



Kraków, dn. 26.01.2021 r.

**Dotyczy: Dostawa wyrobów medycznych jednorazowego użytku.
Znak postępowania A.I.271-28/20.**

I.

PYTANIA I ODPOWIEDZI

Działając zgodnie z treścią art. 38 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo Zamówień Publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2019 r. poz. 1843 z późn. zm.) zwanej dalej „ustawą”, Zamawiający informuje, że w przedmiotowym postępowaniu wpłynęły pytania od Wykonawców. Treść pytań w oryginalnym brzmieniu oraz odpowiedzi przedstawiamy poniżej.

ZESTAW I

Pytanie:

1. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 9 ust. 1:

W przypadku niewykonania lub nienależytego wykonania umowy Wykonawca zobowiązany będzie do zapłaty na rzecz Zamawiającego kary umownej:

a) z tytułu niedotrzymania terminu dostawy, nieuzupełnienia braków lub niedostarczenia towaru wolnego od wad – w wysokości 0,5% wartości brutto złożonego zamówienia (dostawy), którego dotyczy zwłoka, za każdy dzień opóźnienia; jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionego w dostawie towaru, nieuzupełnionych braków lub niedostarczonego w terminie towaru wolnego od wad.

b) z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania umowy – w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy, za każdy przypadek niewykonania albo nienależytego wykonania umowy, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy

c) z tytułu niedotrzymania terminu gwarancji, o którym mowa w § 6 ust. 2 umowy – w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części, o której mowa w § 3 ust. 2

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę umowy.

Pytanie:

2. W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 4 ust. 9 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zmianę słów z „...od dokonania zgłoszenia” na „...od dnia uznania reklamacji”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę umowy.

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

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę umowy.

ZESTAW II

Pytanie:

Pakiet nr 24, poz. 1

Czy Zamawiający w Pakiecie 24 w pozycji 1 dopuści mankiety udowe do aparatu do sekwencyjnego ucisku pneumatycznego, kompatybilne z aparatem Kendall SCD typ 700 w rozmiarze S, M, L (małe, średnie duże) do wyboru przez Zamawiającego i mankiety goleniowe w rozmiarze XL (bardzo duże)? Tylko takie rozmiary produkowane są obecnie przez Producenta aparatu Kendall SCD typ 700

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.



W przypadku zaoferowania produktu o proponowanych parametrach – Wykonawca zobowiązany jest wskazać modyfikację przy danej pozycji (krótka informacja) w załączniku do wzoru umowy pn. „Specyfikacja asortymentowo - ilościowo – cenowa”.

Pakiet nr 24, poz. 2

Czy Zamawiający w Pakiecie 24 w pozycji 2 dopuści pończochy przeciwzakrzepowe ze stopniową kompresją w przedziale 8-18 mmHg, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet nr 24, poz. 3

Czy Zamawiający w Pakiecie 24 w pozycji 3 dopuści podkolanówki przeciwzakrzepowe ze stopniową kompresją w przedziale 8-18 mmHg, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet nr 24, poz. 4

Czy Zamawiający w Pakiecie 24 w pozycji 4 dopuści podkładowki pod piętę przeciwoleżynowe jednorazowe, stabilizujące stopę w pozycji zerowej, pakowane po 36 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu cenowym (zamiast 6 opakowań po 72 sztuki zaoferujemy 12 opakowań po 36 sztuk)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza (z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia).

W przypadku zaoferowania produktu o proponowanych parametrach – Wykonawca zobowiązany jest wskazać modyfikację przy danej pozycji (krótka informacja) w załączniku do wzoru umowy pn. „Specyfikacja asortymentowo - ilościowo – cenowa”.

ZESTAW III

Pytanie:

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 11, pozycji nr 21 dopuści pompę elastomerową o przepływie 5 ml/h, o nominalnym czasie pracy 48h, objętości nominalnej 240 ml, objętości maksymalnej 300 ml, posiadającą obudowę kodowaną kolorystycznie w zależności od prędkości przepływu? Pompa posiada filtr cząstek stałych oraz ogranicznik przepływu typu Luer Lock oraz badania stabilności leków w urządzeniu. Ma obudowę blokującą promieniowanie UV do długości 380 nm (blokuje promienie UVB, UVC i większość promieni UVA). Nie posiada filtra powietrza na przebiegu linii infuzyjnej (zapewniając tym samym podanie leku w bezpiecznym dla pacjenta i personelu systemie zamkniętym). Bez DEHP. Wymagany port do napełniania zamykany koreczkiem, umieszczony jest na kapturku urządzenia w centralnym miejscu a urządzenie zapewnia żądaną nominalną objętość w zakresie +/- 10% nominalnego czasu wlewu.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie:

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu oraz najwyższej jakości produktów Zamawiający w pakiecie 11 w pozycji 5 wyrazi zgodę na zaoferowanie przyrządu typu spike do pobierania płynów z opakowań płynów infuzyjnych z automatyczną zastawką otwierającą drogę dla płynu tylko w chwili przyłączenia strzykawki dla ochrony przed przypadkowym wyciekami płynu, z płaskim portem umożliwiającym dezynfekcję oraz z długim kolcem zapewniającym stabilne połączenie z butelką lub workiem. W IFU wspomnianego spika znajduje się informacja, że może on być używany przez 96h. W przypadku udzielenia pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

ZESTAW IV

Pytanie:

Pytanie nr 1

Dotyczy Pakietu nr 7 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemników na zużyte strzykawki o poj. 3,5.



Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

W przypadku zaferowania produktu o proponowanych parametrach – Wykonawca zobowiązany jest wskazać modyfikację przy danej pozycji (krótka informacja) w załączniku do wzoru umowy pn. „Specyfikacja asortymentowo - ilościowo – cenowa”.

Pytanie:

Dotyczy Pakietu nr 8 poz. 1 - 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek dwuczęściowych posiadających czarną, czytelną skalę rozszerzoną o min. 20% oraz kontrastujący tłok. Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie:

Dotyczy Pakietu nr 8 poz. 5

Czy Zamawiający ma na myśli strzykawkę 50 ml trzyczęściową z końcówką luer czy luer-lock?

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje strzykawki z końcówką luer- lock.

Pytanie:

Dotyczy Pakietu nr 8 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści strzykawki do pomp luer lock 50(60) ml, wykonane z polipropylenu, posiadające gumowe uszczelnienie, czterokątne wycięcie na uchwycie tłoka stabilizujące strzykawkę w pompie, na cylindrze umieszczone logo producenta, kompatybilne ze wszystkimi rodzajami pomp?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ. Podwójne gumowe uszczelnienie.

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie prosimy o wydzielenie tej pozycji do odrębnego pakietu, gdyż opis wskazuje na konkretnego producenta strzykawek, a przez to uniemożliwia przystąpienie większej liczbie oferentów.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Ponadto zgodnie z (dodatkowo potwierdzoną) informacją z TED (Tenders Electronic Daily; Dziennik Urzędowy Unii Europejskiej) wydzielenie części zamówienia do nowego pakietu nie jest możliwe, i taka modyfikacja (zmiana ogłoszenia/przedmiotu zamówienia) nie zostanie opublikowana w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej.

Decyzja (odmowa modyfikacji) została uzyskana w postępowaniu A.I.271-27/20 i dotyczy wszystkich postępowań, które są prowadzone w prognozie europejskim.

Pytanie:

Dotyczy Pakietu nr 8 poz. 18, 19.

Czy Zamawiający wymaga, aby przyrządy do infuzji oraz transfuzji posiadały komorę wolną od PCV oraz pozbawione były ftalanów? Ftalany są substancjami groźnymi dla człowieka – zaburzają rozwój komórek, wywołują zmiany w narządach rozrodczych, wątrobie oraz są podejrzewane o działanie rakotwórcze. W związku z tym, zgodnie ze stanowiskiem Ministra Zdrowia, należy zastępować ftalany innymi wypełniaczami, nietoksycznymi i wykazującymi podatność na degradację.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga.

Pytanie:

Czy Zamawiający na potwierdzenie, że przyrządy nie zawierają ftalanów (DEHP) wymaga oświadczenia Producenta o zastosowanym przez niego plastyfikatorze oraz dołączenia karty charakterystyki bezpieczeństwa produktu chemicznego?

Odpowiedź:

Zgodnie z pkt 8.11. Specyfikacji istotnych warunków zamówienia: „w celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego, Wykonawca zobowiązany jest złożyć



na wezwanie Zamawiającego - karty katalogowe (lub dokumenty równoważne) zawierające pełną charakterystykę oferowanego asortymentu. Dotyczy wszystkich części zamówienia".

Pytanie:

Dotyczy Pakietu nr 8 poz. 17, 20, 21, 23 - 34

Prosimy o wydzieleni w/w pozycji do odrębnego pakietu, co pozwoli na udział większej liczbie uczestników i uzyskanie lepszej cenowo oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Zgodnie z odpowiedzią (dotyczącą wydzielenia) udzieloną powyżej.

Pytanie:

Dotyczy Pakietu nr 16 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maty na podłogę o wymiarach 81 x 122 cm i chłonności min. 1,5 l, wyposażonej w mocowanie do podłoża w czterech punktach. Proponowane rozwiązanie umożliwi dostarczenie Zamawiającemu produktu o większej funkcjonalności.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie:

Dotyczy Pakietu nr 16 poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wysokochłonnej, nieuczulającej, jednorazowej serwety ochronnej na stół operacyjny wykonanej z 2 scalonych powłok: mocnego, nieprzemakalnego 3 warstwowego laminatu i chłonnego rdzenia na całej długości serwety. Wymiary serwety 100 cm (+/-2cm) x 225cm (+/- 4cm) Produkt o gładkiej, jednorodnej powierzchni (bez zagięć, pikowań czy przesyć) – nie powodującej uszkodzeń skóry pacjenta. Wchłaniałość co najmniej 4l. Dopuszczenie takiego produktu pozwoli na złożenie konkurencyjnej cenowo oferty.

