



Rybnik, dnia 2 czerwca 2020 r.

DZz.380.3.11.2020.LAp.191,208

Znak sprawy

Do wszystkich Wykonawców

Dotyczy: zamówienia publicznego zorganizowanego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę materiałów medycznych, opatrunków, opatrunków przeciwoleżynowych, rękawiczek, pieluchomajtek i systemu próżniowego do pobierania krwi dla potrzeb SP ZOZ Państwowego Szpitala dla Nerwowo i Psychicznie Chorych w Rybniku

**WYJAŚNIENIE TREŚCI SIWZ NR 1 ORAZ ZMIANA TREŚCI SIWZ NR 1
Z DNIA 02.06.2020 R.**

W związku ze złożonymi pytaniami odnośnie Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, zwanej dalej SIWZ, Dyrektor SP ZOZ Państwowego Szpitala dla Nerwowo i Psychicznie Chorych w Rybniku, działając na podstawie art. 38 ust. 1 i 2 i 4 ustawy z 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2018 r. poz. 1986 z późn. zm.), zwanej dalej Ustawą PZP, wyjaśnia co następuje oraz wprowadza do SIWZ następujące zmiany:

[Pytanie 1](#)

Dotyczy Pakietu 3.2020:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do podawania cen jednostkowych netto za 1 szt. wyrobów z dokładnością do trzech lub czterech miejsc po przecinku. Zgodnie z orzecznictwem Zespołu Arbitrów (Orzecznictwo Zespołu Arbitrów - sygn. akt UZP/ZO/0- 2546/06) „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 próbówki, czy też uchwytu, lub igły itp.).

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający **wyraża zgodę** na podanie cen jednostkowych netto za 1 sztukę z dokładnością do trzech lub czterech miejsc po przecinku.

[Pytanie 2](#)

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie w pozycji nr 7 rozwiązania równoważnego w postaci jednorazowego uchwytu systemowego z zabezpieczeniem przeciwzakłuciowym. Aby umożliwić złożenie przez wykonawców proponujących różne rozwiązania porównywalnych ofert, a Zamawiającemu uzyskać kompletny zestaw do bezpiecznego pobierania krwi, prosimy o umożliwienie zrobienia następujących zmian i przeliczeń ilości w tabeli asortymentowo-cenowej:

Jeżeli w pozycji nr 7 zaoferowano uchwyty z zabezpieczeniem przeciwzakłuciowym, to należy dodać pozycję 7a i zaoferować w niej 15000 zwykłych igieł systemowych 0,8 z pozycji. a ilość uchwytów jednorazowych z pozycji nr 11 należy o 15000 szt. zmniejszyć.

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający *nie wyraża zgody* i prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

Pytanie 3

Prosimy o dopuszczenie w pozycji nr 9 próbówki z heparyną litową o objętości pobrania 3,5 ml z separatorem w postaci żelu. Żel separujący bardzo dobrze spełnia swoją funkcję, a próbówki z separatorem mechanicznym posiada w swojej ofercie tylko firma BD. Pozycja ta w połączeniu z wymogiem pochodzenia wszystkich elementów systemu od jednego producenta powoduje, że Zamawiający może otrzymać tylko oferty na system BD Vacutainer.

Odpowiedź:

Zamawiający *nie wyraża zgody* i prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

Pytanie 4

Prosimy o dopuszczenie próbek z krótszym terminem ważności niż 11 miesięcy w dniu dostawy w pozycjach:

nr 3 - 6 miesięcy

nr 5 - 8 miesięcy

nr 10 - 8 miesięcy

Odpowiedź:

Zamawiający *nie wyraża zgody* i prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

Pytanie 5

pakiet 8.2020 , poz. 2

Ze względu na możliwość złożenia konkurencyjnej pod względem cenowym oferty prosimy o wydzielenie z pakietu 8.2020 poz. 2 - półmaska i utworzenie z niej osobnego pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający *nie wyraża zgody* i prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

Pytanie 6

Pytanie dotyczące Pakietu nr 3 poz. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie igieł bez zabezpieczenia przeciw zakłuciom w komplecie z uchwytem, który posiada zabezpieczenie przeciwzakłuciuowe?

Element zabezpieczający igłę po pobraniu znajduje się wówczas na uchwycie, a nie na igle. Właściwości użytkowe są natomiast takie same jak w przypadku kompletu: igła z zabezpieczeniem + uchwyt jednorazowy.

Odpowiedź:

Zamawiający *nie wyraża zgody* i prosi o ofertę zgodną z SIWZ

Pytanie 7

Pytanie dotyczące Pakietu nr 3 poz. 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie próbek z heparyną litową nie zawierających separatora mechanicznego?

Odpowiedź:

Zamawiający *nie wyraża zgody* i prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

Pytanie 8

Pytanie dotyczące Pakietu nr 3 poz.10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie próbek z żelem i dodatkiem trombiny?

Odpowiedź:

Zamawiający *nie wyraża zgody* i prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

Pytanie 9

Pytanie dotyczące Pakietu nr 3 poz. 12

Co Zamawiający rozumie przez określenie „kubki na mocz”?

Odpowiedź:

Zamawiający miał na myśli *pojemniki na mocz* o pojemności 100-150 ml

Pytanie 10

Pytanie dotyczące Pakietu nr 3 Parametry graniczne pkt. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację wymagania następującym zapisem:

„Wszystkie elementy systemu, aby zapewnić kompatybilność muszą pochodzić od jednego wytwórcy (producenta). W przypadku zaferowania asortymentu od różnych wytwórców, Zamawiający wymaga dołączenia oświadczenia wykonawcy o kompatybilności poszczególnych elementów systemu, zgodnie z wymogiem art. 30 ust 1 pkt. 1 Ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych.”

Pojęcie „producent” nie istnieje w Ustawie z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych, dlatego też Zamawiający nie może żądać oświadczeń od producentów poszczególnych elementów. Ustawa z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych, nakłada natomiast wymóg określony w art. 30 ust 1 pkt. 1, zgodnie z którym, wykonawca tj. „podmiot, który w celu wprowadzenia do obrotu jako system lub zestaw zabiegowy zestawia razem wyroby medyczne oznakowane znakiem CE, nie przekraczając ich przewidzianego zastosowania i ograniczeń w używaniu określonych przez ich wytwórców” potwierdza złożonym oświadczeniem, że „zweryfikowano wzajemną kompatybilność wyrobów medycznych zgodnie z instrukcjami wytwórców i przeprowadzono wskazane w nich działania zgodnie z tymi instrukcjami”.

Zatem, w świetle obowiązujących przepisów prawa oświadczenie złożone przez dostawcę (Wykonawcę), w szczególności jeśli może przedstawić on dowody na istnienie takiej kompatybilności, jest wystarczające i gwarantuje właściwą współpracę oferowanych wyrobów medycznych.

