



Do wszystkich Wykonawców

Odpowiedzi na pytania oraz zmiana terminu składania ofert

Dot. postępowania w trybie przetargu nieograniczonego
na dostawę jednorazowych wyrobów medycznych

Kierownik Działu
Zamówień
Publicznych

mgr Karina Madej

ul. Ceglana 35
40-514 Katowice

SEKRETARIAT
tel.: (32) 358 14 60
tel.: (32) 358 12 00
fax : (32) 251 84 37

sekretariat@uck.katowice.pl

1 PYTANIE część nr 39

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania przyrządu do aspiracji płynów z butelek bez zastawki, z **zaworem pełniącym funkcję tożsamą z zastawką**, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Zawór wypełnia szczelna, silikonowa membrana, doskonale zabezpieczająca przed samoistnym wyciekami.

Zgodnie art. 30 ust. 4 ustawy Pzp, Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne z opisywanym.

W razie niedopuszczenia ww. przyrządu prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów, wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ

2 PYTANIE

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w części 16 jednorazowej, sterylnej linii do pomiaru ciśnienia metodą krwawą z przetwornikiem i płuczką 3ml/h - pojedynczej. Długość linii ciśnieniowych 120cm+kranik 2cm+30 cm, dwa kraniki trójdrożne na linię (długość całkowita linii min 152 cm).Linia i jej elementy wykonane z materiału apyrogennego i nietrombogennego. Stałe płukanie z szybkością 3ml/h przy 300mmHg, szybkie płukanie z szybkością> 70ml/h poprzez podwójny system przepłukiwania uruchamiany wielokierunkowo-skrzydła i wpustek. Biureta zabezpieczona filtrem i trzema otworami w kolcu. Częstotliwość własna przetwornika > 200, kompletnej linii> 49Hz. Błąd pomiaru przetwornika (nieliniowość i histereza do 1,5%.Przetwornik wstępnie, fabrycznie wykalibrowany ze zdejmowanym koreczkiem do odpowietrzenia linii. Bezpinowe, zatrzaskowe połączenie przetwornika z kablem interfejsowym zabezpieczone wodoszczelnym, przezroczystym kotnierzem. W zestawie wymienne 2 koreczki. Linie infuzyjne spięte taśmami papierowymi w celu łatwego wypełniania linii. Produkt sterylny, jednorazowy, pakowany pojedynczo. Informacja na opakowaniu jednostkowym w języku polskim. Kompatybilny z posiadanymi przez Szpital kablami do monitorów Bene View T8 firmy Mindray.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu

3 PYTANIE

Pakiet nr 1 poz. 1,2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie rękawic nitrylowych AQL 1,5?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ

4 PYTANIE

Pakiet nr 1 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odpuszczenie wymogu badań wg astm d6978 z jednostki niezależnej dla min, 12 cytostatyków?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ

5 PYTANIE

Pakiet nr 1 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odpuszczenie wymogu rękawic bez kolorystycznego oznakowania na opakowaniu?



ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ

6 PYTANIE

Pakiet nr 1 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odpuszczenie wymogu rękawic pozbawionych ZMBT, BHT, BHA, TMTD i MBT?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

7 PYTANIE

Pakiet nr 1 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odpuszczenie wymogu potwierdzania wynikami badań HPLC z jednostki niezależnej?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ

8 PYTANIE

Pakiet nr 1 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odpuszczenie wymogu rękawic odpornych min 60 min na min 12 cytostatyków?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ

9 PYTANIE

Pakiet nr 1 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odpuszczenie wymogu potwierdzania wynikami badań jednostki niezależnej wg en 16523 lub równoważnej potwierdzonej na opakowaniu?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ

10 PYTANIE

Pakiet nr 1 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odpuszczenie wymogu rękawic dopuszczonych do kontaktu z żywnością?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ

11 PYTANIE

Pakiet nr 2 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odpuszczenie wymogu rękawic z witamina e i olejkami migdałowymi i gliceryny

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

12 PYTANIE

Pakiet nr 2 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odpuszczenie wymogu rękawic posiadających badania w niezależnym laboratorium?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

13 PYTANIE

Pakiet nr 2 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie rękawic kompatybilnych z innymi uchwytami bez szyny modura?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ

14 PYTANIE

Pakiet nr 2 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odpuszczenie wymogu rękawic odpornych na przenikanie min. 15 substancji chemicznych na min. 6 poziomie wg. EN 16523-1, przebadany na min. 4



alkohole, w tym min. 2 o stężeniu min. 90% na min. 1 poziomie, min. 4 kwasy (organiczne i nieorganiczne), 3 aldehydy, jodopowidon i chlorheksydyna – poziom 6, 10% fenol na min. 1 poziomie oraz przebadane na min. 12 cytostatyków wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I zgodnie z Dyrektywą o wyrobach Medycznych 93/42/EWG i środek ochrony indywidualnej kat. III zgodnie z Rozporządzeniem (UE) 2016/425. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu oraz badaniami z jednostki niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Rozmiary S-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ

15 PYTANIE

Pakiet nr 18 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę dopuszczenie fartucha pełnobarierowego o całkowitej gramaturze 75g?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

16 PYTANIE

Pakiet nr 18 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę dopuszczenie fartucha pełnobarierowego z trokami krótszymi niż 45cm?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ

17 PYTANIE

Pakiet nr 18 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę dopuszczenie fartucha z 3 naklejkami tag?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

18 PYTANIE

Pakiet nr 18 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę dopuszczenie fartucha z rączniczkami o wymiarach 30x40cm?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

19 PYTANIE

Pakiet nr 18 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę dopuszczenie fartucha odpornego na przenikanie cieczy 66 cm h₂O, w BRAK DALSZEJ CZĘŚCI TEKSTU

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ

20 PYTANIE

Czy Zamawiający w **Części 37 w pozycji 1** dopuści rurkę intubacyjną z mankietem zwężającym się ku dołowi o potwierdzonej badaniami klinicznymi obniżonej przenikalności dla podtlenku azotu, z wbudowanym przewodem do odsysania z otworem Murphyeego, balonik kontrolny wskazujący na stan wypełnienia mankieta z oznaczeniem: nazwy producenta, średnicy rurki i średnicy mankieta, nazwy mankieta;

na korpusie rurki oznaczenie: producenta, rozmiaru/średnicy rurki (wewnętrznej), średnicy rurki (całkowitej), znaczniki głębokości, oznaczenie poziomu strun głosowych, dodatkowe oznaczenie rozmiaru na korpusie rurki w miejscu widocznym po zaintubowaniu jak i na łączniku; linia rtg na całej długości rurki; skala centymetrowa podana na korpusie rurki; sterylna, jednorazowa. Rozmiary od: 6,0 do 9,0mm co 0,5 mm (do wyboru przez Zamawiającego).

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu

21 PYTANIE

Czy Zamawiający w **Części 37 w pozycji 2** (z racji na kończącej się produkcję dotychczas stosowanego przez Zamawiającego zestawu) dopuści zestaw do punkcji i drenażu jamy opłucnej metodą Seldingera o składzie: bezpieczna **igła Veressa** ograniczająca ryzyko omyłkowego nakłucia płuca (poprzez sygnalizację za pomocą zielonego wskaźnika) i



pozwalająca na wprowadzenie prowadnicy Seldingera; **cewnik** 9CH lub 12 CH (do wyboru) z poliuretanu, widoczny w Rtg, z możliwością utrzymania w pacjencie do 29 dni, zakończony **układem z automatycznymi zastawkami** jednokierunkowymi i posiadający możliwość przetoczenia w tryb drenażu z pominięciem zastawek (możliwość drenażu grawitacyjnego, drenażu z podłączeniem mieszków niskociśnieniowych etc.); **prowadnica Seldingera**; **strzykawka, worek** do drenażu 2000 ml z kranikiem spustowym i zaworem odpowietrzającym; **skalpel**; **łącznik** do systemu drenażowego, **linia do przedłużenia** cewnika o długości 50 cm (montowaną pomiędzy układem zastawek, a cewnikiem); **zacisk** nożyczkowy; mocowanie cewnika do skóry pacjenta. Zestaw jednorazowy, sterylny.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu

22 PYTANIE

Czy Zamawiający w **Części 37 w pozycji 2** dopuści zestaw z drenem do opłucnej 12F/28,5 cm; z kranikiem 3-drożnym; spełniający pozostałe wymagania SWZ.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu

23 PYTANIE

Pytanie do części nr 29: Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z części nr 29 pozycji nr 2 "Prowadnica do drenu dootrzewnowego elastyczna 60 cm jednorazowego użytku. Pakowana sterylnie" i utworzenie oddzielnej części.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wydziela pozycji do odrębnych części.

24 PYTANIE

Dotyczy części: 3.

Czy zamawiający wyodrębni pozycję numer 19 z części numer 3 i stworzy dla tej pozycji osobną część?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wydziela pozycji do odrębnych części.

25 PYTANIE

Dotyczy części: 3.

Czy zamawiający w pozycji 19 dopuści: sterylny zestaw osłony na głowicę USG wraz z żelem: fałd osłony foliowej z naklejką, osłona na głowicę USG w rozmiarze 15x 120 cm, na osłonie zaznaczone miejsce włożenia dłoni z naklejką, osłona posiada pasek adhezyjny – nie zmienia jakości obrazowania, żel sterylny do USG, dwa rodzaje dwupunktowych mocowań osłony do głowicy, serweta rozmiar 40x40 cm?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ

26 PYTANIE

Dotyczy części: 3

Czy zamawiający dopuści i będzie wymagał: sterylny zestaw osłony na głowicę USG wraz z żelem: fałd osłony foliowej z naklejką, osłona na głowicę USG w rozmiarze 15x 120 cm, na osłonie zaznaczone miejsce włożenia dłoni z naklejką, osłona posiada pasek adhezyjny – nie zmienia jakości obrazowania, żel sterylny do USG, dwa rodzaje dwupunktowych mocowań osłony do głowicy, serweta rozmiar 40x40 cm?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ

27 PYTANIE

Dotyczy Pakietu nr 18

Pytanie 1: Czy Zamawiający dopuści jednorazowy fartuch chirurgiczny z 4 wszytymi trokami o długości min. 44 cm?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu.

28 PYTANIE

Dotyczy Pakietu nr 18

Pytanie 2: Czy Zamawiający dopuści jednorazowy fartuch chirurgiczny, w którym zapięcie w postaci rzepu w okolicach karku ma długość 9,5 cm z jednej części fartucha i 5 cm z drugiej części fartucha?



ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu.

29 PYTANIE

Dotyczy Pakietu nr 18

Pytanie 3: Czy Zamawiający dopuści jednorazowy fartuch chirurgiczny, w którym oznaczenie rozmiaru jest tylko poprzez nadruk z rozmiarówką, co jest zgodne z normą PN-EN13795 i jest widoczny zaraz po wyjęciu fartucha z opakowania, lamówka w kolorze fartucha?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu.

30 PYTANIE

Dotyczy Pakietu nr 18

Pytanie 4: Czy Zamawiający dopuści jednorazowy fartuch chirurgiczny z dwoma ręcznikami celulozowymi o wymiarach 43 x 30 cm?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu.

