

Nr Sprawy: EK-ZZ/ZP.261.37.D.2024

Na podstawie Art. 135 ust. 2 Prawa Zamówień Publicznych z dnia 11 września 2019 r w nawiązaniu do SWZ dotyczącej postępowania w trybie przetargu nieograniczonego na „**DOSTAWĘ JEDNORAZOWEGO SPRZĘTU I MATERIAŁÓW MEDYCZNYCH**” odpowiadamy na zapytania Wykonawców:

Pytanie 1. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w zadaniu 26 - Zestaw do pomiaru ciśnienia metodą krwawą jedn. Użytku jak obecnie stosowany przez Zamawiającego. Zestaw do inwazyjnego pomiaru ciśnienia, pojedynczy, wyposażony w następujące elementy: długość linii pomiarowych 1 x 150 cm (1 x 125 cm + 1 x 25 cm); 1 x przetwornik wyposażony w podwójny system zintegrowany płuczące o przepływie min. 3 ml/godz.; igła zakrzywiona w zbiorniku wyrównawczym, kalibracja zestawu bez rozszczelniania systemu bez konieczności zdejmowania koreczka. Zestaw dający zapis ciśnienia z dokładnością odwzorowania na poziomie <5% błędu pomiarowego dla całej linii pomiarowej potwierdzony przeprowadzonym testem w fazie produkcyjnej. Połączenie – pinowe kompatybilne z kablami typu PMSET.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 2. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w zadaniu 56 - Zestaw do drenażu opłucnej z zaworem mechanicznym. Zestawy do drenażu klatki piersiowej typu suche odsysanie (aktywnego i grawitacyjnego) z mechaniczną regulacją siły ssania wyposażony w wyskalowane pokrętko umożliwiające regulację w zakresie do 40cmH₂O, bezgłośny, z komorami zbiorczymi wyskalowanymi do objętości 2300ml, z dwoma drenami bez konieczności stosowania dodatkowych łączników, umożliwiającymi ilościową ocenę drenowanego płynu z każdego drenu oddzielnie, 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. Konstrukcja nie wymagającej mocowania na stojaku w przypadku umieszczenia na podłodze, z uchwytem umożliwiającym przenoszenie lub powieszenie, z możliwością położenia w pozycji horyzontalnej (poziomej) na krótki czas nie powodującego wymieszania roztworów wewnątrz komory, zapakowany sterylnie w folię i serwetę, z oznaczonym miejscem jej otwarcia, z dwoma drenami łączącymi bezłateksowymi zabezpieczonymi przed zagięciem sprężyną, zestaw ze stałym monitoringiem ciśnienia śródplucnego.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 3: Dotyczy zadania nr 36 poz. 2 – prosimy o dopuszczenie zaoferowania pojemnika 2 l o wysokości 23 centymetry. Zamawiający wymaga próbek więc sam może ocenić przydatność danego wyrobu.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 4: Dotyczy zadania nr 36 poz. 3 – prosimy o dopuszczenie zaoferowania pojemnika 3,5 litrowego. Umożliwi to złożenie konkurencyjnej oferty. Zamawiający wymaga próbek więc sam może ocenić przydatność danego wyrobu. Pojemność 3,5 l jest parametrem lepszym od wymaganych 3 l.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 5: Zad. 30. Lp. 4. Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki dla dzieci 8-16 kg ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 6: Czy Zamawiający w zadaniu 33 poz. 1 dopuści do postępowania cewnik dializacyjny dwuświatłowy wysokoprzepływowo (High Flow), z poliuretanu, bez otworów bocznych,

- średnica – 13 FR – długość – 25 cm

- średnica – 11 FR – długość – 15 cm

2. Jakich ramion wymaga Zamawiający prostych, czy zagiętych?

Charakterystyka cewnika:

- termoplastyczny poliuretan Tecoflex

- radiocieniujący szaft cewnika

- końcówka bez bocznych otworów zmniejszająca ryzyko powstawania zakrzepu

- przednie otwory zmniejszające ryzyko powstawania zakrzepów

- obrotowy pierścień do szycia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry

- zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wyslizgnięciem się

- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość

- kompatybilny z MRI

- odporna na odkształcenia prowadnica „J” 0,98 mm x 700 mm/0,97 mm x 700 mm z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia, dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg

- igła wprowadzająca 18G

- rozszerzadło 11Fr/ 13 Fr

- nasadki iniekcyjne Luer Lock

- opakowanie zawiera 3 szt.