Czy dla zachowania najwyższych standardów i zminimalizowania ryzyka pomyłki Zamawiający oczekuje, aby zaoferowany produkt był możliwy do identyfikacji także po rozpakowaniu, poprzez oznaczenie trwałym, higienicznie naniesionym, czytelnym znakiem nazwy produktu /producenta?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

W przypadku zaoferowania produktu o proponowanych parametrach – Wykonawca zobowiązany jest wskazać modyfikację przy danej pozycji (krótka informacja) w załączniku do wzoru umowy pn. „Specyfikacja asortymentowo - ilościowo – cenowa”.

Pytanie:

Dotyczy Pakietu nr 16 poz. 3, 4, 7, 8

Prosimy o wydzieleni w/w pozycji do odrębnego, producenckiego pakietu. Wydzielenie w/w pozycji pozwoli na udział większej liczbie oferentów oraz uzyskanie lepszej cenowo oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Zgodnie z odpowiedzią (dotyczącą wydzielenia) udzieloną powyżej.

Pytanie:

Dotyczy Pakietu nr 18 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie glukometrów mierzących hematokryt w zakresie 10-70%, mający możliwość przeprowadzenie oznaczenia z próbki krwi włosniczkowej, noworodkowej oraz żylniej.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

W przypadku zaoferowania produktu o proponowanych parametrach – Wykonawca zobowiązany jest wskazać modyfikację przy danej pozycji (krótka informacja) w załączniku do wzoru umowy pn. „Specyfikacja asortymentowo - ilościowo – cenowa”.

Pytanie:

Dotyczy Pakietu nr 18 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie która ilość jest obowiązująca, gdyż Zamawiający podał:



W kolumnie nr 2 Przedmiot Zamówienia podano ilość pasków pakowanych po 50 szt. 1 200 op. oraz pasków pakowanych pojedynczo 80 op. Natomiast w kolumnie nr 4 ilość łączna podaje – 1 000 op. pasków pakowanych po 50 szt. oraz 70 op. pasków pakowanych pojedynczo.

Odpowiedź:

Wymagana ilość wynosi: 1200 i 80.

Zamawiający dokonuje modyfikacji załącznika do wzoru umowy.

Zamawiający publikuje poprawiony załącznik do wzoru umowy pn. „Specyfikacja asortymentowo - ilościowo – cenowa” dla części 18 zamówienia.

Wykonawcy składając ofertę na część 18 zamówienia zobowiązani są wypełnić i złożyć poprawiony załącznik.

Pytanie:

Dotyczy Pakietu nr 18 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zaoferowania pasków pakowanych pojedynczo po 25 szt w opakowaniu, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań w formularzu cenowym.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza (z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia).

W przypadku zaoferowania produktu o proponowanych parametrach – Wykonawca zobowiązany jest wskazać modyfikację przy danej pozycji (krótka informacja) w załączniku do wzoru umowy pn. „Specyfikacja asortymentowo - ilościowo – cenowa”.

Pytanie:

Dotyczy Pakietu nr 18 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie bezpiecznych nakłuwaczy pakowanych po 200 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań w formularzu cenowym.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza (z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia).

W przypadku zaoferowania produktu o proponowanych parametrach – Wykonawca zobowiązany jest wskazać modyfikację przy danej pozycji (krótka informacja) w załączniku do wzoru umowy pn. „Specyfikacja asortymentowo - ilościowo – cenowa”.

Pytanie:

Dotyczy Pakietu nr 18 poz. 2

Czy Zamawiający ma na myśli nakłuwacz automatyczny do pobierania krwi kapilarnej w celach diagnostycznych posiadał obudowę w kształcie litery „T” lub zbliżonym, konstrukcyjnie zabezpieczony przed ponownym użyciem, ostrze schowane, silikonowane ze stali nierdzewnej, szlifowane, aktywacja przyciskowa, poprzez naciśnięcie kolorowego guzika na górze nakłuwacza, po użyciu ostrze automatycznie chowa się do obudowy, igła o głębokości nakłucia 1,8 mm oraz 2,4 mm.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga.

Pytanie:

Dotyczy wzoru umowy § 3 ust. 4

Wnosimy o dodanie do ust. 4 zapisu:

„W przypadku zmiany stawki podatku VAT zmianie ulega cena brutto, cena netto pozostaje bez zmian.”

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza, że zmiana stawki podatku VAT, cena netto pozostaje bez zmian.

Zamawiający nie wprowadza zmian do umowy.

Pytanie:

Dotyczy wzoru umowy § 4

W związku z panującą z sytuacją epidemiczną, która spowodowała znaczne problemy w obrocie z dostawcami ze względu na ograniczoną dostępność m.in. środków dezynfekcyjnych w nawiązaniu do zapisów umowy odnośnie terminu dostaw wnosimy o dodanie do umowy zapisu:

„Zamawiający, pod warunkiem przedstawienia przez Wykonawcę dowodów potwierdzających brak zamawianych towarów nie z winy Wykonawcy, tj. np. ze względu na brak surowców niezbędnych do



produkcji, restrykcji w zakresie eksportu, ograniczone możliwości produkcyjne itp., dopuszcza wydłużenie terminu realizacji do momentu dostępności zamawianych towarów u producenta/dystrybutora.”

Odpowiedź:

Zgodnie z wzorem umowy, wpływ okoliczności związanych z epidemią COVID-19 może spowodować zmianę umowy (§ 10 ust. 2 pkt 9). Zamawiający nie wprowadza zmian do umowy.

Pytanie:

Dotyczy umowy § 9 ust. 1 lit. a, b

Prosimy o obniżenie określonych w § 9 ust. 1 lit a, b kar. Wykonawca nie powinien ponosić odpowiedzialności za niezawinione przez niego okoliczności, takie jak występujące w związku z COVID-19 problemy z łańcuchem dostaw. Nadmieniamy także, że w znakomitej większości umów w sprawie zamówienia publicznego standardową stawką stosowaną przez Zamawiających są kary umowne w wysokości 0,2% lub 0,5 % wartości brutto danej dostawy. Z tego względu wnosimy o zmianę § 9 ust. 1 lit a, b na następujące brzmienie:

„§ 9

1. W przypadku niewykonania lub nienależytego wykonania umowy Wykonawca zobowiązany będzie do zapłaty na rzecz Zamawiającego kary umownej:

a) z tytułu niedotrzymania terminu dostawy w wysokości 0,5 % wartości niezrealizowanej części partii towaru, za każdy dzień zwłoki

b) z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania umowy – w wysokości 10 % wynagrodzenia brutto niewykonanej części zamówienia lub nienależytego wykonania umowy.”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę umowy.

Pytanie:

Dotyczy umowy § 9

W związku z obecnie panującą sytuacją epidemiczną i związane z tym okresowe problemy w zakresie dostępności części produktów, prosimy o dokonanie zmian w § 9 umowy w zakresie naliczania kar umownych, poprzez uwzględnienie we wzorze umowy zapisu:

„Zamawiający zobowiązuje się odstąpić od dochodzenia kar lub odszkodowań zawartych w/w umowie z tytułu opóźnienia w dostawie wyrobów objętych niniejszą umową o ile opóźnienie to wystąpi z przyczyn niezależnych od Wykonawcy, a spowodowanych epidemią Covid-19. Wykonawca zobowiązany jest do przedstawiania Zamawiającemu wpływu okoliczności związanych z wystąpieniem COVID-19 na należyte wykonanie umowy oraz wpływu okoliczności związanych z wystąpieniem COVID-19, na zasadność ustalenia i dochodzenia tych kar lub odszkodowań, lub ich wysokość, stosownie do art. 15r ust. 6 ustawy z dnia 2 marca 2020 r. o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych.”

Odpowiedź:

Zgodnie z wzorem umowy, wpływ okoliczności związanych z epidemią COVID-19 może spowodować zmianę umowy (§ 10 ust. 2 pkt 9). Zamawiający nie wprowadza zmian do umowy.

ZESTAW V

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 18 w przedmiotowym postępowaniu

Pytanie:

1. Prosimy o dopuszczenie w Pakiecie 18 pasków testowych do glukometrów, które nie wymagają kodowania za pomocą przestarzałej i narażającej na popełnienie błędu pomiarowego metody, jaką jest klucz kodujący. Rozwiązanie w postaci klucza kodującego zostało wyeliminowane wiele lat temu przez zdecydowaną większość producentów pasków testowych do glukometrów z uwagi na możliwość wystąpienia błędu pomiarowego polegającego na błędnym zakodowaniu glukometru – przy użyciu danej serii pasków testowych - kluczem przypisanym do innej serii, co skutkowało uzyskaniem nieprawidłowych wyników pomiarów.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.



W przypadku zaoferowania produktu o proponowanych parametrach – Wykonawca zobowiązany jest wskazać modyfikację przy danej pozycji (krótka informacja) w załączniku do wzoru umowy pn. „Specyfikacja asortymentowo - ilościowo – cenowa”.