31 PYTANIE

Dotyczy Pakietu nr 18

Pytanie 5: Czy Zamawiający dopuści jednorazowy fartuch chirurgiczny zawinięty w papier krepowy o wymiarach 55 x 55 cm?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu.

32 PYTANIE

Dotyczy Pakietu nr 18

Pytanie 6: Czy Zamawiający dopuści jednorazowy jałowy fartuch chirurgiczny, dla którego parametr odporność na przenikanie cieczy dla strefy krytycznej wynosi 160 cm H₂O i jest zgodny z wymaganiami normy EN 13795?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie dopuszcza

33 PYTANIE

Dotyczy Pakietu nr 18

Pytanie 7: Czy Zamawiający dopuści jednorazowy jałowy fartuch chirurgiczny, dla którego parametr wytrzymałość na wypychanie na sucho wynosi 162,8 kPa, wytrzymałość na rozciąganie na mokro 170,2 N - parametry dla strefy krytycznej?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie dopuszcza

34 PYTANIE

Dotyczy Pakietu nr 18

Pytanie 8: Czy Zamawiający dopuści jednorazowy fartuch chirurgiczny z 2 etykietami samoprzylepnymi, przygotowanymi zgodnie z obowiązującymi normami, zawierającymi dane: nr katalogowy (REF), serię LOT, datę ważności, kod kreskowy, a dane producenta są na opakowaniu jednostkowym fartucha?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu.

35 PYTANIE

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w części 12 pozycji nr 2: jednorazowy, sterylny zestaw do przezskórnej endoskopowej gastrostomii, długość 40 cm. Rozmiar Ch10, Ch14, Ch18.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu. Zmianie ulega opis przedmiotu zamówienia dotyczący tej części. W załączeniu ZMIENIONY Załącznik 4,12

36 PYTANIE

Czy Zamawiający w części 12 pozycji 2 ma na myśli zestaw do przezskórnej endoskopowej gastrostomii posiadający w swoim składzie: poliuretanowy zgłębnik o dł. 40 cm, zew. płytkę mocującą z silikon, która kieruje położenie zgłębnika na zewnątrz powłok brzusznych pod odpowiednim kątem (około 90 stopni), co zmniejsza ryzyko jego przypadkowego wyrwania zgłębnika i zwiększa komfort użytkownika, zacisk zabezpieczający utrzymanie zgłębnika w odpowiedniej pozycji oraz zacisk do regulacji przepływu.



ODPOWIEDZ

Zamawiający modyfikuje opis przedmiotu zamówienia w części 12 poz. 2
Jednocześnie zmienia załącznik dotyczący tej części. W załączeniu ZMIENIONY Załącznik 4,12

37 PYTANIE

Czy Zamawiający wymaga aby przyrząd uniwersalny do grawitacyjnej podaży diety w części 33 pozycji 2, posiadał koszyczka do mocowania butelki? Koszyczek w sposób właściwy, bezpieczny i stabilny umożliwi zawieszenie butelki na stojaku. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu ale nie wymaga

38 PYTANIE

Czy Zamawiający w części 36 dopuści:

Poz. 1) worek ileostomijny, otwarty, przezroczysty lub beżowy, z przylepcem do docinania, hydrokoloidowym, posiadającym właściwości ochronne i gojące, zapobiegający powstawaniu powikłań skórnych na skórze wokół stomii, z filtrem w kształcie półksiężyca umieszczonym w górnej części worka, z folią ochronną wewnątrz, zabezpieczającą filtr przed kontaktem z treścią jelitową, worek o prostym, symetrycznym kształcie z łagodnymi krawędziami, zbudowany z nieprzepuszczalnego materiału, ujście worka z wbudowaną, plastikową zapinką, niepochtaniącą zapachów, zapinaną na rzep, worek z kieszonką do schowania zamkniętego odpływu worka, płytka do docięcia 10-76 mm

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu

39 PYTANIE

Czy Zamawiający w części 36 dopuści:

Poz. 3) worek jednoczęściowy, urostomijny, zamykany kranikiem umożliwiającym opróżnienie, przylepiec hydrokoloidowy, wypukły, możliwy do stosowania przy różnych rodzajach stomii – płaskich i wklęsłych, średnica zagłębienia ok. 45 mm, możliwość przycięcia 15-33 mm lub 10-43 mm

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu

40 PYTANIE

Czy Zamawiający w części 36 dopuści:

Poz. 3) worek jednoczęściowy, urostomijny, zamykany kranikiem umożliwiającym opróżnienie, przylepiec hydrokoloidowy, wypukły, możliwy do stosowania przy różnych rodzajach stomii – płaskich i wklęsłych, średnica zagłębienia ok. 45 mm, możliwość przycięcia 15-33 mm lub 10-43 mm

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu

41 PYTANIE

Czy Zamawiający w części 36 dopuści:

Poz. 4) płytka stomijna, z pierścieniem zatraskowym, zamykanym na kliknięcie, w rozmiarze 60 mm, kołnierz zabezpieczający przed wyciekami, jednocześnie dyskretny, aby nie był uciążliwy dla pacjenta, dwuwarstwowy, hydrokoloidowy przylepiec zabezpieczający przed przeciekaniem oraz przed podrażnieniami skóry wokół stomii, do docięcia 10-55 mm

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu

42 PYTANIE

Czy Zamawiający w części 36 dopuści:

Poz. 5) płytka stomijna, z pierścieniem zatraskowym, zamykanym na kliknięcie, w rozmiarze 60 mm, kołnierz zabezpieczający przed wyciekami, jednocześnie dyskretny, aby nie był uciążliwy dla pacjenta, dwuwarstwowy, hydrokoloidowy przylepiec zabezpieczający przed przeciekaniem oraz przed podrażnieniami skóry wokół stomii, do docięcia 10-55 mm, wypukłość ok. 6 mm

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu

43 PYTANIE

Czy Zamawiający w części 36 dopuści:



Poz. 6) worek ileostomijny, otwarty, beżowy lub przezroczysty, w rozmiarze 60 mm, kompatybilny z płytką stomijną w tym samym rozmiarze, do systemu dwuczęściowego, z filtrem węglowym w kształcie półksiężyca umieszczonym w górnej części worka, z folią ochronną wewnątrz, zabezpieczającą filtr przed kontaktem z treścią jelitową, worek o prostym, symetrycznym kształcie z łagodnymi krawędziami, zbudowany z nieprzepuszczalnego materiału, ujęcie worka z wbudowaną, plastikową zapinką, niepochłaniającą zapachów, zapinaną na rzep, worek z kieszonką do schowania zamkniętego odpływu worka

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu

44 PYTANIE

Czy Zamawiający w części 36 dopuści:

Poz. 7) pasta stomijna, hydrokoloidowa, składająca się z 4 różnych hydrokoloidów, posiadająca właściwości ochronne i gojące, konsystencja zapewniająca szczelność pomiędzy płytką przylepca a stomią, zapobiega przeciekaniu treści jelitowej lub moczu, wypełnia nierówności na skórze wokół stomii, bez alkoholu, pojemność 60 g.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu

45 PYTANIE

Czy Zamawiający w części 36 dopuści:

Poz. 7) pasta stomijna, hydrokoloidowa, składająca się z 4 różnych hydrokoloidów, posiadająca właściwości ochronne i gojące, gęstsza konsystencja zapewniająca szczelność pomiędzy płytką przylepca a stomią, zapobiega przeciekaniu treści jelitowej lub moczu, wypełnia nierówności na skórze wokół stomii, zawiera alkohol, pojemność 60 g.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu

46 PYTANIE

Czy Zamawiający w części 36 dopuści:

Poz. 8) środek ochronny jak w opisie w postaci chusteczek

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu

47 PYTANIE

Czy Zamawiający w części 36 dopuści:

Poz. 9) płyn zmywający jak w opisie w postaci chusteczek

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu

48 PYTANIE

Czy Zamawiający w części 36 dopuści:

Poz. 10) Spray do usuwania przylepca, łagodny na skórę, oparty na silikonie, ułatwia łatwe i szybkie przygotowanie skóry przed nałożeniem kolejnego sprzętu.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu

49 PYTANIE

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie wysyłania faktury osobno nie wraz z towarem, gdyż w przypadku naszej firmy towary wysyłany jest z Magazynu na Wę-grzech natomiast faktury z biura z Warszawy co uniemożliwia wysyłania towar i faktury ra-zem. Do każdej dostawy dołączony jest dokument WZ, faktura dostarczana jest w ciągu 48 godzin (list polecony priorytetowy) - co zbiega się z czasem dostawy. Jesteśmy także w stanie dostarczyć fakturę w formacie pdf na podany przez Zamawiającego adres mailowy. Gdyby Zamawiający wyraził na tę formę zgodę prosimy o podanie adresu mailowego.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu

50 PYTANIE

Czy Zamawiający dopuszcza składanie zamówień w pełnych opakowaniach handlowych (worki stomijne, urostomijne pakowane po 30 szt. w opakowaniu handlowym, worki convex po 10 szt w opakowaniu, płytki pakowane po 5 szt, chusteczki ochronne i z płynem zmywającym po 30 szt, pasta bez alkoholu pojedynczo, pasta z alkoholem po 12 szt.)?



W przypadku naszej firmy nie ma możliwości sprzedawania w pojedynczych sztuk, gdyż magazyn znajduje się na Węgrzech skąd bezpośrednio wysyłany jest towar do Zamawiającego.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu

51 PYTANIE

W pytaniach przestanych w formacie pdf nastąpiła pomyłka w numeracji - poz. 8 dotyczy poz 7, poz 9 dotyczy 8, poz. 10 dotyczy 9, poz. 11 dotyczy 10 - w wersji przesyłanej pojedynczo (edytowalnej) zrobiliśmy korektę i numeracja nadana jest prawidłowo.

