

EZP/744/20

Wrocław, 16.09.2020r.

Wg rozdzielnika

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na sukcesywną dostawę sprzętu medycznego jednorazowego użytku dla Dolnośląskiego Centrum Onkologii we Wrocławiu z podziałem na 202 pakiety; postępowanie znak: ZP/PN/40/20/LNP/JG.

W związku z wpłynięciem pytań do SIWZ w przetargu nr ZP/PN/40/20/LNP/JG, Dolnośląskie Centrum Onkologii we Wrocławiu działając zgodnie z art. 38 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2019r., poz. 1843 ze zm. *zwaną dalej* ustawą) odpowiada:

Pytanie 1 - Dotyczy części 9.7. SIWZ

Prosimy o wskazanie poprawnego numeru konta. W numerze wskazanym przez Zamawiającego brakuje dwóch pierwszych cyfr.

Odpowiedź:

Nr konta: **57 1500 1793 1217 9000 7528 0000**

Pytanie 2 - Dotyczy załącznika nr 4 do SIWZ

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie, na jakim etapie postępowania Zamawiający będzie wymagał złożenia oświadczenia stanowiącego załącznik nr 4 do SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający wykreśla w pkt. 20 SIWZ – Załączniki do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia Załącznik nr 4 – Oświadczenie.

Pytanie 3 - Dotyczy § 8 ust. 1d wzoru umowy (załącznik nr 6 do SIWZ)

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o zmniejszenie wysokości kar umownych do 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy projektu umowy bez zmian.

Pytanie 4 - Dotyczy § 8 ust. 5 wzoru umowy (załącznik nr 6 do SIWZ)

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dodanie następującego zapisu do umowy: „Zamawiający przez odstąpieniem od umowy pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonania umowy”.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy projektu umowy bez zmian.

Pytanie 5 - Pakiet 3

Czy nie zaszła omyłka i Zamawiający nie miał na myśli kaniuli dotętnicznej 20G (1,1 mm), dł.45 mm, przepływ 49ml/min w opakowaniu typu blister? Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie kaniuli o powyższych parametrach przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 6 - Pakiet 19 poz. 2, 3, 5, 6, 7, 8, 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na potwierdzenie kompatybilności strzykawek z lekami cytostatycznymi i bezpiecznego podawania i przygotowywania cytostatyków oświadczeniem wystawionym przez autoryzowanego dystrybutora (BD Polska)?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie 7 - Pakiet 14

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 14 w pozycji 1: POWERPORT® M.R.I.® isp wykonany z materiału Delrin, średnica portu 29mm, wysokość 11.7mm, waga 5.2g, wypełnienie komory 0.6ml, średnica części silikonowej 13mm. Otwory do przyszyca portu wypełnione silikonem. Z dołączonym cewnikiem poliuretanowym ChronoFlex® 8,0 Fr o długość cewnika 61cm lub cewnikiem poliuretanowym ChronoFlex® 6,0 Fr, długość cewnika 75cm. Port do wlewów pod ciśnieniem do 325 psi, przepływ 5 ml/sek, kompatybilny z MRI i TK. Wypustki na silikonowym septum umożliwiając palpacyjną identyfikację portu. Port z zestawem wprowadzającym: prowadnica Seldingera z zakończeniem typu J, igła punkcyjna 18G, tunelizator, igła Hubera do przekłuwania zestawu, igła Hubera zakrzywiona do infuzji z drenem oraz zaciskiem. W zestawie paszport w języku polskim, pakiet edukacyjny dla pacjenta oraz bransoletka?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie 8 - Pakiet 14

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 14 w pozycji 2: POWERPORT® M.R.I.® isp wykonany z materiału Delrin, średnica portu 29mm, wysokość 11.7mm, waga 5.2g, wypełnienie komory 0.6ml, średnica części silikonowej 13mm. Otwory do przyszyca portu wypełnione silikonem. Z dołączonym cewnikiem poliuretanowym ChronoFlex® 8,0 Fr o długość cewnika 61cm lub cewnikiem poliuretanowym ChronoFlex® 6,0 Fr, długość cewnika 75cm. Port do wlewów pod ciśnieniem do 325 psi, przepływ 5 ml/sek, kompatybilny z MRI i TK. Wypustki na silikonowym septum umożliwiając palpacyjną identyfikację portu. Port z zestawem wprowadzającym: prowadnica Seldingera z zakończeniem typu J, igła punkcyjna 18G, tunelizator, igła Hubera do przekłuwania zestawu, igła Hubera

zakrzywiona do infuzji z drenem oraz zaciskiem. W zestawie paszport w języku polskim, pakiet edukacyjny dla pacjenta oraz bransoletka?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie 9 - Pakiet 14

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydzielenie pozycji 1 z pakietu 14 do osobnego pakietu, co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie 10 - Pakiet 15

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 15 w pozycji 1: Bezpieczna igła do portów zaopatrzona w mechanizm zabezpieczający przed zakłuciem, zagięta pod kątem 90° z ostrzem Hubera do portu, z poczwórnymi przezroczystymi skrzydełkami, miękkimi od strony skóry pacjenta (dwa górne do trzymania podczas zakładania i usuwania igły, dwa dolne do przytrzymywania portu podczas usuwania igły), niskoprofilowa, z poliuretanowym drenem przedłużającym o dł.20cm z zaciskiem i żeńskim łącznikiem typu Luer lock. Zacisk kodowany kolorem w zależności od rozmiaru igły, z informacją na zacisku: rozmiar igły, max przepływ (5ml/sek), max. ciśnienie (350psi). Kompatybilna z tomografią komputerową i rezonansem magnetycznym. Produkt pobawiony lateksu. Rozmiary od 19-22G o długości 19mm,25mm,38mm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie 11 - Pakiet 15

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 15 w pozycji 2: Igły do portów bezpieczne, uniemożliwiające zakłucie po usunięciu z portu, ze szlifem atraumatycznym, przystosowane do iniekcji pod wysokim ciśnieniem, do podawania kontrastu, podstawa igły transparentna, okrągła, z otoczką silikonową chroniącą skórę, igła zakrzywiona pod kątem 90 stopni, silikonowana, z drenem typu Y, zacisk na drenie oznaczony kolorami w celu ułatwienia identyfikacji, na zacisku zapis o dedykowanym przepływie przez igłę, rozmiar: 19G x 19 mm, 19G x 25 mm, 20G x 19mm, 20G x 25 mm, 20G x 38 mm, 22G x 19mm, 22G x 25 mm, 22G x 38 mm (opakowanie zawiera 20 sztuk igieł)?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie 12 - Pakiet 15

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 15 w pozycji 2: Igły do portów bezpieczne, uniemożliwiające zakłucie po usunięciu z portu, ze szlifem atraumatycznym, przystosowane do iniekcji pod wysokim ciśnieniem, do podawania kontrastu, podstawa igły transparentna, okrągła, z otoczką silikonową chroniącą skórę, igła zakrzywiona pod kątem 90 stopni, silikonowana, zacisk na drenie oznaczony kolorami w celu ułatwienia identyfikacji, na zacisku

zapis o dedykowanym przepływie przez igłę, rozmiar: 19G x 19 mm, 19G x 25 mm, 20G x 19mm, 20G x 25 mm, 20G x 38 mm, 22G x 19mm, 22G x 25 mm, 22G x 38 mm (opakowanie zawiera 20 sztuk igieł)?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie 13 - Pakiet 17

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydzielenie pozycji 2,4,5 z pakietu 17 do osobnego pakietu, co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie 14 - Pakiet 17