Pytanie:

2. Prosimy o dopuszczenie w Pakiecie 18 pasków testowych z szerszym zakresem hematokrytu niż wyspecyfikowany przez Zamawiającego 20-70%. Paski testowe pracujące w zakresie hematokrytu 10-70% i 0-70% dają większą pewność uzyskania prawidłowego wyniku u osób z niedokrwistością.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

W przypadku zaoferowania produktu o proponowanych parametrach – Wykonawca zobowiązany jest wskazać modyfikację przy danej pozycji (krótka informacja) w załączniku do wzoru umowy pn. „Specyfikacja asortymentowo - ilościowo – cenowa”.

Pytanie:

3. Czy z uwagi na fakt, że glukometr nie jest urządzeniem przeznaczonym do precyzyjnej oceny glikemii *postmortem*, a stężenie glukozy spadające już poniżej 50 mg/dl stanowi zagrożenie życia pacjenta wymagające natychmiastowej interwencji medycznej, Zamawiający dopuści w Zadaniu nr 1 paski testowe z zakresem wyników pomiaru wynoszącym 20-600mg/dl? Pragniemy zaznaczyć, że stężenie glukozy <20mg/dl oznacza, że mamy do czynienia z osobą nieprzytomną (o ile wciąż żyjącą). W przypadku odmowy prosimy o merytoryczne wyjaśnienie, gdyż żaden glukometr nie jest w stanie precyzyjnie określić czy rzeczywiste stężenie glukozy we krwi wynosi 10 mg/dl, czy też 20 mg/dl – gdyż różnica między tymi wartościami jest bowiem mniejsza od błędu pomiarowego glukometru.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

W przypadku zaoferowania produktu o proponowanych parametrach – Wykonawca zobowiązany jest wskazać modyfikację przy danej pozycji (krótka informacja) w załączniku do wzoru umowy pn. „Specyfikacja asortymentowo - ilościowo – cenowa”.

Pytanie:

4. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 18 poz. 1.1 zaoferowanie pasków do glukometrów przeznaczonych do wykonywania pomiarów we krwi kapilarnej osób dorosłych i noworodków, zawierających enzym GOD? W warunkach pracy szpitala pomiary glikemii w próbkach krwi żyłnej są niezwykle rzadkie i w celu ich wykonywania wykorzystuje się techniki laboratoryjne, nie glukometry.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

W przypadku zaoferowania produktu o proponowanych parametrach – Wykonawca zobowiązany jest wskazać modyfikację przy danej pozycji (krótka informacja) w załączniku do wzoru umowy pn. „Specyfikacja asortymentowo - ilościowo – cenowa”.

Pytanie:

5. Czy z uwagi na panującą epidemię COVID-19 Zamawiający zwiększy liczbę nieodpłatnych glukometrów (bądź glukometrów w cenie ustalonej z góry) koniecznych do zaoferowania przez wykonawcę wraz z paskami testowymi? Z naszego doświadczenia wynika, że wiele instytucji zamawiających robi tak, zabezpieczając dodatkową pulę glukometrów w celu stosowania u indywidualnych pacjentów zakażonych wirusem SARS-CoV-2. Praktyka rynkowa pokazuje, że niektórzy wykonawcy w przypadku wyczerpania liczby glukometrów ujętych w umowie zawartej z zamawiającym, oferują kolejne glukometry w bardzo wysokich cenach (od kilkudziesięciu do nawet kilkuset zł/ sztukę – górna granica cenowa nie istnieje, gdyż glukometry nie są wyrobem refundowanym), co może spowodować znaczny wzrost kosztów poniesionych przez Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający dokonuje modyfikacji załącznika do wzoru umowy.

Zamawiający publikuje poprawiony załącznik do wzoru umowy pn. „Specyfikacja asortymentowo - ilościowo – cenowa” dla części 18 zamówienia.

Wykonawcy składając ofertę na część 18 zamówienia zobowiązani są wypełnić i złożyć poprawiony załącznik.



Pytanie:

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

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie:

7. 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:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie:

8. Czy Zamawiający wydzieli poz. 1.2 z pakietu 18 w celu utworzenia z niej odrębnego pakietu? Wydzielenie tej pozycji bardzo istotnie zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową, gdyż przedmiot zamówienia opisany w poz. 1.2 oferuje tylko jeden podmiot działający na rynku, co tę konkurencję w sposób drastyczny ogranicza. Ze względu na niewielką liczbę testów paskowych w poz. 1.2 stwarza to sytuację bardzo niekorzystną dla Zamawiającego pod względem finansowym, gdyż podmiot ten może narzucać wysokie ceny pasków testowych w obu pozycjach pakietu 18, tj. poz. 1.1 i 1.2. Obecny układ pozycji w pakiecie 18 sprawia wrażenie, jakby Zamawiający chciał celowo maksymalnie zawęzić konkurencję, eliminując możliwość złożenia oferty przez większość podmiotów oferujących paski testowe do glukometrów. Mając na uwadze powyższe, wnosimy jak na wstępie.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie:

9. Czy w Pakiecie 18 poz. 2 Zamawiający dopuści zaoferowanie nakłuwaczy pakowanych w sposób standardowy, tj. 200 sztuk w opakowaniu – po przeliczeniu szt. nakłuwaczy na odpowiednią liczbę opakowań? Otwarcie opakowania jakichkolwiek nakłuwaczy nie wpływa na skrócenie daty przydatności takiego sprzętu do użytku.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

W przypadku zaoferowania produktu o proponowanych parametrach – Wykonawca zobowiązany jest wskazać modyfikację przy danej pozycji (krótka informacja) w załączniku do wzoru umowy pn. „Specyfikacja asortymentowo - ilościowo – cenowa”.

Pytanie:

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 8 poz. 31 w przedmiotowym postępowaniu:

10. Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 31 z pakietu 8 i utworzenie z niej odrębnego zadania. Wydzielenie wymienionej pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionej pozycji w dotychczasowym pakiecie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Zgodnie z odpowiedzią (dotyczącą wydzielenia) udzieloną powyżej (zestaw IV).

ZESTAW VI

Pytanie:



Czy Zamawiający w pozycji 3 pakiet 11 dopuści postępowania cewnik dwuświatłowy wysokoprzepływowo (High Flow) z termoplastycznego poliuretanu Tecoflex z ramionami prostymi lub zagiętymi o średnicy 11 Fr lub 13 Fr i długości 20 cm?

Charakterystyka cewnika:

- termoplastyczny poliuretan Tecoflex
- radiocieniujący szaft cewnika
- końcówka bez bocznych otworów zmniejszająca ryzyko powstawania zakrzepu
- przednie otwory zmniejszające ryzyko powstawania zakrzepów
- obrotowy pierścień do szycia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry
- zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wyslizgnięciem się
- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
- kompatybilny z MRI
- odporna na odkształcenia prowadnica „J” z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia, dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg
- igła wprowadzająca 18G
- rozszerzadło
- nasadki iniekcyjne Luer Lock
- wyprodukowany w Niemczech

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 3 z pakietu 11 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Zgodnie z odpowiedzią (dotyczącą wydzielenia) udzieloną powyżej (zestaw IV).

ZESTAW VII

Pytanie:

Prosimy o dopuszczenie w zakresie pakietu 25 poz. 1 rękawic: rękawice diagnostyczne nitylowe bezpydrowe, wewnętrznie chlorowane z teksturą na końcach palców. Grubość rękawicy na palcu 0,09-0,10mm, na dłoni 0,06-0,07mm. AQL 1,5 - jest to wymagany, akceptowalny, zgodnie z normą europejską EN 455 poziom w kierunku szczelności, czyli braku dziur dla rękawic medycznych, dający gwarancję bezpieczeństwa, przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F 1671, dopuszczone do kontaktu z żywnością. Rozmiar S-XL, opakowanie zawierające 100 szt.

Spółka oferuje swoim klientom wysokiej jakości produkty, które są użytkowane przez personel medyczny w krajach Europy wschodniej i zachodniej. Przebadanie i oznaczenie zgodnie z unijną normą EN 455 zapewnia bezpieczeństwo ich stosowania, zarówno przed jak i w czasie epidemii.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

ZESTAW VIII

Pytanie:

Pakiet nr 8 poz. 1-4

Czy Zamawiający wymaga, aby strzykawki posiadały rozszerzoną skalę w stosunku do pojemności nominalnej o minimum 20%? Tzn.: strzykawka 2 -3 ml, 5 – 6 ml, 10-12 ml, 20-24 ml?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie:

Pakiet nr 8 poz. 4



Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie 80 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu asortymentowo-cenowym, z ewentualnym zaokrągleniem do pełnych opakowań. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza (z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia).

W przypadku zaoferowania produktu o proponowanych parametrach – Wykonawca zobowiązany jest wskazać modyfikację przy danej pozycji (krótka informacja) w załączniku do wzoru umowy pn. „Specyfikacja asortymentowo - ilościowo – cenowa”.

Pytanie:

Pakiet nr 8 poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dop. strzykawkę ze skalą rozszerzona?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie:

Pakiet nr 8 poz. 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dop. strzykawkę z logo identyfikującym wyrob?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

W przypadku zaoferowania produktu o proponowanych parametrach – Wykonawca zobowiązany jest wskazać modyfikację przy danej pozycji (krótka informacja) w załączniku do wzoru umowy pn. „Specyfikacja asortymentowo - ilościowo – cenowa”.