ODPOWIEDZ

Zamawiający uwzględnił korektę numeracji nadanej w wersji edytowalnej

52 PYTANIE

Część 18

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie fartuchów z trokami o długości min. 40 cm, z oznakowaniem rozmiaru w postaci naklejki naklejonej na fartuchu, pozwalającej na identyfikację przed rozłożeniem? Odporność na przenikanie cieczy 119 cm H₂O, wytrzymałość na wypychanie na sucho 161 kPa, wytrzymałość na rozciąganie na mokro 70 N. W opakowaniu dwa ręczniki w rozmiarze 30 x 40 cm o gramaturze min. 60 g/m². Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia opisu SWZ

53 PYTANIE

Czy Zamawiający w Części 39 dopuści przyrząd Chemo-Aide do rozpuszczania i pobierania leków cytostatycznych z fiolki (strzykawka) z filtrem hydrofobowym 0,2µm z wbudowaną zastawką zabezpieczającą przed wyciekaniem w pozycji odwróconej, sterylne?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia opisu SWZ

54 PYTANIE

Czy Zamawiający w Części 39 wymaga przyrządu typu Chemo- Aide do rozpuszczania i pobierania leków cytostatycznych z fiolki (strzykawka) z filtrem hydrofobowym 0,2µm z wbudowaną zastawką zabezpieczającą przed wyciekaniem w pozycji odwróconej z płaską powierzchnią łatwą do dezynfekcji do 96H, objętość wypełnienia max. 0,3 ml ?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ

55 PYTANIE

Część 14:

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania opatrunków hemostatyczny o poniższej specyfikacji: Gąbka hemostatyczna o działaniu antybakteryjnym do zamykania naczyń krwionośnych, wykonana w 100% z włókien chitosanu pochodzącego od skorupiaków, z możliwością użycia u pacjentów stosujących leki powodujące rozrzedzenie krwi, niewchłaniałna, aktywna obustronnie, sterylna, jednorazowego użytku, wyrób medyczny posiadający oznakowanie CE oraz deklarację zgodności o wymiarach 5x5cm o grubości 1cm?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

56 PYTANIE

Pytanie – dotyczy części nr 7 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie jednorazowej medycznej maski ochronnej na twarz FFP3 o właściwościach opisanych poniżej:

Pięciowarstwowa struktura filtrująca, Wysokiej jakości i przyjazne dla skóry materiały z włókniny, Komfortowy nosek i wygodna opaska na głowę, Bez zaworu oddechowego, Elastyczna i miękka opaska na głowę

Ochrona przed cząsteczkami unoszącymi się w powietrzu, zanieczyszczeniami, pyłami, itp. Lekka, oddychająca, hipoalergiczna, o wysokiej wydajności filtracji

Kolor: biały, Wymiary: 159,99mm*104,44 jeden rozmiar, Materiały: Włóknina polipropylenowa, Zgodna z normą: EN149:2001+A1:2009, Klasa ochronna: FFP3, Wydajność filtracji: ≥99%

Produkt ten jest przeznaczony do odpowiedniego uszczelnienia twarzy użytkownika przed atmosferą otoczenia oraz ochrony układu oddechowego, przeszedł normę

EN149:2001+A1:2009 w celu wykazania zgodności z EHSR Rozporządzenia (UE) 2016/425.

Oznakowanie CE na pojedynczej sztuce.



ODPOWIEDZ
Zamawiający dopuszcza

57 PYTANIE
Pakiet 3 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści wycenę osłonek do termometrów za opakowanie a'800 szt. z jednoczesnym przeliczeniem na opakowania?

ODPOWIEDZ
Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu

58 PYTANIE
Pakiet 3 poz. 17

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley'a z balonem 5-10ml dla rozmiarów CH 12-24?

ODPOWIEDZ
Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu

59 PYTANIE
Pakiet 3 poz. 24

Czy Zamawiający dopuści wycenę szpatulek za opakowanie a'100 szt. z jednoczesnym przeliczeniem na opakowania?

ODPOWIEDZ
Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu

60 PYTANIE
Pakiet 3 poz. 26

Czy Zamawiający dopuści wycenę zaciskaczy do pępowiny za opakowanie a'50 szt. z jednoczesnym przeliczeniem na opakowania?

ODPOWIEDZ
Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu

61 PYTANIE
dot. Części 4, punkt 1 w tabeli:

Czy Zamawiający dopuści do postępowania następujący alternatywny produkt:
„Infuzor o przepływie 2,1 ml/h, nominalny czas pracy 120h, objętość nominalna 250 ml, objętość maksymalna 300 ml, posiadający obudowę kodowaną kolorystycznie w zależności od prędkości przepływu, posiadający filtr cząsteczkowy oraz ogranicznik przepływu oraz zakończenie typu Luer Lock, posiadający badania stabilności leków w urządzeniu (min. 5-FU). Infuzor posiada obudowę blokującą promieniowanie do długości fali 390 nm (blokuje promienie UVB, UVC i większość promieni UVA). Posiadający filtr powietrza o bardzo rygorystycznych parametrach (0,03 µm) oraz cząstek stałych na przebiegu linii infuzyjnej (zapewniając tym samym znacznie większe bezpieczeństwo dla pacjenta i personelu poprzez eliminację ryzyka dostania się powietrza i cząstek stałych do krwiobiegu). Urządzenie jest urządzeniem działającym w systemie zamkniętym. Port do napełniania urządzenia wbudowany w kapturek wyposażony w połączenie Luer-lock, zapewniające możliwość szczelnego podłączenia strzykawki i zabezpieczenia poru korkiem po wypetnieniu. Urządzenie pakowane pojedynczo dla każdego pacjenta futerał. System infuzyjny sklasyfikowany jako wyrob medyczny klasy II b”?

ODPOWIEDZ
Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu

62 PYTANIE
dot. . Części 4, punkt 2 w tabeli:

Czy Zamawiający dopuści do postępowania następujący alternatywny produkt:
„Infuzor o przepływie 5.2 ml/h, nominalny czas pracy 48h, objętość nominalna 250 ml, objętość maksymalna 300 ml, posiadający obudowę kodowaną kolorystycznie w zależności od prędkości przepływu, posiadający filtr cząsteczkowy oraz ogranicznik przepływu oraz



zakończenie typu Luer Lock, posiadający badania stabilności leków w urządzeniu (min. 5-FU). Infuzor posiada obudowę blokującą promieniowanie do długości fali 390 nm (blokuje promienie UVB, UVC i większość promieni UVA). Posiadający filtr powietrza o bardzo rygorystycznych parametrach (0,03 µm) oraz cząstek stałych na przebiegu linii infuzyjnej (zapewniając tym samym znacznie większe bezpieczeństwo dla pacjenta i personelu poprzez eliminację ryzyka dostania się powietrza i cząstek stałych do krwiobiegu). Urządzenie jest urządzeniem działającym w systemie zamkniętym. Port do napełniania urządzenia wbudowany w kapturkę wyposażony w połączenie Luer-lock, zapewniające możliwość szczelnego podłączenia strzykawki i zabezpieczenia poru korkiem po wypełnieniu. Urządzenie pakowane pojedynczo dla każdego pacjenta futerał. System infuzyjny sklasyfikowany jako wyrob medyczny klasy II b”?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu

63 PYTANIE

dot. Części 4, punkt 3 w tabeli:

Czy Zamawiający dopuści do postępowania następujący alternatywny produkt:
„Cewnik implantowany fenestrowany do ciągłego podawania leku miejscowo znieczulającego do rany pooperacyjnej. Cewnik do podawania leku znajdującego się w infuzorze. Cewnik nie zawiera PVC i lateksu. Długość całkowita cewnika 465 mm, długość fenestrowana 80 mm.”?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu

64 PYTANIE

dot. Części 4, punkt 4 w tabeli:

Czy Zamawiający dopuści do postępowania następujący alternatywny produkt:
„Cewnik implantowany fenestrowany do ciągłego podawania leku miejscowo znieczulającego do rany pooperacyjnej. Cewnik do podawania leku znajdującego się w infuzorze. Cewnik nie zawiera PVC i lateksu. Długość całkowita cewnika 545 mm, długość fenestrowana 160 mm.”?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu

65 PYTANIE

dot. Części 4, punkt 5 w tabeli:

Czy Zamawiający dopuści do postępowania następujący alternatywny produkt:
„Cewnik implantowany fenestrowany do ciągłego podawania leku miejscowo znieczulającego do rany pooperacyjnej. Cewnik do podawania leku znajdującego się w infuzorze. Cewnik nie zawiera PVC i lateksu. Długość całkowita cewnika 625 mm, długość fenestrowana 240 mm.”?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu

66 PYTANIE

dot. Części 4, punkt 6 w tabeli:

Czy Zamawiający dopuści do postępowania następujący alternatywny produkt:
„Cewnik implantowany fenestrowany do ciągłego podawania leku miejscowo znieczulającego do rany pooperacyjnej. Cewnik do podawania leku znajdującego się w infuzorze. Cewnik nie zawiera PVC i lateksu. Długość całkowita cewnika 685 mm, długość fenestrowana 300 mm.”?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu

67 PYTANIE

pakiet 7

Czy Zamawiający chcąc zwiększyć bezpieczeństwo oraz zapobiec zakażeniom krzyżowym wymaga aby każda maska była pakowana w indywidualnie opakowania zawierające instrukcję użytkowania?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wymaga pakowania masek w indywidualne opakowania zawierające instrukcję użytkowania.

68 PYTANIE

pakiet 7

Biorąc pod uwagę fakt że maseczki spełniają swoje właściwości tylko w momencie gdy ściśle przylegają do twarzy, zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem czy chcąc zapewnić szczelność podczas użytkowania, wymaga aby usztywnienie w okolicy nosa posiadało dodatkowo piankową uszczelkę?



ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu ale nie wymaga.

69 PYTANIE

pakiet 7

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania półmasek filtrujących przeznaczonych do procedur medycznych i chirurgicznych, masek typu IIR?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z opisem SWZ

70 PYTANIE

pakiet 7

Zwracamy się z pytaniem do Zamawiającego czy zgodnie z normą 149:2001 Zamawiający wymaga aby na każdej masce była uwidoczniona nazwa producenta, znakowanie identyfikujące typ maski, numer i rok publikacji normy oraz CE wraz z numerem jednostki notyfikowanej? Zwracamy się z prośbą aby w przypadku postawienia takiego wymogu, Zamawiający w celu potwierdzenia uwidocznienia powyższego oznakowania wymagał dostarczenia próbek oferowanego produktu? Tylko weryfikacja próbek pozwoli Zamawiającemu na określenie spełnienia powyższych wymogów.

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z normami wskazanymi w opisie w SWZ

71 PYTANIE

pakiet 7

Biorąc pod uwagę niestabilną sytuację dotyczącą liczby zakażeń SARS CoV-2 zwracamy się z pytaniem, czy Zamawiający chcąc w racjonalny sposób gospodarować ilością posiadanych masek z filtrem FFP3 wymaga aby ich termin ważności był odpowiednio długi w stosunku do daty ich produkcji i wynosił 60 miesięcy?

ODPOWIEDZ

Zamawiający zgodnie z zapisami w SWZ wymaga min. 12 miesięczny okres przydatności do użycia

72 PYTANIE

pakiet 7

Zwracamy się z pytaniem czy Zamawiający chcąc zapewnić szczelność podczas użytkowania półmasksi filtrującej FFP3, oprócz zacisku nosowego oraz pianki uszczelniającej, wymaga dodatkowego uszczelnienia podbródka, które służy do modelowania kształtu maski do kształtu twarzy.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu ale nie wymaga.

73 PYTANIE

pakiet 7

Zwracamy się z zapytaniem, czy Zamawiający zgodnie rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych wymaga przedstawienia deklaracji zgodności z MDR? Od 26 maja 2021 r. wyroby medyczne klasy I muszą być zgodne z MDR, zastępujące dotychczas obowiązującą dyrektywę Rady Europejskiej 93/42/EWG i ich producent musi wystawić deklarację zgodności z MDR.

