



Znak sprawy: ZP/2/PN/2023

Zabrze, 01.02.2023r.

Dyrektor

dr n. med.
Dariusz Budziński

ul. 3-go Maja 13-15
41-800 Zabrze

SEKRETARIAT
fax: (32) 370 45 22
sekretariat@szpital.zabrze.pl

BIURO OBSŁUGI PACJENTA
tel.: (32) 370 45 31
tel.: (32) 370 45 07

www.szpital.zabrze.pl

ODPOWIEDZI na zapytania w sprawie SWZ

Informujemy, że do Zamawiającego wpłynęła prośba o wyjaśnienie zapisów Specyfikacji Warunków Zamówienia, w postępowaniu prowadzonym na podstawie przepisów ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2022r., poz. 1710) w trybie **przetargu nieograniczonego** pn.:

„Dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku”

Zamawiający udziela wyjaśnień zgodnie z art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2022r., poz. 1710)

Treść wspomnianej prośby jest następująca:

Pytanie nr 1 dot. zadania nr 4 poz. 2

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania płynów z komorą kroplową wykonana z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PVC, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe pod warunkiem, że przedmiot umowy nie zawiera ftalanów.

Pytanie nr 2 dot. zadania nr 4 poz. 1

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania krwi z komorą kroplową wykonana z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PVC, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe pod warunkiem, że przedmiot umowy nie zawiera ftalanów.

Pytanie nr 3 dot. zadania nr 15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie igły do wstrzykiwaczy Pen w rozmiarze 30G - 0,30 x 6 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 4 dot. §4 ust. 2 wzoru umowy

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o sprecyzowanie zapisu: do miejsc wskazanych przez Zamawiającego. Czy Zamawiający oczekuje kilku miejsc dostaw?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż przedmiot zamówienia będzie dostarczany do Magazynu Głównego znajdującego się w piwnicy budynku nr 4 w siedzibie Zamawiającego.

Pytanie nr 5 dot. §4 ust. 4 wzoru umowy

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o sprecyzowanie zapisu rozładunku. Czy Zamawiający wymaga np. roznoszenia towaru po oddziałach szpitalnych czy też np. rozkładania towaru na półki? Czy Zamawiający wymaga dostarczenia towaru paczkami czy też dopuszcza palety? Prosimy o podanie miejsca i lokalizacji rozładunku towaru (miejsce, kondygnacja...)

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż przedmiot zamówienia będzie dostarczany do Magazynu Głównego znajdującego się w piwnicy budynku nr 4 w siedzibie Zamawiającego.

Zamawiający nie wymaga roznoszenia towaru po oddziałach szpitalnych oraz rozkładania towaru na półki. Jednakże przedmiot zamówienia winien być dostarczony we wskazane miejsce przez pracownika Zamawiającego. Z uwagi na lokalizację magazynu głównego nie ma możliwości wjazdu wózka widłowego wprost do magazynu.

Pytanie nr 6 dot. §5 ust. 3 wzoru umowy

Prosimy o wykreślenie z projektu umowy par. 5 ust. 3.. Niedopuszczalne jest wymaganie od Wykonawcy, aby był przygotowany na zmianę ilości poszczególnych pozycji towaru, czyli przedmiotu zamówienia (a tym samym zmianę umowy), w sposób zależny jedynie od woli Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 7 dot. §7 ust. 2e wzoru umowy

Czy Zamawiający dopuszcza zmianę wysokości kar umownej za rozwiązanie umowy do części niezrealizowanej umowy zamiast wartości nominalnej umowy, tj. w § 7 ust. 2e projektu umowy zamiast zwrotu „wynagrodzenia brutto określonego w par. 3 ust. 2 ” wpisanie zwrotu: „wartości brutto niezrealizowanej części umowy”.

Wskazanie 20% całkowitej wartości umowy za odstąpienie od części umowy jest nieadekwatne do szkody, którą Szpital może z tego tytułu ponieść.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 8 dot. zadania nr 1 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne o następującym opisie: rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpydrowe, polimerowane od wewnątrz, mikroteksturowane na całej powierzchni chwytnej, mankiet rolowany, sterylizowane radiacyjnie, AQL 0.65, grubość na palcu $0,17\pm 0,01$, na dłoni $0,14\pm 0,01$, mankiecie $0,11\pm 0,01$, długość min 280 mm. Poziom protein poniżej $67 \mu\text{g/g}$. Siła zrywu (mediana) przed starzeniem min. 16N (badania wg EN 455 z jednostki notyfikowanej). Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Odporne na przenikanie: min 5 substancji chemicznych na min 3 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Zgodne z ASTM D3577, EN 455. Dostępne w rozmiarach 6-9, opakowanie wewn. papier, zewn. foliowe?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 9 dot. zadania nr 1 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne o następującym opisie: rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpydrowe, sterylne, kolor naturalnego lateksu, mankiet rolowany, mikroteksturowane na całej powierzchni zewnętrznej, długość minimalna rękawicy 278mm, grubości na palcu $0,22\pm 0,02\text{mm}$, dłoni $0,19\pm 0,01\text{mm}$, mankiecie $0,17\pm 0,01\text{mm}$. Polimerowane i chlorowane obustronnie. Kształt rękawicy anatomiczny. Średnia siła zrywu przed starzeniem 19N, po starzeniu 16N. Poziom białek lateksowych: max $33\mu\text{g/g}$ - potwierdzone badaniami wg EN 455 z jednostki niezależnej, AQL: 0,65- potwierdzone badaniami wg EN 455 z jednostki niezależnej. Produkt zgodny z wymaganiami EN 455, odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 i EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1, oraz odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z EN 374-3 - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Zgodne z EN 374-1,2,3. Rękawice pakowane podwójnie, opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma. Rozmiary: 6.0-9.0?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 10 dot. zadania nr 1 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne o następującym opisie: rękawice chirurgiczne, bezlateksowe, syntetyczne wykonane z poliizoprenu, bezpydrowe, sterylne, kolor biały, kształt anatomiczny, prawidłowe przyleganie rękawicy, rolowany brzeg mankieta, obustronnie polimerowane, powierzchnia zewnętrzna z warstwą antypoślizgową. Długość rękawicy min 270mm, średnia grubość rękawicy na palcu: 0,23mm, dłoni 0,21mm, mankiecie 0,16mm, średnia siła zrywu przed starzeniem: min 14N i potwierdzone badaniami producenta wg EN 455 nie starszymi niż 2017 r., AQL 0,65. Wyrób medyczny klasy IIa i środek ochrony indywidualnej kat. III. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1, odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z normą EN 374-3- potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Zgodne z EN 374-1,2,3. Rękawice pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni,

opakowanie zewnętrzne foliowe. Termin ważności 5 lat, sterylizowane radiacyjnie promieniami Gamma. Rozmiar 6,0-8,5?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 11 dot. zadania nr 2 poz. 1

