

Nr sprawy: **SP ZOZ ZSM/ZP/50.4/2020**

Chorzów, dnia 11.02.2021 r.

Szanowni Wykonawcy

Dotyczy zamówienia pod nazwą: „**Zakup i dostawa sprzętu medycznego jednorazowego i wielorazowego użytku na potrzeby Apteki (2)**” nr sprawy **SP ZOZ ZSM/ZP/50/2020**

- I. Dyrektor Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej Zespołu Szpitali Miejskich w Chorzowie informuje, że w przedmiotowym postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego Wykonawcy zadali pytania. Zamawiający przytacza poniżej treść pytań i udziela wyjaśnień.

Pytanie nr 1, dotyczy Pakietu nr 23

Czy Zamawiający w Pakiecie 23 dopuści również grawitacyjny system umożliwiający otrzymanie koncentratu leukocyarno-plateletowego z własnej krwi obwodowej pacjenta (z 26 ml krwi uzyskuje nie mniej niż 3 ml koncentratu plateletowego).

- odzyskiwanie ponad 90% trombocytów oraz ponad 50% leukocytów z próbki krwi
- x9 koncentracja płytek krwi, potwierdzona katalogiem oraz publikacjami naukowymi,
- skuteczność kliniczna produktu potwierdzona badaniami naukowymi,
- wysoka powtarzalność koncentracji uzyskanego osocza bogato plateletowego.
- niska zawartość erytrocytów.

Skuteczność kliniczna produktu w leczeniu tendinopatii potwierdzona publikacjami naukowymi.

Zestaw składa się z:

- 6 szt. oddzielnie pakowanych separatorów PRP 30ml. Separator posiada 3 niezależne porty typu luerlock umożliwiające: wypełnienie krwią separatora, pobranie osocza ubogoplateletowego (PPP - Platelet Poor Plasma) oraz pobranie osocza bogato plateletowego (PRP- Platelet Rich Plasma) przy zachowaniu wysokiej aseptyki. Porty są oznaczone różnymi kolorami, a przed mieszaniem się PRP z erytrocytami i osoczem ubogo plateletowym (PPP) system jest zabezpieczony płytewką-przegrodą skośnie ustawioną do ścianek separatora, która mechanicznie oddziela uzyskane frakcje i w której znajduje się komora na odwirowane PRP
- Do zestawu dostarczona wirówka na czas umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ. Proponowana próbka o objętości 30 ml nie sprawdzi się u pacjenta pediatrycznego. Maksymalna ilość krwi pobranej od pacjenta pediatrycznego to 10 ml.

Pytanie 2, dotyczy Pakiet 1, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch foliowy przedni zakładany przez głowę, wiązany z tyłu na troki?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 2 do SIWZ.

Pytanie 3, dotyczy Pakiet 4, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści równoważne rękawice nitrylowe, bezpudrowe, niesterylne, chlorowane od wewnątrz, kolor niebieski, tekstura na końcach palców, grubość na palcu



0,08mm +/-0,01mm, na dłoni 0,06+/- 0,01 mm, AQL 1.0. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 oraz przebadane na min. 12 cytotatyków wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu oraz badaniami z jednostki niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Pakowane po 100szt?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 2 do SIWZ. Pozostałe parametry bez zmian.

Pytanie 4, dotyczy Pakiet 4, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści równoważne rękawice diagnostyczne lateksowe bezpudrowe, z przedłużonym mankietem, niebieskie, obustronnie chlorowane, teksturowane na palcach, mankiet rolowany. AQL 1,5, średnia grubość ścianki: na palcu 0,40mm, na dłoni 0,30mm, na mankiecie 0,20mm, długość min 290mm, średnia siła zrywu przed starzeniem min. 28N - potwierdzone badaniami producenta wg EN 455. Zawartość protein lateksowych poniżej 25µg/g-potwierdzone badaniami wg EN 455 z jednostki niezależnej. Wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III Typ A. Zgodne z EN 455, ASTM F1671. Odporne na przenikanie: min 6 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1, mikroorganizmów wg EN 374-2, min 5 cytotatyków na min 3 poziomie wg EN 374-3, min 2 alkoholi stosowanych w dezynfekcji o stężeniu min 70% i 4% formaldehydu- poziom min 2- potwierdzone raportem z badań wg EN 374 z jednostki niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD, DPG, DPT - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Rozmiary S-XL. Pakowane po 50 szt.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 2 do SIWZ.

Pytanie 5, dotyczy Pakiet 16, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw ochronny z fartuchem wzmocnionym ze wzmocnieniem o długości 102 cm (26 cm od dolnej krawędzi fartucha), w rękawach min. 34 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody, wymagane jest w rękawach min. 39 cm.

Pytanie 6, dotyczy Pakiet 16, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw ochronny z czepkiem bez napotnika?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody, wymagany jest napotnik.

Pytanie 7, dotyczy Pakiet 16, pozycja 1

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu spełnienia wymagań rozporządzenia (EU) 2016/425, oraz normy EN 14126 – wszystkie składowe opisanego zestawu są wyrobami medycznymi, a nie środkami ochrony indywidualnej.

Odpowiedź:

Zamawiający odstąpi od wymogu spełnienia wymagań rozporządzenia (EU) 2016/425, oraz normy EN 14126, **ponieważ asortyment w pakiecie należy do dwóch grup materiałowych.**

Pytanie 8, dotyczy Pakiet 16, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści fartuch sterylny wzmocniony z wzmocnieniem w części przedniej o długości 92-132 cm, kończącym się 25-32 cm od dolnej krawędzi (w zależności od rozmiaru fartucha), w rękawach wzmocnienie o dł: M – 32 cm, L-XXL -34 cm.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody, podana długość w SAC jest dla Zamawiającego istotnym parametrem z powodu zastosowania fartuchów do długotrwałych procedur mokrych.

Pytanie 9, dotyczy Pakiet 16, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści fartuch sterylny wzmocniony o odporności na przenikanie cieczy w strefie krytycznej > 100 cm H₂O, mniej krytycznej > 10 cm H₂O? – parametry zgodne z jedyną, aktualną normą EN 13795-1:2019.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody, przenikalność cieczy podana w SAC jest dla Zamawiającego istotnym parametrem z powodu zastosowania fartuchów do długotrwałych procedur mokrych.

Pytanie 10, dotyczy Pakiet 16, pozycja 1-2

Czy Zamawiający dopuści fartuchy w rozmiarach: M – 124 cm, L – 128 cm, XL – 138 cm, XXL – 157 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zgodnie ze zmodyfikowanym w poz. 2 załącznikiem nr 2 do SIWZ. Pozostałe parametry bez zmian.

Pytanie 11, dotyczy Pakiet 43, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści fartuch sterylny wzmocniony o odporności na przenikanie cieczy w strefie krytycznej > 100 cm H₂O, mniej krytycznej > 10 cm H₂O? – parametry zgodne z jedyną, aktualną normą EN 13795-1:2019.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody, przenikalność cieczy podana w SAC jest dla Zamawiającego istotnym parametrem z powodu zastosowania fartuchów do długotrwałych procedur mokrych.

Pytanie 12, dotyczy Pakiet 43, pozycja 2

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

Odpowiedź :

Zamawiający nie wyraża zgody, przenikalność cieczy podana w SAC jest dla Zamawiającego istotnym parametrem z powodu zastosowania fartuchów do długotrwałych procedur mokrych.