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga dokumentów zgodnie z zapisami SWZ pkt IV

74 PYTANIE

pakiet 9 poz. 1

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie produktu równoważnego, siatki częściowo wchłaniającej, wykonanej z biozgodnych włókien składających się z niewchłaniającego polipropylenu pokrytego wchłanianym polyglicapronem. Gramatura implantu po wchłonięciu 30g/m². Grubość siatki 0,45 mm po wchłonięciu. Wytrzymałość na rozerwanie przed wchłonięciem 313 N, po wchłonięciu 215 N?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z opisem SWZ

75 PYTANIE

pakiet 9 poz. 5

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie produktu równoważnego, siatki częściowo wchłaniającej, wykonanej z biozgodnych włókien składających się z



niewchłanianego polipropylenu pokrytego wchłanianym polyglecapronem. Gramatura implantu po wchłonięciu 30g/m². Grubość siatki 0,45 mm po wchłonięciu. Wytrzymałość na rozerwanie przed wchłonięciem 313 N, po wchłonięciu 215 N o wymiarach 7,6 x 15cm?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z opisem SWZ

76 PYTANIE

pakiet 9 poz. 6

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaferowanie produktu równoważnego, siatki częściowo wchłanianej, wykonanej z biogodnych włókien składających się z niewchłanianego polipropylenu pokrytego wchłanianym polyglecapronem. Gramatura implantu po wchłonięciu 30g/m². Grubość siatki 0,45 mm po wchłonięciu. Wytrzymałość na rozerwanie przed wchłonięciem 313 N, po wchłonięciu 215 N o wymiarach 15 x 15cm?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z opisem SWZ

77 PYTANIE

część 3, poz. 23-27

Czy zamawiający wydzieli poz.23-27 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wydziela pozycji do odrębnych części.

78 PYTANIE

cz.3 poz. 25

czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

79 PYTANIE

cz.3 poz. 23-25

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

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza, nie wskazuje ilości sztuk w opakowaniu. Wykonawca ofertuje opakowania zgodnie z opisem pod tabelą Załącznik 4,3

80 PYTANIE

cz.3, poz. 27

Czy zamawiający dopuści zestaw do lewatywy o pojemności 1000 ml wykonany ze wzmocnionej folii, z podziałką, uchwytem do zawieszenia ok. 17 cm dł w formie elastycznego drenu o średnicy ok /5 mm, dren posiada zacisk rolkowy o wymiarze ok. 4 cm x 1,5 cm , worek na wydzielinę ok. 24,5 cm x 14 cm, dren posiada zakończenie obte z dwoma otworami bocznymi, długość drenu ok. 106 cm i średnicy ok. 6 mm, komora dł. Ok. 10,5 cm i średnica ok. 2,7 cm, w zestawie rękawiczki PE, opatrunek włókninowy, saszetka środka myjącego?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu

81 PYTANIE

cz.7, poz. 1

Czy zamawiający dopuści maskę złożoną z pięciowarstwowej włókniny z dwuwarstwowym materiałem meltblown i trójwarstwową włókniną typu spun-bond, z regulowaną częścią nosową i gumką na głowę, stanowi ochronę przed cząstkami występującymi w postaci cząstek stałych i/lub ciekłych tworzących aerozole (pyły, dymy, mgły), maska jednorazowego użytku (maksymalnie do 8 godzin) , posiada skuteczność filtracji bakteryjnej (BFE): BFE> 99,8% ; skuteczność filtracji cząstek stałych (PFE): śr. PFE> 99,99% ; wyprodukowana zgodnie z normami: EN 149:2001+A1:2009 , produkt certyfikowany: CE2163

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z opisem SWZ



82 PYTANIE

cz.30, poz. 2

czy zamawiający dopuści IS bez skrzydełek dociskowych?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z opisem SWZ

83 PYTANIE

cz.30, poz. 1-2

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

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza

84 PYTANIE

Dotyczy umowy § 4 ust. 2

Czy Zamawiający wydłuży termin do rozpatrzenia reklamacji przez Wykonawcę do 14 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem i tu np. wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy

85 PYTANIE

Dotyczy umowy § 5 ust. 1 a

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej do wysokości 0,1% wartości brutto produktów leczniczych niedostarczonych w ramach danego zamówienia częściowego – za każdy dzień zwłoki w dostawie?

ODPOWIEDZ

Zamawiający zmniejsza karę umowną do wysokości 0,5% wartości brutto.

86 PYTANIE

Dotyczy umowy § 5 ust. 1 b

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej do wysokości 0,1% wartości brutto produktów leczniczych niedostarczonych w ramach danego zamówienia częściowego – za każdy dzień zwłoki w realizacji obowiązków określonych w § 4 ust. 2?

ODPOWIEDZ

Zamawiający zmniejsza karę umowną do wysokości 0,5% wartości brutto.

87 PYTANIE

Dotyczy umowy § 5 ust. 1 c

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej do wysokości 0,5% wartości brutto produktów leczniczych niedostarczonych w ramach danego zamówienia częściowego – za każdy przypadek w którym konieczny był zakup produktów leczniczych od podmiotu trzeciego w okolicznościach wskazanych w § 4 ust. 5 umowy?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy

88 PYTANIE

Dotyczy umowy § 5 ust. 1 d

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części umowy? W przypadku zrealizowania zgodnie z umową znacznej części zamówienia, kara naliczana od całości umowy jest wyraźnie zawyżona.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy

89 PYTANIE

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

ODPOWIEDZ

Zamawiający modyfikuje wzory umowy (Załącznik 6 i 6a) dodając zapis w §3 pkt 6



„ Strony mogą wystawiać i przysyłać faktury, duplikaty faktur oraz ich korekty, a także noty obciążeniowe i noty korygujące w formacie pliku elektronicznego PDF na adresy e-mail wskazane poniżej:

Adres e-mail na który Wykonawca może przekazywać Zamawiającemu wskazane powyżej dokumenty: faktury@uuck.katowice.pl

Adres e-mail na który Zamawiający może przekazywać Wykonawcy wskazane powyżej dokumenty:

90 PYTANIE

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 4 ust. 2 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zmianę słów z „... od dnia zgłoszenia reklamacji” na „...od dnia uznania reklamacji”

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy

91 PYTANIE

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 5 ust. 1:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:

a) w wysokości 0,5 % wartości brutto wyrobów medycznych, niedostarczonych w ramach danego zamówienia częściowego - za każdy dzień zwłoki w dostawie; **jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto niedostarczonego w terminie zamówienia częściowego**

b) w wysokości 0,5 % wartości brutto wyrobów medycznych, niedostarczonych w ramach danego zamówienia częściowego – za każdy dzień zwłoki w realizacji obowiązków określonych w § 4 ust. 2 niniejszej umowy; **jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto niedostarczonego w terminie zamówienia częściowego**

c) w wysokości **0,5 %** wartości brutto wyrobów medycznych niedostarczonych w ramach danego zamówienia częściowego – za każdy przypadek w którym konieczny był zakup wyrobów medycznych od podmiotu trzeciego w okolicznościach wskazanych w § 2 ust 12 umowy; ; **jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto niedostarczonego w terminie zamówienia częściowego**

d) w wysokości 10% kwoty wynagrodzenia brutto za **niezrealizowaną** część zamówienia określonego w § 3 ust. 1 niniejszej umowy – w przypadku odstąpienia od umowy w tej części lub rozwiązania w tej części umowy ze skutkiem natychmiastowym z przyczyn, za które odpowiada Wykonawca.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dokonuje zmiany wysokości kar umownych tylko w pozycji § 5 ust. 1 a i 1b

§ 5 ust. 1 otrzymuje następujące brzmienie:

„1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:

- a) w wysokości 0,5% wartości brutto Wyrobów medycznych, niedostarczonych w ramach danego zamówienia częściowego za każdy dzień zwłoki w dostawie,
- b) w wysokości 0,5% wartości brutto Wyrobów medycznych niedostarczonych w ramach danego zamówienia częściowego za każdy dzień zwłoki w realizacji obowiązków określonych w § 4 ust. 2 niniejszej umowy,
- c) w wysokości 2% wartości brutto Wyrobów medycznych niedostarczonych w ramach danego zamówienia częściowego za każdy przypadek, w którym konieczny był zakup Wyrobów medycznych od podmiotu trzeciego w okolicznościach określonych w § 2 ust. 12 niniejszej umowy,
- d) w wysokości 10% kwoty wynagrodzenia brutto za daną część zamówienia określonego w § 3 ust. 1 niniejszej umowy – w przypadku, gdy dojdzie do rozwiązania umowy ze skutkiem natychmiastowym lub odstąpienia od umowy z przyczyn, za które odpowiada Wykonawca.”

92 PYTANIE

Pakiet 1 Poz. 1

Pytanie 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie niesterylne, jednorazowe rękawice diagnostyczno-ochronne, bezpydrowe, nitrylowe. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,07 mm, grubość na dłoni min. 0,05 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1,0, siła zrywania po starzeniu zgodnie z EN 455-2 $\geq 6,0N$. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 15 substancji na poziomie co najmniej 4), wysoko odporne na penetrację alkoholi używanych w środkach dezynfekcyjnych (etanol 20% - poziom 6, izopropanol 70% - poziom 6). Typ B wg EN ISO



374-1. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671, przebadane na penetrację cytotstatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 14 leków w tym co najmniej Doksorubicyna, Ifosfamid, Mitoksantron, Cytarabina). Produkowane w zakładach z wdrożonymi systemami zarządzania jakością ISO 13485, ISO 14001, OHSAS 18001. Zgodność z EN 420, EN 455, EN ISO 374-1, potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej, nie zawierające szkodliwych substancji chemicznych jak: tiuramy, DPG, MBT, ZMBT potwierdzone badaniem TLC. Oznakowanie opakowań zgodne z Rozporządzeniem EU 2017/475 dla wyrobów medycznych i Rozporządzeniem EU 2016/425 dla środków ochrony osobistej. Rozmiary XS-XL, pakowane po maks. 100 szt.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu

93 PYTANIE

Pakiet 1 Poz. 1

Pytanie 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawice nitylowe, diagnostyczne i ochronne, bezpudrowe, jednorazowe. Pasujące na prawą i lewą dłoń. Mankiet rolowany. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,07 mm, grubość na dłoni min. 0,05 mm. Odporne na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 min. 6N. Dyspenser oraz otwór dozujący zabezpieczone dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 10 substancji na poziomie co najmniej 4). Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów, bakterii i grzybów zgodnie z ASTM F 1671 i EN 374-5 oraz leków toksycznych zgodnie z ASTM D 6978 (min. 14 leków w tym Oxaliplatyna i Gemzar). Ochrona przed Carmustine min. 20 min. ochrona przed Thiotepa min. 50 min. Zgodne z REG. 1935/2004 w sprawie kontaktu z żywności, z odpowiednim oznakowaniem na opakowaniu. Zgodność z EN 420, EN ISO 374-1, EN 455 potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej, nie zawierające szkodliwych substancji chemicznych: tiuramy, DPG, MBT, ZMBT potwierdzone badaniem TLC. Oznakowanie opakowań zgodne z Rozporządzeniem EU 2017/475 dla wyrobów medycznych i Rozporządzeniem EU 2016/425 dla środków ochrony osobistej. Rozmiary XS-XL, pakowane po maks. 100 szt.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu

94 PYTANIE

Pakiet 1 Poz. 1

Poz.1,2

Czy w związku z brakiem rozpuszczalności tiuramów w wodzie Zamawiający będzie wymagał, aby badania potwierdzające brak ich w zaoferowanych rękawicach były potwierdzone metodą TLC z zastosowaniem acetonu jako medium ekstrakcyjnego? Nadmieniamy, że analogiczne badania wykonane metodą HPLC z zastosowaniem wody jako medium ekstrakcyjnego wykaże brak zawartości tiuramów, pomimo ich faktycznego zastosowania w produkcji rękawicy i obecności w produkcie gotowym.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

95 PYTANIE

Pakiet 1

Poz.2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawice diagnostyczne nitylowe do badań z wewnętrzną warstwą z serycyną, łagodząco-nawilżającą o właściwościach przeciwbakteryjnych, składającą się z jednego składnika aktywnego. Testowane dermatologicznie na ludziach potwierdzone certyfikatem niezależnej jednostki badawczej. Białe, grubość na palcach min. 0,09 mm, mikroteksturowane z dodatkową teksturą na palcach. AQL 1,0. Zgodność z normą EN 455, potwierdzona certyfikatem europejskiej jednostki notyfikowanej. Oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu (norma EN 455, EN ISO 374, EN 420). Typ B ochrony chemicznej zgodnie z normą EN ISO 374-1 (3 substancje testowe w Certyfikacie CE na 6 poziomie ochrony), odporne na działanie min. 12 cytotstatyków przez co najmniej 240 minut wg ASTM D 6978. Fabryczne oznakowanie dopuszczenia do kontaktu z żywnością. Otwór podawczy zabezpieczony folią. Produkowane zgodnie z normami ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Oznakowanie opakowań zgodne z Rozporządzeniem EU 2017/475 dla wyrobów medycznych i Rozporządzeniem EU 2016/425 dla środków ochrony osobistej.