Odpowiedź: Zgodnie z opisem OPZ akcesoria muszą być kompatybilne z aparatem do hemodiafiltracji – Multi Filtrate

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z zadania 33 poz. 1 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 7: Zadanie 15. Prosimy o dopuszczenie jako równoważny wymiennik ciepła i wilgoci z higroskopowym celulozowym wkładem; waga 8,4g; z portem O2 do drenu tlenowego o średnicy 5,5 mmM; z centralnie umieszczonym portem do odsysania o średnicy 6,1 mm z zatyczką; zastosowanie dla dorosłych i dzieci >15kg oddychających samodzielnie; objętość oddechowa VT: 50 - 1000 ml; opór przepływu: 0.63 cm H2O przy 30l/min, 1.8 cm H2O przy 60l/min, 3.5 cm H2O przy 90l/min; przestrzeń martwa 15 ml; nawilżanie 28,5mg/l H2O przy Vt=500ml; skuteczność termiczna 30,2°; powierzchnia wymiennika > 500 cm2; złącza 15mmF - do rurki tracheostomijnej stożkowe, zapobiegające spadaniu z rurki; czas stosowania do 24 godz.; sterylne, opakowanie pojedyncze „papier-folia”.



Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 8: Zadanie 22. Prosimy o dopuszczenie jako równoważną jednorazową maskę krtaniową renomowanej firmy Ambu wykonaną z PCV; posiadającą zabezpieczenie przed podwijaniem się mankietu podczas zakładania



maski; poprzeczne znaczniki do kontroli prawidłowego usytuowania maski umieszczone na rurce; dren balonika kontrolnego luźny, połączony na krótkim odcinku z rurką; oznaczenia rozmiaru maski, wagi pacjenta, objętości wypełniającej mankiet umieszczone na baloniku kontrolnym; wykonaną z materiałów pozbawionych lateksu i szkodliwych ftalanów (w tym DEHP) z prawidłowym oznaczeniem na opakowaniu jednostkowym; zakres rozmiarów od 1 do 6 (1; 1,5; 2; 2,5; 3; 4; 5; 6) – od < 5 kg do powyżej 100 kg; opakowanie maski kodowane kolorem w celu szybkiej identyfikacji rozmiaru; maski nie zawierają elementów metalowych, co umożliwi ich bezwarunkowe stosowanie w środowisku MRI. Zaznaczamy iż Zamawiający zna i aktualnie używa proponowane maski krtaniowe.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 9: Dotyczy Pakietu 32: Ze względu na możliwość zaoferowania produktu najwyższej jakości od europejskiego producenta, zwracamy się z prośbą o dopuszczenie elektrod powrotnych REM, z pętlą sprzężenia zwrotnego, uniwersalnych, hydrożelowych o **powierzchni 107cm²** (WYMAGANE 100-110cm²) kompatybilnych z aparatami posiadanymi przez Zamawiającego, posiadające wszystkie certyfikaty kompatybilności i bezpieczeństwa użytkowania wystawione przez producenta elektrod z Unii Europejskiej. **Dodatkową zaletą tych elektrod jest ich uniwersalność, tzn. są przeznaczone dla pacjentów dorosłych i dzieci. NASZA ELEKTRODA JEST WOLNA OD LATEKSU (dodatkowa korzyść).** Pragniemy podkreślić, że elektrody te są zakupywane w Europie w ilości ponad 6 MILIONÓW sztuk rocznie i cieszą się dużym uznaniem wśród Zespołów Operacyjnych wykonujących zabiegi na aparatach wymienionych przez Państwa w wymogach SIWZ, także w kilkudziesięciu szpitalach na terenie Polski.



Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 10. Dotyczy Pakietu 40: Prosimy o dopuszczenie elektrod z pierścieniem ekwipotencjalnym bez włókniny, najwyższej jakości o następujących parametrach, użytkowanych w kilkudziesięciu Szpitalach na terenie Polski i posiadających także amerykańskie FDA:



	<i>Wersja dzielona (Return Electrode Monitor) z pierścieniem ekwipotencjalnym, kompatybilna między innymi z urządzeniami marek: Valleylab, Conmed, Erbe, Emed posiadającymi system kontrolujący ciągłość pętli zwrotnej prądu wysokoczęstotliwościowego. Wersja bez jednorazowego kabla w zestawie.</i>
MODELE	2030/2130/3031/2031/2131
MATERIAŁ	Hydrożel 1,5mm
POWIERZCHNIA KONTAKTU ELEKTRODY	85cm² (170,5mm x 128,5mm)
POWIERZCHNIA PRZEWODZĄCA	23cm²
PODŁĄCZENIE	Dwubiegunowe, rozstaw 23,4mm
IMPEDANCJA	≤ 50,0 Ohm
ILOŚĆ SZTUK W OPAKOWANIU	50 sztuk w kartonie (każda elektroda pakowana osobno)
CERTYFIKATY	CE0123/ FDA510(K)

Odpowiedź: Zgodnie z opisem OPZ, Elektrody muszą być kompatybilne z defibrylatorem CORPULS 3

Pytanie 11: ZADANIE 51. Czy zamawiający pisząc: „Zestaw do gastrokopii PEG-24PUU” miał na myśli zestaw do PEG, 24FR w wersji PULL ?

