Zawiercie, dnia 19.06.2020 r.

**DO WSZYSTKICH WYKONAWCÓW**

dotyczy: DZP/PN/27/2020 – Dostawa jednorazowego i drobnego sprzętu medycznego– 34 pakiety

1. Zamawiający Szpital Powiatowy w Zawierciu odpowiadając na pytania informuje:

**Pytanie nr 1 – dotyczy pakietu nr 17**

Czy dopuszczą Państwo Dozowniki producenta innej firmy ?

Oferowane dozowniki: regulacja przepływu 0-17 l/min z gwintem 9/16 unf – umożliwiające bezpośrednie podłączenie pojemnika RespiFlo , nawilżacze 300ml wykonane z polipropylenu z możliwością sterylizacji do 121stC  - nawilżacze kompatybilne z oferowanymi dozownikami tlenowymi.

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza, jednak wymaga odnotowania tego faktu w formularzu asortymentowo-cenowym   
w postaci „\*” i przypisu.

**Pytanie nr 2 – dotyczy pakietu nr 20 poz. 3 C**

Chciałam zwrócić uwagę, że w pakiecie nr 20 poz. 3 C wkradła się nieścisłość – jest podana ilość sztuk a brakuje informacji jaki pojemnik ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający informuje, że doszło do omyłki w opisie przedmiotu zamówienia w pozycji 3 C, który otrzymuje brzmienie „Pojemnik na odpady medyczne z wieczkiem umożliwiającym bezdotykowe umieszczenie materiału w pojemniku, etykieta z międzynarodowym znakiem ostrzegawczym i instrukcją użytkowania. Pojemniki wykonane z polipropylenu, nie wydzielające szkodliwych substancji przy spalaniu, kolor NIEBIESKI - 10 litrów” – w załączeniu poprawiony załącznik nr 2 do SIWZ (formularz asortymentowo-cenowy).

**Pytanie nr 3 – dotyczy pakietu nr 34**

Opisane wymazówki w formularzu cenowym pakiet 34 poz. 1 i 2 są wyrobem nie spełniającym definicji wyrobu medycznego. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu z 23%VAT?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza, jednak wymaga naniesienia odpowiednich zmian w formularzu asortymentowo-cenowym.

**Pytanie nr 4 – dotyczy pakietu nr 16 poz. 1, 2, 3, 4, 5, 9, 11, 12**

Czy Zamawiający z uwagi na niejednolity charakter produktów w pakiecie **16**, wydzieli pozycje **1,2,3,4,5,9,11,12**i utworzy z nich odrębny pakiet/zadanie. Zamawiający umożliwi w ten sposób na złożenie konkurencyjnej oferty firmom biorącym udział w niniejszym postępowaniu, a tym samym będzie miał wybór z pośród najkorzystniejszych ofert, jak i możliwość osiągnięcia niższych cen.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

**Pytanie nr 5 – dotyczy SIWZ**

Czy Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą ?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający potwierdza.

**Pytanie nr 6 – dotyczy pakietu nr 20 poz. 3 C**

Proszę o uzupełnienie w tej pozycji o opis przedmiotu zamówienia ( obecnie podane są ilości sztuk a nie jest podane czego dotyczą)

**Odpowiedź:**

Zamawiający informuje, że doszło do omyłki w opisie przedmiotu zamówienia w pozycji 3 C, który otrzymuje brzmienie „Pojemnik na odpady medyczne z wieczkiem umożliwiającym bezdotykowe umieszczenie materiału w pojemniku, etykieta z międzynarodowym znakiem ostrzegawczym i instrukcją użytkowania. Pojemniki wykonane z polipropylenu, nie wydzielające szkodliwych substancji przy spalaniu, kolor NIEBIESKI - 10 litrów” – w załączeniu poprawiony załącznik nr 2 do SIWZ (formularz asortymentowo-cenowy).

**Pytanie nr 7 – dotyczy SIWZ**

Czy Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp, jeśli wykonawca, który **nie należy do żadnej grupy kapitałowej**, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą ?

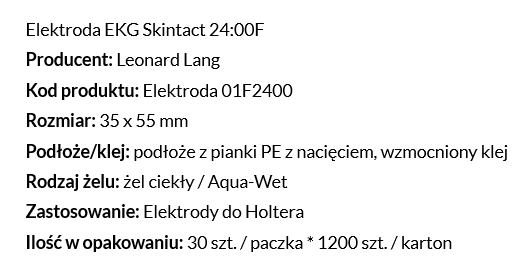
**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający potwierdza.

**Pytanie nr 8 – dotyczy pakietu nr 6 poz. 1**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w powyższej pozycji elektrody równoważnej do Holtera o wymiarach 55mm x 40 mm, z żelem stałym oraz z wycięciem na mocowanie kabla, przy pozostałych parametrach bez zmian . Proponowany przez Państwa opis elektrody wprost opisuje konkretny wyrób konkretnego producenta. Elektroda EKG z żelem półpłynnym, , z bocznym nacięciem o wymiarach 35mm x 55mm to nic innego jak Skintact 24:00F producenta L.Lang dystrybutora Varia.





Taki opis asortymentu nie tylko utrudnia uczciwą konkurencję, ale wręcz uniemożliwia Wykonawcy złożenie ważnej, konkurencyjnej, nie podlegającej odrzuceniu oferty. Zamawiający określił parametry elektrody w taki sposób, że ofertę w przedmiotowym postępowaniu może złożyć wyłącznie dostawca sprzętu L.Lang.. Wprowadzony opis elektrody ogranicza konkurencję i równe traktowanie wykonawców, gdyż nie mając uzasadnienia merytorycznego jest charakterystyczny dla jednego dostawcy i tym samym pozbawia pozostałych wykonawców możliwości złożenia oferty spełniającej wymogi SIWZ. Na rynku są bowiem dostępne także inne elektrody o identycznych istotnych dla funkcji, jakie mają elektrody pełnić, parametrach.

Odmowa dopuszczenia proponowanych przez nas wyrobów stanowi jawne naruszenie art. 29 ust. 2 ustawy pzp zgodnie z którym przedmiotu zamówienia nie można opisywać w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję oraz art. 7 ust. 1 ustawy pzp, zgodnie z którym Zamawiający przygotowuje i przeprowadza postępowanie o udzielenie zamówienia w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie wykonawców.

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza elektrody o wymiarach 55mm x 40 mm, z żelem stałym oraz z wycięciem na mocowanie kabla, przy pozostałych parametrach bez zmian, jednak wymaga odnotowania tego faktu w formularzu asortymentowo-cenowym w postaci „\*” i przypisu.

**Pytanie nr 9 – dotyczy pakietu nr 6 poz. 1**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w powyższej pozycji elektrody równoważnej do Holtera o wymiarach 55mm x 40 mm, z żelem ciekłym oraz z wycięciem na mocowanie kabla, przy pozostałych parametrach bez zmian .

**Odpowiedź:**

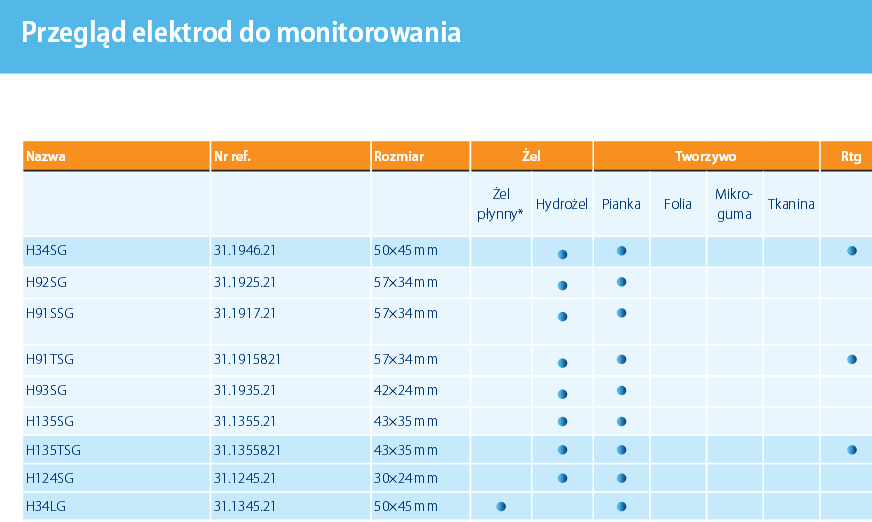
Tak, Zamawiający dopuszcza, jednak wymaga odnotowania tego faktu w formularzu asortymentowo-cenowym   
w postaci „\*” i przypisu.

**Pytanie nr 10 – dotyczy pakietu nr 6 poz. 2**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w powyższej pozycji elektrody równoważnej o wymiarach 35mm x 50 mm, przy pozostałych parametrach bez zmian . Proponowany przez Państwa opis elektrody wprost opisuje konkretny wyrób konkretnego producenta. Elektroda owalna z żelem stałym, z pianki o wymiarach 57mm x 34mm to nic innego jak elektroda H92SG firmy Covidien.

Taki opis asortymentu utrudnia uczciwą konkurencję i uniemożliwia Wykonawcy złożenie ważnej, konkurencyjnej, nie podlegającej odrzuceniu oferty.

