



Kup, dn. 26 maja 2023 r.

Nr sprawy ZP/10/2023

Do wiadomości

Dot.: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji, którego przedmiotem jest: **Dostawa wyrobów medycznych i artykułów jednorazowego użytku.**

W odpowiedzi na pytania Wykonawców, Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

1. **Dotyczy: Załącznik nr 2.1 do SWZ, zestawienie parametrów technicznych, zestaw nr 1, poz. 1, 2 i 3 -** Czy Zamawiający wymaga, aby wężyki były zatwierdzone przez producenta wstrzykiwacza automatycznego będącego własnością Zamawiającego? Zgodnie z instrukcją obsługi urządzenia: „Stosowanie kombinacji lub systemów wężyków, które nie są dopuszczone przez firmę ulrich medical, zagraża bezpieczeństwu pacjenta i/lub użytkownika oraz nienagannemu działaniu wstrzykiwacza. (...) Imitacje i inne fabrykaty nie są zaprojektowane dla wstrzykiwacza ani nie są sprawdzone do stosowania ze wstrzykiwaczem”.

Odp.: Zamawiający wymaga.

2. **Dotyczy: Załącznik nr 2.1 do SWZ, zestawienie parametrów technicznych, zestaw nr 1, poz. 1, 2 i 3 -** Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, aby zaoferowane materiały eksploatacyjne były w pełni kompatybilne z **urządzeniem CT Motion**. Ponadto, że nie spowodują usterek w jego działaniu i nie będą powodem jego uszkodzenia oraz są zgodne z instrukcją używania wstrzykiwacza.

Odp.: Zamawiający wymaga.

3. **Dotyczy: Załącznik nr 2.1 do SWZ, zestawienie parametrów technicznych, zestaw nr 1, poz. 2 -** Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, aby pojemność sterylnego wężyka pacjenta o długości 250cm wynosiła dokładnie 12,5ml potwierdzona przez producenta wyrobu medycznego w instrukcji obsługi. Inna pojemność wężyka niż 12,5ml może prowadzić do niepełnego napełnienia wężyka i pozostawienia w nim nieznannej objętości powietrza. W efekcie może prowadzić to do niezamierzonej iniekcji powietrza do pacjenta podczas badania.

Odp.: Zamawiający wymaga.

4. **Dotyczy: Załącznik nr 2.1 do SWZ, zestawienie parametrów technicznych, zestaw nr 1, poz. 3 -** Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, aby pojemność sterylnego wężyka pacjenta o długości 320cm wynosiła dokładnie 16ml potwierdzona przez producenta wyrobu medycznego w instrukcji obsługi. Inna pojemność wężyka niż 16ml może prowadzić do niepełnego napełnienia wężyka i pozostawienia w nim nieznannej objętości powietrza. W efekcie może prowadzić to do niezamierzonej iniekcji do pacjenta podczas badania.

Odp.: Zamawiający wymaga.

5. **Dotyczy: Załącznik nr 7 do SWZ, Projektowane postanowienia umowy, § 8 pkt 1-4 -** Prosimy o modyfikację zapisów § 9 w taki sposób, aby wysokość **kary umownej** naliczana była od **wartości netto a nie brutto**. VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągnięte przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów w powyższym zakresie.

6. **Dotyczy: Załącznik nr 7 do SWZ, Projektowane postanowienia umowy, § 8 pkt 1.2** - Przyjęło się, że na rynku wyrobów medycznych kara umowna wynosi około 0,1 – 0,2 % za każdy dzień zwłoki. Zadaniem kar umownych winno być skuteczne zmotywowanie i skłonienie kontrahenta do prawidłowego wykonania umowy, a nie do zniechęcenia do udziału w zamówieniach publicznych. W związku z powyższym prosimy Zamawiającego do obniżenia kary umownej do poziomu 0,5%.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów w powyższym zakresie.

7. **Dotyczy: Załącznik nr 7 do SWZ, Projektowane postanowienia umowy, § 3 pkt 4** - „*Datą i miejscem każdorazowej dostawy będzie wydanie asortymentu objętego przedmiotem umowy osobie upoważnionej przez Zamawiającego do odbioru.*” Prosimy Zamawiającego o podanie danych kontaktowych (stanowisko, nr telefonu, adres mail) osoby upoważnionej do odbioru towarów.

