

znak: D25C/251/N/5-14rj/21

Wejherowo, dnia 30.04.2021 r.

D.25C/250/192/2021

wg rozdzielnika

Zgodnie z art. 286 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo Zamówień Publicznych (Dz.U. z 2019 r. poz. 2019 ze zm.), zwanej dalej ustawą Pzp oraz rozdz. XI Specyfikacji Warunków Zamówienia, w związku z zapytaniem Wykonawcy w postępowaniu prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego na: **SUKCESYWNE DOSTAWY ASORTYMENTU MEDYCZNEGO JEDNORAZOWEGO I WIELORAZOWEGO DO SZPITALI POMORSKICH SP. Z O.O.**, znak: D25C/251/N/5-14rj/21, niniejszym przedkładam odpowiedź Zamawiającego.

1. Zapytanie Wykonawcy:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego aby dopuścił maski FFP2 zakładane na gumki.

Rozwiązanie takie umożliwi szybsze i sprawniejsze zakładanie maski bez pomocy innych osób, dzięki czemu zachowujemy higienę i bezpieczeństwo pracy.

Mocne i trwałe gumki mają płaski kształt, co pozwala na komfortowe użytkowanie maseczki, a ich odpowiednio dobrana długość nie powoduje ucisku dla użytkownika.

Maska FFP2 z warstwą grafenową zakładana na gumki, w przeszłości była użytkowana przez personel Zamawiającego

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza maski FFP2 zakładane na gumki. Pozostałe zapisy SWZ bez zmian.

2. Zapytanie Wykonawcy:

Czy Zamawiający dopuści w zadaniu nr 1 w poz. 1 nocnik o pojemności 1000 ml?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

3. Zapytanie Wykonawcy:

Czy Zamawiający dopuści w zadaniu nr 1 w poz. 4 i 5 pokrywy do basenów nie będące wyrobem medycznym?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

4. Zapytanie Wykonawcy:

Zadanie nr 12 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści jako równoważne maski anestetyczne, jednorazowe, niewymagające stosowania środków chemicznych, przezroczysta pokrywa z pompowaną otoczką zapewniającą prawidłowe dopasowanie do twarzy, dostępne w rozmiarach od 0 do 5 (rozmiary oznakowane kolorem)?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

5. Zapytanie Wykonawcy:

Zadanie nr 12 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści jako równoważne maski anestetyczne, wykonane z PCV, jednorazowe, niewymagające stosowania środków chemicznych, przezroczysta pokrywa z pompowaną otoczką zapewniającą prawidłowe dopasowanie do twarzy, dostępne w rozmiarach od 0 do 6 (rozmiary oznakowane kolorem na opakowaniu jednostkowym)?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

6. Zapytanie Wykonawcy:

Zadanie nr 12 poz. 1

Czy Zamawiający oczekuje masek anestetycznych pozbawionych szkodliwych ftalanów oraz lateksu?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

7. Zapytanie Wykonawcy:

Zadanie nr 20 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z zadania nr 20 pozycji nr 1 do osobnego zadania? Wydzielenie w/w pozycji pozwoli na przygotowanie korzystniejszej oferty dla Szpitala.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody.

8. Zapytanie Wykonawcy:

Zadanie nr 26 Kombinezony ochronne jednorazowe

- czy zamawiający dopuści gramaturę 50-57 g/m²?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

9. Zapytanie Wykonawcy:

Zadanie nr 26 Kombinezony ochronne jednorazowe

- czy Zamawiający dopuści kombinezon typ 5/6?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

10. Zapytanie Wykonawcy:

Pytanie o dopuszczenie Tyvek® 600 Plus

Czy Zamawiający dopuszcza kombinezon o gramaturze 41,5g/m² spełniający wymagania normy EN 14126 na poziomie:

- klasy 1 odporności na przenikanie czynników infekcyjnych w wyniku mechanicznego kontaktu z substancjami zawierającymi skażone ciecze,
- klasy 1 odporności na przenikanie skażonych ciekłych aerozoli
- klasy 1 odporności na przenikanie skażonych cząstek stałych?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

11. Zapytanie Wykonawcy:

Pytanie o dopuszczenie Tyvek® 800 J

Czy Zamawiający dopuszcza kombinezon o gramaturze 59 g/m² spełniający wymagania normy EN 14126 na poziomie:

- klasy 6 odporności na przenikanie czynników infekcyjnych w wyniku mechanicznego kontaktu z substancjami zawierającymi skażone ciecze,
- klasy 3 odporności na przenikanie skażonych ciekłych aerozoli,
- klasy 3 odporności na przenikanie skażonych cząstek stałych
- klasa 4 odporności na przenikanie skażonych cieczy pod wpływem ciśnienia hydrostatycznego?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

12. Zapytanie Wykonawcy:

Zadanie nr 26

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w zadaniu nr. 26 kombinezonu ochronnego o gramaturze 55-60g/m² , reszta parametrów zgodnie z SWZ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w zadaniu nr. 26 kombinezonu ochronnego o gramaturze 55-60g/m², przy spełnieniu pozostałych wymagań SWZ.

13. Zapytanie Wykonawcy:

Zadanie nr 7 - worki na włóki

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie szczelnych worków 3-warstwowych zamykanych na zamek błyskawiczny, wykonanych z laminowanej włókniny medycznej i polietylenu. Rozmiar 80 x 210 cm.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

**14. Zapytanie Wykonawcy:
dotyczy części nr 10.**

Czy zamawiający dopuści do zaferowania:

Okularki samoprzylegające (bez dodatku kleju - zjawisko bioadhezji), które dzięki zajęciu jedynie okolic wokół oczu umożliwiają w łatwy sposób ich zakładanie i zdejmowanie, bez konieczności rozłączania bądź przemieszczania używanych akcesoriów medycznych?

Dostępne w trzech rozmiarach, wg. potrzeb Zamawiającego:

Rozmiar 0: 90 x 38,5 mm (najmniejsze noworodki/ wcześniaki, tj. <28 cm)

Rozmiar 1 110 x 47 mm (noworodki o drobnej budowie główki, tj. 24-34 cm)

Rozmiar 2 130 x 60 mm (wielkość główki – typowa, tj. >30 cm)

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

15. Zapytanie Wykonawcy:

Dotyczy zadania nr 4 poz. 3 i 4

Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie, czy przez określenie „wkłady workowe z drenem” należy rozumieć, że dotyczy to fabrycznych zestawów, w których oba elementy są wspólnie pakowane w opakowaniu folia/papier i są identyfikowane jednym numerem katalogowym?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, zgodnie z zapisem SWZ

16. Zapytanie Wykonawcy:

Dotyczy zadania nr 21 poz. 1 i 3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie możliwości zaferowania wkładów workowych o pojemności 1000 ml. lub 2000 ml. jako równoważnych do wymaganych o pojemności 1500 ml. Wkłady osiadają króciec przyłączeniowy biały oraz zieloną zatyczkę. Wszystkie pozostałe wymagane parametry zgodnie ze SIWZ. W przypadku wkładów o pojemności 1000 ml. oferujemy w kształcie spłaszczonym, w związku z czym korzystniej wkomponowują się w miejscach o ograniczonej przestrzeni.

W przypadku wyboru naszej oferty jako najkorzystniejszej, dla zapewnienia kompatybilności i poprawnej pracy systemu, wszelki niezbędny osprzęt zobowiązujemy się dostarczyć i zamontować nieodpłatnie.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, przy spełnieniu pozostałych wymagań SWZ.