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 17 w pozycji 2: Przyrząd do podawania leków onkologicznych (leków cytotoksycznych), światłoczuły, bursztynowy, transparentny, z pięcioma zaworami bezigłowymi. Szczelne bezpieczne, połączenie- potwierdzone w instrukcji obsługi. Długość zestawu 195 cm, zawierający zacisk zatraskowy i zacisk rolowy, wstępna objętość wypełnienia 19,3 ml, średnica drenu wewnętrzna 3mm, zawierający filtr 15um w komorze kropłowej, cztery wejścia zakończone końcówkami bezigłowymi, w części dolnej linii - jedno wejście zakończone zaworem bezigłowym (do wielokrotnego użycia 100 podań lub 72h). Nakładke z hydrofobowym filtrem wlotu powietrza, obrotowe złącza typu luer. Niezawierający lateksu, DEHP, PCV. Produkt sterylny. Apirogeny?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie 15 - Pakiet 17

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 17 w pozycji 4 Zestaw połączeniowy do leków cytotoksycznych, światłoczuły, koloru bursztynowego, transparentny. Zestaw z kolcem, z odpowietrzeniem manualnym. Długość drenu 30 cm, średnica wew. drenu 3mm, pojemność wypełnienia 2 ml, zawierający zacisk zatraskowy, złącze typu luer-lock, nakładkę z hydrofobowym filtrem wlotu powietrza. Niezawierający DEHP, latexu. Produkt sterylny. Apirogeny?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie 16 - Pakiet 17

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 17 w pozycji 5: Zestaw połączeniowy do leków cytotoksycznych, transparentny, z filtrem 0,2um na lini. Zestaw z kolcem. Długość drenu 50 cm, średnica wew. drenu 3mm, pojemność wypełnienia 6 ml, zawierający zawór bezigłowy (szczelne, bezpieczne połączenie - potwierdzone w instrukcji obsługi), do wielokrotnego użycia 100 podań lub 72h. Zawierający dwa zaciski zatraskowe, złącze typu luer-lock, nakładkę z hydrofobowym filtrem wlotu powietrza, z zastawką antyzwrotna. Niezawierający DEHP, latexu. Produkt sterylny. Apirogeny?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie 17 - Pakiet 17

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 17 w pozycji 5: Zestaw połączeniowy do leków cytotoksycznych, transparentny, z filtrem 0,2um na linii. Zestaw z kołcem, z automatycznym odpowietrzeniem. Długość drenu 50 cm, średnica wew. drenu 3mm, pojemność wypełnienia 6 ml, zawierający zawór bezigłowy (szczelne, bezpieczne połączenie - potwierdzone w instrukcji obsługi), do wielokrotnego użycia 100 podań lub 72h. Zawierający dwa zaciski, złącze typu luer-lock, nakładkę z hydrofobowym filtrem wlotu powietrza, z zastawką antyzwrotną. Niezawierający DEHP, latexu. Produkt sterylny. Apirogenny?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie 18

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 10 w pozycji 3 igły infuzyjnej w opakowaniu folia-papier bez kolorystycznego oznaczenia?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie 19

Czy Zamawiający w pakiecie 18 poz. 1, 2, 3, 4 wymaga, aby strzykawki posiadały końcówkę Luer, tłok w kontrastującym kolorze, czarną podwójną rozszerzoną o min. 20% skalę pomiarową, oraz posiadały podwójne zabezpieczenie przed wypadnięciem tłoka? Nazwa producenta i typ strzykawki nadrukowane na cylindrze, op. 100 szt., sterylna. Kolorystyczne oznakowanie rozmiaru strzykawki na pojedynczym opakowaniu każdej sztuki oraz informacja o braku ftalanów?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 20

Czy Zamawiający w pakiecie 18 poz. 5 wymaga, aby strzykawka 100 ml posiadała podwójne uszczelnienie tłoka oraz podwójną skalę pomiarową, była wyposażona w łącznik redukcyjny Luer, była sterylna, pakowana w opakowanie folia-papier?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie 21

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 20 w pozycji 1 maski tlenowej z drenem min. 210 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie 22

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 20 w pozycji 1 maski tlenowej standardowej bez złącza obrotowego?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie 23

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 20 w pozycji 2 maski tlenowej z drenem min. 210 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie 24

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 20 w pozycji 4 cewnika do tlenu o długości min. 210 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie 25

Czy Zamawiający wyraża zgodę aby w pakiecie 20 pozycja 11 pojemniki wypełnione 0,9 % NaCl nie posiadały badań mikrobiologicznych ? bądź czy zamawiający dopuszcza aby wyłączyć tą pozycję z pakietu 20 i utworzenie osobnego pakietu?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie 26

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 21 w pozycji 2 cewników do odsysania z kontrolą siły ssania w rozmiarach CH 10 o długości 40 cm i CH 12, 14, 16 o długości 60 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 27

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 26 w pozycji 1 cewników PEZZER w rozmiarach CH 20 do CH 36?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 28

Czy Zamawiający w pakiecie 34 pozycja 1 wyrazi zgodę na zaferowanie elektrody okrągłej o średnicy 54 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 29

Czy Zamawiający w pakiecie 34 pozycja 2 wyrazi zgodę na zaferowanie elektrody ze standardowym łącznikiem w rozmiarze 36x48 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie 30

Czy Zamawiający w pakiecie 34 pozycja 3 wyrazi zgodę na zaferowanie elektrody bez elementu do przygotowania naskórka (tzw. Tarki)

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 31

Czy Zamawiający w pakiecie 34 pozycja 4 wyrazi zgodę na zaferowanie elektrody pediatrycznej o średnicy 36mm bez elementu do przygotowania naskórka (tzw. Tarki)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 32

Czy Zamawiający w pakiecie 38 pozycja 1 wyrazi zgodę na zaferowanie kanki doodbytniczej bez otworów bocznych z otwartym końcowym?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 33

Czy zamawiający w pakiecie 38 pozycja 2 wyraża zgodę na dopuszczenie zestawu do lewatywy o długości drenu ok. 150 cm ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 34

Czy Zamawiający w pakiecie 78 pozycja 1 wyrazi zgodę na zaferowanie koca ratunkowego w rozmiarze 160 x 210 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 35

Czy Zamawiający w pakiecie 101 w pozycji 6 wyrazi zgodę na zaferowanie kieliszków nie posiadających atestu Instytutu Leków, będące natomiast wyrobami medycznymi posiadającymi wymagane prawem dopuszczenia?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 36

Czy Zamawiający w pakiecie 110 w pozycji 8 wyrazi zgodę na zaferowanie pojemnika 20 l o wysokości 30 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 37

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

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

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje, iż Wykonawcy będą stosować wymagania dotyczące Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej. Jednocześnie określił swoje wymagania dotyczące transportu przedmiotu umowy w § 6, ust. 2, 3 i 4 Projektu umowy. W związku z tym, Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy Projektu umowy bez zmian.

Pytanie 38

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

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

Odpowiedź:

Zgodnie z odpowiedzią na Pytanie 37.

Pytanie 39

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

Odpowiedź:

Zgodnie z odpowiedzią na Pytanie 37.

Pytanie 40

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

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami Projektu umowy.