Rozmiary XS-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane 100 sztuk (XL po 90 sztuk)

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu

96 PYTANIE

Pakiet 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie półmaskę filtrującą FFP3 certykowaną, jako środek ochrony indywidualnej, do ochrony dróg oddechowych. Maskę 5-warstwową, 2-panelową, mocowaną na elastyczne gumki, z usztywnieniem w okolicy nosa, miękką wkładką 3D chroniącą nos, bez zaworu wydechowego. Klasyfikacja: klasa ochrony FFP3 wg EN 149:2001+A1:2009 (skuteczność filtracji min. 99 %, cząsteczek o wielkości 0,6 µm), środek ochrony osobistej - kategoria III wg Reg. 2016/425. Pakowana indywidualnie w opakowanie foliowe, zbiorczo w opakowanie po 40 szt.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu

97 PYTANIE

Pakiet 10

Poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawice chirurgiczne, lateksowe bezpydrowe z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, AQL 0,65; sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, faktyczny poziom protein ≤ 10 µg/g rękawicy (w badaniach niezależnych, nie starszych niż 2013 r.), mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie, długość min. 260-280 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671, badania na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN-374- 3 (dokument z wynikami badań dla min. 7 substancji na co najmniej 1 poziomie ochrony wydany przez jednostkę notyfikowaną), Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu

98 PYTANIE

Pakiet 10

Poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawice chirurgiczne, lateksowe bezpydrowe z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, grubość na palcu 0,27 mm, AQL max. 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne z poszerzoną częścią grzbietową dłoni, faktyczny poziom protein < 10 µg/g rękawicy (badania niezależne, nie starsze niż 2013 r.) mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie, długość min. 270-285 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671, badania na przenikalność min. 18 substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 (raport z wynikami badań), badania na przenikalność min. 25 cytostatyków (raporty z wynikami badań). Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu

99 PYTANIE

Pakiet 10

Poz. 3 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawice chirurgiczne lateksowe bezpydrowe z wewnętrzną warstwą polimerową, powierzchnia zewnętrzna chwytna co najmniej mikroteksturowana, zgodnie z normą EN 455-1,2,3,4 grubość maks.: na palcu 0,22 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,17 mm; AQL maks. 0,65, długość rękawicy min. 289 mm, sterylizowane radiacyjnie, poziom protein alergicznych ≤ 10 µg/g rękawicy, mankiet rolowany. Badania na przenikalność min. 16 cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978. Siła zrywania min. 16 N przed i po starzeniu. Wolne od chemicznych akceleratorów: ZDBC, MBT, ZMBT, DPG. Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III, Certyfikat CE dla Wyrobu Medycznego Klasy IIa i Certyfikat ISO 13485, rozm. 5,5 – 9,0, nazwa rękawicy, strona i rozmiar nadrukowane bezpośrednio na rękawicy. Opakowanie zewnętrzne, hermetyczne foliowe z listkiem do otwierania i kodem kreskowym, wewnętrzne papierowe z opisem i kodem kreskowym.



ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu

100 PYTANIE

Pakiet 10

Poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawice chirurgiczne neoprenowe, bezpudrowe z wielowarstwową strukturą syntetycznych powłok wewnętrznych z surfaktantem, zewnętrzna powierzchnia gładka, chwytna, jasnobrązowe, AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, grubość: na palcu 0,19 mm, na dłoni 0,16 mm, na mankiecie 0,14 mm, wytrzymałość po starzeniu min. 15 N, mankiety rolowane z wewnętrzną powierzchnią zapobiegającą zsuwaniu się. Odporne na przenikanie cytostatyków w tym Melphalan, Carmustine i Thiotepa z czasem ochrony powyżej 30 min. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z teksturowaniem listka, Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III, Typ A wg. EN ISO 374-1. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu

101 PYTANIE

Pakiet 10

Poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawice chirurgiczne lateksowe w systemie podwójnego zakładania, zewnętrzne w kolorze lateksu, wewnętrzne kontrastowe zielone z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci, AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, anatomiczne z poszerzoną częścią grzbietową dłoni, średni poziom protein w obu rękawicach < 10 ug/g rękawicy (badania niezależne, nie starsze niż 2013 r.) mankiety rolowane, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie, długość min. 270-285 mm w zależności od rozmiaru, badania na przenikalność substancji

chemicznych zgodnie z EN-374-3 (raport z wynikami badań), Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie 25par. Rozmiary 5,5-9,0.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu

102 PYTANIE

Pakiet 12

Poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowy, sterylny zestaw do przezskórnej endoskopowej gastrostomii, długość 40cm. Rozmiar Ch10 Ch14 Ch18, tak jak obecnie stosowany.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu. Zmianie ulega opis przedmiotu zamówienia dotyczący tej części. W załączeniu ZMIENIONY Załącznik 4,12

103 PYTANIE

Pakiet 39

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy bezigłowego przyrządu do przygotowania i pobierania leków z fiolek, mają być kompatybilne z dowolną średnicą fiołki?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie określa średnicy fiołki, wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ

104 PYTANIE

Czy Zamawiający dopuszcza zmianę § 2 ust. 11 umowy w ten sposób, że **zmniejszenie poziomu zamówień nie może przekroczyć 20% wartości netto umowy?**

Uzasadnienie:

Zamawiający powinien zagwarantować, że zamówi asortyment w ilości wynoszącej przynajmniej 80% wielkości wskazanej w umowie, czyli zmniejszenie nie będzie większe niż 20%. W przeciwnym wypadku Wykonawca nie może rzetelnie skalkulować ryzyka z powodu zbyt małego gwarantowanego poziomu zamówień.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy



105 PYTANIE

Czy Zamawiający zgodzi się na przyjęcie §2 ust. 12 zdanie pierwsze umowy w następującym brzmieniu: „W przypadku **zawinionego niewykonania przez Wykonawcę dostawy zamówionych Wyrobów medycznych na zasadach i w terminie określonym w niniejszej Umowie, Zamawiający ma prawo dokonać zakupu u innego dostawcy niedostarczonych w terminie wyrobów medycznych, pod warunkiem uprzedniego wezwania wykonawcy do realizacji swojego obowiązku w terminie 3 dni roboczych i jego bezskutecznym upływie.**”

Uzasadnienie:

Wykonanie zastępcze powinno mieć zastosowanie w ostateczności, a nie w przypadku jakiegokolwiek przekroczenia umownego terminu dostawy – tak sytuacja sankcjonowana jest karą umowną. Nie powinno być także dopuszczalne w sytuacji, gdy dostawa w terminie nie jest możliwa z przyczyn nie leżących po stronie Wykonawcy, a np. Zamawiającego. Zasadnym jest więc unormowanie uprzedniego wezwania Wykonawcy przed skorzystaniem z wykonania zastępczego.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy

106 PYTANIE

Czy Zamawiający zgodzi się na przyjęcie §4 ust. 2 umowy w następującym brzmieniu: „Wykonawca w terminie 5 dni roboczych od dnia zgłoszenia reklamacji uzupełni braki ilościowe, **natomiast wyroby wolne od wad prześle w ciągu 5 dni roboczych od daty doręczenia mu reklamowanego asortymentu.**”?

Uzasadnienie:

Wykonawca nie może odnieść się do reklamacji jakościowej bez naocznego zbadania reklamowanego asortymentu, zasadnym jest więc, aby termin na jej rozpatrzenie biegł od dnia doręczenia mu tych wyrobów przez Zamawiającego.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy

107 PYTANIE

Czy Zamawiający zgodzi się na przyjęcie §5 ust. 1 i 2 umowy w następującym brzmieniu: „1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:

w wysokości **0,5% wartości netto Wyrobów medycznych, niedostarczonych w ramach danego zamówienia częściowego za każdy dzień zwłoki w dostawie, ale nie więcej niż 10% wartości netto Wyrobów medycznych, niedostarczonych w ramach danego zamówienia,**

b) w wysokości **0,5% wartości netto Wyrobów medycznych niedostarczonych w ramach danego zamówienia częściowego za każdy dzień zwłoki w realizacji obowiązków określonych w § 4 ust. 2 niniejszej umowy, ale nie więcej niż 10% wartości netto Wyrobów medycznych, niedostarczonych w ramach danego zamówienia,**

c) w wysokości **1% wartości netto Wyrobów medycznych niedostarczonych w ramach danego zamówienia częściowego za każdy przypadek, w którym konieczny był zakup Wyrobów medycznych od podmiotu trzeciego w okolicznościach określonych w § 2 ust. 12 niniejszej umowy,**

d) w wysokości **10% wartości netto niezrealizowanej części umowy w przypadku, gdy dojdzie do rozwiązania umowy ze skutkiem natychmiastowym lub odstąpienia od umowy z przyczyn, za które odpowiada Wykonawca.**

2. **Maksymalna łączna wysokość kar umownych, jakimi Zamawiający może obciążyć Wykonawcę na podstawie umowy nie może przekroczyć 20% wynagrodzenia netto wskazanego w §3 ust.1.”**

Uzasadnienie:

- Prosimy o rozważenie naliczania kar umownych od kwoty netto, a nie brutto wynagrodzenia, ponieważ to kwota netto określa wartość zobowiązania Wykonawcy (art. 28 PZP), zaś kwota VAT składająca się na wynagrodzenie brutto jest tylko podatkiem, którego płatnikiem jest Wykonawca;

- Zastrzeżenie górnej granicy kary umownej ma na celu uniknięcie jej wygórowania. Kara umowna powinna być substratem odszkodowania i nie powinna prowadzić do wzbogacenia się Zamawiającego kosztem Wykonawcy. W przypadku przewyższenia wysokości szkody, Zamawiający i tak ma prawo dochodzenia odszkodowania uzupełniającego;