Pytanie 13 Dot. Pakietu nr 16, poz. 2-3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie pozycji 2-3 do osobnego pakietu? Takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu wybór z spośród najkorzystniejszych ofert, jak i osiągnięcie niższych cen oraz racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

Odpowiedź :

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 14 dot. istotnych postanowień umownych:

Czy Zamawiający dopuści zmianę w § 6, pkt.1 na następujący:

1. Wykonawca płaci Zamawiającemu kary umowne:
 - a) w wysokości 0,5 % wartości brutto partii towaru niedostarczonego w terminie wskazanego w bieżącym zamówieniu, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w dostawie towaru w terminie określonym w umowie lub zamówieniu, powstałą z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, z zastrzeżeniem okoliczności o których mowa w §7 ust. 9 Umowy,
 - b) za zwłokę w wymianie towaru wadliwego na wolny od wad oraz za zwłokę w wymianie towaru niezgodnego z zamówieniem lub umową, bądź za zwłokę w wymianie towaru dostarczonego w niewłaściwym opakowaniu w terminie określonym w § 5 w wysokości 0,5 % wartości brutto wadliwej partii towaru, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, z zastrzeżeniem okoliczności o których mowa w §7 ust. 9 Umowy
 - c) w wysokości 5 % wynagrodzenia umownego brutto niezrealizowanej części umowy (pakietu), której dotyczy rozwiązanie, gdy Zamawiający rozwiąże umowę w zakresie części (pakietu) z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, a w szczególności z powodu trzykrotnej

dostawy towaru wadliwego lub trzykrotnego niedostarczenia towaru, Zamawiający wezwie Wykonawcę do usunięcia naruszenia pod rygorem odstąpienia od umowy, wyznaczając mu dodatkowy 5-dniowy termin. Z zastrzeżeniem okoliczności o których mowa w §7 ust. 9 Umowy.

d) w wysokości 5 % wartości brutto niezrealizowanej umowy, gdy Zamawiający rozwiąże, wypowiedzie, odstąpi od umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, z zastrzeżeniem okoliczności, o których mowa w § 7 ust. 9 pkt. 9.5

Odpowiedź :

Zamawiający modyfikuje § 6, pkt.1 następująco:

1. Wykonawca płaci Zamawiającemu kary umowne:

a) w wysokości **2 %** wartości brutto partii towaru niedostarczonego w terminie wskazanego w bieżącym zamówieniu, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w dostawie towaru w terminie określonym w umowie lub zamówieniu, powstałą z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, z zastrzeżeniem okoliczności o których mowa w §7 ust. 9 Umowy,

b) za zwłokę w wymianie towaru wadliwego na wolny od wad oraz za zwłokę w wymianie towaru niezgodnego z zamówieniem lub umową, bądź za zwłokę w wymianie towaru dostarczonego w niewłaściwym opakowaniu w terminie określonym w § 5 w wysokości **2 %** wartości brutto wadliwej partii towaru, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, z zastrzeżeniem okoliczności o których mowa w §7 ust. 9 Umowy

c) w wysokości 10% wynagrodzenia umownego brutto niezrealizowanej części umowy (pakietu), której dotyczy rozwiązanie, gdy Zamawiający rozwiąże umowę w zakresie części (pakietu) z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, a w szczególności z powodu trzykrotnej dostawy towaru wadliwego lub trzykrotnego niedostarczenia towaru, Zamawiający wezwie Wykonawcę do usunięcia naruszenia pod rygorem odstąpienia od umowy, wyznaczając mu dodatkowy 5-dniowy termin. Z zastrzeżeniem okoliczności o których mowa w §7 ust. 9 Umowy.

d) w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej umowy, gdy Zamawiający rozwiąże, wypowiedzie, odstąpi od umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, z zastrzeżeniem okoliczności, o których mowa w § 7 ust. 9 pkt. 9.5

Pytanie 15, dotyczy Pakiet 14

Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści zaoferowanie pętli monofilamentowych, długość robocza 230 cm, średnica osłonki 2,3 mm, średnice 10, 15, 20, 25 i 30 mm, pętle owalne.

Odpowiedź :

Zamawiający dopuszcza zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 2 do SIWZ, pozostałe parametry bez zmian.

Pytanie 16, dotyczy Pakiet 14

Czy Zamawiający w pozycji 3 dopuści zaoferowanie szczypiec o średnicy osłonki 1,8 mm, 2,4 mm, 2,8 mm, długość 2300 mm, łyżeczki z pojedynczym okienkiem, z ząbkami lub bez ząbków (do wyboru), osłonka z tworzywa sztucznego zmniejszającego opór podczas przemieszczania szczypiec w kanale endoskopu, kształt owalny i owalny wydłużony, łyżeczki bez igły dla średnicy 1,8 mm, łyżeczki z igłą lub bez igły (do wyboru) dla pozostałych średnic.

Odpowiedź :

Zamawiający dopuszcza zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 2 do SIWZ, pozostałe parametry bez zmian

Pytanie 17, dotyczy Pakiet 14

Czy Zamawiający w pozycji 34 dopuści zaoferowanie zestawów zawierających 6 podwiązek, głowica wyposażona w nylonową prowadnicę.

Odpowiedź :

Z kontekstu pytania Zamawiający przypuszcza, że dotyczy pozycji 4. Zamawiający dopuszcza zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 2 do SIWZ, pozostałe parametry bez zmian

Pytanie 18, dotyczy Pakiet 14

Czy Zamawiający w pozycji 6 dopuści zaoferowanie siatki o wymiarach 30 mm x 60 mm, średnica osłonki 2,3 mm,

Odpowiedź :

Zamawiający modyfikuje pozycje 6 zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 2 do SIWZ, pozostałe parametry bez zmian.

Pytanie 19, dotyczy Pakiet 14

Czy Zamawiający w pozycji 7 dopuści zaoferowanie kleszczy o szerokości rozwarcia ramion minimum 8 mm.

Odpowiedź :

Zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 2 do SIWZ, pozostałe parametry bez zmian.

Pytanie 20, dotyczy Pakiet 14

Czy Zamawiający w pozycji 10 dopuści zaoferowanie szczotek o długości 230 cm, średnica 1,7 mm, długość włosia szczotki kanałowej 20 mm, długość całkowita szczotki gniazdowej 15,5 cm, długość szczotki gniazdowej 20 mm/ 30 mm.

Odpowiedź :

Zamawiający dopuszcza zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 2 do SIWZ, pozostałe parametry bez zmian.

Pytanie 21, dotyczy Pakiet 14

Czy Zamawiający w pozycji 11 dopuści zaoferowanie elektrody do koagulacji monopolarnej, średnica 7,3 Fr, długość 230 cm, średnica igły 23G.

Odpowiedź :

Zamawiający nie dopuszcza. Koagulacja z zastosowaniem elektrody monopolarnej jest inną techniką niż wymagana przez Zamawiającego koagulacja elektrodą bipolarną, która jest bezpieczniejsza dla pacjenta.

Pytanie 22, dotyczy Pakiet 14

Czy Zamawiający w pozycji 12 dopuści zaoferowanie zestawów z pętlą 1,8 mm x 160 cm, , 2 gaziki 5 x 5 cm z otworem, pozostałe właściwości według opisu.

Odpowiedź :

Zamawiający nie dopuszcza. Zaoferowane przez Wykonawcę parametry zbyt odlegają od wymaganych przez Zamawiającego.

Pytanie 23, dotyczy Pakiet 14

Czy Zamawiający w pozycji 13 dopuści zaoferowanie zgłębników do wymiennej gastrostomi o średnicy 12, 14, 16, 18, 20, 22 i 24 Fr, nakładka prosta

Odpowiedź :

Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga zaoferowania zgłębnika o średnicy 28F, który jest niezbędny do zabezpieczenia powikłań (uszczelnień).

Pytanie 24, dotyczy Pakiet 1, Poz. 2

- Prosimy o dopuszczenie okrągłego czepka w kształcie beretu ściągniętego nieuciskającą gumką w rozmiarze ± 53 cm z włókniny polipropylenowej Spunbond o gramaturze max. 12 g/m². Kolor zielony lub biały do wyboru. Pakowany po 100 szt. Zgodny z EN 13485 i EN 14001, potwierdzone certyfikatem.

Odpowiedź :

Zamawiający dopuszcza zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 2 do SIWZ.

Pytanie 25, dotyczy Pakiet 1, Poz. 3

Prosimy o dopuszczenie czepka o kroju furażerki uniwersalnego, oddychającego z możliwością wywijania, wiązanego na troki, część boczna wykonana z wzmocnionej włókniny absorpcyjnej pochłaniającej pot o gramaturze 47 g/m², część górna przewiewna z polipropylenu SMS o gramaturze max. 10 g/m². Zgodny z EN 13485 i EN 14001, potwierdzone certyfikatem.

Odpowiedź :

Zamawiający dopuszcza zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 2 do SIWZ, pozostałe parametry bez zmian.

Pytanie 26, dotyczy Pakiet 1, Poz. 4

Prosimy o dopuszczenie maski chirurgicznej wykonanej z min. trzech warstw włókien polipropylenowych, wyposażonej w sztywnik zapewniający łatwe dopasowanie się maski do kształtu twarzy, wiązanej na troki. Skuteczność filtracji bakteryjnej minimum 98,9%. Maski typu II zgodnie z EN 14683. Wyraźne oznakowanie zewnętrznej strony maski dodatkowym oznaczeniem graficznym. Pakowana w kartoniki z oznaczeniem typu, rodzaju maski i spełnianej normy. Certyfikaty ISO 13485 i ISO 14001.

Odpowiedź :

Zamawiający dopuszcza zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 2 do SIWZ, pozostałe parametry bez zmian.