Pytanie 41 - Pakiet 10, poz. 3

Prosimy o dopuszczenie igieł typu motylek pakowanych w opakowania typu folia-papier, spełniające pozostałe parametry opisu SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 42 - Pakiet 10, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści precyzyjny regulator przepływu z portem igłowym Y bez lateksu? Pozostałe wymagania zgodne z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 43 - Pakiet 39, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw do cewnikowania składający się z 1 pary rękawiczek diagnostycznych nitylowych w rozmiarze M, 1 serwety włókninowej barierowej o wymiarach 45 x 75cm, kleszczyków plastikowych, pięciu kompresów z gazy bawełnianej o wymiarach 7,5cm x 7,5cm, czterech tamponów (tupferów), jednej pęsety plastikowej, 1 serwety włókninowej 60x60cm, 1 żelu poślizgowego w saszetce i 1 strzykawki z wodą destylowaną i gliceryną. Zestaw pakowany w opakowanie typu blister z 1 wklebieniem na płyny?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 44 - Pakiet nr 78, poz. 1:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w ww. pozycji koców ratunkowych o wymiarach 160 x 210 cm, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ. Dopuszczenie takiego rozwiązania pozwoli nam na złożenie korzystnej cenowo oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 45 - Pakiet nr 95, poz. 1:

Prosimy o informację czy Zamawiający wymaga papieru oryginalnego, czy dopuści również papier kompatybilny?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza papier kompatybilny.

Pytanie 46 - Pakiet 101, pozycja 3

Prosimy o dopuszczenie możliwości wyceny prezerwatyw pudrowanych w opakowaniach handlowych=144 szt., z przeliczeniem ilości zamawianych opakowań z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę, tj. 105 opakowań

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 47 - Pakiet 101, pozycja 6

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu posiadania przez kieliszki atestu Instytutu Leków w Warszawie. Zgodnie z obowiązującymi przepisami wyroby medyczne dopuszczone do obrotu na terenie kraju w zależności od

klasy wyrobu medycznego winny posiadać certyfikat CE, Deklarację zgodności i wpis do rejestru wyrobów medycznych.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 48 - Pakiet 101, pozycja 6

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania kieliszków plastikowych do leków, jednorazowego użytku, niesterylnych, wykonanych z tworzywa sztucznego, o pojemności 25ml, z podziałką co 5ml, w opakowaniach handlowych=75 szt i przeliczeniem zamawianych ilości na 1250 opakowań.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 49 - Pakiet 101, pozycja 6

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania kieliszków plastikowych do leków, jednorazowego użytku, niesterylnych, wykonanych z tworzywa sztucznego, o pojemności 25ml, z podziałką co 5ml, w opakowaniach handlowych=80 szt i przeliczeniem zamawianych ilości na 1334 opakowań.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie 50 - Pakiet nr 110, poz. 8:

Prosimy o dopuszczenie do zaoferowania pojemnika o wysokości 27,7 cm, spełniającego pozostałe wymagania SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie 51 - Pakiet nr 110, poz. 8:

Prosimy o dopuszczenie do zaoferowania pojemnika o wysokości 30cm, spełniającego pozostałe wymagania SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 52 - Dot. projektu umowy § 6 ust. 1, formularza ofertowego

W związku z występowaniem w okresie realizacji niniejszej umowy okoliczności nadzwyczajnych związanych ze skutkami epidemii wirusa SARS-Cov-2, które mają ogromny wpływ na dostępność m.in. asortymentu będącego przedmiotem postępowania (tj. zaburzenia w procesie produkcji, restrykcje poszczególnych państw w zakresie

eksportu) w nawiązaniu do zapisów projektu umowy oraz SIWZ odnośnie terminu dostaw interwencyjnych prosimy o wydłużenie maksymalnego terminu dostaw interwencyjnych do 48 godzin roboczych.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy Projektu umowy bez zmian.

Pytanie 53 - Dot. projektu umowy § 6 ust. 16 i 17

Zwracamy się z prośbą o usunięcie z umowy zapisu § 6 ust. 16 i 17 dotyczącego tzw. nabycia zastępczego.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy Projektu umowy bez zmian.

Pytanie 54 - Dot. projektu umowy § 6 ust. 17

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie powyżej zwracamy się prośbą o usunięcie z projektu umowy postanowień dotyczących naliczania kar umownych w trybie § 8 ust.1 w przypadku dokonania wykonania zastępczego przez Zamawiającego, za które Wykonawca pokryje różnicę kosztu zakupu tożsamego asortymentu u innego dostawcy – poprzez wykreślenie z § 6 ust. 17 ostatniego zdania. Naliczenie kary umownej za opóźnienie w dostarczeniu zamówionych towarów po dokonaniu nabycia zastępczego powoduje w istocie podwójne karanie Wykonawcy za to samo przewinienie.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy Projektu umowy bez zmian.

Pytanie 55 - Dot. projektu umowy § 6 ust. 18

Zwracamy się z prośbą o modyfikację umowy poprzez dodanie zapisu w § 6 ust. 18 o następującej treści:
Różnica nie może przekroczyć 10% wartości niedostarczonego w terminie towaru wynikającej z arkusza asortymentowo-cenowego stanowiącego załącznik nr 1 do niniejszej umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy Projektu umowy bez zmian.

Pytanie 56 - Dot. wzoru umowy § 8 ust. 1 podpunkt a

Wykonawca zwraca się z prośbą o modyfikację zapisu w § 8 ust. 1 podpunkt a projektu umowy w sposób następujący:

- a. *zwłokę w dostarczeniu partii towaru w wysokości 0,5 % wartości brutto niedostarczonej partii towaru za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, jeśli zwłoka trwała nie dłużej niż 7 dni i 1 % wartości brutto niedostarczonej partii towaru za każdy następny dzień zwłoki, przy czym w przypadku, gdyby wysokość kary była niższa niż 10 zł, to należna kara będzie wynosić 10 zł. Jeżeli opóźnienie będzie trwało dłużej niż 30 dni, to Zamawiający ma prawo do rozwiązania umowy w trybie natychmiastowym po uprzednim wezwaniu wykonawcy do realizacji przedmiotu umowy i zastosowania kary wynikającej z zapisu lit. d niniejszego paragrafu,*

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy Projektu umowy bez zmian.

Pytanie 57 - Dot. wzoru umowy § 8 ust. 1 podpunkt b

Wykonawca zwraca się z prośbą o modyfikację zapisu w § 8 ust. 1 podpunkt b projektu umowy w sposób następujący:

- b. *za zwłokę w rozpatrzeniu reklamacji lub zwłokę w wymianie uszkodzonego lub niekompletnego towaru w wysokości 0,5% od wartości brutto reklamowanego towaru za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, jeśli zwłoka trwała nie dłużej niż 7 dni i 1 % wartości brutto reklamowanego towaru za każdy następny dzień zwłoki, przy czym w przypadku, gdyby wysokość kary była niższa niż 10 zł, to należna kara będzie wynosić 10 zł,*

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy Projektu umowy bez zmian.

Pytanie 58 - Dot. wzoru umowy § 8 ust. 1 podpunkt c

Wykonawca zwraca się z prośbą o modyfikację zapisu w § 8 ust. 1 podpunkt c projektu umowy w sposób następujący:

- c. *za zwłokę w dostarczeniu dokumentu, o którym mowa § 6 ust. 20 - 10 zł za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, jeśli zwłoka trwała nie dłużej niż 7 dni i 50 zł za każdy następny dzień zwłoki.. Jeżeli zwłoka będzie trwała dłużej niż 60 dni, to Zamawiający ma prawo do rozwiązania umowy z przyczyny leżącej po stronie Wykonawcy i zastosowania kary wynikającej z zapisu ust. d niniejszego paragrafu,*

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy Projektu umowy bez zmian.

Pytanie 59 - Dot. wzoru umowy § 8 ust. 1 podpunkt d

Wykonawca zwraca się z prośbą o modyfikację zapisu w § 8 ust. 1 podpunkt d projektu umowy w sposób następujący:

- d. *odstąpienie od umowy lub jej rozwiązanie (wypowiedzenie) z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca, w wysokości 10 % wartości brutto niezrealizowanej części umowy.*

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy Projektu umowy bez zmian.

