubacyjną ze znacznikiem głębokości w postaci dwóch półpierzścieni.

Pytanie nr 8 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Część nr 2, pozycja nr 19

Czy zamawiający dopuści rurkę intubacyjną niesilikonowaną, ze znacznikiem głębokości w postaci dwóch półpierzścieni?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rurkę intubacyjną niesilikonowaną, ze znacznikiem głębokości w postaci dwóch półpierzścieni. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 9 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Część nr 2, pozycja nr 20

Czy zamawiający dopuści stabilizator do rurek intubacyjnych z poziomym mocowaniem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 10 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Część nr 2, pozycja nr 28

Czy zamawiający dopuści rurkę nosowo-gardłową wykonaną z medycznego, miękkiego tworzywa PE, pozostałe parametry zgodne z SWZ?

Odpowiedź: Tak, zamawiający dopuszcza wyżej opisany produkt.

Pytanie nr 11 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Część nr 2, pozycja nr 31

Czy zamawiający dopuści opatrunek o wymiarze 8 x 6 cm, pozostałe parametry zgodne z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 12 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Część nr 2, pozycja nr 32

Czy zamawiający dopuści worek na wymiocy o pojemności 1500ml, z podziałką co 100 ml, zamiast zastawki zamykanie w formie systemu twist & lock, z plastikowym uchwytem, pakowane po 50 sztuk, pozostałe parametry zgodne z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 13 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Część nr 2, pozycja nr 38

Czy zamawiający dopuści cewnik sterylizowany tlenkiem etylenu, pozostałe parametry zgodne z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 14 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Część nr 2, pozycja nr 57

Czy zamawiający dopuści podkład o długości 50m, pozostałe parametry zgodne z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości (16 szt.). Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 15 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Część nr 2, pozycja nr 57

Czy zamawiający dopuści podkład o długości 50m z przeliczeniem ilości do 16 rolek?

Odpowiedź: Tak, jak wyżej. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 16 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Część nr 4, pozycja nr 1

Czy zamawiający dopuści łyżki do laryngoskopu pakowane po 25 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza przy zachowaniu pozostałych zapisów SWZ.

Pytanie nr 17 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Część nr 4, pozycja nr 2

Czy zamawiający dopuści łyżki do laryngoskopu pakowane po 25 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza przy zachowaniu pozostałych zapisów SWZ.

Pytanie nr 18 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Część nr 10, pozycja nr 7

Czy zamawiający dopuści fartuch o gramaturze min. 35g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza fartucha o ww. gramaturze.

Pytanie nr 19 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Część nr 10, pozycja nr 7

Czy zamawiający dopuści fartuch wykonany z dwuwarstwowej barierowej włókniny SMS?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza ww. fartucha.

PYTAJĄCY nr 9

Pytanie nr 1 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Część nr 10 poz. 3

Czy Zamawiający ma na myśli ochraniacze na buty długie, wykonane z włókniny PP + PE, wiązane na troki?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga ochraniaczy wysokich.

Pytanie nr 2 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Część nr 10, poz. 4

Czy zamawiający dopuści wycenę czepka na głowę za opakowanie a'100 sztuk z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na przeliczenie ilości czepków na głowę zgodnie z zaproponowanym przez wykonawcę opakowaniem zbiorczym a'100 szt. – zamiast 6000 szt. – 60 opakowań zbiorczych a'100 szt. pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 3 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Część nr 10, poz. 6

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający ma na myśli fartuch niesterylny.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający miał na myśli fartuch niesterylny.

Pytanie nr 4 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Część nr 10, poz. 7

Czy zamawiający dopuści fartuch chirurgiczny sterylny wzmocniony barierowy z włókniny SMMMS o gramaturze 35g/m² + wzmocnienie 40g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza ww. fartucha, zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 5 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Część nr 10, poz. 9

Czy zamawiający dopuści maskę 5 warstwową?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ww. maskę 5-warstwową, przy zachowaniu pozostałych wymagań zawartych w SWZ.

Pytanie nr 6 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Część nr 10, poz. 10

Prosimy o dopuszczenie półmasksi FFP3 jednorazowego użytku z zaworem o parametrach: - 5 warstw ochronnych - posiada wkładkę dopasowującą kształt maski do nosa i twarzy - zakładana na głowę z regulowanymi gumkami - zapewnia skuteczną filtrację bakterii BFE ≥ 99% - z zaworem ułatwiającym wydech ochrania przed przenoszeniem infekcji pomiędzy pracownikami a pacjentami - produkt jest odporny na przenikanie rozbryzgów cieczy - nie zawiera lateksu kauczuku naturalnego - jednorazowego użytku - produkt opatrzony znakiem CE

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza maskę jednorazową o podanych parametrach. Ponadto, zamawiający zmienia zapisy części 10, poz. 10 załącznika nr 2 do SWZ Formularza asortymentowo-cenowego i szczegółowego opisu przedmiotu zamówienia na: „Półmaska o klasie filtra FFP3 - maska ochronna przeciwpyłowa, jednorazowa, wyposażona w filtr (węglowy +HEPA), mocowanie na gumki, posiada zawór wentylacyjny, profilowanie do twarzy, zgodna z normami PN-EN 149+a1:2010 lub równoważnymi, posiadająca deklaracje zgodności z wymogami rozporządzenia (UE) 216/425, oznakowane znakiem CE.

Pytanie nr 7 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Dotyczy część 2, poz. 8

Czy dopuści żel o pojemności 250ml

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 8 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Dotyczy część 2, poz. 14

Czy Zamawiający jako jednostkę ma na myśli sztukę czy opakowanie a' 100 szt.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga 10 opakowań po 100 szt. każde.

Pytanie nr 9 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Dotyczy część 2, poz. 31

Czy Zamawiający wymaga, aby opatrunek włókninowy do mocowania kaniul był sterylizowany metoda radiacyjną zapewniającą lepszą trwałą przylepność?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie nr 10 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Dotyczy część 2, poz. 52

Czy Zamawiający dopuści op. a' 80 sztuk z przeliczeniem wymaganej ilości na 63 op. a'80 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z przeliczeniem wymaganej ilości, zgodnie z ilością zaproponowaną przez wykonawcę – 63 opakowania po 80szt. każde. Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 11 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Dotyczy część 2, poz. 58

Czy Zamawiający dopuści wymiar 110x 220cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, przy spełnieniu pozostałych wymagań określonych w SWZ.

Pytanie nr 12 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Dotyczy część 2, poz. 62

Czy Zamawiający dopuści płachtę w rozmiarze 140x200cm ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 13 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Dotyczy część 2, poz. 63

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło wykonane z nieprzepuszczalnego laminatu w rozmiarze 150cm x 200cm?