Pytanie 27, dotyczy Pakiet 1, Poz. 5

Prosimy o dopuszczenie rękawic foliowych w rozmiarze uniwersalnym.

Odpowiedź :

Zamawiający dopuszcza zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 2 do SIWZ, pozostałe parametry bez zmian.

Pytanie 28, dotyczy Pakiet 1, Poz. 6

Prosimy o dopuszczenie ochraniaczy na obuwie z włókniny sms, pakowanych po 300 sztuk

Odpowiedź :

Zamawiający w załączniku nr 2 w pakiecie 1 w opisie pozycji 6 ujął w/w dopuszczenie.

Pytanie 29, dotyczy Pakiet 4, Poz. 1

Prosimy o dopuszczenie rękawic nitylowych niesterylnych, bezpudrowych o powierzchni wewnętrznej i zewnętrznej – polimeryzowanej, wewnętrznej chlorowanej z równomiernie rolowanym brzegiem mankietu. I delikatnie teksturowanych z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,09 mm, na dłoni min. 0,07 mm. Odpornych na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1,0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 > 6,5N. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Dyspenser oraz otwór dozujący zabezpieczone dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 10 substancji na poziomie co najmniej 4). Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978. Rozmiary XS-XL, pakowane po 100 szt.

Odpowiedź :

Zamawiający dopuszcza zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 2 do SIWZ.

Pytanie 30, dotyczy Pakiet 4, Poz. 2

Prosimy o dopuszczenie rękawic lateksowych bezpudrowych o AQL < 1,5, poziomie protein <20ug/g, mikroteksturowanych z antypoślizgową powierzchnią zewnętrzną, o grubości na palcu 0,13 ±0,01 mm, oznakowanych jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III. Spełniających normy EN 455, EN 374 – cz.2 i 3, EN 420. Przebadanych na

przenikalność min. 4 substancji chemicznych na co najmniej 1 poziomie zgodnie z EN 374-3, potwierdzone certyfikatem CE, badania na wirusy zgodnie z ASTM F 1671 i EN 374-5. Rozmiary XS-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera kolorystycznie w zależności od rozmiaru, pakowane po 100 sztuk.

Odpowiedź :

Zamawiający dopuszcza zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 2 do SIWZ

Pytanie 31, dotyczy Pakiet 43 Poz. 1

Prosimy o dopuszczenie sterylnego fartucha chirurgicznego wykonanego z ciemnoniebieskiej włókniny typu SMS o gramaturze 35 gsm i kroju prostym. Fartuch pakowany podwójnie w opakowanie typu blister i wewnętrzne włókninowe, ułożenie typu książka. Lamówka w kolorze żółtym oznaczającym wymagania standardowe. Rękawy łączone za pomocą klejenia lub min. 4 rzędów ultradźwięków. Barrierowość min. 35 cmH₂O, wytrzymałość na wypychanie min. 155 kPa, wytrzymałość na rozciąganie na mokro CD/MD min. 30/65 N. Na opakowaniu indykator sterylności, min. 2 etykiety przylepne zawierające co najmniej LOT, nazwę własną fartucha i rozmiar. W zestawie 2 ręczniczki do osuszania rąk w rozmiarze: 30x40cm, pakowane razem z fartuchem. Rozmiary fartuchów: S-XXL.

Odpowiedź :

Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający oczekuje fartuchów z włókniny pięciowarstwowej SMMMS i kroju raglan a nie fartuchów z włókniny trójwarstwowej o kroju prostym ,który ogranicza ruchy. Ponadto zaproponowana barrierowość jest za niska od wymaganej.

Pytanie 32, dotyczy Pakiet 43 Poz. 2

Prosimy o dopuszczenie sterylnego fartucha chirurgicznego wykonanego z ciemnoniebieskiej włókniny typu SMS o gramaturze 35 gsm i kroju prostym. W przedniej części i na rękawach wzmocnienia z laminatu o gramaturze min. 43gsm. Fartuch pakowany podwójnie w opakowanie typu blister i wewnętrzne włókninowe, ułożenie typu książka. Lamówka w kolorze zielonym oznaczającym wymagania wysokie. Rękawy łączone za pomocą klejenia lub min. 4 rzędów ultradźwięków. Barrierowość na rękawach i w części przedniej fartucha min. 140 cmH₂O, wytrzymałość na wypychanie na mokro głównej włókniny min. 155 kPa i min. 205 kPa w obszarze krytycznym, wytrzymałość na rozciąganie na mokro głównej włókniny CD/MD min. 30/65 N oraz min. 93/91 N w obszarze krytycznym. Na opakowaniu indykator sterylności min. 2 etykiety przylepne zawierające co najmniej LOT, nazwę własną fartucha i rozmiar. W zestawie 2 ręczniczki do osuszania rąk w rozmiarze: 30x40cm, pakowane razem z fartuchem. Rozmiary fartuchów: S-XXL.

Odpowiedź :

Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający oczekuje fartuchów z włókniny pięciowarstwowej SMMMS i kroju raglan a nie fartuchów z włókniny trójwarstwowej o kroju prostym ,który ogranicza ruchy.

Pytanie 33, dotyczy Pakiet 46

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania końcówek waporyzacyjnych, do wyboru z katalogu przez Zamawiającego, z kanałem ssącym lub bez, w rozmiarach 3.5-4.0mm, wraz z użyczeniem kompatybilnej konsoli waporyzacyjnej do dedykowanych końcówek, jako rozwiązanie równoważne?

Odpowiedź :

Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ. Zamawiający posiada sprawne urządzenie, do którego potrzebuje tylko elektrod.

Pytanie 34, dotyczy Pakiet 16 pozycja 1.

Czy zamawiający dopuści zestaw składający się z Zestaw ochronny:

1. Sterylny wzmocniony fartuch chirurgiczny, wzmocniony dwuwarstwowym laminatem barierowym z warstwą chłonną w części przedniej i przedramionach.
2. W części przedniej wzmocnienie do końca dolnej krawędzi fartucha, w rękawach min. 39 cm.
3. Maseczka chirurgiczna - 1 szt.
4. Czepek typu beret - 1 szt.
5. Ochraniacze włókninowe na buty - 1 para.

Zestaw zgodny z normami:

- 1) (EU) 2016/425,
- 2) EN 14126.

Odpowiedź :

Zamawiający nie wyraża zgody, wymaga czepka z napotnikiem.

Pytanie 35, dotyczy Pakiet 16 pozycja 1.

Czy zamawiający będzie wymagał aby zestaw był zapakowany w serwetę 60 cm x 60 cm?

Odpowiedź :

Zamawiający wyraża zgodę, ale nie wymaga.

Pytanie 36 dotyczy Pakiet 16 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści i będzie wymagał sterylne wzmocniony fartuch chirurgiczny z włókniny typu SMS o gramaturze 35g/m², wzmocniony dwuwarstwowym laminatem barierowym z warstwą chłonną w części przedniej i przedramionach o gramaturze min. 40g/m².

W części przedniej wzmocnienie o wymiarach

L – 76 cm w centralnej części fartucha, w rękawach min. 35 cm

L-L – 90 cm w centralnej części fartucha, w rękawach min. 35 cm

XL - 76 cm w centralnej części fartucha, w rękawach min. 39 cm

XL-L - 90 cm w centralnej części fartucha, w rękawach min. 39 cm

Rękawy proste zakończone niepylącym poliestrowym mankietem o długości min. 6 cm.

Wiązany na 4 troki, zewnątrz w kartoniku. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową na

długości wzmocnień – w części szyjnej zapięcie na rzep szer. min. 1,5 cm, dł. min. 10 i 5 cm;

troki mocowane ultradźwiękowo. Oznaczenie rozmiaru, rodzaju fartucha, poziomu

zabezpieczenia oraz normy EN 13795 widoczne przy złożonym fartuchu. Fartuch bez lateksu z

potwierdzeniem na etykiecie. Rozmiary L-127, L-L -151, XL-127, XL-L -152.

Odporność na przenikanie cieczy w strefie krytycznej min. 190 cmH₂O, mniej krytycznej min. 60

cmH₂O - parametry potwierdzone kartą danych technicznych.

Fartuch zgodny z normą EN 13795.

Zamawiający dopuszcza sterylne fartuch chirurgiczny z zapięciem na rzep w okolicy karku o

wymiarach: szer. 3cm, dł. 13 i 7 cm.

Zamawiający dopuszcza sterylne fartuch chirurgiczny z mankietem o długości 7,5 cm (+/- 1 cm).

Odpowiedź :

Zamawiający dopuszcza zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 2 do SIWZ, **pod warunkiem że rzep będzie zapewniał na całej swojej szerokości stabilne zapięcie**, pozostałe parametry bez zmian.