17. Zapytanie Wykonawcy:

Dotyczy zadania nr 21 poz. 2 i 4

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie możliwości zaferowania wkładów workowych o pojemności 2000 ml. lub 3000 ml. jako równoważnych do wymaganych o pojemności 2500 ml. Wkłady osiadają króciec przyłączeniowy biały oraz zieloną zatyczkę. Wszystkie pozostałe wymagane parametry zgodnie ze SIWZ. W przypadku wyboru naszej oferty jako najkorzystniejszej, dla zapewnienia kompatybilności i poprawnej pracy systemu, wszelki niezbędny osprzęt zobowiązujemy się dostarczyć i zamontować nieodpłatnie.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, przy spełnieniu pozostałych wymagań SWZ.

18. Zapytanie Wykonawcy:

dotyczy worków na zwłoki

Proszę o informacje czy worki z folii PE mogą brać udział w przetargu.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, przy spełnieniu pozostałych wymagań SWZ.

19. Zapytanie Wykonawcy:

dotyczy zadania nr 25

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie jednorazowej medycznej maski ochronnej na twarz FFP3 o właściwościach opisanych poniżej:

Pięciowarstwowa struktura filtrująca

Wysokiej jakości i przyjazne dla skóry materiały z włókniny

Komfortowy nosek i wygodna opaska na głowę

Bez zaworu oddechowego

Elastyczna i miękka opaska na głowę

Ochrona przed cząsteczkami unoszącymi się w powietrzu, zanieczyszczeniami, pyłami, itp.

Lekka, oddychająca, hipoalergiczna, o wysokiej wydajności filtracji

Kolor: biały

Wymiary: 159,99mm*104,44 jeden rozmiar

Materiały: Włóknina polipropylenowa

Zgodna z normą: EN149:2001+A1:2009

Klasa ochronna: FFP3

Wydajność filtracji: ≥99%

Produkt ten jest przeznaczony do odpowiedniego uszczelnienia twarzy użytkownika przed atmosferą otoczenia oraz ochrony układu oddechowego, przeszedł normę EN149:2001+A1:2009 w celu wykazania zgodności z EHSR Rozporządzenia (UE) 2016/425.

Oznakowanie CE na pojedynczej sztuce. Zalecany jest okres ciągłego noszenia nie dłuższy niż 4 godziny.

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

20. Zapytanie Wykonawcy:

dotyczy zadania nr 25

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga półmasksi filtrującej FFP2 zgodnej z normą PN-EN EN149:2001+A1:2009 lub zgodnej z normą PN-EN 140:2001/Ap1:2003?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

21. Zapytanie Wykonawcy:

dotyczy zadania nr 26

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niżej opisanego kombinezonu?

Jednorazowy kombinezon ochronny kategorii III

Jednoczęściowy kombinezon z kapturem, dwukierunkowym zamkiem błyskawicznym krytym listwą z paskami przyklepnymi, z elastycznymi mankietami w nadgarstkach (pętelką na środkowy palec), kostkach, kapturze oraz ściągaczem w talii; szwy zgrzewane, Kolor biały. Bez ochraniaczy na obuwiu.

Wykonany z antystatycznego laminatu dwuwarstwowego (PP+PE) o gramaturze 63g/m²

Rozmiar L (175cm), XL (180cm), XXL (185cm)

Pakowany pojedynczo w pakowanie foliowe oznaczone CE

Zgodny z wymaganiami zasadniczymi Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425 dot. środków ochrony indywidualnej, w tym normy EN 14126:2003 (4-B, 5-B, 6-B) dotyczącej odzieży, zapewniający ochronę przed czynnikami infekcyjnymi, według co najmniej wyszczególnionych warunków:

Poziomy wydajności

EN 14605 Typ 4 Działanie ochronne przed rozpyleniem

EN ISO 13982-1 Typ 5 Ochrona przed cząstkami stałymi unoszącymi się w powietrzu

EN 13034 Typ 6 Ograniczona ochrona przed niewielkim rozpryskiem, płynnym aerozolem lub niskim ciśnieniem, rozpryskami o małej objętości

Zgodny z normami: EN ISO 13688:2013 , EN 14605:2005+A1:2009 , EN ISO 13982-1:2004+A1:2010, EN 13034:2005 +A1:2009, EN 1149-5:2008, EN 340:2003, EN 1073-2:2002.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

22. Zapytanie Wykonawcy:

dotyczy zadania nr 27

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niżej opisanych ochraniaczy na obuwiu:

znak: D25C/251/N/5-14rj/21

Jednorazowe, wysokie ochraniacze na obuwiu wykonane z laminatu włóknin spundbond PP-film mikroporowatego PP/PE o gramaturze 68 g/m² – materiał zgodny z wymaganiami normy EN 14126 (2003) + AC (2004) oraz certyfikowany Świadectwem

Jakości Zdrowotnej wydanym przez Narodowy Instytut Zdrowia Publicznego – Państwowy Zakład Higieny.

Cechy produktu:

- na górze wszyta nieuciskająca gumka ściągająca
- dodatkowe wiązania powyżej kostki
- taśmy antypoślizgowe w podeszwie
- rozmiar uniwersalny: wysokość 50cm, długość stopy 40cm
- kolor biały
- opakowanie foliowe zawierające 20 szt.

Produkt zakwalifikowany jako wyrób medyczny (VAT 8%) klasy I, reguła 1.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

23. Zapytanie Wykonawcy:

dotyczy zadania nr 24

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niżej opisanej maski?

Półmaska filtrująca FFP 2 NR bez zaworu o budowie kubelkowej (3 wymiarowej).

Wykonana z 5 warstw włóknin polipropylenowych o łącznej gramaturze 155 g/m², wyposażona w sztywnik nosowy metalowy umieszczony pomiędzy warstwami maski.

Rozmiar 15,5 cm x 10,5 cm, z bezlateksowymi gumkami.

Półmaska zaklasyfikowana jako środek ochrony indywidualnej kategorii III typu FFP2 NR zgodnie z rozporządzeniem UE 2016/425. Oferowana półmaska posiada wyniki testów przeprowadzonych przez niezależne laboratorium na zgodność z normą EN 14683:2019 + AC:2019 typ IIR oraz certyfikat zgodności z EN 149:2001+A1:2009

Na każdej pojedynczej sztuce nadrukowany znak CE z numerem jednostki notyfikowanej

Wyrób pakowany indywidualnie w opakowanie foliowe, następnie z kartonowy

dyspenser po 50 szt. Maską jest przeznaczona do użytku w czasie nieprzekraczającym jednej zmiany roboczej.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

24. Zapytanie Wykonawcy:

dotyczy zadania nr 24

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga półmaski filtrującej FFP2 zgodnej z normą PN-EN EN149:2001+A1:2009 lub zgodnej z normą PN-EN 140:2001/Ap1:2003?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

25. Zapytanie Wykonawcy:

dotyczy zapisów SWZ

Prosimy o potwierdzenie, iż w przypadku braku w ofercie lub załączenie niekompletnych przedmiotowych środków dowodowych, Zamawiający wezwie Wykonawców do uzupełnienia dokumentów zgodnie z art. 107.2. ustawy Pzp.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z zapisami SWZ rozdz. VIII pkt 2:

Jeżeli Wykonawca nie złożył przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, Zamawiający wzywa do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie, przy czym uzupełnieniu nie podlegają dokumenty dotyczące kryteriów oceny ofert odnoszące się do kryteriów jakościowych lub innych związanych z przedmiotem zamówienia.

26. Zapytanie Wykonawcy:

Dotyczy Zadania nr 11, poz. 1

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że pojedyncze złącza oddechowe jednorazowego użytku mają być przeznaczone dla dorosłych i dzieci od 1 roku życia. Zamawiający w pozycji nr 2 wymaga dostarczenia złączy oddechowych dla noworodków.

Odpowiedź Zamawiającego:

W opisie przedmiotu zamówienia w zadaniu 11 doszło do omyłki pisarskiej. Zamawiający wyjaśnia, iż w poz. 1 wymaga zaoferowania złączy dla dorosłych i dzieci od 1 roku życia, o parametrach określonych w SWZ, natomiast w poz. 2 wymaga zaoferowania złączy dla dzieci do 1 roku życia, o parametrach określonych w SWZ.