Odpowiedź:

Zamawiający *nie wyraża zgody* i prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

Pytanie 11

Pytanie dotyczące Pakietu nr 3 Parametry graniczne pkt. 6

Czy Zamawiający dopuści próbówki do OB. – wersji logarytmicznej (poz. 5), które posiadają znacznik objętości pobrania na probówce, a nie na nalepce, oraz znacznik ten występuje w postaci dwóch pierścieni wokół próbówki, wyznaczających zakres pobrania krwi właściwy do odczytu OB. w analizatorze?

Większość próbek znanych nam systemów próżniowych pobierania krwi, posiada próbówki do OB. – wersji logarytmicznej, które posiadają znacznik pobrania na samej probówce, a nie na nalepce. Nalepka jest bowiem umieszczona nad znacznikami pobrania krwi tak, aby nie zakrywała pola pomiarowego.

A zatem wyłączenie próbek do OB. z wymogu ograniczającego uczciwą konkurencję, aby wszystkie próbówki systemu próżniowego posiadały znacznik na etykiecie, doprowadzi do złożenia ważnych ofert przez większą liczbę wykonawców, co powinno być w interesie Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający *dopuszcza* próbówki do OB. – wersji logarytmicznej (poz. 5), które posiadają znacznik objętości pobrania na probówce, a nie na nalepce, oraz znacznik ten występuje w postaci dwóch pierścieni wokół próbówki, wyznaczających zakres pobrania krwi właściwy do odczytu OB. w analizatorze.

Pytanie 12

dotyczy Pakietu nr 4.2020 poz. 2-3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie jałowych kompresów włókninowych w opakowaniu typu papier/papier, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający *nie wyraża zgody* i prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

Pytanie 13

dotyczy Pakietu nr 4.2020 poz. 4-5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie siatki opatrunkowej z włókien poliamidowych pokrytych gumą lateksową o długości 20m w stanie rozciągniętym o poniższych sposobach aplikacji:

- pozycja 4 – siatka nr 1 – ”dłoń/stopa”;

- pozycja 5 – siatka nr 5 – ”głowa”?

Odpowiedź:

Zamawiający *nie wyraża zgody* i prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

Pytanie 14

dotyczy Pakietu nr 4.2020 poz. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie chusty trójkątnej włókninowej?

Odpowiedź:

Zamawiający *nie wyraża zgody* i prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

Pytanie 15

dotyczy Pakietu nr 4.2020 poz. 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opaski dzianej o wymiarach 14cm x 5m w opakowaniu a'10 sztuk?

Odpowiedź:

Zamawiający *nie wyraża zgody* i prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

Pytanie 16

dotyczy Pakietu nr 4.2020 poz. 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opaski elastycznej z dwoma zapinkami?

Odpowiedź:

Zamawiający *wyraża zgodę* na zaoferowanie opaski elastycznej z dwoma zapinkami spełniającej pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Pytanie 17

dotyczy Pakietu nr 4.2020 poz. 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie włókninowego plastra opatrunkowego w rozmiarze 2,5cm x 9,15m z jednoczesnym przeliczeniem ilości zaoferowanych opakowań. Plaster w opakowaniu a'12 sztuk?

Odpowiedź:

Zamawiający *nie wyraża zgody* i prosi o ofertę zgodną z SIWZ tj. *pakowanych pojedynczo*.

Pytanie 18

dotyczy Pakietu nr 4.2020 poz. 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie plastra opatrunkowego ze sztucznego jadvabiu w rozmiarze 5cm x 9,15m z jednoczesnym przeliczeniem ilości zaoferowanych opakowań. Plaster w opakowaniu a'6 sztuk?

Odpowiedź:

Zamawiający *nie wyraża zgody* i prosi o ofertę zgodną z SIWZ tj. *pakowanych pojedynczo*.

Pytanie 19

dotyczy Pakietu nr 4.2020 poz. 12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poz. 12 do oddzielnego pakietu, co pozwoli na przystąpienie do przetargu większej liczby Wykonawców i znacznie zwiększy konkurencyjność ofert, a Zamawiającemu pozwoli na osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie środkami publicznymi.

Odpowiedź:

Zamawiający *nie wyraża zgody* i prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

Pytanie 20

dotyczy Pakietu nr 4.2020 poz. 13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jałowych pasków do zamykania ran wzmocnionych nicią jedwabną zawierających hypoalergiczny klej akrylowy?

Odpowiedź:

Zamawiający *nie wyraża zgody* i prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

Pytanie 21

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w **pakiecie nr. 1 poz. 19** w przedmiotowym postępowaniu:

Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji **nr. 19 z pakietu 1** i utworzenie z niego odrębnego zadania. Wydzielenie wymienionej pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przeloży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionej pozycji w dotychczasowym pakiecie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie.

Odpowiedź:

Zamawiający *nie wyraża zgody* i prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

Pytanie 22

Dotyczy pakietu nr 3, pozycji nr 8:

Czy nie nastąpiła omyłka pisarska i Zamawiający wymaga zamiast igły motylkowej/8 **bez zabezpieczenia** przeciw zakłuciom opakowanie x 50 sztuk igły motylkowej z zabezpieczeniem przeciw zakłuciom?

Odpowiedź:

Zamawiający *doprecyzowuje opis zgodnie z załącznikiem do niniejszego pisma.*

Pytanie 23

Dotyczy punktu nr 6 „Uwagi” pod tabelą asortymentowo –cenową oraz pozycji nr 6 pakietu 3:

Czy Zamawiający dopuści w pozycji nr 6 formularza asortymentowo-cenowego próbówki do koagulologii ze znacznikiem pobrania prawidłowej ilości krwi w formie wyraźnego pierścienia wygrawerowanego bezpośrednio na próbówce (zgodnie z zapisem Rozdziału III pkt. 5.2) d) SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający *wyraża zgodę* na dopuszczenie w pozycji nr 6 formularza asortymentowo-cenowego próbówki do koagulologii ze znacznikiem pobrania prawidłowej ilości krwi w formie wyraźnego pierścienia wygrawerowanego bezpośrednio na próbówce (zgodnie z zapisem Rozdziału III pkt. 5.2) d) SIWZ.

Pytanie 24

Dotyczy pakietu 3, pozycji nr 9:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w tej pozycji próbówki o objętości pobrania 4,5 ml, spełniającej wszystkie pozostałe parametry?

Odpowiedź:

Zamawiający *dopuszcza* zaoferowanie próbówki (pakiet 3 poz. 9) o objętości pobrania 4,5 ml, spełniającej wszystkie pozostałe parametry.