Pytanie 37, dotyczy Pakiet 16 pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści i będzie wymagał sterylne fartuch chirurgiczny z włókniny typu SMS 35g/m², rękawy proste zakończone niepylącym poliestrowym mankietem o długości min. 6 cm.

Wiązany na 4 troki, zewnętrzne w kartoniku. W części szyjnej zapięcie na rzep szer. min 1,5

cm, dł. Min 10 i 5 cm; troki mocowane ultradźwiękowo. Oznaczenie rozmiaru, rodzaju fartucha,

poziomu zabezpieczenia oraz normy EN 13795 widoczne przy złożonym fartuchu. Fartuch bez

lateksu z potwierdzeniem na etykiecie. Rozmiary L- 127 cm, L-L 151 cm, XL-127, XL-L-152.

Fartuch zgodny z normą EN 13795.

Zamawiający dopuszcza sterylne fartuch chirurgiczny z zapięciem na rzep w okolicy karku o

wymiarach: szer. 3cm, dł. 13 i 7 cm.

Zamawiający dopuszcza sterylne fartuch chirurgiczny z mankietem o długości 7,5 cm (+/- 1 cm).

Odpowiedź :

Zamawiający dopuszcza zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 2 do SIWZ, **pod warunkiem że rzep będzie zapewniał na całej swojej szerokości stabilne zapięcie**, pozostałe parametry b/z

Pytanie 38, dotyczy Pakietu 25

Czy w związku z tym, że na rynku polskim istnieje wiele firm „podszywających” się pod dystrybutorów czujników i części zużywalnych w technologii Masimo a w rezultacie oferujących słabej jakości podróbki produkcji koreańskiej, chińskiej lub tureckiej Zamawiający będzie wymagał od oferenta aby był autoryzowanym dystrybutorem czujników w technologii Masimo SET, potwierdzone odpowiednim dokumentem od producenta firmy Masimo? Na rynku jest kilku autoryzowanych dystrybutorów, którzy mogą złożyć konkurencyjną ofertę.

Odpowiedź :

Zamawiający dopuszcza nie wymaga. Oferowany sprzęt musi być w pełni kompatybilny z technologią Masimo.

Pytanie 39, dotyczy Pakietu 25

Czy w poz. 9 i poz. 10 zamawiający wymaga oryginalnych czujników dopuszczonych i zaakceptowanych przez producenta sprzętu firmę GE Healthcare?

Odpowiedź :

Zamawiający dopuszcza nie wymaga. Oferowany sprzęt musi być w pełni kompatybilny z posiadanym przez Zamawiającego sprzętem.

Pytanie 40, dotyczy Pakietu 35

Czy w zamawiający wymaga oryginalnych akcesoriów dopuszczonych i zaakceptowanych przez producenta sprzętu?

Odpowiedź :

Zamawiający dopuszcza nie wymaga. Oferowany sprzęt musi być w pełni kompatybilny z posiadanym przez Zamawiającego sprzętem.

Pytanie 41, dotyczy Pakietu 35, poz. 4

Czy w związku z tym, że na rynku polskim istnieje wiele firm „podszywających” się pod dystrybutorów czujników i części zużywalnych w technologii Masimo, a w rezultacie oferujących słabej jakości podróbki produkcji koreańskiej, chińskiej lub tureckiej Zamawiający będzie wymagał od oferenta aby był autoryzowanym dystrybutorem czujników w technologii Masimo SET, potwierdzone odpowiednim dokumentem od producenta firmy Masimo? Na rynku jest kilku autoryzowanych dystrybutorów, którzy mogą złożyć konkurencyjną ofertę.

Odpowiedź :

Zamawiający dopuszcza nie wymaga. Oferowany sprzęt musi być w pełni kompatybilny z posiadanym przez Zamawiającego sprzętem.

Pytanie 42, dotyczy zapisów SIWZ oraz istotnych postanowień umownych

W związku z występowaniem w okresie realizacji niniejszej umowy okoliczności nadzwyczajnych związanych ze skutkami epidemii wirusa SARS-Cov-2 zwracamy się z wnioskiem wprowadzenie, na podstawie art. 473 §2 KC zastrzeżenia, że do czasu ustania ww. okoliczności łączna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy wynikająca z niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, niezależnie od podstaw prawnych dochodzonego roszczenia (w tym z tytułu kar umownych), będzie ograniczona wyłącznie do szkody wyrządzonej umyślnie zgodnie z art. 473 §2 KC.

W świetle aktualnych uwarunkowań związanych w sytuacją epidemiologiczną na świecie praktycznie żaden dystrybutor sprzętu medycznego nie może zagwarantować dostawy towarów stanowiących przedmiot zamówienia. Producenci realizują Zamówienia wg określonych priorytetów, wynikających z tendencji i zapotrzebowań ogólnoswiatowych. Ponadto, nawet w przypadku wytworzenia puli jakiegoś asortymentu przeznaczonego na Państwa rzecz może być problem z jego dostarczeniem (importem, procedurami i transportem wewnętrznym). W

związku z powyższym zaciąganie zobowiązań w aktualnych warunkach, obarczonych dużym ryzykiem odpowiedzialności kontraktowej, może być niemożliwe, nawet przy dołożeniu maksimum staranności przy ich realizacji. Dlatego wnosimy o dodanie zapisu o następującej treści:

„W związku z występowaniem w okresie realizacji niniejszej umowy okoliczności nadzwyczajnych związanych ze skutkami epidemii wirusa SARS-Cov-2, do czasu ich ustania łączna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy wynikająca z niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, niezależnie od podstaw prawnych dochodzonego roszczenia (w tym z tytułu kar umownych), ograniczona jest wyłącznie do szkody wyrządzonej umyślnie zgodnie z art. 473 §2 KC.”

Odpowiedź :

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Powstanie stanu obiektywnej niemożności wykonania zobowiązania należy oceniać w kategoriach siły wyższej co Zamawiający opisał w §7 ust 9.

Pytanie 43, dotyczy zapisów SIWZ oraz istotnych postanowień umownych

Prosimy Zamawiającego o modyfikację §8 ust. 1 a-b) wzoru umowy w następujący sposób:

„Wykonawca płaci Kupującemu kary umowne:

a) za zwłokę w dostawie towaru w terminie określonym w umowie lub zamówieniu, powstałą z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, w wysokości 0,2% wartości brutto partii towaru nie dostarczonego w terminie, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki,

b) za zwłokę w wymianie towaru wadliwego na wolny od wad oraz za zwłokę w wymianie towaru niezgodnego z zamówieniem lub umową, bądź za zwłokę w wymianie towaru dostarczonego w niewłaściwym opakowaniu w terminie określonym w § 7 w wysokości 0,2% wartości brutto partii towaru, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki.”

Odpowiedź :

W pytaniu błędnie wskazano par. 8 zamiast 6. Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 14.

Pytanie 44, dotyczy zapisów SIWZ oraz istotnych postanowień umownych

Prosimy Zamawiającego o modyfikację §6 ust 10 na : „Wykonawca nie może dokonać cesji wierzycelności powstałych w związku z realizacją niniejszej umowy na rzecz osoby trzeciej bez zgody Zamawiającego, wyrażonej w trybie art.54 ust. 5 ustawy o działalności leczniczej z dnia 15.04.2011 r. W przypadku nieuiszczenia przez Zamawiającego zapłaty w terminie 14 dni od dnia otrzymania wezwania Wykonawcy do zapłaty, Wykonawca ma prawo dokonać przelewu wierzycelności zgodnie z art. 509 k.c. a zastrzeżenie umowne wyrażone w zdaniu poprzedzającym strony traktują, jako nieistniejące.”

Odpowiedź :

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 45, dotyczy Pakiet 14

Czy Zamawiający zezwoli na złożenie oferty częściowej na pozycje 1,3,4,5,6,8,9 i dopuści: Poz 1 Pętla do polipektomii na ciepło, jednorazowego użytku; wykonane z plecionego drutu o średniej sztywności, długość robocza min 230 cm, średnica osłonki 2.3 mm, średnice otwartej pętli: 15, 24, 36 mm (do wyboru), kształt owalny, rękojeść skalowana. Opakowanie x 10 szt. Poz 4 Szczypce biopsyjne jednorazowego użytku; średnica osłonki 2,3 i 3.0 mm, długość robocza 230 cm, łyżeczki z okienkiem i ząbkami z możliwością biopsji stycznej, osłonka z tworzywa sztucznego pokryta substancją hydrofilną z markerami sygnalizacyjnymi odległość, z igłą, kształt: okrągły, elipsoidalny i pogłębionymi (do wyboru). Opakowanie x 10 szt. poz 5 Zestawy do opaskowania żyłaków przetyku. Zestaw zawiera 6 podwiązek wykonanych z materiału hypoalergicznego; głowica wyposażona w metalową prowadnicę i zawór zwrotny z wejściem do podłączenia giętkiego drenu z przeznaczeniem do irygacji miejsca obliteracji, zestaw z mechaniczną i dźwiękową sygnalizacją momentu uwolnienia każdej podwiązki. Przystosowany do współpracy z endoskopami o średnicy 9.4 - 13 mm.