Odp.: Beata Bal-Cofór, tel.77 427 4724, apteka@szpital-kup.eu

8. **Dotyczy: SWZ, Rozdział V, pkt 6** - „*Opisy w języku polskim*” Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w zadaniu 1 wyrobów medycznych oznakowanych za pomocą symboli oraz prostych znaków w języku angielskim. Symbole znajdujące się na etykiecie są opisane w instrukcji w języku polskim dołączonej do opakowania. Zgodnie z Art. 14 Ust. 1 Ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010r., „*wyroby medyczne przeznaczone do używania na terytorium Rzeczypospolitej Polski mają oznakowania i instrukcje używania w języku polskim lub wyrażone są za pomocą zharmonizowanych symboli lub rozpoznawalnych kodów.*”

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

9. **Dotyczy: SWZ, Rozdział XVIII, pkt 3., Formularz ofertowy pkt 1.7** - Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na przesłanie/zawarcie umowy drogą korespondencyjną.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę na zawarcie umowy drogą korespondencyjną lub za pomocą podpisu elektronicznego.

10. **Dotyczy: Załącznik nr 1 do SWZ, Formularz ofertowy, pkt 1.6** - Czy za protokolarne przekazanie sprzętu, Zamawiający uzna dołączoną fakturę lub kopię do zamówienia?

Odp.: Zamawiający uzna dołączoną fakturę lub kopię do zamówienia za protokolarne przekazanie sprzętu.

11. **Zestaw 4, pozycja 1** - Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice lateksowe, bezpydrowe, niesterylne, teksturowane na palcach i dłoni, grubość na palcu $0,11\pm 0,02$ mm, na dłoni $0,10\pm 0,02$ mm na mankiecie $0,07\pm 0,02$ mm, długość min 240mm. AQL 1,5, siła zrywu min 6N wg EN 455 - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 i ASTM F 1671. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD – potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Opakowanie 100 szt. Rozmiary XS-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza. Zapisy pozostają jak w SWZ.

12. **Zestaw 4, pozycja 2** - Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice nitrylowe, bezpudrowe, niesterylne, chlorowane i polimerowane od wewnątrz, polimerowane od zewnątrz, kolor niebieski, tekstura na końcach palców, grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,11mm +/-0,01mm, na dłoni 0,07+/- 0,01 mm, AQL 1.0. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 oraz przebadane na min. 33 cytostatyki. wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Rękawice o kontrolowanym, niskim poziomie zanieczyszczenia mikrobiologicznego potwierdzonego raportem z badań akredytowanego laboratorium, przeprowadzonych zvalidowaną metodą badawczą. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III. 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. Pakowane mechanicznie warstwami, w sposób uporządkowany w opakowaniu. Pakowane po 200 szt. Dla wszystkich rozmiarów. Rozmiary XS-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza. Zapisy pozostają jak w SWZ.

13. **Zestaw 4, pozycja 3** - Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice nitrylowe, bezpudrowe, niesterylne, chlorowane i polimerowane od wewnątrz, polimerowane od zewnątrz, kolor niebieski, tekstura na końcach palców, grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,11mm +/-0,01mm, na dłoni 0,07+/- 0,01 mm, AQL 1.0. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 oraz przebadane na min. 33 cytostatyki. wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Rękawice o kontrolowanym, niskim poziomie zanieczyszczenia mikrobiologicznego potwierdzonego raportem z badań akredytowanego laboratorium, przeprowadzonych zvalidowaną metodą badawczą. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III. 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. Pakowane mechanicznie warstwami, w sposób uporządkowany w opakowaniu. Pakowane po 100 szt. Dla wszystkich rozmiarów. Rozmiary XS-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

14. **Zestaw 4, pozycja 4** - Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice diagnostyczne nitrylowe bezpudrowe, z przedłużonym mankietem, niebieskie, chlorowane od wewnątrz, teksturowane na palcach, mankiet rolowany. AQL 1,5, grubość ścianki: na palcu 0,16±0,02mm, na dłoni 0,09 ±0,02mm, na mankiecie 0,08±0,02mm, długość min 290 mm, siła zrywu (mediana) min. 9,0N - potwierdzone badaniami producenta wg EN 455. Wyrób medyczny klasy I oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Zgodne z EN 455, ASTM F1671. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1, odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5. Odporne na min 2 alkohole stosowane w dezynfekcji o stężeniu min 70% na min 2 poziomie oraz min 3 środki dezynfekcyjne na min 2 poziomie- potwierdzone badaniami wg EN 374-3 z jednostki niezależnej. Rozmiary S-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu. Pakowane po 100 sztuk?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza. Zapisy pozostają jak w SWZ.

