



WSSz -NZIP - 820 /23

Łódź, dnia 07. 11. 2023 r.

**Uczestnicy postępowania
przetargowego**

dotyczy: postępowania w trybie przetargu nieograniczonego o wartości równej lub przekraczającej progi unijne określone na podstawie art. 3 ustawy Pzp na dostawę sprzętu medycznego jednorazowego użytku – ZP 42/23

I. Na podstawie art. 135 ustawy z dn. 11.09.2019r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. poz. 2022 poz. 1710 ze zm.) oraz w związku z pytaniami dotyczącymi przedmiotowego postępowania Zamawiający wyjaśnia, co następuje:

1. **Pakiet 4** Prosimy o wyjaśnienie czy elektroda do Holtera ma posiadać podłużne wycięcie bez przecięcia boków elektrody służące do przełożenia kabla?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

2. **Pakiet 4** Prosimy o dopuszczenie elektrody prostokątnej o wymiarach 55x40, powierzchnia żelu 226,87; powierzchnia kontaktu ze skórą 2127mm², pole powierzchni adhezyjnej-1828mm², grubość złącza-1mm, powierzchnia czujnika-46 mm²

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

3. **Pakiet 4** Prosimy o dopuszczenie elektrody prostokątnej o wymiarach 55x53; powierzchnia żelu 226,87; powierzchnia kontaktu ze skórą 2156mm², pole powierzchni adhezyjnej-2456mm², grubość złącza-1mm, powierzchnia czujnika-46 mm²

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

4. **Pakiet 4** Prosimy o dopuszczenie elektrod równoważnych o parametrach innych niż wskazane w opisie przedmiotu zamówienia. Opis jest dokładną kopią parametrów elektrody Ambu Blue ze strony: www.biameditek.pl jak niżej:

Specyfikacja

- Wymiary całkowite - 68,2 x 55 mm
- Powierzchnia kontaktu ze skórą (średnica) – 55 mm
- Pole powierzchni adhezyjnej - 2121 mm²
- Grubość bez złącza - 1 mm
- Powierzchnia czujnika - 15,8 mm²
- Powierzchnia żelu/pomiarowa - 254 mm²

Taki opis asortymentu nie tylko utrudnia uczciwą konkurencję, ale wręcz uniemożliwia Wykonawcy złożenie ważnej, konkurencyjnej, nie podlegającej odrzuceniu oferty. Zamawiający określił parametry elektrody w taki sposób, że ofertę w przedmiotowym postępowaniu może złożyć wyłącznie wykonawca Biameditek. Wprowadzony opis elektrody ogranicza konkurencję i równe traktowanie wykonawców, gdyż nie mając uzasadnienia merytorycznego jest charakterystyczny dla jednego dostawcy i tym samym pozbawia pozostałych wykonawców możliwości złożenia oferty spełniającej wymogi SIWZ. Na rynku są bowiem dostępne także inne elektrody o identycznych istotnych dla funkcji, jakie mają elektrody pełnić, parametrach.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

5. **Dot. Załącznik nr 5 – Projekt Umowy – § 3 poz. 1** Czy Zamawiający uzna za terminową realizację zamówienia w ramach procedury na „cito”, dostawę następującą w kolejnym dniu roboczym po złożeniu zamówienia?

Wyjaśnienia: Tak.

6. Czy Zamawiający dopuści do zaofiarowania w pakiecie 12 zestaw do opaskowania żyłaków przetyku , zawierający 7 podwiązek wykonanych z materiału hypoalergicznego; podwiązki zamontowane w sposób nieograniczający pola widzenia, zestaw wyposażony w giętki dren, przeznaczony do irygacji miejsca obliteracji przyłączany do głowicy, zestaw z mechaniczną i dźwiękową sygnalizacją momentu uwolnienia podwiązki, przedostatnia opaska w innym kolorze sygnalizująca pozostanie jednej opaski, przystosowany do współpracy z endoskopami o średnicy 8.5 - 11.5 mm?

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.

7. Czy Zamawiający w **Pakiecie 5** dopuści bezpieczny zestaw do punkcji i drenażu opłucnej/otrzewnej/**osierdza** o składzie: bezpieczna **igła Veressa** ograniczająca ryzyko omyłkowego nakłucia płuca (poprzez sygnalizację za pomocą zielonego wskaźnika momentu wejścia do jamy opłucnej/otrzewnej); **cewnik przezskórny prosty 9CH / 14,6 cm**, z poliuretanu z otworami bocznymi, ze znacznikami głębokości, widoczny w RTG, zakończony układem z **automatycznymi zastawkami jednokierunkowymi** i posiadający możliwość przełączenia w tryb drenażu z pominięciem zastawek (możliwość drenażu grawitacyjnego, drenażu z podłączeniem mieszków niskociśnieniowych etc.); **strzykawka luer lock 30 ml**, **worek do drenażu 2000 ml** z kranikiem spustowym i zaworem odpowietrzającym; **skalpel**; **łącznik do systemu drenażowego**. Zestaw sterylny, zapakowany na tacce typu blister. Opisany zestaw jest obecnie stosowany przez Zamawiającego.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