Odpowiedź: Nie, zamawiający nie dopuszcza ww. prześcieradła.

Pytanie nr 14 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Dotyczy wzoru umowy § 6, pkt 1, ust. 1

Prosimy Zamawiającego o zmianę zapisów umowy i naliczanie kary w przypadku opóźnienia w realizacji dostawy w wysokości 0,2% od ceny niezrealizowanego zamówienia a nie od ceny umowy.

Odpowiedź: Zamawiający zmienił treść załącznika nr 6 do SWZ.

Pytanie nr 15 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Dotyczy wzoru umowy § 6, pkt 1, ust. 2

Prosimy Zamawiającego o zmianę zapisów umowy i naliczanie kary w przypadku opóźnienia w wymianie towaru wadliwego w wysokości 0,1% od wartości towaru wadliwego a nie ceny umowy.

Odpowiedź: Zamawiający zmienił treść załącznika nr 6 do SWZ.

PYTAJĄCY nr 10

Pytanie nr 1 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

dotyczy Części nr 1 poz. 1:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji rękawic diagnostycznych nitrylowych, posiadających: grubość na palcu 0,12 mm, na dłoni 0,08 mm. Rękawice od wewnątrz polimeryzowane + chlorowane, od strony zewnętrznej polimeryzowane. Powierzchnia zewnętrzna: mikrotekstura z dodatkową teksturą na końcach palców. Rękawice odporne na przenikanie 14 substancji chemicznych zgodnie z nowymi normami, tj. EN 374-4 oraz EN 16523-1 (w tym 10 substancji na 6 poziomie ochrony) – na potwierdzenie Wykonawca przedstawi raport od producenta z badania wykonanego w niezależnym laboratorium.

Jednocześnie rękawice odporne na cytostatyki zgodnie z normą ASTM D6978 (15 substancji, w tym 13 substancji z czasem przenikania do 240 minut) – na potwierdzenie Wykonawca przedstawi raport od producenta z badania wykonanego w niezależnym laboratorium. Ponadto rękawice przebadane są na gotowe preparaty do dezynfekcji na bazie 70% izopropanolu na poziomie 6 oraz Etanolu na poziomie 1 – na potwierdzenie Wykonawca przedstawi raport od producenta z badania wykonanego w niezależnym laboratorium. Rękawice pozbawione tiuramów oraz MBT – potwierdzone raportem od producenta z badania wykonanego w niezależnej jednostce (metoda badania: HPLC). **Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.**

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 2 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

dotyczy Części nr 1 poz. 2:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga w poz. nr 2 rękawic jałowych **bezpudrowych czy pudrowanych?**

Odpowiedź: Zamawiający wymaga rękawic bezpudrowych. Zamawiający zmienia zapisy części 1, poz. 2 załącznika nr 2 do SWZ Formularza asortymentowo-cenowego i szczegółowego opisu przedmiotu zamówienia na: „Rękawice lateksowe bezpudrowe, jałowe, op. a'50 par, rozm. nr 7,8,9 - według potrzeb Zamawiającego”

Pytanie nr 3 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

dotyczy zapisów SWZ:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o przesunięcie terminu składania ofert min. do dnia 12.05.2021 r., z uwagi na wymóg dostarczenia próbek rękawic.

Odpowiedź: Zamawiający zmienił termin składania ofert na dzień 14 maja 2021 roku, godzina 10:00, a termin otwarcia ofert na dzień 14 maja 2021 roku, godzina 11:00.

Pytanie nr 4 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

do wzoru umowy:

Wnosimy o modyfikację § 4 ust. 10 projektu umowy poprzez wydłużenie terminu dostarczenia towaru zgodnego z zamówieniem do 5 dni roboczych. UZASADNIENIE Zamawiający, jako podmiot uprawniony do właściwie jednostronnego kształtowania treści umowy o zamówienie publiczne, nie może swego prawa podmiotowego nadużywać. Kształtując treść umowy, musi mieć na uwadze ograniczenia wynikające z art. 353¹ KC, a także zasady prawa cywilnego, wynikającej z art. 5 KC, zgodnie z którą nie można czynić ze swego prawa użytku, który byłby sprzeczny ze społeczno-gospodarczym przeznaczeniem tego prawa lub zasadami współżycia społecznego. Takie działanie lub zaniechanie uprawnionego nie jest uważane za wykonywanie prawa i nie korzysta z ochrony.

(Zobacz wyrok z dnia 27 marca 2014 r. KIO 487/14 podobnie KIO 897/15 oraz Wyrok Sądu Okręgowego w Lublinie z dnia 20 sierpnia 2014 sygn. II Ca 450/14).

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 5 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

do wzoru umowy:

Wnosimy o modyfikację § 4 projektu umowy poprzez dodanie ust. 13 o treści: „Zamawiający zobowiązuje się do zamawiania każdomiesięcznie nie więcej towaru aniżeli iloraz jego ilości wynikającej z umowy i sumy miesięcy na jaki została ona zawarta.” UZASADNIENIE: Pandemia COVID-19 - w zrozumiały sposób - doprowadziła do nadzwyczajnego, skokowego wzrostu popytu na wyroby medyczne służące jej zwalczaniu, w krótkim czasie prowadząc do wyczerpania – nie tylko posiadanych przez producentów zapasów tychże, lecz również zmniejszenia podaży materiałów niezbędnych do ich dalszej produkcji. Zjawiskom tym towarzyszyły równocześnie, wprowadzane przez kolejne państwa - ograniczenia w przemieszczaniu się i pracy oraz obostrzenia eksportowe dotyczące szerokiego asortymentu wyrobów, komponentów lub materiałów do ich wytwarzania - mające bezpośrednie i niebagatelne przełożenie na zdolności produkcyjne dotychczasowych dostawców wyrobów medycznych, a także trudności w realizacji usług transportowych. W rezultacie, tj. z powodu niedających się przewidzieć, zapobiec, ani przewyżyć przyczyn - dostępność wyrobów medycznych na światowych rynkach uległa radykalnemu ograniczeniu. Co istotne - z powodu dynamicznego charakteru pandemii, a także jej możliwych nawrotów, nie jest w tym momencie oszacowanie – na jak długo. W kontekście powyższego wprowadzenie do umowy wyżej wskazanego ograniczenia jest niezbędne dla zagwarantowania wszystkim jednostkom odpowiedzialnym za ochronę zdrowia na terytorium RP - odpowiedniego dostępu do niezbędnych wyrobów medycznych."

Odpowiedź: Zamawiający zmienił treść załącznika nr 6 do SWZ.