15. **Zestaw 4, pozycja 5** - Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe, sterylne, kolor naturalnego lateksu, mankiet rolowany, mikroteksturowane na całej powierzchni zewnętrznej, długość minimalna rękawicy 278mm, grubości na palcu $0,22\pm 0,02$ mm, dłoni $0,19\pm 0,01$ mm, mankiecie $0,17\pm 0,01$ mm. Polimerowane i chlorowane obustronnie. Kształt rękawicy anatomiczny. Średnia siła zrywu przed starzeniem 19N, po starzeniu 16N. Poziom białek lateksowych: max $33\mu\text{g/g}$ - potwierdzone badaniami wg EN 455 z jednostki niezależnej, AQL: 0,65- potwierdzone badaniami wg EN 455 z jednostki niezależnej. Produkt zgodny z wymaganiami EN 455, odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 i EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1, oraz odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z EN 374-3 - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Zgodne z EN 374-1,2,3. Rękawice pakowane podwójnie, opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma. Rozmiary: 6.0-9.0?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza. Zapisy pozostają jak w SWZ.

16. **Zestaw 4, pozycja 6** - Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice chirurgiczne lateksowe sterylne, bezpudrowe, z rolowanym mankiem, polimerowane obustronnie, warstwa antypoślizgowa na całej powierzchni. Kształt anatomiczny. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 i EN ISO 374-5; pozbawione tiuramów, MBT - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej dołączonymi do oferty. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1 oraz odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z EN 374-3, - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Zgodne z normą EN 374-1,2,3. AQL 0,65 - potwierdzone raportem z badań wg EN 455 z jednostki niezależnej. Zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy IIa oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Grubość pojedynczej ścianki na palcu $0,21\text{mm}(+/-0,02)$, dłoni $0,18\text{mm}(+/-0,01)$, mankiecie $0,17\text{mm}(+/-0,01)$, długość min. 280mm, siła zrywu przed starzeniem (mediana) min 18N, zawartość białek lateksowych max $10\mu\text{g/g}$ - potwierdzone raportem z badań producenta wg EN 455 nie starszym niż 2016 r. Pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma. Rozmiar 6,0-8,5?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

17. **Zestaw 4, pozycja 7** - Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: easyCARE nitrile Rękawice nitrylowe, bezpudrowe, niesterylne, chlorowane i polimerowane od wewnątrz, polimerowane od zewnątrz, kolor niebieski, tekstura na końcach palców, grubość pojedynczej ścianki na palcu $0,11\text{mm} +/- 0,01\text{mm}$, na dłoni $0,07 +/- 0,01$ mm, AQL 1.0. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 oraz przebadane na min. 33 cytostatyki. wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Rękawice o kontrolowanym, niskim poziomie zanieczyszczenia mikrobiologicznego potwierdzonego raportem z badań akredytowanego laboratorium, przeprowadzonych zwalidowaną metodą badawczą. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III. 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. Pakowane mechanicznie warstwami, w sposób uporządkowany w opakowaniu. Pakowane po 100 szt. Dla wszystkich rozmiarów. Rozmiary XS-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza. Zapisy pozostają jak w SWZ.

18. **Zestaw 4, pozycja 8** - Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice diagnostyczne nitylowe bezpudrowe, z przedłużonym mankietem, niebieskie, chlorowane od wewnątrz, teksturowane na palcach, mankiet rolowany. AQL 1,5, grubość ścianki: na palcu $0,17 \pm 0,02$ mm, na dłoni $0,14 \pm 0,02$ mm, na mankiecie $0,10 \pm 0,02$ mm, długość min 290 mm, siła zrywu przed starzeniem min. 13N - potwierdzone badaniami producenta wg EN 455. Wyrób medyczny klasy I oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Zgodne z EN 455, ASTM F1671. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1, odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5. Odporne na min 2 alkohole stosowane w dezynfekcji o stężeniu min 70% na min 2 poziomie i min 5 cytostatyków na min 3 poziomie wg EN 374-3 – potwierdzone badaniami wg EN 374-3 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. Pakowane po 100 szt.?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza. Zapisy pozostają jak w SWZ.