27. Zapytanie Wykonawcy:

Zadanie nr 4

Pozycja 1,2,3,4

Czy Zamawiający w trosce o bezpieczeństwo personelu i pacjentów oraz zachowanie uczciwej konkurencji, dopuści do postępowania antybakteryjny system do odsysania konkurencyjnego producenta o następujących cechach:

Wkłady posiadają w pokrywie dwa króćce (pacjent, próżnia), o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów. Króciec przyłączeniowy do pacjenta jest uniwersalny: gładki, rozszerzający się, przez co dostosowany jest do drenów o różnej średnicy; nie jest obrotowy, ponieważ obrotowy jest cały wkład, w tym sensie, że można go umieścić w kanistrze w dowolnej pozycji i tym samym skierować króciec w stronę pacjenta. Wyposażone są w filtr hydrofobowo-antybakteryjny, zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem jak i personel przed kontaktem z odsysaną wydzieliną, w dwa uchwyty w postaci pętli do wygodnego demontażu. Wkłady samo zasysają się i samo uszczelniają po uruchomieniu ssania. Wkłady okrągłe, wykonane z polietylenu, wkłady częściowo sprasowane, szeroki otwór w pokrywie do pobierania próbek i do zasypywania proszkiem żelującym. Wkłady oraz kanistry występują o pojemności 1000ml, 2000 ml, 3000ml. Kanistry kompatybilne z oferowanymi wkładami, ze skalą pomiarową, z możliwością mycia ręcznego, mechanicznego. Kanistry z przezroczystego tworzywa, z możliwością sterylizacji w temp.121st.C, wyposażone są w zaczepek do mocowania, bez innych przyłączy.

Deklarujemy bezpłatne wyposażenie oddziałów w kompatybilne pojemniki (kanistry o właściwościach antybakteryjnych) wielorazowego użytku w przypadku wybrania naszej oferty.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

28. Zapytanie Wykonawcy:

Zadanie nr 4

Pozycja 1,2,

Czy Zamawiający wymaga, aby na każdym wkładzie była umieszczona fabrycznie nadrukowana data ważności i numer serii? Zamawiający ma wówczas pełną kontrolę nad używanym asortymentem pod względem przydatności(data ważności) i identyfikacji(numer serii) nad asortymentem, po dekompletacji opakowania zbiorczego przy wydawaniu wkładów na oddziały. Fabrycznie nadrukowana data ważności, warunkuje także, kontrolę nad skutecznością i przydatnością filtrów we wkładzie.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

29. Zapytanie Wykonawcy:

Zadanie nr 4

Pozycja 3,4

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawów (pakowanych folia-folia) do odsysania złożonych z wkładu workowego (odpowiednio poz. 3 -1000ml i poz.4 -2000ml) oraz drenu (pakowanego papier-folia), każdy wkład oznakowany fabrycznie numerem serii i datą ważności.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

30. Zapytanie Wykonawcy:

Zadanie nr 4

Pozycja 5,6

znak: D25C/251/N/5-14rj/21

Prosimy o dopuszczenie adaptacyjne oferowanych przez nas pojemników i wkładów do ssaków New Askir. (wszelkie dostępne akcesoria oferujemy gratis).

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

31. Zapytanie Wykonawcy:

Zadanie nr 4

Pozycja 12

W przypadku wyrażenia zgody na pytanie nr 5. Prosimy w poz. nr 12 o dopuszczenie łącznika prostego do pokrywy wkłady, gdyż tylko taki występuje w naszym systemie.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie odpowiada na powyższe pytanie, gdyż na pytanie poprzednie udzielił negatywnej odpowiedzi.

32. Zapytanie Wykonawcy:

Zadanie nr 4

Pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści proszek żelujący w opakowaniu 4kg z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

33. Zapytanie Wykonawcy:

Zadanie nr 4

Pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści saszetki z proszkiem żelującym 20g o dużej sile wiążącej? Saszetka wykonana z folii ulegającej rozpuszczeniu.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

34. Zapytanie Wykonawcy:

Zadanie nr 21

Pozycja 1,2

Czy Zamawiający w trosce o bezpieczeństwo personelu i pacjentów oraz zachowanie uczciwej konkurencji, dopuści do postępowania antybakteryjny system do odsysania konkurencyjnego producenta o następujących cechach:

Wkłady posiadają w pokrywie dwa króćce (pacjent, próżnia), o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów. Króciec przyłączeniowy do pacjenta jest uniwersalny: gładki, rozszerzający się, przez co dostosowany jest do drenów o różnej średnicy; nie jest obrotowy, ponieważ obrotowy jest cały wkład, w tym sensie, że można go umieścić w kanistrze w dowolnej pozycji i tym samym skierować króciec w stronę pacjenta. Wyposażone są w filtr hydrofobowo-antybakteryjny, zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem jak i personel przed kontaktem z odsysaną wydzieliną, w dwa uchwyty w postaci pętli do wygodnego demontażu. Wkłady samo zasysają się i samo uszczelniają po uruchomieniu ssania. Wkłady okrągłe, wykonane z polietylenu, wkłady częściowo sprasowane, szeroki otwór w pokrywie do pobierania próbek. Wkłady oraz kanistry występują o pojemności 2000 ml, 3000ml. (do wyboru zamawiającego). Kanistry kompatybilne z oferowanymi wkładami, ze skalą pomiarową, z możliwością mycia ręcznego, mechanicznego. Kanistry z przezroczystego tworzywa, z możliwością sterylizacji w temp.121st.C, wyposażone są w zaczepek do mocowania, bez innych przyłączy.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

35. Zapytanie Wykonawcy:

Zadanie nr 21

Pozycja 3,4

Czy Zamawiający w trosce o bezpieczeństwo personelu i pacjentów oraz zachowanie uczciwej konkurencji, dopuści do postępowania antybakteryjny system do odsysania konkurencyjnego producenta o następujących cechach:

znak: D25C/251/N/5-14rj/21

Wkłady posiadają w pokrywie dwa króćce (pacjent, próżnia), o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów. Króciec przyłączeniowy do pacjenta jest uniwersalny: gładki, rozszerzający się, przez co dostosowany jest do drenów o różnej średnicy; nie jest obrotowy, ponieważ obrotowy jest cały wkład, w tym sensie, że można go umieścić w kanistrze w dowolnej pozycji i tym samym skierować króciec w stronę pacjenta. Wyposażone są w filtr hydrofobowo-antybakteryjny, zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem jak i personel przed kontaktem z odsysaną wydzieliną, w dwa uchwyty w postaci pętli do wygodnego demontażu. Wkłady samo zasysają się i samo uszczelniają po uruchomieniu ssania. Wkłady okrągłe, wykonane z polietylenu, wkłady częściowo sprasowane, szeroki otwór w pokrywie do pobierania próbek wraz z substancją żelującą. Wkłady oraz kanistry występują o pojemności 2000 ml, 3000ml. (do wyboru zamawiającego). Kanistry kompatybilne z oferowanymi wkładami, ze skalą pomiarową, z możliwością mycia ręcznego, mechanicznego. Kanistry z przezroczystego tworzywa, z możliwością sterylizacji w temp.121st.C, wyposażone są w zaczepek do mocowania, bez innych przyłączy.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

36. Zapytanie Wykonawcy:

Dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie z ofertą oświadczenia dot. braku przynależności do grupy kapitałowej w przypadku oferenta nie należącego do żadnej grupy kapitałowej?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z obecnym stanem prawnym Wykonawca podmiotowe środki dowodowe składa na wezwanie Zamawiającego.