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania rękawic czystych mikrobiologicznie, zbadanych zwalidowaną metodą badawczą - potwierdzone raportem wystawionym przez akredytowane laboratorium?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga powyższego.

Pytanie nr 12 dot. zadania nr 2 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści opakowanie a'200 szt. oraz wycenę z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe, pod warunkiem zachowania - po przeliczeniu wymaganej ilości przedmiotu zamówienia wskazanej w SWZ. W tym celu niepełne ilości opakowania należy zaokrąglić w górę oraz zamieścić stosowną informację pod tabelą szczegółowego formularza ofertowego.

Pytanie nr 13 dot. zadania nr 4 poz. 1-2

Czy Zamawiający dopuści przyrządy z komorą wykonaną z wysokiej jakości, medycznego, przejrzystego PCV bez zawartości ftalanów?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga powyższego.

Pytanie nr 14 dot. zadania nr 4 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści przyrządy z komorą o długości 55mm w części przezroczystej (60mm długość całkowita)?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga powyższego.

Pytanie nr 15 dot. zadania nr 4 poz. 1-2

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu z zaciskiem rolkowym wyposażonym w pochewkę na igłę biorczą, która umożliwi prawidłowe zabezpieczenie kolca biorczego po wyciągnięciu z opakowania z płynem, chroniąc personel przed ryzykiem zakażenia?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga powyższego.

Pytanie nr 16 dot. zadania nr 4 poz. 1-2

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu wyposażonego w zacisk rolkowy z uchwytem, umożliwiającym bezpieczne podwieszenie drenu, bez zamknięcia jego światła, zapobiegając kontaminacji łącznika Luer Lock przyrządu, minimalizując ryzyko wprowadzenia zakażenia u pacjenta.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga powyższego.

Pytanie nr 17 dot. zadania nr 6 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę basenu oraz przykrywkę jako dwie oddzielne pozycje ze względu na rozbieżną stawkę podatku VAT?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 18 dot. zadania nr 6 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści miskę nerkową o pojemności 600ml?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga powyższego.

Pytanie nr 19 dot. zadania nr 9 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści port bezigłowy z możliwością 350 aktywacji, z zerowym wypływem wstecznym oraz objętością wypłynięcia 0,09ml?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga powyższego.

Pytanie nr 20 dot. zadania nr 9 poz. 1-2, 12

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opak. a'100 szt. wraz z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe, pod warunkiem zachowania - po przeliczeniu wymaganej ilości przedmiotu zamówienia wskazanej w SWZ. W tym celu niepełne ilości opakowania należy zaokrąglić w górę oraz zamieścić stosowną informację pod tabelą szczegółowego formularza ofertowego.

Pytanie nr 21 dot. zadania nr 9 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści przyrząd z filtrem bakteryjnym 0,1 µm?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga powyższego.

Pytanie nr 22 dot. zadania nr 9 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opak. a'250 szt. wraz z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe, pod warunkiem zachowania - po przeliczeniu wymaganej ilości przedmiotu zamówienia wskazanej w SWZ. W tym celu niepełne ilości opakowania należy zaokrąglić w górę oraz zamieścić stosowną informację pod tabelą szczegółowego formularza ofertowego.

Pytanie nr 23 dot. zadania nr 9 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści kranik trójdrożny odporny na ciśnienie 4,5 bar (65 PSI)?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga powyższego.

Pytanie nr 24 dot. zadania nr 9 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opak. a'50 szt. wraz z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe, pod warunkiem zachowania - po przeliczeniu wymaganej ilości przedmiotu zamówienia wskazanej w SWZ. W tym celu niepełne ilości opakowania należy zaokrąglić w górę oraz zamieścić stosowną informację pod tabelą szczegółowego formularza ofertowego.

Pytanie nr 25 dot. zadania nr 9 poz. 10

Czy Zamawiający dopuści rampę pięciodrożną?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga powyższego.

Pytanie nr 26 dot. zadania nr 9 poz. 12

Czy Zamawiający dopuści przyrząd z filtrem bakteryjnym 0,1 µm i filtrem cząsteczkowym 5µm?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga powyższego.

Pytanie nr 27 dot. zadania nr 14

Czy Zamawiający dopuści osłonę na ramię C uniwersalną 3 częściową:

górną z elastyczną gumką 100 x 160 cm,

dolną z elastyczną gumką 80x150cm,

2 taśmy przylepne 3 x 100 cm

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga powyższego.

Pytanie nr 28 dot. zadania nr 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice będące ŚOI kategorii III zamiast kategorii I? Pragniemy nadmienić, że kategoria III jest kategorią wyższą niż kategoria I.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wymaga rękawic zaklasyfikowanych jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kategorii III.

Pytanie nr 29 dot. zadania nr 3

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy rękawice mają być sterylizowane radiacyjnie. Pragniemy nadmienić, że sterylizacja tlenkiem etylenu wiąże się z ryzykiem ekspozycji użytkowników na ww. substancję chemiczną o działaniu toksycznym i drażniącym w przeciwieństwie do produktu sterylizowanego promieniami gamma, gdzie możliwe jest hermetyczne zamknięcie produktu.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga powyższego.

