

Samodzielny Publiczny
Zespół Opieki Zdrowotnej
ul. Kopernika 13
32-100 Proszowice

Proszowice, dnia 01.12.2020 r.

Uczestnicy
postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego
na
Dostawa do magazynu Apteki szpitalnej wyrobów medycznych i produktów leczniczych.

Oznaczenie sprawy: 31/ZP/2020

W związku z wniesieniem pytań przez Wykonawców, Zamawiający przedstawia treść pytań i udziela pisemnych wyjaśnień, zgodnie z art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 1843 z późniejszymi zmianami).

Pytanie 1

„Dotyczy art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp,

Czy Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą?”

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 2

„Dotyczy pakietu nr 14

Pytanie nr 1 pozycja 1

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu – generator z przegubem kulistym – i prosimy o wyrażenie zgody na układy oddechowe z generatorom Typu Inspire bazującym na tym samym prawie fizyki i są powszechnie stosowane zamiast opisanego typu generatora.”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 3

„Pakiet 18. Czy w celu zwiększenia konkurencyjności ofert Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie staplerów ze zszywkami o przekroju obłym, rozmiary przed zamknięciem 3,85mm oraz 4,5mm do wyboru.”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 4

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przedstawienie oferty na leki w innych niż przedstawiono w SIWZ wielkościach opakowań, z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia wycenianej ilości:

Pozycja 1 – proponujemy opakowanie 90 tabl. zamiast 60 tabl.

Pozycja 2 - proponujemy opakowanie 108tabl. zamiast 90 tabl.

Pozycja 17 - proponujemy opakowanie 108 tabl. zamiast 90 tabl.

Jak należałoby dokonać przeliczenia: pozostawiając 2 miejsca po przecinku czy też zaokrąglając w górę/dół do pełnego opakowania.”

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na proponowaną wielkość opakowania, należy przeliczyć do pełnego opakowania zaokrąglając w górę.

Pytanie 5

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Zleceniobiorcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 4 ust. 5 projektu umowy – 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz ewentualną naprawę przedmiotu umowy w ciągu 5 dni roboczych od dnia uznania reklamacji.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 6

Czy w celu miarkowania kar umownych Zleceniodawca dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 5 ust. 1-2:

1. Strony ustalają, że w razie niewykonania lub nienależytego wykonania niniejszej umowy obowiązywać je będzie odszkodowanie w formie kar umownych z następujących tytułów: a) w razie opóźnienia w dostawie zamówienia lub dostarczenia przedmiotu umowy niezgodnie z zamówieniem lub niedostarczenia przedmiotu wolnego od wad w terminie określonym w paragrafie 4 pkt 5 niniejszej umowy Dostawca zapłaci na żądanie Odbiorcy karę umowną w wysokości 25 złotych, w przypadku gdy zamówienie którego dotyczy kara będzie niższe niż 200 złotych, 50 złotych w przypadku gdy zamówienie którego dotyczy kara będzie niższe niż 400 złotych, 100 złotych w przypadku gdy zamówienie którego dotyczy kara będzie niższe niż 600 złotych, 150 złotych w przypadku gdy zamówienie którego dotyczy kara będzie wyższe niż 800 złotych i 200 złotych w przypadku gdy zamówienie którego dotyczy kara będzie wyższe niż 800 złotych za każdy dzień opóźnienia lub za każdy dzień do czasu dostarczenia przedmiotu umowy zgodnych z umową; jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego w terminie zamówienia; dostarczonego przedmiotu umowy niezgodnie z zamówieniem lub niedostarczonego przedmiotu umowy wolnego od wad; b) w razie niedostarczenia przedmiotu umowy w całości lub w części w ciągu jednego miesiąca od daty złożenia przez Odbiorcę stosownego zamówienia lub niedostarczenia w tym terminie przedmiotu umowy wolnego od wad Dostawca zapłaci na żądanie Odbiorcy karę umowną w wysokości 5 % wartości, o której mowa w paragrafie 1 pkt 2 niniejszej umowy, w zakresie jej niezrealizowanej części. W takim wypadku kary przewidzianej w lit. a powyżej nie stosuje się.

2. Dostawca zapłaci Odbiorcy karę umowną w przypadku odstąpienia przez niego od umowy z winy Dostawcy w wysokości 10% wartości niezrealizowanej części umowy, o której mowa w paragrafie 1 pkt 2, jeśli odstąpienie od umowy nastąpiło przed wykonaniem połowy wartości umowy, a jeśli odstąpienie od umowy nastąpiło po zrealizowaniu połowy wartości umowy określonej w paragrafie 1 pkt 2 powyżej, Dostawca zapłaci Odbiorcy karę w wysokości 10% połowy określonej powyżej wartości umowy.

Odpowiedź:

Brak zgody na zmiany.

Pytanie 7 - Pakiet 15

„Prosimy Zamawiającego w poz. 4 i. 5 o dopuszczenie układów oddechowych pakowane w pojedynczej folii. Pozostałe zapisy zgodne z SIWZ.”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 8 - Pakiet 15

„Prosimy Zamawiającego w poz. 9 o dopuszczenie rurki Guedel ustno-gardłowej w rozmiarach 000 do 5. Pozostałe zapisy zgodne z SIWZ.”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 9 - Pakiet 15

„Prosimy Zamawiającego w poz. 10 na zasadzie równoważności dopuścić maski krtaniowe o następujących parametrach:

„Maska krtaniowa jednorazowego użytku, wykonana z polipropylenu, poliwęglanu i silikonu (pompowany mankiet silikonowy w „kolorze skóry”), składająca się z trzech elementów trwale ze sobą połączonych: rurki powietrznej, maski, wstępnie nadmuchanego mankieta niskociśnieniowego z możliwością dopompowania w celu lepszego dopasowania maski. Produkt wolny od lateksu, ftalanów DEHP, bisfenolu. Wyraźne oznakowanie numeryczne rozmiaru maski na końcu rurki powietrznej. Dostępne rozmiary (waga pacjenta): 1,0 (< 5 kg); 1,5 (5-10 kg); 2,0 (10-20 kg); 2,5 (20-30 kg); 3,0 30-50

kg); 4,0 (50-70 kg); 5,0 (70-100 kg) - wszystkie rozmiary pochodzą od jednego Producenta. Produkt sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu, pakowany folia-papier.”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 10 - Pakiet 15

„Prosimy Zamawiającego w poz. 17 o dopuszczenie cewników w dostępnych rozmiarach CH 06-18. Pozostałe zapisy zgodne z SIWZ.”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 11 - Pakiet 15

„Prosimy Zamawiającego w poz. 24 o dopuszczenie łącznika ze złączem kątowny podwójnie obrotowym 15M-22M/15F. Pozostałe zapisy zgodne z SIWZ.”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 12 - Pakiet 15

„Prosimy Zamawiającego w poz. 30 o dopuszczenie resuscytatora wielorazowego dla dorosłych o pojemności 1600 ml. Pozostałe zapisy zgodne z SIWZ.”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 13 - Pakiet 15

„Prosimy Zamawiającego w poz. 36 o dopuszczenie zestawu do podaży leków i płynów o długości 285 cm, kompatybilne z pompami infuzyjnymi prod. Medima. Pozostałe zapisy zgodne z SIWZ.”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 14

„Pakiet 5 poz. 6

Prosimy o zweryfikowanie opisu przedmiotu zamówienia. Czy Zamawiającemu chodzi o papier do Bionet FC-1400, przy pozostałych zapisach bez zmian.”

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga papieru FC-1400 rozmiar 152 x 25.

Pytanie 15

„Pakiet 5 poz. 7,8

Zwracamy się do Zamawiającego o podanie czy w powyższych pozycjach wymagany jest papier oryginalny czy też dopuszcza się papier kompatybilny?”

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga papier oryginalny.

Pytanie 16

„Pakiet 5 poz. 8

Zwracamy się do Zamawiającego o podanie czułości wymaganego papieru Mitsubishi: K61B (110x20m) czy K91HG (110mm x 18m) czy też K95HG (110mm x 18m). Obecny zapis wskazuje na wymaganie 3 różnych papierów w jednej pozycji.”

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga papier K61 (110 x 20).

Pytanie 17

„Pakiet 5 poz. 9, 15, 17

Czy w powyższej pozycji Zamawiający oczekuje papieru w kratkę czy gładkiego?”

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje papieru w kratkę.

Pytanie 18

„Pakiet 5 poz. 10

Prosimy o zmianę wymaganego rozmiaru papieru. Prawidłowy rozmiar papieru do Ascard 3 to 104mm x 40m.”

Odpowiedź:

Zamawiający wprowadza zmianę rozmiaru na 104 mm x 40 m.

Pytanie 19

„Pakiet 5 poz. 15

Prosimy o dopuszczenie w powyższej pozycji papieru o rozmiarze 50mmx30 z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości na 13 szt.”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 20

Pakiet 6 poz. 1,2,3,5

Czy Zamawiający dopuści podanie w ww. pozycji ceny jednostkowej dla opakowania zawierającego 50 sztuk elektrod, albo podanie ceny jednostkowej za sztukę z dokładnością do czterech miejsc po przecinku? Ceny jednostkowe elektrod są bardzo niskie, proponowane rozwiązanie dałoby wykonawcom możliwość zaferowania korzystniejszej ceny łącznej.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 21

Pakiet 6 poz. 3

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w ww. pakiecie równoważnej elektrod do EKG

bez tarki, przy pozostałych parametrach bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 22

Pakiet 6 poz. 3

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w ww. pakiecie równoważnej elektrod do EKG

Wykonanej z włókniny, przy pozostałych parametrach bez zmian

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 23

Pakiet 6 poz. 4

Prosimy o zweryfikowanie wymaganych ilości elektrod. Elektrody z przewodem są pakowane po 3 sztuki. Zatem czy Zamawiający oczekuje 50 szt elektrod (16,67 opakowania) czy też 50 op. elektrod?

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje 50 szt elektrod.

Pytanie 24

Pakiet 6 poz. 5

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w ww. pakiecie równoważnej elektrod do EKG bez tarki, przy pozostałych parametrach bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 25

Pakiet 6 poz. 6

Prosimy o zweryfikowanie wymaganych ilości elektrod. Elektrody do defibrylacji są pakowane parami. Zatem czy Zamawiający oczekuje 12 szt. elektrod (6 kpl.) czy też 12 kpl. elektrod?

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje 12 szt. elektrod.

Pytanie 26

„Projekt umowy- §4 ust. 5

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydłużenie terminu wymiany towaru po uznaniu reklamacji z 3 na 5-7 dni roboczych.