37. Zapytanie Wykonawcy:

do pakietu nr 24

Czy Zamawiający wymaga, aby półmaska w klasie FFP2 posiadała zawór?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

38. Zapytanie Wykonawcy:

do pakietu nr 24

Czy Zamawiający będzie wymagał normy PN-EN 140:2001/Ap1:2003. Norma ta przewidziana jest dla półmasek z wymiennymi filtrami i nie może być równocześnie z normą EN 149.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

39. Zapytanie Wykonawcy:

do pakietu nr 24

Czy Zamawiający wymaga, aby półmaska w klasie FFP2 zgodna z normą EN 149:2001 + A1:2009 posiadała certyfikaty ISO 9001 (System Zarządzania Jakością w Przedsiębiorstwie) oraz ISO 13485 (System Zarządzania Jakością dla Wyrobów Medycznych), co gwarantuje należyłą jakość wykonania każdej partii półmasek zgodnie z wysokimi wymogami tych systemów?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

40. Zapytanie Wykonawcy:

do pakietu nr 24

Czy Zamawiający wymaga od Oferenta przedstawienia referencji z dostaw półmasek dla polskich placówek medycznych z ostatnich 3 lat?

Odpowiedź Zamawiającego:

Szczegółowy wykaz dokumentów wymaganych do oferty zawiera rozdz. VIII SWZ i tylko takie dokumenty Wykonawca załącza na etapie składania ofert.

41. Zapytanie Wykonawcy:

do pakietu nr 24

znak: D25C/251/N/5-14rj/21

Czy Zamawiający wymaga przedstawienia pełnego raportu z badań certyfikacyjnych wykonanych przez europejską jednostkę notyfikowaną, która wystawiła certyfikat na zgodność z normą EN 149:2001 + A1:2009

Odpowiedź Zamawiającego:

Szczegółowy wykaz dokumentów wymaganych do oferty zawiera rozdz. VIII SWZ i tylko takie dokumenty Wykonawca załącza na etapie składania ofert.

42. Zapytanie Wykonawcy:

do pakietu nr 24

Czy Zamawiający wymaga, aby każda półmaska była pakowana indywidualnie w folię wraz z nadrukowaną instrukcją użycia oraz oznakowaniem zgodnym z Rozporządzeniem UE 2016/425?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyjaśnia, iż wymaga aby półmaski były pakowane w indywidualne opakowanie (folia) zawierające 2 do 5 szt. z oznakowaniem zgodnym z wymaganiami określonymi w SWZ.

43. Zapytanie Wykonawcy:

do pakietu nr 24

Czy Zamawiający wymaga przedstawienia dokumentu dla półmasek FFP2 zgodnych z normą EN 149:2001 + A1:2009 potwierdzającego skuteczność skuteczność filtracji bakteryjnej dla cząstek (BFE) – >95 oraz skuteczność filtracji dla cząstek (0,1 µm) – >95%, co gwarantuje zapewnienie należytej ochrony.

Odpowiedź Zamawiającego:

Szczegółowy wykaz dokumentów wymaganych do oferty zawiera rozdz. VIII SWZ i tylko takie dokumenty Wykonawca załącza na etapie składania ofert.

44. Zapytanie Wykonawcy:

do pakietu nr 25

Czy Zamawiający będzie wymagał normy PN-EN 140:2001/Ap1:2003. Norma ta przewidziana jest dla półmasek z wymiennymi filtrami i nie może być równocześnie z normą EN 149.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

45. Zapytanie Wykonawcy:

do pakietu nr 25

Czy Zamawiający wymaga, aby półmaska w klasie FFP3 zgodna z normą EN 149:2001 + A1:2009 posiadała certyfikaty ISO 9001 (System Zarządzania Jakością w Przedsiębiorstwie) oraz ISO 13485 (System Zarządzania Jakością dla Wyrobów Medycznych), co gwarantuje należyłą jakość wykonania każdej partii półmasek zgodnie z wysokimi wymogami tych systemów?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

46. Zapytanie Wykonawcy:

do pakietu nr 25

Czy Zamawiający wymaga od Oferenta przedstawienia referencji z dostaw półmasek dla polskich placówek medycznych z ostatnich 3 lat?

Odpowiedź Zamawiającego:

Szczegółowy wykaz dokumentów wymaganych do oferty zawiera rozdz. VIII SWZ i tylko takie dokumenty Wykonawca załącza na etapie składania ofert.

47. Zapytanie Wykonawcy:

do pakietu nr 25

Czy Zamawiający wymaga przedstawienia pełnego raportu z badań certyfikacyjnych wykonanych przez europejską jednostkę notyfikowaną, która wystawiła certyfikat na zgodność z normą EN 149:2001 + A1:2009

Odpowiedź Zamawiającego:

Szczegółowy wykaz dokumentów wymaganych do oferty zawiera rozdz. VIII SWZ i tylko takie dokumenty Wykonawca załącza na etapie składania ofert.

48. Zapytanie Wykonawcy:

do pakietu nr 25

Czy Zamawiający wymaga, aby każda półmaska była pakowana indywidualnie w folię wraz z nadrukowaną instrukcją użycia oraz oznakowaniem zgodnym z Rozporządzeniem UE 2016/425?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyjaśnia, iż wymaga aby półmaski były pakowane w indywidualne opakowanie (folia) zawierające 2 do 5 szt. z oznakowaniem zgodnym z wymaganiami określonymi w SWZ.

49. Zapytanie Wykonawcy:

do pakietu nr 25

Zamawiający wymaga przedstawienia dokumentu dla półmasek FFP3 zgodnych z normą EN 149:2001 + A1:2009 potwierdzającego skuteczność skuteczność filtracji bakteryjnej dla cząstek (BFE) – >99,9% oraz skuteczność filtracji dla cząstek (0,1 µm) – >99,9%, co gwarantuje zapewnienie należytej ochrony.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyjaśnia, iż wymaga aby półmaski były pakowane w indywidualne opakowanie (folia) zawierające 2 do 5 szt. z oznakowaniem zgodnym z wymaganiami określonymi w SWZ.

50. Zapytanie Wykonawcy:

dotyczy Zadania nr 5

Wnosimy o dopuszczenie pasków testowych z zakresem temperatury przechowywania wynoszącym min. 4-30°C. Zamawiający musi posiadać w swojej strukturze pomieszczenia magazynowe umożliwiające przechowywanie produktów leczniczych w temperaturze co najwyżej pokojowej (zgodnie z wytycznymi Farmakopei Polskiej). Z kolei, utrzymywanie stałej temperatury przekraczającej 30°C w pomieszczeniach, w których przebywają pacjenci, zagrażałoby ich zdrowiu i życiu. Zdecydowana większość produktów zamawianych i przechowywanych przez Zamawiającego nie może być przechowywana w temperaturach tak wysokich jak 40°C, zatem warunek taki jest bezzasadny. Wnosimy jak na wstępie.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

51. Zapytanie Wykonawcy:

dotyczy Zadania nr 5


Wnosimy o dopuszczenie certyfikatu wystawionego w oryginale w języku angielskim przez akredytowaną jednostkę notyfikowaną mającą swoją siedzibę na terenie Unii Europejskiej oraz figurującą w bazie akredytowanych jednostek notyfikowanych NANDO - z miejscem weryfikacji na terenie UE i z tłumaczeniem certyfikatu na język polski. Zamawiający nie ma żadnych podstaw prawnych aby nie uznawać takich tłumaczeń. Art. 9 Ustawy z dnia 13 kwietnia 2016r. o systemach oceny zgodności i nadzoru rynku wprowadza domniemanie zgodności z wymaganiami określonymi w obowiązujących przepisach wyrobów, na których umieszczono oznakowanie CE i dla których sporządzono dokumentację potwierdzającą spełnienie określonych wymagań, natomiast art. 10 ust. 1 domniemanie, że wyrób spełnia określone wymagania jeśli jest zgodny z postanowieniami norm zharmonizowanych, ich częściami lub dokumentami o których mowa w ust. 4. Art. 11 ust. 1 rzeczony ustawy wyraźnie precyzuje, że dokumentem stwierdzającym spełnienie wymagań określonych w aktach unijnego prawodawstwa harmonizacyjnego mających zastosowanie do wyrobu jest deklaracja zgodności, natomiast ust. 2 potwierdza możliwość i konieczność tłumaczenia tego dokumentu na język polski przez każdy podmiot, który udostępnił lub oddał do użytku dany wyrób. W polskiej przestrzeni prawnej nie występuje natomiast w ogóle pojęcie „certyfikatu normy ISO 15197:2015”, zatem nie istnieje również żaden obowiązek wydawania dokumentów tego typu w języku polskim, a tym bardziej przeprowadzania weryfikacji zgodności danego wyrobu z jakąkolwiek normą na terenie Polski. Wszelkie wymagane zgodnie z prawem certyfikaty wyrobów medycznych, są wystawiane przez jednostki notyfikowane o zasięgu międzynarodowym figurujące w bazie NANDO i uznawane przez prawo UE, zatem muszą być również uznawane przez prawo poszczególnych państw członkowskich.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