- Prosimy o obniżenie kwotowych kar umownych do wartości bardziej odpowiadającej wysokości ewentualnej szkody, jaką może ponieść Zamawiający, a także łącznej wysokości kar do 20%, gdyż wartość 50% jest znacznie wygórowana;

- Kara umowna naliczona w przypadku odstąpienia od umowy powinna być naliczana w oparciu o wartość jeszcze niezamówionego asortymentu, w przeciwnym wypadku miałaby ten sam rozmiar niezależnie od stopnia zrealizowania umowy, co byłoby niesprawiedliwe;



ODPOWIEDZ

Zamawiający zmniejsza karę umowną do wysokości 0,5% wartości brutto.
Pozostałe zapisy pozostają bez zmian zgodnie z odpowiedziami na pytania nr 85,86,91

108 PYTANIE

Czy Zamawiający zgodzi się na przyjęcie §6 ust. 2 lit.a umowy w następującym brzmieniu:

„Zamawiający może rozwiązać umowę ze skutkiem natychmiastowym w przypadku, gdy:

a) Wykonawca **pięciokrotnie z własnej winy nie dotrzyma terminów realizacji dostaw częściowych określonych zgodnie z § 2 ust. 7 niniejszej umowy**”

Uzasadnienie:

Wykonawca prosi o określenie zawinienia przez niego niedotrzymania terminów oraz zwiększenie dopuszczalnej liczby uchybień, która nie będzie wiązała się z możliwością rozwiązania umowy.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy

109 PYTANIE

Czy Zamawiający dopuszcza zmianę §7 ust. 6 umowy w ten sposób, że **aktualna stawka VAT będzie stosowana automatycznie od dnia wejścia w życie stosownych przepisów, bez konieczności zawierania aneksu do umowy?**

Uzasadnienie:

Zmiana stawki VAT jest zdarzeniem całkowicie niezależnym od stron. Ponadto, jak już wskazano, tylko wartość netto określa wysokość zobowiązania. Podatek od towarów i usług powinien być neutralny dla podmiotów będących jego płatnikiem, zasadnym jest więc przyjęcie, że nowa stawka będzie stosowana automatycznie. Należy też wskazać, że Wykonawca nie może wystawić faktury z nieobowiązującą stawką.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy

110 PYTANIE

Czy Zamawiający zgodzi się na dodanie w §7 umowy kolejnego ustępu w następującym brzmieniu: „...**Dopuszcza się zmianę postanowień umowy, gdy wystąpi istotne ograniczenie możliwości wykonania przedmiotu umowy lub niemożliwość wykonania przedmiotu umowy z przyczyn powstałych w czasie stanu epidemii w rozumieniu art. Art. 2 pkt 22 Ustawy o zapobieganiu oraz zwalczaniu zakażeń i chorób zakaźnych u ludzi z dnia 5 grudnia 2008 r. ogłoszonego z powodu COVID-19, związanych z wprowadzeniem nowych, bardziej restrykcyjnych zakazów, nakazów, ograniczeń w aktach normatywnych w stosunku do stanu istniejącego na dzień składania ofert dotyczących epidemii COVID-19 lub wydania po terminie składania ofert decyzji administracyjnych lub poleceń związanych z przeciwdziałaniem COVID-19 w rozumieniu Ustawy z dnia 2 marca 2020 r. o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych.**”?

Uzasadnienie:

Dostawca prosi o dodanie kolejnego postanowienia z uwagi na obecną sytuację wywołaną pandemią koronawirusa SARS-CoV-2 wywołującego chorobę COVID-19 i związane z nią możliwe zmiany na rynku, mogące spowodować dodatkowe koszty po stronie Dostawcy lub ograniczenia w funkcjonowaniu rynku, na które Dostawca nie ma wpływu i których Strony – nawet w chwili obecnej nie są w stanie przewidzieć.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy

111 PYTANIE

Czy Zamawiający dopuszcza zmianę § 2 ust. 11 umowy w ten sposób, że **zmniejszenie poziomu zamówień nie może przekroczyć 20% wartości netto umowy?**

Uzasadnienie:

Zamawiający powinien zagwarantować, że zamówi asortyment w ilości wynoszącej przynajmniej 80% wielkości wskazanej w umowie, czyli zmniejszenie nie będzie większe niż 20%. W przeciwnym wypadku Wykonawca nie może rzetelnie skalkulować ryzyka z powodu zbyt małego gwarantowanego poziomu zamówień.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy

112 PYTANIE

Czy Zamawiający zgodzi się na przyjęcie §2 ust. 12 zdanie pierwsze umowy w następującym brzmieniu: „W przypadku **zawinionego niewykonania przez Wykonawcę dostawy zamówionych**



Wyrobów medycznych na zasadach i w terminie określonym w niniejszej Umowie, Zamawiający ma prawo dokonać zakupu u innego dostawcy niedostarczonych w terminie wyrobów medycznych, pod warunkiem uprzedniego wezwania wykonawcy do realizacji swojego obowiązku w terminie 3 dni roboczych i jego bezskutecznym upływie."

Uzasadnienie:

Wykonanie zastępcze powinno mieć zastosowanie w ostateczności, a nie w przypadku jakiegokolwiek przekroczenia umownego terminu dostawy – tak sytuacja sankcjonowana jest karą umowną. Nie powinno być także dopuszczalne w sytuacji, gdy dostawa w terminie nie jest możliwa z przyczyn nie leżących po stronie Wykonawcy, a np. Zamawiającego. Zasadnym jest więc unormowanie uprzedniego wezwania Wykonawcy przed skorzystaniem z wykonania zastępczego

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy

113 PYTANIE

Czy Zamawiający zgodzi się na przyjęcie §4 ust. 2 umowy w następującym brzmieniu:

„Wykonawca w terminie 5 dni roboczych od dnia zgłoszenia reklamacji uzupełni braki ilościowe, natomiast wyroby wolne od wad prześle w ciągu 5 dni roboczych od daty doręczenia mu reklamowanego asortymentu.”?

Uzasadnienie:

Wykonawca nie może odnieść się do reklamacji jakościowej bez naocznego zbadania reklamowanego asortymentu, zasadnym jest więc, aby termin na jej rozpatrzenie biegł od dnia doręczenia mu tych wyrobów przez Zamawiającego.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy

114 PYTANIE

Czy Zamawiający zgodzi się na przyjęcie §5 ust. 1 i 2 umowy w następującym brzmieniu: „1.

Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:

e) w wysokości 0,5% wartości netto Wyrobów medycznych, niedostarczonych w ramach danego zamówienia częściowego za każdy dzień zwłoki w dostawie, ale nie więcej niż 10% wartości netto Wyrobów medycznych, niedostarczonych w ramach danego zamówienia,

f) w wysokości 0,5% wartości netto Wyrobów medycznych niedostarczonych w ramach danego zamówienia częściowego za każdy dzień zwłoki w realizacji obowiązków określonych w § 4 ust. 2 niniejszej umowy, ale nie więcej niż 10% wartości netto Wyrobów medycznych, niedostarczonych w ramach danego zamówienia,

g) w wysokości 1% wartości netto Wyrobów medycznych niedostarczonych w ramach danego zamówienia częściowego za każdy przypadek, w którym konieczny był zakup Wyrobów medycznych od podmiotu trzeciego w okolicznościach określonych w § 2 ust. 12 niniejszej umowy,

h) w wysokości 10% wartości netto niezrealizowanej części umowy w przypadku, gdy dojdzie do rozwiązania umowy ze skutkiem natychmiastowym lub odstąpienia od umowy z przyczyn, za które odpowiada Wykonawca.

2. Maksymalna łączna wysokość kar umownych, jakimi Zamawiający może obciążyć Wykonawcę na podstawie umowy nie może przekroczyć 20% wynagrodzenia netto wskazanego w §3 ust. 1 za daną część.”

Uzasadnienie:

Prosimy o rozważenie naliczania kar umownych od kwoty netto, a nie brutto wynagrodzenia, ponieważ to kwota netto określa wartość zobowiązania Wykonawcy (art. 28 PZP), zaś kwota VAT składająca się na wynagrodzenie brutto jest tylko podatkiem, którego płatnikiem jest Wykonawca;

- Zastrzeżenie górnej granicy kary umownej ma na celu uniknięcie jej wygórowania. Kara umowna powinna być substratem odszkodowania i nie powinna prowadzić do wzbogacenia się Zamawiającego kosztem Wykonawcy. W przypadku przewyższenia wysokości szkody, Zamawiający i tak ma prawo dochodzenia odszkodowania uzupełniającego;

- Prosimy o obniżenie kwotowych kar umownych do wartości bardziej odpowiadającej wysokości ewentualnej szkody, jaką może ponieść Zamawiający, a także łącznej wysokości kar do 20%, gdyż wartość 50% jest znacznie wygórowana;

- Kara umowna naliczona w przypadku odstąpienia od umowy powinna być naliczana w oparciu o wartość jeszcze niezamówionego asortymentu, w przeciwnym wypadku miałaby ten sam rozmiar niezależnie od stopnia zrealizowania umowy, co byłoby niesprawiedliwe;

ODPOWIEDZ

Zamawiający zmniejsza karę umowną do wysokości 0,5% wartości brutto.

Pozostałe zapisy pozostają bez zmian zgodnie z odpowiedziami na pytania nr 85,86,91,107



115 PYTANIE

Czy Zamawiający zgodzi się na przyjęcie §6 ust. 2 lit.a umowy w następującym brzmieniu:
„Zamawiający może rozwiązać umowę ze skutkiem natychmiastowym w przypadku, gdy:
b) Wykonawca **pięciokrotnie z własnej winy** nie dotrzyma terminów realizacji dostaw częściowych określonych zgodnie z § 2 ust. 7 niniejszej umowy”

Uzasadnienie:

Wykonawca prosi o określenie zawinienia przez niego niedotrzymania terminów oraz zwiększenie dopuszczalnej liczby uchybień, która nie będzie wiązała się z możliwością rozwiązania umowy.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy

116 PYTANIE

Czy Zamawiający dopuszcza zmianę §7 ust. 6 lit. a umowy w ten sposób, że **aktualna stawka VAT będzie stosowana automatycznie od dnia wejścia w życie stosownych przepisów, bez konieczności zawierania aneksu do umowy?**

Uzasadnienie:

Zmiana stawki VAT jest zdarzeniem całkowicie niezależnym od stron. Ponadto, jak już wskazano, tylko wartość netto określa wysokość zobowiązania. Podatek od towarów i usług powinien być neutralny dla podmiotów będących jego płatnikiem, zasadnym jest więc przyjęcie, że nowa stawka będzie stosowana automatycznie. Należy też wskazać, że Wykonawca nie może wystawić faktury z nieobowiązującą stawką.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy

117 PYTANIE

Czy Zamawiający zgodzi się na dodanie w §7 umowy kolejnego ustępu w następującym brzmieniu: „**Dopuszcza się zmianę postanowień umowy, gdy wystąpi istotne ograniczenie możliwości wykonania przedmiotu umowy lub niemożliwość wykonania przedmiotu umowy z przyczyn powstałych w czasie stanu epidemii w rozumieniu art. Art. 2 pkt 22 Ustawy o zapobieganiu oraz zwalczaniu zakażeń i chorób zakaźnych u ludzi z dnia 5 grudnia 2008 r. ogłoszonego z powodu COVID-19, związanych z wprowadzeniem nowych, bardziej restrykcyjnych zakazów, nakazów, ograniczeń w aktach normatywnych w stosunku do stanu istniejącego na dzień składania ofert dotyczących epidemii COVID-19 lub wydania po terminie składania ofert decyzji administracyjnych lub poleceń związanych z przeciwdziałaniem COVID-19 w rozumieniu Ustawy z dnia 2 marca 2020 r. o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych.**”?