****

****

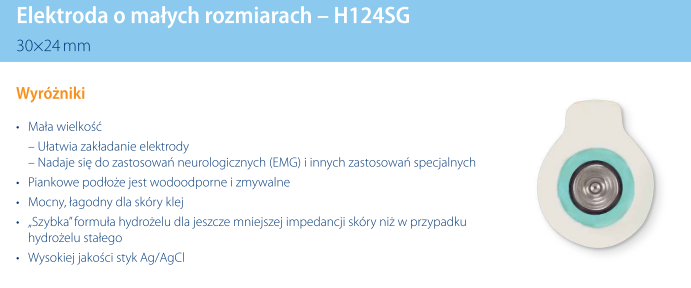
**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza, jednak wymaga odnotowania tego faktu w formularzu asortymentowo-cenowym   
w postaci „\*” i przypisu.

**Pytanie nr 11 – dotyczy pakietu nr 6 poz. 5**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w powyższej pozycji elektrody równoważnej , w kształcie kwiatka o średnicy ok 25mm, przy pozostałych parametrach bez zmian . Proponowany przez Państwa opis elektrody wprost opisuje konkretny wyrób konkretnego producenta. Elektroda okrągła, z zęlem stałym o wymiarach 30x24mm to nic innego jak elektroda H124SG firmy Covidien.

Taki opis asortymentu utrudnia uczciwą konkurencję i uniemożliwia Wykonawcy złożenie ważnej, konkurencyjnej, nie podlegającej odrzuceniu oferty.

****

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza, jednak wymaga odnotowania tego faktu w formularzu asortymentowo-cenowym   
w postaci „\*” i przypisu.

**Pytanie nr 12 – dotyczy pakietu nr 6 poz. 1 i 5**

Czy Zamawiający dopuści podanie w ww. pozycji ceny jednostkowej dla opakowania zawierającego 50 sztuk elektrod, albo podanie ceny jednostkowej za sztukę z dokładnością do czterech miejsc po przecinku? Ceny jednostkowe elektrod są bardzo niskie, proponowane rozwiązanie dałoby wykonawcom możliwość zaoferowania korzystniejszej ceny łącznej.

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza podanie w pozycji nr 1 i 5 ceny jednostkowej dla opakowania zawierającego 50 sztuk elektrod, jednak wymaga odpowiedniego przeliczenia oraz odnotowania tego faktu w formularzu asortymentowo-cenowym w postaci „\*” i przypisu.

**Pytanie nr 13 – dotyczy pakietu nr 6 poz. 6**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie elektrod o wymiarze 45mm x 80mm, przy pozostałych parametrach bez zmian.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr 14 – dotyczy pakietu nr 6 poz. 13**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie elektrod do defibrylacji z okresem trwałości 30mcy, przy pozostałych parametrach bez zmian.

**Odpowiedź:**

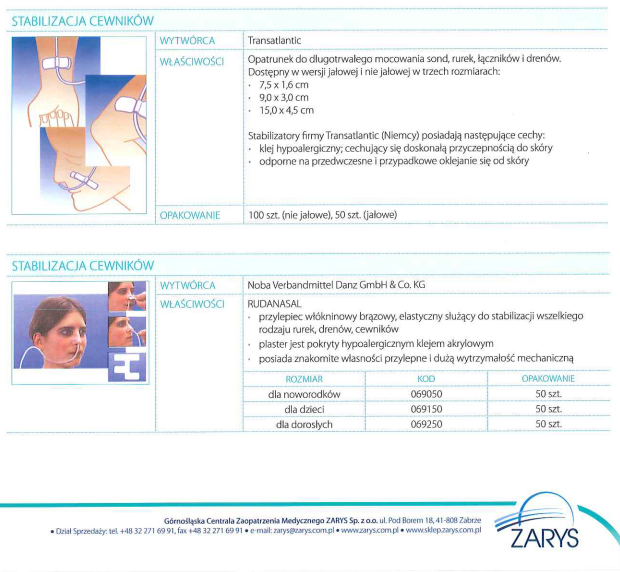
Tak, Zamawiający dopuszcza, jednak wymaga odnotowania tego faktu w formularzu asortymentowo-cenowym   
w postaci „\*” i przypisu.

**Pytanie nr 15 – dotyczy pakietu nr 6 poz. 17**

W związku z opisem przedmiotu zamówienia chcielibyśmy zauważyć, iż wymagany wyrób posiada istotne parametry tożsame z parametrami wyrobu konkretnego producenta. Wymagane stabilizatory wskazują w sposób jednoznaczny na opis produktów oferowany jedynie przez firmę Zarys International Group sp. z o.o. sp.k.

Stabilizator do mocowania przewodów EKG, sond, cewników, drenów, mocowanie za pomocą rzepy oraz dodatkowo w środkowej części posiadającego kleju hipoalergicznego, op. folia/papier, jałowy, rozmiar:- 7,5cm x 1,6cm , - 9,0cm x 3,0cm . , 15x4,5cm. to nic innego jak stabilizatory firmy ZARYS.

W związku z powyższym zwracamy się o wydzielenie powyższej pozycji z pakietu. Powyższy asortyment posiada tylko jedna firma. Wprowadzanie takiego opisu asortymentu ogranicza możliwość startowania w przetargu.

****

Opis przedmiotu zamówienia zawierający szczegółowe odzwierciedlenie katalogu załączonego powyżej ogranicza konkurencję i równe traktowanie wykonawców, gdyż nie mając uzasadnienia merytorycznego jest charakterystyczny dla jednego dostawcy i tym samym pozbawia pozostałych wykonawców możliwości złożenia oferty spełniającej wymogi SIWZ.

Takie opisywanie wyrobów stanowi jawne naruszenie art. 29 ust. 2 ustawy pzp zgodnie z którym przedmiotu zamówienia nie można opisywać w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję oraz art. 7 ust. 1 ustawy pzp, zgodnie z którym Zamawiający przygotowuje i przeprowadza postępowanie o udzielenie zamówienia w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie wykonawców.

W związku z powyższym zwracamy się z prośba o wydzielenie asortymentu z zadania.

***Odpowiedź:***

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ. Wg wiedzy Zamawiającego jest kilku Wykonawców na rynku oferujących wymagany produkt.

**Pytanie nr 16 – dotyczy pakietu nr 6 poz. 17**

Alternatywnie zwracamy się o dopuszczenie równoważnych stabilizatorów klejących o wymiarach 7cm x 3,1cm; 9cm x 4cm; 14cm x 4cm.

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza stabilizatory o powyższych wymiarach przy pozostałych parametrach bez zmian, jednak wymaga odnotowania tego faktu w formularzu asortymentowo-cenowym w postaci „\*” i przypisu.

**Pytanie nr 17 – dotyczy pakietu nr 6 poz. 18**

Zwracamy się z prośbą o zweryfikowanie opisu przedmiotu zamówienia. Czy Zamawiający oczekuje żelu do EKG czy też do USG? Zarówno przeznaczenie żelu jak i jego cena są odmienne. Zatem prosimy o wskazanie ilości żelu do EKG oraz ilości żelu USG w pozycji numer 18.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga żelu do USG – w załączeniu poprawiony załącznik nr 2 do SIWZ (formularz asortymentowo-cenowy).

**Pytanie nr 18 – dotyczy pakietu nr 6 poz. 20**

Prosimy o doprecyzowanie przedmiotu zamówienia, podanie nazwy/ numeru kat/ producenta dotychczas stosowanego asortymentu. Podany opis wskazuje na żel/ silikonową substancję stosowaną np. do czyszczenia klawiatury.

**Odpowiedź:**

**Zamawiający obecnie stosuje Pasta Every / SPES Medical / Everispe 160.**

**Pytanie nr 19 – dotyczy pakietu nr 6 poz. 20**

Prosimy o dopuszczenie pasty ściernej Every, o pojemności 160ml.

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza, jednak wymaga odnotowania tego faktu w formularzu asortymentowo-cenowym   
w postaci „\*” i przypisu.

**Pytanie nr 20 – dotyczy pakietu nr 6 poz. 21 A i B**

Prosimy o podanie typu zakończenia kabla po stronie pacjenta: klamra, wtyk bananowy, zatrzask.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga zakończenia kabla po stronie pacjenta typu klamra.

**Pytanie nr 21 – dotyczy pakietu nr 6 poz. 21 B**

Prosimy o doprecyzowanie opisu przedmiotu zamówienia. Czy Zamawiający oczekuje samego kabla głównego czy też kabla głównego i przewodów pacjenta ( kabel rozłączny w komplecie) ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga kabla głównego i przewodów pacjenta.

**Pytanie nr 22 – dotyczy pakietu nr 6 poz. 23 i 24**

Prosimy o podanie czy w powyższych pozycjach Zamawiający oczekuje czujników tlenowych czy też czujników przepływu.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga czujników tlenowych.

**Pytanie nr 23 – dotyczy pakietu nr 6 poz. 23 i 24**

Prosimy o podanie numerów katalogowych/ indeksów/ dotychczas używanego asortymentu.

**Odpowiedź:**

Zamawiający informuje, że używa czujników o numerze P/N M-10 NUOWA ID:E – 15/14.

**Pytanie nr 24 – dotyczy pakietu nr 7 poz. 3**

Prosimy o wskazanie czułości wymaganego papieru: SE czy HD?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wymaga czułości wymaganego papieru HD.**

**Pytanie nr 25 – dotyczy pakietu nr 7 poz. 9**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w powyższej pozycji papieru do KTG Oxford 618B o wymiarach 112x100x150 kartek z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości na 54 szt.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr 26 – dotyczy pakietu nr 7 poz. 9**

Zwracamy się z prośbą o podanie czy powyższy papier ma być gładki czy w kratkę?