52. Zapytanie Wykonawcy:

dotyczy Zadania nr 5



znak: D25C/251/N/5-14rj/21

Czy Zamawiający dopuści paski testowe zawierające enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, który w odróżnieniu od oksydazy glukozy nie interferuje z tlenem cząsteczkowym i może być stosowany u pacjentów z hipoksją, z niedotlenieniem i poddanych tlenoterapii? Z tej przyczyny enzym GDH jest stosowany we flagowych produktach wszystkich największych, międzynarodowych firm wytwarzających paski testowe do glukometrów.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

53. Zapytanie Wykonawcy:

dotyczy Zadania nr 5

Prosimy o dopuszczenie pasków testowych do glukometrów z możliwością wykonywania pomiarów z 3 miejsc AST. Mnożenie wymaganej liczby tych miejsc jest absurdalne, gdyż zawsze istnieje możliwość pobrania krwi z przynajmniej jednego miejsca innego niż opuszcza palca. Prosimy o uwzględnienie faktu, że metoda AST nie została zweryfikowana jako prawidłowa przez żadne liczące się gremium naukowe niezależne od producentów glukometrów. Nie istnieją dowody na to, że pomiary wykonane po pobraniu krwi z takich miejsc zapewniają otrzymanie adekwatnych i prawidłowych wyników, tym bardziej, że w świetle b. licznych ograniczeń stosowania tej metody, jej wykorzystanie nie może być zalecane w warunkach pracy z pacjentami szpitala bez narażania się na błędne rezultaty pomiarów.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

54. Zapytanie Wykonawcy:

dotyczy Zadania nr 5

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków do glukometrów z funkcją wyrzutnika zużytego paska za pomocą przycisku, umożliwiającego bezkontaktowe usunięcie paska (taka funkcja eliminuje kontakt personelu z krwią pacjentów przy każdym wyjmowaniu zużytego paska z glukometru, zabezpieczając przed przenoszeniem zakażeń drogą krwi)?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wymaga.

55. Zapytanie Wykonawcy:

dotyczy Zadania nr 5

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym? Refundacja pasków testowych oznacza nadzór na szczeblu urzędowym nad materiałami informacyjnymi dostarczonymi wraz z paskami, co zmniejsza prawdopodobieństwo publikowania materiałów wprowadzających użytkownika w błąd.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wymaga.

56. Zapytanie Wykonawcy:

dotyczy Zadania nr 5

Czy Zamawiający dopuści paski testowe, których instrukcje i opakowania handlowe zawierają rozbieżne informacje dotyczące dopuszczalnego zakresu temperatury przechowywania pasków testowych – tzn. temperatura przechowywania wyszczególniona w postaci międzynarodowego, zharmonizowanego symbolu w tej samej instrukcji obsługi i na zewnętrznym opakowaniu handlowym pasków jest inna od temperatury przechowywania, którą podaje tekst instrukcji? Taka rozbieżność sugeruje, że instrukcja obsługi nie została rzetelnie przetłumaczona.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

57. Zapytanie Wykonawcy:

dotyczy Zadania nr 5

Czy Zamawiający wymaga aby oferentem w Zadaniu nr 5 w przedmiotowym postępowaniu była hurtownia farmaceutyczna, co zapewni dostawy i transport pasków testowych do siedziby Zamawiającego w warunkach kontrolowanej temperatury i wilgotności?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wymaga.

58. Zapytanie Wykonawcy:

Pakiet 27

Czy Zamawiający dopuści ochraniacze na buty wysokie mocowane za pomocą troków wykonane z włókniny PP+PE?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

59. Zapytanie Wykonawcy:

Pakiet 27

Czy Zamawiający dopuści ochraniacze z polietylenu przezroczyste?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, przy spełnieniu pozostałych wymagań SWZ.

60. Zapytanie Wykonawcy:

Pakiet 25

Czy Zamawiający dopuści maski FFP3 tylko bez zawory wydechowego?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

61. Zapytanie Wykonawcy:

Pakiet 25

Prosimy o określenie ilości sztuk masek z zaworem oraz bez zaworu? Ile sztuk oczekuje z każdego modelu?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyjaśnia, iż przewiduje szacunkowe wykorzystanie po 50% masek FFP3 z zaworem i bez zaworu.

62. Zapytanie Wykonawcy:

Pakiet 25

Czy Zamawiający dopuści maski z zaworem o filtracji na poziomie ok.99%, bez zaworu ok. 98%?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

63. Zapytanie Wykonawcy:

Pakiet 25

Czy Zamawiający dopuści Maski zgodne tylko z normą - PN-EN 149+A1:2010 - Sprzęt ochrony układu oddechowego – Półmaski filtrujące do ochrony przed cząstkami – Wymagania, badanie, znakowanie (lub odpowiednio EN 149:2001+A1:2009)?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

64. Zapytanie Wykonawcy:

Pakiet 25

Czy Zamawiający dopuści maski mocowane na gumki?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, przy spełnieniu pozostałych wymagań SWZ.

65. Zapytanie Wykonawcy:

Pakiet 24

Czy Zamawiający dopuści maski mocowane na gumki?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, przy spełnieniu pozostałych wymagań SWZ.

66. Zapytanie Wykonawcy:

Pakiet 24

Czy Zamawiający dopuści maski o poziomie filtracji ok. 94%?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

67. Zapytanie Wykonawcy:

Pakiet 24

Czy Zamawiający dopuści Maski zgodne tylko z normą - PN-EN 149+A1:2010 - Sprzęt ochrony układu oddechowego – Półmaski filtrujące do ochrony przed cząstkami – Wymagania, badanie, znakowanie (lub odpowiednio EN 149:2001+A1:2009)?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

68. Zapytanie Wykonawcy:

Pakiet 15 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do 24-godzinnej toalety jamy ustnej na 3 procedury o składzie:

- 2 osobne opakowania każde zawierające: 1 szczoteczkę do zębów z odsysaniem z 3 otworami ssącymi, z poziomą manualną zastawką do regulacji siły odsysania i pofałdowaną gąbką na górnej powierzchni, 7 ml płynu do płukania jamy ustnej z 0,12% roztworem chlorheksydyny w wyciskanej saszetce, 1 gąbkę aplikator
- 1 osobne opakowanie zawierające: 1 gąbkę pokrytą dwuwęglanem sodu z odsysaniem z poziomą manualną zastawką do regulacji siły odsysania oraz z zagiętą końcówką, 7 ml bezalkoholowego płynu do płukania jamy ustnej z 0,05% roztworem chlorku cetylpirydyny w wyciskanej saszetce, 1 saszetkę z 2 g preparatu nawilżającego do ust na bazie wodnej z cetylpirydyną i witaminą E oraz 1 gąbkę aplikator .

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

69. Zapytanie Wykonawcy:

Pakiet 15 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie czy każde pojedyncze opakowanie ma pełnić jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwala na przygotowanie roztworu roboczego przed otwarciem opakowania?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wymaga.