Uzasadnienie:

Dostawca prosi o dodanie kolejnego postanowienia z uwagi na obecną sytuację wywołaną pandemią koronawirusa SARS-CoV-2 wywołującego chorobę COVID-19 i związane z nią możliwe zmiany na rynku, mogące spowodować dodatkowe koszty po stronie Dostawcy lub ograniczenia w funkcjonowaniu rynku, na które Dostawca nie ma wpływu i których Strony – nawet w chwili obecnej nie są w stanie przewidzieć.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy

118 PYTANIE

Dotyczy przedmiotu zamówienia – część 24

Prosimy o dopuszczenie w miejsce przedmiotu zamówienia opisanego w pozycji 3 części 24 formularza asortymentowo-cenowego (załącznika nr 4.24 do swz) przewodników ze stali nierdzewnej o średnicy 0.035” lub 0.038”. Pozostałe parametry zgodnie z swz.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu

119 PYTANIE

Część nr 1 poz. 1

Ze względu na zróżnicowanie asortymentowe produktów zawartych w tym pakiecie, które ogranicza konkurencyjność postępowania, prosimy o wyrażenie zgody na złożenie oferty na wybrane pozycje bądź utworzenie osobnych pakietów.

W związku z trwającym w Polsce stanem zagrożenia epidemicznego wywołanego koronawirusem COVID-19 występuje zwiększone zapotrzebowanie na rękawiczki oraz ograniczona dostępność rękawic.

Państwa zgoda da możliwość przystąpienia większej ilości oferentów do postępowania przetargowego, tym samym zwiększając konkurencyjność postępowania, co przedłoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert, zapewniając lepsze wydatkowanie publicznych środków finansowych.



Brak takiej zgody silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w Pakiecie, stawiając ich w uprzywilejowanej pozycji co narusza dyscyplinę finansów publicznych art. 17.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie dokonuje podziału części, wymaga złożenia oferty na całość przedmiotu zamówienia w części 1

120 PYTANIE

Część nr 1 poz. 1

Jednocześnie prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach:

a) poziom szczelności AQL 1,5;

(jest to wymagany, akceptowalny, zgodnie z normą europejską EN 455 poziom w kierunku szczelności, czyli braku dziur dla rękawic medycznych, dający gwarancję bezpieczeństwa, wymóg ten nie powinien dyskwalifikować naszego produktu który spełnia wymagania norm europejskich, tym samym powodując brak możliwości złożenia oferty w przedmiotowym postępowaniu);

b) pozbawione dodatków chemicznych: tiuramów, ftalanów, tiazolu oraz MBT z odstępniem od ZMBT, BHT, BHA, TMTD – potwierdzone deklaracją producenta (z odstępniem od badań metodą HPLC

Zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz środek ochrony indywidualnej kategorii III/Type B. Zgodne z normami EN 15223-1, EN 1041, EN ISO 13485, EN 455 (1-4), EN 420, EN ISO 374-1:2016, EN 374-2:2014, EN 16523-1:2015, EN 374-4:2013, EN ISO 374-5:2016, ASTM D 6978 (32 substancje cytostatyczne).

Dokonany przez Zamawiającego opis przedmiotu zamówienia wpływa na przebieg postępowania, zmniejszając ilość złożonych ofert, stawiając w uprzywilejowanej pozycji konkretnego Wykonawcę, przyczynia się tym samym do zmniejszenia ilości złożonych ofert (tzw. procedura zamknięta).

art. 16 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych

cyt.: „Zamawiający przygotowuje i przeprowadza postępowanie o udzielenie zamówienia w sposób:

1) zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie wykonawców;

2) ...”

Opisując przedmiot zamówienia w sposób otwarty – np. „**Rękawice diagnostyczne nitrylowe bezpydrowe. Uniwersalne, pasujące na lewą i prawą dłoń. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III, dopuszczone do kontaktu z żywnością**” – w odpowiedzi na tak ogłoszone postępowanie przetargowe, przystąpi większa ilość wykonawców, tym samym zwiększając konkurencyjność postępowania. Nie naruszając przepisów ustawy PZP.

Dokonując w powyższy sposób opisu przedmiotu zamówienia, Zamawiający zapewnia również skuteczną ochronę dla personelu jednostki leczniczej, pacjenta, jak i przy wykonywaniu procedur takich jak: dezynfekcja powierzchni, kontakt z substancjami chemicznymi, utylizacja odpadów czy styczność z materiałem biologicznym.

Rozporządzenie Rady EU 2016/425 w sprawie środków ochrony indywidualnej załącznik nr 1 Kategoria III ŚOI obejmuje wyłącznie zagrożenia które mogą mieć bardzo poważne konsekwencje, takie jak śmierć lub nieodwracalne szkody na zdrowiu, związane z:

a) niebezpiecznymi dla zdrowia substancjami i mieszaninami;

b) atmosferą o niedostatecznej zawartości tlenu;

c) szkodliwymi czynnikami biologicznymi;

d) promieniowaniem jonizującym;

e) środowiskiem o wysokiej temperaturze, którego skutki są porównywalne do działania powietrza o temperaturze wynoszącej co najmniej 100 °C;

f) środowiskiem o niskiej temperaturze, którego skutki są porównywalne do działania powietrza o temperaturze wynoszącej – 50 °C lub niższej;

g) upadkiem z wysokości;

h) porażeniem prądem elektrycznym i pracami pod napięciem;

i) utonięciem;

j) przecięciami przez przenośną pilarkę tańczuchową;

k) strumieniem pod wysokim ciśnieniem;

l) ranami postrzałowymi lub pchnięciem nożem;

m) szkodliwym hałasem;

Rękawice diagnostyczne w kategorii III stanowią odpowiednią ochronę w wykonywaniu czynności związanych z kontaktem z czynnikami zakaźnymi lub agresywnymi substancjami chemicznymi. Nie ma zatem potrzeby podawania dodatkowych cech rękawic np. grubości rękawic oraz zawiązywania cech które są dopuszczone zgodnie z europejskimi normami dot. wyrobów medycznych.



W przypadku negatywnej odpowiedzi, kierując się dbałością o wspólne środki publiczne przeznaczone za zakup przez zamawiającego, prosimy o merytoryczne uzasadnienie parametrów wymaganych przez Zamawiającego.

Przy wyborze produktów kierujemy się najwyższymi parametrami jakościowymi. W naszej ofercie posiadamy wyłącznie produkty od sprawdzonych fabryk. Nie wypuszczamy na rynek tańszych produktów, niespełniających odpowiednich norm europejskich. Oferujemy swoim klientom wysokiej jakości produkty aby zapewnić bezpieczeństwo pracy bez obaw o incydent medyczny.

Proponowane przez nas rękawice spełniają wszystkie wymogi norm europejskich dotyczące rękawic medycznych.

EN 455-1 – podaje metodologię badania rękawic medycznych na nieobecność dziur. Aby uznać rękawicę za wyrób medyczny, muszą spełniać Akceptowalny poziom Jakości AQL.

EN 455-2 – określa mediany długości i szerokości [mm] oraz mediany siły zrywu [N] dla rękawic chirurgicznych i diagnostycznych, wytworzonych z różnych surowców: lateksu, nitrilu, elastomerów.

EN 455-3 – określa wymagania i badania w ocenie bezpieczeństwa biologicznego (m.in. poziomu protein lateksowych)

EN 455-4 – norma wskazuje wymagania i metodę badania rękawic medycznych jednorazowego użytku, w celu wyznaczenia okresu trwałości wyrobu zgodnie z Dyrektywą o Wyrobach Medycznych 93/42/EWG.

Spełnienie wszystkich czterech części normy EN 455 daje najwyższą gwarancję bezpieczeństwa.

Produkty nasze są użytkowane w szpitalach w krajach Europy wschodniej i zachodniej oznaczenie ich zgodnie z unijną normą EN 455 tam w zupełności wystarcza i zapewnia bezpieczeństwo zarówno przed jak i w czasie pandemii.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie dopuszcza rozwiązania opisanego w ppkt. **a)**

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga rozwiązanie opisanego w ppkt. **b)**

121 PYTANIE

Część 3, Poz.1

Czy Zamawiający dopuści Motylek anestetyczny do żył obwodowych z igłą punkcyjną oraz drenem długości min. 30cm zakończonym luer-lock, sterylny w poniższych rozmiarach?

G	Rozmiar	
	średnica	długość mm
19	1,1	20
21	0,8	20
23	0,65	20
25	0,5	15
27	0,4	10

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisanego w pytaniu

122 PYTANIE

Część 3, Poz.8

Czy Zamawiający dopuści Liczniki igieł który zapewnia bezpieczne i efektywne umieszczanie, przechowywanie podczas zabiegu i zliczanie igieł po zabiegu. Powierzchnie magnetyczne - podwójne . Potówki urządzenia można rozdzielać celem użycia w różnych miejscach. Samoprzylepny spód mocuje blok pianki na każdej powierzchni. Zewnętrzne paski samoprzylepne mocują potówki pojemnika na dowolnej powierzchni. Blokada zamknięcia pozwala na bezpieczne zamknięcie i utylizację przy możliwości ponownego otwarcia celem przeliczenia .Odporne na przebicie, zamykane ze wszystkich stron . Pojemność 30 igieł .Kolor czerwony , sterylne .

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisanego w pytaniu

123 PYTANIE

Część 3, Poz.8

Czy Zamawiający dopuści Magnetyczne liczniki igieł. Liczniki igieł Devon zapewniają bezpieczne i efektywne umieszczanie, przechowywanie podczas zabiegu i zliczanie igieł po zabiegu. Potówki urządzenia można rozdzielać celem użycia w różnych miejscach. Samoprzylepny spód mocuje blok pianki na każdej powierzchni, zewnętrzne paski samoprzylepne mocują potówki pojemnika na dowolnej powierzchni. Blokada zamknięcia pozwala na bezpieczne zamknięcie i utylizację przy możliwości ponownego otwarcia celem



przeliczenia. Odporne na przebicie, zamykane ze wszystkich stron. Podwójny czarny magnes ilość igieł 30/30, jałowy ; system szybkiego i bezpiecznego zdejmowania ostrzy noży chirurgicznych.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu

124 PYTANIE

Część 3, Poz.15

Czy Zamawiający dopuści dren do odsysania, długość 210cm, CH24, 5,0mm/8mm z łącznikiem kapkon?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu

125 PYTANIE

Część 3, Poz.16

Czy Zamawiający oczekuje silikonowanych drenów z otworami czy bez?