8. Czy Zamawiający w **Pakiecie 5** dopuści bezpieczny zestaw do punkcji i drenażu opłucnej/otrzewnej/**osierdza** o składzie: bezpieczna **igła Veressa** ograniczająca ryzyko omyłkowego nakłucia płuca (poprzez sygnalizację za pomocą zielonego wskaźnika momentu wejścia do jamy opłucnej/otrzewnej); **cewnik przezskórny Pigtail 9CH / 21,6 cm**, z poliuretanu z otworami bocznymi, ze znacznikami głębokości, widoczny w RTG, zakończony układem z **automatycznymi zastawkami jednokierunkowymi** i posiadający możliwość przełączenia w tryb drenażu z pominięciem zastawek (możliwość drenażu grawitacyjnego, drenażu z podłączeniem mieszków niskociśnieniowych etc.); **strzykawka luer lock 30 ml**, **worek do drenażu 2000 ml** z kranikiem spustowym i zaworem odpowietrzającym; **skalpel**; **łącznik do systemu drenażowego**. Zestaw sterylny, zapakowany na tacce typu blister.

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.

9. Czy Zamawiający w **Pakiecie 5** dopuści bezpieczny zestaw do punkcji i drenażu opłucnej/otrzewnej/**osierdza** o składzie: bezpieczna **igła Veressa** ograniczająca ryzyko omyłkowego nakłucia płuca (poprzez sygnalizację za pomocą zielonego wskaźnika momentu wejścia do jamy opłucnej/otrzewnej); **cewnik przezskórny prosty 9CH / 38,5 cm**, z poliuretanu z otworami bocznymi, ze znacznikami głębokości, widoczny w RTG, zakończony układem z **automatycznymi zastawkami jednokierunkowymi** i posiadający możliwość przełączenia w tryb drenażu z pominięciem zastawek (możliwość drenażu grawitacyjnego, drenażu z podłączeniem mieszków niskociśnieniowych etc.); **strzykawka luer lock 30 ml**, **worek do drenażu 2000 ml** z kranikiem spustowym i zaworem odpowietrzającym; **skalpel**; **łącznik do systemu drenażowego**; **linia przedłużająca 50 cm** (dystansująca układ zastawek jednokierunkowych od ciała pacjenta). Zestaw sterylny, zapakowany na tacce typu blister.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

10. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych do 0,5% wartości umownej towaru niedostarczonego w terminie?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

11. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postanowień zawartych w projekcie umowy poprzez określenie wartości kar umownych w stosunku procentowym do wartości niezrealizowanego w terminie zamówienia. Odgórne kwotowe określenie wysokości kar umownych może prowadzić do sytuacji, że zastrzeżone kary umowne będą rażąco wygórowane.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

12. Zwracamy się z wnioskiem o dopisanie do umowy następującego zdania: „Zamówienia będą składane do godziny 13. Zamówienia złożone po godzinie 13, będą traktowane jako zamówienia złożone w kolejnym dniu roboczym.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

13. Czy Zamawiający dopuszcza zawarcie umowy w formie elektronicznej. Jeśli tak proszę o dodanie postanowienia do umowy, określającego, iż za datę podpisania umowy uznaje się złożenie kwalifikowanego podpisu elektronicznego przez ostatnią ze stron.

Wyjaśnienia: Warunki podpisania umowy zostaną uzgodnione między stronami po wyborze oferty najkorzystniejszej.

14. Czy w przypadku zawarcia umowy w formie papierowej, Zamawiający akceptuje, iż za dzień zawarcia umowy uznaje się datę doręczenia umowy do siedziby Wykonawcy? Z uwagi na fakt, iż zawarcie umowy w formie tradycyjnej w większości przypadków odbywa się poprzez wysyłanie podpisanych egzemplarzy umowy, Wykonawca nie ma wpływu na okres doręczenia przez pocztę lub firmę kurierską. Takie zastrzeżenie nie spowoduje opóźnienia w podpisaniu umowy, ponieważ obiektywnym dowodem na skuteczne przekazanie umowy wykonawcy, może być potwierdzenie generowane przez pocztę lub firmę kurierską.

Wyjaśnienia: Tak.

15. Dot. § 6 umowy. Czy zamawiający wyrazi zgodę za naliczenie kar umownych od wartości netto wynagrodzenia należnemu wykonawcy i doprecyzuje postanowienia? Z uwagi na to, że wynagrodzenie brutto zawiera w sobie należy podatek VAT, naliczenie kary umownej powinno być oparte na art. 32 pzp. Przepis ten wskazuje na podstawę oznaczania wartości zamówienia, od której zależy, czy zamówienia należy udzielić zgodnie z przepisami pzp. Zgodnie z tym przepisem podstawą ustalenia wartości zamówienia jest całkowite szacunkowe wynagrodzenie wykonawcy, bez podatku od towarów i usług.

