

Radziejów, dnia 6 października 2021 r.

Do wszystkich zainteresowanych

Dotyczy udzielenia zamówienia publicznego realizowanego na podstawie ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2021 r., poz. 1129 ze zm.) w trybie podstawowym bez negocjacji na: „Dostawy sprzętu medycznego jednorazowego użytku” (oznaczenie sprawy TP-13/2021) – ogłoszonego w Biuletynie Zamówień Publicznych w dniu 30 września 2021 r. pod numerem: **2021/BZP 00197737/01**

Niniejszym, na mocy przysługujących nam jako Zamawiającemu uprawnień i obowiązków wynikających z dyspozycji art. 284 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2021 r. poz. 1129 ze zm.) poniżej przekazujemy treść zapytań i udzielonych wyjaśnień.

1. Zadanie nr 1

- 1) **Zadanie 1, poz. 1** Czy Zamawiający dopuści dren w rozmiarze CH8?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

- 2) **Zadanie 1, poz. 11-18** Czy Zamawiający odstąpi od wymogu aby dren pakowany był na prosto, pozostałe wymogi zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

- 3) **Zadanie 1, poz. 18** Czy Zamawiający dopuści dren w rozmiarze CH21 i długości 50cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

2. Zadanie nr 2

- 1) **Zadanie nr 2 poz. 1** Czy Zamawiający dopuści jako równoważny filtr anestetyczny oddechowy bakteryjno – wirusowy, elektrostatyczny, ze zwiększoną wydajnością ciepła i wilgoci, sterylne pakowany?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

- 2) **Zadanie nr 2 poz. 2** Czy Zamawiający dopuści jako równoważny filtr anestetyczny oddechowy bakteryjno – wirusowy, elektrostatyczny, ze zwiększoną wydajnością ciepła i wilgoci, sterylne pakowany?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

- 3) Zadanie nr 2 poz. 3 Czy Zamawiający dopuści jako równoważny filtr anestetyczny oddechowy bakteryjno – wirusowy, elektrostatyczny, ze zwiększoną wydajnością ciepła i wilgoci, sterylne pakowany?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

- 4) Zadanie nr 2 poz. 5 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z zadania nr 2 pozycję nr 5 do osobnego zadania? Wydzielenie w/w pozycji pozwoli na przygotowanie korzystniejszej oferty dla SPZOZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

- 5) Zadanie nr 2 poz. 1-5 Czy Zamawiający oczekuje produktów pozbawionych szkodliwych ftalanów?

Odpowiedź: Tak.

- 6) Podpunkt 5 W ramach doprecyzowania, prosimy zamawiającego o podanie modelu i nazwy producenta sprzętu, do którego jest dedykowany filtr.

Odpowiedź: Tornado SO-5/40 Ogarit, Basic medela.

3. Zadanie nr 3

- 1) Czy Zamawiający w zad. 3, w miejsce pierwotnych zapisów, wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta, zgodnie z opisem: Klipsy Hem-o-lok, rozmiar M/L (3-10mm), L (5-13mm) i XL (7-16mm), pakowane po 6 szt. klipsów w magazynku (14 magazynków w opakowaniu zbiorczym)?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

- 2) W rozporządzeniu ministra zdrowia z dnia 5 listopada 2010, zamieszczonego w Dzienniku Ustaw nr 215, poz 1416, paragraf 4.1, reguła 8; dotyczącym wyrobów do implantacji i chirurgicznych inwazyjnych wyrobów medycznych do długotrwałego użytku wskazano, że wyroby takie powinny posiadać klasę IIB. Natomiast w przypadku wyrobów medycznych przeznaczonych do użytku, ale w bezpośrednim kontakcie z sercem lub centralnym układem krążenia, podniesiono ten wymóg do posiadania klasy wyższej, czyli klasy III. Czy zgodnie z powyższym rozporządzeniem, przepisami oraz aktualnymi standardami medycznymi, Zamawiający w zad. 3 wymaga, by klipsy jako wyroby medyczne stosowane w Państwa szpitalu, przeznaczone do użytku w bezpośrednim kontakcie z sercem lub centralnym układem krążenia (wszystkimi głównymi naczyniami krwionośnymi, w tym: żyły płucne, tętnice płucne, żyły sercowe, tętnice wieńcowe, tętnice szyjne (wspólne, wewnętrzne i zewnętrzne), tętnice mózgowie, tętnice ramienno-głowowe, aorta (wszystkie segmenty aorty), dolna i górna żyła główna i wspólne tętnice biodrowe), posiadały klasę III?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