Odpowiedź :

Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie 46, dotyczy Pakiet 15

Czy zamawiający dopuści : Szczotka cytologiczna gastrokopowa dł. 2400 cm, cewnik o średnicy 1.8 mm. na minimalny kanał roboczy 2.0 mm, szczoteczka o średnicy 3 mm.

Odpowiedź :

Zamawiający dopuszcza zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 2 do SIWZ.

Pytanie 47, dotyczy Pakiet 16 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści fartuch o gramaturze min 35g/m²?

Odpowiedź :

Zamawiający dopuszcza zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 2 do SIWZ.

Pytanie 48, dotyczy Pakiet 16 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści fartuch z mankiem 6,5 cm +/- 0,5 cm?

Odpowiedź :

Zamawiający dopuszcza zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 2 do SIWZ, pozostałe parametry b/z.

Pytanie 49, dotyczy Pakiet 16 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści fartuch z rzepem szer. 3 cm, dł. 13 i 6 cm?

Odpowiedź :

Zamawiający dopuszcza zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 2 do SIWZ. pozostałe parametry b/z.

Pytanie 50, dotyczy Pakiet 16 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści fartuch z 3 naklejkami do dokumentacji?

Odpowiedź :

Zamawiający dopuszcza zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 2 do SIWZ.

Pytanie 51, dotyczy Pakiet 16 pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści fartuch z mankiem 6,5 cm +/- 0,5 cm?

Odpowiedź :

Zamawiający dopuszcza zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 2 do SIWZ. pozostałe parametry b/z

Pytanie 52, dotyczy Pakiet 16 pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści fartuch z rzepem szer. 3 cm, dł. 13 i 6 cm?

Odpowiedź :

Zamawiający dopuszcza zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 2 do SIWZ.

Pytanie 53, dotyczy Pakiet 16 pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści fartuch z 3 naklejkami do dokumentacji?

Odpowiedź :

Zamawiający dopuszcza zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 2 do SIWZ.

Pytanie 54, dotyczy Pakiet 43 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch z ręcznikami pakowanymi osobno?

Odpowiedź :

Zamawiający dopuszcza zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 2 do SIWZ.

Pytanie 55, dotyczy Pakiet 43 pozycja 1 - 2

Czy Zamawiający dopuści fartuch z mankiem 6,5 cm +/- 0,5 cm?

Odpowiedź :

Zamawiający dopuszcza zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 2 do SIWZ.

Pytanie 56, dotyczy zapisów SIWZ

Wnosimy o zwolnienie Wykonawców z wnoszenia wadium w przedmiotowym postępowaniu zgodnie z treścią art. 15va 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 (Dz.U. 2020 poz. 374, ze zm.).
UZASADNIENIE: Zgodnie z treścią uzasadnienia do 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 (Druk 382): „Bezpośrednim skutkiem pogorszenia się sytuacji ekonomicznej przedsiębiorców działających na rynku zamówień publicznych mogą być trudności w ponoszeniu przez nich kosztów związanych z uzyskaniem zamówień publicznych, takich jak koszt wniesienia wadium czy też zabezpieczenia należytego wykonania umowy. Dlatego też w art. 58 pkt 15 projektu ustawy proponuje się zniesienie obowiązku żądania wniesienia wadium w postępowaniach o szacunkowej wartości powyżej progów unijnych, a więc w postępowaniach o najwyższych wartościach. Spowoduje to obniżenie kosztów udziału w postępowaniu, a przez to zwiększenie dostępności rynku zamówień publicznych dla wykonawców w okresie występowania epidemii COVID-19. Przygotowując postępowanie o udzielenie zamówienia, zamawiający powinien dokonać oceny zasadności żądania wniesienia wadium z uwzględnieniem specyfiki danego zamówienia, w tym kręgu potencjalnych wykonawców (np. czy istnieje ryzyko wystąpienia zmywy wykonawców lub udziału w postępowaniu niesolidnego wykonawcy”

Odpowiedź :

Zamawiający rozumie trudną sytuację Wykonawców, ale w jego ocenie w sprawie zachodzi uzasadnienie dla zastosowania wadium.

Pytanie 57, dotyczy Pakiet nr 4 pozycja 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaferowanie rękawic o sile zrywu przed starzeniem minimum 9 N, po starzeniu minimum 8 N. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź :

Zamawiający dopuszcza zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 2 do SIWZ.

Pytanie 58, dotyczy Pakiet nr 4 pozycja 1, 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaferowanie rękawic zgodnych z normą EN ISO 15223-1. Klasa wyrobu medycznego zgodnie z Rozporządzeniem (UE) 2017/745. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź :

Zamawiający dopuszcza zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 2 do SIWZ.

Pytanie 59, dotyczy istotnych postanowień umownych:

Wnosimy o modyfikację § 3 ust. 11 projektu umowy poprzez określenie iż szkolenie zostanie przeprowadzone za pośrednictwem urzędów porozumiewania się na odległość.

Odpowiedź :

Zamawiający modyfikuje § 3, ust.11 pkt f) następująco:

f) Szkolenia zostaną przeprowadzone w siedzibie Zamawiającego lub w innym miejscu zaproponowanym przez Wykonawcę. Zamawiający dopuszcza przeprowadzenie szkolenia za pośrednictwem urzędów porozumiewania się na odległość.

Pytanie 60, dotyczy istotnych postanowień umownych:

Wnosimy o modyfikację § 3 projektu umowy poprzez dodanie do niego ust. 12 o treści: „Zamawiający zobowiązuje się do zamawiania każdorazowo nie więcej towaru aniżeli iloraz jego ilości wynikającej z umowy i sumy miesięcy na jaki została ona zawarta.”

UZASADNIENIE: Pandemia COVID-19 - w zrozumiały 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 bezpośrednio 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 przezwyciężyć 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 podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 61, dotyczy istotnych postanowień umownych:

Wnosimy o wykreślenie § 4 ust. 4 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 podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 62, dotyczy istotnych postanowień umownych:

Wnosimy o wykreślenie § 4 ust. 10 projektu umowy.

Odpowiedź :

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 63, dotyczy wzoru umowy:

Wnosimy o modyfikację § 5 ust. 3 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, wynikającej 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 współżycia 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 z kontekstu pytania rozumie, że chodzi o § 5, ust. 2 w związku z czym modyfikuje § 5, ust. 2 następująco:

2. Wykonawca jest zobowiązany do załatwienia reklamacji Zamawiającego w terminie **do 5 dni** z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy (niedziel i świąt ustawowo wolnych) oraz sobót:

- a) od daty otrzymania reklamacji w przypadku reklamacji ilościowych;
- b) od daty otrzymania zwróconego towaru w przypadku reklamacji jakościowych.

Pytanie 64, dotyczy istotnych postanowień umownych:

Wnosimy o modyfikację § 6 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. 0,5% wartości towaru reklamowanego za każdy dzień roboczy zwłoki w lit. b);
- c. 5% wartości niezrealizowanego przedmiotu umowy w lit. c) i d).

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 :

Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 14.

Pytanie 65, dotyczy istotnych postanowień umownych:

Wnosimy o modyfikację § 6 ust. 3 projektu umowy poprzez wykreślenie z jego treści uprawnienia do potrącenia naliczonej kary umownej z wynagrodzeniem Wykonawcy.

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 podtrzymuje zapisy SIWZ. Zamawiający stosuje powszechnie obowiązujące przepisy, nie jest wiadome jak długo trwać będzie stan epidemii dlatego wprowadzenie takiej doraźnej zmiany nie znajduje uzasadnienia.

Pytanie 66, dotyczy istotnych postanowień umownych:

Wnosimy o modyfikację § 7 ust. 2 projektu umowy poprzez dodanie do jego treści in fine: „zmiana taka dla swojej ważności nie wymaga zawarcia aneksu w formie pisemnej.”

Odpowiedź :

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Z przyczyn formalnych i dokumentujących wprowadzanie wszystkich zmian aneksem jest uzasadnione.