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę, patrz pkt II niniejszego pisma.

16. Dotyczy projektu. umowy Czy zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie limitu naliczania kar umownych do 20% dla wartości zamówienia poniżej 200 000 zł? W aktualnym brzmieniu zapis prowadzi do sytuacji, gdzie Wykonawca przy realizacji zamówienia może utracić nie tylko cały zysk z wykonania zamówienia, ale też i spora część poniesionych przez niego kosztów z tytułu realizacji, co powodowałoby, że wykonawca zapłaciłby Zamawiającemu za możliwość realizacji zamówienia. Prowadzi to do całkowitego wynaturzenia stosunku prawnego, co stoi w sprzeczności z art. 3531 k.c. w zw. z art. 8 ust. 1 Pzp. Celem zamówienia publicznego jest należyte wykonanie usługi przez Wykonawcę i uzyskanie zapłaty umówionego wynagrodzenia, a nie oferowanie Zamawiającemu darmowego świadczenia oderwanego od szkody poniesionej przez Zamawiającego. Tak wysoki limit kar umownych traci swój dyscyplinujący charakter i może stać się dodatkowym źródłem dochodu dla Zamawiającego. Zamawiający konstruując postanowienia dotyczące kar umownych wypaczył ich rzeczywisty cel jakim jest naprawienie szkody wyrządzonej mu z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania świadczenia niepieniężnego, czym naruszył przepisy k.c. Uprawnienie Zamawiającego do konstruowania postanowień umowy sprawie zamówienia publicznego nie może być nadużywane i prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia po jego stronie. Ponadto możliwość nałożenia kar umownych w łącznej wysokości 50% wartości przedmiotu umowy jest tym bardziej niezasadna, że Zamawiający przewidział możliwość dochodzenia odszkodowania uzupełniającego, przewyższającego wysokość kar umownych.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

17. dot. § 6 ust. 1 pkt 1) i 2). Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustalenie wysokości kary umownej za dzień zwłoki w wykonaniu umowy do 1 % wartości niezrealizowanej części umowy netto?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

18. Czy Zamawiający zmodyfikuje zapisy umowy: **§ 6 Kary umowne**

1. Strony ustalają, że w razie niewykonania lub nienależytego wykonania warunków umowy obowiązującą je będzie odszkodowanie w formie kar umownych z następujących tytułów oraz w następującej wysokości:

1) 1% wartości netto towaru niedostarczonego w terminie, jednak nie mniej niż 50 zł i nie więcej niż 5% wartości zamówienia za każdy rozpoczęty dzień zwłoki,

Określenie kary za poziomie kwotowym może okazać się rażąco wygórowane.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

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

1. Strony ustalają, że w razie niewykonania lub nienależytego wykonania warunków umowy obowiązującą je będzie odszkodowanie w formie kar umownych, z następujących tytułów oraz w następującej wysokości:

1) **0,5%** wartości **brutto** towaru niedostarczonego w terminie, jednak nie mniej niż **50,00 zł** za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, **i nie więcej niż 10% wartości brutto towaru niedostarczonego w terminie**

2) **0,5%** wartości **brutto** zareklamowanego przez Zamawiającego towaru złej jakości, jednak nie mniej niż **50,00 zł** za każdy rozpoczęty dzień zwłoki za każdy dzień oczekiwania na wymianę, ponad termin określony w umowie, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto zareklamowanego przez Zamawiającego towaru**

3) **5%** wartości umowy **brutto**, w przypadku odmowy przyjęcia zamówienia przez Wykonawcę, wstrzymania dostawy towaru lub dokonania nie uzgodnionej podmiany asortymentu zamówionego towaru,

5) **1.500,00 zł**, w przypadku nie wykonania obowiązku, o którym mowa w § 1 ust. 6 i/lub 7. (dotyczy pakietów nr 1)

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

20. **Pakiet 6 Pozycja 1** Czy Zamawiający dopuści Cewniki Foleya w rozmiarach CH16-22? Z góry dziękujemy za pozytywne rozpatrzenie naszej prośby.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

21. Czy zamawiający w zakresie pakietu nr 11 poz. nr 1 odstąpi od wymagania określającego parametr absorpcji w okresie 12-24 miesięcy dla kleju tkankowego?

Wg naszej wiedzy nie istnieje wyrób o wymaganym składzie i przeznaczeniu spełniający warunek wchłonięcia substancji w okresie 12-24 miesięcy. Jako dowód przedstawiamy publikację z zasobów FDA na temat jednego z wyrobów o takiej strukturze:

https://www.accessdata.fda.gov/cdrh_docs/pdf/p010003b.pdf.