Pytanie:

Pakiet nr 8 poz. 17

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dop zaworu bezigłowego z przepływem ciśnienia 0,5 bara 650ml z przepływem ciśnienia wody 320ml z membrana która jest umieszczona wewnątrz konektora przestrzeń martwa <0,10ml?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie:

Pakiet nr 8 poz. 20

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dop kaniuli wyk z pur z zastawka antyzwrotna z 4 paskami widniejącymi w promieniach rtg z nazwa producenta tylko na op. jednostkowym bez badan klinicznych potwierdzających biokompatybilność rozmiarach:

Rozmiar kaniuli (GAUGE)	Rozmiar cewnika w mm
14 G	2,20 x 45
16 G	1,70 x 45
17 G	1,50 x 45
18 G	1,20 x 45 1,20 x 38
20 G	1,00 x 32
22 G	0,80 x 25
24 G	0,70 x 19

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie:

Pakiet nr 8 poz. 21

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dop. kaniuli wyk z fep z portem umieszczonym w osi skrzydełek z polimerowym zatrzaskiem z 2 paskami widniejącymi w promieniach rtg z nazwa producenta tylko na op. jednostkowym bez badan potwierdzających biokompatybilność w rozmiarach:

Rozmiar (GAUGE)	Rozmiar w mm	Przepływ
14 G	2,1 x 45	305 ml/min
16 G	1,7 x 45	200 ml/min
17 G	1,5 x 45	142 ml/min



18 G	1,3 x 45	100 ml/min
18 G	1,3 x 32	105 ml/min
20 G	1,1 x 32	61 ml/min
20 G	1,1 x 25	65 ml/min
22 G	0,9 x 25	36 ml/min
24 G	0,7 x 19	23 ml/min

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie:

Pakiet nr 8 poz. 23

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dop. kranika z optycznym identyfikatorem otwarty zamknięty?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

W przypadku zaoferowania produktu o proponowanych parametrach – Wykonawca zobowiązany jest wskazać modyfikację przy danej pozycji (krótka informacja) w załączniku do wzoru umowy pn. „Specyfikacja asortymentowo - ilościowo – cenowa”.

Pytanie:

Pakiet nr 8 poz. 23

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dop. kranika z drenem o długości 10cm?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie:

Pakiet nr 8 poz. 24-34

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie:

Pakiet nr 16 poz. 1-2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

ZESTAW IX

Pytanie:

1. **Pytanie nr 1 dotyczy Pakietu nr 25 poz. 1:**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji rękawic przebadanych na przenikanie alkoholu stosowanego do dezynfekcji wg normy EN 16523-1. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

W przypadku zaoferowania produktu o proponowanych parametrach – Wykonawca zobowiązany jest wskazać modyfikację przy danej pozycji (krótka informacja) w załączniku do wzoru umowy pn. „Specyfikacja asortymentowo - ilościowo – cenowa”.

Pytanie:

2. **Pytanie nr 2 dotyczy Pakietu nr 26 poz. 1:**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji rękawic posiadających lepszy poziom AQL = 1.0 oraz siłę zrywu przed starzeniem min. 33,15 N. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.



W przypadku zaoferowania produktu o proponowanych parametrach – Wykonawca zobowiązany jest wskazać modyfikację przy danej pozycji (krótka informacja) w załączniku do wzoru umowy pn. „Specyfikacja asortymentowo - ilościowo – cenowa”.

Pytania do wzoru umowy:

Pytanie:

1. Wnosimy o modyfikację § 3 ust. 4 projektu umowy poprzez dodanie do jego treści: „*zmiana taka następuje automatycznie i nie wymaga zawarcia aneksu w formie pisemnej.*” UZASADNIENIE: Wysokość stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia jest czynnikiem cenotwórczym, niezależnym do swobodnego uznania i woli Stron. Zmiana stawki podatku VAT następuje bowiem w drodze zmiany właściwej ustawy, w dniu oznaczonym przez ustawodawcę, a Strony nie mogą się uchylać od jej skutków i zobowiązane są ponosić związane z nią koszty w terminach i na zasadach określonych przez ustawodawcę. W ocenie Wykonawcy, w kontekście powyższego, obciążaniem Wykonawcy skutkami tejsze zmiany lub skutkami ewentualnego opóźnienia w jej wprowadzaniu, tj. uzależnieniem zmiany ceny brutto w związku ze zmianą stawki podatku VAT od podpisania stosownego aneksu do umowy, stoi w sprzeczności z przepisami podatkowymi. W związku z powyższym wnosimy o zmianę, jak powyżej.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę umowy.

Pytanie:

2. Wnosimy o modyfikację § 3 ust. 7 projektu umowy poprzez nadanie mu następującej treści: „*Zamawiający zobowiązuje się do zamawiania każdomiesięcznie nie więcej towaru aniżeli iloraz jego ilości wynikającej z umowy i sumy miesięcy na jaki została ona zawarta.*” UZASADNIENIE: Pandemia COVID-19 - w zrozumiałym sposób - doprowadziła do nadzwyczajnego, skokowego wzrostu popytu na wyroby medyczne służące jej zwalczaniu, w krótkim czasie prowadząc do wyczerpania – nie tylko posiadanych przez producentów zapasów tychże, lecz również zmniejszenia podaży materiałów niezbędnych do ich dalszej produkcji. Zjawiskom tym towarzyszyły równocześnie, wprowadzane przez kolejne państwa - ograniczenia w przemieszczaniu się i pracy oraz obostrzenia eksportowe dotyczące szerokiego asortymentu wyrobów, komponentów lub materiałów do ich wytwarzania - mające bezpośrednie i niebagatelne przełożenie na zdolności produkcyjne dotychczasowych dostawców wyrobów medycznych, a także trudności w realizacji usług transportowych.

W rezultacie, tj. z powodu niedających się przewidzieć, zapobiec, ani przewyciężyć przyczyn - dostępność wyrobów medycznych na światowych rynkach uległa radykalnemu ograniczeniu. Co istotne - z powodu dynamicznego charakteru pandemii, a także jej możliwych nawrotów, nie jest w tym momencie oszacowanie – na jak długo. W kontekście powyższego wprowadzenie do umowy wyżej wskazanego ograniczenia jest niezbędne dla zagwarantowania wszystkim jednostkom odpowiedzialnym za ochronę zdrowia na terytorium RP - odpowiedniego dostępu do niezbędnych wyrobów medycznych."

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę umowy.

Pytanie:

3. Wnosimy o modyfikację § 4 ust. 9 projektu umowy poprzez wydłużenie terminu realizacji reklamacji do 5 dni roboczych. UZASADNIENIE Zamawiający, jako podmiot uprawniony do właściwie jednostronnego kształtowania treści umowy o zamówienie publiczne, nie może swego prawa podmiotowego nadużywać. Kształtując treść umowy, musi mieć na uwadze ograniczenia wynikające z art. 353¹ KC, a także zasady prawa cywilnego, wynikające z art. 5 KC, zgodnie z którą nie można czynić ze swego prawa użytku, który byłby sprzeczny ze społeczno - gospodarczym przeznaczeniem tego prawa lub zasadami współzycia społecznego. Takie działanie lub zaniechanie uprawnionego nie jest uważane za wykonywanie prawa i nie korzysta z ochrony. (Zobacz wyrok z dnia 27 marca 2014 r. KIO 487/14 podobnie KIO 897/15 oraz SO w Lublinie w Wyroku z dnia 20 sierpnia 2014 sygn. II Ca 450/14).

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę umowy.

Pytanie:

4. Wnosimy o modyfikację § 9 ust. 1 projektu umowy poprzez obniżenie przewidzianych nim kar umownych do wysokości:



- a) 0,5% wartości zamówionego a niedostarczonego towaru za każdy dzień roboczy zwłoki w lit a);
b) 5% wartości niezrealizowanego przedmiotu umowy w lit b) i c);

UZASADNIENIE: Podkreślamy, że obecne postanowienia projektu umowy dotyczące kar umownych kształtują kary umowne na rażąco wygórowanym poziomie, co może prowadzić do naruszenia art. 353(1) ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. - Kodeks cywilny (Dz.U. 2018 poz. 1025, ze zm., dalej jako: „Kodeks cywilny”) oraz art. 484 § 2 i art. 5 Kodeksu cywilnego w zw. z art. 14 oraz art. 139 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2018 poz. 1986, ze zm., dalej jako: „ustawa PZP”) poprzez wykorzystanie pozycji dominującej organizatora przetargu i uprzywilejowanie pozycji Zamawiającego wobec Wykonawcy, polegające na nałożeniu w SIWZ rażąco wygórowanych kar umownych na Wykonawcę.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę umowy.

Pytanie:

5. Wnosimy o wykreślenie § 9 ust. 4 projektu umowy. UZASADNIENIE: Podkreślamy, iż zgodnie z treścią art. 15r¹ ust. 1 Ustawy o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych „*W okresie obowiązywania stanu zagrożenia epidemicznego albo stanu epidemii ogłoszonego w związku z COVID-19, i przez 90 dni od dnia odwołania stanu, który obowiązywał jako ostatni, zamawiający nie może potrącić kary umownej zastrzeżonej na wypadek niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, o której mowa w art. 15r ust. 1, z wynagrodzenia wykonawcy lub z innych jego wierzytelności, a także nie może dochodzić zaspokojenia z zabezpieczenia należytego wykonania tej umowy, o ile zdarzenie, w związku z którym zastrzeżono tę karę, nastąpiło w okresie obowiązywania stanu zagrożenia epidemicznego albo stanu epidemii.*” Mając na uwadze powyższe niniejsze postanowienie umowy należy traktować jako nieważne.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę umowy.

Pytanie:

6. Wnosimy o modyfikację § 10 ust. 1 projektu umowy poprzez dodanie do jego treści *in fine*: „*z zastrzeżeniem wyjątków umową przewidzianych.*”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę umowy.