Pytanie 67, dotyczy istotnych postanowień umownych:

Wnosimy o wykreślenie § 7 ust. 7 projektu umowy.

Odpowiedź :

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 68, dotyczy istotnych postanowień umownych:

Wnosimy o modyfikację § 7 projektu umowy poprzez dodanie do niego ust. 10 o 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 przetargowej. 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 podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 69, dotyczy istotnych postanowień umownych:

Wnosimy o modyfikację § 8 projektu umowy poprzez dookreślenie charakteru niniejszego postanowienia. Wykonawca pragnie zwrócić uwagę iż zgodnie z § 2 ust. 5 lit. c) przewidziane umową prawo opcji wynosi 30%.UZASADNIENIE: Wzór umowy powinien zawierać wyraźne i precyzyjne uregulowania dotyczące tej części zamówienia, która będzie realizowana na pewno oraz równie precyzyjne określenie tej części zamówienia, której realizacja będzie uzależniona od decyzji zamawiającego o skorzystaniu z prawa opcji (KIO 2177/13)

Odpowiedź :

Klauzula jest typowo stosowana i jasna, par. 2 określa podstawowy zakres zamówienia i gwarantuje jego realizację na poziomie 70%, natomiast par. 8 to zastrzeżenie na wypadek wykorzystania 100% podstawowego zakresu,

Pytanie 70, dotyczy istotnych postanowień umownych:

Wnosimy o modyfikację § 9 ust. 1 pkt 1.6. poprzez dookreślenie „poważnej szkody”.UZASADNIENIE: Zgodnie z zaleceniami Komisji Europejskiej zawartymi w dokumencie „Zamówienia publiczne – porady dla osób odpowiedzialnych za udzielanie zamówień publicznych dotyczących unikania najczęstszych błędów popełnianych w projektach finansowanych z europejskiego funduszu strukturalnego i inwestycyjnych: (s. 38 i 39) „Odpowiednio przygotowana specyfikacja powinna być łatwa do zrozumienia dla oferenta i dla zainteresowanych stron.” Powyższe zalecenia należy stosować w każdym postępowaniu, nie tylko tych, które są realizowane z udziałem środków z POIS. (E. Grabowska-Szweicer, I. Granecka, P. Granecki Postępowanie wykonawcy w zamówieniach publicznych. Komentarz praktyczny, tryby zamówieniowe, dokumenty przetargowe, postępowanie odwoławcze wyd. 1, rok 2018, wydawnictwo C.H. Beck).

Odpowiedź :

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 71, dotyczy istotnych postanowień umownych:

Wnosimy o modyfikację 11 ust. 6 projektu umowy poprzez nadanie mu następującej treści: „Warunki wprowadzenia zmian do umowy określono w § 7 Umowy. Zmiana postanowień umownych może nastąpić za zgodą obu Stron i pod rygorem nieważności wymaga formy pisemnego aneksu, skutecznego po podpisaniu przez obie Strony umowy. Wyjątek stanowi stosowanie „prawa opcji”, o którym mowa w § 2 ust. 5 umowy w odniesieniu do zapisów w § 2 ust. 7 Umowy, oraz z zastrzeżeniem pozostałych wyjątków przewidzianych w treści umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 72, dotyczy Pakiet nr 1 poz. 2,4

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

Odpowiedź :

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 73, dotyczy Pakiet nr 1 poz.2

Czy zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie czepka ze średnicą mniejsza niż 53cm?

Odpowiedź :

Zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 2 do SIWZ.

Pytanie 74, dotyczy Pakiet nr 1 poz.2

Czy zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie czepka pakowanego w worek foliowy ?

Odpowiedź :

Zamawiający dopuszcza zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 2 do SIWZ.

Pytanie 75, dotyczy Pakiet nr 1 poz. 2

Czy zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie czepka tylko w kolorze niebieskim?

Odpowiedź :

Zamawiający dopuszcza zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 2 do SIWZ.

Pytanie 76, dotyczy Pakiet nr 1 poz.4

CZY ZAMAWIAJĄCY WYMAGA MASEK MEDYCZNYCH TYPU II WEDŁUG AKTUALNEJ NORM PN EN 14683:2019 ZGODNIE Z WYTYCZNYMI KRAJOWEGO KONSULTANTA W DZIEDZINIE CHOROÓB ZAKAZNYCH UMIESZCZONYMI NA STRONIE MINISTERSTWA ZDROWIA?

Odpowiedź :

Zamawiający wymaga masek medycznych typ II zgodnie z normą PN-EN 14683:2019 tak jak opisał w SIWZ.

Pytanie 77, dotyczy Pakiet nr 1 poz.4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie maski skuteczność filtracji bakterii: BFE >98% zgodnie z EN 14683 (TYPE II) ciśnienie różnicowe <40 Pa czysta mikrobiologiczne I <30 CFU/g zgodnie z normą EN 14683:2019+ AC:2019 Annex S I EN ISO 11737-1:2018 tylko w kolorze niebieskim?

Odpowiedź :

Zamawiający dopuszcza zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 2 do SIWZ, pozostałe parametry bez zmian.

Pytanie 78, dotyczy Pakiet 13, poz. 17

Ze względu na wycofanie płucek testowych wielorazowego użytku, prosimy o dopuszczenie noworodkowych płucek testowych jednorazowego użytku, wraz z weryfikacją ilości.

Odpowiedź :

Zamawiający modyfikuje pozycję 17 zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 2 do SIWZ.

Pytanie 79, dotyczy pakietu 22, poz. 1, 2 i 4.

Prosimy o wydzielenie pozycji 1, 2 i 4 do odrębnego pakietu.

Odpowiedź :

Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie 80, dotyczy istotnych postanowień umownych - § 6 - KARY UMOWNE I ODSZKODOWANIE.

PROSIMY O ROZWAŻENIE ZMIANY WYSOKOŚCI RAR UMOWNYCH: 1. Wykonawca płaci Zamawiającemu kary umowne:

- a) w wysokości 1% wartości brutto partii towaru niedostarczonego w terminie wskazanego w bieżącym zamówieniu, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w dostawie towaru w terminie określonym w umowie lub zamówieniu, powstałą z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, z zastrzeżeniem okoliczności o których mowa w §7 ust. 9 Umowy,
- b) za zwłokę w wymianie towaru wadliwego na wolny od wad oraz za zwłokę w wymianie towaru niezgodnego z zamówieniem lub umową, bądź za zwłokę w wymianie towaru dostarczonego w niewłaściwym opakowaniu w terminie określonym w § 5 w wysokości 1 % wartości brutto wadliwej partii towaru, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, z zastrzeżeniem okoliczności o których mowa w §7 ust. 9 Umowy

Odpowiedź :

Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 14.

Pytanie 81, dotyczy pakietu 18

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 18 paski do innych glukometrów, o równoważnych parametrach, jeżeli wykonawca zobowiąże się do bezpłatnego dostarczenia kompatybilnych z tymi paskami glukometrów. Jeżeli odpowiedź Zamawiającego będzie pozytywna, to bardzo proszę o podanie ilości glukometrów dla każdej z dwóch pozycji tego pakietu.

Odpowiedź :

Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ. Zamawiający podał nazwy glukometrów w opisie przedmiotu zamówienia, które stanowią jego własność i do których chce zakupić kompatybilne paski testowe. Zamawiający w przedmiotowym postępowaniu oczekuje zaoferowania pasków, nie zaś pasków z nowymi urządzeniami na zasadach użyczenia, bądź sprzedawanych łącznie, których koszt zostanie w kalkulowany w cenę pasków. Zamawiający nie widzi powodu, dla którego miałyby nie używać posiadanych sprawnych i systematycznie walidowanych płynami kontrolnymi urządzeń.

Pytanie 82

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie nr 14 poz 1 pętli w opakowaniach zbiorczych po 5 szt przy zachowaniu wszystkich pierwotnie wymaganych parametrów?

Odpowiedź :

Zamawiający wyraża zgodę. Zamawiający zgodnie z pkt 2.21 SIWZ dopuszcza możliwość zaoferowania przedmiotu zamówienia w mniejszych lub większych opakowaniach jednostkowych (tj. w innej ilości pojedynczych sztuk w opakowaniu) niż wskazane w załączniku nr 2 do SIWZ pod warunkiem, iż różnica zaoferowanych ilości nie przekroczy 50 % ilości określonych przez Zamawiającego w SAC. (tj. Zamawiający oczekuje asortymentu w ilości 5 opakowań pakowanych po 10 szt. Wykonawca może zaoferować 10 opakowań po 5 szt. Wykonawca zobowiązany jest wtedy przeliczyć i zmienić ilość oferowanych sztuk asortymentu oraz opakowań w kolumnie „Ilość” tak by odpowiadała ilości zamawianej.