Pytanie nr 30 dot. zadania nr 10 poz. 2

Czy Zamawiający w zad. 10, L.p 2 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem: Cewnik moczowodowy prosty z oliwką, dł. min. 70 cm, liczba oczek 1, z mandrynem metalowy, Znaczniki kontrastujące w promieniach RTG.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 31 dot. zadania nr 7 poz. 1

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

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga powyższego.

Pytanie nr 32 dot. zadania nr 7 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie pojemników plastikowych (pierwsza część opisu) bez króćca obrotowego typu schodkowego, gdyż wszystkie króćce podłączeniowe są w pokrywie wkładów, co zamawiający opisał w punkcie nr.1.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 33 dot. zadania nr 13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycje nr 1, 2 i utworzenie osobnego pakietu? Wydzielenie umożliwi zwiększenie konkurencyjności i złożenie oferty w korzystnych dla Zamawiającego cenach.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 34 dot. zadania nr 13 poz. 1

Czy Zamawiający dopuszcza w poz. 1 „Bagaetki do wymazów plastikowe, sterylne, z wacikiem wiskozowym, pakowane po 1 szt. w torebce foliowej lub w blistry papierowofoliowe”?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 35 dot. zadania nr 7 poz. 1

Prosimy o potwierdzenie przez Zamawiającego, że wymaga w **Zadaniu nr 7 poz. 1** Wkłady workowe jednorazowego użytku, kompatybilne z pojemnikami Zamawiającego, uszczelniane automatycznie, z zastawką przeciwprzepiętniową oraz filtrem hydrofobowym działającym jako filtr przeciwbakteryjny, posiadające w pokrywie jeden obrotowy króciec przyłączeniowy typu schodkowego oraz szeroki port na pokrywie do pobierania próbek. **Bez opcji:** wkłady posiadają w pokrywie dwa króćce pacjent-próżnia o różnej średnicy, bo te opisy się wykluczają. Jak jest jeden króciec przyłączeniowy w pokrywie to nie ma możliwości pomyłki przy podłączeniu drenu.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wymaga wkłady workowe jednorazowego użytku, kompatybilne z pojemnikami Zamawiającego, uszczelniane automatycznie, z zastawką przeciwprzepiętniową oraz filtrem hydrofobowym działającym jako filtr przeciwbakteryjny, posiadające w pokrywie jeden obrotowy króciec przyłączeniowy typu schodkowego oraz szeroki port na pokrywie do pobierania próbek.

Pytanie nr 36 dot. zadania nr 7 poz. 2

Prosimy o potwierdzenie przez Zamawiającego, że wymaga w **Zadaniu nr 7 poz. 2** Pojemniki plastikowe wielorazowe na wkłady workowe, przezroczyste z nietłukącego się tworzywa, wyposażone w zintegrowany zaczepek do mocowania na uchwycie oraz króciec obrotowy typu schodkowego **bez możliwości użycia mniejszych wkładów w większych pojemnikach** z uwagi na certyfikowaną skalę pomiarową na pojemnikach. Pod warunkiem – wymogiem, że jednorazowe wkłady workowe 1000ml o spłaszczonym kształcie są kompatybilne z pojemnikami wielorazowymi 1000ml o spłaszczonym kształcie oraz jednorazowe wkłady workowe 2000ml o kształcie okrągłym są kompatybilne z pojemnikami wielorazowymi 2000ml o kształcie okrągłym.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wymaga pojemniki plastikowe wielorazowe na wkłady workowe, przezroczyste z nietłukącego się tworzywa, wyposażone w zintegrowany zaczepek do mocowania na uchwycie oraz króciec obrotowy typu schodkowego bez możliwości użycia mniejszych wkładów w większych pojemnikach z uwagi na certyfikowaną skalę pomiarową na pojemnikach.

Pytanie nr 37 dot. zadania nr 7 poz. 3

Czy Zamawiający wyłączy z **Zadania nr 7 poz. 3** Dren lateksowy na rolce 4x6mm w odrębne Zadanie np. 7A **lub dopuści** dren silikonowy do próżni na rolce 5 metrów z podaniem wtedy ceny jednostkowej netto za 15 metrów (czyli trzy rolki po 5 metrów)?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza dren silikonowy do próżni na rolce 5 metrów z podaniem wtedy ceny jednostkowej netto za 15 metrów (czyli trzy rolki po 5 metrów).

Pytanie nr 38 dotyczy zawarcia umowy

wnosimy o wyrażeniu zgody na zawarcie umowy w trybie korespondencyjnym i przestanie umowy do podpisu pocztą lub w trybie elektronicznym. Niezwłocznie po podpisaniu, umowa zostanie do Państwa odesłana.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe.

Pytanie nr 39 dot. SWZ

Czy Zamawiający dopuści do podawania cen jednostkowych za 1 szt. wyrobów z dokładnością do trzech lub czterech miejsc po przecinku?

Zgodnie, bowiem z najnowszą linią orzecznictwa dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech, a nawet 4 m-c po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas, cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną (nie ma, bowiem możliwości zakupienia jednej sztuki końcówki, czy szkiełka). (Orzecznictwo Zespołu Arbitrów - sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06)

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 40 dot. SWZ

Kryteria oceny ofert: pkt. 20 SIWZ Czas reakcji na reklamacji

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę czasu reakcji na reklamacje z:

„od 3 do 5 dni roboczych łącznie – 0pkt.”

„od 1 do 2 dni roboczych łącznie – 1 pkt.”

Na:

„od 4 do 5 dni roboczych łącznie – 0pkt.”

„od 1 do 3 dni roboczych łącznie – 1 pkt.”

Jednym z kryteriów oceny ofert w niniejszym postępowaniu jest czas reakcji na reklamację. Waga tego kryterium została przez Zamawiającego ustalona na 20%.

Ze sposobu liczenia punktów w tym kryteriów określonym w SIWZ wynika, że najwyżej oceniony zostanie termin czasu reakcji na reklamacje wynoszący 1-2 dni roboczych.

Czyli wykonawca, który zaoferuje termin reakcji na reklamację wynoszący 2 dni robocze otrzyma 20 pkt., a wykonawca, który zaoferuje też bardzo krótki termin czasu reakcji na reklamację np. 3 dniowy – 0 pkt. Tak dużą różnicę punktową drugi wykonawca nie jest w stanie zrekomensować ceną.