Absorpcja tego typu wyrobów w okresie 12-24 miesięcy nie jest możliwa. Mówią o tym oficjalne dane rejestracyjne dla wyrobu BioGlue producenta CryoLife, zawarte w dokumencie „Podsumowanie bezpieczeństwa i skuteczności CryoLife, Inc., klej chirurgiczny BioGlue®” (oryg. Summary of Safety and Effectiveness CryoLife, Inc., BioGlue® Surgical Adhesive) - jest to oryginalny oficjalny dokument potwierdzający urzędowo dopuszczenie wyrobu na rynek w kraju producenta pod nadzorem FDA. W tym dokumencie w części podsumowującej badania wyrobu jednoznacznie określono w zakresie dotyczącym biodegradacji (pkt. 8.3), że w ciągu 24 miesięcy po użyciu klej przechodzi remodeling, czyli do 24. miesiąca zaobserwowano w badaniach jedynie fazy przemian wyrobu, co potwierdza występowanie pozostałości kleju w badanej strukturze i neguje możliwość absorpcji kleju w wymaganym przez Zamawiającego okresie.

Załączniki:

1) Summary of Safety and Effectiveness CryoLife, Inc., BioGlue® Surgical Adhesive pdf.

*2) Tłumaczenie z powyższego dokumentu fragmentu dotyczącego biodegradacji (pkt.8.3).
8.3 Biodegradacja*

Polimeryzowany BioGlue to białko usieciowane na bocznych łańcuchach lizyny za pomocą aldehydu glutarowego. Usieciowane tkanki pozostają wrażliwe na naturalną proteolizę, aczkolwiek w znacznie wolniejszym tempie. Polimeryzowany BioGlue pozostał nienaruszony in vitro, gdy był przechowywany w wodzie przez 30 dni. Dodatkowo histopatologia wczesnych (30 dni) punktów czasowych nie wskazuje na rozpuszczenie implantu. Podczas badań różnych typów i w różnych miejscach wszczepienia implantu nie zaobserwowano degradacji ani resorpcji implantu przez okres do 12 miesięcy. Jedyna obserwacja resorpcji dotyczyła długoterminowego (24 miesiące) implantu naczyniowego BioGlue u owiec (patrz punkt 8.2.2). 24-miesięczny eksplantat owiec wykazał szereg faz remodelingu (przebudowy) implantu BioGlue. Większość regionów wykazywała minimalną aktywność zapalną (obszary otoczkowania), podczas gdy inne wykazywały oznaki resorpcji. Komórki przeniknęły do BioGlue w miarę ewolucji procesu resorpcji, odkładając kolagen w ramach normalnego procesu gojenia. U ludzi nie obserwowano przewlekłej reakcji zapalnej trwającej do 9 miesięcy.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

22. Wnosimy o dopuszczenie w Pakiecie nr 11 poz. nr 2 końcówki rozprowadzającej 12 mm do strzykawki, o długości 9,3 cm, nakładanej bezpośrednio na strzykawkę, służącej do aplikacji kleju, w jałowym opakowaniu zawierającym 3 końcówki gotowe do użycia. W obecnym kształcie przedmiotu zamówienia ważną ofertę w Pakiecie nr 11 mogłaby złożyć tylko jedna firma, tj. firma Artivion Polska sp. z o.o. na klej tkankowy BioGlue. Dopuszczenie w/w końcówki w poz. nr 2 umożliwi nam złożenie oferty na znany Zamawiającemu konkurencyjny klej tkankowy z poz. nr 1 a Zamawiający uzyska znacznie niższe ceny w przedmiotowym postępowaniu.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

23. **ZADANIE 1, POZ. 5,6** Czy Zamawiający wydzieli poz. 5-6 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

24. **ZADANIE 1, POZ. 12-13** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawek do pomp biała i bursztyn o dł. 15,5 cm?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

25. **ZADANIE 3, POZ. 1** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli bezpiecznej wykonanej z FEP i posiadającej 2 paski radiocieniujące ?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

26. **ZADANIE 3, POZ. 1** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od wymogu posiadania systemu kapilar?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

27. **ZADANIE 3, POZ. 1** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od wymogu posiadania logo lub nazwy na koreczku kaniuli?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

28. *Pakiet 16, pozycja 2:* Czy Zamawiający dopuści elektrodę nożową prostą, wydłużoną, sterylną, jednorazową do uchwytu 2,4mm?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

29. *Pakiet 16, pozycja 3:* Czy Zamawiający dopuści elektrodę nożową typu szpatuła, prostą, sterylną, jednorazową do uchwytu 2,4mm?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

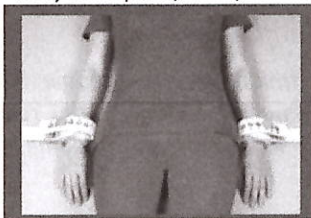
30. *Pakiet 16, pozycja 7:* Czy Zamawiający dopuści elektrodę bierną jednorazową, dzieloną dla dorosłych i dzieci pow. 5kg, wymiary 163,5x117mm, powierzchnia aktywna 105cm²?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