Pytanie 25

Dotyczy pakietu nr 3, pozycji nr 11:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w tej pozycji próbówki z trombiną bez znacznika pobrania? Jest on zbędny, ponieważ stężenie trombiny nie ma wpływu na jakość uzyskiwanych wyników biochemicznych i immunochemicznych badań laboratoryjnych, ma na celu jedynie szybkie i skuteczne wykrzepienie próbki oraz uzyskanie wysokiej jakości surowicy.

Odpowiedź:

Zamawiający zwraca uwagę, że opisany wyżej produkt dotyczy pozycji nr 10 Pakietu 3.

Zamawiający *dopuszcza* zaoferowanie w tej pozycji próbówki z trombiną bez znacznika pobrania.

Pytanie 26

Dotyczy punktu nr 8 „Uwagi” pod tabelą asortymentowo –cenową oraz pozycji nr 6 pakietu 3:

Biorąc pod uwagę, że oferowany sprzęt jest produkowany w kraju innym niż Polska, czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania przez oferowany sprzęt etykiet handlowych w języku polskim?

Zgodnie z obowiązującą ustawą z dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych art. 14 pkt. 1 „wyroby przeznaczone do używania na terytorium RP mają oznakowania i instrukcję używania w języku polskim lub wyrażone za pomocą zharmonizowanych symboli lub rozpoznawalnych kodów” oraz pkt. 2 „dopuszcza się, aby wyroby przeznaczone do używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej dostarczane profesjonalnym użytkownikom miały oznakowania lub instrukcje używania w języku angielskim, z wyjątkiem informacji przeznaczonych dla pacjenta, które podaje się w języku polskim lub wyraża za pomocą zharmonizowanych symboli lub rozpoznawalnych kodów.”

Czy zatem Zamawiający dopuści, aby oferowane w Pakiecie 3 wyroby posiadały etykiety zarówno na opakowaniu zbiorczym jak i indywidualnym w języku angielskim oraz symbole zharmonizowane - "Symbole graficzne do oznaczania wyrobów medycznych", które pozwalają na dokładną identyfikację produktu, numer jego serii, datę ważności, rozmiar, sterylność, metodę sterylizacji oraz wytwórcę?

Odpowiedź:

Zamawiający *dopuszcza* aby oferowane w Pakiecie 3 wyroby posiadały etykiety zarówno na opakowaniu zbiorczym jak i indywidualnym w języku angielskim oraz symbole zharmonizowane - "Symbole graficzne

do oznaczania wyrobów medycznych", które pozwalają na dokładną identyfikację produktu, numer jego serii, datę ważności, rozmiar, sterylność, metodę sterylizacji oraz wytwórcę.

Pytanie 27

Dotyczy pakietu 3:

Zwracamy się z prośbą o potwierdzenie, że wymóg dla pakietu nr 3 o treści:

„Zamawiający wymaga, aby producent oferowanego systemu posiadał świadectwo zgodności CE. Wykonawca **na wezwanie Zamawiającego**, dostarczy świadectwo zgodności CE dla producenta systemu” oznacza posiadanie przez poszczególne elementy systemu zamkniętego dokumentów dopuszczających do obrotu zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych, tj. deklaracji zgodności i/ lub certyfikatu CE w zależności od klasy wyrobu.

Deklaracje zgodności i certyfikaty CE są wystawiane dla wyrobu medycznego, a nie dla producenta.

Odpowiedź:

Zamawiający **potwierdza**, że **deklaracje zgodności i certyfikaty CE** dotyczą oferowanego wyrobu medycznego.

Pytanie 28

Dotyczy wzoru umowy par. 2 ust. 12:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wystawienie i dostarczenie faktur drogą elektroniczną (na wskazany w umowie/zamówieniu adres email) po każdorazowej realizacji zamówienia?

Odpowiedź:

Zamawiający **nie wyraża zgody** na zmianę. Sposób wystawienia i dostarczenia faktury określa § 2 ust. 12 i 13 Projektu umowy.

Pytanie 29

Czy Zamawiający w pakiecie nr 3 w punkcie 8 dopuszcza opakowanie po 100 sztuk?

Odpowiedź:

Zamawiający **wyraża zgodę** i w pakiecie nr 3 w punkcie 8 dopuszcza opakowanie po 100 sztuk

Pytanie 30

Czy Zamawiający w pakiecie nr 3 w punkcie 9 dopuszcza probówki 3 ml lub 5 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający **wyraża zgodę** i w pakiecie nr 3 w punkcie 9 i dopuszcza probówki 3 ml lub 5 ml spełniające wszystkie pozostałe parametry

Pytanie 31

Pakiet 1, poz. 9

Czy zamawiający dopuści strzykawkę cewnikowa 100ml - skala mała co 1 ml, duża co 10 ml – uchwyt cylindrowy 10 mm, ze stożkową końcówką ściętą usytuowaną centralnie, z jedną końcówką luer do opcjonalnego użycia, czytelną, jednostronną, czarną skalą nominalną i gumową blokadą tłoka, nietoksyczna, niepirogenna, jałowa, sterylizowana tlenkiem etylenu, cylinder i tłok wykonane z polipropylenu?

Odpowiedź:

Zamawiający **nie wyraża zgody** i prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

Pytanie 32

Pakiet 1, poz. 11

Czy Zamawiający dopuści IS / IS bursztynowy (odpowiednio do pozycji) bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorcza dwukanałową, trójplaszczynową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml \pm 0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm, z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15 μ m, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm, sterylizacja EO?

Odpowiedź:

Zamawiający **nie wyraża zgody** i prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

Pytanie 33

Pakiet 1, poz. 11

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

Odpowiedź:

Zamawiający **nie wymaga** zaoferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów

Pytanie 34

Pakiet 1, poz. 12-13

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

Odpowiedź:

Zamawiający prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

Pytanie 35

Pakiet 1, poz. 16

Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź:

Zamawiający **wyraża zgodę** na dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Pytanie 36

Pakiet 1, poz. 35

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

Odpowiedź:

Zamawiający **wyraża zgodę** na dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Pytanie 37

Pakiet 1, poz. 46

Czy zamawiający dopuszcza kaczkę z pulpy o wymiarach: długość: 250 mm ; szerokość: 115 mm ; wysokość: 115 mm ; pojemność: 800ml / 900 ml ; pakowanie: 100 sztuk?

Odpowiedź:

Zamawiający **wyraża zgodę** na dopuszczenie wyceny kaczki z pulpy o wymiarach: długość: 250 mm ; szerokość: 115 mm ; wysokość: 115 mm ; pojemność: 800ml / 900 ml ; pakowanie: 100 sztuk.