Wykonawca, aby rozpatrzyć reklamację jakościową musi najpierw zbadać reklamowany towar i następnie podjąć decyzję o uznaniu reklamacji. Załatwienie reklamacji wymaga spełnienia określonych procedur, co jest czasochłonne, dlatego też właściwe rozpatrzenie reklamacji w ciągu 1-2 dni jest trudne do wykonania.

W razie pozostawienia dotychczasowego zapisu wątpliwa będzie jego ważność w świetle przepisów kodeksu cywilnego, bowiem zapis nosi znamiona świadczenia niemożliwego

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 41 dot. SWZ

Kryteria oceny ofert: pkt. 20 SIWZ Termin dostawy

Zwracamy się z prośbą o zmianę kryterium oceny ofert - termin dostawy. W obecnej postaci SIWZ za termin dostawy 1-2 dni robocze Zamawiający przyznaje maksymalną ilość punktów. Za dostawę w terminie 3 dni roboczych – 0 pkt. Prosimy o rozszerzenie zakresu, za który przyznawana jest maksymalna ilość punktów od 1 do 3 dni roboczych.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 42 dot. §4 ust. 9 wzoru umowy

W związku z tym, iż zamówienia Zamawiający będzie składał sukcesywnie, czyli według aktualnych potrzeb, czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu ważności dostarczanego towaru do np. 9 m-cy?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ. Ponadto w §4 ust. 9 wzoru umowy Zamawiający dopuszcza możliwość krótszego terminu ważności pod warunkiem uzyskania e-mailowej zgody upoważnionego przedstawiciela Zamawiającego.

Pytanie nr 43 dot. §5 ust. 3 wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do §5 ust.3 umowy sformułowania, iż „Zamawiający będzie składał zamówienia według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 200 zł netto”?

Prośbę motywujemy to tym, że dla zamówień poniżej 200 zł koszty transportu na które składają się m.in.: koszty opakowania transportowego, robocizny, koszty wydrukowania listów przewozowych i faktury, koszty dostarczenia towaru przez przewoźnika, są wyższe niż wartość marży uzyskanej ze sprzedaży towaru o takiej wartości.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 44 dot. §7 ust. 2 wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu w §7 ust. 2 pkt. a) i b) wzoru umowy poprzez zmianę sposobu naliczania kar umownych, za każdy dzień zwłoki w realizacji dostawy lub reklamacji kara umowna w wysokości 1% wynagrodzenia brutto niezrealizowanego zamówienia / towaru objętego reklamacją za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, z uwagi na nieadekwatność ich wysokości do danego niespełnienia świadczenia umowy?

Wprawdzie nie istnieją przepisy regulujące wysokości kar umownych, zwłaszcza, że ustawodawca zlikwidował instytucję lichwy, jednak w takim przypadku Zamawiający ma obowiązek opierać się na zasadzie równości i ekwiwalentności stron, a tym samym wymagać od Wykonawcy płacenia kar w takiej samej wysokości, w jakiej sam Zamawiający może ewentualnie płacić za zwłokę w płaceniu za towar, w tym przypadku chodzi o kary w wysokości odsetek ustawowych.

Wysokie kary narzucone przez Zamawiającego wywołują niczym nieuzasadnione korzyści dla Zamawiającego, wykorzystując potknięcia Wykonawcy, na które Wykonawca może nie mieć wpływu, co nie oznacza, że nie ponosi odpowiedzialności.

Można domniemywać, że Zamawiający wprowadzając wysokie kary zamierza zdopingować Wykonawcę do terminowego wywiązywania się ze swoich obowiązków, jednak jest wiele innych sposobów na zdyscyplinowanie Wykonawcy. Nie trzeba od razu wprowadzać tak wysokich kar. Ich celem nie może być wzbogacanie się z powodu nieterminowych dostaw.

Naszym zdaniem, ewentualne zabezpieczenie interesów Zamawiającego poprzez wprowadzanie wysokich kar umownych, jest błędnym poglądem, bo jeżeli dochodzi już z różnych przyczyn do opóźnienia w dostawie towaru, to przecież bez względu na wysokość kary, Zamawiający nagle nie otrzyma towaru. Kara sama w sobie nie stanowi panaceum na niebezpieczeństwo niedostarczenia towaru i wyrządzenia tym szkody Zamawiającemu.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 45 dot. wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie kary o której mowa w §7 ust. 2 pkt. c, gdyż kara ta po pierwsze daje Zamawiającemu nieuzasadnione korzyści, po drugie powoduje, że wykonawcy, którzy korzystają z firm kurierskich w procesie dostawy towaru, z uwagi na brak wpływu na pracowników firmy kurierskiej oraz z obawy na możliwość obciążenia karami za działania, na które wykonawca nie ma wpływu, zrezygnują z ubiegania się o zamówienie publiczne, którego realizacja będzie obciążona dużym ryzykiem finansowym, niewspółmiernym do korzyści finansowych.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 46 dot. wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykreślenie kary o której mowa w §7 ust. 2 pkt. e?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 47 dot. wzoru umowy

Jeżeli nie wyrazi zgodę na powyższe to czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu w §7 ust. 2 pkt. d) wzoru umowy poprzez obniżenie wysokości kar umownych do wysokości 0,1% wynagrodzenia brutto zamówienia, którego dotyczy przypadek nie wywiązania się obowiązku określonego w §4 ust. 5?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 48 dot. §7 ust. 2 pkt. e) wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu w §7 ust. 2 pkt. e) wzoru umowy poprzez obniżenie wysokości kar umownych do wysokości 10% niezrealizowanego wynagrodzenia brutto określonego w §3 ust. 2 niniejszej umowy?