31. Prosimy o dopuszczenie wysokiej jakości pasów, o wzmocnionej strukturze, z miętko wyściełanymi szwami, oraz zaplombowanymi ultradźwiękowo przelotkami, zapinanych na zamki magnetyczne, z możliwością prania w temperaturze 90 ° C oraz możliwością sterylizacji przy użyciu następujących procedur sterylizacyjnych:

- tlenek etylenu

- nasycona para, 120°, w krótkim cyklu (20 min)



Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza możliwość sterylizacji nasyconą parą 120st., w krótkim cyklu (20min). Nie dopuszcza się sterylizacji tlenkiem etylenu.

32. *Pakiet 17* Prosimy o dopuszczenie pasów jednopacjentowych. Prosimy o dopuszczenie poniższego rozmiaru

Opaska	Długość pasów
30 x 8	110

Prosimy o dopuszczenie możliwości prania w temp. 40 st C i odstąpienie od wymogu sterylizacji



Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

33. **Pytania dotyczące wzoru umowy** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę kar umownych wynikających z § 6 na następujące:

§ 6 Kary umowne

2. Strony ustalają, że w razie niewykonania lub nienależytego wykonania warunków umowy obowiązywać je będzie odszkodowanie w formie kar umownych z następujących tytułów oraz w następującej wysokości:
- 2) 0,5% wartości umownej towaru niedostarczonego w terminie za każdy rozpoczęty dzień zwłoki,
- 3) 0,5% wartości zareklamowanego przez Zamawiającego towaru złej jakości za każdy dzień oczekiwania na wymianę, ponad termin określony w umowie,
- 4) 5% wartości umownej towaru, w przypadku odmowy przyjęcia zamówienia przez Wykonawcę, wstrzymania

*dostawy towaru lub dokonania nie uzgodnionej podmiany asortymentu zamówionego towaru,
5% wartości niezrealizowanej części umowy, gdy nastąpi odstąpienie od umowy z winy Wykonawcy,*
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

34. **Pakiet 23** Prosimy Zamawiającego o zgodę na zaoferowanie układu z zewnętrzną linią do monitorowania, pozostałe parametry zgodne z SWZ
Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.
35. Dotyczy zapisów umowy § 1 ust. 5 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu zgodnie z poniższym: „Zamawiający zastrzega sobie prawo do nabycia mniejszych ilości towaru niż podano w załączniku do umowy, jednakże nie mniej niż 20% określonej ilości.”
Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę, patrz pkt II niniejszego pisma.
36. Dotyczy warunków umowy § 2 Prosimy o dodanie następującego zapisu: „Wykonawca ma prawo do wstrzymania realizacji kolejnych zamówień w przypadku zwłoki w płatnościach (należności wymagalnych) powyżej 30 dni od terminu płatności/ wymagalności wskazanego na fakturze.”
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
37. Dotyczy zapisów umowy § 3 ust. 6 Prosimy o rezygnację z zapisu UZASADNIENIE: Wykonawca oświadcza i zobowiązuje się do dostawy w pełni kompatybilnego asortymentu. W związku z powyższym fakt ich użycia i eksploatacji nie może prowadzić do wskazanych zdarzeń. Ich ewentualne zaistnienie może być przyczyną użytkowania niezgodnego z instrukcją obsługi, za co Wykonawca nie może odpowiadać.
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
38. Dotyczy zapisów umowy § 5 ust. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu zgodnie z poniższym: „Wykonawca zobowiązuje się do udzielenia odpowiedzi na złożoną reklamację w ciągu 7 dni roboczych. W przypadku braku odpowiedzi w ww. terminie reklamację uważa się w całości za uznaną zgodnie z żądaniem Zamawiającego.”
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
39. Dotyczy zapisów umowy § 5 ust. 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu zgodnie z poniższym: „W przypadku uznania reklamacji za zasadną, Wykonawca zobowiązany jest w terminie 3 dni roboczych wymienić towar na wolny od wad, na własny koszt.”
Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę, patrz pkt II niniejszego pisma..
40. Dotyczy warunków umowy § 6 ust. 1 pkt. 1, 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych z 1% na 0,5% oraz odpowiednio z 100 zł na 50 zł?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
41. Dotyczy warunków umowy § 6 ust. 1 pkt. 3, 4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych z 10% na 5%?
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
42. Dotyczy zapisów umowy § 6 ust. 4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu zgodnie z poniższym: „Łączna maksymalna wysokość kar umownych, których mogą dochodzić strony nie może przekroczyć 20% wartości umowy bez VAT.”
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
43. Dotyczy zapisów umowy § 7 ust. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu zgodnie z poniższym: „Zamawiający jest uprawniony do odstąpienia od umowy, po wcześniejszym pisemnym wezwaniu do należytej realizacji umowy w przypadku:...”
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
44. Dotyczy zapisów umowy § 9 ust. 2.3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu zgodnie z poniższym: „uwzględniania zmian wysokości podatku VAT z dniem wejścia w życie aktów prawnych zmieniających tę stawkę, wówczas cena netto nie ulegnie zmianie, nastąpi jedynie zmiana ceny brutto.”
Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę, patrz pkt II niniejszego pisma..
45. Dotyczy przedmiotu zamówienia- Pakiet nr 12 Czy Zamawiający dopuści produkt o zbliżonych parametrach tj. zestawy do opaskowania żyłaków przetyku, 6-gumkowe, wstępnie złożone (nić przewleczona przez teflonowy cewnik o dł. 160 cm, nawinięta na szpulę), przedostatnia gumka odróżniająca się kolorem od pozostałych, po