Pytanie nr 6 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

do wzoru umowy:

Wnosimy o modyfikację § 6 ust. 1 projektu umowy poprzez:

- a) Obniżenie kary umownej przewidzianej w pkt 1) do wysokości 0,2% wartości zamówionego a niedostarczonego towaru za każdy dzień roboczy;
- b) Obniżenie kary umownej przewidzianej w pkt 2) do wysokości 0,1% wartości towaru reklamowanego za każdy dzień roboczy;
- c) Obniżenie kary umownej przewidzianej w pkt 3) i 4) do wysokości 5% wartości niezrealizowanego przedmiotu umowy.

d) Dookreślenie iż kary umowne przewidziane w pkt 1) i 2) naliczane będą w przypadku zwłoki nie w przypadku opóźnienia.

UZASADNIENIE: Podkreślamy, że obecne postanowienia projektu umowy dotyczące kar umownych kształtują kary umowne na rażąco wygórowanym poziomie, co może prowadzić do naruszenia art. 353(1) ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. - Kodeks cywilny (Dz.U. 2018 poz. 1025, ze zm., dalej jako: „Kodeks cywilny”) oraz art. 484 § 2 i art. 5 Kodeksu cywilnego w zw. z art. 8 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2019 poz. 2019, ze zm.) poprzez wykorzystanie pozycji dominującej organizatora przetargu i uprzywilejowanie pozycji Zamawiającego wobec Wykonawcy, polegające na nałożeniu w SIWZ rażąco wygórowanych kar umownych na Wykonawcę. Należy przy tym zauważyć, że z rażąco wygórowaną karą umowną mamy do czynienia zarówno wówczas, gdy zachwiana zostaje relacja pomiędzy wysokością wynagrodzenia za wykonanie zobowiązania a wysokością kary umownej zastrzeżonej za opóźnienie w wykonaniu przedmiotu umowy, jak i wtedy (co jest zasadniczym kryterium miarkowania kary umownej z uwagi na jej rażąco wygórowanie), gdy zachwiany został stosunek wysokości zastrzeżonej kary umownej do wysokości doznawanej szkody (zob. wyrok Sądu Najwyższego z dnia 21 września 2007 r., V CSK 139/07, LEX nr 341635, oraz uchwałę składu 7 sędziów Sądu Najwyższego z dnia 6 listopada 2003 r., III CZP 61/03, LEX nr 81615). Kara umowna jest bowiem surogatem odszkodowania, zastrzeżonym w określonej wysokości i nie może prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia wierzyciela (zob. wyrok Sądu Apelacyjnego w Katowicach z dnia 28 września 2010 r., V ACa 267/10). Ponad to zgodnie z treścią art. 433 ustawy z dnia 11 września 2019 roku prawo zamówień publicznych (Dz. U. 2019, poz. 2019 ze zm.) naliczanie kar umownych za opóźnienie stanowi przykład klauzuli abuzywnej tj. niedopuszczalnej w umowach w sprawie zamówienia publicznego. W świetle art. 471 ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. - Kodeks cywilny (Dz.U. 2018 poz. 1025, ze zm., dalej jako: „Kodeks cywilny”), określającego podstawową zasadę odpowiedzialności kontraktowej, wykonawca ponosi odpowiedzialność za szkodę (i jest zobowiązany do jej naprawienia), która jest wynikiem niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, chyba że niewykonanie lub nienależyte wykonanie jest następstwem okoliczności, za które wykonawca odpowiedzialności nie ponosi. Zatem co do zasady projektowane postanowienia umowy nie mogą przewidywać odpowiedzialności wykonawcy za opóźnienie, czyli każde przekroczenie wymaganego w umowie terminu na wykonanie zobowiązania, a w przypadku gdy termin w umowie nie jest oznaczony – niezwłocznie po wezwaniu dłużnika przez wierzyciela do wykonania zobowiązania. Odpowiedzialność ta zasadniczo powinna być ustalana za zwłokę, czyli kwalifikowane opóźnienie – zawinione bezpośrednio przez dłużnika lub osoby, którymi posługuje się on przy wykonaniu zobowiązania bądź powstałe z innych okoliczności, za które dłużnik ponosi odpowiedzialność (art. 476 Kodeksu Cywilnego)

Odpowiedź: Zamawiający zmienił treść załącznika nr 6 do SWZ.

Pytanie nr 7 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

do wzoru umowy:

Wnosimy o modyfikację § 6 ust. 4 projektu umowy poprzez dookreślenie iż w okresie obowiązywania stanu zagrożenia epidemicznego albo stanu epidemii ogłoszonego w związku z COVID-19, i przez 90 dni od dnia odwołania stanu, który obowiązywał jako ostatni, zamawiający nie może potrącić kary umownej zastrzeżonej na wypadek niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, z wynagrodzenia wykonawcy lub z innych jego wierzytelności, a także nie może dochodzić zaspokojenia z zabezpieczenia należytego wykonania tej umowy, o ile zdarzenie, w związku z którym zastrzeżono tę karę, nastąpiło w okresie obowiązywania stanu zagrożenia epidemicznego albo stanu epidemii. UZASADNIENIE: Podkreślamy, iż zgodnie z treścią art. 15r¹ ust. 1 Ustawy o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych „*W okresie obowiązywania stanu zagrożenia epidemicznego albo stanu epidemii ogłoszonego w związku z COVID-19, i przez 90 dni od dnia odwołania stanu, który obowiązywał jako ostatni, zamawiający nie może potrącić kary umownej zastrzeżonej na wypadek niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, o której mowa w art. 15r ust. 1.*

Odpowiedź: Zamawiający zmienić zapisy §6 załącznika nr 6 do SWZ, m.in. poprzez dodanie ust. 5 o następującej treści: „5. W okresie obowiązywania stanu zagrożenia epidemicznego albo stanu epidemii ogłoszonego w związku z COVID-19, i przez 90 dni od dnia odwołania stanu, który obowiązywał jako ostatni, zamawiający nie może potrącić kary umownej zastrzeżonej na wypadek niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, o której mowa w art. 15r ust. 1 ustawy z dnia 2 marca 2020 r. o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych, z wynagrodzenia wykonawcy lub z innych jego wierzytelności, a także nie może dochodzić zaspokojenia z zabezpieczenia należytego wykonania tej umowy, o ile zdarzenie, w związku z którym zastrzeżono tę karę, nastąpiło w okresie obowiązywania stanu zagrożenia epidemicznego albo stanu epidemii.