- 3) Zwracamy się z prośbą w zad. 3, o możliwość zastosowania papierowej części blistra (magazynku), która zawiera wszystkie wymagane ustawowo informacje (nr referencyjny, numer serii, datę ważności i produkcji, nazwę wytwórcy itd.) celem możliwości wklejenia do kartoteki pacjenta?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

4. Zadanie nr 4

- 1) Czy Zamawiający w pozycji 3, 4 i 5 dopuści zaferowanie pętli o średnicy 2,4 mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

- 2) Czy Zamawiający w pozycji 3 dopuści zaferowanie pętli o szerokości 25 mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

- 3) Czy Zamawiający w pozycji 4 dopuści zaferowanie pętli o szerokości 32 mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

- 4) Czy Zamawiający w pozycji 9 dopuści zaferowanie ustników 22 mm x 27 mm. \

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

- 5) Zadanie nr 4 poz 3 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie pętli do polipektomii o szerokości 25 mm, średnicy 2,4mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

- 6) Zadanie nr 4 poz 4 i 5 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie pętli do polipektomii o średnicy 2,4mm, pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

- 7) Zadanie nr 4 poz 7 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie igieł o średnicy 22G

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

- 8) Zadanie nr 4 poz 8 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie ustnika do gastroskopii o wymiarach 22x25mm; z gumką mocującą.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

- 9) Pytanie dotyczy zadania nr 4 poz. 1 Czy Zamawiający dopuści kleszcze biopsyjne gastroskopowe długości 180 cm?

- 10) **Odpowiedź:** Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

11) Pytanie dotyczy zadania nr 4 poz.3 Czy Zamawiający dopuści pętlę do polipektomii szerokości 25 mm, średnica cewnika 2,4mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

12) Pytanie dotyczy zadania nr 4 poz. 4 i 5 Czy Zamawiający dopuści pętle o średnicy cewnika 2,4 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

13) Pytanie dotyczy zadania nr 4 poz. 7 Czy Zamawiający dopuści igłę do ostrzyknięć o średnicy igły 23G (0,6mm)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

14) Pytanie dotyczy zadania nr 4 poz. 9 Czy Zamawiający dopuści ustnik o średnicy otworu 22 x 27 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

15) Zadanie 4, pozycja 3. Czy Zamawiający dopuści pętlę do polipektomii o szerokości 25 mm oraz o średnicy 2,4 mm? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

16) Zadanie 4, pozycja 4. Czy Zamawiający dopuści pętlę do polipektomii o szerokości 32 cm oraz o średnicy 2,4 mm? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

17) Zadanie 4, pozycja 5. Czy Zamawiający dopuści pętlę do polipektomii o średnicy 2,4 mm? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

18) Zadanie 4, pozycja 6. Czy Zamawiający dopuści siatki do polipektomii o szerokości 25 mm lub 35 mm (do wyboru Zamawiającego)? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

19) Zadanie 4, pozycja 9. Czy Zamawiający dopuści ustnik o rozmiarze 22x27 mm? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

20) Czy zamawiający dopuści w Poz. 1 Kleszcze biopsyjne gastroskopowe długość 180cm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

21) Poz. 4 Pętle do polipektomii szerokość 36mm, średnica 2,3mm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

22) Poz. 7 Igły do ostrzyknięć polipów długość 230cm G 22

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

23) Poz. 9 Ustnik plastikowy jednorazowy z gumką do gastroskopii 21x26

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

24) Czy Zamawiający w zadaniu 4, poz. 3 dopuści pętlę o śr. 25 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