Pytanie 38

Pakiet 1, poz. 9-11,13,14,16, 21,35,44-46, 49-50,

Czy zamawiający wydzieli poz. 9-11,13,14,16, 21,35,44-46, 49-50 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź:

Zamawiający **nie wyraża zgody** i prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

Pytanie 39

Pakiet 4, poz. 1

Czy zamawiający dopuści wyroby z gazy sklasyfikowane w klasie I reg.4 ?

Odpowiedź:

Zamawiający **wyraża zgodę** na dopuszczenie wyceny wyrobu z gazy sklasyfikowane w klasie I reg.4

Pytanie 40

Pakiet 4, poz. 1

Czy zamawiający dopuści gazę pakowaną w roli, co ułatwia jej przechowywanie, zmniejsza powierzchnię magazynowania oraz umożliwia w łatwy i higieniczny sposób pobranie potrzebnego odcinka?

Odpowiedź:

Zamawiający **wyraża zgodę** na dopuszczenie wyceny gazy pakowanej w roli, co ułatwia jej przechowywanie, zmniejsza powierzchnię magazynowania oraz umożliwi w łatwy i higieniczny sposób pobranie potrzebnego odcinka

Pytanie 41

Pakiet 4, poz. 2-3

Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie 'a 2 szt. w blistrze x 25 szt. blistrów, z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

Pytanie 42

Pakiet 4, poz. 9

Czy zamawiający dopuści opaskę dzianą elastyczną wykonaną z 100% włókien syntetycznych tj: poliestrowych i poliamidowych posiadające rozciągliwość powyżej 130 % z zapinką wewnątrz opakowania indywidualnego?

Odpowiedź:

Zamawiający **wyraża zgodę** i dopuści wycenę opaski dzianej elastycznej wykonanej z 100% włókien syntetycznych tj: poliestrowych i poliamidowych posiadające rozciągliwość powyżej 130 % z zapinką wewnątrz opakowania indywidualnego

Pytanie 43

Pakiet nr 10.2020 poz. 3

Prosimy o wyrażenie zgody na dopuszczenie rękawic

a) pozbawione ftalanów, tiuramów, tiazoli oraz MBT potwierdzone deklaracją producenta, z odstąpieniem od wyników badań;

b) z odstąpieniem od rękawic hypoalergicznycy – rękawice nitrylowe są alternatywą dla tradycyjnych rękawic lateksowych, nityl wykazuje obojętne działanie na skórę, w związku z czym wyklucza ryzyko pojawienia się alergii, są doskonałym zamiennikiem dla osób uczulonych na lateks;

c) pakowane a'200 szt. z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań;

zarejestrowane jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualnej kategorii III.

Jednocześnie prosimy o wydzielenie w/w pozycji i utworzenie osobnej części dla diagnostycznych rękawic nitrylowych. W związku z trwającym w Polsce stanem zagrożenia epidemicznego wywołanego koronawirusem COVID-19 występuje zwiększone zapotrzebowanie na rękawiczki. Państwa zgoda pozwoli na zwiększenie ilości złożonych ofert w tych trudnych czasach. Bez jej wydzielenia konkurencja będzie znacznie ograniczona

Odpowiedź:

Zamawiający **nie wyraża zgody** i prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

Pytanie 44

WZÓR UMOWY

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dodanie do wzoru umowy poniższej treści:

Siła Wyższa

1. Którakolwiek ze Stron Umowy nie będzie odpowiedzialna 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. Dla celów realizacji 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 stanu 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 niezwłocznie ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy. Strona zgłaszająca okoliczności musi kontynuować realizację swoich zobowiązań wynikających z Umowy w takim stopniu, w jakim jest to możliwe i musi szukać racjonalnych środków alternatywnych dla realizowania zakresu, jaki nie podlega wpływowi Siły Wyższej.

4. Jeżeli stan Siły Wyższej, będzie trwał nieprzerwanie przez okres 90 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.

5. Stan Siły Wyższej powoduje adekwatne przesunięcie terminów realizacji Umowy chyba, że Strony postanowiły inaczej.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia Projekt umowy bez zmian.

Pytanie 45

Pakiet 1, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści 0,3x13mm w miejsc igły 0,3x12mm?

Odpowiedź:

Zamawiający *dopuszcza zaoferowanie igły* 0,3x13mm.

Pytanie 46

Pakiet 1, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z rozszerzoną skalą do 2,2ml?

Odpowiedź:

Zamawiający *dopuszcza zaoferowanie* strzykawki z rozszerzoną skalą do 2,2ml.

Pytanie 47

Pakiet 1, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z rozszerzoną skalą do 5,5ml?

Odpowiedź:

Zamawiający *dopuszcza zaoferowanie* strzykawki z rozszerzoną skalą do 5,5ml

Pytanie 48

Pakiet 1, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z rozszerzoną skalą do 11ml?

Odpowiedź:

Zamawiający *dopuszcza zaoferowanie* strzykawki z rozszerzoną skalą do 11ml

Pytanie 49

Pakiet 1, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z rozszerzoną skalą do 22ml?

Odpowiedź:

Zamawiający *wyraża zgodę*, ponieważ zgodnie z SIWZ jest skala do 24 ml.

Pytanie 50

Pakiet 1, pozycja 5-8

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z białym kontrastującym tłokiem?

Odpowiedź:

Zamawiający *nie wyraża zgody* i prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

Pytanie 51

Pakiet 1, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za opakowanie handlowe a'50sztuk, z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza podanie ceny za opakowanie handlowe a'50 sztuk, z przeliczeniem zamawianej ilości.

Pytanie 52

Pakiet 1, pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści przyrządy z komorą o długości min. 40mm w opakowaniu foliowym?

Odpowiedź:

Zamawiający *nie wyraża zgody* i prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

[Pytanie 53](#)

Pakiet 1, pozycja 19

Czy Zamawiający dopuści rozmiar 0,3x8mm w miejsce 0,31x8mm?

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rozmiaru 0,3x8mm

[Pytanie 54](#)

Pakiet 1, pozycja 20

Czy Zamawiający dopuści igły do pobierania leków tylko w rozmiarze 1,2x30mm?

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający *nie wyraża zgody* i prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

[Pytanie 55](#)

Pakiet 1, poz. 36-38, 42, 61, 66-71

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 36-38, 42, 61, 66-71 z zadania 1 i utworzenie z niej odrębnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający *nie wyraża zgody* i prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

[Pytanie 56](#)

Pakiet 1, pozycja 44

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za opakowanie handlowe a'50sztuk, z przeliczeniem zamawianej ilości?

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający dopuszcza podanie ceny za opakowanie handlowe a'50sztuk, z przeliczeniem zamawianej ilości.

[Pytanie 57](#)

Pakiet 1, pozycja 65

Czy Zamawiający dopuści próbki niesterylne na wezwanie?