19. **Zestaw 4, pozycja 9** - Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice nitylowe, bezpudrowe, niesterylne, o obniżonej grubości, chlorowane od wewnątrz, kolor niebieski, tekstura na końcach palców, grubość pojedynczej ścianki na palcu $0,08$ mm +/- $0,01$ mm, na dłoni $0,07$ +/- $0,01$ mm, na mankiecie $0,06$ +/- $0,01$ mm, AQL 1.0, siła zrywu min. 6,7N wg EN 455 - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5. Przebadane na min. 37 cytostatyków wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III typ B. 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. Rękawice o kontrolowanym, niskim poziomie zanieczyszczenia mikrobiologicznego potwierdzonego raportem z badań akredytowanego laboratorium, przeprowadzonych zwalidowaną metodą badawczą. Opakowania umożliwiające pojedyncze wyjmowanie rękawic od spodu opakowania zawsze za mankiet, w celu ograniczenia kontaminacji. Rozmiary XS-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu. Kompatybilne z uchwytami pojedynczymi i potrójnymi z trwałego tworzywa, odpornego na środki dezynfekcyjne, mocowanymi do ściany oraz uchwytami pojedynczymi na szynę Modura, kodowanymi kolorystycznie do rozmiaru S,M,L. Pakowane po 250 szt. Dopuszcza się pakowane po 240 szt. dla rozmiaru XL. (z przeliczeniem zaoferowanej ilości do 120 op.)?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

20. **Zestaw 4, pozycja 10** - Czy Zamawiający dopuści rękawice o następujących parametrach: Rękawice diagnostyczne nitylowe bezpudrowe, z przedłużonym mankietem, niebieskie, chlorowane od wewnątrz, teksturowane na palcach, mankiet rolowany. AQL 1,5, grubość ścianki: na palcu $0,17 \pm 0,02$ mm, na dłoni $0,14 \pm 0,02$ mm, na mankiecie $0,10 \pm 0,02$ mm, długość min 290 mm, siła zrywu przed starzeniem min. 13N - potwierdzone badaniami producenta wg EN 455. Wyrób medyczny klasy I oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Zgodne z EN 455, ASTM F1671. Odporne na przenikanie: min 3 substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN ISO 374-1, odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5. Odporne na min 2 alkohole stosowane w dezynfekcji o stężeniu min 70% na min 2 poziomie i min 5 cytostatyków na min 3 poziomie wg EN 374-3 – potwierdzone badaniami wg EN 374-3 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. Pakowane po 100 szt.?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza. Zapisy pozostają jak w SWZ.

21. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zestaw nr 2, pozycje 1 - 3) pieluchomajtki dla dorosłych posiadające co najmniej jeden ściągacz taliowy i ustanowi to jako wymóg minimalny?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza. Zapisy pozostają jak w SWZ.

22. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zestaw nr 2, pozycje 1 - 3) pieluchomajtki dla dorosłych wyposażone w barierki wewnętrzne skierowane do wewnątrz produktu? Taki system mocowania falbanek jest stosowany przez większość producentów, gdyż zapewnia lepszą ochronę przed wyciekaniem w porównaniu z falbankami skierowanymi na zewnątrz produktu.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza. Zapisy pozostają jak w SWZ.

23. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zestaw nr 2, pozycje 1 - 3) pieluchomajtki dla dorosłych wyposażone w układ szybkiego wchłaniania i posiadające podwójny wkład chłonny pozbawione włókninowej wkładki?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza. Zapisy pozostają jak w SWZ.

24. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zestaw nr 2, pozycja 1) pieluchomajtki w rozmiarze M o zakresie obwodu 73 - 130cm (rekomendowany obwód bez rozciągania co najmniej 120cm)?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza. Zapisy pozostają jak w SWZ.

25. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zestaw nr 2, pozycja 2) pieluchomajtki w rozmiarze L o zakresie obwodu 92 - 160cm (rekomendowany obwód bez rozciągania co najmniej 140cm)?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza. Zapisy pozostają jak w SWZ.

26. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zestaw nr 2, pozycja 3) pieluchomajtki w rozmiarze XL o zakresie obwodu 120 - 170cm (rekomendowany obwód bez rozciągania co najmniej 160cm)?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza. Zapisy pozostają jak w SWZ.

27. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (zestaw nr 2, pozycje 1 - 3) złożenia oferty na pieluchomajtki dla dorosłych pokryte paroprzepuszczalnym laminatem nie przepuszczalnym dla cieczy, na całej powierzchni - w części centralnej i bocznej? Zastosowanie laminatu jedynie w części centralnej z włókniną po bokach (która nie jest pokryta tym laminatem) stanowi ryzyko przeciekania boków pieluchomajtki, szczególnie przy obfitych i bocznych mikcjach?

Odp.: Zamawiający wymaga.

28. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zestaw nr 2, pozycje 1 - 3), których retencja badana jest metodą 19-48-01, a ich wyniki są inne niż wymagane w SWZ? Organizacja NAFC jest organizacją prywatną, której badania pełnią funkcję czysto poglądową na temat danego produktu - dla klienta, który zlecił wykonanie badania. Badanie wykonane w NAFC nie jest wiążące i wymagane przez polskie prawo PZP, jak również EU PZP.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza. Zapisy pozostają jak w SWZ.

29. Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (zestaw nr 2, pozycja 1) pieluchomajtek o chłonności najmniej 2400g?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza. Zapisy pozostają jak w SWZ.

30. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zestaw nr 2, pozycje 1 - 3) pieluchomajtki dla dorosłych wyposażone we wskaźnik wilgotności w postaci jednego żółtego paska, który zmienia kolor na kolor niebieski w miarę napełniania produktu moczem (pozbawione czarnego napisu w postaci daty i serii produkcji, który rozplywa się pod wpływem moczu i jest imitacją wskaźnika chłonności a dodatkowo może wprowadzać w błąd opiekuna, który nie będzie w stanie ostatecznie stwierdzić czy produkt kwalifikuje się już do zmiany czy jeszcze nie?).

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza. Zapisy pozostają jak w SWZ.

31. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zestaw nr 2, pozycja 4) pieluchomajtki dla dzieci w przedziale wagowym 11 - 25kg?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

32. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zestaw nr 2, pozycja 4) pieluchomajtki dla dzieci w przedziale wagowym 7 - 11kg?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza. Zapisy pozostają jak w SWZ.

33. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zestaw nr 2, pozycja 4) pieluchomajtki dla dzieci w przedziale wagowym 10 - 14kg?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza. Zapisy pozostają jak w SWZ.

34. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zestaw nr 2, pozycja 4) pieluchomajtki dla dzieci w przedziale wagowym 13 - 20kg?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

35. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zestaw nr 2, pozycje 5 - 7) majtki chłonne o chłonności co najmniej 1010ml, pozbawione wskaźnika chłonności? Wskaźnik chłonności jest charakterystycznym elementem pieluchomajtek, które są stosowane przy ciężkim nietrzymaniu moczu, gdzie personel medyczny musi decydować o tym, czy dany produkt jest do zmiany. Majtki chłonne są rekomendowane dla osób mobilnych i świadomych, które przeprowadzają tzw. "trening toaletowy" i same kontrolują zapełnienie produktu - wskaźnik chłonności nie jest dla nich w żadnym stopniu przydatny. Należy również nadmienić, że zbiór wymagań zawartych w SWZ dopuszcza tylko produkty (Seni) jednego producenta (TZMO) na rynku polskim. Takie działanie jest niezgodne z PZP, gdyż uniemożliwia uczciwą konkurencję. Z Naszych doświadczeń wynika, że takie działanie, powoduje, iż finalna oferta jest wyższa o około 30% od oferty na te same produkty, ale w sytuacji, gdy są dopuszczeni inni wykonawcy. Taka sytuacja negatywnie wpływa na budżet finansowy Zamawiającego.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza. Zapisy pozostają jak w SWZ.

36. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zestaw nr 2, pozycje 5 - 7), których retencja badana jest metodą 19-48-01, a ich wyniki są inne niż wymagane w SWZ? Organizacja NAFC jest organizacją prywatną, której badania pełnią funkcję czysto poglądową na temat danego produktu - dla klienta, który zlecił wykonanie badania. Badanie wykonane w NAFC nie jest wiążące i wymagane przez polskie prawo PZP, jak również EU PZP.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza. Zapisy pozostają jak w SWZ.

37. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zestaw nr 2, pozycje 5 - 7) posiadające system dystrybucyjny o innej nazwie niż w opisie przedmiotu zamówienia? Należy również nadmienić, że użyta nazwa włókninowego systemu dystrybucyjnego dopuszcza tylko produkty (Seni) jednego producenta (TZMO) na rynku polskim. Takie działanie jest niezgodne z PZP, gdyż uniemożliwia uczciwą konkurencję.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

38. Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (zestaw nr 2, pozycje 5 - 7) pozbawione tasiemki do zawijania zużytego wyrobu w tylnej części produktu. Należy również nadmienić, że zbiór wymagań zawartych w SWZ dopuszcza tylko produkty (Seni) jednego producenta (TZMO) na rynku polskim. Takie działanie jest niezgodne z PZP, gdyż uniemożliwia uczciwą konkurencję.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza. Zapisy pozostają jak w SWZ.

39. Dotyczy warunków umowy § 4 ust. 6 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący: „Wykonawca jest zobowiązany do rozpatrzenia zgłoszenia gwarancyjnego Zamawiającego w terminie do 5 dni roboczych od daty jego otrzymania.”

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

40. Dotyczy warunków umowy § 4 ust. 8- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący: „W przypadku, gdy Wykonawca nie dostarczy asortymentu objętego przedmiotem umowy w terminie określonym w postanowieniu § 3 ust. 2 albo dostarczony asortyment będzie posiadał wady fizyczne uniemożliwiające jego zastosowanie, z przyczyn za które Wykonawca ponosi odpowiedzialność, Zamawiający będzie uprawniony do nabycia niezbędnego asortymentu od innego dostawcy (wykonanie zastępcze), po wcześniejszym pisemnym wezwaniu do należytej realizacji umowy.”

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę, zapisy pozostają jak w SWZ.

41. Dotyczy warunków umowy § 4 ust. 9 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący: „Wykonawca zobowiązany będzie pokryć Zamawiającemu szkodę poniesioną w związku z wykonaniem zastępczym, to jest zobowiązany będzie do zapłaty na rzecz Zamawiającego kwoty stanowiącej różnicę pomiędzy ceną asortymentu, jaką Zamawiający zapłaciłby Wykonawcy gdyby ten dostarczyłby zamówiony asortyment w terminie i należytej jakości, a ceną towarów, którą Zamawiający zobowiązany był zapłacić w związku z wykonaniem zastępczym. Obowiązek ten zostanie spełniony przez Wykonawcę w terminie 7 dni roboczych liczonych od dnia doręczenia wezwania do zapłaty...”

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę, zapisy pozostają jak w SWZ.

42. Dotyczy warunków umowy § 6 ust. 10 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący: „Wynikające z niniejszej umowy prawa i obowiązki Wykonawcy nie mogą być przenoszone na inne podmioty pod jakimkolwiek tytułem prawnym, chyba że Zamawiający wyrazi na to przeniesienie zgodę w formie pisemnej zastrzeżonej pod rygorem nieważności. Zgody takiej nie można bezpodstawnie odmówić.”

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę, zapisy pozostają jak w SWZ.

43. Dotyczy warunków umowy § 6 ust. 11 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący: „Wynikające z niniejszej umowy prawa i obowiązki nie mogą być przenoszone na inne podmioty w wyniku wykonania umowy poręczenia albo innej umowy zmieniającej strony stosunku obligacyjnego, chyba że Zamawiający wyrazi na to przeniesienie zgodę w formie pisemnej zastrzeżonej pod rygorem nieważności. Zgody takiej nie można bezpodstawnie odmówić.”

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę, zapisy pozostają jak w SWZ.

44. Dotyczy warunków umowy § 7 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie następującego zapisu: „Wykonawca ma prawo do wstrzymania realizacji kolejnych zamówień w przypadku zwłoki w płatnościach (należności wymagalnych) powyżej 30 dni od terminu płatności/wymagalności wskazanego na fakturze.”