5. Zadanie nr 8

1) pakietu 8 pozycja 1 i 2 Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie zgłębnika gastrostomijnego zakładanego techniką "pull" pod kontrolą endoskopii, nie wymagający interwencji na otwartej jamie brzusznej. Rozmiary zgłębnika Ch 10, 14, 18 dł. 40 cm. Zgłębnik wykonany z miękkiego, przezroczystego poliuretanu (Carbotane®), nietwardniejącego przy dłuższym stosowaniu. Zgłębnik zapewnia pacjentowi komfort podczas długotrwałego żywienia. Posiada nadrukowany rozmiar, cieniodajną linię kontrastującą w promieniach RTG, hydromerową powłokę ułatwiającą wprowadzenie oraz oznakowanie centymetrową podziałką. Zestaw zawiera zewnętrzną płytkę mocującą wykonaną z silikonu, umożliwiającą trwałe umiejscowienie zgłębnika w stosunku do powłok brzusznych oraz odpowiedni jej kształt, który kieruje położenie zgłębnika na zewnątrz powłok brzusznych pod odpowiednim kątem (około 90 stopni) zapewniający pacjentowi komfort i ułatwiający pielęgnację skóry wokół przetoki. Zestaw zawiera: przezroczysty, poliuretanowy zgłębnik o długości 40 cm z wewnętrznym dyskiem mocującym składającym się z silikonu (3 płatki koniczynki cieniodajne w promieniach RTG) i sztywnego stabilizującego pierścienia z Makrolonu, zacisk do regulacji przepływu, zacisk zabezpieczający utrzymanie odpowiedniej pozycji zgłębnika, jednorazowy skalpel, igłę punkcyjną z trokarem i łącznikiem ułatwiającym wprowadzenie nici oraz nić trakcyjną do przeciągania zgłębnika. Bliższy koniec zgłębnika (po jego odcięciu) zakończony złączem ENFIT służącym do łączenia z zestawami do podaży diet lub strzykawkami ENFIT. Wskazany w przypadku planowanego, długotrwałego żywienia dożołądkowego. Zgłębnik jednorazowego użytku, nie zawiera DEHP, nie zawiera lateksu, pakowany pojedynczo. Opakowanie gwarantujące sterylność przez minimum 60 miesięcy.

2) Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści zaoferowanie zestawów z łącznikiem EnFit i stożkowym w komplecie, ze zgłębnikiem silikonowym o długości 60 cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

3) Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści zaoferowanie zestawów z łącznikiem EnFit i stożkowym w komplecie do zgłębnika 18Fr, ze zgłębnikiem silikonowym o długości 60 cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

6. Zadanie nr 9

- 1) Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 9 cewników do dializoterapii w rozmiarach:
Poz.1) 14Fx24cm, Poz.2) 14Fx20cm, Poz.3) 14Fx15cm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

- 2) Czy Zamawiający w pozycji 1, 2, 3 zadanie 9 dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy wysokoprzepływowo (High Flow) z termoplastycznego poliuretanu Tecoflex z ramionami prostymi lub zakrzywionymi o średnicy 13Fr i i długościach
dla pozycji 1 – długość 25 cm
dla pozycji 2 – długość 20 cm
dla pozycji 3 – długość 15 cm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

7. Zadanie nr 11

- 1) Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 11 poz. 3) igły do nakłuć o długości 15cm.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

- 2) poz. 3. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyjaśnienie czy w pakiecie nr 11 poz. 3 nie zaistniała omyłka pisarska w zakresie długości igły.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że w poz. 3 rozmiar powinien wynosić 16x45mm

8. Zadanie nr 13

- 1) Pytanie nr 1 – dotyczy pakietu nr 13 wkłucia doszpikowe: Zwracamy się do Zamawiającego z zapytaniem czy wymaga, aby Wykonawca był uprawniony przez producenta do dystrybucji na terenie Polski, co związane jest z odpowiedzialnością przed Urzędem Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych związaną z akcjami korekcyjnymi dotyczącymi incydentów medycznych i potwierdził to odpowiednim dokumentem autoryzacyjnym od producenta ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

- 2) Pytanie nr 2 – dotyczy pakietu nr 13 wkłucia doszpikowe: W związku z ogłoszonym postępowaniem pytamy Zamawiającego czy będzie wymagać, aby termin przydatności do użycia dostarczonych igieł doszpikowych wynosił przynajmniej 48 miesięcy, dzięki czemu w przypadku ich dłuższego przechowywania nie dojdzie do sytuacji kiedy to nieużyte igły utracą ważność – Zamawiający nie zostanie narażony na straty w wyniku zakupu i nieużycia igieł doszpikowych