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający *nie wyraża zgody* i prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

[Pytanie 58](#)

Pakiet 1, pozycja 65

Czy Zamawiający dopuści zestaw do zakładania szwów o składzie:

1	Serweta chirurgiczna 45cm x 75cm 2-warstwowa
1	Serweta chirurgiczna 50cm x 75cm 2-warstwowa, z centralnym otworem przylepnym o śr. 7cm
3	Tupfer gazowy bez nitki RTG 17N 20cm x 20cm
5	Kompres włókninowy 30G 4W 7,5cm x 7,5cm
1	Pęseta plastikowa niebieska, dł. 13 cm
1	Pęseta chirurgiczna 1x2 ząbki, metalowa dł. 14,5cm
1	Igłotrzymacz MAYO HEGAR metalowy dł. 15cm
1	Nożyczki metalowe ostre/ostre 15cm

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający *nie wyraża zgody* i prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

[Pytanie 59](#)

Pakiet 2, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści jednorazową myjkę do mycia ciała nasączoną jednostronnie środkami myjącymi o neutralnym PH 5,5, wykonaną w całości z poliestru, o rozmiarze 12cm x 20 cm, gramaturze 90g/m2. Produkowana zgodnie z wymaganiami ISO 22716:2007 oraz ISO 9001:2015. Czystość mikrobiologiczna potwierdzona badaniami nie starszymi niż 2017 rok na brak zawartości Pseudomonas aeruginosa, Candida albicans, Staphylococcus aureus oraz Escherichia coli. Opakowanie jednostkowe a'24 sztuki z nadrukowanym rozmiarem, graficzną instrukcją stosowania oraz składem. Produkt pozbawiony latexu.

Termin ważności: 5 lat od daty produkcji, wyrób należy zużyć do 12 m-cy po otwarciu opakowania. Opakowanie foliowe, pakowanie próżniowe zmniejszające objętość przechowywanych myjek.

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający *nie wyraża zgody* i prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

[Pytanie 60](#)

Pakiet 2, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści jednorazową myjkę do mycia ciała nasączoną jednostronnie środkami myjącymi o neutralnym PH 5,5, wykonaną w całości z poliestru, o rozmiarze 20cm x 20cm, gramaturze 100g/m². Produkowana zgodnie z wymaganiami ISO 22716:2007 oraz ISO 9001:2015. Czystość mikrobiologiczna potwierdzona badaniami nie starszymi niż 2017 rok na brak zawartości Pseudomonas aeruginosa, Candida albicans, Staphylococcus aureus oraz Escherichia coli. Opakowanie jednostkowe a'12 sztuk z nadrukowanym rozmiarem, graficzną instrukcją stosowania oraz składem. Produkt pozbawiony latexu. Termin ważności: 5 lat od daty produkcji, wyrób należy zużyć do 12 m-cy po otwarciu opakowania. Opakowanie foliowe.

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający *nie wyraża zgody* i prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

[Pytanie 61](#)

Pakiet 2, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści jednorazową myjkę do mycia ciała nasączoną środkami myjącymi o neutralnym PH 5,5, wykonana w całości z pianki poliuretanowej, rozmiar 12cm x 20cm x 1cm, gramatura 200g/m² Produkowana zgodnie z wymaganiami ISO 22716:2007 oraz ISO 9001:2015. Czystość mikrobiologiczna potwierdzona badaniami nie starszymi niż 2017 rok na brak zawartości Pseudomonas aeruginosa, Candida albicans, Staphylococcus aureus oraz Escherichia coli. Opakowanie jednostkowe a'20 sztuk z nadrukowanym rozmiarem, graficzną instrukcją stosowania oraz składem. Produkt pozbawiony latexu. Termin ważności: 5 lat od daty produkcji, wyrób należy zużyć do 12 m-cy po otwarciu opakowania. Opakowanie foliowe, pakowanie próżniowe zmniejszające objętość przechowywanych myjek. Opakowanie jednostkowe a'20 sztuk z przeliczeniem podanych ilości?

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający *nie wyraża zgody* i prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

[Pytanie 62](#)

Pakiet 4, pozycja 10, 17

Czy Zamawiający dopuści przylepiec pakowany w kartonik a'12sztuk z przeliczeniem podanych ilości bądź z podaniem ceny za 1szt w celu łatwiejszego porównania złożonych ofert?

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający *nie wyraża zgody* i prosi o ofertę zgodną z SIWZ

[Pytanie 63](#)

Pakiet 4, pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści przylepiec pakowany w kartonik a'6sztuk z przeliczeniem podanych ilości bądź z podaniem ceny za 1szt w celu łatwiejszego porównania złożonych ofert?

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający *nie wyraża zgody* i prosi o ofertę zgodną z SIWZ

[Pytanie 64](#)

Pakiet 4, pozycja 18

Czy Zamawiający dopuści serwetę w rozmiarze 45x45cm?

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający *nie wyraża zgody* i prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

[Pytanie 65](#)

Pakiet 4, pozycja 18

Czy Zamawiający dopuści serwetę w rozmiarze 45x60cm?

[Odpowiedź:](#)

Zamawiający dopuszcza serwetę w rozmiarze 45x60cm

[Pytanie 66](#)

Pakiet 8, poz. 1-2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1 i 2 z zadania nr 8 i utworzenie z niej odrębnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odpowiedź:

Zamawiający *nie wyraża zgody* i prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

[Pytanie 67](#)

Pakiet 8, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści maseczki typu II zgodnie z normą EN 14683?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza maseczki typu II zgodnie z normą EN 14683 lub równoważną

[Pytanie 68](#)

Pakiet 8, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści potwierdzenie klasyfikacji maski kartą techniczną produktu zamiast oświadczenia producenta?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza potwierdzenie klasyfikacji maski kartą techniczną produktu.

[Pytanie 69](#)

Pakiet 8, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za opakowanie handlowe a'10sztuk, z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza podanie ceny za opakowanie handlowe a'10sztuk, z przeliczeniem zamawianej ilości.

[Pytanie 70](#)

Pakiet 10, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice posiadające chropowatą powierzchnię oraz wytrzymały na rozerwanie zgrzew, występujące jedynie w rozmiarach M-damskie oraz L-męskie, do wyboru przez Zamawiającego?

Odpowiedź:

Zamawiający *nie wyraża zgody* i prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

[Pytanie 71](#)

Pakiet 10, poz.2

Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne o zawartości protein lateksu 89µg/g?

Odpowiedź:

Zamawiający *nie wyraża zgody* i prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

[Pytanie 72](#)

Pakiet 10, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne bezpudrowe, obustronnie polimerowane i lekko chlorowane?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza rękawice chirurgiczne bezpudrowe, obustronnie polimerowane i lekko chlorowane.