Pytanie:

7. Wnosimy o wykreślenie § 11 ust. 3 projektu umowy. UZASADNIENIE: Kwestia cesji wierzytelności względem samodzielnego powszechnego zakładu opieki zdrowotnej została już uregulowana treścią powszechnie obowiązującego prawa, tj. w treści art. 54 ust 5 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej (Dz.U. 2018 poz. 2190, ze zm.), w brzmieniu: „*Czynność prawna mająca na celu zmianę wierzyciela samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej może nastąpić po wyrażeniu zgody przez podmiot tworzący. Podmiot tworzący wydaje zgodę albo odmawia jej wydania, biorąc pod uwagę konieczność zapewnienia ciągłości udzielania świadczeń zdrowotnych oraz w oparciu o analizę sytuacji finansowej i wynik finansowy samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej za rok poprzedni. Zgodę wydaje się po zasięgnięciu opinii kierownika samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej.*”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę umowy.

Pytanie:

8. Pytanie dotyczące reglamentacji dostawy towaru:

Wnosimy o dodanie do projektu umowy dodatkowego postanowienia o następującej treści: „*Zamawiający zobowiązuje się do zamawiania każdemiesięcznie nie więcej towaru aniżeli iloraz jego ilości wynikającej z umowy i sumy miesięcy na jaki została ona zawarta.*”

UZASADNIENIE: Pandemia COVID-19 - w zrozumiałym sposób - doprowadziła do nadzwyczajnego, skokowego wzrostu popytu na wyroby medyczne służące jej zwalczaniu, w krótkim czasie prowadząc do wyczerpania – nie tylko posiadanych przez producentów zapasów tychże, lecz również zmniejszenia podaży materiałów niezbędnych do ich dalszej produkcji. Zjawiskom tym towarzyszyły równocześnie, wprowadzane przez kolejne państwa - ograniczenia w przemieszczaniu się i pracy oraz obostrzenia eksportowe dotyczące



szerokiego asortymentu wyrobów, komponentów lub materiałów do ich wytwarzania - mające bezpośrednie i niebagatelne przełożenie na zdolności produkcyjne dotychczasowych dostawców wyrobów medycznych, a także trudności w realizacji usług transportowych. W rezultacie, tj. z powodu niedających się przewidzieć, zapobiec, ani przewyciężyć przyczyn - dostępność wyrobów medycznych na światowych rynkach uległa radykalnemu ograniczeniu. Co istotne - z powodu dynamicznego charakteru pandemii, a także jej możliwych nawrotów, nie jest w tym momencie oszacowanie – na jak długo. W kontekście powyższego wprowadzenie do umowy wyżej wskazanego ograniczenia jest niezbędne dla zagwarantowania wszystkim jednostkom odpowiedzialnym za ochronę zdrowia na terytorium RP - odpowiedniego dostępu do niezbędnych wyrobów medycznych."

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę umowy.

Pytanie:

9. Pytanie dotyczące zmiany cen:

„Wnosimy o dodanie do projektu umowy dodatkowego postanowienia o następującej treści: „Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany ceny w przypadku zmiany cen producenta lub w przypadku zmiany w czasie trwania umowy kursu dolara amerykańskiego w stosunku do złotego o co najmniej 5%. W takim przypadku zmiana umowy nastąpi w formie aneksu.”

UZASADNIENIE: Zmiana zaproponowana przez Wykonawcę jest odpowiedzią na czynniki niezależne od Wykonawcy, a mające realny wpływ na cenę wyrobów dostarczanych w ramach umowy. Należy podkreślić, że Wykonawca nie powinien być w całości i samodzielnie obciążany ryzykiem zmiany stosunków gospodarczych, a tym samym zobowiązany do realizowania umowy po rażąco niskich cenach.”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę umowy.

ZESTAW X

Pytanie:

Pakiet 1, poz. 3-5, 7

Czy zamawiający wydzieli poz.3-5,7 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.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Zgodnie z odpowiedzią (dotyczącą wydzielenia) udzieloną powyżej (zestaw IV).

Pytanie:

Pakiet 8, poz. 5-8, 16,18-19

Czy zamawiający wydzieli poz. 5-8, 16,18-19 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.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Zgodnie z odpowiedzią (dotyczącą wydzielenia) udzieloną powyżej (zestaw IV).

Pytanie:

Pakiet 8, poz. 5

Czy zamawiający dopuści strzykawkę ze skalą rozszerzoną 50/60 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

W przypadku zaoferowania produktu o proponowanych parametrach – Wykonawca zobowiązany jest wskazać modyfikację przy danej pozycji (krótka informacja) w załączniku do wzoru umowy pn. „Specyfikacja asortymentowo - ilościowo – cenowa”.



Pytanie:

Pakiet 8, poz. 16

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza (z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia).

W przypadku zaoferowania produktu o proponowanych parametrach – Wykonawca zobowiązany jest wskazać modyfikację przy danej pozycji (krótka informacja) w załączniku do wzoru umowy pn. „Specyfikacja asortymentowo - ilościowo – cenowa”.

Pytanie:

Pakiet 8, poz. 18-19

Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrzędu do przetwarzania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Odpowiedź:

Tak.

Czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie:

Pakiet 9, poz. 11

Czy zamawiający dopuści worek bez portu do próbek?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza (wymagany jest port).

Pytanie:

Czy zamawiający dopuści dren o dł. min. 90 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza (z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia).

W przypadku zaoferowania produktu o proponowanych parametrach – Wykonawca zobowiązany jest wskazać modyfikację przy danej pozycji (krótka informacja) w załączniku do wzoru umowy pn. „Specyfikacja asortymentowo - ilościowo – cenowa”.

Pytanie:

Pakiet 9, poz. 4,5,11

Czy zamawiający wydzieli poz. 11,4,5 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie:

Pakiet 9, poz.4-5

Czy zamawiający dopuści produkty sterylne?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

W przypadku zaoferowania produktu o proponowanych parametrach – Wykonawca zobowiązany jest wskazać modyfikację przy danej pozycji (krótka informacja) w załączniku do wzoru umowy pn. „Specyfikacja asortymentowo - ilościowo – cenowa”.



Pytanie:

Pakiet 16, poz. 1-2

Czy zamawiający wydzielił poz. 1-2 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Zgodnie z odpowiedzią (dotyczącą wydzielenia) udzieloną powyżej (zestaw IV).

Pytanie:

Pakiet 16, poz. 1

- Czy zamawiający dopuści rozmiar uniwersalny?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

W przypadku zaoferowania produktu o proponowanych parametrach – Wykonawca zobowiązany jest wskazać modyfikację przy danej pozycji (krótka informacja) w załączniku do wzoru umowy pn. „Specyfikacja asortymentowo - ilościowo – cenowa”.

Pytanie:

- Czy zamawiający wymaga rękawów zakończonych mankietem?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

W przypadku zaoferowania produktu o proponowanych parametrach – Wykonawca zobowiązany jest wskazać modyfikację przy danej pozycji (krótka informacja) w załączniku do wzoru umowy pn. „Specyfikacja asortymentowo - ilościowo – cenowa”.

Pytanie:

- Czy zamawiający wymaga gramatury min. 20 g/m²?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

W przypadku zaoferowania produktu o proponowanych parametrach – Wykonawca zobowiązany jest wskazać modyfikację przy danej pozycji (krótka informacja) w załączniku do wzoru umowy pn. „Specyfikacja asortymentowo - ilościowo – cenowa”.

Pytanie:

- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza (z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia).

W przypadku zaoferowania produktu o proponowanych parametrach – Wykonawca zobowiązany jest wskazać modyfikację przy danej pozycji (krótka informacja) w załączniku do wzoru umowy pn. „Specyfikacja asortymentowo - ilościowo – cenowa”.

ZESTAW XI

Pytanie:

1. Dotyczy Pakietu nr 12, pozycja nr 7: Czy Zamawiający dopuści plomby w opakowaniu po 500sztuk? Wielkość zapotrzebowania zostanie przeliczona?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

W przypadku zaoferowania produktu o proponowanych parametrach – Wykonawca zobowiązany jest wskazać modyfikację przy danej pozycji (krótka informacja) w załączniku do wzoru umowy pn. „Specyfikacja asortymentowo - ilościowo – cenowa”.

Pytanie:

2. Dotyczy Pakietu nr 12, pozycja nr 7: Czy Zamawiający dopuści plomby-etykiety o wymiarach całkowitych (etykieta z paskiem) 132mm x 38mm?

Odpowiedź:



Zamawiający dopuszcza.

W przypadku zaoferowania produktu o proponowanych parametrach – Wykonawca zobowiązany jest wskazać modyfikację przy danej pozycji (krótka informacja) w załączniku do wzoru umowy pn. „Specyfikacja asortymentowo - ilościowo – cenowa”.

Pytanie:

3. Dotyczy Pakietu nr 12, pozycja nr 9: Czy Zamawiający dopuści testy w opakowaniu po 200 sztuk? Wielkość zapotrzebowania zostanie przeliczona?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza (z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia).

W przypadku zaoferowania produktu o proponowanych parametrach – Wykonawca zobowiązany jest wskazać modyfikację przy danej pozycji (krótka informacja) w załączniku do wzoru umowy pn. „Specyfikacja asortymentowo - ilościowo – cenowa”.

Pytanie:

4. Dotyczy wzoru umowy § 9, ust.1, punkt b) i c): Prosimy o zmniejszenie kary umownej do 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę umowy.

ZESTAW XII

Pytanie:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1 z Pakietu nr 9 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Zgodnie z odpowiedzią (dotyczącą wydzielenia) udzieloną powyżej (zestaw IV).