Pytanie nr 8 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

do wzoru umowy:

Wnosimy o modyfikację § 8 projektu umowy poprzez dodanie ust. 3 o treści: „*W przypadku zmiany stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia, cena ulegnie zmianie z dniem wejścia w życie aktu prawnego określającego zmianę stawki VAT, z zastrzeżeniem, że zmianie ulegnie wówczas wyłącznie cena brutto, cena netto pozostanie bez zmian. Zmiana umowy w tym przypadku nastąpi automatycznie i nie wymaga formy aneksu.*” UZASADNIENIE: Wysokość stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia jest czynnikiem cenotwórczym, niezależnym do swobodnego uznania i woli Stron. Zmiana stawki podatku VAT następuje bowiem w drodze zmiany właściwej ustawy, w dniu oznaczonym przez ustawodawcę, a Strony nie mogą się uchylać od jej skutków i zobowiązane są ponosić związane z nią koszty w terminach i na

zasadach określonych przez ustawodawcę. W ocenie Wykonawcy, w kontekście powyższego, obciążanie Wykonawcy skutkami tejże zmiany lub skutkami ewentualnego opóźnienia w jej wprowadzaniu, tj. brakiem możliwości zmiany ceny brutto w związku ze zmianą stawki VAT, stoi w sprzeczności z przepisami podatkowymi. W związku z powyższym wnosimy o zmianę, jak powyżej.

Odpowiedź: Zamawiający zmienił zapisy §8 załącznika nr 6 do SWZ, m.in. poprzez dodanie ust. 3 o następującej treści:

„3. Przewiduje się również możliwość zmiany wynagrodzenia należnego wykonawcy (ceny umowy), w przypadku zmian w obowiązujących przepisach prawa, powodujących konieczność dokonania zmian w umowie, w szczególności zmiany podatku VAT, o ile zmiany te mają bezpośredni wpływ na postanowienia umowy, przy czym cena netto umowy nie może ulec zmianie”.

Pytanie nr 9 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

do wzoru umowy:

Wnosimy o modyfikację § 8 projektu umowy poprzez dodanie ust. 4 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: Zamawiający nie wyraża zgodny na zmianę zaproponowaną przez Wykonawcę. Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 10 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

do wzoru umowy:

Wnosimy o wykreślenie § 9 ust. 3 projektu umowy. UZASADNIENIE: Kwestia cesji wierzytelności względem samodzielnego powszechnego zakładu opieki zdrowotnej została już uregulowana treścią powszechnie obowiązującego prawa, tj. w treści art. 54 ust 5 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej (Dz.U. 2018 poz. 2190, ze zm.), w brzmieniu: „Czynność prawną mająca na celu zmianę wierzyciela samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej może nastąpić po wyrażeniu zgody przez podmiot tworzący. Podmiot tworzący wydaje zgodę albo odmawia jej wydania, biorąc pod uwagę konieczność zapewnienia ciągłości udzielania świadczeń zdrowotnych oraz w oparciu o analizę sytuacji finansowej i wynik finansowy samodzielnego

publicznego zakładu opieki zdrowotnej za rok poprzedni. Zgodę wydaje się po zasięgnięciu opinii kierownika samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgodny na zmianę zaproponowaną przez Wykonawcę. Zgodnie z SWZ.

PYTAJĄCY nr 11

Pytanie nr 1 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Część 2 poz. 32

Czy Zamawiający dopuści torbę na wymiociny według opisu jak poniżej:

Torba na wymiociny w idealny sposób zastępuje tradycyjne miski nerkowate.

Torba został zaprojektowany do wygodnego i łatwego użycia. Wyposażony jest w wygodny plastikowy uchwyt zapewniający jednocześnie higieniczne i proste zamknięcie po napełnieniu, odcinając przy tym źródło przykrego zapachu i umożliwiając bezpieczną utylizację odpadu.

Torba występuje w kolorze mlecznym.

Pojemność 1 500 ml wyposażona w skalę co 100 ml

Opakowanie zbiorcze a`20 szt.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 2 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Część 2 poz.77-78

Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycje do osobnego pakietu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji do odrębnej części.

Pytanie nr 3 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Część nr 4 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści nieosłonięty światłowód doświetlający wnętrze jamy ustnej i gardła, pakowane po 10 sztuk z rozmiaru pozostałe zgodne parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 4 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Część nr 4 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści nieosłonięty światłowód doświetlający wnętrze jamy ustnej i gardła, pakowane po 10 sztuk z rozmiaru pozostałe zgodne parametry zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 5 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Część 1 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne nitrylowe w opak. A'100 szt. Z odpowiednim przeliczeniem ilości z wyborem rozmiarów przez Zamawiającego producenta Abena Dania, które obecnie są dostarczane do Państwa Jednostki i zostały pozytywnie ocenione przez Państwa personel medyczny o następujących parametrach?

Rękawice diagnostyczne bezpudrowe, nitrylowe

1.	Rękawice niejałowe, bezpudrowe, nitrylowe, chlorowane od wewnątrz, oznakowane jako Wyrób Medyczny i ŚOI KATIII, Typ B.
2.	Zgodne z normą EN PN 455-1,2,3,4 wszystkie części normy zapisane w Deklaracji Zgodności- dołączyć
3	Zewnętrzna powierzchnia gładka, tekstura tylko na opuszkach palców, zakończone rolowanym mankietem
4.	Rękawice o długości min. 240 mm , siła zrywania min. 6N w całym okresie przechowywania
5.	AQL ≤ 1,5
6.	Grubość pojedynczej ścianki: palec- 0,10mm – 0,12mm dłoń- 0,06mm- 0,08mm
7.	Przebadane na wirusy krwiopochodne zgodnie z ASTM F 1671
8.	Wolne od akceleratorów chemicznych- tiuramów, tiomoczników, benzotiazoli, potwierdzone badaniem HPLC z jednostki niezależnej.
9.	Posiadające badania na cytostatyki oraz substancje chemiczne – organiczne i nieorganiczne w tym min. dwa kwasy poziom min. 4, dwie zasady- poziom min. 1 oraz min. jeden alkohol – poziom odporności min. 4. Pełny raport z badania na ww. substancje wykonane przez Laboratorium Akredytowane lub Jednostkę Notyfikowaną dołączyć do oferty.
10.	
11.	Oznaczenie fabryczne na opakowaniu: znak CE, AQL, data produkcji, data ważności , LOT/nr partii lub serii, EN 16523-1, EN 455-1,2,3,4,oznaczenie że rękawice są SOI kat III oraz wyrobem medycznym, okres ważności rękawic minimum 12 m-cy od daty dostawy.
12.	Uniwersalny kształt: pasujący na lewą i prawą dłoń

13.	Pakowane po 100 szt.
14	Rozmiar XS, S, M, L, XL

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

PYTAJĄCY nr 12

PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA:

Część nr 6: Materiały opatrunkowe różne:

Pytanie nr 1 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Poz. nr 9 – opaska elastyczna – czy ze względu na znaczną szerokość opaski Zamawiający wymaga, aby zaoferowana opaska elastyczna była pakowana z dwoma zapinkami wewnątrz opakowania?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie nr 2 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Poz. nr 9, 10, 11 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opasek elastycznych o rozciągliwości ok. 95%?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 3 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Poz. nr 12-15 – siatka elastyczna opatrunkowa – czy Zamawiający wymaga, aby siatka była przyjazna dla skóry i zawierała w swym składzie min. 60 % bawełny?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza takie rozwiązanie.