70.1. Zapytanie Wykonawcy:

Pakiet 15 poz. 1

Prosimy zamawiającego o sprecyzowanie czy zestaw ma posiadać uchwyt do yankauera, umożliwiającą powieszenie na plastikowej zawieszce oraz zawierający numerację sugerującą kolejność stosowania pojedynczych odrywanych opakowań?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wymaga.

70.2. Zapytanie Wykonawcy:

Pakiet 15 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy zestaw ma być zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy IIa?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wymaga.

71. Zapytanie Wykonawcy:

Pakiet 15 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje aby oferowany zestaw posiadał potwierdzone badaniami klinicznymi skuteczności w redukcji VAP dla danego oferowanego produktu?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wymaga.

72. Zapytanie Wykonawcy:

Pakiet 15 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do toalety jamy ustnej zawierającego w jednym fabrycznym opakowaniu: 1 szczoteczkę do zębów z odsysaniem z ukośną manualną zastawką do regulacji siły odsysania, z 2

znak: D25C/251/N/5-14rj/21

otworami ssącymi oraz z impregnowaną gąbką na górnej powierzchni, 15 ml bezalkoholowego płynu do płukania jamy ustnej w saszetce, 1 gąbka-aplikator z poprzecznym pofałdowaniem, 1 saszetkę z 3 g preparatu nawilżającego do ust na bazie wodnej.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

73. Zapytanie Wykonawcy:

Pakiet 15 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy zestaw ma być zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy IIa ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wymaga.

74. Zapytanie Wykonawcy:

Pakiet 15 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie czy każde pojedyncze opakowanie zestawu typu blister pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wymaga.

75. Zapytanie Wykonawcy:

Pakiet 15 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do toalety jamy ustnej zawierający w jednym fabrycznym opakowaniu: 1 szczoteczkę do zębów z odsysaniem z poziomą zastawką do regulacji siły odsysania, z 3 otworami ssącymi oraz z pofałdowaną gąbką na górnej powierzchni, 7 ml płynu do płukania jamy ustnej z 0,12% roztworem diglukonianu chlorheksydyny w wyciskanej saszetce, 1 gąbka-aplikator z poprzecznym pofałdowaniem.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

76. Zapytanie Wykonawcy:

Pakiet 15 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie czy każde pojedyncze opakowanie zestawu ma pełnić jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwala na przygotowanie roztworu roboczego przed otwarciem opakowania?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wymaga.

77. Zapytanie Wykonawcy:

Pakiet 15 poz. 2

Prosimy zamawiającego o sprecyzowanie czy oferowany zestaw jako element komponentów do całodobowej toalety jamy ustnej ma posiadać potwierdzone badaniami klinicznymi skuteczności w redukcji VAP dla danego oferowanego produktu?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wymaga.

78. Zapytanie Wykonawcy:

Pakiet 15 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy zestaw ma być zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy IIa ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wymaga.

79. Zapytanie Wykonawcy:

Pakiet 15 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do toalety jamy ustnej zawierającego w jednym fabrycznym opakowaniu: 1 szczoteczkę do zębów z odsysaniem z ukośną manualną zastawką do regulacji siły odsysania, z 2 otworami ssącymi oraz z impregnowaną gąbką na górnej powierzchni, 15 ml bezalkoholowego płynu do

znak: D25C/251/N/5-14rj/21

płukania jamy ustnej w saszetce, 1 gąbka-aplikator z poprzecznym pofałdowaniem, 1 saszetkę z 3 g preparatu nawilżającego do ust na bazie wodnej.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

80. Zapytanie Wykonawcy:

Pakiet 15 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy zestaw ma być zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy IIa ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wymaga.

81. Zapytanie Wykonawcy:

Pakiet 15 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie czy każde pojedyncze opakowanie zestawu typu blister ma pełnić jednocześnie funkcję pojemnika na płyn?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wymaga.

82. Zapytanie Wykonawcy:

Pakiet 15 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do toalety jamy ustnej zawierającego w jednym fabrycznym opakowaniu: 2 gąbki impregnowane z poprzecznym pofałdowaniem z odsysaniem, z 1 otworem ssącym, z zagiętą końcówką oraz z ukośną manualną zastawką do regulacji siły odsysania, 1 gąbka-aplikator, 15 ml bezalkoholowego płynu do płukania jamy ustnej w saszetce, 1 saszetkę z 3 g preparatu nawilżającego do ust na bazie wodnej.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

83. Zapytanie Wykonawcy:

Pakiet 15 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy zestaw ma być zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy IIa ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wymaga.

84. Zapytanie Wykonawcy:

Pakiet 15 poz. 3

Prosimy zamawiającego o sprecyzowanie czy każde pojedyncze opakowanie zestawu typu blister ma pełnić jednocześnie funkcję pojemnika na płyn?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wymaga.

85. Zapytanie Wykonawcy:

Pakiet 15 poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie szczoteczki jednorazowego użytku do zębów z odsysaniem, z poziomą manualną zastawką do regulacji siły odsysania, z 3 otworami ssącymi, oraz z pofałdowaną gąbką na górnej powierzchni.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

86. Zapytanie Wykonawcy:

Pakiet 15 poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie szczoteczki jednorazowego użytku pakowanej pojedynczo, w opakowaniu zawierającym 100 sztuk

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, przy spełnieniu pozostałych wymagań SWZ.

87. Zapytanie Wykonawcy:

Pakiet 15 poz. 4

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy szczoteczka jednorazowego użytku do higieny jamy ustnej ma być zarejestrowana jako wyrób medyczny zarejestrowany w klasie IIa?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wymaga.

88. Zapytanie Wykonawcy:

Pakiet 15 poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie szczoteczki do zębów z odsysaniem, z poziomą manualną zastawką do regulacji siły odsysania, z jednej strony pokryta miękkim włosiem, z drugiej gąbką impregnowaną węglanem wapnia, rękojeść wykonana z polipropylenu, wolna od lateksu. łączna długość 18-20cm.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

89. Zapytanie Wykonawcy:

Pakiet 15 poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie szczoteczki do zębów pakowanej pojedynczo. W opakowaniu zawierającym 100 sztuk.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, przy spełnieniu pozostałych wymagań SWZ.

90. Zapytanie Wykonawcy:

Pakiet 15 poz. 4

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy ma być zarejestrowana jako wyrób medyczny zarejestrowany w klasie IIa ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wymaga.

91. Zapytanie Wykonawcy:

Pakiet 15 poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowego aplikatora do nawilżania jamy ustnej- gąbki z poprzecznym pofałdowaniem pokrytego dwuwęglanem sodu w kolorze zielonym, pakowanej pojedynczo. Opakowanie zbiorcze 800 sztuk.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

92. Zapytanie Wykonawcy:

Pakiet 15 poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie aplikatora do nawilżania jamy ustnej- gąbki do toalety jamy ustnej z poprzecznym pofałdowaniem pokrytej węglanem wapnia w kolorze zielonym. Pakowanej pojedynczo.

Opakowanie zbiorcze 250 sztuk

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

93. Zapytanie Wykonawcy:

Dotyczy Zadanie 25

Zamawiający oczekuje zaofiarowania masek FFP3 z zaworem lub bez do wyboru, ale nie określa ilości poszczególnych typów masek w zapotrzebowaniu całościowym. Ponieważ ceny masek FFP 3 z zaworem i bez znacznie od siebie odbiegają prosimy Zamawiającego o wskazanie procentowego udziału poszczególnych typów masek w ogólnej masie zapotrzebowania.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wyjaśnia, iż przewiduje szacunkowe wykorzystanie po 50% masek FFP3 z zaworem i bez zaworu.