[Pytanie 73](#)

Pakiet 10, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści równoważne rękawice diagnostyczne nitylowe bezpudrowe, z przedłużonym mankietem, niebieskie, chlorowane od wewnątrz, teksturowane na palcach, mankiet rolowany. AQL 1,5, grubość ścianki: na palcu 0,16±0,02mm, na dłoni 0,09 ±0,02mm, na mankiecie 0,08±0,02mm, długość min 290 mm, siła zrywu (mediana) min. 9,0N -potwierdzone badaniami producenta wg EN 455, zarejestrowane jako wyrób medyczny i środek ochrony osobistej kat. III. Zgodne z EN 455, ASTM F1671, odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN 374-1, mikroorganizmów wg EN 374-2, min 2 alkoholi stosowanych w dezynfekcji o stężeniu min 70% na min 2 poziomie -

potwierdzone Certyfikatem jednostki notyfikowanej, odporne na min 3 środki dezynfekcyjne na min 2 poziomie- potwierdzone badaniami wg EN 374-3 z jednostki niezależnej, w rozmiarach S-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu i pakowane po 100 sztuk?

Odpowiedź:

Zamawiający *nie wyraża zgody* i prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

Pytanie 74

Pakiet nr 2, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny myjkę nasączoną mydłem – rękawicę o następujących parametrach:

- Myjka nasączona środkiem myjącym
- Kształt rękawicy ze zwężeniem w dolnej części
- Aktywacja środka poprzez zwilżenie wodą
- Wykonana w całości z poliestru
- Rozmiary 17cm x 24,5 cm
- Gramatura 100 g/m² (część przednia pokryta mydłem, 70 g/m² (część tylna bez mydła)
- Wyrób jednorazowy
- Nie zawiera lateksu
- Opakowanie 20 sztuk?

Odpowiedź:

Zamawiający *nie wyraża zgody* i prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

Pytanie 75

Pakiet nr 2, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny myjkę nasączoną mydłem – rękawicę o następujących parametrach:

- Myjka nasączona środkiem myjącym
- Kształt rękawicy ze zwężeniem w dolnej części
- Aktywacja środka poprzez zwilżenie wodą
- Wykonana w całości z poliestru
- Rozmiary 17cm x 24,5 cm
- Gramatura 100 g/m² (część przednia pokryta mydłem, 70 g/m² (część tylna bez mydła)
- Wyrób jednorazowy
- Nie zawiera lateksu
- Opakowanie 20 sztuk?

Odpowiedź:

Zamawiający *nie wyraża zgody* i prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

Pytanie 76

Pakiet nr 2, pozycja nr 3 – Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny myjkę nasączoną mydłem – ściereczkę o następujących parametrach:

- **Prostokątna ściereczka nasączona środkiem myjącym**
- **Aktywacja środka poprzez zwilżenie wodą**
- Wykonana w całości z poliestru
- Rozmiary 12 x 20 cm
- **Gramatura 100 g/m²**
- **Wyrób jednorazowy**
- Nie zawiera lateksu
- **Opakowanie 24 sztuki ?**

Odpowiedź:

Zamawiający *nie wyraża zgody* i prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

Pytanie 77

Dotyczy: Pakiet nr 1.2020 pozycja 1,

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie igły w rozmiarze 0,33x12 zamiast 0,3x12?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje iż pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w **pozycji 2** Zamawiający *dopuszcza zaoferowanie* igły w rozmiarze 0,33x12.

Pytanie 78

Dotyczy: Pakiet nr 1.2020 pozycja 5,
Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki dwuczęściowej 2 ml typu Luer jednorazowego użytku z kontrastującym tłokiem do łatwiejszego odczytu wypełnionej strzykawki, nie zawierająca lateksu, z widoczną skalą wykonana z polietylenu/polipropylenu z rozszerzoną skalą do 3 ml, pakowane po 100 szt.

Odpowiedź:

Zamawiający prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

Pytanie 79

Dotyczy: Pakiet nr 1.2020 pozycja 6,
Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki dwuczęściowej 5 ml typu Luer jednorazowego użytku z kontrastującym tłokiem do łatwiejszego odczytu wypełnionej strzykawki, nie zawierająca lateksu, z widoczną skalą wykonana z polietylenu/polipropylenu z rozszerzoną skalą do 6 ml, pakowane po 100 szt.

Odpowiedź:

Zamawiający prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

Pytanie 80

Dotyczy: Pakiet nr 1.2020 pozycja 7,
Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki dwuczęściowej 10 ml typu Luer jednorazowego użytku z kontrastującym tłokiem do łatwiejszego odczytu wypełnionej strzykawki, nie zawierająca lateksu, z widoczną skalą wykonana z polietylenu/polipropylenu z rozszerzoną skalą do 12 ml, pakowane po 100 szt.

Odpowiedź:

Zamawiający prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

Pytanie 81

Dotyczy: Pakiet nr 1.2020 pozycja 8,
Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki dwuczęściowej 20 ml typu Luer jednorazowego użytku z kontrastującym tłokiem do łatwiejszego odczytu wypełnionej strzykawki, nie zawierająca lateksu, z widoczną skalą wykonana z polietylenu/polipropylenu z rozszerzoną skalą do 24 ml, pakowane po 100 szt, z odpowiednim przeliczeniem ilości na 160op?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza opakowanie po 100 szt, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie 82

Dotyczy: Pakiet nr 1.2020 pozycja 5-8
Czy Zamawiający wymaga zaferowania strzykawek pozbawionych ftalanów, z informacją o ich braku na opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź:

Zamawiający **nie wymaga** zaferowania strzykawek pozbawionych ftalanów, z informacją o ich braku na opakowaniu jednostkowym

Pytanie 83

Dotyczy: Pakiet nr 1.2020 pozycja 5-8
Czy Zamawiający oczekuje zaferowania strzykawek z logo producenta na cylindrze?

Odpowiedź:

Zamawiający **nie wymaga** zaferowania strzykawek z logo producenta na cylindrze

Pytanie 84

Dotyczy: Pakiet nr 1.2020 pozycja 5-8
Czy Zamawiający oczekuje zaferowania strzykawek posiadających podwójne zabezpieczenie przed wypadnięciem tłoka?

Odpowiedź:

Zamawiający **nie wymaga** zaferowania strzykawek posiadających podwójne zabezpieczenie przed wypadnięciem tłoka

Pytanie 85

Dotyczy: Pakiet nr 1.2020 pozycja 11,

Zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem czy przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych powinien zawierać następujące cechy: komora kroplowa wykonana z PP o długości min 60mm (w części przezroczystej), całość wolna od ftalanów (informacja na opakowaniu jednostkowym), igła biorcza ścięta dwupłaszczyznowo wykonana z ABS wzmocnionego włóknem szklanym, zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, nazwa producenta bezpośrednio na przyrządzie, opakowanie kolorystyczne folia-papier, sterylny, długość 150 cm.