Wykonawca, aby wymienić reklamowany asortyment musi najpierw zbadać zwrócony towar i następnie podjąć decyzję o uznaniu reklamacji. Załatwienie reklamacji wymaga spełnienia określonych procedur, co jest czasochłonne, dlatego też właściwe rozpatrzenie reklamacji i wymiana towaru w ciągu 3 dni jest trudne do wykonania. W razie pozostawienia zapisu wątpliwa będzie jego ważność w świetle przepisów kodeksu cywilnego, bowiem zapis nosi znamiona świadczenia niemożliwego.”

Odpowiedź:

Jak w odpowiedzi do pytania nr 5.

Pytanie 27

„Projekt umowy- §5 ust. 1a

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany wysokości kar umownych, tj. w par. 5 ust. 1a zamiast kary wyrażonej w PLN wpisać np. 1-5% opóźnionej partii towaru za każdy dzień opóźnienia.

Obwarowanie Wykonawcy tak wysokimi karami umownymi stoi w sprzeczności z istotą instytucji kary umownej. Zgodnie z Orzecznictwem Sądu Najwyższego (Wyrok z dnia 29.12.1978r., IV CR 440/798) “Kara umowna – jako rażąco wygórowana powinna ulec zmniejszeniu w stopniu dostosowanym do tej dysproporcji. W przeciwnym razie kara umowna – tracąc charakter surogatu odszkodowania (art.483 § 1 k.c.) - prowadziłyby do nie uzasadnionego wzbogacenia wierzyciela”.

Dostawca nie przewiduje żadnych opóźnień w terminie dostawy zamówionego/wymiany wadliwego towaru w trakcie obowiązywania umowy. Jakkolwiek obwarowanie Wykonawcy karą od 25zł do 200zł dziennie w przypadku zwłoki jest ekonomicznie niczym nieuzasadnione, bowiem ewentualna szkoda wyrządzona w ten sposób przez dostawcę Zamawiającemu nie będzie aż tak duża. Zastrzeżenie tak wysokiej kary umownej prowadzi na wzbogacenia się Szpitala kosztem Wykonawcy, co jest niezgodne z ideą instytucji kary umownej i w konsekwencji prowadzi do sądowego miarkowania wysokości odszkodowania.”

Odpowiedź:

Zapis pozostaje bez zmian.

Pytanie 28

„Projekt umowy- §5 ust. 1 b)

Czy Zamawiający dopuszcza zmianę wysokości kar umownej za niedostarczenie przedmiotu umowy do części niezrealizowanej umowy zamiast wartości nominalnej umowy, tj. w § 5 ust. 1b projektu umowy zamiast zwrotu „wartości o której mowa w par 1 pkt 2” wpisanie zwrotu: „wartości brutto niezrealizowanej części dostawy”

Wskazanie 5% całkowitej wartości umowy za niedostarczenie towaru/ niedokonania wymiany w ciągu miesiąca jest nieadekwatne do szkody, którą Szpital może z tego tytułu ponieść. Obwarowanie Wykonawcy tak wysokimi karami umownymi stoi w sprzeczności z istotą instytucji kary umownej. Zgodnie z Orzecznictwem Sądu Najwyższego (Wyrok z dnia 29.12.1978r., IV CR 440/798) “ Kara umowna – jako rażąco wygórowana powinna ulec zmniejszeniu w stopniu dostosowanym do tej dysproporcji. W przeciwnym razie kara umowna – tracąc charakter surogatu odszkodowania (art.483 § 1 k.c.) - prowadziłyby do nie uzasadnionego wzbogacenia wierzyciela”.

Odpowiedź:

Zapis pozostaje bez zmian.

Pytanie 29

Projekt umowy- §5 ust. 2

Czy Zamawiający dopuszcza zmianę wysokości kar umownej za odstąpienie od umowy do części niezrealizowanej umowy zamiast wartości nominalnej umowy, tj. w § 5 ust. 2 projektu umowy zamiast zwrotu „wartości umowy” wpisanie zwrotu: „wartości brutto niezrealizowanej części umowy”

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

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

Odpowiedź:

Zapis pozostaje bez zmian.

Pytanie 30

„Czy Zamawiający potwierdza, że w trosce o jakość dostarczanego asortymentu wymaga, aby zamawiany towar dostarczany był pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma”, które umożliwiają dostosowanie temperatury i wilgotności przewożonego asortymentu, do wymogów ustalonych przez producenta i umieszczonych na opakowaniach?

Zbyt wysoka temperatura w czasie transportu może negatywnie wpłynąć na szczelność opakowania jednostkowego a tym samym utratę sterylności. Ze względu na obecne zagrożenie epidemiologiczne COVID-19, jest to sytuacja szczególnie niebezpieczna. Zbyt niska temperatura (ujemna), może natomiast doprowadzić do uszkodzenia sprzętu wykonanego z medycznego PVC, mikropęknięcia, rozszczelnienie zastawek itp. Wytwórcy sprzętu medycznego coraz częściej jako powód nie uznania reklamacji, podają przechowywanie (transport) towaru niezgodnie z zaleceniami producenta.”

Odpowiedź:

Zgodnie z wymogami prawa farmaceutycznego – Rozporządzenie Ministra Zdrowia w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej – takie warunki muszą być zachowane każdorazowo.

Pytanie 31

„Czy zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13.03.2015 r. w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2015, poz. 381) pkt 5.5 ppkt. 2 „*produkty lecznicze oraz wyroby medyczne chroni się od szkodliwego wpływu światła, temperatury, wilgoci i innych czynników zewnętrznych*”, w trosce o jakość dostarczanego asortymentu Zamawiający wprowadzi do umowy następujący zapis?

„*Wykonawca zobowiązuje się dostarczać zamawiany towar, do siedziby Zamawiającego odpowiednimi środkami transportu, czyli pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma” posiadającym i możliwość ogrzewania lub chłodzenia przewożonego asortymentu*”.

Odpowiedź:

Zgodnie z wymogami prawa farmaceutycznego – Rozporządzenie Ministra Zdrowia w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej – takie warunki muszą być zachowane każdorazowo.

Pytanie 32

„Czy w świetle obecnych wydarzeń Zamawiający oczekuje, aby dostarczany towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi? Takie rozwiązanie pozwoli na zabezpieczenie przed wzajemnym skażeniem produktów oraz ich zanieczyszczeniem i uszkodzeniem mechanicznym.”

Odpowiedź:

Zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13.03.2015 r. w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2015, poz. 381) pkt 5.5 ppkt. 2.

Pytanie 33

„Czy Zamawiający oczekuje, aby dostawca zamówionego towaru (jego pracownik) pomagał przy rozładunku towaru w miejscu wskazanym przez Zamawiającego oraz był obecny podczas sprawdzenia zgodności towaru z zamówieniem?”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 34

„Dotyczy pakietu nr 2 poz. 1

Czy Zamawiający będzie wymagał strzykawk z rozszerzona skalą o minimum 20%, co pozwala na szersze wykorzystanie strzykawk o mniejszej pojemności i dzięki czemu zmniejszy zrzucie strzykawk o większej pojemności (droższych strzykawk)”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 35

„Dotyczy pakietu nr 2 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga strzykawk z podwójnym zabezpieczeniem tłoka przed wypadnięciem?”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 36

„Dotyczy pakietu nr 2 poz. 1

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania strzykawk z podwójną skalą pomiarową?”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 37

„Dotyczy pakietu nr 2 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania strzykawk w opakowaniach jednostkowych (pojedyncza sztuka) wyraźnie zróżnicowanych kolorystycznie w zależności od rozmiaru ?”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 38

„Dotyczy pakietu nr 2 poz. 1d

Czy Zamawiający dopuści wycenę za op. 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości ?”

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 39

„Dotyczy pakietu nr 2 poz. 2a

Czy Zamawiający dopuści strzykawki skalowane co 2ml ?”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 40

„Dotyczy pakietu nr 2 poz. 5-7, 13-14

Czy Zamawiający wydzieli ww. pozycje do osobnego pakiet ? Pozwoli to nam i innym oferentom złożenie konkurencyjnej oferty.”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 41

„Dotyczy pakietu nr 2 poz. 10-11

Czy Zamawiający dopuści igły bezpieczne z ostrzem zorientowanym w kierunku osłony zabezpieczającej, która umożliwi iniekcje pod małym kątem. Słyszalne kliknięcie potwierdzające bezpieczne zamontowanie igły na końcówce luer i słyszalne potwierdzenie aktywacji mechanizmu zabezpieczającego jednym palcem, bez potrzeby użycia twardej powierzchni. Kompatybilne ze strzykawkami Luer i luer lock. Opakowanie x 50 szt. Dostępne w rozmiarach:

29G 1/2" (0,33x12 mm)

27G 4/5" (0,40x20 mm)

27G 1" (0.4 x 25 mm)

24G 1" (0.5 x 25 mm)

23G 1" (0.6 x 25 mm)

23G 1 1/4" (0.6 x 30 mm)

22G 1 1/4" (0.7 x 30 mm)

22G 1 1/2" (0.7 x 40 mm)

21G 1 1/2" (0.8 x 40 mm)

20G 1 1/2" (0.9 x 40 mm)

19G 1 1/2" (1,1 x 40 mm)

18G 1 1/2" (1.2 x 40 mm)”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 42

„Dotyczy pakietu nr 2 poz. 15

Czy Zamawiający dopuści system dostępu naczyniowego z możliwością podłączenia u pacjenta przez 7 dni lub 720 aktywacji.”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 43

„PROJEKT UMOWY, Załącznik nr 4 do SIWZ:

§5 ust. 1 pkt a) – Czy Zamawiający zgadza się aby w §5 ust. 1 pkt a) słowo „opóźnienia” zostało zastąpione słowem „zwłoki”? Uzasadnione jest aby przesłanką naliczenia kary umownej była zwłoka (czyli opóźnienie zawinione przez wykonawcę), nie zaś za wszelkie opóźnienia, czyli także niezawinione przez wykonawcę. Nie ma uzasadnienia rozszerzanie odpowiedzialności wykonawcy także na niezawinione naruszenie terminu. Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 17 lipca 2014 r. KIO 1338/14; KIO 1377/14, „kara umowna należy się za niewykonanie lub nienależyte wykonanie umowy (art. 483 i nast. Kodeksu cywilnego), a więc tradycyjnie za zwłokę, a nie każde opóźnienie w wykonaniu umowy.”

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 44

„§5 ust. 1 pkt a) – czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę treści projektu umowy dotyczących kar umownych? Proponujemy zmianę podstawy ich naliczania 0,5% od wartości tej części danego częściowego zamówienia, co do której Wykonawca pozostaje we zwłoce.”

Odpowiedź:

Zapis pozostaje bez zmian.