**Odpowiedź:**

**Zamawiający wymaga papieru** w kratkę.

**Pytanie nr 27 – dotyczy pakietu nr 7 poz. 13 i 16**

Czy w powyższych pozycjach Zamawiający oczekuje papierów oryginalnych producenta Mitsubishi/Sony czy też dopuszcza zaoferowanie papierów kompatybilnych?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie papierów kompatybilnych.

**Pytanie nr 28 – dotyczy pakietu nr 7 poz. 18**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w powyższej pozycji papieru do Mortara Eli 250 o wymiarach 215 x 280 x 200 kartek z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości na 13 szt.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr 29 – dotyczy pakietu nr 7 poz. 19**

Zwracamy się z prośbą o podanie czy powyższy papier ma być w kratkę czy gładki?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga papieru w kratkę.

**Pytanie nr 30 – dotyczy pakietu nr 7 poz. 21**

Zwracamy się z prośbą o podanie rozmiaru wymaganego papieru oraz o wskazanie czy papier ma być gładki czy kratkę. Jednocześnie zwracamy uwagę , że opisany papier znajduje się także w pozycji 10 tego pakietu i jest na innej stawce VAT.

**Odpowiedź:**

Zamawiający informuje, że doszło do omyłki w opisie przedmiotu zamówienia w pozycji nr 10 i 21. Pozycja nr 10 otrzymuje brzmienie: „Papier termiczny do drukarki defibrylatora DefiMax biphasic posiadanego przez Zamawiającego rozmiar 57 mm bez nadruku, 50 rolek, stawka VAT 8%”, natomiast pozycja nr 21 otrzymuje brzmienie: „Papier do defibrylatora DefiMax posiadanego przez Zamawiajacego rozmiar 57 mm z nadrukiem, 30 rolek, stawka VAT 8%” –   
w załączeniu poprawiony załącznik nr 2 do SIWZ (formularz asortymentowo-cenowy).

**Pytanie nr 31 – dotyczy pakietu nr 7 poz. 24**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w powyższej pozycji papieru do Lifepak o wymiarach 107mm x 23m.

***Odpowiedź:***

Tak, Zamawiający dopuszcza, jednak wymaga odnotowania tego faktu w formularzu asortymentowo-cenowym   
w postaci „\*” i przypisu.

**Pytanie nr 32 – dotyczy pakietu nr 7 poz. 31**

Zwracamy się z prośbą o podanie czy powyższy papier ma być gładki czy w kratkę?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga papieru w kratkę.

**Pytanie nr 33 – dotyczy pakietu nr 7 poz. 32 i 36**

Czy w powyższej pozycji Zamawiający oczekuje papierów oryginalnych do sterylizatorów producenta 3M?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie papierów kompatybilnych.

**Pytanie nr 34 – dotyczy pakietu nr 7 poz. 35**

Czy w powyższej pozycji Zamawiający oczekuje papieru oryginalnego do myjni Innowa?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie papieru kompatybilnego.

**Pytanie nr 35 – dotyczy wzoru umowy § 2 ust. 1**

Co zamawiający miał na myśli pod pojęciem rozładunek? Czy chodzi o dostarczenie towaru zgodnie z zasadami obowiązującymi w firmach przewozowych tzw. burta-burta (system doręczeń przesyłek, w którym [kurier](http://www.alarado.pl/slownik-pojec-kurierskich/kurier.html) ma obowiązek załadowania i wyładowania przesyłki z samochodu i ustawienia jej na podłożu. ) Czy Zamawiający oczekuje rozkładania towaru czy też roznoszenia.

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga dostarczenia towaru z samochodu do miejsca docelowego – magazynu Apteki Szpitalnej.

**Pytanie nr 36 – dotyczy wzoru umowy § 2 ust. 4**

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu umieszczania serii dostarczanego asortymentu na fakturze a dopuszczenie wpisywania takiego parametru na dokumencie WZ składanym razem z fakturą.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie zmienia zapisu § 2 ust. 4 wzoru umowy.

**Pytanie nr 37 – dotyczy wzoru umowy § 2 ust. 7**

Prosimy o wykreślnie z projektu umowy par. 2 ust.7. Proponowany zapis umowny jest obejściem art. 144 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych zakazującego jakichkolwiek zmian umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru wykonawcy. Niedopuszczalne jest wymaganie od Wykonawcy, aby był przygotowany na zmianę ilości poszczególnych pozycji towaru, czyli przedmiotu zamówienia (a tym samym zmianę umowy), w sposób zależny jedynie od woli Zamawiającego. SIWZ zawiera bowiem, stosownie do art. 36 ust. 1 pkt 3 ustawy pzp opis przedmiotu zamówienia, stanowiącego integralna część umowy o zamówienie, i wykonawca składa ofertę, która jest związany, tylko w zakresie tak opisanego przedmiotu. Tylko w ten sposób wykonawca, znając przedmiot zamówienia, tj. poszczególne pozycje towaru i ich ilość, może prawidłowo przygotować i skalkulować ofertę. Zamawiający oczekując od wykonawcy pełnej gotowości na zmianę przedmiotu zamówienia, tj. ilości poszczególnych pozycji towaru, według własnego uznania, samowolnie ingeruje w treść umowy (zmienia jej przedmiot), co jest niedopuszczalne w świetle art. 144 pzp.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie zmienia zapisu § 2 ust. 7 wzoru umowy.

**Pytanie nr 38 – dotyczy wzoru umowy § 8 ust. 1 lit. d)**

Czy Zamawiający dopuszcza zmianę wysokości kar umownej za odstąpienie od umowy do części niezrealizowanej umowy zamiast wartości nominalnej umowy, tj. w § 8 ust. 1d projektu umowy zamiast zwrotu „ % wynagrodzenia netto określonego w par 4 ust. 1 umowy ” wpisanie zwrotu: „wartości niezrealizowanej części umowy”

Wskazanie 20% całkowitej wartości umowy za odstąpienie od części umowy jest nieadekwatne do szkody, którą Szpital może z tego tytułu ponieść. Obwarowanie Wykonawcy tak wysokimi karami umownymi stoi w sprzeczności z istotą instytucji kary umownej. Zgodnie z Orzecznictwem Sądu Najwyższego (Wyrok z dnia 29.12.1978r., IV CR 440/798) “ Kara umowna – jako rażąco wygórowana powinna ulec zmniejszeniu w stopniu dostosowanym do tej dysproporcji. W przeciwnym razie kara umowna – tracąc charakter surogatu odszkodowania (art.483 § 1 k.c.) - prowadziłaby do nie uzasadnionego wzbogacenia wierzyciela”.

Wykonawca wskazuje, że zgodnie z art. 139 ustawy prawo zamówień publicznych w do umów w sprawach zamówień publicznych stosuje się posiłkowo przepisy kodeksu cywilnego. Kluczowy natomiast przepis kodeksu cywilnego dotyczący zasady swobody zawierania umów, art. 3531 k.c., odwołuje się do takich klauzul generalnych jak „właściwość (natura) stosunku prawnego” oraz „zasady współżycia społecznego”. Zamawiający, będąc stroną narzucającą treść umowy, kształtując jej treść, musi mieć na względzie w/w przepis i mieć na uwadze fakt, że treść i cel umowy nie może sprzeciwiać się w/w klauzulom generalnym. Prawo Zamawiającego do kształtowania umowy jest ograniczone również art. 5 kc, zgodnie z którym nie można czynić ze swojego prawa użytku, który byłby sprzeczny ze społeczno – gospodarczym przeznaczeniem tego prawa lub z zasadami współżycia społecznego, a działanie polegające na czynieniu takiego użytku nie jest uważane za wykonywanie prawa i nie korzysta z ochrony. Bez wątpienia nakładanie na Wykonawcę kary umownej odnoszącej się do wartości całej umowy, a nie tylko jej niezrealizowanej części w przypadku odstąpienia od umowy powoduje bezpodstawne wzbogacenie się Zamawiającego, bowiem jego ewentualna szkoda ogranicza się jedynie do wartości niezrealizowanej na skutek odstąpienia części umowy.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie zmienia zapisu § 8 ust. 1 lit. d) wzoru umowy.

**Pytanie nr 39 – dotyczy pakietu nr 11 poz. 13**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wydzielenie z Pakietu Nr 11  pozycji nr 13 zawierającej Testy Ureazowe do osobnego pakietu, podobnie jak to Zamawiający uczynił z osobnym testem w Pakiecie nr 22 ( testy do wykrywania IGFBP-! /AFP?

Uzasadnienie: Testy ureazowe są szczególnym testem diagnostycznym, nie mającym nic wspólnego z pozostałymi pozycjami w pakiecie [ strzykawki ] .

W dostawie  testów ureazowych do diagnostyki in vitro specjalizują  się dystrybutorzy, którzy zajmują się  kompleksowo diagnostyką  laboratoryjną  **in vitro IVD** a testami w kierunku *Helicobacter pylori* w szczególności.

Wydzielenie ich umożliwi złożenie oferty tym firmom, a Zamawiającemu uzyskanie właściwego testu po najniższej cenie.

Szpital uniknie w ten sposób np. groźby dostawy wadliwych testów starej generacji - po zawyżonych cenach.

