

LAS-10/1-PN/7-2024.AN

Rybnik, dnia 22.04.2024 r.

Do Wykonawców uczestniczących
w postępowaniu o udzielenie zamówienia

WYJAŚNIENIE – MODYFIKACJA 1

W PRZETARGU NIEOGRANICZONYM NA:

dostawy wyrobów medycznych różnych

(zamówienie nr LAS-10-PN/7-2024.AN)

ogłoszonym w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej z dnia 27.03.2024 r., nr 2024/S 62-183052

W związku z wniesionymi zapytaniem, zamawiający udziela poniższych odpowiedzi, dodatkowo zamawiający wprowadza niżej podane modyfikacje.

Pytanie 1: „Dot. Pakietu 4, poz. 3-9”

Czy Zamawiający dopuści monofilament syntetyczny, wchłaniający, z polidoksanonu, o okresie podtrzymywania tkankowego po 14 dniach 75%, po 28 dniach 65-70%, po 43 dniach 55-60%, po 57 dniach 40% i okresie wchłaniania 180-210 dni?”

Odpowiedź 1: Zamawiający dopuszcza zaferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu – przy zachowaniu dodatkowych wymagań określonych przez zamawiającego. W przypadku zaferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaferowano w danej pozycji.

Pytanie 2: „Dot. Pakietu 4”

Czy Zamawiający dopuści również długość nici 75 cm wszędzie tam gdzie wymaga długość 70 cm?”

Odpowiedź 2: Zamawiający dopuszcza zaferowanie asortymentu o parametrze opisanym w pytaniu - w formularzu cenowym wskazano minimalną wymaganą długość nitki.

Pytanie 3: „Dot. Pakietu 4, poz. 12-14”

Czy Zamawiający dopuści monofilament syntetyczny, wchłaniający, kopoliemr kwasu glikolowego i kaprolaktonu, o okresie podtrzymywania tkankowego po 7 dniach 70%, po 14 dniach 40%, po 21 dniach 15%, po 28 dniach 5% i okresie wchłaniania 90-120 dni?”

Odpowiedź 3: Zamawiający dopuszcza zaferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu – przy zachowaniu dodatkowych wymagań określonych przez zamawiającego. W przypadku zaferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaferowano w danej pozycji.

Telefony:

Kancelaria: 32 429-12-90

Główny Księgowy: 032 42-91-299

Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia: 032 42-91-288

Sekretariat: 32 429-12-54

Dział Organizacyjny: 032 42-926-11

Fax: 032 42-28-272

BNP Paribas Bank Polska SA 38 1600 1055 1833 4024 4000 0001

Pytanie 4: „Dot. Pakietu 4, poz. 21

Czy Zamawiający dopuści szew z igłą okrągłą z tnącym końcem (przyostrzona)?”

Odpowiedź 4: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu – przy zachowaniu dodatkowych wymagań określonych przez zamawiającego. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 5: „Dot. Pakietu 40, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści długość nici 30 cm?”

Odpowiedź 5: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu – przy zachowaniu dodatkowych wymagań określonych przez zamawiającego. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 6: „Pakiet 39

Czy zamawiający w części 39 oczekuje osłony oka samoprzylepnej, sterylnej??”

Odpowiedź 6: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu – przy zachowaniu dodatkowych wymagań określonych przez zamawiającego. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 7: „Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postanowień zawartych w projekcie umowy poprzez określenie wartości kar umownych w stosunku procentowym do wartości niezrealizowanego w terminie zamówienia. Odgórne kwotowe określenie wysokości kar umownych może prowadzić do sytuacji, że zastrzeżone kary umowne będą rażąco wygórowane.”

Odpowiedź 7: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanej zmiany do projektowanych postanowień umowy.

Pytanie 8: „Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie z Pakietu Nr 22, Pozycji nr 100 oraz na wydzielenie z Pakietu Nr 33, Pozycji nr 24 zawierających TE SAME (!) Testy Ureazowe do osobnego Pakietu, podobnie jak to uczynił to z innymi produktami np. w Pakietach Nr 37-46 (pojedyncza pozycja)?

Uzasadnienie: Testy ureazowe są szczególnym testem diagnostycznym IVD, nie mającym nic wspólnego z pozostałymi pozycjami w pakiecie igły, cewniki itp]. POZA TYM TE SAME TESTY SĄ W RÓŻNYCH PAKIETACH.

W dostawie tych testów specjalizują się dystrybutorzy, którzy zajmują się kompleksowo diagnostyką laboratoryjną in vitro, a testami w kierunku Helicobacter pylori w szczególności. Wydzielenie ich umożliwi złożenie oferty tym firmom, a Zamawiającemu uzyskanie właściwego testu po najniższej cenie.

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

ureazowe skutkować mogą niepotrzebnymi wydatkami na drogie terapie eradykacyjne. W Polsce 100% użytkowników tych testów mających na uwadze powyższe czynniki wydziela je do dokładnie opisanych, pojedynczych pakietów.

W obecnej postaci przetarg w zakresie Pakietu Nr 22, Pozycji nr 100 i Pakietu Nr 33, Pozycji

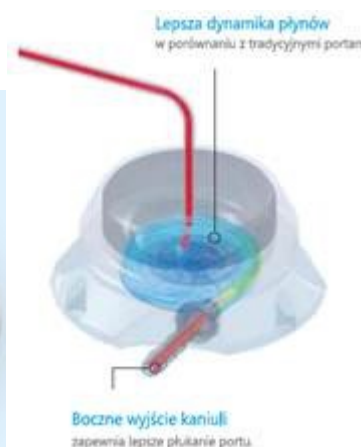
nr 24 [Testy Ureazowe] generuje jedynie dodatkowe zyski dla firm farmaceutycznych (hurtowni materiałów medycznych), zawyżając niepotrzebnie cenę dla posiadającego zawsze ograniczone środki Szpitala.”

Odpowiedź 8: Zamawiający poprawia omyłkę pisarską wykreślając z pakietu nr 22 poz. 100. Sporządzając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną wersją formularza cenowego. Zmodyfikowany formularz cenowy stanowi załącznik nr 1 do niniejszego pisma.

Jednocześnie zamawiający nie przewiduje wydzielenia poszczególnych pozycji z pakietów w trakcie prowadzonej procedury przetargowej ze względu na brak technicznej możliwości wprowadzenia zmian w zakresie liczby pakietów w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej.

Pytania od 9 do 12 dotyczą pakietu nr 5.

Pytanie 9: „do pozycji 1 - Czy Zamawiający dopuści port w całości wykonany z tworzywa wysokosprawnego- korpus portu i element ustalający są wykonane z tworzywa sztucznego przeznaczonego do implantów medycznych (polisulfon), 6F i 8F z cewnikiem o dł. 63 cm, poliuretanowym, z Komorą zapobiegającą powstawaniu skrzeplin (bez martwych stref), wycięcia w podstawie poru (ułatwienie dla personelu przy obsłudze portu) , 3 otwory mocujące wypełnione silikonem, Waga portu : 4,9g, Wysokość portu : 12.1mm Podstawa 26.7 mm , średnica membrany 12,7 mm – wyposażenie : mechanizm mocujący cewnik igła tępa , igła Hubera zakrzywiona 22 g , Igła prosta 22 g , igła wprowadzająca 18 G , rozrywalna koszulka , prowadnica



Możliwość podawania kontrastu PSI do 300, grawer CT w podstawie portu w celu łatwiejszej lokalizacji

- Maksymalna ilość wkłuć: igły 19/20G - 1000 wkłuć, igły 22G - 1500 wkłuć,
- Pacjent z portem może być skutecznie skanowany w systemie MR w następujących warunkach: statyczne pole magnetyczne 1,5 - Tesla (1,5T), 3- Tesla (3T), 7- Tesla (7T), maksymalny przestrzenny gradient pola 4500G/cm (45T/m)
- W zestawie paszport w języku polskim, pakiet edukacyjny dla pacjenta oraz bransoletka.