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

9. Zadanie nr 14

- 1) poz. 7 „Czy w związku ze zmianami w Dyrektywie 93/42/EEC, które „zwiększają bezpieczeństwo kliniczne i tworzą sprawiedliwy dostęp do rynku dla producentów” (Urząd Rejestracji Wyrobów Medycznych „Zestawienie informacji dla producentów wyrobów medycznych”), wprowadzającymi wymóg weryfikacji produktów m.in. pod kątem jakościowym (producent ma obowiązek prowadzić ocenę kliniczną produktu, sporządzać dokumentację techniczną oraz stosować ocenę zgodności), Zamawiający chcąc prowadzić badania cytologiczne zgodnie z wyznaczonymi standardami wymaga posiadania wykazu badań klinicznych dla zaoferowanych szczoteczek cytologicznych potwierdzających ich skuteczność w badaniach masowych? Zalecenia w tej sprawie wydane zostały również przez Polskie Towarzystwo Ginekologiczne, a standardy opisane w Medical Device Regulation MDR 2017/745”.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

- 2) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu nr. 14 poz. 7? Wydzielenie w/w pozycji z pakietu umożliwi wzięcie udziału w przetargu większej liczby oferentów, a tym samym, pozytywnie wpłynie na możliwość wyłonienia przez Zamawiającego najkorzystniejszej oferty.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

- 3) **Zadanie 14, poz. 4** Czy Zamawiający dopuści wycenę kieliszków w opakowaniu a’90sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

10. Zadanie nr 17

- 1) **Zadanie 17, poz. 1,2** Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a’100szt z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

- 2) **Zadanie 17, poz. 2** Czy Zamawiający dopuści czepek operacyjny typu „beret”, ściągany gumką?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

- 3) **Zadanie 17, pozycja 3** Czy Zamawiający dopuści czepek operacyjny typu „beret” w rozmiarze uniwersalnym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

- 4) **Zadanie 17, pozycja 3** Czy Zamawiający dopuści czepek operacyjny typu „furażerka” w rozmiarze uniwersalnym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

- 5) **Zadanie 17, poz. 3** Prosimy Zamawiającego o wydzielenie pozycji 3 do odrębnego pakietu. Takie rozwiązanie pozwoli nam na złożenie konkurencyjnej oferty z korzyścią dla Zamawiającego.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

- 6) zadanie 17, poz. 3 czy zamawiający oczekuje czepka typu beret? czy zamawiający dopuszcza czepki o średnicy 53 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

- 7) zadanie 17, poz. 1-3 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

- 8) Pakiet 17 poz. 3 Czy Zamawiający dopuści czepek pielęgniarki rozmiar 21?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

- 9) Pakiet 17 poz. 2 Czy Zamawiający wydzieli ww. pozycję z pakietu?

Odpowiedź: Nie.

11. Zadanie nr 18

- 1) **Zadanie 18, pozycja 1** Czy Zamawiający dopuści kaniule o przepływie 17ml/min spełniającą pozostałe wymagania swz?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

- 2) **Zadanie 18, pozycja 2** Czy Zamawiający dopuści kaniule wykonane z wysokiej jakości PUR (poliuretan) z zabezpieczeniem wyłącznie przed zaskutaniem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

- 3) **Zadanie 18, pozycja 3-7** Czy Zamawiający dopuści kaniule z zastawką jednokierunkową zamiast filtra, spełniające pozostałe wymagania swz?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

- 4) zadanie 18, poz. 8-10 Czy zamawiający wydzieli poz.8-10 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

- 5) zadanie 18, poz. 8 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 50 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

- 6) zadanie 18, poz. 9-10 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

- 7) Pakiet 18 poz. 1 Czy Zamawiający ma na myśli kaniulę neonatologiczną z dodatkowym zdejmowalnym uchwytem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

- 8) Pakiet 18 poz. 2 Proszę o dopuszczenie kaniuli z filtrem hydrofobowym, która pełni tę samą funkcję co zastawka.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

- 9) Pakiet 18 poz. 2 Proszę o dopuszczenie kaniuli z FEP.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

- 10) Pakiet 18 poz. 2 Proszę o dopuszczenie kaniuli z poliuretanu

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

12. Zadanie nr 21

- 1) Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o doprecyzowanie do jakiej punkcji igła ma mieć zastosowanie i czy wskazany rozmiar jest poprawny

Odpowiedź: Igła do nakłuć lędźwiowych, diagnostycznych, terapeutycznych. Rozmiar pozostaje bez zmian.