Zamawiający zastrzegł sobie prawo do częściowej realizacji umowy, a zatem prawo zmniejszenia wartości zakupionego towaru. W kontekście tego prawa, naliczanie kar przez Zamawiającego od wartości całej

umowy w przypadku odstąpienia od umowy z winy wykonawcy jest niesprawiedliwe i krzywdzące wykonawcę. Zapis § 7 ust. 2 pkt. e) umowy powoduje, że wykonawca który ponosi ryzyko braku zamierzonego zysku, ponosi dodatkowo ryzyko obciążenia karami za pułap cenowy, które jest szacunkowy i nie wiążący Zamawiającego. W związku z powyższym prosimy o zmianę sposobu liczenia kary na od niezrealizowanej wartości umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 49 dot. zadania nr 4 poz. 1

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający dopuszcza zastosowanie PCV w pozostałych częściach przyrządu, zatem logiczną przesłanką będzie zastosowanie medycznego PCV w całym przyrządzie, a nie w wybranej jego części.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe pod warunkiem, że przedmiot umowy nie zawiera ftalanów.

Pytanie nr 50 dot. zadania nr 4 poz. 1

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

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga powyższego.

Pytanie nr 51 dot. zadania nr 4 poz. 1

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

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga powyższego.

Pytanie nr 52 dot. zadania nr 4 poz. 2

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający dopuszcza zastosowanie PCV w pozostałych częściach przyrządu, zatem logiczną przesłanką będzie zastosowanie medycznego PCV w całym przyrządzie, a nie w wybranej jego części.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe pod warunkiem, że przedmiot umowy nie zawiera ftalanów.

Pytanie nr 53 dot. zadania nr 4 poz. 2

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

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga powyższego.

Pytanie nr 54 dot. zadania nr 4 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści IS o długości całkowitej komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga powyższego.

Pytanie nr 55 dot. zadania nr 9 poz. 4

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

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza powyższe, pod warunkiem zachowania - po przeliczeniu wymaganej ilości przedmiotu zamówienia wskazanej w SWZ. W tym celu niepełne ilości opakowania należy zaokrąglić w górę oraz zamieścić stosowną informację pod tabelą szczegółowego formularza ofertowego.

Pytanie nr 56 dot. zadania nr 9 poz. 4

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

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 57 dot. zadania nr 11 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści produkt sterylizowany tlenkiem etylenu? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga powyższego.

Pytanie nr 58 dot. zadania nr 11 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści produkt sterylizowany tlenkiem etylenu? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga powyższego.

Pytanie nr 59 dot. zadania nr 11 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści produkt sterylizowany tlenkiem etylenu? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga powyższego.

Pytanie nr 60 dot. zadania nr 11 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści produkt sterylizowany tlenkiem etylenu? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga powyższego.

Pytanie nr 61 dot. zadania nr 11 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści produkt sterylizowany tlenkiem etylenu? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga powyższego.

Pytanie nr 62 dot. zadania nr 12 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści produkt o oporze przepływu: 3,6 cm (+/- 10%) H₂O/60L/min? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga powyższego.

Pytanie nr 63 dot. zadania nr 12 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści produkt o oporze przepływu: 2,0 cm (+/- 10%) H₂O/60L/min? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga powyższego.

Pytanie nr 64 dot. zadania nr 12 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści produkt o oporze przepływu: 2,0 cm (+/- 10%) H₂O/60L/min? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga powyższego.

Pytanie nr 65 dot. zadania nr 12 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtrów mechanicznych hydrofobowych o skuteczność filtracji w środowisku wilgotnym: 99,999% (zastosowanie w anestezji i Intensywnej terapii), objętość filtra 63 ml, waga: 30 g, opór przepływu: 2,9 cm, H₂O/60L/min, czas stosowania 24 godz., czysty mikrobiologicznie.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 66 dot. zadania nr 12 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtrów mechanicznych hydrofobowych o skuteczności filtracji w środowisku wilgotnym: 99,999% (zastosowanie w anestezji i Intensywnej terapii), objętość filtra 63 ml, waga: 36 g, opór przepływu: 3,6 cm, H₂O/60L/min, nawilżanie: 23 mg/L, czas stosowania 24 godz., sterylizy.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 67 dot. zadania nr 12 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtrów mechanicznych – hydrofobowych - maszynowych, do stosowania bezpośrednio przy respiratorze, skuteczność filtracji: 99,9999%, objętość filtra 120 ml, opór przepływu 1,9 cm H₂O/60L/min, czas stosowania do 24 godzin, możliwość użycia za nawilżaczem typu F&P, wyposażony w złącza 22F i 22M – bez dodatkowych przewężeń

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga powyższego.

Pytanie nr 68 dot. zadania nr 12 poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtrów oddechowych dla noworodków antybakteryjnych, antywirusowych, o małej masie własnej, z portem do kapno, czysty mikrobiologicznie.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 69 dot. §7 ust 2 wzoru umowy

Prosimy o modyfikację **§7 ust 2 pkt a oraz b** projektu umowy na:

„a) w wysokości 0,2 % wartości niedostarczonego zamówienia częściowego, za każdy dzień zwłoki w realizacji dostaw częściowych przedmiotu umowy zgodnie z § 4 ust. 3;

b) w wysokości 0,2 % wartości niedostarczonego zamówienia częściowego, za każdy dzień zwłoki w realizacji któregośkolwiek z obowiązków określonych w § 4 ust. 15.”

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 70 dot. zadania nr 11 poz. 1

Czy zamawiający dopuści przepływ > 5ml / min?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga powyższego.

Pytanie nr 71 dot. zadania nr 11 poz. 1

Czy zamawiający dopuści powierzchnię filtrowania 1,5cm² PES + 0,25 cm² PTFE?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga powyższego.

Pytanie nr 72 dot. zadania nr 11 poz. 1

Czy zamawiający dopuści filtr sterylizowany tlenkiem etylenu?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga powyższego.

Pytanie nr 73 dot. zadania nr 11 poz. 2

Czy zamawiający dopuści przepływ > 40ml / min?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wymaga przepływu dla emulsji tłuszczowych 10ml/h (+/- 10%).

Pytanie nr 74 dot. zadania nr 11 poz. 2

Czy zamawiający dopuści objętość wypełnienia 0,4ml?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga powyższego.