Pytanie:

Dotyczy: A.I.271-28/20, Pakiet nr 9, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foleya bez strzykawki z 10% roztworem gliceryny- pozostałe parametry zgodne z zapisami.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 6 z Pakietu nr 9 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Zgodnie z odpowiedzią (dotyczącą wydzielenia) udzieloną powyżej (zestaw IV).

Pytanie:

Dotyczy: A.I.271-28/20, Pakiet nr 11, pozycja 3

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

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie:

Dotyczy: A.I.271-28/20, Pakiet nr 11, pozycja 3



Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych trójświatłowy wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką zakończoną końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 6Fr o długości 20cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora 18G x 7cm (1,25mm x 7cm), strzykawka o pojemności 5ml, skalpel #11, prowadnica ze stali nierdzewnej typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm, rozszerzacz naczyniowy 8Fr (2,1mm) x 12cm, korki zabezpieczające oraz mocowanie cewnika typu „motylek”. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 3 z Pakietu nr 11 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Zgodnie z odpowiedzią (dotyczącą wydzielenia) udzieloną powyżej (zestaw IV).

ZESTAW XIII

Pytanie:

Pytanie 1 –Pakiet 4, poz. 7

Ze względu na możliwość złożenia konkurencyjnej pod względem cenowym oferty prosimy o wydzielenie poz. 7 z pakietu 4 i utworzenie z niej osobnego zadania.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Zgodnie z odpowiedzią (dotyczącą wydzielenia) udzieloną powyżej (zestaw IV).

Pytanie:

Pytanie 2 - Pakiet 15 poz. 8,9

Ze względu na możliwość złożenia konkurencyjnej pod względem cenowym oferty prosimy o wydzielenie z pakietu 15 poz. 8 i 9 i utworzenie z nich osobnego pakietu. Prosimy również o dopuszczenie fartuchów wykonanych z włókniny SMMS o gramaturze 35 g/m².

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Zgodnie z odpowiedzią (dotyczącą wydzielenia) udzieloną powyżej (zestaw IV).

Pytanie:

Pytanie 2

Ponadto prosimy o wykreślenie zapisu o wymaganej I klasie palności . Całkowite wyeliminowanie braku zdolności do spalania przy tego typu produktach nie jest możliwe.

Certyfikat potwierdzający klasę palności jest wymagany przez prawo m. in. w przypadku materiałów budowlanych i elementów budynków, natomiast normy europejskie nie wymagają w/w certyfikatu dla obłożeń chirurgicznych, fartuchów chirurgicznych i odzieży na blok operacyjny.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

ZESTAW XIV

Pytanie:

dot. przedmiotu zamówienia:

1. Pakiet 4 poz.4. Czy Zamawiający dopuści do zaferowania zestaw o składzie:

- serweta z otworem 75x90 cm – 1 szt.
- serweta bez otworu 75x75cm – 1 szt.
- gaziki - 20 szt.
- penseta plastikowa - 1 szt.
- kleszczyki metalowe – 1 szt.



Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

W przypadku zaferowania produktu o proponowanych parametrach – Wykonawca zobowiązany jest wskazać modyfikację przy danej pozycji (krótka informacja) w załączniku do wzoru umowy pn. „Specyfikacja asortymentowo - ilościowo – cenowa”.

Pytanie:

2. Pakiet 4 poz. 5. Czy Zamawiający wymaga pieluchomajtek posiadających podwójne elastyczne ściągacze taliowe, które pozwalają na optymalne dopasowanie pieluchomajtek do ciała pacjenta? Podwójne ściągacze taliowe znajdujące się odpowiednio, w przedniej i tylnej części pieluchomajtek, mają na celu zapewnienie użytkownikowi wysokiego komfortu noszenia i minimalizują ryzyko powstawania wycieków spowodowanych zsuwaniem się lub złym dopasowaniem produktu do ciała; dzięki zastosowaniu ściągaczy taliowych, produkt "pracuje" wraz z ciałem użytkownika, między innymi w trakcie tzw. oddychania przeponowego, charakterystycznego u mężczyzn.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

W przypadku zaferowania produktu o proponowanych parametrach – Wykonawca zobowiązany jest wskazać modyfikację przy danej pozycji (krótka informacja) w załączniku do wzoru umowy pn. „Specyfikacja asortymentowo - ilościowo – cenowa”.

Pytanie:

3. Pakiet 4 poz. 5. Czy Zamawiający dopuści zaferowanie opakowania x 30 sztuk, z przeliczeniem ilości zamawianych opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza (z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia).

W przypadku zaferowania produktu o proponowanych parametrach – Wykonawca zobowiązany jest wskazać modyfikację przy danej pozycji (krótka informacja) w załączniku do wzoru umowy pn. „Specyfikacja asortymentowo - ilościowo – cenowa”.

Pytanie:

4. Pakiet 4 poz. 6. Czy Zamawiający dopuści zaferowanie prześcieradła wykonanego z laminatu włókninowego w rozmiarze 90x220cm w opakowaniu x 100 sztuk?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

W przypadku zaferowania produktu o proponowanych parametrach – Wykonawca zobowiązany jest wskazać modyfikację przy danej pozycji (krótka informacja) w załączniku do wzoru umowy pn. „Specyfikacja asortymentowo - ilościowo – cenowa”.

Pytanie:

5. Pakiet 4 poz. 6. Czy Zamawiający dopuści zaferowanie prześcieradła wykonanego z laminatu włókninowego w rozmiarze 90x170cm w opakowaniu x 100 sztuk?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie:

6. Pakiet 1 poz. 7. Czy Zamawiający dopuści zaferowanie prześcieradła w rolce: jedna warstwa bibuła, spód foliowany o szer. 51cm w rolce o długości 40m, z przeliczeniem ilości zamawianych rolek?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie:

7. Pakiet 13 poz. 6-7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie w/w pozycji z pakietu? Wyłączenie dałoby możliwość złożenia bardziej konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie:



8. Pakiet 13 poz. 8.8. Czy nie zaszła omyłka pisarska i Zamawiający oczekuje zaofierowania rękawu włókninowo-foliowego 200mm x 100m?

Odpowiedź:

Nastąpiła omyłka pisarska.

Zamawiający dokonuje modyfikacji załącznika do wzoru umowy.

Zamawiający publikuje poprawiony załącznik do wzoru umowy pn. „Specyfikacja asortymentowo - ilościowo – cenowa” dla części 13 zamówienia.

Wykonawcy składając ofertę na część 13 zamówienia zobowiązani są wypełnić i złożyć poprawiony załącznik.

Pytanie:

dot. wzoru umowy:

1. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 9 ust. 1 lit. a) wzoru umowy słowo „opóźnienia” zostało zastąpione słowem „zwłoki”?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę umowy.

Pytanie:

2. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 9 ust. 1 lit. b) wzoru umowy słowa „10% maksymalnej wartości brutto tej części zamówienia, o której to wartości mowa w § 3 ust. 2” zostały zastąpione słowami „10% wartości brutto niewykonanej lub nienależycie wykonanej części umowy”?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę umowy.

Pytanie:

3. Czy w razie braku możliwości lub istotnych trudności w dostarczeniu wyrobów zaofierowanych w ofercie wykonawca będzie mógł dostarczać zamienniki o nie gorszych parametrach i w takiej samej cenie?

Odpowiedź:

Na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający w § 3 wzoru umowy - dodaje ust. 9 o treści:

„9. W razie braku możliwości lub istotnych trudności w dostarczeniu asortymentu określonego w załączniku do niniejszej umowy Wykonawca będzie mógł dostarczać jego zamienniki o nie gorszych parametrach i w takiej samej cenie. Ewentualna zmiana produktu może być dokonana na pisemny wniosek Wykonawcy, który w terminie 7 dni od otrzymania wniosku, zostanie pozytywnie rozpatrzony przez Zamawiającego. Cena dostarczonego odpowiednika nie może przekroczyć ceny jednostkowej netto produktu, którego dotyczy odpowiednik, a w przypadku dostarczenia odpowiednika o niższej cenie rynkowej, strony umowy w formie pisemnego aneksu określą jego wartość.”

ZESTAW XV

Pytanie:

Pakiet 1, pozycja 6 – Zwracamy się z prośbą o wydzielenie tej pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Zgodnie z odpowiedzią (dotyczącą wydzielania) udzieloną powyżej (zestaw IV).

Pytanie:

Pakiet 6, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści wycenę kieliszków do leków w opakowaniu a’90 sztuk z przeliczeniem do 1889 pełnych opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza (z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia).

W przypadku zaofierowania produktu o proponowanych parametrach – Wykonawca zobowiązany jest wskazać modyfikację przy danej pozycji (krótka informacja) w załączniku do wzoru umowy pn. „Specyfikacja asortymentowo - ilościowo – cenowa”.

Pytanie:

Pakiet 6, pozycja 4



Czy Zamawiający dopuści wycenę elektrod w opakowaniu a' 50 sztuk z przeliczeniem do 120 pełnych opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza (z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia).

W przypadku zaferowania produktu o proponowanych parametrach – Wykonawca zobowiązany jest wskazać modyfikację przy danej pozycji (krótka informacja) w załączniku do wzoru umowy pn. „Specyfikacja asortymentowo - ilościowo – cenowa”.

Pytanie:

Pakiet 6, pozycja 9

Czy Zamawiający oczekuje papieru do aparatu Ascard 3 o szerokości 104mm?