Wraz z zestawem do implantacji rekomendowanym przez Polskie Towarzystwo Chirurgii Naczyniowej, o składzie jak poniżej:

l.p. nazwa ilość
1 serwetka na stół narzędziowy 100x150 cm 1
2 Peha® - instrument Nożyczki preparacyjne Metzenbaum 14,5cm 1
3 Peha® -instrument Pęseta chirurgiczna standardowa Adson 12cm 1
4 Instrument Kleszczyki anatomiczne Pean 14cm 1
5 instrument kleszczyki anatomiczne Halsted-Mosquito zagięte 12,5 cm 1
6 instrument kleszczyki anatomiczne Halsted-Mosquito Proste 12,5 cm 1
7

instrument imadło chirurgiczne Mayo Hegar 12cm 1 8 instrument hak do ran typu Senn 16 cm 1 9 Serweta Protekt przylepna 175x170 1 10 Serweta Protekt przylepna 75x90cm 2-częściowa 1 11 Kleszczyki Plastikowe proste do mycia pola operacyjnego 14cm 1 12 uchwyt Velcro 2x 23cm 1 13 serweta na stolik Mayo 80 x 145 cm 1 14 Telacomp kompres gazowy RTG 7,5x7,5 cm 10 15 Pagasling tupfer z gazy No. 3 (śliwka) 3"

Odpowiedź 9: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie asortymentu o parametrach opisanych w pytaniu.

Pytanie 10: „do pozycji 1 - Czy Zamawiający dopuści port o właściwościach techniczno-użytkowcy takich samych, lecz o niewielkich różnicach technicznych nie mających wpływu na terapię. Port dostępu żylnego niskoprofilowy z silikonową membraną uszczelniającą miejsce wprowadzenia igły, tytanowa komora, cewnik silikonowy oznaczeniem co 1cm i opisem co 5cm, widoczny w RTG, dwa otwory do przysycia portu. Wysokość portu: 10,4mm, średnica membrany 9,7mm, podstawa portu: 25,5mm. Ciężar 4,55g Rozmiar 6,5F i 8,5F, długość cewnika 500mm.

Zestaw wprowadzający

- strzykawka 10 ml
- igła Seldingera (punkcyjna) 18G
- igła prosta 22 G x 30
- igła prosta 22 G x 30 opcjonalnie w osobnym sterylnym opakowaniu
- igła ze skrzydełkami 20 G x 20 opcjonalnie w osobnym sterylnym opakowaniu
- przewodnik J
- łącznik
- rozszerzacz i rozrywalna koszulka z przewodnikiem
- tępy tunelizator



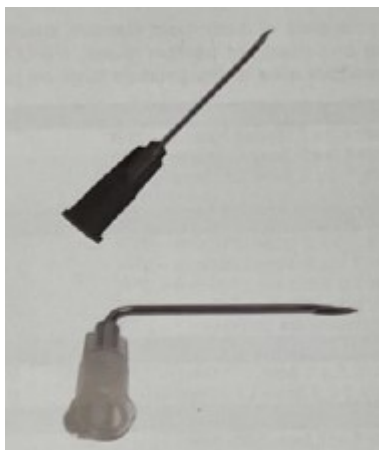
Wraz z zestawem do implantacji rekomendowanym przez Polskie Towarzystwo Chirurgii Naczyniowej, o składzie jak poniżej:

l.p. nazwa ilość 1 serweta na stół narzędziowy 100x150 cm 1 2 Peha® - instrument Nożyczki preparacyjne Metzenbaum 14,5cm 1 3 Peha® -instrument Pęseta chirurgiczna standardowa Adson 12cm 1 4 Instrument Kleszczyki anatomiczne Pean 14cm 1 5 instrument kleszczyki anatomiczne Halsted-Mosquito zagięte 12,5 cm 1 6 instrument kleszczyki anatomiczne Halsted-Mosquito Proste 12,5 cm 1 7 instrument imadło chirurgiczne Mayo Hegar 12cm 1 8 instrument hak do ran typu Senn 16 cm 1 9 Serweta Protekt przylepna 175x170 1 10 Serweta Protekt przylepna 75x90cm 2-częściowa 1 11 Kleszczyki Plastikowe proste do mycia pola operacyjnego 14cm 1 12 uchwyt Velcro 2x 23cm 1 13 serweta na stolik Mayo 80 x 145 cm 1 14 Telacomp kompres gazowy RTG 7,5x7,5 cm 10 15 Pagasling tupfer z gazy No. 3 (śliwka) 3"

Odpowiedź 10: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie asortymentu o parametrach opisanych w pytaniu.

Pytanie 11: „do pozycji 2 - Czy Zamawiający dopuści igły bez drenu o opisie podanym poniżej:

Prosta igła, ze stożkowym ścięciem Hubera i złączka LuerLock. Igła kompatybilna ze środowiskiem MRI i CT. Dostępne w rozmiarach 19-22G i długościach 20-30mm.



Lub Zakrzywiona igła pod kątem 90 stopni, ze stożkowym ścięciem Hubera i złączką LuerLock. Igła kompatybilna ze środowiskiem MRI i CT. Dostępne w rozmiarach 19-22G i długości 20-30mm.

Odpowiedź 11: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie asortymentu o parametrach opisanych w pytaniu.

Pytanie 12: „do pozycji 4 Czy Zamawiający dopuści igłę Hubera, niesilikonowaną, zakrzywioną o atraumatycznym szlifie, bez Y, z karbowanymi, odpinanymi skrzydełkami, z drenem o dł. 18cm, z zaciskiem i złączem luer-lock, igłę z osłoną zabezpieczającą przed samozakłuciem, osłonka na ostrzu igły jest systemem zabezpieczającym, który chroni użytkowników przed przypadkowymi skaleczeniami i zakażeniami. Osłonka pokrywa ostrze igły i zapobiega przypadkowym skaleczeniom, a także utrzymuje igłę w sterylnych warunkach, aby zmniejszyć ryzyko zakażeń, z przezroczystą podstawą i miękką, nienasiąkliwą pianką o grubości 4mm, zapewniającą pacjentowi komfort użytkowania, stosowana do wstrzyknięć ciśnieniowych – maksymalne ciśnienie do 325 Psi (oznaczenie na opakowaniu), do podawania kontrastu, do wlewów, możliwe w środowisku CT, nie zawiera lateksu i DEHP. Igły w rozmiarach 19G, 20G i 22G o długościach: 15, 20, 25mm”.



Odpowiedź 12: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie asortymentu o parametrach opisanych w pytaniu.

Pytanie 13 oraz 14 dotyczy zadania 21:

Pytanie 13: „Czy Zamawiający dopuści w pozycji 1 Jednorazowy stapler okrężny, długości **180 mm zamiast 18 mm (błąd wynikający z omyli pisarskiej)**, prosty, z kontrolowanym dociskiem tkanki i regulowaną wysokością zamknięcia zszywki o wymiarze 1,2 mm, 1,5mm, 2,0 mm.

Rozmiary staplera: 21,25,29,31,33 mm. Wysokość otwartej zszywki minimum 5,0 mm. Ergonomiczny kształt staplera pozwala na łatwą aplikację.

Odpowiedź 13: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 14: „Czy Zamawiający dopuści w pozycji 2

Jednorazowy stapler okrężny, XL długości **280 mm zamiast 28 mm (błąd wynikający z omyłki pisarskiej)**, wygięty, z kontrolowanym dociskiem tkanki i regulowaną wysokością zamknięcia zszywki o wymiarze 1,2 mm, 1,5mm, 2,0 mm. Rozmiary staplera: 21,25,29,31,33 mm. Wysokość otwartej zszywki minimum 5,0 mm. Ergonomiczny kształt staplera pozwala na łatwą aplikację.”

Odpowiedź 14: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 15: „dotyczy pakietu 26 pt. „Pojemniki histopatologiczne” poz. 1-3

Czy Zamawiający w kolumnie opisu przedmiotu zamówienia podając wartości odpowiednio 25-30 ml, 60-80ml, 100-130ml wymaga pojemnika o pojemności zawierającej się w ww. zakresie z odpowiednio dobraną ilością roztworu formaliny, czy Zamawiający wymaga by ilość formaliny znajdowała się w ww. zakresie oraz odpowiednio dobranego pojemnika?”

Odpowiedź 15: Zamawiający wyjaśnia, iż wartości odpowiednio 25-30 ml, 60-80ml, 100-130ml dotyczą pojemności pojemnika zawierającej się w ww. zakresie, z odpowiednio dobraną ilością roztworu formaliny.