Pytanie nr 75 dot. zadania nr 11 poz. 2

Czy zamawiający dopuści możliwość stosowania 96h?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 76 dot. zadania nr 11 poz. 2

Czy zamawiający dopuści powierzchnię filtrowania 1,5cm² PES + 0,25 cm² PTFE?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga powyższego.

Pytanie nr 77 dot. zadania nr 11 poz. 2

Czy zamawiający dopuści filtr sterylizowany tlenkiem etylenu?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga powyższego.

Pytanie nr 78 dot. zadania nr 11 poz. 3

Czy zamawiający dopuści powierzchnię filtrowania 10cm²?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga powyższego.

Pytanie nr 79 dot. zadania nr 11 poz. 3

Czy zamawiający dopuści objętość wypełnienia 2,4ml?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga powyższego.

Pytanie nr 80 dot. zadania nr 11 poz. 3

Czy zamawiający dopuści filtr sterylizowany tlenkiem etylenu?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga powyższego.

Pytanie nr 81 dot. zadania nr 11 poz. 4

Czy zamawiający dopuści przepływ > 40ml / min?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 82 dot. zadania nr 11 poz. 4

Czy zamawiający dopuści objętość wypełnienia 0,4ml?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 83 dot. zadania nr 11 poz. 4

Czy zamawiający dopuści możliwość stosowania 96h?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 84 dot. zadania nr 11 poz. 4

Czy zamawiający dopuści powierzchnię filtrowania 1,5cm² PES + 0,25 cm² PTFE?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 85 dot. zadania nr 11 poz. 4

Czy zamawiający dopuści filtr sterylizowany tlenkiem etylenu?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga powyższego.

Pytanie nr 86 dot. zadania nr 11 poz. 5-6

Zwracamy się z prośbą w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji, aby Zamawiający wydzielił z zadania nr 11 pozycje nr 5-6 w jeden osobny pakiet, a w razie odmowy umożliwi złożenie oferty na poszczególne pozycje w obrębie tego zadania. Wydzielenie pozycji do osobnej części pozwoli na startowanie w przetargu większej liczbie wykonawców, a przez to Zamawiający uzyska najbardziej korzystną cenę.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 87 dot. zadania nr 12 poz. 1

Czy zamawiający dopuści filtr oddechowy o parametrach:

- Rodzaj filtracji: mechaniczna
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,9999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,9999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Nie
- Przestrzeń martwa: 70ml
- Waga: 36,5 g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: -
- Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak



Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 88 dot. zadania nr 12 poz. 1

Czy zamawiający dopuści filtr oddechowy o parametrach:

- Rodzaj filtracji: elektrostatyczna (elektrostatyczno-mechaniczna)
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Tak, celulozowy
- Przestrzeń martwa: 40ml
- Waga: 30g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: 32mg przy Vt500
- Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak



Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 89 dot. zadania nr 12 poz. 2

Czy zamawiający dopuści filtr oddechowy o parametrach:

- Rodzaj filtracji: mechaniczna
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,9999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,9999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Nie
- Przestrzeń martwa: 70ml
- Waga: 36,5 g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: -
- Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak



Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 90 dot. zadania nr 12 poz. 2

Czy zamawiający dopuści filtr oddechowy o parametrach:

- Rodzaj filtracji: elektrostatyczna (elektrostatyczno-mechaniczna)
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Tak, celulozowy
- Przestrzeń martwa: 40ml
- Waga: 30g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: 32mg przy Vt500
- Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak



Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 91 dot. zadania nr 12 poz. 3

Czy zamawiający dopuści filtr oddechowy o parametrach:

- Rodzaj filtracji: mechaniczna
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,9999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,9999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Nie
- Przestrzeń martwa: 70ml
- Waga: 36,5 g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: -
- Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak



Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 92 dot. zadania nr 12 poz. 3

Czy zamawiający dopuści filtr oddechowy o parametrach:

- Rodzaj filtracji: elektrostatyczna (elektrostatyczno-mechaniczna)
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Tak, celulozowy
- Przestrzeń martwa: 40ml
- Waga: 30g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: 32mg przy Vt500
- Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak



Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 93 dot. zadania nr 1 poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania rękawic zgodnych z opisem: powierzchnia wewnętrzna wykonana w technologii DERMASHIELD, tj. pokryta polimerem i silikonowana (bez struktury sieci); powierzchnia zewnętrzna teksturowana, pokrycie powierzchni zewnętrznej – rękawice teksturowane. Grubość na palcu 0,25 mm. Poziom protein $\leq 30 \mu\text{g/g}$ (na potwierdzenie wszystkich parametrów i opisu rękawicy Wykonawca przedłoży folder od dystrybutora rękawic), mankiet rolowany z opaską samoprzylepną, długość min. 302 mm. Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla wyrobu medycznego klasy IIa, z kolei informacja o kategorii III Środka Ochrony Indywidualnej zawarta jest w Certyfikacie Badania typu UE. Brak zgodności z ISO 45001. Zgodność z normami ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 Wykonawca potwierdzi folderem od dystrybutora rękawic. Pozostałe wymagania zgodne.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 94 dot. zadania nr 1 poz. 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania rękawic zgodnych z opisem: warstwa wewnętrzna

wykonana w technologii DERMASHIELD, tj. pokryta polimerem i silikonowana (bez struktury sieci). Koperta zewnętrzna folia/folia, koperta wewnętrzna papierowa. Pozostałe wymagania zgodne.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga powyższego.

Pytanie nr 95 dot. zadania nr 2 poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania rękawic, zarejestrowanych jako Wyrób Medyczny Klasy I oraz Środek Ochrony Indywidualnej w Kategorii III Typie B - wyższej od opisanej przez Zamawiającego Kategorii I, dzięki czemu rękawice zapewniają większą ochronę użytkownika. Pozostałe wymagania zgodne.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga powyższego.

Pytanie nr 96 dot. zadania nr 3 poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania rękawic zgodnych z aktualną normą EN ISO 21420:2020, która zastąpiła normę EN 420. Pozostałe wymagania zgodne.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga powyższego.