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie:

Pakiet 6, pozycja 9

Czy Zamawiający oczekuje papieru do aparatu Ascard 33 o szerokości 110mm?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie:

Pakiet 6, pozycja 10

Czy Zamawiający oczekuje papieru BENEHEART D6 (80x20)?

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje 50x20 i dokonuje modyfikacji załącznika do wzoru umowy (na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy Pzp).

Zamawiający publikuje poprawiony załącznik do wzoru umowy pn. „Specyfikacja asortymentowo - ilościowo – cenowa” dla części 6 zamówienia.

Wykonawcy składając ofertę na część 6 zamówienia zobowiązani są wypełnić i złożyć poprawiony załącznik.

Pytanie:

Pakiet 6, pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści papier do USG Sony w rozmiarze: 110x20.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga papier do USG Sony w rozmiarze: 110x20.

Zamawiający wymaga i dokonuje modyfikacji załącznika do wzoru umowy (na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy Pzp).

Zamawiający publikuje poprawiony załącznik do wzoru umowy pn. „Specyfikacja asortymentowo - ilościowo – cenowa” dla części 6 zamówienia.

Wykonawcy składając ofertę na część 6 zamówienia zobowiązani są wypełnić i złożyć poprawiony załącznik.

Pytanie:

Pakiet 9, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści zestaw do cewnikowania o składzie:

5 x Tupfer gazowy bez nitki RTG 17N 20cm x 20cm

2 x Kompres z gazy 13N 8W 7,5cm x 7,5cm

1 x Pęseta plastikowa zielona 13cm

1 x Woda sterylna w ampulce 10ml

1 x Żel poślizgowy w ampułkostrzykawce 6ml

1 x Serweta chirurgiczna 50cm x 75cm 2-warstwowa, z centralnym otworem o śr. 7cm

1 x Serweta chirurgiczna 50cm x 70cm 2-warstwowa, z warstwą celulozową

1 x Miska nerkowata PVC 12cm x 18cm

1 x Pojemnik okrągły poj. 120ml

2 x Rękawice diagn. lateksowe bezpudrowe rozm.M

Odpowiedź:



Zamawiający dopuszcza.

W przypadku zaferowania produktu o proponowanych parametrach – Wykonawca zobowiązany jest wskazać modyfikację przy danej pozycji (krótka informacja) w załączniku do wzoru umowy pn. „Specyfikacja asortymentowo - ilościowo – cenowa”.

Pytanie:

Pakiet 9, pozycja 14

Czy Zamawiający dopuści zestaw do znieczuleń o składzie:

- 1 x Chwytnak plastikowy 14cm (Kocher, Pean)
- 3 x Kompres z gazy 17N 8W 7,5cm x 7,5cm
- 3 x Tufner gazowy 30cm x 30cm
- 1 x Pojemnik PP 3-komorowy 19,5cm x 13cm x 3,5cm
- 1 x Serweta chirurgiczna 50cm x 70cm 2-warstwowa
- 1 x Serweta chirurgiczna 50cm x 75cm 2-warstwowa, z centralnym otworem przylepnym o śr. 7cm
- 1 x Strzykawka 3-częściowa 2ml Luer
- 1 x Strzykawka 3-częściowa 5ml Luer
- 1 x Igła iniekcyjna (0,5 x 25)
- 1 x Igła iniekcyjna (1,2 x 40)
- 1 x Opatrunek włókn. z wkładem chłonnym 5cm x 7,2cm

Odpowiedź:

Zgodnie Z SIWZ.

Pytanie:

Pakiet 15, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw wykonany z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 60 g/m² w strefie krytycznej wyposażona we wzmocnienie wysokochłonne 80 g/m², zintegrowana z dwoma podwójnymi organizatorami przewodów. Łączna gramatura w strefie krytycznej 140 g/m². Pozostałe parametry i skład zestawu zgodne z opisem SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie:

Pakiet 15, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści zestaw wykonany z hydrofobowej włókniny trójwarstwowej typu SMS o gramaturze 50 g/m², w strefie krytycznej wyposażone we wzmocnienie wysokochłonne o gramaturze 80 g/m², zintegrowane z organizatorami przewodów. Pozostałe parametry i skład zestawu zgodne z opisem SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

W przypadku zaferowania produktu o proponowanych parametrach – Wykonawca zobowiązany jest wskazać modyfikację przy danej pozycji (krótka informacja) w załączniku do wzoru umowy pn. „Specyfikacja asortymentowo - ilościowo – cenowa”.

Pytanie:

Pakiet 15, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści zestaw wykonany z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 60 g/m² w strefie krytycznej wyposażona we wzmocnienie wysokochłonne 80 g/m², zintegrowana z dwoma podwójnymi organizatorami przewodów. Łączna gramatura w strefie krytycznej 140 g/m². Zestaw zawiera 3 szt taśmy samoprzylepnej 10 x 50 cm, zamiast uchwytów typu rzep.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

W przypadku zaferowania produktu o proponowanych parametrach – Wykonawca zobowiązany jest wskazać modyfikację przy danej pozycji (krótka informacja) w załączniku do wzoru umowy pn. „Specyfikacja asortymentowo - ilościowo – cenowa”.

Pytanie:

Pakiet 15, pozycja 5



Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie:

Serwety wykonane z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 60 g/m² zintegrowana z dwoma podwójnymi organizatorami przewodów:

- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 150cm x 240cm
- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 180cm x 180cm
- 2 x serweta samoprzylepna o wymiarach 75cm x 90cm
- 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30,5 cm x 34 cm
- 1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
- 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 145 cm
- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny (owinięcie zestawu) o wymiarach 150 cm x 190 cm.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

W przypadku zaferowania produktu o proponowanych parametrach – Wykonawca zobowiązany jest wskazać modyfikację przy danej pozycji (krótka informacja) w załączniku do wzoru umowy pn. „Specyfikacja asortymentowo - ilościowo – cenowa”.

Pytanie:

Pakiet 15, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści zestaw do endoprotezy biodra o parametrach i składzie:

1x Fartuch chirurgiczny SMMMS rozmiar L 128cm z 2 ręcznikami chłonnymi, pakowany na wierzchu zestawu

1x Serweta na stolik narzędziowy min140x190 cm z folii PE 35 µm, z polipropylenowym wzmocnieniem chłonnym w części centralnej (owinięcie zestawu)

1x Serweta na stolik narzędziowy min140x190 cm z folii PE 35 µm z polipropylenowym wzmocnieniem chłonnym w części centralnej

1x Osłona na stolik Mayo ortopedyczna 80cm x 140cm z grubej folii PE 50 µm ze wzmocnieniem w części centralnej

1x Fartuch chirurgiczny z włókniny SMMMS L 128cm

2x Fartuch chirurgiczny SMMMS wzmocniony włókniną XL 138cm

5x Tupfer gazowy w kształcie kuli o średnicy 5 cm, z nitką RTG, 17N, po rozłożeniu 50cm x 50cm

2x Kompres gazowy z nitką Rtg 10x20 cm, 16W 17N, wiązany po 10 szt.

1x Serweta laparotomijna 45x45 cm, 4W, 17N, z pętlą i nitką Rtg biała, wiązana po 5 szt.

1x Miska 250 ml skalowana

2x Kleszczyki 23 cm plastikowe

1x Strzykawką trzyczęściową Luer Lock 50ml

1x torba na narzędzia chirurgiczne 30cm x 40cm, z przylepnym brzegiem i sztywnikiem

1x Uchwyt na przewody typu rzep 2cm x 22cm

3x Ostrze chirurgiczne nr 24 ze stali węglowej

1x Zestaw do odsysania CH-24, długość 300cm z końcówką Yankauer maxi z plastiku

1x Osłona na kończynę 35cm x 120cm wykonana z laminatu 2-warstwowego o gramaturze 56g/m² (28g/m² włóknina polipropylenowa + 28g/m² folia PE)

2x Taśma przylepna włókninowa 10cm x 50cm

1x Bandaż elastyczny 15x500 cm

1x Folia chirurgiczna 45cm x 55cm, powierzchnia lepna 45cm x 49cm

1x Serweta 230cm x 260cm z przylepnym wycięciem U 20cm x 100cm ze wzmocnieniem chłonnym 75cm x 140cm

1x Serweta górna 240cm x 150cm ze wzmocnieniem 60cm x 25cm ze zintegrowanym uchwytem na przewody Serwety okrywające pacjenta wykonane z chłonnego trylaminatu pozbawionego pyłających i łatwopalnych włókien celulozy i wiskozy - współczynnik pylenia w strefie krytycznej $\leq 1,9 \log_{10}$ o gramaturze 72 g/m² odpornego na przenikanie płynów w strefie krytycznej > 200 cm H₂O . Obszar krytyczny o wysokiej odporności na rozrywanie na mokro/sucho 180/195 kPa. I klasa palności.

Zestaw zgodny z normą PN-EN 13795 pakowany sterylnie w przezroczystą, foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności, nazwę producenta i kod EAN. Sterylizacja tlenkiem etylenu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.



Pytanie:

Pakiet 15, pozycja 6-7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od wymogu normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzony certyfikatem?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie:

Pakiet 15, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści zestaw do endoprotezy kolana o parametrach i składzie:

1x Fartuch chirurgiczny z włókniny SMMMS rozmiar 128cm z 2 ręcznikami chłonnymi, pakowany na wierzchu zestawu

1x Serweta na stolik narzędziowy 150cm x 190cm z folii PE 35 µm z polipropylenowym wzmocnieniem chłonnym w części centralnej (owinięcie zestawu)

1x Osłona na stolik Mayo 80cm x 140cm z folii PE 50 µm ze wzmocnieniem w części centralnej

2x Fartuch chirurgiczny z włókniny SMMMS wzmocniony włókniną rozmiar XL 138cm

5x Tupfer gazowy w kształcie kuli o średnicy 5 cm, z nitką RTG, 17N, po rozłożeniu 50cm x 50cm

2x Kompres gazowy 10x20 cm, 16W 17N z nitką RTG, wiązany po 10 szt.