Testy ureazowe są wykorzystywane w bardzo drogim i skomplikowanym badaniu gastroskopowym, a fałszywe wyniki uzyskane przez niewłaściwe testy ureazowe skutkować mogą niepotrzebnymi wydatkami na drogie terapie eradykacyjne.

W Polsce 100% użytkowników tych testów mających na uwadze powyższe czynniki wydziela je do dokładnie opisanych , pojedynczych pakietów lub umożliwia złożenie oferty na poszczególne pozycje..

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

**Pytanie nr 40a – dotyczy pakietu nr 26**

Informujemy że  glukometr i paski testowe powinien spełniać pełny zakres normy  EN IS0 15197:2015 obejmujący punkty od 1. do 8.   Norma EN ISO 15197:2015 jako norma zharmonizowana została opublikowana w maju 2016 w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej z okresem przejściowym do 30 czerwca 2017 roku, co w praktyce oznacza, ze po tym terminie wszystkie glukometry i paski testowego będą musiały ją spełniać.  W związku z powyższym we

wszystkich postepowaniach, w  których umowa  nie zakończy się przed  01.07.17r  zamawiający obowiązkowo powinni wymagać od producentów dostarczenie certyfikatu z weryfikacji na zgodność z normą EN ISO 15197:2015 w pełnym jej zakresie. Czy wymagają Państwo:

1. glukometru, który spełnia normę EN ISO 15197:2015?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający wymaga, jednocześnie dokonuje zmiany zapisu wymagania nr 2, które otrzymuje brzmienie: „Zaoferowane produkty spełniają normę EN ISO 15197:2015 lub równoważną” – w załączeniu poprawiony załącznik nr 2 do SIWZ (formularz asortymentowo-cenowy).

**Pytanie nr 40b – dotyczy pakietu nr 26**

Informujemy że  glukometr i paski testowe powinien spełniać pełny zakres normy  EN IS0 15197:2015 obejmujący punkty od 1. do 8.   Norma EN ISO 15197:2015 jako norma zharmonizowana została opublikowana w maju 2016 w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej z okresem przejściowym do 30 czerwca 2017 roku, co w praktyce oznacza, ze po tym terminie wszystkie glukometry i paski testowego będą musiały ją spełniać.  W związku z powyższym we wszystkich postepowaniach, w  których umowa  nie zakończy się przed  01.07.17r  zamawiający obowiązkowo powinni wymagać od producentów dostarczenie certyfikatu z weryfikacji na zgodność z normą EN ISO 15197:2015 w pełnym jej zakresie. Czy wymagają Państwo:

1. dołączenia do oferty certyfikatu z normy ISO 15197:2015 w języku polskim, wystawionego przez niezależną jednostkę notyfikowaną?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie stawia takiego wymogu.

**Pytanie nr 40c – dotyczy pakietu nr 26**

Informujemy że  glukometr i paski testowe powinien spełniać pełny zakres normy  EN IS0 15197:2015 obejmujący punkty od 1. do 8.   Norma EN ISO 15197:2015 jako norma zharmonizowana została opublikowana w maju 2016 w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej z okresem przejściowym do 30 czerwca 2017 roku, co w praktyce oznacza, ze po tym terminie wszystkie glukometry i paski testowego będą musiały ją spełniać.  W związku z powyższym we wszystkich postepowaniach, w  których umowa  nie zakończy się przed  01.07.17r  zamawiający obowiązkowo powinni wymagać od producentów dostarczenie certyfikatu z weryfikacji na zgodność z normą EN ISO 15197:2015 w pełnym jej zakresie. Czy wymagają Państwo:

1. potwierdzenie na spełnienie normy ISO 15197: 2015 w instrukcji pasków testowych w języku polskim?

**Odpowiedź:**

Nie, Zamawiający nie stawia takiego wymogu.

**Pytanie nr 41 – dotyczy pakietu nr 26**

Czy szpital wymaga paski testowe podlegające refundacji ze środków publicznych w rozumieniu Ustawy z dnia 12  maja 2011 o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga.

**Pytanie nr 42 – dotyczy pakietu nr 26**

Czy Zamawiający wymaga glukometr, który wyświetla wyniki w mg/dl  oraz  w mmol/l?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

**Pytanie nr 43 – dotyczy pakietu nr 26**

Czy Zamawiający wymaga specyfikacji w rzeczonej pozycji dla kompatybilnych z glukometrami pasków, aby do oferty przystępowały tylko hurtownie, które to reprezentują WYTWÓRCĘ wyrobu medycznego w tym przypadku producenta glukometrów i pasków do glukometru a nie DYTRYBUTORA? WYTWÓRCA zgodnie z obowiązującą Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 10 maja 2010 (z późniejszymi zmianami), Art. 45) odpowiedzialny jest za projektowanie, wytwarzanie, pakowanie i prawidłowe oznakowanie wyrobu.  Aby spełnić obowiązki narzucone przez ww. ustawę, WYTWÓRCA musi utrzymywać System Zarządzania Jakością, podczas gdy, DYTRYBUTOR jest tylko podmiotem mającym miejsce zamieszkania lub siedzibę w państwie członkowskim, który dostarcza lub udostępnia wyrób na rynku (Art. 1, punkt 12). DYTRYBUTOR nie ma obowiązku posiadania dokumentacji wyrobu medycznego, nie ma zatem wglądu w jej zawartość i kompletność, w związku z powyższym bardzo często posługuje się oświadczeniami, a nie dokumentami wydanymi przez niezależne jednostki notyfikujące. Tym samym Producent odpowiada za każdy etap powstawania wyrobu medycznego, nie tworzy oświadczeń tylko posiada stosowne certyfikaty pod dany sprzęt.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie stawia takiego wymogu.

**Pytanie nr 44 – dotyczy pakietu nr 26**

Czy Zamawiający wymaga glukometr, który posiada pamięć minimum 400 pomiarów?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

**Pytanie nr 45 – dotyczy pakietu nr 26**

Czy Zamawiający wymaga pasków testowych do 3 rodzajów glukometrów, które to zostały zgłoszone do Urzędu Rejestracji Produktów Medycznych lub zostało wysłane powiadomienie do URPM.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z zapisami SIWZ.

**Pytanie nr 46 – dotyczy pakietu nr 31 poz. 1 i 2**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawów opatrunkowych pakowanych jałowo na polimerowych tackach i zbiorczo w najmniejszych opakowaniach handlowych a’ 3 zestawy, z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości, czyli wyceny odpowiednio:

- dla poz. 1: 1 x op.a’3zest.

- dla poz. 2: 2 x op.a’3zest.

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza, jednak wymaga odpowiedniego przeliczenia oraz odnotowania tego faktu w formularzu asortymentowo-cenowym w postaci „\*” i przypisu.

**Pytanie nr 47 – dotyczy wzoru umowy § 8 ust. 1 lit. d)**

wnosimy o zmianę zapisów umowy dotyczących zastrzegania kar umownych i obniżenie ich wysokości w następującym zakresie:

- §8 ust. 1, pkt 1d - do kwoty 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie zmienia zapisu § 8 ust. 1 lit. d) wzoru umowy.

**Pytanie nr 48 – dotyczy wzoru umowy**

Wnosimy o wprowadzenie do umowy nowego paragrafu regulujące skutki wystąpienia siły wyższej mającej wpływ na realizacje 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 przedsięwzięte, 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.*

1. *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.*
2. *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 umożliwiających 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 zapewnienie 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 zmienia zapisów wzoru umowy.

**Pytanie nr 49 – dotyczy SIWZ**

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:**

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

**Pytanie nr 50 – dotyczy SIWZ**

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 zmienia zapisów wzoru umowy.

**Pytanie nr 51 – dotyczy SIWZ**

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 wskazuje, że zgodnie z zapisami wzoru umowy dostawy realizowane będą na koszt i ryzyko Wykonawcy.

**Pytanie nr 52 – dotyczy SIWZ**

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:**

Tak, Zamawiający potwierdza.

**Pytanie nr 53 – dotyczy pakietu nr 11 poz. 1 A-D**

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z Kontrastującym tłokiem w kolorze mlecznym dla pewnej wizualizacji.

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza, jednak wymaga odnotowania tego faktu w formularzu asortymentowo-cenowym   
w postaci „\*” i przypisu.

**Pytanie nr 54 – dotyczy pakietu nr 11 poz. 1 A-D**

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z kolorowym oznaczeniem rozmiaru tj.:

- 2 ml z rozszerzeniem do 3 ml (w kolorze niebieskim)

- 5 ml z rozszerzeniem do 6 ml (w kolorze czerwonym)

- 10 ml z rozszerzeniem do 12 ml (w kolorze pomarańczowym)

- 20 ml z rozszerzeniem do 24 ml (w kolorze zielonym)

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza, jednak wymaga odnotowania tego faktu w formularzu asortymentowo-cenowym   
w postaci „\*” i przypisu.

**Pytanie nr 55 – dotyczy pakietu nr 11 poz. 1 A-D**

Czy Zamawiający dopuści strzykawki pakowane zbiorczo a`100, opakowanie z nacięciem do częściowego oderwania krótkiego boku (dyspenser)?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza, jednak wymaga odnotowania tego faktu w formularzu asortymentowo-cenowym   
w postaci „\*” i przypisu.