Odpowiedź: Tak, nastąpiła omyłka pisarska, Zamawiający wymaga Zestaw do gastrokopii PEG-24w wersji PULL.

Pytanie 12: Wnosimy o dopuszczenie w Zadaniu nr 56 drenażu o pojemności 2250 ml, z pokrętłem umieszczonym na szczycie drenażu dla łatwiejszego dostępu oraz z samouszczelniającym bezigłowym portem do pobierania próbek drenowanego płynu na przedniej ścianie zestawu, spełniającego wszystkie pozostałe parametry określone przez Zamawiającego. Dopuszczenie w/w rozwiązania umożliwi złożenie ofert większej liczbie oferentów dzięki czemu Zamawiający uzyska znacznie korzystniejsze ceny w przedmiotowym postępowaniu.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 13: Wnosimy o dopuszczenie w Pakiecie nr 63 wkładów o pojemności 2 litry do ssaków Medela.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 14: Dotyczy: ZADANIE 32 - elektrody do diatermii VIO300D.

1. Czy Zamawiający - z uwagi na zaawansowany system bezpieczeństwa diatermii Erbe VIO300D, zapobiegający poparzeniu, który porównuje ilość prądu odbieranego przez obie połówki elektrod dzielonej - wprowadzi wymóg zaoferowania elektrod dzielonych symetrycznie? Tylko symetryczne powierzchnie właściwe elektrody pozwalają urządzeniu VIO300D na kontrolę bezpiecznego założenia elektrody. Symetrycznie dzielone powierzchnie umożliwiają diatermii porównanie wartości prądu na ich



współdziałać przy wykonaniu umowy w sprawie zamówienia publicznego, zwanej dalej "umową", w celu należytej realizacji zamówienia przesyłamy następujące zapytania do wzoru umowy:

1. §2 ust. 3: Czy Zamawiający wyraża zgodę na realizację dostaw w godzinach 7.25-15?
2. §3 ust. 6 p. 6.2: Czy Zamawiający zgodzi się zmienić § 3 ust. 6 p. 6.2 umowy poprzez przyjęcie, że waloryzacja wynagrodzenia będzie dopuszczalna:
 - 1) Gdy wskaźnik inflacji przekroczy 5%, a nie 7%,
 - 2) Gdy zmiana cen materiałów lub kosztów wykonania zamówienia przekroczy 5%
 - 3) W przypadku zmniejszenia kosztów wykonania zamówienia wynagrodzenie nie spadnie poniżej ceny ujętej w ofercie Wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 18: Czy Zamawiający zgadza się aby w §7 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Przed rozwiązaniem umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy”? Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest aby przed rozwiązaniem umowy Zamawiający wezwał wykonawcę do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć rozwiązania umowy, a tym samym uniknąć skutków rozwiązania umowy, które są niekorzystne dla obu stron.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 19: §7 ust.8: Czy Zamawiający zgodzi się przyjąć § 7 ust. 8 umowy w następującym brzmieniu: „ Całkowita suma kar umownych naliczonych na podstawie umowy nie może przekroczyć 20% wartości łącznego wynagrodzenia brutto określonego w Umowie, a w przypadku danej zwłoki – 5% wartości towaru pozostającego w zwłoce.”? Zamawiający powinien ustalić limit naliczanych kar umownych. Zasadnym jest uniknięcie sytuacji, gdzie kary umowne przewyższą wartość udzielonego zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 20: W celu równego traktowania obu stron umowy, prosimy o dopisanie do wzoru umowy paragrafu o treści: "Kary umowne jakie może naliczyć Zamawiający w związku z opóźnieniem w realizacji zamówienia mogą być zastosowane tylko w przypadku, gdy Zamawiający nie posiada aktualnie zaległości w płatnościach na rzecz Wykonawcy starszych niż 14 dni od upływu pierwotnego terminu płatności. Wznowiony bieg terminu realizacji zamówienia, po którego przekroczeniu Zamawiający może naliczać kary umowne następuje od dnia zaksięgowania zaległych środków na koncie Wykonawcy."