Odpowiedź:

Zamawiający prosi o ofertę zgodną z SIWZ

Pytanie 86

Dotyczy: Pakiet nr 1.2020 pozycja 12,13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kieliszków pakowanych po 80 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości do pełnych opakowań w górę?

Odpowiedź:

Zamawiający **wyraża zgodę** na zaoferowanie kieliszków pakowanych po 80 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości do pełnych opakowań w górę.

Pytanie 87

Dotyczy: Pakiet nr 1.2020 pozycja 19

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie igły 0,3x8mm zamiast 0,31x8mm?

Odpowiedź:

Zamawiający **dopuszcza** na zaoferowanie igły 0,3x8mm.

Pytanie 88

Dotyczy: Pakiet nr 1.2020 pozycja 42,

Zwracamy się do Zamawiającego o wyłączenie pozycji 42 z pakietu. Pozwoli to nam jako i wielu innym oferentom na złożenie ważnej i konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający **nie wyraża zgody** i prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

Pytanie 89

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 7.2020, pozycje: 1, 2): pieluchomajtki dla dorosłych posiadające co najmniej jeden ściągacz taliowy i ustanowi to jako wymóg minimalny? Nasze produkty wyposażone są w jeden ściągacz taliowy, gdyż posiadają elastyczne boki produktów oraz elastyczne zapięcia, które odpowiadają funkcjom przedniego ściągacza. Dodatkowo należy nadmienić, iż brak ściągacza taliowego z przodu jest z korzyścią dla pacjentów z nadwagą, gdyż nie powoduje obtarć w okolicach podbrzusza.

Odpowiedź:

Zamawiający **nie wyraża zgody** i prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

Pytanie 90

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 7.2020, pozycje: 1, 2): pieluchomajtki dla dorosłych wyposażone w bariery wewnętrzne skierowane do wewnątrz produktu? Bariery boczne wraz z falbankami bocznymi są głównym elementem idealnego dopasowania produktu do ciała pacjenta. Powinny znajdować się w pachwinach, aby w jak największym stopniu uszczelnić miejsce krocza przed wyciekami. Falbanki wewnątrz skierowane do wewnątrz tworzą natomiast dodatkowe zabezpieczenie przy obfitych mikcjach pacjenta, dochodzących nawet do 300 ml przy jednorazowym oddaniu moczu. Podczas napełniania pieluchomajtki moczem, falbanki boczne skierowane do wewnątrz unoszą się, tworząc rynne, która kieruje mocz do centralnej części wkładu chłonnego, gdzie ulega szybszej absorpcji. Taki system mocowania falbanek jest stosowany przez większość producentów, gdyż zapewnia lepszą ochronę przed wyciekaniem w porównaniu z falbankami skierowanymi na zewnątrz produktu.

Odpowiedź:

Zamawiający **nie wyraża zgody** i prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

Pytanie 91

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet 7.2020, pozycje: 1, 2): pieluchomajtek posiadających system szybkiego wchłaniania, który umożliwi maksymalnie szybkie wchłanianie moczu do środka produktu oraz utrzymuje wilgoć z dala od skóry pacjenta? Należy podkreślić, że powyższe rozwiązania technologiczne charakteryzują produkty o wysokich standardach jakościowych i zapewniają pacjentom maksymalną ochronę. Dodatkowo korzystnie wpływają na finanse Zamawiającego, gdyż ograniczają zużycie produktów chłonnych jak również ilość prania pościeli.

Odpowiedź:

Zamawiający **nie wyraża zgody** i prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

Pytanie 92

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 7.2020, pozycja: 2): pieluchomajtki o chłonności co najmniej 3070ml wg normy ISO 11948-1? Należy zauważyć, iż znikoma różnica pomiędzy oczekiwaną przez Zamawiającego chłonnością wyrobów, a chłonnością oferowanych produktów w żaden sposób nie wpłynie na komfort oraz funkcjonalność użytkowania wyrobów oraz nie zwiększy ilości używanych produktów. Dodatkowo należy nadmienić, iż wg międzynarodowego standardu ISO 15621 pkt 7.5.4 na podstawie niepublikowanych badań przeprowadzonych w Szpitalach wynika, że użytkownik nie jest w stanie zauważyć różnicy w zdolności pochłaniania mniejszej niż 30% (przy wykonywaniu pomiaru zgodnie z metodą badań przedstawioną w ISO 11948).

Odpowiedź:

Zamawiający **nie wyraża zgody** i prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

Pytanie 93

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet 7.2020, pozycja: 3): podkładów chłonnych 60x90cm, z wkładem chłonnym o rozmiarze co najmniej 85x55cm?

Odpowiedź:

Zamawiający **nie wyraża zgody** i prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

Pytanie 94

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, rozszczerzenie zastawek itp. Wytwórcy sprzętu medycznego coraz częściej jako powód nie uznania reklamacji, podają przechowywanie (transport) towaru niezgodnie z zaleceniami producenta.

Odpowiedź:

Zamawiający **nie wymaga** aby zamawiany towar dostarczany był pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma”.

Pytanie 95

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 **nie wymaga** aby zamawiany towar dostarczany był pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma”.

Pytanie 96

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:

Zamawiający **nie wymaga** aby dostarczany towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi.

Pytanie 97

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

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, że warunki dostawy i rozładunku określa Projekt umowy.

Pytanie 98

PAKIET NR 4.2020

Poz. nr 1 – Czy Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany w zakresie klasyfikacji gazy opatrunkowej niejałowej w przypadku, gdy producent w związku z wejściem w życie rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG, dokona zmiany klasyfikacji?

Producenci w ramach procesu uzyskiwania deklaracji zgodności w związku z wymaganiami w/w rozporządzenia mogą dokonywać zmiany klasyfikacji wyrobu medycznego. Co oznacza, że wyrób medyczny, który zgodnie z obecnie obowiązującymi przepisami ma klasę IIa reg. 7 może zostać zakwalifikowany do klasy I reg.4. Nie wynika to ze zmiany jego parametrów technicznych czy jakościowych, bo te pozostaną bez zmian, lecz podejścia producenta do procesu sklasyfikowania wyrobów gazowych niesterylnych, jako produktów nie będących już wyrobem inwazyjnym do procedur tzw. „wysokiego ryzyka”.

W związku z powyższym wnosimy o wprowadzenie zmian postanowień umowy poprzez dodanie poniższego zapisu:

"Strony dopuszczają możliwość zmiany umowy w zakresie dotyczącym zmiany klasy wyrobu medycznego w przypadku, gdy producent wyrobu medycznego, w związku z wejściem w życie rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG, dokona zmiany klasy tego wyrobu medycznego."