13. Zadanie nr 23

- 1) Zadanie 23, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści przyrząd o objętości wypełnienia 0,20µm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

2) **Zadanie 23, pozycja 2** Czy Zamawiający dopuści przyrząd bez zastawki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

3) **Pytanie 1 – zadanie 23, pozycja 1** Czy Zamawiający dopuści, jako równoważny, przyrząd do pobierania i wstrzykiwania płynów z filtrem bakteryjnym 0,2 µm, złączem typu luer-lock, o objętości wypełnienia 0,3±0,05 ml, z samodomykającą się klapką zabezpieczającą? _Opisany przedmiot zamówienia gwarantuje bezpieczeństwo i skuteczność przeprowadzanej procedury medycznej. Proponowany asortyment jest powszechnie stosowane w zakładach opieki zdrowotnej. _Dodatkowo pragniemy nadmienić, że zgodnie art. 101 ust. 4 ustawy PZP, Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne. Umożliwi to Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi. W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przestank medycznych i użytkowych, wraz ze wskazaniem podstaw prawnych, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

4) **Pytanie 2 – zadanie 23, pozycja 2** Czy Zamawiający dopuści, jako równoważny, przyrząd do pobierania leków typu mini-spike z wbudowaną zastawką otwierającą drogę dla płynu tylko w chwili przyłączenia strzykawki, końcówka luer-lock. Charakteryzujący się szczelnym połączeniem, małą objętość wypełnienia i nieznaczną siła nakłucia zapewniają łatwość aspiracji płynów. Możliwość obsługi przy pomocy jednej ręki, odporność na alkohole i tłuszcze, bez zawartości lateksu, PCV i DEHP. _Opisany przedmiot zamówienia gwarantuje bezpieczeństwo i skuteczność przeprowadzanej procedury medycznej. Proponowany asortyment jest powszechnie stosowane w zakładach opieki zdrowotnej. _Dodatkowo pragniemy nadmienić, że zgodnie art. 101 ust. 4 ustawy PZP, Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne. Umożliwi to Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi. W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przestank medycznych i użytkowych, wraz ze wskazaniem podstaw prawnych, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

5) Zadanie nr 23 poz.1 . Proszę o dopuszczenie przyrządu do pobierania z filtrem 0,45 mikrometra wykonanego z dowolnego materiału.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

- 6) Zadanie nr 23. Poz.1 . Czy ze względów bezpieczeństwa i właściwego opracowania procedury przyrządy mają posiadać udokumentowany czas użytkowania do 72 godzin?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

- 7) Zadanie 23 poz.2. Czy Zamawiający ma na myśli automatyczną zastawkę która otwiera drogę dla płynu tylko w chwili przyłączenia strzykawki zapewniając system zamknięty uniemożliwia przedostawanie się płynu powietrza i zanieczyszczeń do leków i płynów

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

- 8) Zadanie nr 23. Poz.2. Czy ze względów bezpieczeństwa i właściwego opracowania procedury przyrządy mają posiadać udokumentowaną sterylność roztworu przygotowanego w pojemniku przez okres do 14 dni?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga

14. Zadanie nr 26

- 1) W ramach doprecyzowania, prosimy zamawiającego o podanie modelu i nazwy producenta sprzętu , do którego jest dedykowany dren.

Odpowiedź: Dren powinien być uniwersalny, pasujący do kilku modeli, nie wyszczególniamy tutaj jakiegokolwiek sprzętu.

15. Pytania odnośnie specyfikacji, projektu umowy:

1. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1-2:

1. W przypadku, gdy Wykonawca dopuszcza się zwłoki w:

a. w realizacji dostaw towaru w stosunku do terminu przewidzianego w § 3 ust. 2 Umowy,

b. uzupełnieniu braków ilościowych towaru lub w wymianie towaru na wolny od wad

w stosunku do terminów określonych w § 4 ust. 3, § 4 ust. 4 lub §4 ust. 7 Umowy,

c. dokonaniu wymiany towaru na towar z wymaganym terminem ważności do terminu określonego w §4 ust. 4,

zapłaci on Zamawiającemu, w każdym przypadku naruszenia, karę umowną w wysokości **0,5%** wartości **netto** towaru objętego karą (niedostarczonego, nieuzupełnionego, niewymienionego). Kary umowne, o których mowa w niniejszym ustępie, podlegają sumowaniu, a ich suma nie przekroczy **10% wartości netto towaru objętego karą**.