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 21: §9 Czy Zamawiający może udzielić informacji, jak wysoka jest szansa na skorzystanie ze wznowienia umowy oraz doprecyzować jego warunki? Cena wznowienia „odgórnie narzucona”, jako tożsama z ceną zamówienia podstawowego jest niekorzystną sytuacją dla Wykonawcy jak i Zamawiającego - Wykonawcy, przy opcji wznowienia muszą określić cenę danego produktu uwzględniając dodatkowy okres ewentualnego trwania umowy, co przy opcji, gdzie Zamawiający nie skorzysta ze wznowienia jest dla niego niepożądane. Czy Zamawiający zgodzi się, aby wznowienie umowy było również tożsame z podniesieniem cen jednostkowych w zawartej umowie np. o 5% ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 22: Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby skorzystanie z prawa opcji będzie polegało na zwiększeniu liczby spośród asortymentu wymienionego w załączniku nr 1 do umowy, do maksymalnie 30% całkowitego wynagrodzenia?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 23: Dotyczy SWZ rozdział X ustęp 1.7) : Prosimy Zamawiającego o zwolnienie z obowiązku dostarczenia próbek do każdej pozycji w zakresie **zadania nr 33** (akcesoria do pracy aparatu do hemodiafiltracji - MultiFiltrate). Produkty wchodzące w skład powyższego pakietu są od lat dostarczane przez naszą firmę i powszechnie znane wśród personelu OIT użytkującego wspomniany aparat. Nasza firma jest jedynym w Polsce dystrybutorem producenta aparatu MultiFiltrate i osprzętu do niego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 24: Dotyczy załącznika nr 1 – formularz cenowy zadanie nr 33 pozycja nr 2 : W związku z koniecznością sprzedaży produktu z powyższej pozycji w niepodzielnym opakowaniu zbiorczym a'100 sztuk, prosimy Zamawiającego o zgodę na wycenę tej pozycji w ilości odpowiadającej powyższemu opakowaniu zbiorczemu, czyli 100 sztuk.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 25: PAKIET 2, poz. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów z igłą biorczą ściętą trójplaszczynowo?





Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 26: PAKIET 27, poz. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie chusty trójkątnej wykonanej z włókniny?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 27: Zadanie 49 poz. 6. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie cewnika o długości 2m. Reszta parametrów zgodna z SWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z opisem SWZ

Pytanie 28: dotyczy zadania nr 32. Czy Zamawiający dopuści elektrody neutralne, dzielone, uniwersalne dla dzieci i dorosłych, kompatybilne z diatermiami Erbe VIO300D, będące w użytkowaniu zamawiającego ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 29: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w zadaniu 2 poz.1 przyrząd do infuzji, komora kroplowa o długości 50 mm , zawierająca PVC, kropłomierz komory 20 kropli = 1 ml ± 0,1ml, dren o dł. 150 cm zakończony złączem luer-lock, zacisk rolkowy bez pochewki na igłę bioreczą i bez zaczepu na dren, opakowanie jednostkowe folia – folia?

Odpowiedź: Zgodnie z opisem OPZ

Pytanie 30: Czy Zamawiający w zadaniu 2 poz. 2 dopuści zaoferowanie przyrządów do infuzji , komora kroplowa o dł. min. 55 mm, zawierająca PVC, kropłomierz komory 20 kropli = 1 ml ± 0,1ml, dren o dł. 180 cm, zacisk rolkowy z pochewką na igłę bioreczą i zaczepem na dren, opaska stabilizująca przyrząd, opakowanie papier folia ?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami OPZ