Pytanie 16: „dotyczy pakietu 26 pt. „Pojemniki histopatologiczne” poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie pojemnika o pojemności 20 ml wypełnionego formaldehydem 4% z buforem fosforanowym (zbuforowaną 10% formaliną) w ilości 10 ml, pojemnik ze szczelnym zakręcanym zamykaniem”

Pytanie 17: „dotyczy pakietu 26 pt. „Pojemniki histopatologiczne” poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie pojemnika o pojemności 35 ml wypełnionego formaldehydem 4% z buforem fosforanowym (zbuforowaną 10% formaliną) w ilości 20 ml, pojemnik ze szczelnym zakręcanym zamykaniem”

Pytanie 18: „dotyczy pakietu 26 pt. „Pojemniki histopatologiczne” poz. 2

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie pojemnika o pojemności 55 ml wypełnionego formaldehydem 4% z buforem fosforanowym (zbuforowaną 10% formaliną) w ilości 30 ml, pojemnik ze szczelnym zakręcanym zamykaniem”

Pytanie 19: „dotyczy pakietu 26 pt. „Pojemniki histopatologiczne” poz. 2

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie pojemnika o pojemności 100 ml wypełnionego formaldehydem 4% z buforem fosforanowym (zbuforowaną 10% formaliną) w ilości 50 ml, pojemnik ze szczelnym zakręcanym zamykaniem”

Odpowiedź 16-19: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytania od 20 do 26 dotyczą PAKIETU NR 17

Pytanie 20: „poz. 7 Czy Zamawiający dopuści APC applicator, z filtrem, płaszcz 100 mm, **giętki**, pojedynczy przycisk do koagulacji, z kablem przyłączeniowym o długości 3 m, sterylny ?”

Odpowiedź 20: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 21: „poz.7 Czy zamawiający dopuści do postępowania aplikator argonowy, z filtrem, płaszcz 250 mm, **giętki** z pojedynczym przyciskiem do koagulacji, z kablem przyłączeniowym o długości 3 m, sterylny ?”

Odpowiedź 21: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 22: „poz. 17 Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający miał na myśli: Elektrode haczykową, płaską, płaszcz izolowany, \varnothing 5 mm, długość 350 mm z uchwytem z 2 przyciskami ?”

Odpowiedź 22: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 23: „poz. 18 Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający miał na myśli: Elektroda haczykowa, okrągła, płaszcz izolowany, \varnothing 5 mm, długość 320 mm z uchwytem z 2 przyciskami?”

Odpowiedź 23: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 24: „poz.25 Czy zamawiający dopuście możliwość dostarczania podanych aplikatorów w opakowaniach zbiorczych po 4 szt ? lub zamawiania w krotności opakowań ? Wykonawca nie jest w stanie na etapie wysyłki rozpakowywać opakowań zbiorczych ze względu na konieczność zachowania zasad aseptyki i antyseptyki oraz konieczności przestrzegania obowiązujących przepisów w tym zakresie. Jeśli zamawiający wyrazi zgodę prosimy o określenie ilości wymaganych aplikatorów zgadzających się krotności opakowani zbiorczego , w innym wypadku wykonawca nie będzie mógł dostarczyć sterylnego wyposażenia do szpitala gdyż musi przestrzegać obowiązujących przepisów.”

Odpowiedź 24: Zamawiający będzie dokonywał zamówień w pełnych opakowaniach handlowych dostępnych u Wykonawcy.

Pytanie 25: „poz. 31 Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający miał na myśli: Pinceta bipolarna PREMIUM, prosta, końcówki 0,7 mm, delikatne, długość 185 mm a nie m ?”

Odpowiedź 25: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 26: „dotyczy kodu GTIN wymaganego w formularzu cenowym

Czy w związku z obiektywną przeszkodą oraz nieistnieniem podstawy prawnej dla wymogu przekazywania Zamawiającemu kodów GTIN/UDI na etapie składania oferty, Zamawiający odstąpi od wskazanego wymogu?

Zwracamy uwagę, że przekazanie kodów GTIN/UDI oferowanych wyrobów na etapie składania ofert przetargowych jest w wielu przypadkach niemożliwe z przyczyn obiektywnych. Zgodnie z art. 27 ust. 1 Rozporządzenia UE 2017/745 Kod GTIN/UDI każdego wyrobu medycznego składa się z dwóch części: UDI – DI, który jest niezmiennym kodem identyfikacji produktu (część stała) i Kodu UDI – PI, który wskazuje jednostkę produkcji wyrobu (część zmienna – może zawierać elementy zmienne dla każdego wyrobu lub każdej partii wyrobów np. dzień produkcji lub datę ważności). W związku z powyższym kod UDI/GETIN w ramach jednego modelu wyrobu medycznego będzie ulegać zmianie w zależności od dnia lub miejsca, w którym dany egzemplarz wyrobu został wyprodukowany (tak jak np. numer partii lub numer seryjny produktu); podanie kodu wyrobu na etapie ofertowania bardzo często nie jest możliwe, gdyż niektóre egzemplarze wyrobów na moment ofertowania nie zostały jeszcze wyprodukowane i ich numery GETIN/UDI jeszcze nie są znane;

Zgodnie z art. 27 ust. 8 i 9 Rozporządzenia UE 2017/745 Instytucje zdrowia publicznego (m.in. podmioty lecznicze) oraz przedsiębiorcy są zobowiązani do przechowywania kodów GTIN/UDI wyłącznie w stosunku do wyrobów medycznych klasy III do implantacji; podmioty lecznicze i przedsiębiorcy nie mają obowiązku przechowywania kodów wyrobów innych niż wyroby medyczne do implantacji klasy III;

Z uwagi na powyższe, wymóg wskazania na etapie ofertowania kodów GTIN/UDI oferowanych wyrobów stanowi naruszenie art. 106 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych, który wyraża zasadę żądania wyłącznie przedmiotowych środków dowodowych. Taki wymóg nie ma znaczenia dla oceny legalności i dopuszczalności obrotu wyrobem i nie jest adekwatny do przedmiotu zamówienia, co prowadzi do wniosku, że stanowi całkowicie zbędne obciążenie po stronie wykonawcy.”

Odpowiedź 26: Zamawiający wymaga podania kodu GETIN w celu identyfikacji produktu oraz potwierdzenia gospodarki magazynowej, tymczasem nie wymaga podania kodu UDI.

Pytanie 27: „(pakiet 41) Czy Zamawiający dopuści kaniulę do iniekcji podsiatkówkowej posiadającą długość końcówki 5mm, pozostałe parametry bez zmian?”

Odpowiedź 27: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie asortymentu o parametrach opisanych w pytaniu.

Pytanie 28: „(pakiet 42) Czy Zamawiający dopuści soczewki o dioptrze od +16,5D do +25,0D co 0,5D?”

Odpowiedź 28: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 29: „(§ 4) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przesłanie faktury drogą mailową w formie pdf? Jeśli tak to na jaki adres mailowy?”

Odpowiedź 29: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanej zmiany do projektowanych postanowień umowy.

Pytanie 30: „Pakiet 3 - Wyroby medyczne do zespalania tkanek”.

Niestety, począwszy od listopada 2024 r. (...) nie będzie już posiadała w ofercie produktów opisanych w Pakiecie 3 w następujących pozycjach:

26	Zestaw do leczenia nieszczelności zespołów jelitowych w końcowej części jelita grubego składający się z gąbki z drenem REDONA, nakładki w dwóch różnych rozmiarach, popychacza, zestawu do irygacji (strzykawka, zatyczka i zacisk przesuwany), dren łączący ze złączem luer
26	Regulowany system drenażu rany

Zawarcie powyższych pozycji w Pakiecie 3 uniemożliwi nam złożenie oferty w tym zakresie, a przez to ograniczy konkurencyjność przetargu.

Ponadto pragniemy zwrócić Państwa uwagę na błędną numerację pozycji Pakietu 3, począwszy od następnej pozycji po pkt. 23.

W związku z powyższym zwracamy się z pytaniem, czy Zamawiający wyłączy w/w pozycje z Pakietu 3.”

Odpowiedź 30: Zamawiający wykreśla w/w pozycje z pakietu nr 3. Sporządzając ofertę należy posłużyć się zmodyfikowaną wersją formularz cenowego. Zmodyfikowany formularz cenowy stanowi załącznik nr 1 do niniejszego pisma.

Pytanie 31: „do pakietu nr 30 poz. 1: Czy zamawiający dopuści do zaoferowania preparat na bazie aldehydu ortoftalowego w op. a'5l z przeliczeniem ilości op. skuteczny wobec B. F, Tbc, V, S do 5 minut?

Pytanie 32: „do pakietu nr 30 poz. 2: Czy zamawiający dopuści do zaoferowania paski a op. a'25 sztuk z przeliczeniem ilości op.?”

Odpowiedź 31-32: Zamawiający wymaga zaoferowania asortymentu zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia.