Pytanie 60 - Dot. projektu umowy § 8 ust. 5

Zwracamy się z prośbą o usunięcie z umowy zapisu § 8 ust. 5.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy Projektu umowy bez zmian.

Pytanie 61 - Dot. projektu umowy § 8

Zwracamy się z prośbą o dodanie do umowy w §8 ustępu 7 i 8 o następującej treści:

7. Zamawiający oświadcza, że zrzeka się dochodzenia roszczeń z tytułu przewidzianych umową kar umownych i odszkodowań, za okres, w którym umowa nie mogła być należycie wykonywana z przyczyn niezależnych od Wykonawcy, a w szczególności siły wyższej w postaci pandemii wirusa COVID-19.

8. Wykonawca zobowiązuje się do zachowania najwyższej staranności przy realizacji przedmiotu umowy i możliwe maksymalne ograniczenia ewentualnych negatywnych skutków wywołanych stanem pandemii, o którym mowa w ust. 7.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy Projektu umowy bez zmian.

Pytanie 62 - Dot. projektu umowy § 8

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie powyżej zwracamy się z prośbą o dodanie do umowy w §8 ustępu 7 i 8 o następującej treści:

7. Strony postanawiają, że zapisy §8 Umowy, określające zasady naliczania kar umownych w przypadku niewykonania lub niewłaściwego wykonania Umowy, nie znajdują zastosowania w sytuacji, gdy niewykonanie lub niewłaściwe wykonanie Umowy przez Wykonawcę spowodowane jest skutkami wystąpienia epidemii COVID-19.

8. Wykonawca zobowiązuje się do przedstawienia wszelkich dokumentów i oświadczeń niezbędnych dla potwierdzenia wpływu okoliczności związanych z wystąpieniem COVID-19 na należyte wykonanie Umowy, na każde żądanie Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy Projektu umowy bez zmian.

Pytanie 63 - Dot. projektu umowy § 8

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytania powyżej zwracamy się z prośbą o dodanie do umowy w §8 ustępu 7 o następującej treści:

7. Zamawiający odstępuje od stosowania kar umownych o których mowa w §8 umowy na okres obowiązywania na terenie Polski stanu epidemii lub stanu zagrożenia epidemicznego ogłoszonego przez władze państwowe oraz przez okres 90 dni po ich ustaniu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy Projektu umowy bez zmian.

Pytanie 64 - Dot. projektu umowy

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytania powyżej zwracamy się z prośbą o modyfikację umowy poprzez dodanie następującego zapisu:

SILA WYŻSZA

1. *Strony zgodnie postanawiają, że nie będą odpowiedzialne za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności niewynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.*
2. *Do celów Umowy „Siła Wyższa: oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powodzie, epidemie, akty administracji państwowej, itp.*
3. *W przypadku zaistnienia Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas strony ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy.*
4. *Strona, która dokonała zawiadomienia o zaistnieniu działania siły wyższej, jest zobowiązana do kontynuowania wykonywania swoich zobowiązań wynikających z Umowy, w takim zakresie, w jakim to możliwe, jak również jest zobowiązana do podjęcia wszelkich działań zmierzających do wykonania przedmiotu zamówienia, a których nie wstrzymuje działanie siły wyższej.*
5. *Obowiązki, których Strona nie jest w stanie wykonać na skutek działania Siły wyższej, na czas działania siły wyższej ulegają zawieszeniu, tzn. w czasie działania siły wyższej ww. obowiązki nie są wykonywane, a terminy ich wykonania ulegają przedłużeniu o okres działania siły wyższej. W czasie istnienia utrudnień w wykonaniu umowy na skutek działania siły wyższej w szczególności nie nalicza się przewidzianych kar umownych ani nie obciąża się drugiej strony umowy kosztami zakupów interwencyjnych.*
6. *Jeżeli Siła Wyższa, będzie trwała nieprzerwanie przez okres 180 dni lub dłużej, Strony mogą w drodze wzajemnego uzgodnienia rozwiązać Umowę bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań oprócz płatności należnych z tytułu prawidłowo wykonanych usług.*

Odpowiedź:

W odpowiedzi z dnia 11.09.2020r. na pytanie 347 Zamawiający wyraził zgodę i dopisał § 10 - Siła wyższa w Projekcie umowy.

Pytanie 65 - Dot. SIWZ

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu wniesienia wadium na mocy ustawy z 19 czerwca 2020 r. o dopłatach do oprocentowania kredytów bankowych udzielanych przedsiębiorcom dotkniętym skutkami COVID-19 oraz o uproszczonym postępowaniu o zatwierdzenie układu w związku z wystąpieniem COVID-19 tzw. tarcza antykrzysowa 4.0 (Dz.U. poz. 1086), który znosi obowiązek żądania wadium w postępowaniu wyrażony w art. 45 ust. 1 PZP .

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 66 - Dot. pakietu 111 poz. 9

Czy Zamawiający uzna za wystarczające przedstawienie karty katalogowej dystrybutora potwierdzającej spełnienie wszystkich wymagań opisanych w SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 67 - Dot. pakietu 111 poz. 9

W związku z tym, iż markery objęte przedmiotem zamówienia nie zostały zakwalifikowane przez producenta jako wyroby medyczne w rozumieniu ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych i nie podlegają one przepisom cytowanej ustawy, ani dyrektywom europejskim, dla tych wyrobów nie wystawia się deklaracji zgodności ani innych dokumentów dopuszczających do obrotu. W związku z tym zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu, aby wszystkie wyroby w pakiecie nr 111 były wyrobami medycznymi w rozumieniu ustawy o wyrobach medycznych i zgodę na przedłożenie stosownego oświadczenia w tym zakresie.

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisem pkt.6.2.8. SIWZ zmodyfikowanej w dniu 11.09.2020r. Jeżeli dany wyrób medyczny nie podlega wpisowi do Rejestru Wyrobów Medycznych i podmiotów odpowiedzialnych za ich wprowadzenie do obrotu i używania, należy załączyć oświadczenie z uzasadnieniem, dlaczego wpisowi nie podlega.

Pytanie nr 68

Prosimy o modyfikację zapisów § 8 w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto a nie brutto. VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągnięte przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy Projektu umowy bez zmian.

Pytanie nr 69 - Dotyczy wzoru umowy:

Wykonawca zwraca się z wnioskiem do Zamawiającego o dodanie zapisów do projektu umowy w § 6, mając na względzie zgodną z prawem i równorzędną relację łączącą Zamawiającego z Wykonawcą.

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

Wskazany zapis jest istotny dla należytej realizacji zamówienia publicznego oraz współpracy pomiędzy Zamawiającym a Wykonawcą. W stosunkach cywilnoprawnych bardzo ważna jest równowaga pomiędzy obiema stronami umowy oraz wzajemne kształtowanie jej postanowień w granicach zasady swobody umów (art. 353¹

KC), pozwalające na uznanie wykonawcy za partnera, szanujące jego podstawowe prawa i pozwalające na zrównoważone i partnerskie relacje między zamawiającym i wykonawcą.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy Projektu umowy bez zmian.

Pytanie nr 70 - Dotyczy wzoru umowy

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

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

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

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy Projektu umowy bez zmian.