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę, zapisy pozostają jak w SWZ.

45. Dotyczy warunków umowy § 8 ust. 1.1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący: „z tytułu rozwiązania umowy, w tym odstąpienia od niej, z przyczyn, za które Wykonawca ponosi odpowiedzialność, w wysokości 5,00% łącznej wartości niezrealizowanego przedmiotu umowy brutto;”

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę, zapisy pozostają jak w SWZ.

46. Dotyczy warunków umowy § 8 ust. 1.2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej z 2% na 1%?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę, zapisy pozostają jak w SWZ.

47. Dotyczy warunków umowy § 8 ust. 1.4 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący: „z tytułu naruszenia zobowiązania określonego w postanowieniu § 1 ust. 7 w wysokości 0,10% łącznej wartości niezrealizowanego przedmiotu umowy brutto za każdy stwierdzony przypadek.”

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę, zapisy pozostają jak w SWZ.

48. Dotyczy warunków umowy § 8 ust. 3 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący: „Zapłata kar umownych zostanie dokonana w terminie 7 dni roboczych liczonych od dnia wystąpienia z żądaniem jej zapłaty.”

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę, zapisy pozostają jak w SWZ.

49. Dotyczy zestawu nr 3, poz. 9 - Z uwagi na wycofanie z produkcji butelki OS-H4 i zastąpienie jej nowszym modelem OS-H5, prosimy o dopuszczenie butelki o symbolu OS-H5 (również kompatybilnej z posiadanym procesorem).

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

50. Dotyczy pakietu nr 2, poz.4. Czy Zamawiający dopuści pieluszki dla dzieci od 8 do 18 kg?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza. Zapisy pozostają jak w SWZ.

51. Dotyczy pakietu nr 2, poz.4. Czy Zamawiający dopuści pieluszki dla dzieci od 12 do 25 kg?

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

52. ZESTAW 5, poz. 6 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania podkładu chłonnego posiadającego skrzydełka boczne w rozmiarze 60 x 177cm i chłonność 1201g potwierdzona certyfikatem? Pozostałe parametry bez zmian.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

53. Zamawiający określa w Zestawie nr 5 poz. 7 system do pomiaru stężenia glukozy we krwi podając nazwę własną glukometru będącą zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową wyłącznie do pasków testowych tego samego producenta (ze względu na chronione prawem patentowym zabezpieczenia konstrukcyjne sprawiające, że z glukometrem danego producenta kompatybilne są wyłącznie paski tego samego wytwórcy) tym samym narażając Zamawiającego na wysoką cenę. Jeżeli Zamawiający dopuści inne systemy dostępne na rynku, miałyby możliwość obniżenia kosztów w budżecie przeznaczonym na zakup systemów pomiaru glukozy. W związku z tym pytamy, czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści zaoferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem nieodpłatnych, kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się parametrami: enzym oksydaza glukozy GOD, zakres pomiarowy 20-600mg/dl, hematokryt 10-70%, możliwość wykonywania pomiarów u osób dorosłych i noworodków, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza. Zapisy pozostają jak w SWZ.

54. Czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści w Zestawie nr 5 poz. 7 zaoferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się parametrami: enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, zakres pomiaru 20-600mg/dl, hematokryt 20-60%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, , parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza. Zapisy pozostają jak w SWZ.

55. Zestaw nr 4 poz. 4 - Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic będących środkiem ochrony indywidualnej kategorii III typ B. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

56. Czy Zamawiający zgodzi się wydzielić poz. 7 z zestawu numer 5 do odrębnego pakietu?

Odp.: Zgodnie z zapisami w SWZ rozdz. XXII - w zakresie zestawu nr 5 Zamawiający dopuszcza składanie ofert dla każdej pozycji z osobna.

57. Czy Zamawiający w zestawie 5 poz. 7 dopuści paski do pomiaru glukozy we krwi o parametrach nie gorszych od pasków iXell przy założeniu, że wykonawca dostarczy bezpłatnie Zamawiającemu kompatybilne do zaoferowanych pasków glukometry? W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o podanie ilości glukometrów.

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza. Zapisy pozostają jak w SWZ.

PROKURENT SAMOISTNY

/-/ mgr Sonia Cebulla