**Pytanie nr 56 – dotyczy pakietu nr 11 poz. 3**

Czy Zmawiający dopuści strzykawkę trzyczęściową 50 ml bursztynową do pomp infuzyjnych z rozszerzoną skalą do 60ml,zakończeniem luer-lock, wykonana w całości PP, z poczwórnym zabezpieczeniem (wcięciem) w tłoku, umożliwiającym stabilne umieszczenie w pompie infuzyjnej, zakończenie luer-lock, skalowana co 1ml na całej długości do pojemności nominalnej , logo lub nazwa producenta strzykawki na cylindrze, kompatybilna z pompami Ascor AP22, AP24?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza, jednak wymaga odnotowania tego faktu w formularzu asortymentowo-cenowym   
w postaci „\*” i przypisu.

**Pytanie nr 57 – dotyczy pakietu nr 11 poz. 3**

Czy Zmawiający dopuści strzykawkę bez logo lub nazwy producenta oraz nazwy własnej strzykawki na cylindrze?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr 58 – dotyczy pakietu nr 11 poz. 5**

Czy Zmawiający dopuści Strzykawkę jednorazowego użytku typu Janet, 100 ml wyposażona w łącznik redukcyjny Luer umożliwiający płukanie przewodu słuchowego ( dł. 28,8 – 30,0 mm; średnica podstawy 10,8 – 11,0 mm) Łącznik w kształcie stożka, zwężający się równomiernie w stronę ujścia, sterylna, op. folia-papier?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza, jednak wymaga odnotowania tego faktu w formularzu asortymentowo-cenowym   
w postaci „\*” i przypisu.

**Pytanie nr 59 – dotyczy pakietu nr 11 poz. 8**

Czy Zmawiający dopuści strzykawkę z wtopioną igłą 0,33X12,7 mm o pojemności 1 ml, bez przestrzeni martwej, skala co 0,01ml, sterylizowana tlenkiem etylenu x 100szt?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr 60 – dotyczy pakietu nr 2 poz. 2**

Prosimy o podanie, czy chodzi o czujniki Nellcor czy Nellcor Oximax?

Czy Zamawiający oczekuje czujników dla pacjentów o wadze do 3 kg i powyżej 30 kg, czy dla niemowląt od 1 do 15 kg, czy też czujników dla dzieci o wadze od 15 do 40 kg?

**Odpowiedź:**

Zamawiający wymaga czujników dla niemowląt od 1 kg do 15 kg, pozostałe zapisy zgodnie z zapisami SIWZ.

**Pytanie nr 61 – dotyczy pakietu nr 6 poz. 4, 15 i 16**

Prosimy o wydzielenie poz. 4, 15, 16 do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie większej ilości ofert, a tym samym wpłynie na ich konkurencyjność

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

**Pytanie nr 62 – dotyczy pakietu nr 6 poz. 21-24**

Prosimy o wydzielenie pozycji od 21 do 24 do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie większej ilości ofert, a tym samym wpłynie na ich konkurencyjność

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

**Pytanie nr 63 – dotyczy pakietu nr 6 poz. 1, 5, 6 i 9**

Prosimy o wydzielenie poz. 1, 5, 6, 9 do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie większej ilości ofert, a tym samym wpłynie na ich konkurencyjność

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

**Pytanie nr 64 – dotyczy pakietu nr 16 poz. 1, 2, 3, 4, 5, 9, 10, 11, 12 i 14**

Prosimy o wydzielenie poz. 1-5, 9-12, 14 do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie większej ilości ofert, a tym samym wpłynie na ich konkurencyjność

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

**Pytanie nr 65 – dotyczy pakietu nr 25 poz. 4, 6 i 7**

Ze względu na możliwość złożenia konkurencyjnej pod względem cenowym oferty prosimy o wydzielenie z pakietu 25 poz. 4,6,7 i utworzenie z nich osobnego pakietu.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

**Pytanie nr 66 – dotyczy pakietu nr 13 poz. 1**

Czy Zamawiający w pak 13 poz 1 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta: Ewakuator laparoskopowy, pojemność 200 ml, 800 ml, do aplikacji przez troakar fi 10?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z zapisami SIWZ.

**Pytanie nr 67 – dotyczy pakietu nr 13 poz. 2**

Czy Zamawiający wydzieli z pak 13 poz 2?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

**Pytanie nr 68 – dotyczy pakietu nr 13 poz. 3**

Zgodnie z Dz.U. Nr 16, poz. 76 z dnia 12 stycznia 2011 roku, aktywne wyroby medyczne przeznaczone do implantacji muszą być identyfikowalne. Kod użyty do ich oznakowania, musi umozliwiać szybką i jednoznaczną identyfikację wytwórcy i wyrobu, uwzględniać jego typ oraz rok produkcji; odczytanie kodu jeżeli jest to niezbędne, nie powinno wymagać zabiegu chirurgicznego. Informujemy, że nasze produkty spełniają wszystkie wymogi ww. ustawy. Wychodząc na przeciw potrzebom Zamawiającego, zwracamy sie z prośbą w pak 13 poz 3 o możliwość zastosowania papierowej części blistra (magazynku), która zawiera wszystkie wymagane informacje zawarte w powyższej ustawie (nr referencyjny, numer serii, datę ważności i produkcji, nazwę wytwórcy itd.) celem możliwości wklejenia do kartoteki pacjenta?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza, jednak wymaga odnotowania tego faktu w formularzu asortymentowo-cenowym   
w postaci „\*” i przypisu.

**Pytanie nr 69 – dotyczy pakietu nr 13 poz. 3**

W rozporządzeniu ministra zdrowia z dnia 5 listopada 2010 zamieszczonego w Dzienniku Ustaw nr 215, poz 1416, paragraf 4.1, reguła 8; dotyczącym wyrobów do implantacji i chirurgicznych inwazyjnych wyrobów medycznych do długotrwałego użytku wskazano, że wyroby takie powinny posiadać klasę IIB. Natomiast w przypadku wyrobów

medycznych przeznaczonych do użytku ale w bezpośrednim kontakcie z sercem lub centralnym układem krążenia podniesiono ten wymóg do posiadania klasy wyższej czyli klasy III. Czy zgodnie z powyższym rozporządzeniem, przepisami oraz aktualnymi standardami medycznymi Zamawiający w pak 13 poz 3 wymaga, by klipsy jako wyroby medyczne stosowane w Państwa szpitalu, przeznaczone do użytku w bezpośrednim kontakcie z sercem lub centralnym układem krążenia (czyli wszystkimi głównymi naczyniami krwionośnymi, w tym: żyły płucne, tętnice płucne, żyły sercowe, tętnice wieńcowe, tętnice szyjne (wspólne, wewnętrzne i zewnętrzne), tętnice mózgowe, tętnice ramienno-głowowe, aorta (wszystkie segmenty aorty), dolna i górna żyła główna i wspólne tętnice biodrowe), posiadały klasę III?

**Odpowiedź:**

Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

**Pytanie nr 70 – dotyczy pakietu nr 33**

Czy w pakiecie 33 Zamawiający wymaga plaster/opaskę mocująca wielopozycyjną, gąbkową dedykowana do czujników Masimo SET typu Y – LNOP, LNCS, M-LNCS, RD, w kolorze niebiesko/białym, taką jak na załączonym zdjęciu:



**Odpowiedź:**

Zgodnie z zapisami SIWZ.

**Pytanie nr 71 – dotyczy wzoru umowy**

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

W świetle aktualnych uwarunkowań związanych w sytuacją epidemiologiczną na świecie praktycznie żaden dystrybutor sprzętu medycznego nie może zagwarantować dostawy towarów stanowiących przedmiot zamówienia. Producenci realizują Zamówienia wg określonych priorytetów, wynikających z tendencji i zapotrzebowań ogólnoświatowych. Ponadto, nawet w przypadku wytworzenia puli jakiegoś asortymentu przeznaczonego na Państwa rzecz może być problem z jego dostarczeniem (importem, procedurami i transportem wewnętrznym). W związku z powyższym zaciąganie zobowiązań w aktualnych warunkach, obarczonych dużym ryzykiem odpowiedzialności kontraktowej, może być niemożliwe, nawet przy dołożeniu maksimum staranności przy ich realizacji. Dlatego wnosimy o dodanie zapisu o następującej treści:

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

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie zmienia zapisów wzoru umowy.

**Pytanie nr 72 – dotyczy wzoru umowy § 8 ust. 1 lit. a)**

Zwracamy się z prośbą o zmianę wysokości kary umownej w §8 ust. 1.a) wzoru umowy na „0,5% wartości nie zrealizowanej w terminie dostawy, za każdy dzień opóźnienia, chyba, że towary nie zostały dostarczone w terminie z powodu okoliczności za które Wykonawca nie ponosi odpowiedzialności”

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie zmienia zapisu § 8 ust. 1 lit. a) wzoru umowy.

**Pytanie nr 73 – dotyczy wzoru umowy § 8 ust. 1 lit. b)**

Zwracamy się z prośbą o zmianę wysokości kary umownej w §8ust. 1.b) wzoru umowy na „za opóźnienie w wymianie przedmiotu umowy na wolny od wad w przypadku o którym mowa w §5 ust 3 niniejszej umowy, Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 0,5% wartości brutto wadliwych towarów za każdy dzień opóźnienia, liczony od dnia wyznaczonego na usunięcie wady”.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie zmienia zapisu § 8 ust. 1 lit. b) wzoru umowy.

**Pytanie nr 74 – dotyczy wzoru umowy § 8 ust. 1 lit. d)**

Zwracamy się z prośbą o zmianę sposobu naliczania kary umownej w §8 ust. 1.d) wzoru umowy na „10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.”