Pytanie 31: Czy Zamawiający w zadaniu 2 poz. 2 dopuści zaoferowanie przyrządów do przetaczania krwi, transfuzji z igłą jednokanałową , bez filtra , długość komory kroplowej min. 80 mm w części przezroczystej , dren 150 cm, opakowanie folia-papier, sterylny?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 32: Zad. 35.Poz 1: Czy Zamawiający wymaga: Pojemnik chirurgiczny na wycinki histopatologiczne o pojemności **15-30ml** o wymiarach (śred. górna-śred. dolna x wys Ø37-Ø31 x 44 mm wykonany z polipropylenu ze szczelnie zakręcaną nakrętką – zakręcanie typu „Liquid Proof” z dodatkowym kołnierzem pod nakrętką zabezpieczającym przed rozlaniem płynu. Pojemnik przezroczysty, nakrętka biała, bez etykiety?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 33: zad. 35, poz 2 : Czy Zamawiający wymaga: Pojemnik chirurgiczny na wycinki histopatologiczne o pojemności **100-150ml** o wymiarach (śred. górna-śred. dolna x wys Ø60-Ø53x81 mm wykonany z polipropylenu ze szczelnie zakręcaną nakrętką – zakręcanie typu „Liquid Proof” z dodatkowym kołnierzem pod nakrętką zabezpieczającym przed rozlaniem płynu. Pojemnik przezroczysty, nakrętka biała, bez etykiety?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 34: zad. 35 poz 3: Czy Zamawiający wymaga: Pojemnik chirurgiczny na wycinki histopatologiczne o pojemności **200-250ml** o wymiarach (śred. górna-śred. dolna x wys) Ø65 - Ø59 x 100 mm wykonany z polipropylenu ze szczelnie zakręcaną nakrętką – zakręcanie typu „Liquid Proof” z dodatkowym kołnierzem pod nakrętką zabezpieczającym przed rozlaniem płynu. Pojemnik przezroczysty, nakrętka biała, bez etykiety?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 35: zad. 35, poz 4: Czy Zamawiający wymaga: pojemnik chirurgiczny na wycinki histopatologiczne o pojemności **500 ml** o wymiarach (śred. górna-śred. dolna x wys) Ø117,5- Ø100,5 x 80,6 mm wykonany z polipropylenu ze szczelną pokrywką zamykaną na wcisk (zamykanie posiadające plombę zabezpieczającą). Pojemnik mleczny, pokrywka biała. Pojemnik posiadający oznakowanie oraz opisy w języku polskim dotyczące substancji niebezpiecznej (roztwór formaldehydu) oraz miejscem do opisu (dane pacjenta, nr badania, data pobrania). Wyżej wymienione oznaczenia naniesione na pojemnik w sposób trwały uniemożliwiający ich usunięcie – pojemnik malowany technologią offset lub etykieta wklejana?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 36: zad. 35. poz 5: Czy Zamawiający wymaga: pojemnik chirurgiczny na wycinki histopatologiczne o pojemności **1000 ml** o wymiarach (śred. górna-śred. dolna x wys) Ø132,5 - Ø105,2 x 131,2 mm wykonany z polipropylenu ze szczelną pokrywką zamykaną na wcisk (zamykanie posiadające plombę zabezpieczającą). Pojemnik mleczny, pokrywka biała. Pojemnik posiadający oznakowanie oraz opisy w języku polskim dotyczące substancji niebezpiecznej (roztwór formaldehydu) oraz miejscem do opisu (dane pacjenta, nr badania, data pobrania). Wyżej wymienione oznaczenia naniesione na pojemnik w sposób trwały uniemożliwiający ich usunięcie – pojemnik malowany technologią offset lub etykieta wklejana?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza





Pytanie 37: zad. 35 poz 6: Czy Zamawiający wymaga: Pojemnik chirurgiczny na wycinki histopatologiczne o pojemności **3 000 ml** o wymiarach (śred. górna-śred. dolna x wys) Ø200,0 - Ø168,0 x 154,8 mm wykonany z polipropylenu ze szczelną pokrywką zamykaną na wcisk (zamykanie posiadające plombę zabezpieczającą). Pojemnik mleczny, pokrywka biała. Pojemnik posiadający oznakowanie oraz opisy w języku polskim dotyczące substancji niebezpiecznej (roztwór formaldehydu) oraz miejscem do opisu (dane pacjenta, nr badania, data pobrania). Wyżej wymienione oznaczenia naniesione na pojemnik w sposób trwały uniemożliwiający ich usunięcie – pojemnik malowany technologią offset lub etykieta wklejana?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 38: zad. 35. poz 7: Czy Zamawiający wymaga: pojemnik chirurgiczny na wycinki histopatologiczne o pojemności **5000 ml** o wymiarach (śred. górna-śred. dolna x wys) Ø225,0 - Ø194,0 x 187,0 mm wykonany z polipropylenu ze szczelną pokrywką zamykaną na wcisk (zamykanie posiadające plombę zabezpieczającą). Pojemnik mleczny, pokrywka biała. Pojemnik posiadający oznakowanie oraz opisy w języku polskim dotyczące substancji niebezpiecznej (roztwór formaldehydu) oraz miejscem do opisu (dane pacjenta, nr badania, data pobrania). Wyżej wymienione oznaczenia naniesione na pojemnik w sposób trwały uniemożliwiający ich usunięcie – pojemnik malowany technologią offset lub etykieta wklejana?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 39: zad. 35, poz 8 : Czy Zamawiający wymaga: Pojemniki chirurgiczne do przechowywania i transportu materiałów tkankowych. Pojemniki chirurgiczne przeznaczone do bezpiecznego przechowywania i transportu materiałów tkankowych utrwalonych w 10% zbuforowanej formalinie. Pojemniki wykonane z polipropylenu (PP). Zamknięcie dociskowe, jednorazowe, szczelne, odporne na uszkodzenia. Pojemniki bez formaliny o pojemności **10 000 ml** i wymiarach (średnica górna – średnica dolna x wysokość): Ø293,0 – Ø255,5 x 221,5 mm oraz miejscem do opisu (dane pacjenta, nr badania, data pobrania).?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 40: Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1:

1. W przypadku zwłoki w dostawie Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,5 % **wartości brutto** niezrealizowanej części zamówienia za każdy dzień zwłoki licząc od dnia, w którym upływa umowny czas dostawy wymieniony w § 2 ust. 1.
2. Za zwłokę w dostawie przedmiotu umowy wolnego od wad zgodnie z pkt I ppkt.2 załącznika nr 2 do umowy Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości **0,5%** wartości **brutto wadliwej części** danego zamówienia, liczoną za każdy dzień zwłoki.
6. W przypadku odstąpienia Zamawiającego lub Wykonawcy od umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości **10% niezrealizowanej** wartości **brutto** zamówienia określonej w § 3 ust. 4

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 41: Czy Zamawiający w zadaniu 55 odstąpi od konieczności składania próbek oferowanego przedmiotu zamówienia?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie 42: Czy Zamawiający w **Zadaniu 14** w pozycji 1 dopuści rurki w rozmiarach: 6 – 9,5; spełniające pozostałe wymagania SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 43: Czy Zamawiający w **Zadaniu 14** wyrazi zgodę dostarczenie próbek na wezwanie Zamawiającego a wraz z ofertą złożone zostaną katalogi oferowanych produktów?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyrażą zgody.





Pytanie 44: Czy Zamawiający w **Zadaniu 56** dopuści (w związku ze zmianą dokonaną przez producenta) zestaw do drenażu opłucnej wyskalowany co 5ml w zakresie 0-250ml i co 10ml do 2100ml? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 45: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej za 1 szt. wyrobów z dokładnością do 3 lub 4 miejsc po przecinku? Zgodnie z orzeczeniem zespołu Arbitrów – sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06 dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech a nawet 4 m-c po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas, cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 46: Celem usprawnienia procesu realizacji umowy zwracamy się do Zamawiającego czy przewiduje taką możliwość, aby po podpisaniu umowy zobowiązał się do przekazywania opiekunowi handlowemu/wykonawcy przewidywalnego - orientacyjnego w okresie kwartalnym/miesięcznym harmonogramu oczekiwanych dostaw/zamówień? Pozwoli to Wykonawcy w odpowiednim czasie zarezerwować wymagany dostawą towar dla Zamawiającego.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami projektu umowy

Pytanie 47: Czy Zamawiający może zagwarantować realizację przedmiotu zamówienia na poziomie nie mniejszym niż 80% ilości wyszczególnionych w ofercie? Pozytywna odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji oferowanej ceny. Zapewnieniem przestrzegania zasady uczciwej konkurencji będzie określenie przez Zamawiającego gwarantowanego poziomu zamówienia publicznego, który zostanie na pewno zrealizowany. Jak wskazano w Wyroku KIO z dnia 27 grudnia 2011 roku (KIO 2649/11): „Zamawiający powinien opisać przedmiot zamówienia w taki sposób, aby wykonawcy nie mieli wątpliwości, jakie usługi, dostawy, roboty budowlane należy wykonać i jaki będzie ich zakres, tak aby spełniały oczekiwania Zamawiającego, a z drugiej strony aby wykonawcy mogli w sposób prawidłowy dokonać wyceny złożonych ofert (...)Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym m.in. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 r. KIO 1087/10, z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych wynika obowiązek dokładnego określenia przez zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet, jeżeli nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów oraz w wyroku z dnia 3.10.2014 r., KIO 1944/14: „Dla zapewnienia uczciwej konkurencji przy kalkulowaniu ceny oferty konieczne jest określenie w sposób precyzyjny zakresu, jakiego prawo opcji dotyczy, oraz wskazanie tej części zamówienia, która będzie realizowana na pewno, oraz tej części, której realizacja będzie uzależniona od decyzji zamawiającego o skorzystaniu z prawa opcji”. W wyroku z dnia 7 maja 2014 r. KIO 809/14 Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że „nie można zaakceptować postanowień umowy dających zamawiającemu całkowitą, nieograniczoną pod względem ilościowym i pozostającą poza wszelką kontrolą dowolność w podjęciu decyzji o zmniejszeniu zakresu dostaw będących przedmiotem zamówienia”.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SWZ

Pytanie 48: Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest, aby przed rozwiązaniem umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej wystarczająco zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć rozwiązania umowy, a tym samym uniknąć skutków rozwiązania umowy, które są niekorzystne dla obu stron. W związku z powyższym zwracamy się o wprowadzenie dodatkowego zapisu w umowie uwzględniającego wcześniejsze wezwanie Wykonawcy do należytego wykonania umowy.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami projektu umowy





Pytanie 49: Dotyczy wzoru umowy: W związku z tym iż zgodnie art. 431 ustawy PZP zarówno wykonawca jak i Zamawiający obowiązani są współdziałać przy wykonywaniu umowy w celu należytej realizacji zamówienia Wykonawca zwraca się z wnioskiem do Zamawiającego o dodanie zapisów projektu umowy mając na względzie zgodną z prawem i równorzędną relację łączącą Zamawiającego z Wykonawcą o poniższej treści:

Zamawiający zapłaci Wykonawcy kary umowne za: odstąpienie od umowy lub jej rozwiązanie z powodu okoliczności, za które odpowiada Zamawiający, w wysokości 20 % niezrealizowanej wartości netto umowy.