Pytanie 33: „Pakiet 36 Poz.1

Prosimy o dopuszczenie ostrzy uniwersalnych pakowanych: 1szt / blister; 50 blistrów/ pudełko”

Odpowiedź 33: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie asortymentu o parametrach opisanych w pytaniu.

Pytanie 34: „Dot. Pakiet nr 37, poz.1

Czy Zamawiający akceptuje do dostawy nietoksyczny barwnik:

Nietoksyczny barwnik do wybarwiania błony granicznej wewnętrznej ILM (kolor niebieski):

0,125 mg Brilliant Blue G (trifenylometan, stężenie 0,25 g/l) oraz do wybarwiania błon nasiatkówkowych

ERM i ciała szklistego (kolor fioletowy): 0,65 mg Bromphenol Blue

(stężenie 1,3 g/l); Gęstość 1,03 g/cm³; medium: D2O (tlenek deuteru);

ampułkostrzykawka a 0,5 ml”

Odpowiedź 34: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 35: „Dot. Pakiet nr 41, poz.1

Czy Zamawiający akceptuje do dostawy kaniulę podsiatkówkową:

Kaniula do iniekcji podsiatkówkowej, z możliwością stosowania również do drenażu podsiatkówkowego małych ilości płynu (np. PFCL); prosta, o długości 28mm i średnicy 25Ga; sztywna końcówka robocza w kolorze zielonym o długości 2mm i średnicy zewnętrznej 38Ga (0,12mm) / wewnętrznej 41Ga; złącze typu Luer Lock”

Odpowiedź 35: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 36: *„Dot. Pakiet nr 45, poz.1*

Czy Zamawiający wymaga do dostawy diatermię sterylną, jednorazową, punktową niskotemperaturową o temp. grota ca 704 oC czy wysokotemperaturową o temp. grota ca 1204 oC”

Odpowiedź 36: Zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia Zamawiający wymaga zaoferowania diatermii niskotemperaturowej.

Pytanie 37: *„Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 5 ust. 1 (dot. zał. 2.1, zał. 2.2.):*

*Zamawiający może nałożyć na Wykonawcę kary umowne w wysokości **50 zł** za każdy dzień zwłoki w przypadku niedotrzymania terminu dostawy, tj. niedostarczenia towaru lub jego części w terminie i na warunkach określonych w § 2 ust. 1, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego przedmiotu zamówienia.**”*

Odpowiedź 37: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanej zmiany do projektowanych postanowień umowy.

Pytanie 38: *„Czy Zamawiający w pakiecie 46 dopuści nic z polipropylenu i polietylenu ,dł. nici 75cm, oraz poda dł. igły .”*

Odpowiedź 38: Zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia Zamawiający wymaga zaoferowania nici z polipropylenu.

Pytanie 39: *„Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 46 lp.1 igły o dł.10 mm lub 13 mm”*

Odpowiedź 39: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu, przy zachowaniu dodatkowych wymagań określonych przez zamawiającego. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 40: *„Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 46 lp.2 igły o dł.12mm lub 16 mm”*

Odpowiedź 40: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu, przy zachowaniu dodatkowych wymagań określonych przez zamawiającego. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 41: *„Czy Zamawiający w pakiecie 3 lp.1 dopuści w zależności od rozmiaru staplera pojemność główki po zamknięciu staplera 4,6 ml, 8,2 ml ,10,9 m i 13,2ml .”*

Odpowiedź 41: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją

należy w formularzu cenowym nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 42: „Pakiet nr 23 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski dla dorosłych do tlenoterapii z rezerwuarem o pojemności 1000ml. z drenem o przekroju gwiazdkowym dł. 200 cm. Pozostałe wymagania zgodne z SWZ”

Odpowiedź 42: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu o parametrach opisanych w powyższym pytaniu. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie: „*Opis przedmiotu zamówienia*” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 43: „Pakiet nr 23 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski dla dzieci do tlenoterapii z rezerwuarem z drenem o przekroju gwiazdkowym dł. 200 cm. Pozostałe wymagania zgodne z SWZ”

Odpowiedź 43: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu o parametrach opisanych w powyższym pytaniu. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie: „*Opis przedmiotu zamówienia*” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 44: „Pakiet nr 23 poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski dla dorosłych do podawania tlenu z drenem o przekroju gwiazdkowym dł. 200 cm. Pozostałe wymagania zgodne z SWZ”

Odpowiedź 44: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu o parametrach opisanych w powyższym pytaniu. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie: „*Opis przedmiotu zamówienia*” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 45: „Pakiet nr 23 poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski dla dzieci do podawania tlenu z drenem o przekroju gwiazdkowym dł. 200 cm. Pozostałe wymagania zgodne z SWZ”

Odpowiedź 45: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu o parametrach opisanych w powyższym pytaniu. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie: „*Opis przedmiotu zamówienia*” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 46: „Pakiet nr 23 poz. 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie nebulizacyjnej maski dla dorosłych z drenem o przekroju gwiazdkowym dł. 200 cm. Pozostałe wymagania zgodne z SWZ”

Odpowiedź 46: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu o parametrach opisanych w powyższym pytaniu. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie: „*Opis przedmiotu zamówienia*” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 47: „Pakiet nr 23 poz. 8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie nebulizacyjnej maski dla dzieci z drenem o przekroju gwiazdkowym dł. 200 cm. Pozostałe wymagania zgodne z SWZ”

Odpowiedź 47: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu o parametrach opisanych w powyższym pytaniu. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie: „*Opis przedmiotu zamówienia*” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 48: „*Pakiet nr 32 poz. 3*”

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki dwuczęściowej 10 ml z końcówką typu luer skalowanej co 0,2 ml. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.”

Odpowiedź 48: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu o parametrach opisanych w powyższym pytaniu. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie: „*Opis przedmiotu zamówienia*” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 49: „*Pakiet nr 32 poz. 3*”

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki dwuczęściowej 10ml z końcówką typu luer ze skalą rozszerzoną do 12ml.

Odpowiedź 49: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu o parametrach opisanych w powyższym pytaniu. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie: „*Opis przedmiotu zamówienia*” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 50: „*Pakiet nr 32 poz. 4*”

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki jednorazowej dwuczęściowej 20 ml z końcówką luer pakowanych po 50 szt. z możliwością przeliczenia w formularzu asortymentowo cenowym.

Odpowiedź 50: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań do dwóch miejsc po przecinku w celu porównywalności ofert oraz naniesieniem stosownej korekty w kolumnie „*Jednostka miary*” oraz „*Szacunkowa ilość jedn. miary*”.

Pytanie 51: „*Pakiet nr 23, pozycja nr 2, 3, 4, 5, 7, 8 – Czy zamawiający dopuści sterylne maski?*”

Odpowiedź 51: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu o parametrach opisanych w powyższym pytaniu. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie: „*Opis przedmiotu zamówienia*” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 52: „*Czy Zamawiający w Pakiecie nr 10 poz. 1 dopuści preparat antyroszeniowy do optyki w postaci małej gąbki w pojemniku z folii aluminiowej. Gąbka jest nasączona 6 ml roztworu przeciwmgielnego?*”

Odpowiedź 52: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu o parametrach opisanych w powyższym pytaniu. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie: „*Opis przedmiotu zamówienia*” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 53: „*Wnosimy o potwierdzenie, iż w Pakiecie nr 11 poz.1-3, Pakiecie nr 12 poz.1, Pakiecie nr 14 poz.1-3 (Zgodnie z § 4.1. pkt. 4 regulą 8 rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 5 listopada 2010 r. w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych (Dz. U. nr 2015, poz.1416) wyroby medyczne, które są przeznaczone do implantacji i chirurgiczne inwazyjne wyroby*

medyczne do długotrwałego użytku zalicza się do klasy IIb) Zamawiający wymagać będzie zaoferowania produktów zaklasyfikowanych do klasy IIb?”

Odpowiedź 53: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji warunków zamówienia oraz formularzu cenowym.