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie zmienia zapisu § 8 ust. 1 lit. d) wzoru umowy.

**Pytanie nr 75 – dotyczy pakietu nr 15 poz. 14, 15 i 18**

Prosimy o możliwość wyceny asortymentu na sztuki.

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza, jednak wymaga odnotowania tego faktu w formularzu asortymentowo-cenowym   
w postaci „\*” i przypisu.

**Pytanie nr 76 – dotyczy pakietu nr 9 poz. 4, 5, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 19, 25, 26, 27, 30 i 31**

Czy zamawiający wyłączy z pakietu nr 9 pozycje nr 4, 5, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 19, 25, 26, 27, 30, 31 lub którekolwiek z wymienionych i utworzy z nich osobny pakiet lub umożliwi składanie ofert na pozycje w obrębie tego pakietu?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

**Pytanie nr 77 – dotyczy pakietu nr 9 poz. 5**

Czy zamawiający dopuści filtr z przestrzenią martwą równą 40ml?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr 78 – dotyczy pakietu nr 9 poz. 12**

Czy zamawiający dopuści łącznik wykonany z medycznego PE, o karbowanym świetle, długości 15 cm i złączu 22F?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr 79 – dotyczy pakietu nr 9 poz. 14**

Czy zamawiający dopuści filtr oddechowy dla dorosłych mechaniczny bez wymiennika ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,9999, wirusowej 99,9999 waga 30 g, przestrzeń martwa 30 ml, objętość 150-1500 ml, oporność 1,0 przy 30 l/min, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylny?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr 80 – dotyczy pakietu nr 9 poz. 14**

Czy zamawiający dopuści filtr oddechowy dla dorosłych elektrostatyczno-mechaniczny z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,999, wirusowej 99,999, waga 29 g, przestrzeń martwa 40 ml, objętość 150-1500 ml, oporność 1,0 przy 30 l/min, nawilżanie przy vt 500 ml – 32 mg/h20, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylny?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr 81 – dotyczy pakietu nr 9 poz. 15**

Czy zamawiający dopuści obwód oddechowy o dł. ramion 160 cm z karbowanymi wewnątrz rurami?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr 82 – dotyczy pakietu nr 9 poz. 16**

Czy zamawiający dopuści obwód oddechowy dla dzieci o dł. ramion 160 cm z karbowanymi wewnątrz rurami?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr 83 – dotyczy pakietu nr 9 poz. 17**

Czy zamawiający dopuści obwód oddechowy z rurami karbowanymi wewnątrz?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr 84 – dotyczy pakietu nr 9 poz. 19**

Czy zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania o następujących parametrach:

* posiada zintegrowany podwójnie obrotowy łącznik 15 mm o kącie 45° do podłączenia rurki i respiratora
* posiada obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) o długości ok 8 cm zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z fiolką 10 ml NaCl
* posiada zamykany port do podawania leków z końcówką Luer (MDI)
* posiada przeźroczystą komorę pozwalającą na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona próżniowo co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej
* posiada zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu
* regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem cewnika oraz informacją „OPEN”
* blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°
* posiada suwak umożliwiający pełne zamknięcie/otwarcie przepływu bez konieczności rozmontowania całości systemu
* system wyposażony w klips pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką intubacyjną bez uszkodzenia elementów
* cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez ostrych krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas przepłukiwania
* cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemianlegle oraz znaczniki głębokości skalowane co 1 cm
* oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwódce łączącej pozostałe elementy systemu z rękawem ochronnym
* w zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim
* system stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania bez konieczności montażu dodatkowych akcesoriów
* sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu
* jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin
* pakowany w rękaw papierowo-foliowy
* rozmiary: dla rurki intubacyjnej – dł. 60 cm (Fr: 10, 12, 14, 16), dla rurki tracheostomijnej dł. 34 cm (Fr: 10, 12, 14, 16)

**Odpowiedź:**

Zgodnie z zapisami SIWZ.

**Pytanie nr 85 – dotyczy pakietu nr 9 poz. 25, 26 i 27**

Czy zamawiający dopuści maskę twarzową z mankietem niepompowanym, z łącznikiem o średnicy wewn. 2,1 cm

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr 86 – dotyczy pakietu nr 9 poz. 30**

Czy zamawiający dopuści resuscytator z workiem wykonanym z PCV, o objętości 280 ml, z rezerwuarem 1600 ml z maską w rozm. 1.?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr 87 – dotyczy pakietu nr 9 poz. 31**

Czy zamawiający dopuści resuscytator bez uchwytu na rękę – o powierzchni antypoślizgowej noworodkowy: o objętości 280ml, z rezerwuarem 1600ml, dziecięcy: o objętości 600ml, z rezerwuarem 1600ml , dla dorosłych: o objętości 1650 ml, z rezerwuarem 2000ml?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr 88 – dotyczy pakietu nr 29 poz. 3**

Czy zamawiający dopuści maszynkę w rozmiarze +/- 0,5 cm różniącym się od wymaganego?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza, jednak wymaga odnotowania tego faktu w formularzu asortymentowo-cenowym   
w postaci „\*” i przypisu.

**Pytanie nr 89 – dotyczy pakietu nr 29 poz. 7**

Czy zamawiający dopuści końcówkę do odsysania o dł. +/- 10mm różniącej się od wymaganej?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza, jednak wymaga odnotowania tego faktu w formularzu asortymentowo-cenowym   
w postaci „\*” i przypisu.

**Pytanie nr 90 – dotyczy pakietu nr 29 poz. 16**

Czy zamawiający dopuści pałeczkę do wymazów o dł. 15 cm?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr 91 – dotyczy pakietu nr 29 poz. 17**

Czy zamawiający dopuści pensetę o dł. 12-14 cm?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr 92 – dotyczy pakietu nr 29 poz. 37**

Czy zamawiający dopuści worek na wymiociny z podziałką co 100ml, ze skalą numeryczną co 500 ml, bez zastawki z systemem „przekręć i zamknij” uniemożliwiającym wydostanie się zapachu i treści, z plastikowym uchwytem?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr 93 – dotyczy pakietu nr 29 poz. 37**

Czy zamawiający dopuści worek na wymiociny z podziałką co 100ml do 1500ml, ze skalą numeryczną co 500 ml, bez zastawki z systemem „przekręć i zamknij” uniemożliwiającym wydostanie się zapachu i treści, z plastikowym uchwytem?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr 94 – dotyczy pakietu nr 29 poz. 57**

Czy zamawiający dopuści kieliszki bezbarwne, opakowanie a’ 75?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza, jednak wymaga stosownego przeliczenia ilości oraz odnotowania tego faktu   
w formularzu asortymentowo-cenowym w postaci „\*” i przypisu.

**Pytanie nr 95 – dotyczy pakietu nr 29 poz. 57**

Czy zamawiający dopuści kieliszki bezbarwne, opakowanie a’ 80?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza, jednak wymaga stosownego przeliczenia ilości oraz odnotowania tego faktu   
w formularzu asortymentowo-cenowym w postaci „\*” i przypisu.

**Pytanie nr 96 – dotyczy pakietu nr 29 poz. 58**

Czy zamawiający dopuści osłonę na twarz pakowane’a10szt?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr 97 – dotyczy pakietu nr 29 poz. 58**

Czy zamawiający odstąpi od zapisu „ Kategoria II Środków Ochrony Indywidualnej Dyrektywy Europejskiej 89/686/EEC. Ochrona przed rozpryskami cieczy zgodnie z EN 166:2001 „Ochrona indywidualna wzroku przed licznymi zagrożeniami”. Klasa optyczna 1”

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

**Pytanie nr 98 – dotyczy wzoru umowy § 8 ust. 1 lit. a) i b)**

Prosimy o obniżenie kar par 8, pkt 1,a), 1,b) do 0,5%

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie zmienia zapisu § 8 ust. 1 lit. a) i b) wzoru umowy.

**Pytanie nr 99 – dotyczy wzoru umowy § 8 ust. 1 lit. d)**

Prosimy o obniżenie kar par. 8 pkt 1,d) – do 10 %.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie zmienia zapisu § 8 ust. 1 lit. d) wzoru umowy.

**Pytanie nr 100 – dotyczy pakietu nr 10 poz. 6, 7, 10 i 11**

Czy zamawiający wydzieli poz. 6-7,10-11 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

**Pytanie nr 101 – dotyczy pakietu nr 10 poz. 7**

**Czy zamawiający dopuści koreczki z trzpieniem powyżej krawędzi,** którego konstrukcja zapewnia szczelność i kompatybilność ze standardowym portem, w kolorze białym, pakowane indywidualnie, zbiorczo po 100 szt. w opakowaniu w formie kartonika, opakowanie jednostkowe typu Tyvec?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza, jednak wymaga odnotowania tego faktu w formularzu asortymentowo-cenowym   
w postaci „\*” i przypisu.

**Pytanie nr 102 – dotyczy pakietu nr 10 poz. 6**

Czy zamawiający ma na myśli opakowanie po 100 szt. koreczków?

**Odpowiedź:**

Opakowanie zbiorcze po 100 szt. w opakowaniu w formie kartonika, koreczki pakowane indywidualnie.

**Pytanie nr 103 – dotyczy pakietu nr 10 poz. 6**

Czy zamawiający dopuści koreczki typu kombi w kolorze czerwonym i niebieskim?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza, jednak wymaga stosownego przeliczenia ilości oraz odnotowania tego faktu   
w formularzu asortymentowo-cenowym w postaci „\*” i przypisu.