2. W przypadku rozwiązania Umowy (także w drodze odstąpienia) przez Zamawiającego z winy Wykonawcy, Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną w wysokości 10% **niezrealizowanej części** wynagrodzenia netto Wykonawcy, o którym mowa w § 6 ust. 1 Umowy.

Odpowiedź: Zamawiający poprawi zapis w następujący sposób:

zapłaci on Zamawiającemu, w każdym przypadku naruszenia, karę umowną w wysokości **1%** wartości **netto** towaru objętego karą (niedostarczonego, nieuzupełnionego, niewymienionego). Kary umowne, o których mowa w niniejszym ustępie, podlegają sumowaniu, a ich suma nie przekroczy **20% wartości netto towaru objętego karą**.

2. W przypadku rozwiązania Umowy (także w drodze odstąpienia) przez Zamawiającego z winy Wykonawcy, Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną w wysokości 10% **niezrealizowanej części** wynagrodzenia netto Wykonawcy, o którym mowa w § 6 ust. 1 Umowy.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 6 ust. 5 poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

3. W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 4 ust. 7 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zmianę słów „...od daty zgłoszenia” na „...od dnia uznania reklamacji”.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

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

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

5. Dotyczy § 4 ust. 3 projektu umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na następującą zmianę istniejącego zapisu: „Zamawiający zastrzega sobie możliwość zwrotu całości dostawy na koszt Wykonawcy, jeśli dostarczany towar nie będzie spełniał wymogów zawartych w niniejszej

umowie oraz w przypadku dostawy produktu wadliwego lub niezgodnego z przedstawionym w ofercie (tj. nieodpowiedniej klasy i jakości). Wykonawca zobowiązuje się w takim przypadku do wymiany towaru na własny koszt w terminie nie przekraczającym 2 dni roboczych, licząc od daty uznania zasadności reklamacji. Za datę realizacji zamówienia przyjmuje się datę dostawy wymienionego towaru. Uzasadnienie: Proponowana zmiana umożliwi Wykonawcy zapoznanie się i ustosunkowanie się do złożonej reklamacji, szczególnie dotyczącej jakości towaru. Zaproponowany w projekcie zapis wymusza uznanie reklamacji na podstawie zgłoszenia.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

6. Dotyczy § 4 ust. 4 projektu umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie okresu ważności dostarczonego asortymentu do 50% okresu ważności określonego przez producenta, bądź do 6 mcy dla wyrobów jednorazowego użytku.

Odpowiedź: Zamawiający zmieni wartość na 50%.

7. Dotyczy § 4 ust. 5 projektu umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na następującą zmianę istniejącego zapisu: W przypadku niedotrzymania przez Wykonawcę terminu, o którym mowa w ust. 3 niniejszego paragrafu, Zamawiającemu po wcześniejszym pisemnym wezwaniu Wykonawcy do należytej realizacji umowy przysługuje prawo odstąpienia od zamówienia i zakupu danej partii towaru równoważnego u innego Wykonawcy – ze skutkiem zmniejszenia ilości i wartości kontraktu oraz obciążeniem Wykonawcy różnicą kosztów takiego zakupu interwencyjnego tj. różnicą między ceną zakupu interwencyjnego a ceną umowną.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

8. Dotyczy § 5 ust. 1 projektu umowy: Prosimy o zmniejszenie wysokości kary umownej z 1% na 0,5%.

Odpowiedź: Odpowiedź na pytanie 1 w rozdziale 15 (Pytania odnośnie specyfikacji, projektu umowy)

9. Dotyczy § 5 ust. 2 projektu umowy: Prosimy o zmniejszenie wysokości kary umownej z 10% na 1%.

Odpowiedź: : Odpowiedź na pytanie 1 w rozdziale 15 (Pytania odnośnie specyfikacji, projektu umowy)

10. Dotyczy zapisów umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie następującego zapisu: „Wykonawca ma prawo do wstrzymania realizacji kolejnych zamówień, bądź realizacji zamówień z obowiązkiem przedpłaty w przypadku zwłoki w płatnościach (należności wymagalnych) powyżej 30 dni od terminu płatności (wymagalności) wskazanego na fakturze”.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ

Powyższe wyjaśnienia stają się integralną częścią specyfikacji warunków zamówienia i są dla Wykonawców wiążące. Pozostała treść specyfikacji pozostaje bez zmian.

Radziejów, dnia 6 października 2021 r.

DYREKTOR

mgr Sebastian JANKIEWICZ