Pytanie 44

„Wnosimy o wprowadzenie do umowy nowego paragrafu regulujące skutki wystąpienia siły wyższej mającej wpływ na realizację obowiązków wynikających z łączącej strony umowy. Proponowane brzmienie:

Siła Wyższa

1. Strony umowy zgodnie z postanawiają, że nie są odpowiedzialne za skutki wynikające z działania siły wyższej, w szczególności pożaru, powodzi, ataku terrorystycznego, klęsk żywiołowych,

- zagrożeń epidemiologicznych, a także innych zdarzeń, na które strony nie mają żadnego wpływu i których nie mogły uniknąć bądź przewidzieć w chwili podpisania umowy (siła wyższa).
2. Strona umowy, u której wyniknęły utrudnienia w wykonaniu umowy wskutek działania siły wyższej, jest obowiązana do bezzwłocznego poinformowania drugiej strony o wystąpieniu i ustaniu działania siły wyższej. Zawiadomienie to określa rodzaj zdarzenia, jego skutki na wypełnianie zobowiązań wynikających z Umowy, zakres asortymentu, którego dotyczy, i środki przedsięwzięte, aby te konsekwencje złagodzić.
 3. Strona, która dokonała zawiadomienia o zaistnieniu działania siły wyższej, jest zobowiązana do kontynuowania wykonywania swoich zobowiązań wynikających z Umowy, w takim zakresie, w jakim jest to możliwe, jak również jest zobowiązana do podjęcia wszelkich działań zmierzających do wykonania przedmiotu umowy, a których nie wstrzymuje działanie siły wyższej.
 4. Obowiązki, których Strona nie jest w stanie wykonać na skutek działania siły wyższej, na czas działania siły wyższej ulegają zawieszeniu, tzn. w czasie działania siły wyższej ww. obowiązki nie są wykonywane, a terminy ich wykonania ulegają przedłużeniu o okres działania siły wyższej. W czasie istnienia utrudnień w wykonaniu umowy na skutek działania siły wyższej w szczególności nie nalicza się przewidzianych kar umownych ani nie obciąża się drugiej strony umowy kosztami zakupów interwencyjnych.
 5. W przypadku, gdy utrudnienia w wykonaniu umowy na skutek działania siły wyższej utrzymują się dłużej niż trzy miesiące od czasu stwierdzenia wystąpienia siły wyższej, każda ze stron może rozwiązać umowę ze skutkiem natychmiastowym w części objętej działaniem siły wyższej. Rozwiązanie umowy ze skutkiem natychmiastowym następuje w formie pisemnej pod rygorem nieważności.

Wprowadzenie powyższej regulacji pozwoli na jednoznaczne określenie obowiązków stron w przypadku wystąpienia siły wyższej. Wskazać bowiem należy, iż siła wyższa traktowana jest jako jedna z przesłanek wyłączających odpowiedzialność na zasadzie ryzyka, a więc również umożliwiających wykonawcy uwolnienie się od ponoszenia odpowiedzialności za niewykonanie lub niewłaściwe wykonanie tej umowy, w tym za uchybienia terminowi wykonania zakontraktowanych prac czy dostaw. Jednakże w celu zapewnienie ochrony interesów obu stron umowy w przypadku wystąpienia siły wyższej wprowadzenie powyższych zapisów pozwoli na podjęcie działań mających na celu ograniczenie negatywnych skutków wynikających z tego stanu.

W sytuacji braku zgody na wprowadzenie do projektu umowy postanowień w zakresie działania siły wyższej, o których mowa w pkt 1 niniejszego wniosku, wnosimy o wyrażenie zgody bądź dopuszczenie takiej możliwości przez Zamawiającego na jednoczesne zawarcie w momencie podpisania umowy o udzielenie zamówienia publicznego aneksu modyfikującego postanowienia umowy w zakresie terminów dostaw tzw. asortymentu krytycznego obejmującego środki ochrony indywidualnej w powszechnym rozumieniu tego słowa służące do walki z pandemią wirusa COVID – 19 zgodnie z dostępnością towarów, wyłączającego odpowiedzialność Wykonawcy za opóźnienia w dostawie ww. towaru (tj. w zakresie przewidzianych kar umownych oraz pokrywania ewentualnych kosztów zakupów interwencyjnych) oraz wprowadzającego ewentualną możliwość modyfikacji ceny ww. produktów i w razie nieosiągnięcia porozumienia w zakresie ceny – wprowadzającego możliwość rozwiązania umowy z zachowaniem miesięcznego okresu wypowiedzenia. Z uwagi na trudną oraz dynamicznie zmieniającą sytuację na rynku wyrobów medycznych w zw. z pandemią wirusa COVID – 19 Wykonawca nie jest w stanie ocenić na etapie składania oferty i zawierania umowy, czy w zw. z ww. okolicznościami będzie w stanie w sposób pełny i terminowy realizować umowę o zamówienie publiczne przez cały okres jej obowiązywania. Sytuacja na rynku wyrobów medycznych jest tak dynamiczna, że informacje od producentów oraz dostawców o dostępności produktów stanowiących środki ochrony indywidualnej w powszechnym rozumieniu tego słowa służące do walki z pandemią wirusa COVID – 19 zmieniają się niekiedy z dnia na dzień. Jest to związane z drastycznym wzrostem zapotrzebowania na te produkty, ograniczeniami produkcyjnymi, niedostępnością surowców, z których są produkowane środki ochrony indywidualne oraz nagłymi decyzjami politycznymi władz państw na całym świecie przez które przebiegają sieci dystrybucyjne (np. konfiskata kontenerów z produktami stanowiącymi środki ochrony indywidualnej).

W zakresie dopuszczalności zmiany treści umowy o udzielenie zamówienia publicznego już na etapie podpisania umowy w zw. z pandemią COVID – 19 wypowiedział się Urząd Zamówień Publicznych: „Celem wszczęcia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego jest realizacja potrzeb instytucji

zamawiającej poprzez nabycie przez zamawiającego określonego rodzaju niezbędnych dla jego funkcjonowania lub realizacji określonych zadań - dostaw, usług lub robót budowlanych. Niewątpliwie zaistnienie okoliczności, o których mowa w art. 46 ust. 5 ustawy Pzp niweczy ten cel. Z tego też względu niezmiernie istotne jest podejmowanie przez

strony przyszłej umowy o zamówienie publiczne działań, które pozwoliłyby na uniknięcie negatywnych skutków dla postępowania, w postaci nie zawarcia umowy o zamówienie publiczne. W tym kontekście należy wskazać, że w przypadku, gdy obie strony, tj. zamawiający i wykonawca są zainteresowane zawarciem umowy, ale z uwagi na zmienioną sytuację, nie mogą jej zawrzeć na warunkach wskazanych w ofercie, wówczas zasadnym wydaje się rozważenie przez strony możliwości zmiany projektu umowy, o ile spełnione będą przesłanki do zmiany umowy w trybie art. 144 ust. 1 ustawy Pzp, która zostałaby zawarta w wyniku tego postępowania. Działanie takie pozwolić może na dostosowanie warunków realizacji kontraktu do zmienionych nadzwyczajnymi zdarzeniami okoliczności. Należy przy tym wskazać, że w ocenie Urzędu Zamówień Publicznych, dyspozycja art. 144 ust. 1 ustawy Pzp może znaleźć zastosowanie do zmiany umowy o zamówienie publiczne zarówno w przypadku, gdy zdarzenie określone jako przesłanka zmiany umowy, zaistniało przed zawarciem umowy, jak i po dacie jej zawarcia. O dopuszczalności zmiany umowy w sprawie zamówienia publicznego przed jej zawarciem wypowiedział się Sąd Okręgowy w Nowym Sączu w wyroku z dnia 2 czerwca 2005 r. (sygn. III Ca 262/05), w którym wskazano, że nie ma przeszkód, aby przepis art. 144 ust. 1 Pzp zastosować odpowiednio po wyborze oferty, a przed podpisaniem umowy. Skoro ustawodawca dopuszcza – w określonych sytuacjach - dokonywanie zmian postanowień umowy już zawartej, to tym bardziej możliwe są zmiany w przyszłej umowie. W konsekwencji, jeżeli zarówno Zamawiający, jak i wykonawca wyrażają wolę zawarcia umowy na zmienionych warunkach, a zmiana taka pozostaje w zgodzie z dyspozycją art. 144 ust. 1 ustawy Pzp, to może ona zostać wprowadzona i uwzględniona jeszcze przed zawarciem umowy. Takie działanie pozwoli na realizację zamówienia, tj. zaspokojenie potrzeb zakupowych zamawiającego, a jednocześnie na uniknięcie negatywnych konsekwencji dla wykonawcy (tj. utraty wadium), który nie jest w stanie zrealizować zamówienia publicznego na warunkach wskazanych w swojej ofercie, z uwagi na wystąpienie nieprzewidywalnych okoliczności” (opinia jest dostępna na stronie internetowej UZP pod adresem: <https://www.uzp.gov.pl/strona-glowna/slider-aktualnosci/przeslanki-zatrzymania-wadium-w-kontekście-okolicznosci-wywołanych-panujaca-epidemia-covid-19/interpretacja-i-stosowanie-przeslanek-zatrzymania-wadium,-o-których-mowa-w-art.-46-ust.-5-ustawy-pzp-w-kontekście-okolicznosci-wywołanych-panujaca-epidemia-covid-19>).