Pytanie 54: *„Czy Zamawiający w Pakiecie nr 12 dopuści klipsy do appendektomii XXL z niewchłaniałnego polimeru, sterylne z samonaprowadzającym zatrzaskiem o skutecznym zamykaniu tkanki od 10-22 mm. Dzięki specjalnej konstrukcji klips utrzymuje stabilność kształtu i pozostaje bezpiecznie zamknięty nawet na najgrubszych strukturach. Klipsy konfekcjonowane w magazynkach po 4 sztuki (jako jednostka miary podamy cenę za 6szt. klipsów lub zmienimy jednostkę na 4szt. i wpisujemy szacunkową 288 magazynków w miejsce 192) Do klipsów użyjemy na czas trwania umowy, specjalnie dedykowane klipsownice laparoskopowe o parametrach i w ilości wymaganej przez Zamawiającego.”*

Odpowiedź 54: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu o parametrach opisanych w powyższym pytaniu. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym w kolumnie: „Opis przedmiotu zamówienia” nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 55: *„Dotyczy zawarcia umowy: wnosimy o wyrażeniu zgody na zawarcie umowy w trybie korespondencyjnym i przesłanie umowy do podpisu pocztą lub w trybie z podpisem elektronicznym. Niezwłocznie po podpisaniu, umowa zostanie do Państwa odesłana.”*

Odpowiedź 55: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 56: „dotyczy Pakiet nr 1

Czy zamawiający dopuści również barwnik o pH 6.5-8.0 i osmolarności 270-400 mOsm/kg?”

Odpowiedź 56: Pakiet nr 1 nie dotyczy barwnika.

Pytanie 57: „dotyczy – dotyczy wzoru umowy paragraf 2 ust. 4

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu przedstawiania dokumentu potwierdzającego kontrolę warunków transportu w zakresie parametrów temperatury w formie wydruku lub droga elektroniczną w przypadku zamówienia na wyrobów medyczny dotyczy pakietu nr 37 który nie wymaga transportu w szczególnych, lodówkowych warunkach.”

Odpowiedź 57: Zamawiający nie wyraża zgody na odstąpienie od wymogu.

Pytanie 58: *„Czy zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie pozycji 23 oraz 24 z pakietu 3?”*

Odpowiedź 58: Zamawiający nie przewiduje wydzielania poszczególnych pozycji z pakietów w trakcie prowadzonej procedury przetargowej ze względu na brak technicznej możliwości wprowadzenia zmian w zakresie liczby pakietów w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej.

Pytanie 59: *„Czy Zamawiający w pakiecie 3 w pozycji 23 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Stapler skórny, zszywki powlekane teflonem w rozmiarze 6,5mm x 4,7mm o grubości 0,6mm?”*

Odpowiedź 59: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu o parametrach opisanych w powyższym pytaniu. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 60: *„Czy Zamawiający w pakiecie 14 w pozycji 1 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z*

opisem: Klipsy polimerowe, niewchłaniające, wykonane z tworzywa obojętnego biologicznie, konstrukcja uniemożliwiająca samoistne otwarcie klipsa, rozmiar ML, pakowane po 6 klipsów w magazynku, po 14 magazynków w opakowaniu?”

Odpowiedź 60: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu o parametrach opisanych w powyższym pytaniu. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 61: „Czy Zamawiający w pakiecie 14 w pozycji 2 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Klipsy polimerowe, niewchłaniające, wykonane z tworzywa obojętnego biologicznie, konstrukcja uniemożliwiająca samoistne otwarcie klipsa, rozmiar L, pakowane po 6 klipsów w magazynku, po 14 magazynków w opakowaniu?”

Odpowiedź 61: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu o parametrach opisanych w powyższym pytaniu. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 62: „Czy Zamawiający w pakiecie 14 w pozycji 3 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Klipsy polimerowe, niewchłaniające, wykonane z tworzywa obojętnego biologicznie, konstrukcja uniemożliwiająca samoistne otwarcie klipsa, rozmiar XL, pakowane po 6 klipsów w magazynku, po 14 magazynków w opakowaniu?”

Odpowiedź 62: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu o parametrach opisanych w powyższym pytaniu. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 63: „W rozporządzeniu ministra zdrowia z dnia 5 listopada 2010 zamieszczonego w Dzienniku Ustaw nr 215, poz 1416, paragraf 4.1, reguła 8; dotyczącym wyrobów do implantacji i chirurgicznych inwazyjnych wyrobów medycznych do długotrwałego użytku wskazano, że wyroby takie powinny posiadać klasę IIB. Natomiast w przypadku wyrobów medycznych przeznaczonych do użytku ale w bezpośrednim kontakcie z ośrodkowym układem krążenia lub sercem podniesiono ten wymóg do posiadania klasy wyższej czyli klasy III. Czy zgodnie z powyższym rozporządzeniem, przepisami oraz aktualnymi standardami medycznymi Zamawiający w pakiecie 14 wymaga, by klipsy jako wyroby medyczne stosowane w Państwa szpitalu, przeznaczone do użytku w bezpośrednim kontakcie z ośrodkowym układem krążenia, posiadały klasę III?”

Odpowiedź 63: Zamawiający potwierdza, że klipsy będą przeznaczone do użytku w bezpośrednim kontakcie z ośrodkowym układem krążenia.

Pytanie 64: „Zgodnie z Dz.U. Nr 16, poz. 76 z dnia 12 stycznia 2011 roku, aktywne wyroby medyczne przeznaczone do implantacji muszą być identyfikowalne. Kod użyty do ich oznakowania, musi umożliwiać szybką i jednoznaczną identyfikację wytwórcy i wyrobu, uwzględniać jego typ oraz rok produkcji; odczytanie kodu jeżeli jest to niezbędne, nie powinno wymagać zabiegu chirurgicznego. Informujemy, że nasze produkty spełniają wszystkie wymogi ww. ustawy. Zwracamy się zatem do Zamawiającego w pakiecie 14 o możliwość zastosowania papierowej części blistra (magazynka), która zawiera wszystkie wymagane informacje zawarte w powyższej ustawie (nr referencyjny, numer serii, datę ważności i produkcji, nazwę wytwórcy itd.) celem możliwości dołączenia do kartoteki pacjenta?”

Odpowiedź 64: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji warunków zamówienia oraz formularzu cenowym-dopuszcza rozwiązanie opisane powyżej.

Pytanie 65: „W rozporządzeniu ministra zdrowia z dnia 5 listopada 2010 zamieszczonego w Dzienniku Ustaw nr 215, poz 1416, paragraf 4.1, reguła 8; dotyczącym wyrobów do implantacji i chirurgicznych inwazyjnych wyrobów medycznych do długotrwałego użytku wskazano, że wyroby takie powinny posiadać klasę IIB. Natomiast w przypadku wyrobów medycznych przeznaczonych do użytku ale w bezpośrednim kontakcie z ośrodkowym układem krążenia lub sercem podniesiono ten wymóg do posiadania klasy wyższej czyli klasy III. Czy zgodnie z powyższym rozporządzeniem, przepisami oraz aktualnymi standardami medycznymi Zamawiający w pakiecie 11 wymaga, by klipsy jako wyroby medyczne stosowane w Państwa szpitalu, przeznaczone do użytku w bezpośrednim kontakcie z ośrodkowym układem krążenia, posiadały klasę III?”

Odpowiedź 65: Zamawiający potwierdza, że klipsy będą przeznaczone do użytku w bezpośrednim kontakcie z ośrodkowym układem krążenia.

Pytanie 66: „Zgodnie z Dz.U. Nr 16, poz. 76 z dnia 12 stycznia 2011 roku, aktywne wyroby medyczne przeznaczone do implantacji muszą być identyfikowalne. Kod użyty do ich oznakowania, musi umożliwiać szybką i jednoznaczną identyfikację wytwórcy i wyrobu, uwzględniać jego typ oraz rok produkcji; odczytanie kodu jeżeli jest to niezbędne, nie powinno wymagać zabiegu chirurgicznego. Informujemy, że nasze produkty spełniają wszystkie wymogi ww. ustawy. Zwracamy się zatem do Zamawiającego w pakiecie 11 o możliwość zastosowania papierowej części blistra (magazynka), która zawiera wszystkie wymagane informacje zawarte w powyższej ustawie (nr referencyjny, numer serii, datę ważności i produkcji, nazwę wytwórcy itd.) celem możliwości dołączenia do kartoteki pacjenta?”

Odpowiedź 66: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji warunków zamówienia oraz formularzu cenowym-dopuszcza rozwiązanie opisane powyżej.

Pytanie 67: „Dotyczy pakiet nr 32, poz. 1-4 Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania strzykawkę jednorazowego użytku, sterylną, dwuczęściową, z końcówką typu Luer posiadającą rozszerzoną skłalę, spełniającą pozostałe wymogi SWZ?”

Odpowiedź 67: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu – przy zachowaniu dodatkowych wymagań określonych przez zamawiającego. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 68: „Dotyczy pakiet nr 31, poz. 2 Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania igłę tępą 1,2 x50mm?”