uwolnieniu śr. wewnętrzna gumki 1,5 mm, część dystalna przezroczysta, potwierdzeniem zrzucenia gumki jest jedno słyszalne kliknięcie, rękojeść wyposażona w port Luer z kapturkiem, dostosowane do endoskopów o dystalnej śr. zewnętrznej 9,5-11,5 mm?

Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.

46. Pakiet 1, poz. 12,13, Czy zamawiający wydzieli poz.12-13 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

47. Pakiet 1, poz. 12,13, Czy zamawiający dopuści wymiary: długość 15,3 cm, w stanie rozłożonym 25 cm?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

48. Pakiet 1, poz. 12,13, Prosimy aby zamawiający dopuścił strzykawki bez nazwy producenta występującej bezpośrednio na cylindrze. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Cylinder posiada naniesioną nazwę IMPORTERA/DYSTRYBUTORA w celu ułatwienia identyfikacji strzykawki bez opakowania. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada również nazwę producenta i podstawowe dane techniczne zgodne z rozporządzeniem właściwego Ministra

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

49. Pakiet 1, poz. 12,13, Czy zamawiający dopuści informację na opakowaniu jednostkowym o tym, że produkt jest niepirogenny i nietoksyczny, zamiast inform. O braku zawartości lateksu?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

50. Pakiet 1, poz. 12,13, Czy zamawiający dopuści oświadczenie producenta o braku zawartości lateksu?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

51. Pakiet 2, poz. 3-4 Czy zamawiający wydzieli poz.3-4 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

52. Pakiet 2, poz.3 czy zamawiający dopuści IS bez skrzydełek dociskowych?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

53. Pakiet 2, poz.3 Czy Zamawiający dopuści IS z komorą kropłową o standardowej elastyczności i twardości oraz klasycznej budowie, o wymiarach :całkowita długość 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

54. Pakiet 2, poz.3 Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczechu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

55. Pakiet 2, poz.3 Czy Zamawiający dopuści przyrządy z ostrą igłą biorczą dwukanałową, trójplaszczynową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

56. Pakiet 2, poz.4 Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z zaczechem na zacisku rolkowym, bez miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

57. Pakiet 2, poz.4 Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS o dł. komory kropłowej 7,5 cm w części przezroczystej, a całkowita długość komory ok. 9,5 cm ?