Stanowisko wyrażone w piśmie Prezesa UZP znajduje swoje potwierdzenie w treści przepisu art. 15r ust. 4 i 4a ustawy o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych. Na podstawie art. 15r ust. 4a ww. ustawy w przypadku stwierdzenia, że okoliczności związane z wystąpieniem pandemii wirusa COVID-19 mogą wpłynąć na należyte wykonanie umowy, Zamawiający, w uzgodnieniu z Wykonawcą, może dokonać zmiany umowy zgodnie z zasadami określonymi w ust. 4. Do dnia 24.06.2020 r. ustawodawca nie przewidywał obligatoryjnej zmiany umowy. Przepis art. 15r ust. 4 u-COVID-19 w pierwotnym brzmieniu dotyczył możliwości zmiany umowy w sprawie zamówienia. Jednakże regulacja ta, w ocenie ustawodawcy była niewystarczająca. Jak wynika z uzasadnienia rządowego projektu ustawy o dopłatach do oprocentowania kredytów bankowych udzielanych na zapewnienie płynności finansowej przedsiębiorcom dotkniętym skutkami COVID-19 oraz o zmianie niektórych innych ustaw, IX kadencja, druk sejm. 382, s. 60-61: W projektowanych przepisach proponuje się odejście od fakultatywności dokonywania zmiany umowy na rzecz jej obligatoryjności, w sytuacji gdy Zamawiający stwierdzi, że okoliczności związane z epidemią COVID-19 wskazane przez Wykonawcę mają wpływ na należyte wykonanie umowy. Postulowana zmiana ma na celu stworzenie gwarancji, w szczególności dla wykonawców, że postanowienia umów o udzielenie zamówień publicznych będą uwzględniały zmianę warunków społeczno-gospodarczych wywołaną epidemią COVID-19, która wpływa negatywnie na możliwość wykonania obowiązków umownych. W uzasadnieniu projektu ustawy o zmianie ustawy o COVID-19 wskazano, że: „Propozycje zawarte w projekcie wpisują się zatem, co do zasady, we wspomniane regulacje z zakresu zamówień publicznych, uwzględniają one jednak specyfikę sytuacji społeczno-gospodarczej wywołanej COVID-19, w tym przede wszystkim konieczność podjęcia szybkich i efektywnych działań”. Dlatego ustawą z dnia 19.06.2020 r. o dopłatach do oprocentowania kredytów bankowych udzielanych przedsiębiorcom dotkniętym skutkami COVID-19 oraz o uproszczonym postępowaniu o zatwierdzenie układu w związku z wystąpieniem COVID-19 zmieniono art. 15r ust. 4 u.COVID-19 wprowadzając obowiązek zmiany umowy

Zgodnie z nowym brzmieniem regulacji: Zamawiający, po stwierdzeniu, że okoliczności związane z wystąpieniem COVID-19:

- 1) wpływają na należyte wykonanie umowy w sprawie zamówienia, w uzgodnieniu z wykonawcą dokonuje zmiany umowy, o której mowa w art. 144 ust. 1 pkt 3 p.z.p. (art. 15r ust. 4 u.COVID-19);
- 2) mogą wpłynąć na należyte wykonanie umowy w sprawie zamówienia, zamawiający, w uzgodnieniu z wykonawcą, może dokonać zmiany umowy (art. 15r ust. 4a u.COVID-19)”.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wprowadzi proponowanego postanowienia do umowy w zakresie siły wyższej. Niemniej jednak Zamawiający wskazuje, że możliwość zmiany umowy z przyczyn związanych stanem epidemii COVID-19 przewidziano w § 6 pkt 1 lit. d. Dodatkowo Zamawiający informuje, że w pełni respektuje przepisy art. 15r ustawy o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych. W razie zaistnienia okoliczności tam przewidzianych Zamawiający wspólnie z Wykonawcą podejmie odpowiednie działania mające na celu doprowadzenie do realizacji umowy z uwzględnieniem nadzwyczajnych okoliczności. Zamawiający dotychczas takie rozwiązania stosował z poszanowaniem praw i możliwości Wykonawców oraz słusznego interesu Zamawiającego.

Pytanie 46

„Do pakietu 7 pozycji 79

Czy Zamawiający miał na myśli złącze przejściowe do połączenia ze strzykawką z pozycji 78, pakiet 7, w opakowaniu zbiorczym 6x5szt?”

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 47

„pakiet 1, poz. 4,6

Czy zamawiający wydzieli poz.4,6 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:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 48

„Pakiet 1, poz.4

1. Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.
2. Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?
3. Czy zamawiający dopuści aby igła biorecza była w kolorze białym?”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 49

„Pakiet 1, poz.4,6

czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 50

„Pakiet 2, poz. 2 a-d,4

Czy zamawiający wydzieli poz.2 a-d,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.”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 51

„Pakiet 7, poz. 43,52-53,61,87,95-96

Czy zamawiający wydzieli poz.43,52-53,61,87,95-96 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:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 52

„Pakiet 7, poz. 43

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 75 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 53

„Pakiet 7, poz. 52-53,61,87,96

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 54

„Pakiet 7, poz.95

Czy zamawiający wymaga worki na wymioty wykonane folii LDPE w kolorze mlecznym, usztywniona z polipropylenu, bez lateksu i PCW, ze skalą co 100 ml, skala do 1,5 l, zakończony obręczą w systemie "okręć i zamknij", z instrukcją użytkowania w postaci piktogramu umieszczoną na każdym worku ,wymiary ok. 35 cm dł. x 16,5 cm szer.?”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 55

„Pakiet 8, poz.7

czy zamawiający dopuści fartuch wizytacyjny wykonany z włókniny polipropylenowej min. 25 g/m2, rękawy zakończone delikatną gumką, wiązany w pasie?

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 20 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 56

„Pakiet 8, poz. 7

Czy zamawiający wydzieli poz.7 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty?”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 57

„Pakiet 13, poz. 1-6

Czy zamawiający wydzieli poz.1-6 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie

konkurencyjnej oferty?”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 58

„Pakiet 24, poz. 1,4,5

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 59

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium besilate 5 mg/2,5 ml x 5 amp. w pakiecie nr 31, poz. 1 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 60

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium besilate 5 mg/2,5 ml x 5 amp. w pakiecie nr 31, poz. 1 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

Odpowiedź:

Tak, 24 miesiące.

Pytanie 61

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium besilate 5 mg/2,5 ml x 5 amp. w pakiecie nr 31, poz. 1 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze:

- 5 do 25 °C czy też
- 2-8°C oraz 25°C?

Odpowiedź:

W temperaturze 5 do 25 °C.

Pytanie 62

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium besilate 5 mg/2,5 ml x 5 amp. w pakiecie nr 31, poz. 1 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 63

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium besilate 10 mg/5 ml x 5 amp. w pakiecie nr 31, poz. 2 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący substancji pomocniczych: kwasu benzenosulfonowego roztwór 32% w/v, woda do wstrzykiwań?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 64

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium besilate 10 mg/5 ml x 5 amp. w pakiecie nr 31, poz. 2 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący (całkowitego) okresu ważności – 24 miesiące czy 18 miesięcy?

Odpowiedź:

Tak, 24 miesiące.

Pytanie 65

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium besilate 10 mg/5 ml x 5 amp. w pakiecie nr 31, poz. 2 posiadał w swojej charakterystyce zapis dotyczący okresu ważności po rozcieńczeniu w temperaturze:

- 5 do 25 °C czy też
- 2-8°C oraz 25°C?

Odpowiedź:

W temperaturze 5 do 25 °C.

Pytanie 66

Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Cisatracurium besilate 10 mg/5 ml x 5 amp. w pakiecie nr 31, poz. 2 posiadał w swojej charakterystyce zapis pozwalający na rozcieńczenie: do stężeń 0,1 do 2,0 mg/ml, czy stężenie 0,1 mg/ml?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 67

„Dotyczy pakietu nr 20 poz. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jednorazowej medycznej maski ochronnej z gumkami typu KN95 będącej wyrobem medycznym (8% VAT), technicznie zgodnym z wymaganiami Dyrektywy Rady o Wyrobach Medycznych 93/42/EWG. Wyrób klasy I typu IIR zgodnie z EN 14683 - posiada poziom filtracji BFE $\geq 98\%$ (testy zgodnie z EN149 z niezależnego, akredytowanego laboratorium badawczego potwierdzają zgodność z wymogami EN149 dla masek FFP2, a nawet wykazały zbliżone wartości przenikania materiału filtracyjnego z wymaganiami dla masek FFP3). CE poświadczono dokumentacyjnie – brak oznakowania na pojedynczej sztuce.”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 68

Dotyczy pakietu nr 20 poz. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jednorazowej medycznej maski ochronnej na twarz FFP3 o właściwościach opisanych poniżej: Pięciowarstwowa struktura filtrująca Wysokiej jakości i przyjazne dla skóry materiały z włókniny Komfortowy nosek i wygodna opaska na głowę Bez zaworu oddechowego Elastyczna i miękka opaska na głowę Ochrona przed cząsteczkami unoszącymi się w powietrzu, zanieczyszczeniami, pyłami, itp. Lekka, oddychająca, hipoaergiczna, o wysokiej wydajności filtracji Kolor: biały Wymiary: 159,99mm*104,44 jeden rozmiar Materiały: Włóknina polipropylenowa Zgodna z normą: EN149:2001+A1:2009 Klasa ochronna: FFP3 Wydajność filtracji: $\geq 99\%$ Produkt ten jest przeznaczony do odpowiedniego uszczelnienia twarzy użytkownika przed atmosferą otoczenia oraz ochrony układu oddechowego, przeszedł normę EN149:2001+A1:2009 w celu wykazania zgodności z EHSR Rozporządzenia (UE) 2016/425. Oznakowanie CE na pojedynczej sztuce. Stawka VAT 23%. Instrukcja zakładania maski na opakowaniu zbiorczym.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 69

Czy Zamawiający może zagwarantować realizację przedmiotu zamówienia na poziomie nie mniejszym niż 80% ilości wyszczególnionych w ofercie? Pozytywna odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji oferowanej ceny. Zapewnieniem przestrzegania zasady uczciwej konkurencji będzie określenie przez Zamawiającego gwarantowanego poziomu zamówienia publicznego, który zostanie na pewno zrealizowany. Jak wskazano w Wyroku KIO z dnia 27 grudnia 2011 roku (KIO 2649/11): „Zamawiający powinien opisać przedmiot zamówienia w taki sposób, aby wykonawcy nie mieli wątpliwości, jakie usługi, dostawy, roboty budowlane należy wykonać i jaki będzie ich zakres, tak aby spełniały oczekiwania Zamawiającego, a z drugiej strony aby wykonawcy mogli w sposób prawidłowy dokonać wyceny złożonych ofert (...)

Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym m.in. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 r. KIO 1087/10, z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych wynika obowiązek dokładnego określenia przez zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet, jeżeli nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów oraz w wyroku z dnia 3.10.2014 r., KIO 1944/14: „Dla zapewnienia uczciwej konkurencji przy kalkulowaniu

ceny oferty konieczne jest określenie w sposób precyzyjny zakresu, jakiego prawo opcji dotyczy, oraz wskazanie tej części zamówienia, która będzie realizowana na pewno, oraz tej części, której realizacja będzie uzależniona od decyzji zamawiającego o skorzystaniu z prawa opcji”.

W wyroku z dnia 7 maja 2014 r. KIO 809/14 Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że „nie można zaakceptować postanowień umowy dających zamawiającemu całkowitą, nieograniczoną pod względem ilościowym i pozostającą poza wszelką kontrolą dowolność w podjęciu decyzji o zmniejszeniu zakresu dostaw będących przedmiotem zamówienia”.

Odpowiedź:

Zamawiający nie może zagwarantować.