94. Zapytanie Wykonawcy:

Dotyczy Zadanie 26

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie kombinezonu o gramaturze min. 56, spełniającego pozostałe wymogi, z pominięciem: klasa 1 wg EN1073-2:2002- Odzież chroniąca przed skażeniami promieniotwórczymi, zagrożenie takie nie występuje w przypadku stosowania kombinezonów do walki z pandemią oraz pominięciem: klasa 3 odporności na przenikanie skażonych ciekłych aerozoli – kombinezon zgodny z wymaganą normą EN 14605 zapewnia ochronę przed działaniem cieczy pod ciśnieniem, a także rozpylonej cieczy co gwarantuje pełną ochronę i jest zgodne z wymaganiami dla odzieży ochronnej Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

95. Zapytanie Wykonawcy:

Dotyczy Zadanie 26

Czy Zamawiający oczekuje kombinezonu odpornego na splukanie wodą w celu przeprowadzenia przez użytkownika prawidłowej, bezpiecznej dekontaminacji skażonej powierzchni kombinezonu przed jego zdjęciem i utylizacją?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

96. Zapytanie Wykonawcy:

dotyczy zadania nr 10

Czy w celu zapewnienia najlepszej ochrony Zamawiający wymaga okularki wykonane z opatentowanego materiału, z dodatkową ochroną na oczy ale przepuszczającego promienie lecznicze, wykonane z jednej części materiału, z uchwytami na przodzie ułatwiającymi dopasowanie, w kształcie litery Y, co powoduje, że dopasowują się do główki dziecka oraz zabezpiecza to przed zsuwaniem się okularów, dokładnie obejmujące główkę. Okularki przeznaczone do stosowania u skrajnych wcześniaków i noworodków z wrażliwą i delikatną skórą. Umożliwiające skuteczne umiejscowienie oraz całkowite bezbolesne odklejenie. Dostępne rozmiary: Noworodki, rozmiar 30-38 cm, szerokość 56 mm, identyfikator rozmiaru – kolor turkusowy, Wcześniaki 24-33 cm, szerokość opaski 46 mm, identyfikator rozmiaru – kolor zielony, Mikro – 20-28 cm, szerokość opaski 46mm, identyfikator rozmiaru – kolor granatowy. Oznaczenia rozmiarów (naklejki identyfikacyjne) na indywidualnym opakowaniu (nie na okularkach) – jako dodatkowa prewencja incydentów medycznych?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ

97. Zapytanie Wykonawcy:

dotyczy zadania nr 15 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie zestawu do higieny jamy ustnej składającego się ze szczoteczki z możliwością odsysania, 3 gąbek na szpatułkach, 3 pojemników (dyspenserów) oraz 3 saszetek (każda 12 ml 0,12% roztworu chlorheksydyny), a także 2 przyrządów czyszczących z możliwością odsysania z główką wykonaną z silikonu. Powyższe instrumenty pakowane w 3 oddzielne opakowania wewnątrz opakowania zbiorczego, umożliwiają wykonanie 3 pełnych procedur w ciągu doby.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

98. Zapytanie Wykonawcy:

dotyczy zadania nr 15 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie zestawu do higieny jamy ustnej składającego się ze szczoteczki z możliwością odsysania, 1 gąbki na szpatułce, pojemnika (dyspensera) oraz saszetki z 12 ml 0,12% roztworem chlorheksydyną.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

99. Zapytanie Wykonawcy:

dotyczy zadania nr 15 poz. 3

Prosimy o dopuszczenie zestawu do higieny jamy ustnej składającego się ze szczoteczki

znak: D25C/251/N/5-14rj/21

z możliwością odsysania, 1 gąbki na szpatułce, pojemnika (dyspensera) oraz saszetki z 12 ml 0,12% roztworem chlorheksydyną.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

100. Zapytanie Wykonawcy:

dotyczy zadania nr 15 poz. 4

Prosimy o dopuszczenie jednorazowej szczoteczki do zębów wykonanej z polietylenu z możliwością odsysania, której główka pokryta jest miękkim włosiem, bez gąbki na zewnętrznej powierzchni, o łącznej długości 18cm, część czyszcząca o długości 1,3cm. Otwory odsysające od strony włosia, pakowana pojedynczo, opakowanie zbiorcze 25 sztuk.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

101. Zapytanie Wykonawcy:

dotyczy zadania nr 15 poz. 5

Prosimy o dopuszczenie jednorazowych aplikatorów wykonanych z tworzywa sztucznego o długości 20,5 cm i części roboczej o długości 3 cm, pakowany pojedynczo, opakowanie zbiorcze 15 sztuk.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

102. Zapytanie Wykonawcy:

Zadanie 27, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie ochraniaczy na obuwiu typ 6, gramatura 55-60 gr/m² Wysokość 48 cm. W rozmiarze uniwersalnym, wykonane z włókniny PP / Laminat PE. Wykończone elastyczną gumką oraz trokami do zawiązywania. Opakowanie zawiera 10 sztuk. Podeszwa antypoślizgowa kolor czarny. Zgodne z normami EN ISO 13688:2013, EN 13034:2005+A1:2009; EN 14126:2003/AC:2004. Pakowane po 10 szt. 5 pat , w opakowaniu foliowym.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

103. Zapytanie Wykonawcy:

Zadanie nr 9 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści pakowane po 250 sztuk z przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, przy spełnieniu pozostałych wymagań SWZ.

104. Zapytanie Wykonawcy:

Zadanie nr 10 poz. 1-2

Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny okularki do fototerapii (zdjęcie poglądowe poniżej) o następujących parametrach:

- Jednoczęściowe, wykonane z dwóch kawałków materiału
- dla jednego pacjenta
- wykonane z pianki poliuretanowej i bawełny (delikatne materiały)
- wąska opaska na głowę wykonana z tego samego materiału co osłona na oczy
- wygodne zapięcie na rzepy z możliwością wielokrotnej zmiany pozycji, dające możliwość dostosowania rozmiaru
- dostępne w 3 rozmiarach: S- obwód max. – 31cm, M- obwód max. 35 cm, L- obwód max. 40 cm?



Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

105. Zapytanie Wykonawcy:

Zadanie nr 10 poz. 1-2

Czy zamawiający dopuści następujące rozmiary:

- Pozycja 1: rozmiar 30-40cm, szerokość opaski na oczy 4,5cm;
- Pozycja 2: rozmiar 25-35cm, szerokość opaski na oczy 3,5cm?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

106. Zapytanie Wykonawcy:

Zadanie nr 17 poz. 1

Czy zamawiający dopuści gramaturę bibuły 23 g/m² oraz gramaturę folii 10 g/m²?

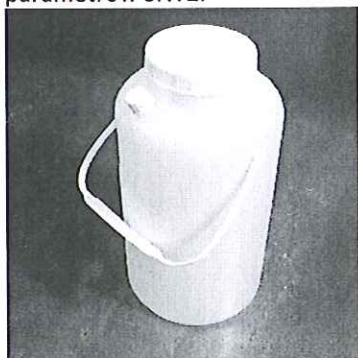
Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, przy spełnieniu pozostałych wymagań SWZ.

107. Zapytanie Wykonawcy:

Zadanie nr 2, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści pojemnik do dobowej zbiórki moczu w kształcie słoja, przy zachowaniu pozostałych parametrów SIWZ:



Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, przy spełnieniu pozostałych wymagań SWZ.

108. Zapytanie Wykonawcy:

Zadanie nr 2, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści kaczkę o pojemności 1200 ml?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, przy spełnieniu pozostałych wymagań SWZ.

109. Zapytanie Wykonawcy:

Zadanie nr 3, pozycja 3

Czy nie nastąpiła oczywista omyłka pisarska i Zamawiający dopuści sterylne drewniane szpatułki w opakowaniach papierowych, przy zachowaniu pozostałych parametrów SIWZ? Wedle naszej najlepszej wiedzy sterylne drewniane szpatułki w opakowaniach foliowych nie występują na rynku?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, przy spełnieniu pozostałych wymagań SWZ.