ODPOWIEDZ

Zamawiający oczekuje silikonowych drenów z otworami

126 PYTANIE

Część 3, Poz. 16

Czy Zamawiający dopuści szerszy zakres rozmiarów, tj. F10, F12, F14, F16, F18, F20, F22, F24, F26, F28, F30, F32, F34, F36?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu

127 PYTANIE

Część 3, Poz.17

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley jednorazowy, sterylny dwudrożny z lateksu silikonowanego w podanych poniżej rozmiarach:

CH10-3ml

CH8-10-3-5ml

W pozostałych rozmiarach 10ml bądź 30ml?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu

128 PYTANIE

Część 3, Poz.21

Czy Zamawiający dopuści pętle naczyniowe wykonane z silikonu, nieprzepuszczalne dla promieni Rtg do oznaczania, odciągania lub zaciskania tętnic, żył, pni nerwowych lub ścięgien. Są one owalne w przekroju poprzecznym, co pozwala na równomierne rozłożenie nacisku, minimalizując tym samym uszkodzenia tkanki w dwóch rozmiarach:

Maxi – 1,15x2,4mm o długości 435mm

Mini – 1,3x0,9 o długości 435mm

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu

129 PYTANIE

Część 3, Poz.21

Czy Zamawiający dopuści pętle naczyniowe w 3 rozmiarach:

Mini – 1,3x0,9mm o długości 450mm

Maxi – 2,4x1,15 o długości 450mm

Maxi SUPER – 4,7x1,3 o długości 450mm

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu

130 PYTANIE

Część 3, Poz.27

Prosimy o dopuszczenie równoważnie zestawu do lewatywy z workiem 1750ml, drenem 120cm, zabezpieczonego atraumatycznym otworem i 2 bocznymi, z zatraskiem na drenie. Końcówka natłuszczona

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu



131 PYTANIE

Część 3, Poz.29

Czy Zamawiający dopuści zestaw do nebulizacji o min. pojemności 6 ml?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu

132 PYTANIE

Część 3, Poz.30

Prosimy o podanie rozmiaru szyny do unieruchomienia kończyn typ Kramer.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie określa rozmiaru szyny, będzie on wskazywany każdorazowo w zamówieniu częściowym.

133 PYTANIE

Dotyczy pakietu nr 11- dren płuczący

Czy ze względu na specjalistyczny charakter wymaganego asortymentu oraz fakt, iż znajduje się on w magazynie zewnętrznym poza granicami kraju, Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu realizacji zamówienia z 3 do 5 dni roboczych?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy

134 PYTANIE

Dotyczy pakietu nr 11- dren płuczący

Czy w celu umiarkowania kar umownych Zamawiający obniży wysokość kary, o której mowa we wzorze umowy §5 ust.1 i 2 z 1% do 0,5%?

ODPOWIEDZ

Zamawiający zmniejsza karę umowną do wysokości 0,5% wartości brutto w §5 ust. 1 pkt. a i 1pkt.b.

135 PYTANIE

Dotyczy pakietu nr 11- dren płuczący

Czy w celu umiarkowania kar umownych Zamawiający obniży wysokość kary, o której mowa we wzorze umowy §5 ust. 3 z 2% do 1%?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy w zakresie objętym pytaniem tj. §5 ust. 1 pkt c

136 PYTANIE

Część 10 poz. 1, poz. 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania rękawic o poziomie protein lateksu $\leq 30 \mu\text{g/g}$.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu

137 PYTANIE

Część 10 poz. 1, poz. 2, poz. 3, poz. 4

W związku z wejściem w życie Rozporządzenia UE 2016/425 prosimy o potwierdzenie możliwości zaoferowania rękawic przebadanych na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z aktualną normą EN 16523-1.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu

138 PYTANIE

Część 10 poz. 3

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o potwierdzenie możliwości zaoferowania rękawic posiadających Certyfikat Badania Typu UE dla kategorii III Środków Ochrony Indywidualnej

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu

139 PYTANIE

Część 10 poz. 3

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania rękawic sterylizowanych tlenkiem etylenu, posiadających siłę zrywu po starzeniu min. 14 N, koperta zewnętrzna: papier/folia, koperta wewnętrzna papierowa.



ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza sterylizację tlenkiem etylenu oraz koperta zewnętrzna: papier/folia, koperta wewnętrzna papierowa, nie dopuszcza się zrywu po starzeniu min. 14 N

140 PYTANIE

Pytania do projektu umowy:

Wnosimy o wykreślenie § 2 ust. 10 projektu umowy.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy w zakresie objętym pytaniem

141 PYTANIE

Wnosimy o modyfikację § 5 ust. 1 projektu umowy poprzez zmianę wysokości przewidzianych nim kar umownych odpowiednio:

a. Do wysokości 0,5% wartości zamówionego a niedostarczonego towaru za każdy dzień roboczy zwłoki w lit. a);

b. Do wysokości 0,5% wartości towaru reklamowanego za każdy dzień roboczy zwłoki w lit. b);

c. Do wysokości 5% wartości niezrealizowanego przedmiotu umowy w lit. d)

Niezależnie od powyższego wnosimy o wykreślenie lit. c)

UZASADNIENIE: Podkreślamy, że obecne postanowienia projektu umowy dotyczące kar umownych kształtują kary umowne na rażąco wygórowanym poziomie, co może prowadzić do naruszenia art. 353(1) ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. - Kodeks cywilny (Dz.U. 2018 poz. 1025, ze zm., dalej jako: „Kodeks cywilny”) oraz art. 484 § 2 i art. 5 Kodeksu cywilnego w zw. z art. 14 oraz art. 139 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2018 poz. 1986, ze zm., dalej jako: „ustawa PZP”) poprzez wykorzystanie pozycji dominującej organizatora przetargu i uprzywilejowanie pozycji Zamawiającego wobec Wykonawcy, polegające na nałożeniu w SIWZ rażąco wygórowanych kar umownych na Wykonawcę.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dokonuje zmiany wysokości kar umownych tylko w pozycji § 5 ust. 1 a i 1b § 5 ust. 1 otrzymuje następujące brzmienie:

„1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:

a) w wysokości 0,5% wartości brutto Wyrobów medycznych, niedostarczonych w ramach danego zamówienia częściowego za każdy dzień zwłoki w dostawie,

b) w wysokości 0,5% wartości brutto Wyrobów medycznych niedostarczonych w ramach danego zamówienia częściowego za każdy dzień zwłoki w realizacji obowiązków określonych w § 4 ust. 2 niniejszej umowy,

c) w wysokości 2% wartości brutto Wyrobów medycznych niedostarczonych w ramach danego zamówienia częściowego za każdy przypadek, w którym konieczny był zakup Wyrobów medycznych od podmiotu trzeciego w okolicznościach określonych w § 2 ust. 12 niniejszej umowy,

d) w wysokości 10% kwoty wynagrodzenia brutto za daną część zamówienia określonego w § 3 ust. 1 niniejszej umowy – w przypadku, gdy dojdzie do rozwiązania umowy ze skutkiem natychmiastowym lub odstąpienia od umowy z przyczyn, za które odpowiada Wykonawca.”

142 PYTANIE

Wnosimy o modyfikację § 7 ust. 6 projektu umowy poprzez wykreślenie z jego treści

przesłanki przewidzianej lit. a) a w konsekwencji tego dodanie do niniejszego § ust. 10 o treści: „W przypadku zmiany stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia, cena ulegnie zmianie z dniem wejścia w życie aktu prawnego określającego zmianę stawki VAT, z zastrzeżeniem, że zmianie ulegnie wówczas wyłącznie cena brutto, cena netto pozostanie bez zmian. Zmiana umowy w tym przypadku nastąpi automatycznie i nie wymaga formy aneksu.”

UZASADNIENIE: Wysokość stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia jest czynnikiem cenotwórczym, niezależnym do swobodnego uznania i woli Stron. Zmiana stawki podatku VAT następuje bowiem w drodze zmiany właściwej ustawy, w dniu oznaczonym przez ustawodawcę, a Strony nie mogą się uchylać od jej skutków i zobowiązane są ponosić związane z nią koszty w terminach i na zasadach określonych przez ustawodawcę. W ocenie Wykonawcy, w kontekście powyższego, obciążanie Wykonawcy skutkami tejże zmiany lub skutkami ewentualnego opóźnienia w jej wprowadzaniu, tj. uzależnieniem zmiany ceny brutto w związku ze zmianą stawki podatku VAT od podpisania stosownego aneksu do umowy, stoi w sprzeczności z przepisami podatkowymi. W związku z powyższym wnosimy o zmianę, jak powyżej.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy w zakresie objętym pytaniem



143 PYTANIE

Wnosimy o modyfikację § 7 projektu umowy poprzez dodanie do niego ust. 11 o treści:
„Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany ceny w przypadku zmiany cen producenta lub w przypadku zmiany w czasie trwania umowy kursu dolara amerykańskiego w stosunku do złotego o co najmniej 5%. W takim przypadku zmiana umowy nastąpi w formie aneksu.”

UZASADNIENIE: Zmiana zaproponowana przez Wykonawcę jest odpowiedzią na czynniki niezależne od Wykonawcy, a mające realny wpływ na cenę wyrobów dostarczanych w ramach umowy przetargowej. Należy podkreślić, że Wykonawca nie powinien być w całości i samodzielnie obciążany ryzykiem zmiany stosunków gospodarczych, a tym samym zobowiązany do realizowania umowy po rażąco niskich cenach.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy w zakresie objętym pytaniem

144 PYTANIE

Część 30 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przyrządów do infuzji bez elastycznych skrzydełek dociskowych?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia opisów w SIWZ

145 PYTANIE

Część 30 poz. 2

Czy Zamawiający wymaga kolca ściętego dwupłaszczyznowo wykonanego z materiału ABS wzmocnionego włóknem szklanym, który jest materiałem trwalszym i bardziej ostrym, co powoduje łatwiejsze i nie wymagającej dużej siły penetracji wprowadzenie igły?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza

146 PYTANIE

Część 30 poz. 2

Czy Zamawiający wymaga przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych z komorą kroplową wykonaną z PP o długości 60mm (w części przezroczystej), całości wolna od szkodliwych ftalanów (informacja na opakowaniu jednostkowym), z igłą biorczą ściętą dwupłaszczyznowo wykonaną z ABS wzmocnionego włóknem szklanym, z zaciskiem rolkowym wyposażonym w uchwyt na dren oraz możliwością zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, nazwa producenta bezpośrednio na przyrządzie, opakowanie kolorystyczne folia-papier?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza

147 PYTANIE

Część 30 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga by przyrząd do przetaczania krwi posiadał zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu (tzw. pochwetka) jak w przypadku przyrządów do przetaczania płynów infuzyjnych.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza

Stosownie do art. 137 ust. 1 ustawy PZP zmianie ulegają następujące terminy:

Termin składania ofert upływa dnia 14.09.2021r. o godz. 10:00

Otwarcie ofert nastąpi w dniu 14.09.2021r. o godz. 10:30

Oferta musi zachować ważność do 12.12.2021r.

W załączeniu zmieniony Załącznik nr 4,12

Z upoważnienia Dyrektora
Uniwersyteckiego Centrum Klinicznego im. prof. K. Gibińskiego
Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
Karina Madej
mgr Karina Madej
Kierownik Działu Zamówień Publicznych