Pytanie 70

Dotyczy wzoru umowy:

Wykonawca zwraca się z wnioskiem do Zamawiającego o dodanie zapisów do projektu umowy w § 5, mając na względzie zgodną z prawem i równorzędną relację łączącą Zamawiającego z Wykonawcą.

„Zamawiający zapłaci Wykonawcy karę umowną w przypadku rozwiązania umowy z przyczyn, za które odpowiada Zamawiający w wysokości 10% wynagrodzenia brutto pozostałego do zapłaty w zakresie części, której, odstąpienie dotyczy..”

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

Odpowiedź:

Brak zgody.

Pytanie 71

Dotyczy wzoru umowy

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do umowy sformułowania, iż

„Zamawiający będzie składał zamówienia według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 150 zł. netto”?

Mając na względzie czynniki ekologiczne, chcielibyśmy dążyć do ograniczenia liczby opakowań, ilości listów przewozowych i faktur w formie papierowej. W związku z tym prosimy o ustanowienie minimalnej wartości zamówienia w kwocie 150 zł.

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie 72

„Dotyczy Pakietu nr 13

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w poz. 7 pojemnika histopatologicznego o pojemności 60ml.”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 73

Dotyczy Pakietu nr 13

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w poz. 7 pojemnika histopatologicznego o pojemności 80ml.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 74

Dotyczy Pakietu nr 13

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w poz. 9 pojemnika histopatologicznego o pojemności 200ml.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 75

Dotyczy Pakietu nr 13

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w poz. 9 pojemnika histopatologicznego o pojemności 366ml z pokrywką zamykaną na wcisk.

Odpowiedź:
Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 76

Dotyczy Pakietu nr 13

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w poz. 10 pojemnika histopatologicznego o pojemności 520ml z pokrywką zamykaną na wcisk.

Odpowiedź:
Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 77

Dotyczy Pakietu nr 13

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w poz. 11 pojemnika histopatologicznego o pojemności 1200ml z pokrywką zamykaną na wcisk.

Odpowiedź:
Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 78

„Dotyczy Pakietu nr 13

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w poz. 12 pojemnika histopatologicznego o pojemności 1200ml z pokrywką zamykaną na wcisk.”

Odpowiedź:
Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 79

„Dotyczy Pakietu nr 13

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w poz. 13 pojemnika histopatologicznego o pojemności 2300ml z pokrywką zamykaną na wcisk.”

Odpowiedź:
Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 80

„Dotyczy Pakietu nr 13

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w poz. 14 pojemnika histopatologicznego o pojemności 3400ml z pokrywką zamykaną na wcisk.”

Odpowiedź:
Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 81

„Dotyczy Pakietu nr 13

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w poz. 15 pojemnika histopatologicznego o pojemności 5600ml z pokrywką zamykaną na wcisk.”

Odpowiedź:
Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 82

„Dotyczy Pakietu nr 13

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie do osobnego pakietu wszystkich pojemników histopatologicznych (poz.7-15).”

Odpowiedź:
Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 83

„Do treści §2 ust. 16 wzoru umowy. Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą stratą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?”

Odpowiedź:

W §2 ust. 16 dodaje się zdanie: W takim wypadku Odbiorca nie zastosuje wobec Dostawcy przewidzianych w umowie kar.

Pytanie 84

„Do treści §2 ust. 20 wzoru umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: „... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu.””

Odpowiedź:

Nie ma takiej potrzeby albowiem jest to przepis bezwzględnie obowiązujący i Zamawiający nie może ograniczyć jego stosowania.

Pytanie 85

„Do treści §5 ust. 1 lit. a) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za opóźnienie dostawy zamówienia lub dostawy towarów wolnych od wad w wysokości 0,5% wartości towarów niedostarczonych w terminie dziennie?”

Odpowiedź:

Brak zgody.

Pytanie 86

„Do treści §5 ust. 1 lit. a) wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości niezrealizowanej części umowy?”

Odpowiedź:

Brak zgody.

Pytanie 87

Do §5 ust. 5 wzoru umowy prosimy o dodanie słów: „..., pod warunkiem, że potrącana kara umowna będzie miała charakter bezsporny i wymagalny a możliwość dokonania potrącenia będzie wynikała z aktualnych i powszechnie obowiązujących norm prawnych.”.

Odpowiedź:

Brak zgody.

Pytanie 88

„Czy Zamawiający w Pakiecie nr 18 dopuści również wysokość zszywki przed zamknięciem 3,85mm oraz 4,50mm?”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 89

„Czy Zamawiający w Pakiecie nr 18 pozycja 1 będzie wymagał również dostępności staplera z ładunkiem do tkanki naczyniowej wraz z odpowiadającym ładunkiem w poz. 3?”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 90

„Czy Zamawiający w Pakiecie nr 18 pozycja 2 będzie wymagał również dostępności staplera z ładunkiem do tkanki średnio-grubej wraz z odpowiadającym ładunkiem w poz. 4?”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 91

„Czy Zamawiający celem uzyskania konkurencyjnej oferty zgodzi się na wydzielenie z pakietu nr 1 pozycji 1-2 lub 1-3 i stworzy z nich oddzielny pakiet?”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 92

„Czy Zamawiający w poz. 1 dopuści: bezpieczną kaniule do wlewów dożylnych z automatycznie aktywującym się plastikowym zabezpieczeniem ostrza igły, wykonaną z poliuretanu z 3 paskami dającymi bardzo dobry kontrast w promieniowaniu RTG i umożliwiającymi kontrolę lokalizacji kaniuli w żyłę, dodatkowy port centralnie umiejscowiony wobec skrzydełek zamykany standardowo bez dodatkowego mechanizmu, opakowanie folia plus papier klasy medycznej, w następujących rozmiarach:

- 22G (0,90) - dł. 25mm; przepływ 42 ml/min
- 20G (1,00)- dł. 32mm; przepływ 59 ml/min
- 18G(1,30)- dł. 45mm; przepływ 96 ml/min
- 18G (1,30)- dł. 32mm; przepływ 103ml/min
- 17G (1,50)- dł. 45mm; przepływ 155 ml/min
- 16G (1,75)- dł. 45mm; przepływ 225 ml/min?”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 93

„Czy Zamawiający w poz. 2 dopuści: kaniule do wlewów dożylnych wykonaną z poliuretanu z 3 paskami dającymi bardzo dobry kontrast w promieniowaniu RTG i umożliwiającymi kontrolę lokalizacji kaniuli w żyłę, dodatkowy port centralnie umiejscowiony wobec skrzydełek zamykany standardowo bez dodatkowego mechanizmu, opakowanie folia plus papier klasy medycznej, w następujących rozmiarach:

- 22G (0,90) - dł. 25mm; przepływ 42 ml/min
- 20G (1,00)- dł. 32mm; przepływ 59 ml/min
- 18G(1,30)- dł. 45mm; przepływ 96 ml/min
- 18G (1,30)- dł. 32mm; przepływ 103ml/min
- 17G (1,50)- dł. 45mm; przepływ 155 ml/min
- 16G (1,75)- dł. 45mm; przepływ 225 ml/min
- 14G (2,0) – dł. 45mm; przepływ 290 ml/min?”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 94

„Czy Zamawiający w poz. 3 dopuści: bezpieczną kaniule do wlewów dożylnych bez portu z automatycznie aktywującym się plastikowym zabezpieczeniem ostrza igły, wykonaną z poliuretanu z 3 paskami dającymi bardzo dobry kontrast w promieniowaniu RTG i umożliwiającymi kontrolę lokalizacji kaniuli w żyłę, kaniule wyposażone w filtr hydrofobowy bez dodatkowej zastawki, opakowanie folia plus papier klasy medycznej, w następujących rozmiarach:

- 24G (2,00) dł. 19mm; przepływ 29ml/min
- 22G (0,90) - dł. 25mm; przepływ 42 ml/min
- 20G (1,00)- dł. 32mm; przepływ 59 ml/min
- 18G(1,30)- dł. 45mm; przepływ 96 ml/min
- 18G (1,30)- dł. 32mm; przepływ 103ml/min?”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 95

„Pakiet nr 17 pozycja 1

Czy zamawiający dopuści filtr elektrostatyczno-mechaniczny o skuteczności nawilżania 32 mg H₂O/l przy VT=500 ml, o skuteczności filtracji 99,999%?”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 96

„Pakiet nr 17 pozycja 2

Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny wymiennik ciepła i wilgoci dla dorosłych, o wadze 9 g, przestrzeni martwej 16 ml, objętości pływowej 200-1000 ml, z celulozowym wymiennikiem, z portem do odsysania, oporności 0,5 przy 30 l/min, z portem do podawania tlenu oraz skuteczności nawilżania 24 przy Vt 500ml, sterylność?”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 97

„Pakiet nr 17 pozycja 3

Czy Zamawiający wyłączy pozycję 3 z Pakietu nr 17? Umożliwi to uzyskanie większej ilości korzystnych cenowo ofert od firm specjalizujących się właśnie w tym asortymencie.”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 98

„Pakiet nr 20 pozycja 2

Czy Zamawiający wymaga maska FFP3 pełniącej jednocześnie funkcję maski chirurgicznej, zgodnej z normą EN14683, koloru niebieskiego, kształt kaczki dziób, bez zaworu?”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 99

„Pakiet nr 20 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści bez pianki poliuretanowej w okolicach nosa?”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 100

„Pakiet 14 pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie układu oddechowego o minimalnie różniących się parametrach:

- generator z przegubem prostokątnym
- odcinek rury łączący nawilżacz z respiratorem o długości 40 cm
- odcinek rury grzanej o długości 120 cm.”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 101

„Pakiet 14 pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie układu, którego długość rury wdechowej wynosi 120 cm.”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 102

„Pakiet 14 pozycja 6 i 7

Prosimy Zamawiającego o wyłączenie tych dwóch pozycji do odrębnego pakietu, co zwiększy istotnie konkurencyjność w tym pakiecie”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 103**„Pakiet 2****Poz. 5**

-prosimy zamawiającego o dopuszczenie sterylnego roztworu 0,9% Na Cl w ampułko-strzykawce sterylnej z zewnątrz - z końcówką Luer-Lock umożliwiającą dokładne dopasowanie do gniazda cewnika naczyniowego, o poj.3 ml, z tłokiem zapobiegającym cofaniu krwi do cewnika, gotowa do użycia bez konieczności odblokowywania tłoka, jałowa, sterylna wewnątrz i na zewnątrz, pakowana w opakowaniu umożliwiającym jego otwarcie w sposób ograniczający generowanie zanieczyszczeń mechanicznych, bez zawartości celulozy, z wyraźnie zaznaczonym optycznie i wyczuwalnie miejscem otwierania – szerokość listka do otwierania min. 0,8 cm, umożliwiającym otwarcie po linii zgrzewu, bez konieczności rozdierania, klasa IIb. Okres ważności min. 24 m-ce. Sterylizacja radiacyjna. Na cylindrze dodatkowe oznaczenie zawartej dawki (piktogram) i oznaczenie o zgodności z USP?”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 104**„Poz.6**