**Pytanie nr 104 – dotyczy pakietu nr 10 poz. 7**

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

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza.

**Pytanie nr 105 – dotyczy pakietu nr 10 poz. 10**

Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, Filtr 200µm, 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, przyrząd posiada ostra igła biorcza dwukanałowa, trójpłaszczyznowo ścięta, wykonana ze wzmocnionego ABS, odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany czerwoną klapką, przezroczysta komora kroplowa z filtrem z PCV, dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przeźroczystej ,rolkowy regulator przepływu, łącznik LUER-LOCK z osłonką, zaczep na dren, dren o długości 150 cm, opakowanie jednostkowe typu blister papier –folia, sterylizowany tlenkiem etylenu objętość komory kroplowej – 12,37 cm3, powierzchnia komory 36,52 cm2, powierzchnia filtrująca ok. 16,34 cm2 ( objętość 3,69 cm3), sterylizacja EO?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr 106 – dotyczy pakietu nr 10 poz. 10**

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania krwi z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których

dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr 107 – dotyczy pakietu nr 10 poz. 10**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z zaczepem na zacisku rolkowym, bez miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza, jednak wymaga odnotowania tego faktu w formularzu asortymentowo-cenowym   
w postaci „\*” i przypisu.

**Pytanie nr 108 – dotyczy pakietu nr 10 poz. 10**

Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza, jednak wymaga odnotowania tego faktu w formularzu asortymentowo-cenowym   
w postaci „\*” i przypisu.

**Pytanie nr 109 – dotyczy pakietu nr 10 poz. 11**

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

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza, jednak wymaga odnotowania tego faktu w formularzu asortymentowo-cenowym   
w postaci „\*” i przypisu.

**Pytanie nr 110 – dotyczy pakietu nr 10 poz. 11**

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczepu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr 111 – dotyczy pakietu nr 11 poz. 2, 3, 4 i 5**

Czy zamawiający wydzieli poz.2-4,5 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

**Pytanie nr 112 – dotyczy pakietu nr 11 poz. 2, 3, 4 i 5**

Czy zamawiający dopuszcza jednostronną, czytelną i niezmywalną skalę pomiarową?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr 113 – dotyczy pakietu nr 11 poz. 3**

Prosimy aby zamawiający dopuścił strzykawki bez nazwy producenta występującej bezpośrednio na cylindrze oraz typu strzykawki. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Cylinder posiada naniesioną nazwę IMPORTERA/DYSTRYBUTORA. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne. Typ strzykawki jest widoczny na opakowaniu indywidualnym, więc przy użytkowaniu ( z założenia) przez wykfalifikowaną kadrę pracowniczą nie ma potrzeby dodatkowo umieszczać nazwy strzykawki na produkcie. Wymóg tez znacząco ogranicza konkurencję , co prowadzi do uzyskania zawyżonej wyceny na dany produkt.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr 114 – dotyczy pakietu nr 11 poz. 5**

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 dopuszcza.

**Pytanie nr 115 – dotyczy pakietu nr 11 poz. 5**

Czy zamawiający dopuści strzykawkę z dwoma reduktorami luer o dł. ok. 28,8 mm, średnica podstawy ok. 10,1 mm, zwężający się ku górze?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr 116 – dotyczy pakietu nr 25 poz. 3-7**

Czy zamawiający wydzieli poz.3-7 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

**Pytanie nr 117 – dotyczy pakietu nr 25 poz. 3**

Czy zamawiający dopuści podkłady o wymiarze 33 x 50 cm, 25 mb w rolce, kolor z nadrukiem dla dzieci do wyboru,3 warstwowy, nieprzemakalny, gramatura 54gr/m2?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr 118 – dotyczy pakietu nr 25 poz. 4**

Czy zamawiający dopuści medyczny podkład ochronny, składający się z warstwy bibuły i folii, o wymiarach 50 cm x 50 m , z perforacją co 50 cm, o gramaturze 24 g/m2?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza, jednak wymaga stosownego przeliczenia ilości oraz odnotowania tego faktu   
w formularzu asortymentowo-cenowym w postaci „\*” i przypisu.

**Pytanie nr 119 – dotyczy pakietu nr 25 poz. 5**

Czy zamawiający dopuści rolki 60 cm x 79,8 mt, perforacja co 38 cm?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr 120 – dotyczy pakietu nr 25 poz. 5**

Czy zamawiający dopuści rolki 60 cm x 65,36 mt, perforacja co 38 cm?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr 121 – dotyczy pakietu nr 25 poz. 5**

Czy zamawiający dopuści podkład o wymiarach 50 cm x 45,9 mt, perforacja co 34 cm?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr 122 – dotyczy pakietu nr 25 poz. 7**

Czy zamawiający dopuści medyczny podkład ochronny, składający się z warstwy bibuły i folii, o wymiarach 50 cm x 50 m , z perforacją co 50 cm, o gramaturze 24 g/m2?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza, jednak wymaga stosownego przeliczenia ilości oraz odnotowania tego faktu   
w formularzu asortymentowo-cenowym w postaci „\*” i przypisu.

**Pytanie nr 123 – dotyczy pakietu nr 29 poz.** 3-6,8-10,13-15,17,21,23-24,26-27,36-37,40,44,49-50

Czy zamawiający wydzieli poz. 3-6,8-10,13-15,17,21,23-24,26-27,36-37,40,44,49-50 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

**Pytanie nr 124 – dotyczy pakietu nr 29 poz. 13, 14, 26 i 40**

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

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza, jednak wymaga naniesienia odpowiednich zmian w formularzu asortymentowo-cenowym.

**Pytanie nr 125 – dotyczy pakietu nr 29 poz. 15 i 49**

Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 144 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza, jednak wymaga naniesienia odpowiednich zmian w formularzu asortymentowo-cenowym.

**Pytanie nr 126 – dotyczy pakietu nr 29 poz. 37**

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

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza, jednak wymaga naniesienia odpowiednich zmian w formularzu asortymentowo-cenowym.

**Pytanie nr 127 – dotyczy wzoru umowy § 2 ust. 1**

W związku z panującą z sytuacją epidemiczną w celu zachowania zwiększonych środków bezpieczeństwa obecnie stosowanych przez całe społeczeństwo prosimy usunięcie zapisów we wzorze umowy dotyczących rozładunku w miejsce wskazane przez pracownika Działu Zaopatrzenia. W dobie obecnych obostrzeń dotyczących ograniczenia kontaktów międzyludzkich obecny zapis implikuje zwiększone zagrożenie dla osób realizujących bezpośrednie dostawy do Zamawiającego.

**Odpowiedź:**

Zamawiający domniemywa, że chodziło o pracownika Apteki Szpitalnej. Zamawiający nie zmienia zapisów wzoru umowy.

**Pytanie nr 128 – dotyczy SIWZ część XIX 1 B, 1 C**

W związku ogólnoświatową pandemią COVID-19, która ma ogromny wpływ na dostępność m.in. asortymentu będącego przedmiotem umowy (zaburzenia w procesie produkcji, restrykcje poszczególnych państw w zakresie eksportu) w nawiązaniu do zapisów SIWZ odnośnie terminu dostawy towaru oraz terminu reklamacji zwracamy się z prośba o modyfikacje w sposób następujący:

B. Termin dostaw cząstkowych

*5 dni robocze – 0 pkt*

*4 dni robocze – 10 pkt*

*3 dzień robocze – 20 pkt*

*C. Termin reklamacji*

*5 dni robocze – 0 pkt*

*4 dni robocze – 10 pkt*

*3 dzień robocze – 20 pkt*

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

**Pytanie nr 129 – dotyczy wzoru umowy § 2 ust. 7**

Zwracamy się z prośbą o wykreślenie z umowy zapisu ust.7 §2 w zakresie możliwości zmian ilościowych w poszczególnych pozycjach i przesunięć pomiędzy pozycjami. W związku ze znacznym ograniczeniem dostępności asortymentu brak jednoznacznego określenia szacowanych ilości w zakresie każdej pozycji będącej przedmiotem postępowania uniemożliwia prawidłowe i rzetelne przedstawienie oferty.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie zmienia zapisu § 2 ust. 7 wzoru umowy.

**Pytanie nr 130 – dotyczy wzoru umowy**

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 państwa z zakresie eksportu ) zwracamy się z prośbą o dodanie do umowy postanowienia o następującej treści.

*„1.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 .2.Wykonawca zobowiązuje się do*

*zachowania najwyższej staranności przy realizacji przedmiotu umowy i możliwe maksymalnego ograniczenia ewentualnych negatywnych skutków wywołanych stanem pandemii, o którym mowa w ust.1.”*

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie zmienia zapisów wzoru umowy.

**Pytanie nr 131 – dotyczy wzoru umowy § 8**

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie powyżej prosimy o modyfikację zapisów §8 umowy poprzez dodanie ust. 5 o następującej treści. *„5. 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 zmienia zapisu § 8 wzoru umowy.

**Pytanie nr 132 – dotyczy wzoru umowy § 6 ust. 1 lit. a)**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą wydłużenie terminu na oddanie Zamawiającemu sprzętu do używania przez czas obowiązywania umowy do 7 dni roboczych od złożenia zapotrzebowania przez Kierownika Apteki Szpitalnej

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie zmienia zapisu § 6 ust. 1 lit. a) wzoru umowy.