W kolumnie "cena jedn. netto" zobowiązany jest podać cenę za zaoferowany produkt (po przeliczeniu tj. za op. = 5 szt.). W kolumnie "Nazwa producenta" należy podać dodatkowo rzeczywiste parametry zaoferowanego opakowania (tj. op.=5szt.).

Pytanie 83

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie nr 14 poz 6 siatki do wydobywania usuniętych polipów w opakowaniach zbiorczych po 5 szt przy zachowaniu wszystkich pierwotnie wymaganych parametrów?

Odpowiedź :

Zamawiający wyraża zgodę. Zamawiający zgodnie z pkt 2.21 SIWZ dopuszcza możliwość zaoferowania przedmiotu zamówienia w mniejszych lub większych opakowaniach jednostkowych (tj. w innej ilości pojedynczych sztuk w opakowaniu) niż wskazane w załączniku nr 2 do SIWZ pod warunkiem, iż różnica zaoferowanych ilości nie przekroczy 50 % ilości określonych przez Zamawiającego w SAC. (tj. Zamawiający oczekuje asortymentu w ilości 10 opakowań pakowanych po 10 szt. Wykonawca może zaoferować 20 opakowań po 5 szt. Wykonawca zobowiązany jest wtedy przeliczyć i zmienić ilość oferowanych sztuk asortymentu oraz opakowań w kolumnie „Ilość” tak by odpowiadała ilości zamawianej.

W kolumnie "cena jedn. netto" zobowiązany jest podać cenę za zaoferowany produkt (po przeliczeniu tj. za op. = 5 szt.). W kolumnie "Nazwa producenta" należy podać dodatkowo rzeczywiste parametry zaoferowanego opakowania (tj. op.=5szt.).

Pytanie 84

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie nr 14 poz 7 kleszczy chwytnych pakowanych po 5 szt przy zachowaniu wszystkich pierwotnie wymaganych parametrów?

Odpowiedź :

Zamawiający wyraża zgodę. Zamawiający zgodnie z pkt 2.21 SIWZ dopuszcza możliwość zaoferowania przedmiotu zamówienia w mniejszych lub większych opakowaniach jednostkowych (tj. w innej ilości pojedynczych sztuk w opakowaniu) niż wskazane w załączniku nr 2 do SIWZ pod warunkiem, iż różnica zaoferowanych ilości nie przekroczy 50 % ilości

określonych przez Zamawiającego w SAC. (tj. Zamawiający oczekuje asortymentu w ilości 2 opakowań pakowanych po 10 szt. Wykonawca może zaoferować 4 opakowania po 5 szt. Wykonawca zobowiązany jest wtedy przeliczyć i zmienić ilość oferowanych sztuk asortymentu oraz opakowań w kolumnie „Ilość” tak by odpowiadała ilości zamawianej.

W kolumnie "cena jedn. netto" zobowiązany jest podać cenę za zaoferowany produkt (po przeliczeniu tj. za op. = 5 szt.). W kolumnie "Nazwa producenta" należy podać dodatkowo rzeczywiste parametry zaoferowanego opakowania (tj. op.=5szt.).

Pytanie 85

Prosimy Zamawiającego w pakiecie 14 poz 8 o sprostowania oczywistej pomyłki pisarskiej „Pompka” na Pułapka na polipy 4 komorowa z ruchomymi komorami?

Odpowiedź :

Zamawiający poprawia omyłkę pisarską zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 2 do SIWZ.

Pytanie 86 dotyczy Pakiet nr 45 Poz. 4:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie nieznacznych różnic w wymiarach niżej wyspecyfikowanych narzędzi i nazwach (specyfika danego producenta), co umożliwi naszej firmie złożenie konkurencyjnej oferty:

Pakiet nr 45

Poz.4) Czy Zamawiający dopuści nożyce artroskopowe odgięte 30° lub 45°, funkcjonalnie identyczne lub punch artroskopowy z łyżeczką 30° lub 45°, funkcjonalnie identyczny lub punch artroskopowy z łyżeczką odgięty 90°, funkcjonalnie identyczny.

Odpowiedź :

Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ. Zamawiający nie oczekuje nożyc artroskopowych tylko narzędzi do obcinania.

Pytanie 87:

Ze względu na wejście w życie regulacji Medical Device Regulation 2017/745 wydłużającej procesy produkcyjne i certyfikacyjne wyrobów medycznych oraz obostrzenia związane z COVID-19, zwracamy się z prośbą o zmianę kryteriów oceny- termin dostawy na:

42 dni - 40pkt

41dni - 30pkt

40dni - 20pkt

39dni – 10pkt

38dni – 0pkt.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 88: Pakiet 41, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu składającego się z trokara optycznego o średnicy 5mm, 2 kaniule, 1 obturator, długość kaniuli 75mm; kaniule z zaworem gazowym, obturator z separatorem tkankowym, zawór umożliwiający insuflację i desuflację?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga, aby budowa troakaru była zgodna z SIWZ

Pytanie 89: Pakiet 41, poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu składającego się z trokara optycznego o średnicy 5mm, 2 kaniule, 1 obturator, długość kaniuli 100mm; kaniule z zaworem gazowym, obturator z separatorem tkankowym, zawór umożliwiający insuflację i desuflację?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga, aby budowa troakaru była zgodna z SIWZ

Pytanie 90: dotyczy pakietu 18

Zamawiający określa system do pomiaru stężenia glukozy we krwi podając nazwę własną glukometrów będących zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową w każdej z pozycji pakietu wyłącznie do jedynych kompatybilnych pasków- tj. pasków Glucomax i pasków iXell tego samego producenta (ze względu na zabezpieczenia konstrukcyjne i istniejące prawa patentowe wyprodukowanie przez innego producenta pasków kompatybilnych z glukometrami danego producenta wiązałoby się ze złamaniem prawa), tym samym narażając szpital na wysoką cenę. Jeżeli Zamawiający dopuści inne systemy dostępne na rynku, które niejednokrotnie przewyższają parametrami system wymagany przez Zamawiającego, miałyby możliwość obniżenia kosztów w budżecie przeznaczonym na zakup systemów pomiaru glukozy. W związku z tym pytamy, czy Zamawiający, postępując zgodnie z obowiązującymi przepisami ustawy Prawo zamówień publicznych (art. 7 i 29 Pzp) dopuszcza konkurencyjne paski testowe (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się opisanymi poniżej cechami: a) Funkcja Auto-coding; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym oksydaza glukozy; d) zakres wyników pomiaru w jednostkach 20-600mg/dl; e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra; f) zakres hematokrytu 10-70%, umożliwiający wykonywanie pomiarów we krwi włośniczkowej osób dorosłych i noworodków; g) bezdotykowy wyrzut zużytego paska po pomiarze za pomocą przycisku; h) stabilność pasków testowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu fiolki; i) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem? Prosimy o określenie konkretnych kryteriów równoważności.

Odpowiedź:

Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 81.

Pytanie 91: dotyczy pakietu 18:

Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci wysokiej jakości pasków testowych do glukometrów (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujących się opisanymi poniżej parametrami: a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; d) Kapilara samozasysająca krew; e-f) Wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku, dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej; g) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy; h) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra, zakres pomiaru 20-600 mg/dl i zakres hematokrytu 20-60% przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015; i) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem? Prosimy o określenie konkretnych kryteriów równoważności.

Odpowiedź:

Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 81.

Pytanie 92: dotyczy pakietu 18:

Czy Zamawiający dopuszcza równoważne paski testowe do glukometru (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujące się następującymi parametrami: a) zakres wyników pomiaru 20-600 mg/dl i zakres hematokrytu 20-60%, umożliwiający wykonywanie pomiarów we krwi kapilarnej i żylniej przy dokładności zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015; b) wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku; c) paski nie wymagające kodowania; d) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; e) przydatność pasków testowych do użycia po otwarciu pojedynczej fiolki wynosząca 6 miesięcy; f) wielkość próbki 0,5 mikrolitra, czas pomiaru 5s; g) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem? Prosimy o określenie konkretnych kryteriów równoważności.

Odpowiedź:

Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 81.

Pytanie 93: dotyczy Pakiet nr 24, poz. 1

Czy Zamawiający wyraża zgodę na narzędzie najwyższej jakości, końcówka uszna dł. 65 mm, pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 2 do SIWZ.