Pytanie nr 71 - Dotyczy wzoru umowy:

Zamawiający w projekcie umowy stanowiącym załącznik nr 6 do SIWZ, Zamawiający pisze: *„Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne za odstąpienie od umowy lub jej rozwiązanie (wypowiedzenie) z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca, w wysokości 20 % wartości brutto niezrealizowanej części umowy”*

Wykonawca zwraca uwagę, iż kary umowne w umowach o zamówienie publiczne powinny zmierzać do zabezpieczenia prawidłowego wykonania umowy. Natomiast wykorzystywanie przez Zamawiającego, będącego silniejszą stroną stosunku prawnego powstającego w wyniku udzielenia zamówienia publicznego, jego pozycji do zastrzegania na swoją rzecz kar umownych, które byłyby należne niezależnie od sposobu wykonania przedmiotu zamówienia, jest sprzeczne z zasadami współzycia społecznego, a tym samym winno być uznane za wykraczające poza dopuszczalne zgodnie z art. 353¹ k.c. granice swobody umów. Wysokość kar umownych winna pozostawać w korelacji ze szkodą, co zgodne jest z naturą odpowiedzialności odszkodowawczej (art. 353¹ w zw. Z art. 361 § 1 i 2 w zw. Z art. 483 § 1 KC), a nie prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia się jednej strony umowy.

Czy wobec powyższego, Zamawiający dopuszcza możliwość rewizji swojego stanowiska w zakresie kar umownych i stosownego ograniczenia ich wysokości, zakresu stosowania itp., tak by wprowadzić zgodną z prawem i równorzędną relację łączącą Zamawiającego z Wykonawcą i pozbawienia kar umownych charakteru rażąco wygórowanych dokonując złagodzenia ich rangi do 10%?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy Projektu umowy bez zmian.

Pytanie nr 72

Zamawiający uregulował obowiązek zapłaty kar umownych w przypadku opóźnienia wykonawcy. Projektując zapisy umowne w przedmiocie kar umownych, Zamawiający powinien mieć na uwadze, że wykonawcy nie

odpowiadają za zdarzenia, na których powstanie nie mają wpływu. Ponadto takie uregulowanie jest nieuzasadnionym rozszerzeniem odpowiedzialności wykonawcy. Kary umowne winny być powiązane z zawinieniem wykonawcy, na bazie art. 473 k.c. w związku z art. 5 k.c.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy Projektu umowy bez zmian.

Pytanie nr 73

Wykonawca zwraca się z prośbą o odstąpienie przez Zamawiającego od wymogu wniesienia wadium.

Na mocy art. 77 pkt. 24 ustawy z dnia 19 czerwca 2020 r. o dopłatach do oprocentowania kredytów bankowych udzielanych przedsiębiorstwom dotkniętym skutkami COVID-19 oraz o uproszczonym postępowaniu o zatwierdzenie układu w związku z wystąpieniem COVID-19 (Dz.U. z 2020 r., poz. 1086), dalej Tarcza 4.0, wyłączono obowiązek wnoszenia wadium przewidziany w art. 45 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych. Zgodnie z treścią uzasadnienia projektu Tarczy 4.0, rozwiązanie to, uwzględniając fakt pogorszenia się sytuacji ekonomicznej przedsiębiorców działających na rynku zamówień publicznych, ma się przyczynić do ograniczenia po stronie wykonawców kosztów uzyskania zamówienia publicznego, a przez to zwiększyć dostępności rynku zamówień publicznych dla wykonawców w okresie występowania epidemii COVID-19 oraz pobudzić koniunkturę gospodarczą. Skoro ustawodawca, z uwagi na sytuację ekonomiczno-gospodarczą towarzyszącą epidemii COVID-19, złagodził wymogi dotyczące postępowań o szacunkowej wartości powyżej progów unijnych, a więc w odniesieniu do postępowań o najwyższych wartościach, to tym bardziej Zamawiający winien rozważyć zasadność sięgania po rozwiązania fakultatywne, nieobligatoryjne, takie jak właśnie żądanie wniesienia wadium w ramach postępowania poniżej progów unijnych. Dokonując oceny stosowności podejmowanych w ramach postępowania działań można sięgnąć do dalszej części uzasadnienia projektu Tarczy 4.0, gdzie jako przesłanki mogące przemawiać za koniecznością żądania wniesienia wadium (o którym mowa w art. 45 ust. 1 ustawy Pzp) wskazano okoliczności skutkujące poważnym zakłóceniem postępowania przetargowego, w tym mogące wpłynąć na jego wynik (np. ryzyko wystąpienia zmowy wykonawców, udziału w postępowaniu niesolidnego wykonawcy). Ponieważ charakter i zakres niniejszego postępowania nie wskazuje na występowanie ww. ryzyk, to żądanie wniesienia wadium w tym przypadku nie jest celowe.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 74

Czy Zamawiający w §7 ust. 2 umowy wydłuży termin do rozpatrzenia reklamacji przez Wykonawcę do 14 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem np. wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy Projektu umowy bez zmian.

Pytanie nr 75

Dotyczy projektu umowy §8 ust. 1d: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej do wysokości 10% wynagrodzenia brutto Wykonawcy za niezrealizowaną część umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy Projektu umowy bez zmian.

Pytanie nr 76

Czy Zamawiający w §7 ust. 2 umowy wydłuży termin do rozpatrzenia reklamacji przez Wykonawcę do 14 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem np. wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy Projektu umowy bez zmian.

Pytanie nr 77

Dotyczy projektu umowy §8 ust. 1d: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej do wysokości 10% wynagrodzenia brutto Wykonawcy za niezrealizowaną część umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy Projektu umowy bez zmian.

Pytanie nr 78 - PAKIET 158, Poz. nr 1-3 – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawów wykonanych z materiału 2-warstwowego PP+PE o gram. 55 g/mkw i chłonności 285%; w miejscu padów chłonnych gram. 110 g/mkw i chłonności 350%?

Pozostałe parametry materiału oraz opakowania zestawów zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 79 - PAKIET 158, Poz. nr 1

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu do chirurgii piersi o następującym składzie:

1 x serweta na stół narzędziowy wzmocniona 190 x 150 cm (opakowanie zestawu)

1 x serweta na stolik Mayo 80 x 145 cm zgodna z SIWZ

2 x serweta przylepna wzmocniona 90 x 75 cm (obszar wzmocnienia zgodny z SIWZ)

1 x serweta przylepna wzmocniona 200 x 200 cm (obszar wzmocnienia zgodny z SIWZ)

1 x serweta przylepna wzmocniona 250 x 170 cm (obszar wzmocnienia zgodny z SIWZ)

1 x kieszeń przylepna 1 sekcja 30 x 32 cm PE

1 x stokineta 2-warstwowa 35 x 120 cm

1 x fartuch chirurgiczny roz. L z materiału SMS (pozostałe parametry zgodnie z SIWZ) <owinięty w papier krepowy>

1 x fartuch chirurgiczny roz. L z materiału SMS (pozostałe parametry zgodnie z SIWZ)

1 x fartuch chirurgiczny roz. XL z materiału SMS (pozostałe parametry zgodnie z SIWZ)

15 x kompres z gazy RTG 10 x 20 cm 16 warstw 17 nitek

10 x tupfer twardy z gazy RTG nr 3 12 x 12 cm 24 nitki

5 x tupfer z gazy 48x24 cm 20 nitek

1 x opatrunek wysokochłonny nieprzylepny 20 x 40 cm

4 x plaster do zbliżania brzegów rany 25 x 127 mm

1 x butelka Redona 400 ml Luer Lock

1 x dren Redona 10/3,33 CH/mm 80 cm

1 x ostrze do skalpela nr 10

1 x ostrze do skalpela nr 15

1 x osłona na kable video 12,5 x 230 cm

1 x pojemnik na igły i ostrza 30/40 miejsc magnetyczno-piankowy

1 x pojemnik plastikowy 500 ml przezroczysty

1 x pojemnik plastikowy 500 ml niebieski

2 x osłona na uchwyt lampy operacyjnej 14 x 12,5 x 6 cm niebieska

2 x przyrząd do zdejmowania ostrzy ze skalpela

1 x kleszyczki plastikowe do mycia pola operacyjnego 24 cm

1 x uchwyt Velcro 2 x 23 cm

1 x taśma przyklepna 10 x 50 cm

2 x ręcznik celulozowy 33 x 30 cm

Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 80 - PAKIET 158, Poz. nr 2 – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu do laparoskopii następującym składzie:

1 x serweta na stół narzędziowy wzmocniona 190 x 150 cm (opakowanie zestawu)

1 x serweta na stolik Mayo 80 x 145 cm zgodna z SIWZ

1 x serweta do laparoskopii wzmocniona 250 x 320 cm, okno 32 x 28 cm (folia operacyjna na brzegach).