Odpowiedź 68: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu – przy zachowaniu dodatkowych wymagań określonych przez zamawiającego. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie od 69 do 72 dotyczy pakietu 26 – pojemniki histopatologiczne – formularz asortymentowo-cenowy

Pytanie 69: „Czy Zamawiający w pozycji 1 wymaga pojemnik 15-30 ml z zakręcanym zamykaniem napełniony zbuforowaną 10% formaliną w ilości 10 ml do badania i transportu próbek chirurgicznych do badań histopatologicznych o wymiarach 37x44 mm (szerxwys)?”

Pytanie 70: „Czy Zamawiający w pozycji 2 wymaga pojemnik 50-80 ml z zakręcanym zamykaniem napełniony zbuforowaną 10% formaliną w ilości 30 ml do badania i transportu próbek chirurgicznych do badań histopatologicznych o wymiarach 60x64 mm (szerxwys)?”

Pytanie 71: „Czy Zamawiający w pozycji 3 wymaga pojemnik 100-150 ml z zakręcanym zamykaniem napełniony zbuforowaną 10% formaliną w ilości 120 ml do badania i transportu próbek chirurgicznych do badań histopatologicznych o wymiarach 65x100 mm (szerxwys)?”

Odpowiedź 71: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 15. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu o parametrach opisanych w pytaniu.

Pytanie 72: „Pakiet 22, poz. 36-37,

Czy zamawiający wydzieli poz.36-37 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź 72: Zamawiający nie przewiduje wydzielenia poszczególnych pozycji z pakietów w trakcie prowadzonej procedury przetargowej ze względu na brak technicznej możliwości wprowadzenia zmian w zakresie liczby pakietów w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej.

Pytanie 73: „Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź 73: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań do dwóch miejsc po przecinku w celu porównywalności ofert oraz naniemieniem stosownej korekty w kolumnie „Jednostka miary” oraz „Szacunkowa ilość jedn. miary”.

Pytanie 74: „Pakiet 23, poz. 2-8

Czy zamawiający dopuści dren o dł. min. 200 cm?

Odpowiedź 74: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu – przy zachowaniu dodatkowych wymagań określonych przez zamawiającego. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 75: „Pakiet 23 poz. 2-5

Czy Zamawiający wymaga masek bez zawartości DEHP ?”

Odpowiedź 75: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji warunków zamówienia oraz formularzu cenowym.

Pytanie 76: „Pakiet 23 poz. 7-8

Czy Zamawiający wymaga masek bez zawartości DEHP ?”

Odpowiedź 76: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji warunków zamówienia oraz formularzu cenowym.

Pytanie 77: „Pakiet 23 poz. 2-5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie masek sterylnych, sterylizowanych tlenkiem etylenu. Reszta parametrów zgodna z SWZ.”

Pytanie 78: „Pakiet 23 poz. 7-8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie masek sterylnych, sterylizowanych tlenkiem etylenu. Reszta parametrów zgodna z SWZ.”

Odpowiedź 77-78: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu – przy zachowaniu dodatkowych wymagań określonych przez zamawiającego. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 79: „Dotyczy §4

Zwracamy się z prośbą, aby w sytuacjach wyjątkowych Zamawiający wyraził zgodę na realizację zamówienia w częściach. Faktury są generowane na podstawie ruchu magazynowego i mogą wygenerować się dwie faktury.”

Odpowiedź 79: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanej zmiany do projektowanych postanowień umowy.

Pytanie 80: „Dotyczy § 4 wzoru umowy.

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na wysyłanie faktur VAT w wersji elektronicznej w formacie pdf. na adres mailowy Zamawiającego.”

Odpowiedź 80: Zamawiający udzielił odpowiedzi w tej kwestii odpowiadając na pytanie nr 29.

Pytanie 81: „Dotyczy §5 ust. 1 wzoru umowy.

Zwracamy się z prośbą o zmniejszenie kary umownej do 100 zł za każdy dzień opóźnienia.”

Odpowiedź 81: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanej zmiany do projektowanych postanowień umowy.

Pytanie 82: „Dotyczy § 8 wzoru umowy

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

Odpowiedź 82: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanej zmiany do projektowanych postanowień umowy.

Pytanie 83: „Dotyczy § 2 ust 3

Wnosimy o zmianę miejsca dostawy z magazynu Apteki Szpitalnej do Magazynu Zamawiającego.

Negatywna odpowiedź uniemożliwi złożenie oferty.”

Odpowiedź 83: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanej zmiany do projektowanych postanowień umowy.

Pytanie 84: „Dotyczy § 2 ust. 4

Prosimy Zamawiającego od odstąpienia od wymogu dostarczenia dokumentu potwierdzającego warunki w jakich odbywał się transport (w szczególności wskazujący temperaturę transportu) dla pakietu 8 oraz 20 . Przedmiot zamówienia opisany w pakiecie nr 8 oraz 20 to wyrób medyczny nie będący lekiem, który by wymagał przechowywania i transportowania w skrajnie niskich temperaturach i wąskich zakresach.

Kontrola produktów leczniczych oraz warunków, w jakich odbywał się transport, wynika z Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 27 października 2022 r. w sprawie podstawowych

warunków prowadzenia apteki i odnosi się do Prawa Farmaceutycznego, które dotyczy produktów leczniczych, natomiast w Pakiecie 8 oraz 20 przedmiotem są wyroby medyczne. Jednocześnie pragnę zauważyć, że Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 w sprawie wyrobów medycznych oraz uchylecia dyrektywy 98/79/WE i decyzji Komisji 2010/227/UE, mówi, że: „Dystrybutorzy zapewniają, aby w czasie, gdy są odpowiedzialni za wyrób, warunki przechowywania lub transportu były zgodne z warunkami określonymi przez producenta.”

Odpowiedź 84: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie proponowanej zmiany do projektowanych postanowień umowy.

Pytanie 85: „Dotyczy Pakietu nr 20

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 1 Siatka dedykowana do zaopatrywania przepuklin pępkowych. Siatka polipropylenowa, monofilamentna, antyadhezyjna z kieszeniami ułatwiającymi pozycjonowanie i wchłanianymi włóknami PGA. Siatka z wchłaniającym pierścieniem SorbaFlex (PDO – polydioxanon) wchłaniający w 24-32 tyg. pozwalającym na płaskie ułożenie siatki oraz z unikalną, wchłaniającą powłoką hydrożelową (wchłaniająca w 30 dni). Rozmiar porów siatki 3.97 mm² - warstwa przednia oraz 0.33mm² warstwa tylna. Grubość siatki 0.99mm. Rozmiar 6,4x6,4 cm.

Pytanie 86: „Dotyczy Pakietu nr 20

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 2 Siatki do zabiegów Laparoskopowych: siatki do położenia na jelitach. Ultralekka siatka monofilamentna dedykowana do procedur laparoskopowych. Siatka antyadhezyjna utworzona ze splotu włókien polipropylenowych (PP), włókien kwasu poliglikolowego (PGA). Siatka dwustronna z jedną powierzchnią PP i drugą PGA. Powierzchnia PGA, tzw. "puchnąca" - powleczona biowchłaniającym hydrożelem wchłaniający w 30 dni, na bazie zmodyfikowanego chemicznie hialuronianu sodu (HA), kokarboksymetylocelulozy (CMC) i glikolu polietylenowego (PEG). Grubość siatki 0.57mm, rozmiar porów 0,25 mm², waga po absorpcji 51g/m². Rozmiar: 15.2 x 15.2 cm.”

Pytanie 87: „Dotyczy Pakietu nr 20

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 3 i 8 Siatki do zabiegów Laparoskopowych: siatki do położenia na jelitach. Ultralekka siatka monofilamentna dedykowana do procedur laparoskopowych. Siatka antyadhezyjna utworzona ze splotu włókien polipropylenowych (PP), włókien kwasu poliglikolowego (PGA). Siatka dwustronna z jedną powierzchnią PP i drugą PGA. Powierzchnia PGA, tzw. "puchnąca" - powleczona biowchłaniającym hydrożelem wchłaniający w 30 dni, na bazie zmodyfikowanego chemicznie hialuronianu sodu (HA), kokarboksymetylocelulozy (CMC) i glikolu polietylenowego (PEG). Grubość siatki 0.57mm, rozmiar porów 0,25 mm², waga po absorpcji 51g/m². Rozmiar: 15.2 x 20.3cm.”