Pytanie nr 4 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Poz. nr 18 i 20 – plastry – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania plastrów o długości 9,2 metra, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

WZÓR UMOWY:

Pytanie nr 5 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zmianę poniższych zapisów § 6 umowy, dotyczących kar umownych:

1. Zamawiający ma prawo do naliczenia wykonawcy kar umownych:
 - 1) W przypadku opóźnienia w realizacji dostawy (zgodnie z § 4 ust. 4, 5 i 10) w wysokości 0,2 % ceny umowy określonej w § 2 ust. 1, za każdy dzień opóźnienia.
 - 2) W przypadku opóźnienia w wymianie towaru wadliwego na towar dobrej jakości z winy wykonawcy (zgodnie z § 5 ust. 3) w wysokości 0,1 % ceny umowy określonej w § 2 ust. 1, za każdy dzień opóźnienia.
 - 3) W wysokości 10% ceny umowy określonej w § 2 ust. 1, gdy zamawiający odstąpi od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada wykonawca.
 - 4) W wysokości 10% ceny umowy określonej w § 2 ust. 1 w przypadku odstąpienia od umowy przez wykonawcę.

na następujące:

1. Zamawiający ma prawo do naliczenia wykonawcy kar umownych:
 - 1) W przypadku zwłoki w realizacji dostawy (zgodnie z § 4 ust. 4, 5 i 10) w wysokości 0,2 % wartości niedostarczonej części dostawy za każdy dzień opóźnienia.
 - 2) W przypadku zwłoki w wymianie towaru wadliwego na towar dobrej jakości (zgodnie z § 5 ust. 3) w wysokości 0,1 % wartości wadliwego towaru, za każdy dzień opóźnienia.
 - 3) W wysokości 10% ceny niezrealizowanej części umowy określonej w § 2 ust. 1, gdy zamawiający odstąpi od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada wykonawca.
 - 4) W wysokości 10% ceny niezrealizowanej części umowy określonej w § 2 ust. 1 w przypadku odstąpienia od umowy przez wykonawcę.

Odpowiedź: Zamawiający zmienić treść załącznika nr 6 do SWZ.

PYTAJĄCY nr 13

Pytanie nr 1 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Dotyczy Zadanie nr 1 poz. 1 Rękawice diagnostyczne nitrilowe

Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne bezlateksowe nitrylowe, bezpydrowe, niesterylne, jednorazowego użytku, z wewnętrzną warstwą polimerową, w pełni lekko teksturowane na całej powierzchni z dodatkową widoczną i wyczuwalną teksturą na końcach palców. Pozbawione tiuramów. O poziomie szczelności AQL 1,0 potwierdzonym raportem z badań wg EN455 z jednostki notyfikowanej. Długości rękawicy: min. 240mm, grubości rękawicy (ścianka pojedyncza): palec 0,10mm-0,12mm, dłoń 0,07mm-0,08mm, mankiet 0,05mm-0,07mm o sile zrywania przed starzeniem: min.8,0N potwierdzone badaniami producenta wg EN 455 nie starszymi niż 2017r. Przebadane na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671/EN 374-5:2016, przenikanie krwi syntetycznej zgodnie z normą ASTM F 1670, przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3/EN 16523-1 w tym substancji chemicznych stosowanych w środowisku szpitalnym (tj. np. izopropanol 70%, formaldehyd 37% oraz w tym co najmniej 3 substancje z załącznika A normy 374-3), przenikanie substancji cytostatycznych zgodnie z normą EN 374-3/ASTMD 6978 potwierdzone raportem z badań z jednostki niezależnej. Dopuszczone do kontaktu z żywnością potwierdzone deklaracją producenta i piktogramem na opakowaniu. Oznakowane jako Klasa I zgodnie z Dyrektywą o Wyrobie Medycznym MDD 93/42/EEC & 2007/47/EC, Kategoria III zgodnie z Regulacją PPE (EU) 2016/425. Dostępne w rozmiarach: XS, S, M, L, XL, Pakowane po 100szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań

Odpowiedź: Tak. Zamawiający wyraża zgodę na takie rozwiązanie.

Pytanie nr 2 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Dotyczy Zadanie nr 1 poz. 1 – Rękawice diagnostyczne nitrylowe

Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne bezlateksowe nitrylowe, bezpydrowe, niesterylne, jednorazowego użytku, z teksturą na końcach palców. Z mankiem zakończonym rolowanym brzegiem zapobiegającym zsuwaniu się rękawicy. O poziomie AQL 1,0, Długości rękawicy: min. 240mm, o minimalnych grubościach rękawicy (pojedyncza ścianka): palec 0,09mm, dłoń 0,06mm, mankiet 0,05mm, sile zrywania przed starzeniem: min.6,0N. Przebadane na przenikanie: wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671/EN 374-5:2016, krwi syntetycznej zgodnie z normą ASTM F 1670, substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3/EN 16523-1 (w tym co najmniej 3 substancje z załącznika A normy 374-3), substancji cytostatycznych zgodnie z normą EN 374-3/ASTMD 6978. Oznakowane jako Klasa I zgodnie z Dyrektywą o Wyrobie Medycznym MDD 93/42/EEC & 2007/47/EC oraz Kategoria III zgodnie z Regulacją PPE (EU) 2016/425. Zgodne z normami: EN 455 (1-2-3-4); EN ISO 374-1:2016/Typ B; EN 420:2003+A1:2009; EN 16523; EN 374-2:2014; EN 374-4:2013; EN ISO 374-5:2016; EN 421:2010; ISO 13485; ISO 9001. Dostępne w rozmiarach: XS, S, M, L, XL, op. a 200szt.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i dopuszcza.