Wbudowane kieszenie obustronnie. Bez osłon na kończyny (zgodna z SIWZ)

2 x rękawica chirurgiczna lateksowa nr 6,5

2 x rękawica chirurgiczna lateksowa nr 7,5

2 x rękawica chirurgiczna lateksowa nr 8

1 x fartuch chirurgiczny roz. L z materiału SMS (pozostałe parametry zgodnie z SIWZ) <owinięty w papier krepowy>

- 2 x fartuch chirurgiczny roz. XL z materiału SMS (pozostałe parametry zgodnie z SIWZ)
- 20 x kompres z gazy RTG 10 x 10 cm 16 warstw 17 nitok
- 3 x tupfer z gazy 48x24 cm 20 nitok
- 4 x opatrunek chłonny przyklepny 10 x 8 cm
- 1 x skalpel bezpieczny nr 11
- 1 x worek na mocz 2000 ml
- 1 x cewnik Foleya 16/5,33 CH/mm 40 cm 5-15 ml
- 1 x osłona na kable video 12,5 x 230 cm
- 1 x pojemnik na igły i ostrza 10 miejsc magnetyczny
- 2 x osłona na uchwyt lampy operacyjnej 14 x 12,5 x 6 cm niebieska
- 1 x pojemnik plastikowy 500 ml niebieski
- 1 x kleszczyki plastikowe do mycia pola operacyjnego 24 cm
- 2 x taśma przyklepna przezroczysta 10 x 50 cm
- 2 x uchwyt Velcro 2 x 23 cm
- Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 81 - PAKIET 158 - Poz. nr 3

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaofierowania zestawu do laparotomii następującym składzie:

- 1 x serweta na stół narzędziowy wzmocniona 190 x 150 cm (opakowanie zestawu)
- 1 x serweta na stolik Mayo 80 x 145 cm zgodna z SIWZ
- 2 x serweta przyklepna wzmocniona 90 x 75 cm (obszar wzmocnienia zgodny z SIWZ)
- 1 x serweta przyklepna wzmocniona 200 x 200 cm (obszar wzmocnienia zgodny z SIWZ)
- 1 x serweta przyklepna wzmocniona 250 x 170 cm (obszar wzmocnienia zgodny z SIWZ)
- 1 x fartuch chirurgiczny roz. L z materiału SMS (pozostałe parametry zgodnie z SIWZ) <owinięty w papier krepowy>
- 1 x fartuch chirurgiczny roz. L z materiału SMS (pozostałe parametry zgodnie z SIWZ)
- 1 x fartuch chirurgiczny roz. XL z materiału SMS (pozostałe parametry zgodnie z SIWZ)
- 10 x chusta z gazy z chipem RTG 45 x 45 cm 6 warstw 20 nitok biała
- 40 x kompres z gazy RTG 10 x 10 cm 16 warstw 17 nitok
- 5 x tupfer z gazy RTG nr 3 20 x 20 cm 20 nitok
- 3 x tupfer z gazy 48x24 cm 20 nitok
- 4 x kompres z włókniny 7,5 x 7,5 cm "Y" 6 warstw 30g/m²
- 1 x dren silikonowy 24/8,00 CH/mm 50 cm
- 1 x dren do ssaka 25/8,33 CH/mm 350 cm
- 1 x uchwyt do ssaka Yankauer Derby 24/8,00 CH/mm z V.C.
- 1 x cewnik Foleya 16/5,33 CH/mm 40 cm 5-15 ml

2 x worek na mocz 2000 ml
2 x ostrze do skalpela nr 24
1 x elektroda czynna 320 cm
1 x ostrze do elektrody czynnej 15,3 cm 2,38 mm
1 x czyścik do koagulacji 5 x 5 cm
1 x kieszeń przylepna 2 sekcje 43 x 38 cm PE
2 x osłona na uchwyt lampy operacyjnej 14 x 12,5 x 6 cm niebieska
2 x przyrząd do zdejmowania ostrzy ze skalpela
1 x opatrunek wysokochłonny nieprzylepny 10 x 20 cm
1 x plaster bez opatrunku 20 x 30 cm
1 x pojemnik plastikowy 500 ml niebieski
1 x pojemnik plastikowy z uchwytem 1000 ml przezroczysty
1 x kleszcyki plastikowe do mycia pola operacyjnego 24 cm
1 x uchwyt Velcro 2 x 23 cm
2 x ręcznik celulozowy 33 x 30 cm
Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 82 - Załącznik nr 6 do SIWZ – WZÓR UMOWY

§ 8 – Czy Zamawiający zgadza się aby w § 8 istotnych postanowień umowy sprzedaży słowo „opóźnienia” zostało zastąpione słowem „zwłoki”? Uzasadnione jest aby przesłanką naliczenia kary umownej była zwłoka (czyli opóźnienie zawinione przez wykonawcę), nie zaś za wszelkie opóźnienia, czyli także niezawinione przez wykonawcę. Nie ma uzasadnienia rozszerzanie odpowiedzialności wykonawcy także na niezawinione naruszenie terminu. Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 17 lipca 2014 r. KIO 1338/14; KIO 1377/14, „kara umowna należy się za niewykonanie lub nienależyte wykonanie umowy (art. 483 i nast. Kodeksu cywilnego), a więc tradycyjnie za zwłokę, a nie każde opóźnienie w wykonaniu umowy.”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy Projektu umowy bez zmian.

Pytanie nr 83 - Załącznik nr 6 do SIWZ – WZÓR UMOWY

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

Siła Wyższa

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

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

Odpowiedź:

W odpowiedziach z dnia 11.09.2020r. na pytanie 347 Zamawiający wyraził zgodę i dopisał § 10 - Siła wyższa w Projekcie umowy.

Pytanie nr 84 - Dotyczy: pakiet 91

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyodrębnienie z pakietu 91 pozycji 2, tj:

„Wężyk pacjenta – sterylny, długość 250cm, wyposażony w dwa zawory zwrotne oraz złącze typu luer lock, bez zawartości lateksu oraz ftalanów (DEHP)”, tak by pozycja ta stanowiła odrębny pakiet? Lub czy Zamawiający dopuści składanie ofert w pakiecie 91 odrębnie, na poszczególne pozycje?

Zgoda Zamawiającego umożliwi złożenie firmom specjalizującym się wyłącznie w tego typu produktach medycznych korzystniejszej oferty cenowej i jakościowej, niż w przypadku ograniczenia w/w asortymentu do jednego pakietu.