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

58. *Pakiet 2, poz.4 Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania krwi bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?*
Wyjaśnienia: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.
59. *Pakiet 24 Czy zamawiający dopuści fartuch foliowy z polietylenu (folia HDPE) w kolorze białym, jednorazowego użytku typu przedniak o wymiarach 69 cm x 107 cm, wykonany z folii polietylenowej o grubości 16 mikronów, w rozmiarze uniwersalnym?*
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
60. *Prosimy o wyjaśnienie Zamawiającego czy realizacja zamówień określony jako „na cito” dotyczy dni roboczych od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy?- dot. pakietu 22*
Wyjaśnienia: Patrz pytanie 5.
61. *Prosimy o wyjaśnienie Zamawiającego czy zamówienia określone jako „na cito” będą składane przez Zamawiającego w godzinach roboczych? Z doświadczenia Wykonawcy standardowo w praktyce przyjmuje się, że godziny robocze obejmują godziny od 8.00 do 16.00 w każdym dniu roboczym (od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy)- dot. pakietu 22*
Wyjaśnienia: Tak.
62. *Dotyczy pakiet 13: dotyczy umowy § 3 Warunki dostawy ust. 3 - Zwracamy się z prośbą o usunięcie wymogu dostarczenia papierowej faktury wraz z dostawą. Nasze produkty są wysyłane z magazynu centralnego, natomiast faktury są wystawiane w centrum finansowym..W związku z tym, fakturę możemy wystawić dopiero, po uzyskaniu potwierdzenia otrzymania towaru przez klienta. Stąd też, jedyną opcją jest faktura w dniu dostawy ale wysłana w PDF na wskazany adres mailowy, a oryginał przesłać pocztą*
Wyjaśnienia: Zamawiający w projekcie umowy nie określił ww. wymogu.
63. *Dotyczy pakiet 13: dotyczy umowy § 6 Kary umowne ust. 1 lit. a - Zwracamy się z prośbą o zmniejszenie kary do 0,5 % wartości umownej towaru niedostarczonego w terminie, jednak nie mniej niż 100 zł i nie więcej niż 30% wartości zamówienia za każdy rozpoczęty dzień zwłoki*
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
64. *Dotyczy pakiet 13: dotyczy umowy § 6 Kary umowne ust. 4- Zwracamy się z prośbą o zmniejszenie łącznej wysokości kar umownych do 30 %.*
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
65. **Pakiet 1** *Poz. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki insulinowej w komplecie z nakładaną igłą, poj. 1ml - 40 j.ins., szczelna z czytelną i trwałą skalą - opakowanie 120 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań w formularzu asortymentowo-cenowym*
Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.
66. **Pakiet 1** *Poz. 11 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki iniekcyjnej 2-częściowej j.u., poj. 24 ml, szczelnej z czytelną i trwałą skalą opakowanie - 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań w formularzu asortymentowo-cenowym*
Wyjaśnienia: Zamawiający wyraża zgodę.
67. **Pakiet 2** *Poz. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zaworu bezigłowego o poniższych parametrach: system bezigłowy pozwalający na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, żywotność min. 360 użyc, obudowa przezroczysta, nie zawierający metalu oraz lateksu, przezroczysty, membrana jednorodna, przezroczysta, wykonana z wytrzymałego na odkształcenie silikonu, zapewniająca prosty sposób czyszczenia i odkażania (przez przetarcie wacikiem ze środkiem dezynfekującym), wytrzymałość na ciśnienie wewnątrz portu: nadciśnienie powyżej 30 psi oraz podciśnienie –12,5 psi. objętość wypełnienia, przepływ min. 350 ml/min. przystosowany do pracy z końcówkami luer lock, możliwość pracy z końcówkami luer slip, współpracujący z drenami do infuzji, do pomp strzykawkowych i objętościowych oraz z drenami do kroplówek, przedłużaczami, Wejście donaczyniowe zabezpieczone protektorem*
Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.
68. **Pakiet 2** *Poz. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnego zaworu bezigłowego z neutralnym ciśnieniem – zapobiegającego cofaniu się leku/krwii z naczynia w kierunku zastawki po odłączeniu strzykawki lub linii infuzyjnej- o poniższych parametrach: Łącznik bezigłowy kompatybilny z końcówką luer i luer lock, o przepływie min. 165 ml/min. możliwość podłączenia u pacjenta przez 700 aktywacji (użyć) . Długość robocza zaworu 2-2,5 cm, długość całkowita 3,3 cm. Łącznik posiada przezroczystą obudowę, zawór w postaci bezbarwnej,*

jednoelementowej, silikonowej membrany z gładką powierzchnią do dezynfekcji (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer), prosty tor przepływu i minimalna przestrzeń martwa .0.04 ml, zapewniany przez wewnętrzną stożkową kaniulę. Wnętrze z jedną ruchomą częścią, pozbawione części mechanicznych i metalowych. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami, chlorheksydyną, oraz lekami chemioterapeutycznymi. o wytrzymałości na ciśnienie zwrotne i ciśnienie płynu iniekcyjnego min. 60 psi. Neutralne ciśnienie bez względu na sekwencję klemowania. Wejście donaczyniowe zabezpieczone protektorem. Sterylno-sterylizacja radiacyjna . jednorazowy, pakowany pojedynczo, na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. badania in vitro potwierdzające mniejszy transfer bakterii do światła cewnika w porównaniu do innych rozwiązań

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

69. **Pakiet 2** Poz. 2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnego przyrządu do pobierania i wstrzykiwania o poniższych parametrach Bezigłowy przyrząd do przygotowywania i pobierania roztworów z fiolek i butelek, z kolcem standardowym. Posiada filtr bakteryjny 0,2 mikrona zapewniający wyrównywanie ciśnienia w fiolce. Konstrukcja pozwalająca na łatwą i skuteczną dezynfekcję płaskiej powierzchni styku złącza ze strzykawką oraz uniemożliwiająca cofanie się zawartości fiołki po odkręceniu strzykawki od złącza, nawet w przypadku powstania nadciśnienia w fiolce. Filtr na całej długości części chwytnej przyrządu, nie wystający poza przekrój poprzeczny i podłużny korpusu przyrządu, co umożliwi ergonomiczną pracę z przyrządem. Objętość wypełnienia całego systemu- 0,35 ml. Czas stosowania do 140 aktywacji w zależności co nastąpi pierwsze, przy zachowaniu zasad prawidłowej dezynfekcji. Konstrukcja wykluczająca kontakt leku z PCV i aluminium, wolne od lateksu.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