Pytanie 88: „Dotyczy Pakietu nr 20

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 4 Siatki do zabiegów Laparoskopowych: siatki do położenia na jelitach. Ultralekka siatka monofilamentna dedykowana do procedur laparoskopowych. Siatka antyadhezyjna utworzona ze splotu włókien polipropylenowych (PP), włókien kwasu poliglikolowego (PGA). Siatka dwustronna z jedną powierzchnią PP i drugą PGA. Powierzchnia PGA, tzw. "puchnąca" - powleczona biowchłaniającym hydrożelem wchłaniający w 30 dni, na bazie zmodyfikowanego chemicznie hialuronianu sodu (HA), kokarboksymetylocelulozy (CMC) i glikolu polietylenowego (PEG). Grubość siatki 0.57mm, rozmiar porów 0,25 mm², waga po absorpcji 51g/m². Rozmiar: 10.2 x 15.2cm”

Pytanie 89: „Dotyczy Pakietu nr 20

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 5 i 10 Siatki do zabiegów Laparoskopowych: siatki do położenia na jelitach. Ultralekka siatka monofilamentna dedykowana do procedur laparoskopowych. Siatka antyadhezyjna utworzona ze splotu włókien polipropylenowych (PP), włókien kwasu poliglikolowego (PGA). Siatka dwustronna z jedną powierzchnią PP i drugą PGA. Powierzchnia PGA, tzw. "puchnąca" - powleczona biowchłaniającym hydrożelem wchłaniający w 30 dni, na bazie zmodyfikowanego chemicznie hialuronianu sodu (HA),

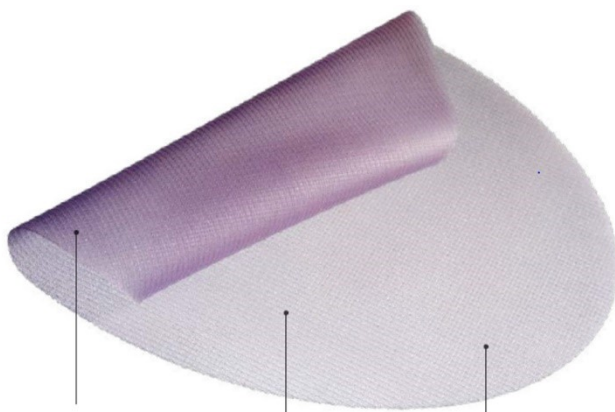
kokarboksymetylocelulozy (CMC) i glikolu polietylenowego (PEG). Grubość siatki 0.57mm, rozmiar porów 0,25 mm², waga po absorpcji 51g/m². Rozmiar: 20.3 x 25.4 cm”

Pytanie 90: „Dotyczy Pakietu nr 20

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 6, 7 i 11 Siatki do zabiegów Laparoskopowych: siatki do położenia na jelitach. Ultralekka siatka monofilamentna dedykowana do procedur laparoskopowych. Siatka antyadhezyjna utworzona ze splotu włókien polipropylenowych (PP), włókien kwasu poliglikolowego (PGA). Siatka dwustronna z jedną powierzchnią PP i drugą PGA. Powierzchnia PGA, tzw. "puchnąca" - powleczona biowchłaniałym hydrożelem wchłaniałym w 30 dni, na bazie zmodyfikowanego chemicznie hialuronianu sodu (HA), kokarboksymetylocelulozy (CMC) i glikolu polietylenowego (PEG). Grubość siatki 0.57mm, rozmiar porów 0,25 mm², waga po absorpcji 51g/m². Rozmiar: 30.5 x 35.6cm lub 25.4 x 33 cm do wyboru przez zamawiającego podczas składania zamówienia.”

Pytanie 91: „Dotyczy Pakietu nr 20

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 9 Siatki do zabiegów Laparoskopowych: siatki do położenia na jelitach. Ultralekka siatka monofilamentna dedykowana do procedur laparoskopowych. Siatka antyadhezyjna utworzona ze splotu włókien polipropylenowych (PP), włókien kwasu poliglikolowego (PGA). Siatka dwustronna z jedną powierzchnią PP i drugą PGA. Powierzchnia PGA, tzw. "puchnąca" - powleczona biowchłaniałym hydrożelem wchłaniałym w 30 dni, na bazie zmodyfikowanego chemicznie hialuronianu sodu (HA), kokarboksymetylocelulozy (CMC) i glikolu polietylenowego (PEG). Grubość siatki 0.57mm, rozmiar porów 0,25 mm², waga po absorpcji 51g/m². Rozmiar: 15.2 x 25.4cm



Dopuszczenie powyższych rozwiązań pozwoli na złożenie oferty konkurencyjnej cenowo przy jednoczesnej możliwości zaoferowania produktów najwyższej jakości o udowodnionej skuteczności klinicznej.”

Odpowiedź 85-91: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie asortymentu o parametrach opisanych w pytaniu.

Pytanie 92: „Celem usprawnienia procesu realizacji umowy zwracamy się do Zamawiającego czy przewiduje taką możliwość, aby po podpisaniu umowy zobowiązał się do przekazywania opiekunowi handlowemu/wykonawcy przewidywalnego - orientacyjnego w okresie kwartalnym/miesięcznym harmonogramu oczekiwanych dostaw/zamówień? Pozwoli to Wykonawcy w odpowiednim czasie zarezerwować wymagany dostawą towar dla Zamawiającego.

Odpowiedź 92: Zamówienia będą składane zgodnie z bieżącymi potrzebami Zamawiającego.

Pytanie 93: „Czy Zamawiający może zagwarantować realizację przedmiotu zamówienia na poziomie nie mniejszym niż 80% ilości wyszczególnionych w ofercie? Pozytywna odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji oferowanej ceny. Zapewnieniem

przestrzegania zasady uczciwej konkurencji będzie określenie przez Zamawiającego gwarantowanego poziomu zamówienia publicznego, który zostanie na pewno zrealizowany. Jak wskazano w Wyroku KIO z dnia 27 grudnia 2011 roku (KIO 2649/11): „Zamawiający powinien opisać przedmiot zamówienia w taki sposób, aby wykonawcy nie mieli wątpliwości, jakie usługi, dostawy, roboty budowlane należy wykonać i jaki będzie ich zakres, tak aby spełniały oczekiwania Zamawiającego, a z drugiej strony aby wykonawcy mogli w sposób prawidłowy dokonać wyceny złożonych ofert (...)

Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym m.in. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 r. KIO 1087/10, z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych wynika obowiązek dokładnego określenia przez zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet, jeżeli nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów oraz w wyroku z dnia 3.10.2014 r., KIO 1944/14: „Dla zapewnienia uczciwej konkurencji przy kalkulowaniu ceny oferty konieczne jest określenie w sposób precyzyjny zakresu, jakiego prawo opcji dotyczy, oraz wskazanie tej części zamówienia, która będzie realizowana na pewno, oraz tej części, której realizacja będzie uzależniona od decyzji zamawiającego o skorzystaniu z prawa opcji”.

W wyroku z dnia 7 maja 2014 r. KIO 809/14 Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że „nie można zaakceptować postanowień umowy dających zamawiającemu całkowitą, nieograniczoną pod względem ilościowym i pozostającą poza wszelką kontrolą dowolność w podjęciu decyzji o zmniejszeniu zakresu dostaw będących przedmiotem zamówienia”.

Odpowiedź 93: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 94: „W związku z tym iż zgodnie art. 431 ustawy PZP zarówno wykonawca jak i Zamawiający obowiązani są współdziałać przy wykonywaniu umowy w celu należytej realizacji zamówienia Wykonawca zwraca się z wnioskiem do Zamawiającego o dodanie zapisów projektu umowy w § 5 mając na względzie zgodną z prawem i równorzędną relację łączącą Zamawiającego z Wykonawcą o poniższej treści:

Zamawiający zapłaci Wykonawcy kary umowne za: odstąpienie od umowy lub jej rozwiązanie z powodu okoliczności, za które odpowiada Zamawiający, w wysokości 10 % niezrealizowanej wartości netto umowy.

Wskazany zapis jest istotny dla należytej realizacji zamówienia publicznego oraz współpracy pomiędzy Zamawiającym a Wykonawcą. W stosunkach cywilnoprawnych bardzo ważna jest równowaga pomiędzy obiema stronami umowy oraz wzajemne kształtowanie jej postanowień w granicach zasady swobody umów (art. 353¹ KC), pozwalające na uznanie wykonawcy za partnera, szanujące jego podstawowe prawa i pozwalające na zrównoważone i partnerskie relacje między zamawiającym i wykonawcą.”