Argumentem przemawiającym za wyrażeniem zgody jest także fakt, iż podobne do Zamawiającego jednostki szpitalne stosują zapisy rozdzielające w/w wyroby medyczne. Zgoda Zamawiającego z pewnością będzie miała wpływ na korzystniejsze wydatkowanie środków pieniężnych przez Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie 85 - Dotyczy: Pakiet 91

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty w pakiecie 91, pozycja 2 na:

„Wężyk pacjenta do wstrzykiwacza automatycznego CT Motion Ulrich. Sterylny wężyk pacjenta, długość 250cm, dwa zawory zwrotne, złącze luer lock, bez zawartości lateksu, zawiera ftalany?”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 86 - Pakiet 17, Pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zamkniętego adaptera luer męskiego równoważnego do opisanego, o poniższych parametrach : Zamknięty łącznik bezigłowy z męską końcówką typu Luer z kapturkiem zabezpieczającym. Łącznik do przygotowania, transportu i podaży leku cytostatycznego, wytwarzający zamknięty system, który zamyka się samoczynnie po rozłączeniu ze strzykawką lub zestawem kroplówkowym. Łącznik przezroczysty, o przepływie min. 150 ml/min, objętość wypełnienia do 0,1 ml, posiadający system uniemożliwiający odkręcenie łącznika od strzykawki. Czas stosowania min. 100 podań.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 87 - Pakiet 17, Pozycja 2 i 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnego przyrządu do grawitacyjnego podawania leków o poniższych parametrach : Linia infuzyjna bursztynowa, matowa, z wyczuwalną teksturą antypoślizgową, ułatwiającą uchwyt o długości 181 cm do podawania cytostatyków z 2 bocznymi portami bezigłowymi do podłączenia pojemnika z lekiem, ułożonymi naprzemiennie. Porty dostępu w postaci zaworów bezigłowych z płaską powierzchnią do dezynfekcji, nie wymagające dodatkowego koreczka. Linia odpowiednia do podaży z worków i butelek, w linii zacisk zatraskowy, zacisk rolkowy z miejscem na podwieszenie drenu, w dystalnej części dodatkowy zawór do dostrzyknięć, nad zaworem zastawka antyzwrotna uniemożliwiająca cofanie się krwi do drenu. Dren z poliuretanu. Objętość wypełnienia 11,6 ml.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 88 - Pakiet 17, Pozycja 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnego zestawu do przygotowania leków o poniższych parametrach : Zestaw do przygotowania cytostatyków z bursztynowym drenem wykonanym z poliuretanu o długości 41 cm, bez PCV. W linii zawór bezigłowy z płaską i gładką powierzchnią do dezynfekcji, zacisk zatraskowy. W dystalnej części łącznik luer lock z filtrem hydrofobowym pozwalającym na bezpieczne

odpowietrzenie i wypełnienie zestawu oraz zastawka antyzwrotna uniemożliwiająca cofanie się płynu. Objętość wypełnienia systemu – 2,7 ml. Zestaw umożliwiający podaż z worka i butelki

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 89 - Pakiet 17, Pozycja 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnego zestawu do przygotowania leków o poniższych parametrach : Zestaw do przygotowania cytostatyków z drenem wykonanym z poliuretanu o długości 43 cm. W linii zawór bezigłowy z płaską i gładką powierzchnią do dezynfekcji, 2 zaciski zatraskowe oraz filtr 0,2 mikrona wykonany z polieterosulfonu. Koniec drenu zakończony zastawką antyzwrotną uniemożliwiającą cofanie się krwi i kierunku od pacjenta do drenu i zatyczka z filtrem hydrofobowym umożliwiającą bezpieczne odpowietrzenie i wypełnienie zestawu. Zestaw umożliwiający podaż z worka i butelki.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 90 - Pakiet nr 5, Poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł w rozmiarze 22Gx32mm.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 91 - Pakiet nr 5, Poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł z otworem centralnym i ostrzem ściętym pod kątem 45, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 92 - Pakiet nr 5, Poz. 1 i 2

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga dostawy igieł pokrytych silikonową powłoką, wykonanych zgodnie ze standardem SU S304, równoważnym do AISI 304, z przezroczystą nasadką igły wykonaną z polipropylenu ułatwiającą wizualizację przepływu i potwierdzenie prawidłowości wkłucia?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 93- Pak. nr 6

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje dostawy igieł do pena, trójplaszczynowych, pokrytych powłoką silikonową dla większego komfortu wkłucia, kompatybilne z wstrzykiwaczami do insuliny dostępnymi na

rynku zgodnie z normą 11608-2, kodowanie kolorystyczne rozmiaru dla łatwej identyfikacji, sterylizowane tlenkiem etylenu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 94 - Pakiet 19, Poz.1

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje strzykawki trzyczęściowej o pojemności 1 ml (do insuliny 100 IU), z wbudowaną igłą, z mechanizmem umożliwiającym nieodwracalne schowanie igły w cylindrze po użyciu oraz zabezpieczenie przed ponownym użyciem strzykawki, opakowanie 100 szt.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 95 - Pakiet 19, Poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki 3 ml z logo producenta na cylindrze, opakowanie 100 szt. Pozostałe parametry zgodnie ze SIWZ.

Odpowiedź:

Zgodnie ze SIWZ.

Pytanie nr 96 - Pakiet 19, Poz., 1, 2, 3 i 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek z logo producenta na cylindrze, pozostałe zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zgodnie ze SIWZ.

Pytanie nr 97 - Pakiet 19, Poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek z korkiem w kolorze czarnym, pozostałe zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 98 - Pakiet 19, Poz. 1-8

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu zaferowania strzykawek od jednego producenta i dopuszczenie możliwości zaferowania produktów od dwóch renomowanych producentów.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 99 - Pakiet 19, Poz. 10

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie bezigłowego przyrządu do przygotowywania i pobierania roztworów z fiolek i butelek, umożliwiający wielokrotne aseptyczne pobieranie z pojemnika zbiorczego z kolcem, bezigłowy zapobiegający wyciekowi leku po odłączeniu standardowym. Posiada filtr hydrofobowy bakteryjny 0,2 µm oraz samouszczelniający się i samo domykający zawór strzykawki. Czas stosowania 7 dni lub 140 aktywacji w

zależności co nastąpi pierwsze, przy zachowaniu zasad prawidłowej dezynfekcji. Wolny od lateksu i PCV. Objętość wypełnienia systemu 0,35ml. Przeznaczony do leków cytostatycznych. Tak jak dotychczas stosowane.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 100 - Pakiet 19, Poz. 10.

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy przyrząd z portem bezigłowym ma być wyposażony w filtr na całej długości części chwytnej przyrządu, nie wystający poza przekrój poprzeczny i podłużny korpusu przyrządu, co umożliwi ergonomiczną pracę z przyrządem.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 101 - Pakiet 19, Poz. 10

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu z portem bezigłowym o parametrach: kompatybilny ze złączami typu luer lock, filtr powietrza hydrofobowy 0,2 um, objętość wypełniania 0,14 ml, ilość aktywacji 600, przepływ 185 ml/min. Do wielokrotnego kontaktu z krwią, lipidami, chemioterapeutykami, chloheksydyną i alkoholami, przeznaczony na min 7 dni nie zawiera DEHP, lateksu i części metalowych, produkt sterylny, pakowany pojedynczo.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 102 - Pakiet 19, Poz. 10.

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oferowany przyrząd z portem bezigłowym ma być wyposażony w 2 boczne stabilizatory blokujące ostrze nakłuwające umożliwiające pewne zamocowanie na fiołce lub butelce.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 103 - Pakiet 19, Poz. 10.