70. **Pakiet 2** Poz. 3 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych firmy Margomed o poniższych parametrach: Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych, komora kroplowa z miękkiego elastycznego tworzywa, (bez PCV) o długości min. 60 mm w części przezroczystej, bez skrzydełek dociskowych, całość wolna od ftalanów i lateksu(informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym), igła biorcza dwukanałowa z ABS, igła biorcza stożkowa, dwukanałowa, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, (dodatkowy otwór/pochewka), nazwa producenta bezpośrednio na przyrządzie, dren o dł. 150 cm, objętość wypełnienia drenu 11 ml, dren o średnicy 3 mm, wyposażone w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania,. opakowanie kolorystyczne folia-papier, sterylny, opakowanie 200 szt.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

71. **Pakiet 2** Poz. 3 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych firmy Margomed o poniższych parametrach: Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych, komora kroplowa z miękkiego elastycznego tworzywa, (bez PCV) o długości 60 mm w części przezroczystej, całość wolna od ftalanów i lateksu(informacja fabrycznie nadrukowana na opakowaniu jednostkowym), igła biorcza dwukanałowa z ABS, ścięta dwupłaszczynowo. Odpowietrznik zaopatrzony w filtr powietrza o skuteczności filtracji bakterii (BFE) min 99,999994 %- oraz wirusów (VFE) min. 99,99964%. (potwierdzona wynikiem badań z niezależnego laboratorium dołączonym do oferty) zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu (dodatkowy otwór/pochewka), dren o dł. 150 cm, objętość wypełnienia drenu 11 ml, dren o średnicy 3 mm, wyposażone w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania, opakowanie kolorystyczne folia-papier, sterylny, opakowanie 200 szt.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

72. **Pakiet 3** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli dożylniej bezpiecznej 24G- 0,7 x 19 mm, przepływ 16 ml/min, 26G -0,6 x 19 mm, przepływ 12 ml/min., wykonane z biokompatybilnego poliuretanu, bez portu bocznego, z zabezpieczeniem w pełni izolującym igłę, świadomie aktywowanym przez Zamawiającego, igła prowadząca z otworem ułatwiającym szybkie wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia Bez zawartości PVC i lateksu. pakowane w opakowanie zabezpieczające przed utratą jałowości (papier klasy medycznej/folia), sterylizowane tlenkiem etylenu.

Wyjaśnienia: Zgodnie z SWZ.

II. Wojewódzki Specjalistyczny Szpital im. dr Wł. Biegańskiego w Łodzi na podst. art. 286 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2023r. poz. 1605 ze zm) **modyfikuje treść SWZ w zakresie załącznika nr 5 do SWZ Projekt umowy:**

1) § 1 ust. 5 przyjmuje brzmienie:

„5. Zamawiający zastrzega sobie prawo do nabycia mniejszych ilości towaru niż podano w załączniku do umowy, jednakże nie mniej niż 20% określonej ilości.

(...)”

2) § 5 ust. 3 przyjmuje brzmienie:

„3. W przypadku uznania reklamacji za zasadną, Wykonawca zobowiązany jest w terminie 3 dni roboczych wymienić towar na wolny od wad, na własny koszt.”

3) § 6 ust. 1 pkt 1) - 4) przyjmują następujące brzmienie:

1. Strony ustalają, że w razie niewykonania lub nienależytego wykonania warunków umowy obowiązywać je będzie odszkodowanie w formie kar umownych z następujących tytułów oraz w następującej wysokości:

- 1) 1% wartości umownej **netto** towaru niedostarczonego w terminie, jednak nie mniej niż 100 zł i nie więcej niż 50% wartości zamówienia za każdy rozpoczęty dzień zwłoki,
- 2) 1% wartości **netto** zareklamowanego przez Zamawiającego towaru złej jakości, jednak nie mniej niż 100 zł za każdy rozpoczęty dzień zwłoki za każdy dzień oczekiwania na wymianę, ponad termin określony w umowie,
- 3) 10% wartości umownej towaru **netto**, w przypadku odmowy przyjęcia zamówienia przez Wykonawcę, wstrzymania dostawy towaru lub dokonania nie uzgodnionej podmiiany asortymentu zamówionego towaru,
- 4) 10% wartości niezrealizowanej części umowy **netto**, gdy nastąpi odstąpienie od umowy z winy Wykonawcy,
(...)

4) § 9 ust. 2 pkt 3) przyjmuje następujące brzmienie

„3) uwzględniania zmian wysokości podatku VAT z dniem wejścia w życie aktów prawnych zmieniających tę stawkę, wówczas cena **netto** nie ulegnie zmianie, nastąpi jedynie zmiana ceny brutto” (...).”

Zmodyfikowany załącznik nr 5 do SWZ Projekt umowy stanowi integralną część niniejszego pisma.

Z poważaniem

Z upoważnienia Dyrektora
KIEROWNIK DZIAŁU
ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH

mgr Paweł Lipiński