Pytanie nr 97 dot. wzoru umowy

Wnosimy o modyfikację § 3 projektu umowy poprzez dodanie ust. 8a o treści: „*W przypadku zmiany stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia, cena ulegnie zmianie z dniem wejścia w życie aktu prawnego określającego zmianę stawki VAT, z zastrzeżeniem, że zmianie ulegnie wówczas wyłącznie cena brutto, cena netto pozostanie bez zmian. Zmiana umowy w tym przypadku nastąpi automatycznie i nie wymaga zawarcia aneksu w formie pisemnej.*”. **UZASADNIENIE:** Wysokość stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia jest czynnikiem cenotwórczym, niezależnym do swobodnego uznania i woli Stron. Zmiana stawki podatku VAT następuje bowiem w drodze zmiany właściwej ustawy, w dniu oznaczonym przez ustawodawcę, a Strony nie mogą się uchylać od jej skutków i zobowiązane są ponosić związane z nią koszty w terminach i na zasadach określonych przez ustawodawcę. W ocenie Wykonawcy, w kontekście powyższego, obciążanie Wykonawcy skutkami tejże zmiany lub skutkami ewentualnego opóźnienia w jej wprowadzaniu, tj. uzależnieniem zmiany ceny brutto w związku ze zmianą stawki podatku VAT od podpisania stosownego aneksu do umowy, stoi w sprzeczności z przepisami podatkowymi.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 98 dot. wzoru umowy

Wnosimy o modyfikację § 3 projektu umowy poprzez dodanie ust. 9 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 drodze zawarcia aneksu w formie pisemnej.*”. **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 informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 99 dot. wzoru umowy

Wnosimy o modyfikację § 7 ust. 2 lit. e) projektu umowy poprzez obniżenie przewidzianej nią kary umownej do wysokości 5% wartości niezrealizowanej części umowy. **UZASADNIENIE:** Podkreślamy, że Zamawiający kształtując wysokość kar umownych w projekcie umowy powinien mieć na uwadze, że wysokość ta nie powinna prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia zamawiającego czy naruszenia zasady proporcjonalności, określonej w art. 16 ustawy z dnia 11 września 2019 roku prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2021 r. poz. 1129 ze zm.). Kara umowna jako surogat odszkodowania, powinna zmierzać do naprawienia szkody wyrządzonej zamawiającemu z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania świadczenia niepieniężnego, natomiast nie powinna stanowić dla niego źródła dodatkowego zysku (zob. wyrok Sądu Apelacyjnego w Katowicach z dnia 28 września 2010 r., V ACa 267/10).

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 100 dot. zadania nr 1 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne, lateksowe bezpudrowe z wewnętrzną warstwą polimerową ułatwiającą zakładanie, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, grubość na palcu max.0,27mm, na dłoni 0,21mm +/-0,03mm, na mankiecie min.0,16mm, AQL max. 0,65, sterylizowane radiacyjnie, kształt anatomiczny , poziom protein < 20 ug/g rękawicy (badania niezależne) mankiet

rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne, długość min. 265 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671. Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 101 dot. zadania nr 1 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, polimeryzowane od wewnątrz, mikroteksturowane na zewnątrz, kolor biały, kształt anatomiczny, palce proste, mankiet rolowany, o grubości ścianki na palcu: $0,22 \pm 0,03$ mm, na dłoni $0,18 \pm 0,03$ mm, mankiecie: $0,15 \pm 0,03$ mm, długość min 285mm, mediana siły zrywu przed starzeniem min 14N- badania z jednostki niezależnej wg EN 455-2, AQL 0,65, niski poziom protein lateksowych przed starzeniem- max $20 \mu\text{g/g}$ (wg EN 455-3)- badania z jednostki niezależnej, będące wyrobem medycznym i środkiem ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN 455, EN 420, EN ISO 374-1 (typ B), 5, EN 556, ISO 11137-1, ISO 13485, ISO 14001, sterylizowane radiacyjnie, odporne przez min 240 min na przenikanie min 15 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978- wyniki badań; opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe, rękawice składane na pół, dyspenser otwierany w pionie i poziomie, część pionowa wyposażona w 2 otwory, w tym jeden umożliwiający zwrot nieużytych rękawic; rozm. 5,5-8,5?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 102 dot. zadania nr 1 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga wyceny 26 000 opakowań (po 50par) czy 26 000 par?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wymaga wyceny 26 000 par.

Pytanie nr 103 dot. zadania nr 1 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne, bezlateksowe, neoprenowe, bezpudrowe, polimeryzowane od wewnątrz w technologii Dermashield, teksturowane na zewnątrz, kolor kremowy, kształt anatomiczny z zakrzywionymi palcami, mankiet rolowany z technologią Surefit, o grubości ścianki na palcu: 0,14mm, na dłoni: 0,13mm, mankiecie: 0,14mm, długość min. 300mm, AQL max 0,65, sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma, zaklasyfikowane jako wyrób medyczny kl. IIa, środek ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN ISO 374 -1 (typ B), 5- piktogramy na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym, przebadane na min 20 substancji chemicznych wg EN ISO 374, w tym jodopowidon 10%, glukonian chlorheksydyny 4%, formaldehyd 37%, kwas nadoctowy 39% - min 4 poziom odporności, 70% etanol i 75% izopropanol-poziom min 1, zgodne z EN 420, EN 421, EN 455-1,2,3,4, EN 556, odporne na min 25 cytostatyków na min 4 poziomie odporności wg ASTM D6978, produkowane zgodnie z ISO 9001, ISO 13485, ISO 14001, opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe, rękawice składane na pół, dyspenser otwierany w pionie i poziomie, część pionowa wyposażona w 2 otwory, w tym 1 umożliwiający zwrot nieużytych rękawic; rozm. 6,0-9,0?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga powyższego.