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oferowany przyrząd z portem bezigłowym ma umożliwiać przechowywanie fiołki do 28 dni.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 104 - Pak. nr 51, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawów w opakowaniu folia-folia. Pozostałe zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 105 - Pakiet 43 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie końcówki bez kontroli ssania, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 106 - Pakiet nr 83, pyt. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski krtaniowej jednorazowego użytku, z PCV z wbudowanym w ścianę rurki oddechowej na całej jej długości drenem do napełniania mankietu., maska bez zawartości lateksu, DEHP oraz bisfenolu (BPA), rozmiar maski kodowany kolorem mankietu i balonika kontrolnego z dodatkowym oznaczeniem numerycznym na baloniku kontrolnym oraz na rurce oddechowej, pakowanie sztywne typu blister odwzorowujące kształt produktu. Na opakowaniu instrukcja użycia. Pozostałe zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 107 - Pakiet nr 83, pyt. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski krtaniowej jednorazowego użytku: przyjmującej wygięcie zgodne z budową anatomiczną gardła, rurka i mankiety uformowane jako jedna całość, mankiety z delikatnego tworzywa zapewniający najlepsze przyleganie z minimalnym uciskiem na śluzówkę, wzmocniony koniuszek niepodwijający się w trakcie zakładania maski, blokujący jednocześnie górny zwieracz przełyku, poślizgowa powierzchnia mankietu, sterylne opakowanie umożliwiające natychmiastowe użycie, balonik kontrolny identyfikujący rozmiar maski oraz zapewniający określenie stopnia wypełnienia mankietu metodą dotykową, ze znacznikiem kontroli prawidłowego usytuowania maski, produkt bezlateksowy, kodowana kolorem mankietu oraz balonika kontrolnego, w opakowaniu typu blister odwzorowującym kształt produktu. Na opakowaniu jednostkowym oznaczenia rozmiaru, wagi pacjenta, objętości wypełnienia mankietu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 108 - Pakiet nr 174, poz. 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawów bez skalpela i plastra, jak dotychczas stosowane, pozostałe zgodne z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 109 - Pakiet nr 192

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie barierowego fartucha izolacyjnego wykonanego z folii polietylenowej o gramaturze 25 g/m² w kolorze niebieskim, zakładany przez głowę, rękawy zakończone foliową pętlą na kciuk, odporność na przenikanie wody co najmniej 50,5 cm H₂O. Produkt oznaczony jako środek ochrony osobistej kat. I.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 110 - Pakiet nr 162

Prosimy zamawiającego o doprecyzowanie czy zestaw z osłoną na sondę ma zawierać min. 2 elastyczne gumki.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 111 - Pakiet nr 142

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha ochronnego do stosowania przy podawaniu leków cytostatycznych o charakterystyce: Sterylny, **pełnobarierowy (min.200 mmH₂O)** i oddychający (min. 3800 g/m²/24h) na całej powierzchni wykonany z włókniny trójwarstwowej SFS o gramaturze 78 g/m². **Przebadany na przenikanie min. 14 cytostatyków.** Oznakowany jako wyrób medyczny klasy Is oraz środek ochrony osobistej kategorii III. Zgodny z EN 14605. Rękaw fartucha zakończony dzianinowym mankietem, troki łączone kartonikiem, sposób złożenia i konstrukcja pozwalająca na nałożenie fartucha z zachowaniem jałowości zarówno z przodu jak i z tyłu operatora. Rękawy fartucha scalone podłużnym zgrzewem. Opakowanie zawierające min. 1 ręcznik chłonny min. 65x35 cm. Posiadający min. 2 etykiety samoprzylepne do archiwizacji danych. Dokumenty potwierdzające spełnienie wymagań. Dostępny w 2 rozmiarach.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 112 - Pakiet nr 140

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie ochraniaczy na buty wykonane z włókniny PP typu spunbond o gramaturze 57 gr/m², laminowane folią PE w uniwersalnym rozmiarze, spełniająca normy: Personal Protective Equipment, (PPE) Directive 2016/425/EC, EN1149-1, EN14126, EN1073-2, EN14605/A1 (TIP 4), EN ISO13688, EN14325, EN13034/A1 (TIP6).

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 113

Czy Zamawiający w pak 26 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem: Cewnik urologiczny typu PEZZER o dł. 40cm, sterylne Ch 20-40; wykonany z miękkiego i elastycznego lateksu; atraumatyczna, lekko zaokrąglona specjalna końcówka ułatwiająca wprowadzenie cewnika; wyposażone w cztery boczne otwory o łagodnie wyoblonych krawędziach; opakowanie podwójne - wewnętrzne folia, zewnętrzne papier/folia?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 114

Czy Zamawiający w pak 173 poz 1 ma na myśli cewnik typu Chevassu?

Odpowiedź:

Cewnik moczowodowy.

Pytanie nr 115

Czy Zamawiający w pak 173 poz 2 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem: Zestawy do wewnętrznego szynowania moczowodów 4,8; 6,0; 7,0; 8,0 Fr, długość 24, 26, 28 cm otwarty - zamknięty. Zestaw składa się: cewnik PIGTAIL podwójnie zagięty otwarty – zamknięty lub średnica pętli pęcherzowej 1,4 dla 4,8Ch, 2cm, przewodnik 0,035" o dł. 100 cm (do URS 150 cm), popychacz długość 45 cm (do wyboru popychacz umożliwiający sterowanie cewnikiem, lub popychacz do urs-u o dł. 90 cm), system blokujący. Możliwość utrzymania w moczowodzie do 12 miesięcy. Zestaw jednorazowy, sterylny, pakowany łącznie?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 116 Czy Zamawiający w pak 179 poz 1 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem: Zestaw do nefrostomii 6, 8, 10Ch z rozszerzaczami 10, 12, 14Ch z elementami zestawu

- 2-częściowa kaniuła punkcyjna z widocznym w USG znacznikiem na końcówce (3 pierścienie)
- Prowadnica sztywna, z giętką końcówką typu J w dyspenserze, z końcówką wprowadzającą, długość 800 mm
- 2-częściowe rozszerzadło, otwór centralny, dł. ok. 175 mm, z rozrywalną koszulką, widoczne w rtg
- Cewnik poliuretanowy typu pigtail, widoczny w rtg, długość ok. 30 cm, otwór centralny, 6 otworów drenujących, nacięcia na trzonie do szwu mocującego, przedłużacz do cewnika typu pigtail z pionowym rozcięciem i łącznik Luer-lock
- Kranik LL
- Adapter do worka na mocz (łącznik Luer-lock z lejkiem)
- 3 samoprzylepne etykiety do dokumentacji
- Sterylne, do jednorazowego użytku
- Nie zawierają lateksu?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 117

Czy Zamawiający w pak 179 poz 2 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem: Zestaw do wymiany cewników z elementami zestawu

- Prowadnica sztywna, z giętką końcówką typu J w dyspenserze, z końcówką wprowadzającą, długość 800 mm
- Przedłużacz cewnika metalowy, długość 325 mm, plastikowy mandryn
- Cewnik poliuretanowy typu pigtail, widoczny w rtg, długość ok. 30 cm, otwór centralny, powłoka hydrożelowa, 6 otworów drenujących, nacięcia na trzonie do szwu mocującego, łącznik Luer-lock
- Kranik LL
- Adapter do worka na mocz (łącznik Luer-lock z lejkiem)
- 3 samoprzylepne etykiety do dokumentacji

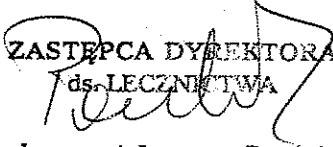
Dolnośląskie Centrum Onkologii we Wrocławiu
Plac Hirszfelda 12, 53-413 Wrocław
tel.: 71 36-89-601, 71 36-89-602;
faks: 71 36-89-219
NIP: 899-22-28-100; Regon: 000290096, KRS: 0000087868



- Sterylne, do jednorazowego użytku
- Nie zawierają lateksu?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

ZASTĘPCA DYREKTORA
ds. LECZNICTWA

dr n. med. Ireneusz Pawlak

SPECJALISTA
ds. Zamówień Publicznych


mgr Joanna Głombowicz

Przygotowała:
Joanna Głombowicz