1x Miska 250 ml skalowana

2x Kleszczyki 23 cm plastikowe

1x Strzykawka trzyczęściowa Luer Lock 50ml

3x Ostrze chirurgiczne nr 24 ze stali węglowej

1x Zestaw do odsysania CH-24, długość 300cm z końcówką Yankauer maxi z plastiku

1x Osłona na kończynę 35cm x 120cm wykonana z laminatu 2-warstwowego o gramaturze 56g/m² (28g/m² włóknina polipropylenowa + 28g/m² folia PE

3x Taśma przylepna włókninowa 10cm x 50cm

1x Bandaż elastyczny 15x500 cm

1x Folia chirurgiczna 40cm x 42cm, powierzchnia lepna 40cm x 36cm

1x Serweta 150cm x 210cm z chłonnego trilaminatu

1x serweta na kończynę 200cm x 320cm z elastycznym otworem 6cm x 8cm, ze wzmocnieniem 75cm x 140cm, z dwoma podwójnymi organizatorami przewodów wykonana z hydrofobowej włókniny typu SMS pozbawionego pyłących i łatwopalnych włókien celulozy i wiskozy - współczynnik pylenia $\leq 1,9 \log_{10}$ o gramaturze max. 66 g/m² odpornego na przenikanie płynów 110cm H₂O w strefie krytycznej. Obszar krytyczny o wysokiej odporności na rozrywanie na mokro/sucho 199.4/205.6 kPa. I klasa palności.

Zestaw zgodny z normą PN-EN 13795 pakowany sterylnie w przezroczystą, foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności nazwę producenta, kod kreskowy. Sterylizacja tlenkiem etylenu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie:

Pakiet 15, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści fartuch o odporności na przenikanie cieczy > 20 cm H₂O, I_B=4,16 – parametry zgodne z jedyną, aktualną normą EN 13795-1:2019?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie:

Pakiet 15, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści fartuch o odporności na przenikanie cieczy > 100 cm H₂O w obszarze wzmocnień, oraz > 10 cm H₂O w obszarze mniej krytycznym - parametry zgodne z jedyną, aktualną normą EN 13795-1:2019?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie:

Pakiet 15, pozycja 10



Czy Zamawiający dopuści fartuch wzmocniony dwuwarswowym laminatem, gramatura w miejscu wzmocnień 75g/m²?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie:

Pakiet 16, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę za a'100szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza (z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia).

W przypadku zaoferowania produktu o proponowanych parametrach – Wykonawca zobowiązany jest wskazać modyfikację przy danej pozycji (krótka informacja) w załączniku do wzoru umowy pn. „Specyfikacja asortymentowo - ilościowo – cenowa”.

Pytanie:

Pakiet 16, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści matę podłogową z możliwością cięcia, w kolorze biało-niebieskim, posiadająca antypoślizgową warstwę spodnią, chłonność ok. 1 l., rozmiar 116cm x 76cm 2 warstwy: biała warstwa bawełniana, niebieska warstwa antypoślizgowa z folii LDPE?

Odpowiedź:

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie:

Pakiet 16, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści podkład z możliwością przenoszenia pacjenta do 150 kg, z wkładem chłonnym zawierającym superabsorbent, umożliwiający trwale zatrzymanie płynu w rdzeniu, w rozmiarze 210x80 cm(wkład chłonny 200x60), w kolorze białym; przyjazny dla skóry, z gładkim wkładem chłonnym, pokryty włókniną PP, wzmocniony co umożliwi przeniesienie pacjenta do 150 kg. Chłonność 1,5l/m²?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

W przypadku zaoferowania produktu o proponowanych parametrach – Wykonawca zobowiązany jest wskazać modyfikację przy danej pozycji (krótka informacja) w załączniku do wzoru umowy pn. „Specyfikacja asortymentowo - ilościowo – cenowa”.

Pytanie:

Pakiet 16, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści sterylny rękaw wykonany z włókniny polipropylenowej, laminowanej folią PE, o gramaturze 45g/m², zakończony elastycznym mankietem. Zgodny z normą PN EN 13795 1-3.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

W przypadku zaoferowania produktu o proponowanych parametrach – Wykonawca zobowiązany jest wskazać modyfikację przy danej pozycji (krótka informacja) w załączniku do wzoru umowy pn. „Specyfikacja asortymentowo - ilościowo – cenowa”.

Pytanie:

Pakiet 16, pozycja 6

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie tej pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie:

Pakiet 20, pozycja 1, 2

Czy Zamawiający dopuści folie operacyjne z opisem z wymaganymi informacjami nadrukowanymi na opakowaniu jednostkowym zewnętrznym folia – papier? Opakowanie wewnętrzne papier silikonowany bez nadruku.

Odpowiedź:



Zamawiający dopuszcza.

W przypadku zaoferowania produktu o proponowanych parametrach – Wykonawca zobowiązany jest wskazać modyfikację przy danej pozycji (krótka informacja) w załączniku do wzoru umowy pn. „Specyfikacja asortymentowo - ilościowo – cenowa”.

Pytanie:

Pakiet 20, pozycja 1, 2

Czy Zamawiający dopuści folie operacyjne w opakowaniach zbiorczych a'20 szt z przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza (z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia).

W przypadku zaoferowania produktu o proponowanych parametrach – Wykonawca zobowiązany jest wskazać modyfikację przy danej pozycji (krótka informacja) w załączniku do wzoru umowy pn. „Specyfikacja asortymentowo - ilościowo – cenowa”.

Pytanie:

Pakiet 20, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści folię jodowaną o wymiarze całkowitym 42 x 42 cm, cz. lepna 42 x 36 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

W przypadku zaoferowania produktu o proponowanych parametrach – Wykonawca zobowiązany jest wskazać modyfikację przy danej pozycji (krótka informacja) w załączniku do wzoru umowy pn. „Specyfikacja asortymentowo - ilościowo – cenowa”.

Pytanie:

Pakiet 20, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści folię jodowaną o wymiarze całkowitym 52 x 60 cm, cz. lepna 46 x 60 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

W przypadku zaoferowania produktu o proponowanych parametrach – Wykonawca zobowiązany jest wskazać modyfikację przy danej pozycji (krótka informacja) w załączniku do wzoru umowy pn. „Specyfikacja asortymentowo - ilościowo – cenowa”.

Pytanie:

Pakiet 25, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice nitrylowe wewnętrznie chlorowane, grubości wynoszącej na palcu 0,08±0,01 mm, na dłoni 0,06±0,01 mm, na mankietcie 0,05±0,01 mm, przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN16523-1?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

II.

ZMIANA TERMINU SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT

W związku z udzielonymi odpowiedziami, działając zgodnie z treścią art. 38 ust. 4 i 6 oraz art. 12a ustawy, Zamawiający - **dokonuje modyfikacji SIWZ w zakresie terminu składania i otwarcia ofert.**

Pkt 16 SIWZ przyjmuje brzmienie:

„Termin składania (przesłania) ofert:

Sposób złożenia oferty, opisany został w „Instrukcji użytkownika systemu miniPortal-ePUAP” na stronie internetowej:

<https://miniportal.uzp.gov.pl/Instrukcja%20u%C5%BCytkownika%20miniPortal-ePUAP.pdf>

Zgodnie z informacją zawartą na ww. stronie internetowej, Wykonawca, aby zaszyfrować pliki (ofertę), musi na stronie <https://miniPortal.uzp.gov.pl> odnaleźć niniejsze postępowanie. Po wejściu w szczególności tego postępowania należy odnaleźć funkcję, która umożliwi zaszyfrowanie. System



automatycznie zapamiętuje, w którym postępowaniu Wykonawca zaszyfrował ofertę. Tak przygotowany plik należy przesłać.

Oferty należy przesłać nie później niż do dnia 12 lutego 2021 r. godz. 10:00.

Wykonawca składa ofertę za pośrednictwem „Formularza do złożenia, zmiany, wycofania oferty lub wniosku” dostępnego na ePUAP i udostępnionego również na mini portalu.

Wykonawca zostanie powiadomiony o złożeniu oferty po terminie, która zostanie zwrócona po upływie terminu do wniesienia odwołania.

Termin i miejsce otwarcia ofert.

Otwarcie ofert następuje przy wykorzystaniu strony internetowej miniPortalu.

Otwarcie złożonych ofert nastąpi w dniu 12 lutego 2021 r. godz. 11:00 w Małopolski Szpital Ortopedyczno-Rehabilitacyjny im. prof. Bogusława Frańczuka, Al. Modrzewiowa 22, 30-224 Kraków, budynek nr 4 Administracja - pokój nr 12.

Bezpośrednio przed otwarciem ofert Zamawiający poda kwotę, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia

(...)

Data przekazania ogłoszenia o zmianie (modyfikacji) ogłoszenia do TED - 26/01/2021 r.

Załącznik:

- poprawione załączniki do wzoru umowy – zgodnie z udzielonymi odpowiedziami („Specyfikacja asortymentowo - ilościowo – cenowa”)

dr n. med. Paweł Kamiński
Dyrektor Małopolskiego Szpitala Ortopedyczno-
Rehabilitacyjnego im. prof. Bogusława Frańczuka