-prosimy zamawiającego o dopuszczenie sterylnego roztworu 0,9% Na Cl w ampułko-strzykawce sterylnej z zewnątrz - z końcówką Luer-Lock umożliwiającą dokładne dopasowanie do gniazda cewnika naczyniowego, o poj.5 ml z tłokiem zapobiegającym cofaniu krwi do cewnika , gotowa do użycia bez konieczności odblokowywania tłoka, jałowa, sterylna wewnątrz i na zewnątrz , pakowana w opakowaniu umożliwiającym jego otwarcie w sposób ograniczający generowanie zanieczyszczeń mechanicznych, bez zawartości celulozy, z wyraźnie zaznaczonym optycznie i wyczuwalnie miejscem otwierania – szerokość listka do otwierania min. 0,8 cm, umożliwiającym otwarcie po linii zgrzewu, bez konieczności rozdzierania, klasa IIb . Okres ważności min. 24 m-ce . Sterylizacja radiacyjna. Na cylindrze dodatkowe oznaczenie zawartej dawki (piktogram) i oznaczenie o zgodności z USP?”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 105**„Poz.7**

-prosimy zamawiającego o dopuszczenie sterylnego roztworu 0,9% Na Cl w ampułko-strzykawce sterylnej z zewnątrz - z końcówką Luer-Lock umożliwiającą dokładne dopasowanie do gniazda cewnika naczyniowego, po j.10 ml gotowa do użycia bez konieczności odblokowywania tłoka, jałowa, sterylna wewnątrz i na zewnątrz , pakowana w opakowaniu umożliwiającym jego otwarcie w sposób ograniczający generowanie zanieczyszczeń mechanicznych, bez zawartości celulozy, z wyraźnie zaznaczonym optycznie i wyczuwalnie miejscem otwierania – szerokość listka do otwierania min. 0,8 cm, umożliwiającym otwarcie po linii zgrzewu, bez konieczności rozdzierania, klasa IIb. Okres ważności min. 24 m-ce. Sterylizacja radiacyjna. Na cylindrze dodatkowe oznaczenie zawartej dawki (piktogram) i oznaczenie o zgodności z USP na cylindrze.?”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 106**„Poz.15**

-prosimy zamawiającego o dopuszczenie łącznika bezigłowego kompatybilnego 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. Sterylny, jednorazowy, pakowany pojedynczo, na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności?”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 107**„Pytanie dotyczące zapisów SIWZ**

Wykonawca zwraca się z prośbą o odstąpienie przez Zamawiającego od wymogu wniesienia wadium. Na mocy art. 77 pkt. 24 ustawy z dnia 19 czerwca 2020 r. o dopłatach do oprocentowania kredytów bankowych udzielanych przedsiębiorstwom dotkniętym skutkami COVID-19 oraz o uproszczonym postępowaniu o zatwierdzenie układu w związku z wystąpieniem COVID-19 (Dz.U. z 2020 r., poz. 1086), dalej Tarcza 4.0, wyłączono obowiązek wnoszenia wadium przewidziany w art. 45 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych. Zgodnie z treścią uzasadnienia projektu Tarczy 4.0, rozwiązanie to, uwzględniając fakt pogorszenia się sytuacji ekonomicznej przedsiębiorców działających na rynku

zamówień publicznych, ma się przyczynić do ograniczenia po stronie wykonawców kosztów uzyskania zamówienia publicznego, a przez to zwiększyć dostępności rynku zamówień publicznych dla wykonawców w okresie występowania epidemii COVID-19 oraz pobudzić koniunkturę gospodarczą. Skoro ustawodawca, z uwagi na sytuację ekonomiczno-gospodarczą towarzyszącą epidemii COVID-19, złagodził wymogi dotyczące postępowań o szacunkowej wartości powyżej progów unijnych, a więc w odniesieniu do postępowań o najwyższych wartościach, to tym bardziej Zamawiający winien rozważyć zasadność sięgania po rozwiązania fakultatywne, nieobligatoryjne, takie jak właśnie żądanie wniesienia wadium w ramach postępowania poniżej progów unijnych. Dokonując oceny stosowności podejmowanych w ramach postępowania działań można sięgnąć do dalszej części uzasadnienia projektu Tarczy 4.0, gdzie jako przesłanki mogące przemawiać za koniecznością żądania wniesienia wadium (o którym mowa w art. 45 ust. 1 ustawy Pzp) wskazano okoliczności skutkujące poważnym zakłóceniem postępowania przetargowego, w tym mogące wpłynąć na jego wynik (np. ryzyko wystąpienia zmowy wykonawców, udziału w postępowaniu niesolidnego wykonawcy). Ponieważ charakter i zakres niniejszego postępowania nie wskazuje na występowanie ww. ryzyk, to żądanie wniesienia wadium w tym przypadku nie jest celowe.”

Odpowiedź:

Zamawiający na tym etapie postępowania nie może odstąpić od wymogu wniesienia wadium.

Pytanie 108

„Pakiet nr 5, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści papier do KTG SRF618B w rozmiarze 112x100x100 z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?”

Odpowiedź:

Zamawiający domyśla się, że pytanie dotyczy pozycji nr 4. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 109

„Pakiet nr 13, pozycja 1: Czy zamawiający dopuści basen wielokrotnego użytku w komplecie z osłoną z tworzywa sztucznego, całość z możliwością sterylizacji w atmosferze suchego powietrza o temperaturze 130 °C, oraz w autoklawie w atmosferze sprężonej pary wodnej w temperaturze 126°C, posiadający Deklarację Zgodności z wymaganiami Dyrektywy 93/42?”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 110

„Pakiet nr 13, pozycja 3: Czy zamawiający wydzielili pozycję nr 3 celem zwiększenia ilości składanych ofert?”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 111

„Pakiet nr 13, pozycja 4: Czy zamawiający dopuści jednorazową miskę o poj. 4L?”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 112

„Pakiet nr 13, pozycja 7: Czy zamawiający dopuści pojemnik histopatologiczny o poj. 150ml?”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 113

„Pakiet nr 13, pozycja 7: Czy zamawiający wydzielili pozycję nr 7 celem zwiększenia ilości składanych ofert?”

Odpowiedź:
Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 114

„Pakiet nr 13, pozycja 8: Czy zamawiający dopuści pojemnik histopatologiczny o poj. 150MI?”

Odpowiedź:
Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 115

„Pakiet nr 13, pozycja 8: Czy zamawiający wydzieli pozycję nr 8 celem zwiększenia ilości składanych ofert?”

Odpowiedź:
Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 116

„Pakiet nr 13, pozycja 13: Czy zamawiający dopuści pojemnik histopatologiczny o poj. 150MI?”

Odpowiedź:
Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 117

„Pakiet nr 13, pozycja 13: Czy zamawiający wydzieli pozycję nr 8 celem zwiększenia ilości składanych ofert?”

Odpowiedź:
Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 118

„Pakiet nr 20, pozycja 1: Czy zamawiający dopuści półmaskę filtrującą, klasa ochrony FFP2 pakowaną po 5 szt?”

Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 119

„Pakiet nr 20, pozycja 2: Czy zamawiający dopuści półmaskę filtrującą, klasa ochrony bez pianki poliuretanowej po stronie wewnętrznej?”

Odpowiedź:
Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 120

„Pakiet nr 20, pozycja 2: Czy zamawiający dopuści półmaskę filtrującą, klasa ochrony FFP3 z zaworem oddechowym, pakowaną w opakowanie zbiorcze a'5?”

Odpowiedź:
Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 121

„Pakiet nr 20, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie: Półmaska filtrująca FFP2 NR zgodnie z EN149:2001 + A1:2009. Penetracja aerozolu chlorku sodu poniżej 1,45 % ; penetracja mgłą oleju parafinowego poniżej 5,32 %; opór wdechu przy natężeniu przepływu 95l/min poniżej 1,49 mbar (149 Pa), opór wydechu przy natężeniu przepływu 160l/min poniżej 2,38 mbar (238 Pa), bez zaworu, płaska konstrukcja ułatwiająca zakładanie, elastyczny zewnętrzny sztywnik na nos w kolorze białym, pianka w części nosowej oraz gumki mocowane z tyłu głowy zapewniające szczelne przyleganie. Półmaska w oraz gumki mocujące w kolorze białymi. Nie zawiera lateksu. Opakowanie a'5 szt. z nadrukowaną graficzną instrukcją zakładania. W celu potwierdzenia zgodności produktu należy załączyć deklarację

zgodności, certyfikat badania typu UE, badania potwierdzające parametry zgodnie z normą EN 149:2001 + A1:2009 wykonane przez jednostkę notyfikowaną oraz CIOP (nie starsze niż luty 2020)?”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 122

„**Pakiet nr 20, pozycja 2:** Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie: Półmaska filtrująca FFP3 NR zgodnie z EN149:2001 + A1:2009 . Penetracja aerozolu chlorku sodu poniżej 0,28 % ; penetracja mgłą oleju parafinowego poniżej 0,72 %; opór wdechu przy natężeniu przepływu 95l/min poniżej 2,77 mbar (277 Pa), opór wydechu przy natężeniu przepływu 160l/min poniżej 2,37 mbar (237 Pa), z zaworem, kopułowa konstrukcja, elastyczny zewnętrzny sztywnik na nos, pianka uszczelniająca od strony wewnętrznej na całym obwodzie półmaski, regulowane gumki mocowane z tyłu głowy zapewniające szczelne przyleganie. Opakowanie a’5 szt. z nadrukowaną graficzną instrukcją zakładania. W celu potwierdzenia zgodności produktu należy załączyć deklarację zgodności, certyfikat badania typu UE?”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 123

„**22** - Czy Zamawiający dopuści próbki niesterylne?”

Odpowiedź:

Nie.