Pytanie nr 104 dot. zadania nr 1 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne, bezlateksowe, neoprenowo-poliizoprenowe, bezpudrowe, polimeryzowane od wewnątrz w technologii Dermashield, teksturowane od zewnątrz, kolor kremowy, kształt anatomiczny z zakrzywionymi palcami, ergonomiczne-potwierdzone oświadczeniem producenta, mankiet rolowany z technologią Surefit, o grubości ścianki na palcu: 0,21 mm, na dłoni 0,19 mm, mankiecie: 0,16mm, długość min. 300mm, AQL max 0,65, sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma, zaklasyfikowane jako wyrób medyczny kl. IIa, środek ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN ISO 374 -1,5, EN 420, EN 455-1,2,3, 4, EN 556, ISO 11137-1, odporne na min 25 cytostatyków na min 4 poziomie odporności wg ASTM D6978, pozbawione akceleratora DPG, produkowane zgodnie z ISO 9001, ISO 13485, ISO 14001, opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe, rękawice składane na pół, dyspenser otwierany w pionie i poziomie, część pionowa wyposażona w 2 otwory, w tym 1 umożliwiający zwrot nieużytych rękawic; rozm. 6,0-9,0?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż pozostaje przy zapisach SWZ.

Pytanie nr 105 dot. zadania nr 1 poz. 2

Czy Zamawiający wymaga wyceny 500 opakowań (po 50par) czy 500 par?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wymaga wyceny 500 par.

Pytanie nr 106 dot. zadania nr 9 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zawór z możliwością 216 aktywacji?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga powyższego.

Pytanie nr 107 dot. zadania nr 9 poz. 1

Czy Zamawiający pisząc " z dodatnim ciśnieniem samoopróżniającym się do światła naczynia 0,03 ml" miał na myśli wyrzut pozytywny" 0,03 ml zapewniający wytworzenia tzw. "korka" w cewniku naczyniowym?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga powyższego.

Pytanie nr 108 dot. zadania nr 9 poz. 2

Czy Zamawiający wymaga aby przyrząd posiadał zastawkę zabezpieczającą lek przed wyciekaniem po rozłączeniu strzykawki?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga powyższego.

Pytanie nr 109 dot. zadania nr 9 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści kranik trójdrożny sterylny, jednorazowego użytku, nietoksyczny, przezroczysta obudowa, pokrętło trójramienne, posiadający wyczuwalny indykator położenia w każdej pozycji co 45°, możliwość obrotu pokrętła o 360°, nie zawiera lateksu (oznaczenie producenta na opakowaniu jednostkowym), złącze męskie z niezależnie obracającą się osiowo nakrętka Luer-Lock, wszystkie wejścia kranika zabezpieczone koreczkami, odporne na pęknięcie, wykonane z poliamidu. Wypełnienie 0,26 ml. Oznakowanie kolorystyczne pokrętła?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga powyższego.

Pytanie nr 110 dot. zadania nr 4 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy zestaw do przetoczeń krwi ma być wyposażony w zaciskacz rolkowy z miejscem (dodatkowy otwór) na zabezpieczenie igły po zakończonej infuzji oraz miejsce na podwieszenie.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga powyższego.

Pytanie nr 111 dot. zadania nr 4 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetoczeń płynów infuzyjnych firmy Margomed - długość komory w części przezroczystej min 60 mm. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga powyższego.

Pytanie nr 112 dot. zadania nr 4 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych z igłą biorczą dwukanałową ściętą dwupłaszczyznowo, co uniemożliwia wysuwanie się przyrządów z pojemników i wyptyw z miejsca połączenia oraz umożliwia szybkie opróżnienie pojemnika z płynem i wstępne wypełnienie komory.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga powyższego.

Pytanie nr 113 dot. zadania nr 4 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych ma być wyposażony w zaciskacz rolkowy z miejscem (dodatkowy otwór) na zabezpieczenie igły po zakończonej infuzji oraz miejsce na podwieszenie drenu.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga powyższego.

Pytanie nr 114 dot. zadania nr 9 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zaworu bezigłowego o poniższych parametrach łącznie bezigłowy kompatybilny z końcówką luer i luer lock, o przepływie min. 165 ml/min. możliwość podłączenia u pacjenta przez 700 aktywacji (użyć). Długość robocza zaworu 2-2,5 cm, długość całkowita 3,3 cm. Łącznik posiada przezroczystą obudowę, zawór w postaci bezbarwnej, jednoelementowej, silikonowej membrany z gładką powierzchnią do dezynfekcji (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer), prosty tor przepływu i minimalna przestrzeń martwa 0,04 ml, zapewniany przez wewnętrzną stożkową kaniulę. Wnętrze z jedną ruchomą częścią, pozbawione części mechanicznych i metalowych.

Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami, chlorheksydyną, oraz lekami chemioterapeutycznymi. o wytrzymałości na ciśnienie zwrotne i ciśnienie płynu iniekcyjnego min. 60 psi. Neutralne ciśnienie bez względu na sekwencję klemowania. Wejście donaczyniowe zabezpieczone protektorem. Sterylny- sterylizacja radiacyjna. jednorazowy, pakowany pojedynczo, na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Okres ważności min. 12 m-cy od daty dostawy. Badania in vitro potwierdzające mniejszy transfer bakterii do światła cewnika w porównaniu do innych rozwiązań

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga powyższego.

Pytanie nr 115 dot. zadania nr 9 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu z filtrem bakteryjnym 0,2µm do aspiracji z dużych fiolek.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga powyższego.

Pytanie nr 116 dot. zadania nr 10

Prosimy o sprecyzowanie czy cewniki moczowodowe mają być skalowane co 1cm, co pozwala na precyzyjną kontrolę ich położenia?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza, ale nie wymaga powyższego.

Pytanie nr 117 dot. zadania nr 10

Prosimy o sprecyzowanie czy cewniki mają posiadać metalowy lub nylonowy mandryn (do wyboru przez Zamawiającego)?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza obydwa rozwiązania.

Pytanie nr 118 dot. zadania nr 2

Prosimy Zamawiającego o odpowiedź, czy nie zaszła oczywista omyłka pisarska i Zamawiający miał na myśli rękawice klasy I kategorii III? Nadmieniamy, że rękawice sklasyfikowane jako Środek Ochrony Indywidualnej kategorii I mogą być stosowane jedynie do ochrony w warunkach minimalnego ryzyka.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż miał na myśli rękawice klasy I kategorii III.

**Zamawiający
z up. DYREKTORA
Kierownik Działu Zamówień Publicznych
Adam Strzyżewski**