PYTAJĄCY nr 14

Pytanie nr 1 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

W związku z faktem, iż termin składania ofert do ww. postępowania wypada na 11.05.2021r. chciałabym się dowiedzieć, czy pojawią się w najbliższym czasie odpowiedzi na zadane pytania. Dodatkowo chciałabym się zapytać, czy planowane jest przesunięcie terminu ze względu na fakt, iż należy dołączyć próbki do oferty, co wymaga odpowiedniego przygotowania oraz czasu na dostarczenie do Państwa siedziby.

Odpowiedź: Zamawiający zmienił termin składania ofert na dzień 14 maja 2021 roku, godzina 10:00, a termin otwarcia ofert na dzień 14 maja 2021 roku, godzina 11:00 oraz zamieści te informacje w Biuletynie Zamówień Publicznych oraz na stronie internetowej prowadzonego postępowania.

PYTAJĄCY nr 15

Pytanie nr 1 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Część 6, poz. 6-11

Czy zamawiający wydzieli poz.6-11 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie ww. pozycji do odrębnej części.

Pytanie nr 2 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Część 6, poz. 9-11

Czy zamawiający dopuści opaskę dzianą elastyczną wykonaną z 100% włókien syntetycznych tj: poliestrowych i poliamidowych posiadające rozciągłość powyżej 130 % z zapinką wewnątrz opakowania indywidualnego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 3 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Część 10, poz. 8-9

Czy zamawiający wydzieli poz.8-9 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji do odrębnej części.

PYTAJĄCY nr 16

Pytanie nr 1 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Część 1, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice diagnostyczne nitrylowe o obniżonej grubości. Grubość na palcu 0,08 mm+/-0,01, dłoni 0,06 mm+/-0,01, mankiecie 0,05 mm+/-0,01. Rolowany mankiet, teksturowane tylko na końcach palców, kolor niebieski, chlorowane od wewnątrz, długość min. 240 mm. Zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz środek ochrony osobistej, kategorii III. Odporne przenikalność co najmniej 3 substancji chemicznych na co najmniej 2 poziomie ochrony potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej od producenta oraz oryginalnym nadrukiem substancji i poziomów ochrony na opakowaniu. Pozbawione tiuramów oraz MBT potwierdzone badaniami HPLC z jednostki niezależnej. Niejałowe, niepodrowane. Na opakowaniu oryginalny nadruk substancji i poziomów ochrony. Opakowanie a'200 szt. rozm. S,M,L,XL - według potrzeb Zamawiającego?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający wyraża zgodę i dopuszcza.

Pytanie nr 2 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Część 1, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice w rozmiarach S-XL?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga rękawic w rozmiarach S,M,L, XL według potrzeb.

Pytanie nr 3 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Część 2, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za opakowanie handlowe a'50sztuk, z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga podania ceny za opakowanie a'50 sztuk.

Pytanie nr 4 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Część 2, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści przyrząd w opakowaniu foliowym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza przyrząd w opakowaniu foliowym, przy zachowaniu pozostałych wymagań zawartych w SWZ.

Pytanie nr 5 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Część 2, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści żel do EKG 250 ml?

Odpowiedź: TAK. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 6 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Część 2, pozycja 14

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy Zamawiający ma na myśli 10 op. szpatulek a'100?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga 10 opakowań sterylnych szpatulek a'100 szt.

Pytanie nr 7 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Część 2, pozycja 18

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną ze znikomą ilością ftalanów, wykonaną z PVC nie pokrytego silikonem?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 8 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Część 2, pozycja 19

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu oznakowania balonika kontrolnego średnicą mankietu, jedynie z oznaczeniem rozmiaru rurki?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 9 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Część 2, pozycja 19

Prosimy Zamawiającego o informację czy nie zaszła omyłka pisarska i Zamawiający wymaga próbkę 1 szt. czy 1 parę (2 szt.)?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga jednej sztuki rurki intubacyjnej w dowolnym rozmiarze.

Pytanie nr 10 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Część 2, pozycja 23, 33

Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycje do osobnego pakietu? Takie rozwiązanie pozwoli nam na złożenie konkurencyjnej oferty z korzyścią dla Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 11 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Część 2, pozycja 32

Czy Zamawiający dopuści worek na wymiociny z podziałką do 100 ml co 10 ml i od 100 ml do 1000 ml co 50 ml? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 12 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Część 2, pozycja 32

Czy Zamawiający dopuści worek na wymiociny o następujących parametrach: Worek na wymiociny o pojemności 2000ml, podziałka od 10 ml do 100 ml co 10 ml (liczbowo co 20 ml) i od 100 do 2000 ml co 100 ml), Przezroczysta folia w kolorze niebieskim, Obręcz kołnierza w kształcie koła zapewnia pewny chwyt, ułatwia manewrowanie workiem zmniejszając ryzyko zanieczyszczenia treścią, Kołnierz wyposażony w specjalne nacięcie umożliwiające zamknięcie worka i higieniczną utylizację treści wymiotnej - „skręć i zaczep”, pojedynczo pakowane w folię?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 13 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Część 2, pozycja 38

Czy Zamawiający dopuści cewnik sterylizowany tlenkiem etylenu?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 14 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Część 2, pozycja 40

Czy Zamawiający dopuści żel do cewnikowania o następującym składzie: Chlorowodorek lidokainy 2%, diglukonian chlorheksydyny 0,05%, hydrozybenzoesan metylu, hydroksybenzoesan propylu, glikol propylenowy, hydroksyetylosceluloza, woda oczyszczona?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 15 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Część 2, pozycja 52

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawk w opakowaniu a'50 szt. z odpowiednim przeliczeniem zaoferowanej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę strzykawk w opakowaniu a'50 sztuk, z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości. Pozostałe wymagania zgodnie SWZ.

Pytanie nr 16 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Część 2, pozycja 54

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za opakowanie handlowe a'25 sztuk, z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający w części 2, pozycja 55 wymaga podania ceny za sztukę.

Pytanie nr 17 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Część 2, pozycja 55

Czy Zamawiający dopuści pokrowiec na nosze z włókniny polipropylenowej o gramaturze 45g/m²?

Odpowiedź: NIE. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 18 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Część 2, pozycja 55

Czy Zamawiający dopuści pokrowiec na nosze z włókniny polipropylenowej o gramaturze 35g/m²?

Odpowiedź: Nie, zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 19 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Część 2, pozycja 56

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło z włókniny polipropylenowej o gramaturze 25g/m²?

Odpowiedź: NIE. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 20 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Część 2, pozycja 56

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło z włókniny polipropylenowej o gramaturze 35g/m²?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający wyraża zgodę przy zachowaniu pozostałych wymagań zawartych w SWZ.