Pytanie 124

„**Pakiet 22, poz. 1** - Czy Zamawiający dopuści jałowy zestaw do usuwania szwów z pęsetą metalową anatomiczną 14 cm (zamiast 12 cm) i pęsetą plastikową 13 cm (zamiast 12,5 cm)? Pozostałe elementy zestawu zgodne z SIWZ?”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 125

„**Pakiet 22, poz. 1** - Czy Zamawiający dopuści jałowy zestaw do usuwania szwów w opakowaniu typu folia-papier z dodatkowo dołączonym do zestawu pojemnikiem plastikowym 120 ml?”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 126

„**Pakiet 22, poz.2** - Czy Zamawiający dopuści jałowy zestaw do zakładania szwów o składzie:

6 x tufser kula z gąbką 20x20 cm;

1 x serweta włókninowa laminowana **50 x 75 cm** (zamiast 60x60 cm);

1 x serweta włókninowa laminowana **50 x 60 cm z otworem przylepnym 6 x 8 cm** (zamiast 50x50 cm z otworem przylepnym 5x10 cm);

1 x kleszczyki z zaciskiem 14 cm;

1 x pęseta metalowa chirurgiczna **14,5 cm** (zamiast 12 cm);

1 x igłotrzymacz **15 cm** (zamiast 12 cm);

1 x nożyczki metalowe ostro/ostre **11,5 cm** (zamiast 11 cm);

1 x strzykawka typu Luer-Lock 10 ml;

1 x igła 1,2 x 40 mm;

1 x igła 0,8 x 40 mm.”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 127

„**Pakiet 22, poz.2** - Czy Zamawiający dopuści jałowy zestaw do zakładania szwów w opakowaniu typu folia – papier?”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 128

„Pakiet 22, poz.4 - Czy Zamawiający dopuści jałowy zestaw serwet uniwersalny z fartuchami, wykonanych z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 60 g/m² zintegrowanych z dwoma podwójnymi organizatorami przewodów, sterylizowany tlenkiem etylenu, o składzie:

- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny (owinięcie zestawu) o wymiarach 150 cm x 190 cm
- 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 145 cm, niepiaskowana, składana teleskopowo
- 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 30,5cm x 34cm
- 1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10cm x 50cm
- 1 x fartuch chirurgiczny standard, XL
- 1 x fartuch chirurgiczny wzmocniony, XXL
- 1 x samoprzylepna jednokomorowa kieszeń na narzędzia o wymiarach 30cm x 40cm”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 129

„Pakiet 22, poz.5 - Czy Zamawiający dopuści jałowy zestaw serwet uniwersalny, wykonane z warstwy nieprzemakalnej o gramaturze 40 g/m² oraz włókninowej warstwy chłonnej o gramaturze 30 g/m². Łączna gramatura w strefie chłonnej - 70 g/m², sterylizowany tlenkiem etylenu, o składzie:

- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 150cm x 230cm, wzmocnienie o wymiarach 100 cm x 150 cm
- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 150cm x 180cm, wzmocnienie o wymiarach 100 cm x 180 cm
- 2 x serweta samoprzylepna o wymiarach 75cm x 90cm, wzmocnienie o wymiarach 50 cm x 90 cm
- 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:

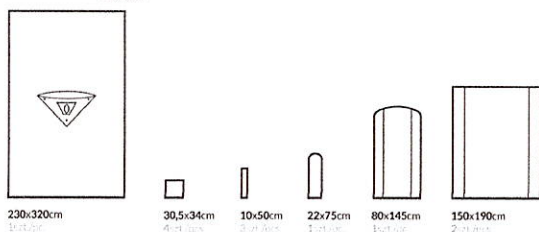
Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 130

„Pakiet 22, poz.6 - Czy Zamawiający dopuści zestaw do artroskopii kolana, jałowy, wykonany z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 60 g/m², sterylizowany tlenkiem etylenu, o składzie:

- 1 x serweta z samouszczelniającym się otworem o średnicy 7 cm o wymiarach 230 cm x 320 cm , zintegrowana z torbą do przechwytywania płynów o wymiarach 60 cm x 100 cm z otworem samouszczelniającym
- 1 x serweta wzmocniona o wymiarach 150 cm x 190 cm
- 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30,5 cm x 34 cm
- 3 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
- 1 x elastyczna osłona na kończynę o wymiarach 22 cm x 75 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:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 131

Pakiet 22, poz. 7 - Czy Zamawiający dopuści zestaw do cesarskiego cięcia, jałowy o składzie:

1 x Serweta do cięcia cesarskiego **180/240 x 300 cm z otworem w kształcie trapezu 23,5 x 23,5 x 22,5 x 33 cm cm zintegrowana z torbą do zbiórki płynów**

1 x serweta na stół narzędziowy **150 x 190cm;**

1 x Serweta na stolik Mayo **80 x 140 cm** z padem chłonnym na całej długości, składana teleskopowo;

1 x Serweta dla noworodka włókninowa biała **75 x 80 cm;**

2 x fartuch chirurgiczny wykonany z włókniny SMS o gram. 40g/m², tył "sterylne plecy", rozmiar XL-**138cm;**

1 x fartuch chirurgiczny wykonany z włókniny SMS o gram. 40g/m², tył "sterylne plecy", rozmiar L-**128cm;**

20 x kompres z gazy z RTG 12 warstw 17 nitek 10 x10 cm, przewiązywane po 10 **nitką;**

5 x chusta z gazy z chipem RTG i trokiem, 4 warstwy 20 nitek, 45 x 45 cm, produkt finalny po wstępnym praniu;

1 x opatrunek chłonny przyklepny 10 x 25 cm;

2 x ręcznik celulozowy;

1 x pudełko magnetyczne na igły i ostrza **30 miejsc.**

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 132

„**Pakiet 22, poz. 8** - Czy Zamawiający dopuści serwetę porodową o wymiarach 114cm x 150cm, wzmocnienie o rozmiarze 25cm x 50cm, zintegrowana z torbą do zbiórki płynów o wymiarach 78cm x 80cm. Serweta wykonana z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 60 g/m² w strefie krytycznej wyposażona we wzmocnienie wysokochłonne o gramaturze 80 g/m². Łączna gramatura w strefie wzmocnionej 140 g/m². Opakowanie folia-papier.”

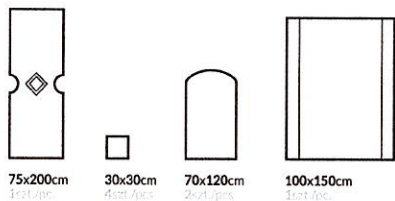
Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 133

„**Pakiet 22, poz. 9** - Czy Zamawiający dopuści zestaw do zabiegów ginekologicznych, jałowy, serwety wykonane z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 56 g/m², o składzie:

- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 75 cm x 200 cm z otworem w kształcie rombu o wymiarach 8 cm x 12 cm
- 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm
- 2 x osłona na kończynę o wymiarach 70 cm x 120 cm
- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny (owinięcie zestawu) o wymiarach 100 cm x 150 cm.”



75x200cm
1 szt./pac.

30x30cm
4 szt./pac.

70x120cm
2 szt./pac.

100x150cm
2 szt./pac.

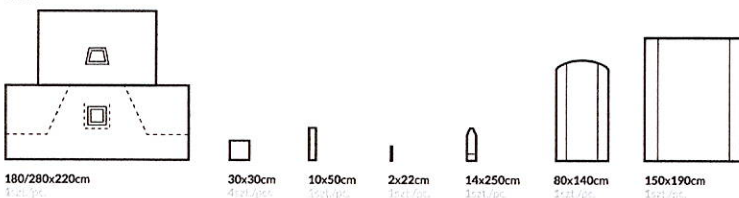
Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 134

„Pakiet 22, poz. 10 - Czy Zamawiający dopuści zestaw do operacji brzuszno kroczeniowej jałowy, wykonany z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 56 g/m², o składzie:

- 1 x serweta 180/280 cm x 220 cm zintegrowana z osłonami na kończyny, z otworem samoprzylepnym w kształcie trapezu o wymiarach 30 cm x 20 cm x 20 cm oraz otworem samoprzylepnym w okolicy krocza o wymiarach 10 cm x 15 cm zabezpieczonym klapką
- 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm
- 1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
- 1 x taśma samoprzylepna typu rzep 2 cm x 22 cm
- 1 x osłona na przewody o wymiarach 14 cm x 250 cm
- 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 140 cm
- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny (owinięcie zestawu) o wymiarach 150 cm x 190 cm”



180/280x220cm
1 szt./pac.

30x30cm
4 szt./pac.

10x50cm
1 szt./pac.

2x22cm
1 szt./pac.

14x250cm
1 szt./pac.

80x140cm
1 szt./pac.

150x190cm
1 szt./pac.

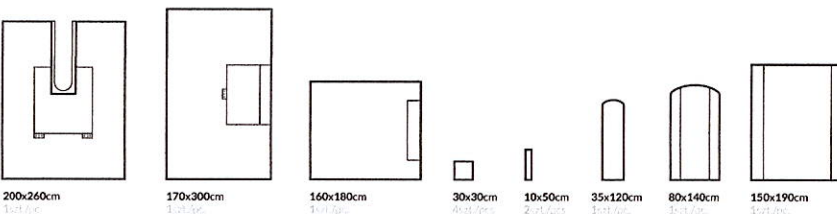
Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 135

„Pakiet 22, poz. 11 - Czy Zamawiający dopuści zestaw do operacji stawu biodrowego, sterylizowany radiacyjnie, 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, o składzie:

- 1 x serweta samoprzylepna 200 cm x 260 cm , z wycięciem "U" o wymiarach 8,5 cm x 85 cm, wzmocnienie o wymiarze 75cm x 100cm
- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 170cm x 300cm wzmocnienie o wymiarze 30cm x 80cm
- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 160 cm x 180 cm wykonana z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 56 g/m²
- 1 x elastyczna osłona na kończynę o wymiarach 35 cm x 120 cm
- 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm
- 2 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
- 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 140 cm
- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny (owinięcie zestawu) o wymiarach 150 cm x 190” cm.



200x260cm
1 szt./pac.

170x300cm
1 szt./pac.

160x180cm
1 szt./pac.

30x30cm
4 szt./pac.

10x50cm
2 szt./pac.

35x120cm
1 szt./pac.

80x140cm
1 szt./pac.

150x190cm
1 szt./pac.

Odpowiedź:
Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 136

„Pakiet 22, poz. 13 - Czy Zamawiający dopuści serwetę w rozmiarze 45 x 45 cm?”