Pytanie 94: dotyczy Pakiet nr 40, poz. 4

Czy Zamawiający wyraża zgodę na narzędzie najwyższej jakości, kleszczyki o wysokości 2,2 mm, pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody ponieważ proponowana wysokość jest za duża.

Pytanie 95: dotyczy Pakiet nr 40, poz. 6

Czy Zamawiający wyraża zgodę na narzędzie najwyższej jakości, optyka dł. 341 mm, lub 425 mm, pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający w załączniku nr 2 w pakiecie 40 w opisie pozycji 6 ujął w/w dopuszczenie

Pytanie 96: dotyczy Pakiet 13

Prosimy o wydzielenie pozycji 13-16 do oddzielnego zadania, co pozwoli na wzięcie udziału w postępowaniu większej liczbie wykonawców, a tym samym wpłynie korzystnie na konkurencyjność ofert.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody. Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie 97: dotyczy Pakiet 13 Poz. 13

Prosimy o dopuszczenie rozmiaru 25-35/44cm

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 2 do SIWZ.

Pytanie 98: dotyczy Pakiet 13 Poz. 14

Prosimy o dopuszczenie rozmiaru 34-47 cm lub 25-35/53cm

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 2 do SIWZ.

Pytanie 99: dotyczy Pakiet 13 Poz. 16

Prosimy o dopuszczenie dł. 0,95m

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 2 do SIWZ.

Pytanie 100: dotyczy Pakiet 35

Prosimy o wydzielenie pozycji 1 i 3 do oddzielnego zadania, co pozwoli na wzięcie udziału w postępowaniu większej liczbie wykonawców, a tym samym wpłynie korzystnie na konkurencyjność ofert.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody, asortyment w pakiecie jest dedykowany do jednego rodzaju monitora.

Pytanie 101: dotyczy Pakiet 35 Poz. 3

Prosimy o dopuszczenie rozmiaru 34-47 cm

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza. W pozycji 3 są opisane mankiety przeznaczone dla pacjentów pediatrycznych w różnym wieku, dlatego bardzo istotna jest różnica w szerokościach mankietu.

Pytanie 102: dotyczy Pakiet 38 Poz. 5

Prosimy o dopuszczenie dł. 3m

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zgodnie ze zmodyfikowanym załącznikiem nr 2 do SIWZ.

Pytanie 103: dotyczy PAKIET NR 16, Poz. nr 1

Czy w celu zwiększenia konkurencyjności postępowania i umożliwienia poszerzenia grona potencjalnych wykonawców oraz wyboru faktycznie korzystnej oferty, Zamawiający wyłączy pozycje nr 1 z całości pakietu do odrębnej części zamówienia?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wydziela. Zamawiający oczekuje złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Pytanie 104: dotyczy PAKIET NR 16, Poz. nr 2

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania fartuchów chirurgicznych wykonanych z włókniny typu SMS o gramaturze 40g/m², wzmocnionego w części przedniej, nie dochodzącej do dolnej krawędzi fartucha, oraz wzmocnionego w przedramionach na długości odpowiednio 32cm (rozm. M), 40cm (rozm. L, XL, XXL), odporność na przenikanie cieczy w strefie krytycznej min. 165cmH₂O, posiadającego zapięcie na wysokości szyi na taśmę wielokrotnego użytku, umożliwiające zapięcie w dowolnym miejscu i dopasowanie do sylwetki użytkownika. Przy złożonym fartuchu widoczne jedynie oznaczenie rozmiaru i rodzaju fartucha pozostałe dane w tym informacja o sterylizacji (bez wskaźnika) widoczne na opakowaniu jednostkowym zaopatrzone w 2 samoprzylepne etykiety.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody, przenikalność cieczy podana w SAC jest dla Zamawiającego istotnym parametrem z powodu zastosowania fartuchów do długotrwałych procedur mokrych.

Pytanie 105: dotyczy PAKIET NR 16, Poz. nr 3

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania fartuchów chirurgicznych wykonanych z włókniny typu SMS o gramaturze 40g/m², posiadającego zapięcie na wysokości szyi na taśmę wielokrotnego użytku, umożliwiające zapięcie w dowolnym miejscu i dopasowanie do sylwetki użytkownika. Przy złożonym fartuchu widoczne jedynie oznaczenie rozmiaru i rodzaju fartucha pozostałe dane w tym informacja o sterylizacji (bez wskaźnika) widoczne na opakowaniu jednostkowym zaopatrzone w 2 samoprzylepne etykiety.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody, Zamawiający oczekuje fartuchów z włókniny pięciowarstwowej SMMMS a nie trójwarstwowej.

Pytanie 106: dotyczy PAKIET NR 43 Poz. nr 1

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania fartuchów chirurgicznych w rozmiarze M-XXL, wykonanych z włókniny typu SMS o gramaturze 35g/m², w kolorze aqua, o odporności na przenikanie cieczy min. 33,1cmH₂O, oznaczenie rozmiaru w postaci nadruku. Fartuch wraz z dwoma ręcznikami celulozowymi zawinięty we włókninową serwetę SMS i umieszczony w sterylnym opakowaniu jednostkowym (bez wskaźnika sterylizacji) zaopatrzone w dwie samoprzylepne etykiety kontrolne.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody, przenikalność cieczy jest dla Zamawiającego istotnym parametrem z powodu zastosowania fartuchów do długotrwałych procedur mokrych.

Pytanie 107: dotyczy PAKIET NR 43 Poz. nr 2

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania fartuchów chirurgicznych w rozmiarze M-XXL, wykonanych z włókniny typu SMS o gramaturze 35g/m², w kolorze aqua, wzmocniony dwuwarstwowym laminatem w przedniej części i na głównej części przedramion o gramaturze

38g/m², o odporności na przenikanie cieczy w strefie krytycznej min. 189cmH₂O, oznaczenie rozmiaru w postaci nadruku. Fartuch wraz z dwoma rękawami celulozowymi zawinięty we włókninową serwetę SMS i umieszczony w sterylnym opakowaniu jednostkowym (bez wskaźnika sterylizacji) zaopatrzone w dwie samoprzylepne etykiety kontrolne.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody, przenikalność cieczy podana w SAC jest dla Zamawiającego istotnym parametrem.

Pytanie 108 dotyczy Pakiet 12, Poz. 5

Prosimy o dopuszczenie masek pakowanych po 25 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości. Reszta zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę. Zamawiający zgodnie z pkt 2.21 SIWZ dopuszcza możliwość zaoferowania przedmiotu zamówienia w mniejszych lub większych opakowaniach jednostkowych (tj. w innej ilości pojedynczych sztuk w opakowaniu) niż wskazane w załączniku nr 2 do SIWZ pod warunkiem, iż różnica zaoferowanych ilości nie przekroczy 50 % ilości określonych przez Zamawiającego w SAC. (tj. Zamawiający oczekuje asortymentu w ilości 40 opakowań pakowanych po 50 szt. Wykonawca może zaoferować 80 opakowań po 25 szt. Wykonawca zobowiązany jest wtedy przeliczyć i zmienić ilość oferowanych sztuk asortymentu oraz opakowań w kolumnie „Ilość” tak by odpowiadała ilości zamawianej. W kolumnie "cena jedn. netto" zobowiązany jest podać cenę za zaoferowany produkt (po przeliczeniu tj. za op. = 25 szt.). W kolumnie "Nazwa producenta" należy podać dodatkowo rzeczywiste parametry zaoferowanego opakowania (tj. op.=25szt.).

- II. Jednocześnie Zamawiający poprawia oczywistą omyłkę pisarską w zapisie pod tabelkami w SAC w pakietach nr 19, 21, 22, 23, 24 i 44 następująco:
„Zgodnie z punktem 2.12. SIWZ - Wykonawca gwarantuje przeprowadzenie szkolenia personelu Zamawiającego”

Zamawiający przedłuża termin składania ofert oraz wadium:

z 16.02.2021 r. godz. 10⁰⁰ na 18.02.2021 r. godz. 10⁰⁰

oraz przesunął termin otwarcia ofert

z 16.02.2021 r. godz. 10¹⁵ na 18.02.2021 r. godz. 10¹⁵

Jednocześnie Zamawiający informuje, iż przekazał Urzędowi Publikacji Unii Europejskiej – Sprostowanie – Ogłoszenie zmian lub dodatkowych informacji.
Zamawiający przesunął termin składania i otwarcia ofert zgodnie z informacją powyżej

**DYREKTOR
SP ZOZ Zespól Szpitali Miejskich**

dr n. ekon. Jerzy Szafranowicz

AK