**Pytanie nr 133 – dotyczy pakietu nr 26**

Czy Zamawiający dopuści paski do glukometru zawierające enzym GDH-FAD ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr 134 – dotyczy pakietu nr 26**

Czy Zamawiający dopuści paski do glukometru oraz roztwory kontrolne, których zakres temperatury przechowywania wynosi od min. 2°C do 35°C ?

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr 135 – dotyczy pakietu nr 26**

Czy Zamawiający będzie oczekiwał aby w opakowaniu pasków zawierały się dwie fiolki po 25 sztuk z terminem przydatności po otwarciu każdej fiolki, wynoszącym minimum 6 miesięcy ?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z zapisami SIWZ.

**Pytanie nr 136 – dotyczy pakietu nr 26**

Czy Zamawiający oczekuje glukometru z zakresem pomiaru wynoszącym 10-600 mg/dl ?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z zapisami SIWZ.

**Pytanie nr 137 – dotyczy pakietu nr 26**

Czy Zamawiający oczekuje glukometru, który wykonuje oznaczenia w czasie 5 sekund ?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z zapisami SIWZ.

**Pytanie nr 138 – dotyczy pakietu nr 26**

Czy Zamawiający oczekuje glukometru, który wykonuje pomiar glukozy z próbek krwi: włośniczkowej, żylnej, tętniczej i noworodkowej ?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z zapisami SIWZ.

**Pytanie nr 139 – dotyczy pakietu nr 26**

Czy Zamawiający oczekuje glukometru, który wykonuje pomiar glukozy  w zakresie poziomu hematokrytu 10-70% ?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z zapisami SIWZ.

**Pytanie nr 140 – dotyczy pakietu nr 26**

Czy Zamawiający oczekuje glukometru, który posiada warunki robocze w zakres temperatury od 5°C - 45°C ?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z zapisami SIWZ.

**Pytanie nr 141 – dotyczy pakietu nr 26**

Wnosimy o dopuszczenie pasków testowych z enzymem dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, który, w przeciwieństwie do GOD, nie interferuje z tlenem i może być stosowany u pacjentów poddanych tlenoterapii oraz z niedotlenieniem. Paski testowe z enzymem dehydrogenaza glukozy są z tej przyczyny flagowymi produktami wszystkich największych firm międzynarodowych wytwarzających paski testowe do glukometrów. Mając na uwadze powyższe, wnosimy jak na wstępie.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z zapisami SIWZ.

**Pytanie nr 142 – dotyczy pakietu nr 26**

Pobieranie krwi z alternatywnych miejsc nakłucia jest obarczone szeregiem ograniczeń wynikających z terapii pacjentów, określonej pory pobierania i czasu od przyjęcia posiłku czy też ostatniego podania leku. Żadne poważne gremium medyczne nie zaleca takiej metody wykonywania pomiarów stężenia glukozy we krwi, nigdy nie wykazano też jakichkolwiek korzyści medycznych ze stosowania tej metody. Prosimy o dopuszczenie pasków testowych bez możliwości stosowania nakłuć w trybie AST, gdyż technika ta istotnie naraża pacjentów na uzyskanie zafałszowanych wyników pomiaru.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z zapisami SIWZ.

**Pytanie nr 143 – dotyczy pakietu nr 26**

Wnosimy o dopuszczenie pasków testowych z zakresem temperatury przechowywania wynoszącym co najmniej 4-30⁰C. Zamawiający musi posiadać w swojej strukturze pomieszczenia magazynowe umożliwiające przechowywanie produktów leczniczych w temperaturze co najwyżej pokojowej (zgodnie z wytycznymi Farmakopei Polskiej). Z kolei, utrzymywanie stałej temperatury przekraczającej 30⁰C w pomieszczeniach, w których przebywają pacjenci, zagrażałoby ich zdrowiu i życiu. Mając na uwadze powyższe, wnosimy jak na wstępie.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z zapisami SIWZ.

**Pytanie nr 144 – dotyczy pakietu nr 26**

Wnosimy o przestrzeganie prawa obowiązującego na terenie Unii Europejskiej i Rzeczypospolitej Polskiej poprzez uznanie tłumaczeń certyfikatów wydanych na terenie UE w języku angielskim na język polski.. Podmiot wprowadzający

na rynek wyrób medyczny do diagnostyki in vitro jest zobowiązany do przetłumaczenia dokumentów obcojęzycznych na język polski (art. 11 ust 2 ustawy z dnia 13 kwietnia 2016r. o systemach oceny zgodności i nadzoru tynku), w wyniku czego podmiot taki przejmuje na siebie pełną odpowiedzialność za zgodność wyrobu z wymaganiami (art. 11 ust. 4 w/w ustawy), co czyni tłumaczenie dokumentem równoważnym oryginałowi. Art. 5 w/w nakłada konieczność zgodności wyrobów wprowadzanych do obrotu z wymaganiami, natomiast art. 9 oraz art. 10.1 w/w ustawy – domniemanie że wyrób, na którym umieszczono znak CE, jest zgodny z wymaganiami określonymi w obowiązujących przepisach oraz że spełnia określone wymagania jeśli jest zgodny z postanowieniami norm zharmonizowanych.

**Odpowiedź:**

Zgodnie z punktem SIWZ Zamawiający dopuszcza tłumaczenie dokumentów obcojęzycznych na język polski.

**Pytanie nr 145 – dotyczy pakietu nr 26**

Czy Zamawiający dopuści paski testowe, których instrukcje i opakowania handlowe zawierają niespójne, rozbieżne informacje dotyczące dopuszczalnego zakresu temperatury przechowywania pasków testowych – tzn. temperatura przechowywania wyszczególniona w postaci międzynarodowego, zharmonizowanego symbolu w tej samej instrukcji obsługi i na zewnętrznym opakowaniu handlowym pasków jest inna od temperatury przechowywania, którą podaje tekst instrukcji? Taka rozbieżność sugeruje, że instrukcja obsługi nie została rzetelnie przetłumaczona.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie dopuszcza.

**Pytanie nr 146 – dotyczy pakietu nr 26**

Czy Zamawiający wymaga, aby paski testowe zaoferowane w Pakiecie 26 były wyrobem podlegającym refundacji w dniu składania oferty? Paski testowe będące wyrobem refundowanym podlegają nadzorowi na szczeblu urzędowym, eliminującemu możliwość publikowania niespójnych danych dotyczących m. in. dopuszczalnych warunków przechowywania pasków.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie wymaga.

**Pytanie nr 147 – dotyczy pakietu nr 29 poz. 26**

Czy Zamawiający miał na myśli **w Pakiecie nr 29, poz. 26** szczoteczki cytologiczne do jednoczesnego pobierania wymazów z kanału szyjki macicy, tarczy i strefy transformacji, odpowiadające aktualnym wymaganiom zasadniczym dla

wyrobów medycznych Ministerstwa Zdrowia zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 12 stycznia 2011r. i Polskiego Towarzystwa Ginekologicznego dotyczące standardu postępowania w zakresie pobierania rozmazów cytologicznych?

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający potwierdza.

**Pytanie nr 148 – dotyczy pakietu nr 29 poz. 5 i 7**

Czy Zamawiający wydzieli **z Pakietu nr 29 poz. 5 i 7** do odrębnego pakietu?

Wydzielenie w/w pozycji z pakietu umożliwi wzięcie udziału w przetargu większej liczby oferentów, a tym samym, pozytywnie wpłynie na możliwość wyłonienia przez Zamawiającego najkorzystniejszej oferty.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

**Pytanie nr 149 – dotyczy pakietu nr 30 poz. 25 i 26**

Czy Zamawiający wydzieli **z Pakietu nr 30 poz. 25 i 26** do odrębnego pakietu?

Wydzielenie w/w pozycji z pakietu umożliwi wzięcie udziału w przetargu większej liczby oferentów, a tym samym, pozytywnie wpłynie na możliwość wyłonienia przez Zamawiającego najkorzystniejszej oferty.

**Odpowiedź:**

Zamawiający nie zmienia zapisów SIWZ.

**Pytanie nr 150 – dotyczy wzoru umowy**

Czy Zamawiający dopuści zmianę stawki VAT dla produktu w przypadku uzasadnionej przez producenta zmiany klasyfikacji wyrobu i możliwości zastosowania innej stawki VAT niż ta ustalona w formularzu cenowym przez Zamawiającego (zgodnie z zapisami Ustawy o VAT) ?

**Odpowiedź:**

Zgodnie z zapisami § 11 ust. 2 lit. d) wzoru umowy.

**Pytanie nr 151 – dotyczy pakietu nr 4**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w Pakiecie 4 produktów medycznych z obowiązującą 8% stawką podatku VAT.

**Odpowiedź:**

Tak, Zamawiający dopuszcza, jednak wymaga naniesienia odpowiednich zmian w formularzu asortymentowo-cenowym.

1. Zamawiający informuje, że w związku z udzielonymi odpowiedziami na pytania zmienia termin składania   
   i otwarcia ofert w prowadzonym postępowaniu przetargowym.

Było: Termin składania i otwarcia ofert – 26.06.2020 r. godz. 10:00 / 11:00

Winno być: Termin składania i otwarcia ofert – 06.07.2020 r. godz. 10:00 / 11:00

Załączniki do niniejszego pisma:

Sprostowanie - ogłoszenie zmian w ogłoszeniu o zamówieniu;

Poprawiony zał. nr 2 do SIWZ – formularz asortymentowo-cenowy.