Pytanie nr 21 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Część 2, pozycja 56

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło z włókniny polipropylenowej o gramaturze 45g/m²?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający wyraża zgodę przy zachowaniu wymiarów opisanych w SWZ.

Pytanie nr 22 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Część 2, pozycja 63

Czy Zamawiający dopuści serwety dwuwarstwowe jałowe (włóknina + laminat)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza. Podtrzymuje zapisy dotyczące wymiarów.

Pytanie nr 23 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Część 2, pozycja 65

Czy Zamawiający dopuści pojemnik na odpady medyczne o pojemności 1 l lub 2 l?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Pozostałe wymagania z godnie z SWZ.

Pytanie nr 24 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Część 2, pozycja 73

Czy Zamawiający dopuści zestaw o następujących parametrach:

Worek do zbiórki odprowadzanych płynów o pojemności 2000ml z zastawką przeciwwrotną i odpływem, skalowany co 100ml

- Strzykawka o pojemności 60ml
- Dostępny w różnych konfiguracjach
- Szeroka gama igieł do wyboru:
 - trio igieł o długości 55 mm (14G, 16G i 19G)
 - trio igieł o długości 80 mm (14G, 16G i 19G)
 - igła Veressa długości 100mm, z zaokrągloną, bezpieczną końcówką (15G)
- wyposażony w trójdrożny zawór przeciwwrotny na drenie odprowadzającym, zapobiegający cofaniu się płynów
- Wyrób sterylizowany tlenkiem etylenu
- Opakowanie podwójne - zewnętrzne papier-foolia, wewnętrzne folia?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 25 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Część 2, pozycja 75

Czy Zamawiający dopuści dren o długości 210 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza długość drenu 210 cm. Pozostałe wymagania z godnie z SWZ.

Pytanie nr 26 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Cześć 2, pozycja 76

Prosimy Zamawiającego o informację jakich używa uchwytów (jakiego producenta) do wkładów workowych?

Odpowiedź: Zamawiający używa uchwytów Serres.

Pytanie nr 27 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Cześć 2, pozycja 76

Czy Zamawiający dopuści wkład o następujących parametrach: Wkład półsztywny do pojemników dostępny o pojemności 1000 ml. Wykonany z polipropylenu bez zawartości ftalanów, plastyfikatorów i lateksu, max próżnia 68,58 Hg. Wyposażony w 3 porty o różnej średnicy: pacjenta, próżni i na środek żelujący. Pokrywa wklęsła, do zbierania nadmiaru płynu, wyposażona w kapturki zamykające porty oraz 3 uchwyty do zaczepiania drenów, wykonana z polietylenu dużej gęstości. Zastawka jednokierunkowa portu pacjenta oraz nie mechaniczny filtr hydrofobowy podwójnej długości (4,5cm i średnicy 1,8cm) z funkcją przeciwprzelewową. skuteczność filtra 99,5% (gronkowiec złocisty)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem, że proponowane wkłady będą kompatybilne z ssakami: Boscarol oraz ssakiem próżniowym w ambulansie i zapewnią prawidłową ich pracę.

Pytanie nr 28 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Część 6, pozycja 12

Czy Zamawiający dopuści siatkę elastyczną m.in. na głowę, ramię, podudzie, kolano oznaczoną jako numer 6?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza. Podtrzymuje zapis dotyczący rozciągliwości zamawianego wyrobu zawarte w SWZ.

Pytanie nr 29 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Część 6, pozycja 12

Czy Zamawiający dopuści siatkę elastyczną m.in. na podudzie, kolano, ramię, stopa, łokieć oznaczoną jako numer 4?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza. Podtrzymuje zapis dotyczący rozciągliwości zamawianego wyrobu zawarte w SWZ.

Pytanie nr 30 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Część 6, pozycja 13

Czy Zamawiający dopuści siatkę elastyczną na dłoń i stopę oznaczoną jako numer 3?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza. Podtrzymuje zapis dotyczący rozciągliwości zamawianego wyrobu zawarte w SWZ.

Pytanie nr 31 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Część 6, pozycja 14

Czy Zamawiający dopuści siatkę elastyczną m.in. na udo, głowę, biodro oznaczoną jako numer 8?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza. Podtrzymuje zapis dotyczący rozciągliwości zamawianego wyrobu zawarte w SWZ.

Pytanie nr 32 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Część 6, pozycja 15

Czy Zamawiający dopuści siatkę elastyczną m.in. na głowę, ramię, podudzie, kolano oznaczoną jako numer 6?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza. Podtrzymuje zapis dotyczący rozciągliwości zamawianego wyrobu zawarte w SWZ.

Pytanie nr 33 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Część 6, pozycja 15

Czy Zamawiający dopuści siatkę elastyczną m.in. na udo, głowę, biodro oznaczoną jako numer 8?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza. Podtrzymuje zapis dotyczący rozciągliwości zamawianego wyrobu zawarte w SWZ.

Pytanie nr 34 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Część 6, pozycja 17-21

Czy Zamawiający dopuści plaster z klejem akrylowym?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 35 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Część 6, pozycja 18, 20

Czy Zamawiający dopuści plaster o długości 9,14m z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i dopuszcza przy zachowaniu pozostałych zapisów SWZ.

Pytanie nr 36 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Część 6, pozycja 23

Czy Zamawiający dopuści opatrunek pakowany a'30sztuk, z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza opatrunek pakowany a'30 sztuk, z przeliczeniem zamawianej ilości do pełnego opakowania w górę.

Pytanie nr 37 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Część 9, pozycja 1-7

Czy Zamawiający dopuści kaniulę posiadającą filtr hydrofobowy zabezpieczający przed wypływem krwi po wprowadzeniu kaniuli do naczynia w miejsce zastawki antyzwrotnej?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i nie dopuszcza.

Pytanie nr 38 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Część 9, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści kaniulę w rozmiarze 1,3x45mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i nie dopuszcza.

Pytanie nr 39 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Część 9, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści kaniulę w rozmiarze 1,7x45mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i nie dopuszcza.

Pytanie nr 40 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Część 9, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści kaniulę posiadającą filtr hydrofobowy zabezpieczający przed wypływem krwi po wprowadzeniu kaniuli do naczynia w miejsce zastawki antyzwrotnej?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 41 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Część 9, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści kaniulę w rozmiarze 16G 1,7x45mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody i nie dopuszcza. Zapisy jak w SWZ.

Pytanie nr 42 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Część 10, pozycja 3, 4

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe a'100szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający wymaga wysokich ochroniaczy z wyceną za sztukę.