Odpowiedź:

Zamawiający **dopuszcza** zaoferowanie wyrobu medycznego zgodnie z klasą I reg.4.

Pytanie 99

PAKIET NR 6.2020

Poz. nr 2 - czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opatrunku wykonanego z hydrofobowej siateczki tiulowej impregnowanego neutralną maścią, nie zawierającą składników czynnych i uczulających, w rozmiarze 7,5 x 10 cm lub 10 x 20 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający **dopuszcza** zaoferowanie opatrunku wykonanego z hydrofobowej siateczki tiulowej impregnowanego neutralną maścią, nie zawierającą składników czynnych i uczulających w rozmiarze 7,5 x 10cm lub 10 x 20 cm

Pytanie 100

§ 4, ust. 1 - wnosimy o zmianę zapisów umowy dotyczących zastrzegania kar umownych i obniżenie ich wysokości w następującym zakresie:

- pkt 1) 2) - zastąpienie wyrażenia „wartości brutto umowy, określonej w §1, ust.1” wyrażeniem „wartości niezrealizowanej części brutto umowy”,
- pkt 4) - zastąpienie wyrażenia „wartości danego pakietu brutto, określonej w §1, ust.1” wyrażeniem „wartości brutto towaru reklamowanego”,
- pkt 5) - zastąpienie wyrażenia „wartości danego pakietu brutto, określonej w §1, ust.1” wyrażeniem „wartości brutto towaru niezgodnego z umową”,

Uzasadnione jest aby kara umowna była naliczana od wartości niezrealizowanej części umowy/dostawy, nie zaś od wartości całej umowy. W przeciwnym razie, taka kara byłaby rażąco wygórowana w rozumieniu art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego i naruszałaby zasadę proporcjonalności wyrażoną w art. 7 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych.

Mając powyższe na uwadze, zwraca się z prośbą o obniżenie wysokości kar umownych oraz modyfikację zasad ich naliczania, jak na wstępie.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmian z § 4, ust. 1 pkt 1) i 2). Zamawiający wyraża zgodę na zmianę w § 4, ust. 1 pkt 4) i 5).

Pytanie 101

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 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.*

Wprowadzenie powyższej regulacji pozwoli na jednoznaczne określenie obowiązków stron w przypadku wystąpienia siły wyższej. Wskazać bowiem należy, iż siła wyższa traktowana jest jako jedna z przesłanek wyłączających odpowiedzialność na zasadzie ryzyka, a więc również umożliwiającą wykonawcy uwolnienie się od ponoszenia odpowiedzialności za niewykonanie lub niewłaściwe wykonanie tej umowy, w tym za uchybienia terminowi wykonania zakontraktowanych prac czy dostaw. Jednakże w celu zapewnienia ochrony interesów obu stron umowy w przypadku

wystąpienia siły wyższej wprowadzenie powyższych zapisów pozwoli na podjęcie działań mających na celu ograniczenie negatywnych skutków wynikających z tego stanu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i pozostawia Projekt umowy bez zmian.

Pytanie 102

Pakiet 4 poz. 1-3, 18

Prosimy Zamawiającego o wyłączenie z pakietu 4 pozycji 1-3 oraz 18, co umożliwi złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający **nie wyraża zgody** i prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

Pytanie 102

Pakiet 4 poz. 13

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przylepca zastępującego nici chirurgiczne 6x100 mm x 10 opakowanie x100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości sztuk.

Odpowiedź:

Zamawiający **dopuszcza** zaoferowanie przylepca zastępującego nici chirurgiczne 6x100 mm x 10 opakowanie x100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości sztuk.

Pytanie 103

Pakiet 5 poz. 5

Prosimy o wydzielenie pozycji 5 z pakietu 5 z powodu zaprzestania produkcji tego opatrunku .

Odpowiedź:

Zamawiający **wyraża zgodę** na zaoferowanie produktu równoważnego.

Pytanie 104

Pakiet 10, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic foliowych o rozmiarze M i L.

Odpowiedź:

Zamawiający prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

Pytanie 105

Pakiet 10, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych, pudrowanych o mikroteksturowanej powierzchni zewnętrznej.

Odpowiedź:

Zamawiający **nie wyraża zgody** i prosi o ofertę zgodną z SIWZ

Pytanie 106

Pakiet 10, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic nitylowych, bezpudrowych pakowanych po 90 sztuk dla rozmiaru XL.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody i prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

Pytanie 107

Pakiet 10, poz. 5

Prosimy o dopuszczenie rękawic nitylowych z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka z dodatkową teksturą na palcach o długości minimalnej 300 mm i AQL max. 1,5 oznakowanych jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III odpornych na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 16523-1 min. 15 substancji (poza cytostatykami) oraz odpornych przez min.18 minut na działanie min. 12 cytostatyków wg ASTM D6978, dostępnych w rozmiarach XS-XL, pakowanych po 100 sztuk (XL po 90 szt).

Odpowiedź:

Zamawiający *nie wyraża zgody* i prosi o ofertę zgodną z SIWZ

Pytanie 108

Pytania do Formularza cenowy – Załącznik nr 2 do SIWZ:

Pakiet 2.2020

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poz. 1 i 2 do osobnego Pakietu? W przypadku pozytywnej odpowiedzi (dot. poz. 1 i 2) zwracamy się z prośbą o możliwość zaoferowania myjki w formie rękawic do jednoczesnego mycia i pielęgnacji ciała pacjentów. Oferowany produkt nie wymaga użycia wody i spłukiwania, nie zawiera mydła i barwników. Oferowane myjki posiadają w składzie substancję pielęgnującą (alantoinę). pH neutralne dla skóry. Produkt przebadany dermatologicznie. Wymiar rękawicy 15,5 x 23,5 cm, gramatura ok. 75g/m². Możliwość podgrzania w kuchence mikrofalowej. Kosmetyk, opakowanie do 10 szt., wraz z możliwością odpowiedniego przeliczenia ilości opakowań.

Odpowiedź:

Zamawiający *nie wyraża zgody* i prosi o ofertę zgodną z SIWZ.

Zamawiający dołącza do pisma SIWZ po zmianie z dnia 02.06.2020 r., w tym Formularz asortymentowo cenowy (Załącznik nr 2 do SIWZ) oraz Projekt umowy (Załącznik nr 5 do SIWZ).

Pozostała treść SIWZ pozostaje bez zmian.

Powyższe informacje należy traktować jako integralną część SIWZ.

Dyrektor
Bogdan Łaba

podpis i pieczęć Dyrektora/osoby upoważnionej