Odpowiedź:
Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 137

„Pakiet 22, poz 15 - Czy Zamawiający dopuści zestaw do implantacji portów, jałowy, wysterylizowany w EO, wykonany z laminatu dwuwarstwowego o gramaturze min. 55g/m², o składzie:
serweta na stół narzędziowy 100 x 150 cm (opakowanie zestawu);
serweta na stolik Mayo, składana teleskopowo 80 x 140 cm;
serweta przylepna 75 x 90 cm 2-częściowa;
serweta przylepna 180 x 100 cm;
nożyczki preparacyjne Metzenbaum 14,5 cm;
kleszczyki anatomiczne proste typu Pean 14 cm;
kleszczyki anatomiczne zagięte typu Halsted- Mosquito 12,5 cm;
kleszczyki anatomiczne proste typu Halsted-Mosquito 12,5 cm;
imadło chirurgiczne Mayo Hegar 12 cm;
pęseta chirurgiczna Adson 12 cm; kleszczyki do mycia pola operacyjnego 14 cm;
uchwyt Velero 2 x 22 cm;
10 x kompres z gazy z nitką RTG 7,5 x 7,5 cm 12W17N;
5 x kompres z włókniny 5 x 5 cm 4 warstwy;
10 x kompres z włókniny 10 x 10 cm 4 warstw;
3 x tupfer z gazy wielkości śliwki, 17 nitek;
przylepny opatrunek pooperacyjny 7,2 x 5 cm;
przylepny opatrunek pooperacyjny 10 x 6 cm;
pojemnik plastikowy 250 ml niebieski, nieprzezroczysty;
skalpel jednorazowy Nr 11.”

Odpowiedź:
Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 138

„Pakiet 22, poz. 16 - Czy Zamawiający dopuści zestaw jałowych akcesoriów z pojemnikiem na igły i skalpele 30 miejsc? Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.”

Odpowiedź:
Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 139

„Pakiet 22, poz. 17 - Czy Zamawiający dopuści zestaw do wklucia centralnego z tupferami z gazy 17 nitkowej?”

Odpowiedź:
Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 140

„Pakiet 22, poz. 17 - Czy Zamawiający dopuści zestaw do wklucia centralnego z pęsetą 13 cm (zamiast 12,5 cm) oraz metalowym uchwytem do igły 15 cm (zamiast 14 cm)?”

Odpowiedź:
Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 141

„Pakiet 22, poz. 17 - Czy Zamawiający dopuści zestaw do wkłucia centralnego w opakowaniu typu folia-papier z dodatkowo dołączonym do zestawu pojemnikiem plastikowym 120 ml?”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 142

„Pakiet 22, poz. 18 - Czy Zamawiający dopuści zestaw do nakłucia lędźwiowego z tupferami z gazy 17 nitkowej?”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 143

„Pakiet 22, poz. 18 - Czy Zamawiający dopuści zestaw do nakłucia lędźwiowego z serwetą z włókniny laminowanej 75 x 90 cm z centralnym otworem przylepnym (zamiast przylepnym brzegiem)?”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 144

„Pakiet 22, poz. 18 - Czy Zamawiający dopuści zestaw do nakłucia lędźwiowego w opakowaniu folia-papier z dodatkowo dołączonym do zestawu pojemnikiem 3-komorowym?”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 145

„Pakiet 22, poz. 19 - Czy Zamawiający dopuści zestaw do wkłucia obwodowego ze stazą bezlateksową 45 x 2,5 cm?”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 146

„Pakiet 22, poz. 19 - Czy Zamawiający dopuści zestaw do wkłucia obwodowego z opatrunkiem 6 x 7 cm, foliowy z ramką, wycięciem U, samoprzylepny?”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 147

„Pakiet 22, poz. 19 - Czy Zamawiający dopuści zestaw do wkłucia obwodowego z opatrunkiem foliowym z wkładem chłonnym, samoprzylepny 9 x 10 cm?”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 148

„Pakiet 22, poz. 20 - Czy Zamawiający dopuści zestaw do dezynfekcji z tupferami gazowymi 20 x 20 cm (w miejsce włókninowych 24 x 24 cm)?”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 149

„Pakiet 22, poz. 20 - Czy Zamawiający dopuści zestaw do dezynfekcji z kleszczykami plastikowymi 23 cm?”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 150

„Pakiet 22, poz. 20 - Czy Zamawiający dopuści zestaw do dezynfekcji z przezroczystą miseczką plastikową 120 ml?”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 151

„Pakiet 22, poz. 20 - Czy Zamawiający dopuści zestaw do dezynfekcji w opakowaniu typu folia-papier?”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytania 152

„Pakiet 22, poz. 21 - Czy Zamawiający dopuści zestaw do zmiany opatrunku z pęsetą 13 cm (zamiast 12,5 cm) oraz serwetą z włókniny 45 x 45 cm (zamiast 35 x 45 cm)?”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 153

„Pakiet 22, poz. 21 - Czy Zamawiający dopuści zestaw do zmiany opatrunku w opakowaniu typu folia-papier?”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 154

„Pakiet 22, poz. 22 - Czy Zamawiający dopuści imadło chirurgiczne typu mayo hegar 15 cm z dodatkowym kompresem x 1 szt w zestawie?”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 155

„Pakiet 22, poz. 23 - Czy Zamawiający dopuści imadło chirurgiczne typu mayo hegar 15 cm z dodatkowym kompresem x 1 szt w zestawie?”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 156

„Pakiet nr 22, poz.22- 23 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie wymienionej pozycji i utworzenie z niej odrębnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert?”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 157

„Pakiet 22, poz. 24 - Czy Zamawiający dopuści sterylną serwetę na stolik Mayo w rozmiarze w rozmiarze 80 x 140 cm, składana teleskopowo, niepiaskowana, gramatura całkowita 80g/m², gramatura folii 50g/m²?”

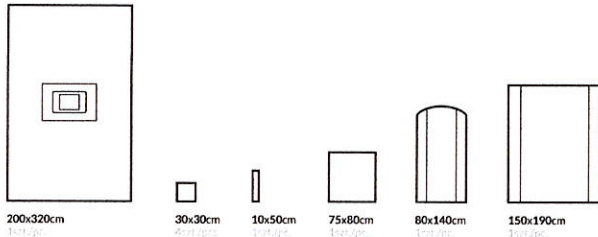
Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 158

Pakiet 22, poz. 25 - Czy Zamawiający dopuści sterylny zestaw do cięcia cesarskiego, sterylizowany radiacyjnie, serweta główna wykonana z hydrofobowej włókniny trójwarstwowej typu SMS o gramaturze 50 g/m², o składzie:

- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 200 cm x 320 cm z otworem o wymiarach 25 cm x 30 cm, zintegrowana z torbą do zbiórki płynów o wymiarach 75 cm x 85 cm
- 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm
- 1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
- 1 x serweta chłonna dla noworodka o wymiarach 75 cm x 80 cm
- 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 140 cm
- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny (owinięcie zestawu) o wymiarach 150 cm x 190 cm.



Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 159

„Pakiet 29 – Czy Zamawiający dopuści kombinezom ochronny wykonany z laminatu (polipropylen i polietylen) o gramaturze 63 g/m², kolor biały z niebieskim oklejeniem szwów. Wyposażony w kaptur z elastycznym wykończeniem, gumkę z tyłu w pasie, w nadgarstkach i kostkach, zamek zakryty samoprzylepną patką. Środek ochrony indywidualnej kat. III zgodnie z Rozporządzeniem PE i Rady (UE) 2016/425, typ 4, 5, 6. Spełnione normy i poziomy ochrony EN ISO 13688:2013, typ 4B wg EN 14605:2005 +A1:2009, typ 5B wg EN ISO 13982-1:2004 + A1:2010, typ 6B wg EN 13034:2005 + A1:2009, klasa 1 wg EN1073-2:2002, EN 14126:2003 +AC:2004 (klasa 6 Odporności na przenikanie skażonych cieczy pod wpływem ciśnienia hydrostatycznego, klasa 6 Odporności a przenikanie czynników infekcyjnych w wyniku mechanicznego kontaktu z substancjami zawierającymi skażone ciecze, klasa 3 odporności na przenikanie skażonych ciekłych aerozoli, klasa 3 odporności na przenikanie skażonych cząstek stałych), EN 1149-5:2018, EN 14325:2004?”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 160

„Pakiet nr 2 poz. 1a-d

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dop strzykawkę z tłokiem w kolorze niebieskim?”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 161

„Pakiet nr 2 poz. 1a-d

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dop strzykawkę bez oznaczenia kolorystycznego op zbiorczych?”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 162

„Pakiet nr 2 poz. 1a-d

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:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 163

„Pakiet nr 2 poz. 1d

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie strzykawkę w formularzu cenowo asortymentowym pakowanych po 80 sztuk?”

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 164

„Pakiet nr 2 poz. 2a

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dop. skalowania strzykawki co 2 ml?”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 165

„Pakiet nr 2 poz. 5-7,10-12,14

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

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 166

„Pakiet nr 2 poz. 12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dop. Przedłużacza o długości 150cm?”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 167

„Pakiet nr 2 poz. 13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dop. Kaniuli wyko z FEP ?”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 168

„Pakiet nr 2 poz. 13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dop. Kaniuli wykonanej z PUR ?”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 169

„Pakiet nr 2 poz. 15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę dop/ zestawu bezigłowego z membrana osadzona wewnątrz konektora?”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 170

„Pakiet nr 9 poz. 1

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

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 171

„Pakiet nr 9 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dop. Fartuch wykonany z włókniny 35g?”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 172

„Pakiet nr 9 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dop. fartuch bez foliowanej włókniny?”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 173

„Pakiet nr 9 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dop. Fartuch w rozmiarze uni 113 +/-1,5cm 126/+1,5cm?”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 174

„Pakiet nr 20 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga aby maski posiadały Certyfikaty CE oraz Deklaracje Zgodności dla środków ochrony indywidualnej oraz zgodnie z przepisami aby każda maska była oznaczona znakiem CE wraz z numerem jednostki notyfikującej produkt?”

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga.

Pytanie 175

„Pakiet nr 20 poz. 1

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

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 176

„Pakiet nr 20 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dop. Masek pakowanych po 5 sztuk w worek foliowy a następnie po 20szt w op. typu kartonik?”

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 177

„Pakiet nr 20 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga maski kopułowej / kapsułkowej?”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 178

„Pakiet nr 29 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga kombinezonu Jednoczęściowego z kapturem, zamkiem błyskawicznym z przodu, zakrytym przylepną klapką, elastycznymi mankietami, kostkami i kapturem; klejone szwy. Materiał: mikroporowaty polipropylen + folia polietylenowa 63 m² (+/- 2 g/m²) Odzież do noszenia w celu ochrony przed rozpyleniem, ciekłym aerozolem, unoszącymi się w powietrzu cząstkami stałymi, skażeniem radioaktywnym i czynnikami zakaźnymi.

Standardy: EN ISO 13688:2013, EN 14605:2005+A1:2009, EN 13034:2005+A1:2009, EN ISO 13982-1:2004+A1:2010, EN 1073-2:2002, EN 14126:2003+AC:2004 ,EN 1149-5:2008”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Niniejsze wyjaśnienia Zamawiający zamieszcza na stronie internetowej w dniu 01.12.2020 r.

Z poważaniem,

Dyrektor SP ZOZ Proszowice

Lukasz Szafranski