Wskazany zapis jest istotny dla należytej realizacji zamówienia publicznego oraz współpracy pomiędzy Zamawiającym a Wykonawcą. W stosunkach cywilnoprawnych bardzo ważna jest równowaga pomiędzy obiema stronami umowy oraz wzajemne kształtowanie jej postanowień w granicach zasady swobody umów (art. 353¹ KC), pozwalające na uznanie wykonawcy za partnera, szanujące jego podstawowe prawa i pozwalające na zrównoważone i partnerskie relacje między zamawiającym i wykonawcą.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów projektu umowy

Pytanie 50: Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby łączna suma kar umownych nie przekroczyła poziomu 20% wartości netto umowy? Wykonawca zwraca uwagę, iż w świetle orzecznictwa, a także wyjaśnień umieszczonych na stronach Urzędu Zamówień Publicznych, za karę rażąco wygórowaną, nieproporcjonalną i nie spełniającą swej kompensacyjnej funkcji należy uznać karę w sytuacji, w której równa się ona bądź jest zbliżona do wysokości wykonanego z opóźnieniem zobowiązania. Wprowadzenie limitu zgodnie z powyższą propozycją pozwoli uniknąć takiej sytuacji. Wykonawca nadmienia, iż klauzula przewidująca kary umowne o wygórowanym została uznana przez Urząd Zamówień Publicznych za klauzulę kontrowersyjną, naruszającą równowagę stron w sposób nadmierny, a „kara umowna nie może być instrumentem służącym wzbogaceniu wierzyciela, a zatem przyznającym mu korzyść majątkową w istotny sposób przekraczającą wysokość poniesionej przez wierzyciela szkody” (wyrok SN z dn. 24 stycznia 2014 r., sygn. I CSK 124/13). Nadto zgodnie z przyjętym przez KIO stanowiskiem: „Nie można akceptować takich mechanizmów, które pozbawią wykonawcy przychodu z tytułu świadczonej usługi. Kara umowna powinna mieć wysokość, która będzie odczuwalna w stopniu dyscyplinującym stronę umowy, ale nie w stopniu prowadzącym do rażącego wzbogacenia jednej strony kosztem drugiej, a wręcz czyniącym niecelowym jej wykonywanie.” (wyrok z dn. 28.12.2018 r., sygn. akt 2574/18). W świetle powyższego zasadnym jest postulat Wykonawcy, aby już na etapie formułowania warunków umowy wprowadzić rozwiązania zabezpieczające przez zaistnieniem skrytykowanej przez KIO sytuacji.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów projektu umowy

Pytanie 51: Dot. pak. 35 poz. 1-8. Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, iż wymaga aby pojemniki do badań histopatologicznych spełniały wymagania wyrobu medycznego do diagnostyki IVD.

W obwieszczeniu Ministra Zdrowia z dn. 24 września 2021 r. w sprawie standardów akredytacyjnych w zakresie udzielania świadczeń zdrowotnych oraz funkcjonowania jednostek diagnostyki patomorfologicznej czytamy:

„ 1) pojemniki do przechowywania i transportu materiału histologicznego; pojemniki spełniają wymagania wyrobu medycznego do diagnostyki in vitro zgodnie z aktualnie obowiązującymi regulacjami prawnymi.

Dodatkowo zgodnie z zawartą definicją pojemnika na próbki w ustawie o wyrobach medycznych czytamy, iż jest to „pojemnik na próbki specjalnie przeznaczony przez wytwórcę do bezpośredniego przechowywania oraz zabezpieczenia próbek pobranych z organizmu ludzkiego do badania diagnostycznego in vitro”.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza

Pytanie 52: Dot. pak. 35 poz. 1-8. Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, iż wymaga aby pojemniki do badań histopatologicznych posiadały na stałe przytwierdzone oznakowanie np. w postaci: wysokiej jakości etykiety odpornej na odczynniki rutynowo stosowane na pracowni (dalej zwanej etykietą) lub nadruk lub oznakowania w postaci techniki IML. Na etykietach mają być miejsca na umieszczenie danych takich jak: dane pacjenta, datę i godzinę pobrania oraz datę i godzinę utrwalenia. W obwieszczeniu Ministra Zdrowia z dn. 24 września 2021 r. w sprawie standardów akredytacyjnych w zakresie udzielania świadczeń zdrowotnych oraz funkcjonowania jednostek diagnostyki patomorfologicznej czytamy:



„2) sposób oznakowania pojemników; pojemniki są oznakowane niezmywalnymi etykietami zawierającymi dane pozwalające na identyfikację pacjenta i pobranego materiału, zgodnie z załączonym skierowaniem.”