110. Zapytanie Wykonawcy:

Zadanie nr 3, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści opaski z wkładaną karteczką do opisu, w kolorze niebieskim dla chłopców i różowym dla dziewczynek? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, przy spełnieniu pozostałych wymagań SWZ.

111. Zapytanie Wykonawcy:

Zadanie nr 3, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści opaski z wkładaną karteczką do opisu, w kolorze mlecznym? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, przy spełnieniu pozostałych wymagań SWZ.

112. Zapytanie Wykonawcy:

Zadanie nr 3, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści kieliszki do leków o pojemności 30 ml?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, przy spełnieniu pozostałych wymagań SWZ.

113. Zapytanie Wykonawcy:

Zadanie nr 3, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny kieliszków do leków za opakowanie a'90 sztuk z przeliczeniem do pełnych opakowań?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wymaga podania ceny za 1 sztukę z dokładnością do 3 lub 4 miejsc po przecinku. Wartość netto oraz wartość brutto musi być podana w zaokrągleniu do dwóch miejsc po przecinku.

114. Zapytanie Wykonawcy:

Zadanie nr 10, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści okularki do fototerapii z osłonką UV o szerokości 8,5cm?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

115. Zapytanie Wykonawcy:

Zadanie nr 10, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści okularki do fototerapii z osłonką UV o szerokości 8cm?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, przy spełnieniu pozostałych wymagań SWZ.

116. Zapytanie Wykonawcy:

Zadanie nr 12, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści maski anestetyczne wykonane z PCV pozbawionego lateksu i ftalanów w rozmiarach od 0 do 5?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, przy spełnieniu pozostałych wymagań SWZ.

117. Zapytanie Wykonawcy:

Zadanie nr 15, pozycja 4-5

znak: D25C/251/N/5-14rj/21

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu. Podział zadania umożliwi nam złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody.

118. Zapytanie Wykonawcy:

Zadanie nr 16, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch foliowy w rozmiarze 71x116cm lub 71x180cm, grubość 20 mikronów, z folii HDPE + LDPE, pakowany pojedynczo w opakowanie foliowe, następnie a'100 w karton z tektury płaskiej?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

119. Zapytanie Wykonawcy:

Zadanie nr 16, pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu. Podział zadania umożliwi nam złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody.

120. Zapytanie Wykonawcy:

Zadanie nr 16, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści ochraniacze na buty włókninowe, antypoślizgowe, z włókniny polipropylenowej 40g/m², w kolorze niebieskim, rozmiar 38x17cm, pakowane a'100?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

121. Zapytanie Wykonawcy:

Zadanie nr 16, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści rękawiczki foliowe jedynie w rozmiarze średnim (M) i dużym (L)?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, przy spełnieniu pozostałych wymagań SWZ.

122. Zapytanie Wykonawcy:

Zadanie nr 24, pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od normy PN-EN 140:2001, która nie ma zastosowania do masek jednorazowego użytku. Do masek jednorazowego użytku ma zastosowanie norma PN-EN 149.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

123. Zapytanie Wykonawcy:

Zadanie nr 25, pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od normy PN-EN 140:2001, która nie ma zastosowania do masek jednorazowego użytku. Do masek jednorazowego użytku ma zastosowanie norma PN-EN 149.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

124. Zapytanie Wykonawcy:

Zadanie nr 25, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści dla półmasek bez zaworu- gumki zakładane na uszy które są łączone z tyłu głowy plastikowym klipsem?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza, przy spełnieniu pozostałych wymagań SWZ.

125. Zapytanie Wykonawcy:

Zadanie nr 27, pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od normy PN-EN 14126:2005. W oferowanych przez nas osłonach na buty włóknina spełnia wymogi w/w normy, natomiast brak jest spełniania normy dla produktu końcowego.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

126. Zapytanie Wykonawcy:

Dot. Zadanie nr 1 poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie nocnik 3 L, o średniej wadze suchego produktu 42,5 g. Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

127. Zapytanie Wykonawcy:

Dot. Zadanie nr 1 poz. 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie basenu głębokiego, o średniej wadze suchego produktu 51g. Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

128. Zapytanie Wykonawcy:

Dot. Zadanie nr 1 poz. 3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie basenu płaskiego, o średniej wadze suchego produktu 55g. Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

129. Zapytanie Wykonawcy:

Dot. Zadanie nr 1 poz. 7

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie miski okrągłej 3 L, o średniej wadze suchego produktu 42,5 g. Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

130. Zapytanie Wykonawcy:

Dot. Zadanie nr 1 poz. 8

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie kaczki tradycyjnej, o średniej wadze suchego produktu 10,5 g. Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie dopuszcza.

131. Zapytanie Wykonawcy:

Dot. Projekt Umowy - §4 ust. 6 PRZEDMIOT UMOWY ORAZ WARUNKI DOSTAWY

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów w sposób następujący:


6. Niezależnie od zapisu § 2 ust. 3 Umowy Zamawiający zastrzega sobie w ramach wykonywania niniejszej Umowy możliwość dokonywania zmian ilościowych zamawianego asortymentu w zakresie poszczególnych pozycji danego asortymentu w granicach nie większych niż 10% różnicy dla każdej z pozycji danego zadania zgodnie z bieżącymi potrzebami Szpitali Pomorskich Sp. z o.o. wynikającymi z rodzaju i ilości świadczonych usług medycznych, tj. Zamawiający będzie uprawniony do zwiększania lub zmniejszenia ilości zamawianego asortymentu przy zachowaniu cen jednostkowych zgodnie z Formularzem Asortymentowo-Cenowym w granicach wartości brutto danego zadania, jak również przy zachowaniu maksymalnej wartości Umowy brutto.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający nie wyraża zgody.

132. Zapytanie Wykonawcy:

Dot. projektu umowy - §10 SIŁA WYŻSZA



znak: D25C/251/N/5-14rj/21

Zwracamy się z prośbą o modyfikacje zapisów w §10 w sposób następujący:

1. Strony zgodnie postanawiają, że nie będą odpowiedzialne za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności niewynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.

2. Do celów Umowy Siła Wyższa: oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powodzie, epidemie, akty administracji państwowej, itp. Przez Siłę Wyższą Strony rozumieją również, epidemię COVID-19, potwierdzoną obowiązywaniem stanu epidemii lub stanu zagrożenia epidemicznego.

3. W przypadku zaistnienia Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas strony ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy.

4. Strona, która dokonała zawiadomienia o zaistnieniu działania Siły Wyższej, jest zobowiązana do kontynuowania wykonywania swoich zobowiązań wynikających z Umowy, w takim zakresie, w jakim to możliwe, jak również jest zobowiązana do podjęcia wszelkich działań zmierzających do wykonania przedmiotu zamówienia, a których nie wstrzymuje działanie siły wyższej.

5. W razie zaistnienia utrudnień w wykonaniu umowy na skutek działania Siły Wyższej w szczególności nie nalicza się przewidzianych kar umownych ani nie obciąża się drugiej strony umowy kosztami zakupów interwencyjnych.

6. Jeżeli Siła Wyższa, z wyłączeniem epidemii COVID-19 będzie trwała nieprzerwanie przez okres 180 dni lub dłużej, Strony mogą w drodze wzajemnego uzgodnienia rozwiązać Umowę bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań oprócz płatności należnych z tytułu prawidłowo wykonanych usług.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SWZ.

WSZYSTKIE WPROWADZONE ZMIANY STAJĄ SIĘ INTEGRALNĄ CZĘŚCIĄ SWZ I ZASTĘPUJĄ LUB UZUPEŁNIAJĄ ZAPISY SWZ W ODPowiednim Zakresie.

Z poważaniem

**KOORDYNATOR
DS. ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH**


mgr *Monika Klause*