Pytanie nr 43 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Część 10, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści fartuch chirurgiczny wykonany z podfoliowanej na całości włókniny polipropylenowej o gramaturze 35 g/m²?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 44 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Część 10, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści fartuch wykonany z włókniny typu SMS o gramaturze 35g/m² ze wzmocnieniem o gramaturze 40g/m², łączna gramatura w strefie wzmocnienia 75g/m²?

Odpowiedź: Nie zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 45 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Część 10, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści półmaskę filtrującą FFP3 zgodnie z EN149:2001 + A1:2009 . Penetracja aerozolu chlorku sodu $\leq 1\%$; penetracja mgłą oleju parafinowego $\leq 1\%$; opór wdechu przy natężeniu przepływu 95l/min poniżej ≤ 3 mbar (300 Pa), opór wydechu przy natężeniu przepływu 160l/min ≤ 3 mbar (300 Pa), z zaworem, kopułowa konstrukcja, sztywnik na nas, gumki mocowane z tyłu głowy zapewniające szczelne przyleganie. Jednorazowego użytku. Opakowanie a'10 szt. W celu potwierdzenia zgodności produktu należy załączyć deklarację zgodności, certyfikat badania typu UE.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza maskę jednorazową o podanych parametrach. Ponadto, zamawiający zmienia zapisy części 10, poz. 10 załącznika nr 2 do SWZ Formularza asortymentowo-cenowego i szczegółowego opisu przedmiotu zamówienia na: „Półmaska o klasie filtra FFP3 - maska ochronna przeciwpyłowa, jednorazowa, wyposażona w filtr (węglowy +HEPA), mocowanie na gumki, posiada zawór wentylacyjny, profilowanie do twarzy, zgodna z normami PN-EN 149+a1:2010 lub równoważnymi, posiadająca deklarację zgodności z wymogami rozporządzenia (UE) 216/425, oznakowane znakiem CE.

Pytanie nr 46 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Część 10, pozycja 10

Czy Zamawiający, w przypadku udzielenia negatywnej odpowiedzi na powyższe pytanie, zgodzi się na wydzielenie tej pozycji do osobnego zadania jako osobnej grupy asortymentowej jako wyrób wielorazowego użytku? Państwa zgoda zwiększy konkurencyjność postępowania i umożliwi złożenie ofert większej liczbie wykonawców. Zestawienie w jednej części asortymentu jednorazowego oraz wielorazowego znacznie ogranicza konkurencyjność postępowania.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji do odrębnej części.

Pytanie nr 47 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Część 9, pozycja 10

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania przez kaniulę systemu kapilar?

Odpowiedź: Nie, zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

Pytanie nr 1 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Pakiet 9, poz.1-7, 10

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul w opakowaniach typu blister-pack.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza opakowania typu blister-pack. Rozmiary zamawianych kaniul jak w SWZ.

Pytanie nr 2 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Pakiet 9, poz. 1-7, 10

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul z danymi dotyczącymi lateksu umieszczonymi w karcie technicznej wyrobu medycznego. Zgodnie z obowiązującym prawem producent nie ma obowiązku umieszczania informacji o braku lateksu na opakowaniu. Brak lateksu jest to stały parametr, gwarantowany przez producenta, dla każdego rozmiaru oferowanej kaniuli bez konieczności sprawdzania opakowania produktu. Oznaczenie zgodne z obowiązującym prawem, które nakazuje aby umieszczać w widoczny sposób informację o zawartości lateksu – jako ostrzeżenie.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, aby informacje z danymi dotyczącymi lateksu umieszczone były w karcie technicznej wyrobu medycznego. Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 3 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Pakiet 9, poz. 8 i 9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli dożylniej przeznaczonej do małych, delikatnych żył u pacjentów neonatologicznych, pediatrycznych i osób starszych. Posiadająca wyjmowany uchwyt w którym schowane są skrzydełka kaniuli, ułatwiające kaniulację naczyń. Bez dodatkowego portu górnego. Kaniula widoczna w promieniach RTG, 6 wtopionych pasków radiocieniujących. Wykonana z unikalnego poliuretanu, biokompatybilnego, o potwierdzonym klinicznie wpływie na zmniejszenie ryzyka wystąpienia zakrzepowego zapalenia żył. Dodatkowy otwór przy ostrzu igły umożliwiający natychmiastowe wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji (system 3-krotnego potwierdzenia wypływu krwi). Dostępna w następujących rozmiarach do wyboru przez zamawiającego: sterylna, jednorazowego użytku, pakowana pojedynczo. Kaniula posiada parametry odpowiednio: 26G - fioletowy - przepływ 14 ml/min ;24G - żółty - przepływ 19 ml/min.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

PYTAJĄCY nr 18

Pytanie nr 1 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Pakiet 9, poz. 1-7, 10

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul w opakowaniach typu blister-pack.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza opakowania typu blister-pack. Rozmiary zamawianych kaniul jak w SWZ.

Pytanie nr 2 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Pakiet 9, poz. 1-7,10

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul z danymi dotyczącymi lateksu umieszczonymi w karcie technicznej wyrobu medycznego. Zgodnie z obowiązującym prawem producent nie ma obowiązku umieszczania informacji o braku lateksu na opakowaniu. Brak lateksu jest to stały parametr, gwarantowany przez producenta, dla każdego rozmiaru oferowanej kaniuli bez konieczności sprawdzania opakowania produktu. Oznaczenie zgodne z obowiązującym prawem, które nakazuje aby umieszczać w widoczny sposób informację o zawartości lateksu – jako ostrzeżenie.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę, aby informacje z danymi dotyczącymi lateksu umieszczone były w karcie technicznej wyrobu medycznego. Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 3 (zgodnie z zapisami wykonawcy):

Pakiet 9, poz. 8 i 9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli dożylniej przeznaczonej do małych, delikatnych żył u pacjentów neonatologicznych, pediatrycznych i osób starszych. Posiadająca wyjmowany uchwyt w którym schowane są skrzydełka kaniuli, ułatwiające kaniulację naczynia. Bez dodatkowego portu górnego. Kaniula widoczna w promieniach RTG, 6 wtopionych pasków radiocieniujących. Wykonana z unikalnego poliuretanu, biokompatybilnego, o potwierdzonym klinicznie wpływie na zmniejszenie ryzyka wystąpienia zakrzepowego zapalenia żył. Dodatkowy otwór przy ostrzu igły umożliwiający natychmiastowe wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji (system 3-krotnego potwierdzenia wypływu krwi). Dostępna w następujących rozmiarach do wyboru przez zamawiającego: sterylna, jednorazowego użytku, pakowana pojedynczo. Kaniula posiada parametry odpowiednio: 26G - fioletowy - przepływ 14 ml/min ;24G - żółty - przepływ 19 ml/min.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.