Dodatkowo, zgodnie z wytycznymi PTP zawartego w dokumencie „Standardy organizacyjne oraz standardy postępowania w patomorfologii – wytyczne dla zakładów/pracowni patomorfologii” w Rozdziale 9 pt.: „Zasady utrwalania, zabezpieczenia i transportu materiału tkankowego do badania patomorfologicznego zestaw standardów organizacyjnych oraz standardów postępowania w patomorfologii” czytamy:

1. Pojemniki muszą być oznakowane etykietą z danymi identyfikującymi pacjenta oraz informacją o rodzaju pobranego materiału. Dane na etykiecie muszą się zgadzać z danymi na skierowaniu, mogą być wyrażone w formie kodu paskowego.
2. Etykieta umieszczona na naczyniu musi być trwała, niezmywalna, aby nie została zniszczona lub uszkodzona w trakcie transportu, przypadkowego zalania naczynia”.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami OPZ

Pytanie 53: Dot. pak. 35 poz. 2. Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie pojemnika o pojemności 120ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 54: Dot. pak. 35 poz. 4. Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie pojemnika o pojemności 520ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 55: Dot. pak.35 poz. 5. Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie pojemnika o pojemności 1200ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 56: Dot. pak.35 poz. 6. Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie pojemnika o pojemności 3400ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 57: Dot. pak.35 poz. 7. Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie pojemnika o pojemności 5600ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 58: Dot. pak.35 poz. 8. Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie pojemnika o pojemności 10600ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 59: Pytanie dotyczy Zadania 25. Czy Zamawiający dopuści golarkę medyczną w opakowaniu o 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 60: Zadanie 51 .Czy Zamawiający wymaga aby zestawy do przezskórnej endoskopowej gastrostomii PEG w wersji „Pull” wyposażone były jak poniżej:?



- przezroczysty, silikonowy zgłębnik o długości 60 cm ze skalą pomiarową 15 cm, zakończony miękkim, żelowym, pierścieniem zewnętrznym o średnicy 25 mm w kolorze białym
- 2 adaptory żywieniowe (w tym 1 z przyłączem LUER)
- pierścień mocujący z niebieskim zaciskiem, kierujący położenie zgłębnika na zewnątrz powłok brzusznych pod odpowiednim kątem (około 90 stopni)
- igła 19G, dł. 36 mm oraz 25G, dł. 20 mm
- nić trakcyjna z pętlą do przeciągania o średnicy 0,6 mm i długości 260 cm
- strzykawka 10 ml
- skalpel dł. robocza 147 mm, dł. ostrza 22 mm
- igła wprowadzająca o długości całkowitej 100 mm
- kłamra zaciskowa dł. 37 mm
- gazik 10x10 mm
- obłożenie 80x60 cm z otworem w centralnej części otoczonym taśmą przylepną
- nożyczki o długości 14 cm
- pean o długości 125 mm
- pętla do polipektomii o długości roboczej 180 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zestaw o powyższym składzie i wymaga pierścienia mocujący z zaciskiem, kierujący położenie zgłębnika na zewnątrz powłok brzusznych pod odpowiednim kątem (około 90 stopni)

Pytanie 61: Czy Zamawiający w zad 56 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Zestaw do drenażu opłucnej z zaworem mechanicznym. Zestaw do drenażu opłucnej (aktywnego lub grawitacyjnego) z zastawką wodną, kompaktowy kształt zaprojektowany z myślą o zapewnieniu stabilności i oszczędności miejsca, komora kolekcyjna o pojemności 2500 ml wyskalowana co 1 ml do 100 ml, co 2 ml do objętości 200 ml i co 5 ml do 2500 ml, mechaniczna regulacja siły ssania za pomocą pokrętła umieszczonego na przedniej ścianie w zakresie 10cm - 40 cm H₂O, wskaźnik pływakowy umożliwiający wizualizację prawidłowego działania drenażu, zastawka bezpieczeństwa do uwolnienia wysokiego podciśnienia, automatyczny zawór uwalniający ciśnienia dodatnie, wypełnienie zastawki pozwala na monitoring ciśnienia, diagnozowanie przecieku, oraz zapobiega przed powrotem, drenowanej treści do pacjenta, samouszczelniający bezigłowy port do pobierania próbek drenowanego płynu na tylnej ścianie zestawu, dren łączący półprzezroczysty, elastyczny, nielateksowy zabezpieczony przed zagięciem w sposób umożliwiający, badanie pacjenta w rezonansie magnetycznym, wysokość do 36 cm, uchwyt do wygodnego przenoszenia i powieszenia zestawu przy łóżku pacjenta, z jednym odłączanym drenem, sterylne, podwójnie opakowany?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Z poważaniem