Odpowiedź 94: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 95: „Wnosimy o wprowadzenie wymogu złożenia wraz z ofertą przedmiotowego środka dowodowego w postaci kart katalogowych na potwierdzenie zgodności oferowanego sprzętu z wymogami SWZ.”

Odpowiedź 95: Zamawiający nie wprowadza takiego wymogu.

Pytania techniczne:

Pytanie od 96 do 98 dotyczą Pakietu 26

Pytanie 96: „Prosimy o dopuszczenie w pozycji 1 pojemnika z zakręcanym zamykaniem napelniony zbuforowaną 10% formaliną do badania i transportu próbek chirurgicznych do badań histopatologicznych o pojemności 20 ml”

Odpowiedź 96: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu – przy zachowaniu dodatkowych wymagań określonych przez zamawiającego. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w

formularzu cenowym nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 97: „*Prosimy o dopuszczenie w pozycji 1 pojemnika z zakręcanym zamykaniem napętniony zbuforowaną 10% formaliną do badania i transportu próbek chirurgicznych do badań histopatologicznych o pojemności 40 ml*”

Odpowiedź 97: Zamawiający nie dopuszcza zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w pytaniu.

Pytanie 98: „*Prosimy o dopuszczenie w pozycji 3 pojemnika z zakręcanym zamykaniem napętniony zbuforowaną 10% formaliną do badania i transportu próbek chirurgicznych do badań histopatologicznych o pojemności 150 ml*”

Odpowiedź 98: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu – przy zachowaniu dodatkowych wymagań określonych przez zamawiającego. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 99: „**Pakiet 22 Pozycja 2-3**

Czy Zamawiający dopuści cewniki dostępne wyłącznie w rozmiarze CH24 i CH28?”

Pytanie 100: „**Pakiet 22, pozycja 5:**

Czy Zamawiający dopuści cewniki do odsysania dostępne w rozmiarach CH 6-22?”

Pytanie 101: „**Pakiet 22, pozycja 5:**

Czy Zamawiający dopuści cewniki do odsysania dostępne w rozmiarach CH 6-22?”

Pytanie 102: „**Pakiet 22, pozycja 5:**

Czy Zamawiający dopuści cewniki do odsysania z dwoma otworami naprzemianległymi?”

Pytanie 103: „**Pakiet 22, pozycja 7:**

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foleya CH6 z balonem 3ml?

Pytanie 104: „**Pakiet 22, pozycja 9**

Czy Zamawiający dopuści cewnik Pezzer w opakowaniu podwójnym - wew. folia, zew. papier/folia? c

Pytanie 105: „**Pakiet 22, pozycja 10:**

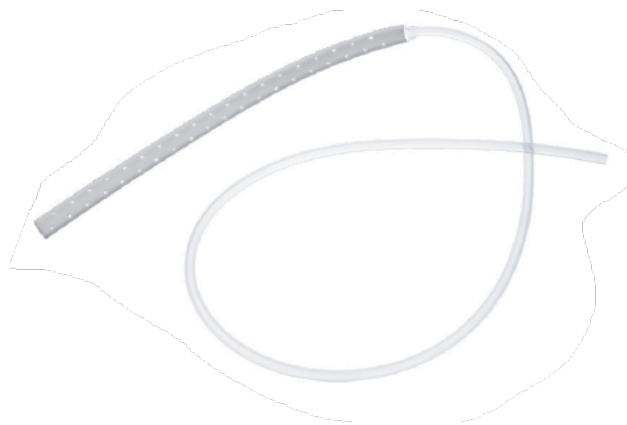
Czy Zamawiający dopuści cewniki Tiemannna dostępne w rozmiarach CH 8-24?”

Pytanie 106: „**Pakiet 22, pozycja 14:**

Czy Zamawiający dopuści cewniki dostępne w rozmiarach:14, 16, 18, 20, 22, 24, 28, 30, 32?”

Pytanie 107: „**Pakiet 22, pozycja 15:**

Czy Zamawiający dopuści dren typu Jackson Pratt wykonany z 100% silikonu, posiadający część drenująca 20cm (kontrastująca w promieniach RTG), część zbiorczą (odprowadzającą) 60cm; sterylny, pakowany podwójnie, dostępny w rozmiarach (szerokościach) CH 4,5, 7, 10, 13mm?”



Pytanie 108: „Pakiet 22, pozycja 15:

Czy Zamawiający dopuści dren typu Penrose bez drenu łączącego, dostępny w szerokościach 5-12mm, i o długości 300 lub 500mm, z niebieską linią kontrastującą w RTG na całej długości?”

Odpowiedź 99-108: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu – przy zachowaniu dodatkowych wymagań określonych przez zamawiającego. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 109: „Pakiet 22, pozycja 18:

Czy Zamawiający dopuści elektrody przedsercowe blaszkowe w opakowaniu a'4 szt. i wycenę za komplet a'4 szt.ig z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?”

Odpowiedź 109: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań do dwóch miejsc po przecinku w celu porównywalności ofert oraz naniesieniem stosownej korekty w kolumnie „Jednostka miary” oraz „Szacunkowa ilość jedn. miary”.

Pytanie 110: „Pakiet 22, pozycja 21:

Czy Zamawiający dopuści wycenę zestawu do lewatywy za opakowanie a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?”

Odpowiedź 110: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań do dwóch miejsc po przecinku w celu porównywalności ofert oraz naniesieniem stosownej korekty w kolumnie „Jednostka miary” oraz „Szacunkowa ilość jedn. miary”.

Pytanie 111: „Pakiet 22, pozycja 24

Czy Zamawiający dopuści kieliszki wykonane z polipropylenu?”

Odpowiedź 111: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu – przy zachowaniu dodatkowych wymagań określonych przez zamawiającego. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 112: „Pakiet 22, pozycja 24:

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe a'90 szt, z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości i zaokrągleniem w górę do 45 opakowań?”

Odpowiedź 112: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań do dwóch miejsc po przecinku w celu porównywalności ofert oraz naniesieniem stosownej korekty w kolumnie „*Jednostka miary*” oraz „*Szacunkowa ilość jedn. miary*”.

Pytanie 113: „*Pakiet 22, pozycja 27:*

Czy Zamawiający dopuści kompresy żelowe w rozmiarze 13x14cm?

Odpowiedź 113: Zamawiający nie dopuszcza zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w pytaniu.

Pytanie 114: „*Pakiet 22, pozycja 27:*

Czy Zamawiający dopuści kompresy żelowe w rozmiarze 12x29cm?

Odpowiedź 114: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu – przy zachowaniu dodatkowych wymagań określonych przez zamawiającego. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 115: „*Pakiet 22, pozycja 27:*

Czy Zamawiający dopuści kompresy żelowe w rozmiarze 16x26cm?

Odpowiedź 115: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu – przy zachowaniu dodatkowych wymagań określonych przez zamawiającego. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 116: „*Pakiet 22, pozycja 28:*

Czy Zamawiający dopuści kompresy żelowe w rozmiarze 12x29cm?

Odpowiedź 116: Zamawiający nie dopuszcza zaoferowania asortymentu o parametrach opisanych w pytaniu.

Pytanie 117: „*Pakiet 22, pozycja 28:*

Czy Zamawiający dopuści kompresy żelowe w rozmiarze 16x26cm?

Odpowiedź 117: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu – przy zachowaniu dodatkowych wymagań określonych przez zamawiającego. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 118: „*Pakiet 22, pozycja 34*

Czy Zamawiający dopuści łącznik do drenów o kształcie Y w rozmiarze 9 mm x 6mm?

Odpowiedź 118: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu – przy zachowaniu dodatkowych wymagań określonych przez zamawiającego. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 119: „*Pakiet 22, pozycja 36-37*

Czy Zamawiający dopuści wycenę opasek za opakowanie a'100 szt., z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź 119: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań do dwóch miejsc po przecinku w celu porównywalności ofert oraz naniesieniem stosownej korekty w kolumnie „*Jednostka miary*” oraz „*Szacunkowa ilość jedn. Miary*”.

Pytanie 120: „*Pakiet 22, pozycja 41, 48, 51*”

Czy Zamawiający oczekuje papierów oryginalny gwarantujących najwyższą jakość wydruku i pełną kompatybilność z urządzeniem?”

Odpowiedź 120: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji warunków zamówienia oraz formularzu cenowym.

Pytanie 121: „*Pakiet 22, pozycja 43*”

Czy Zamawiający dopuści wycenę papieru za opakowanie a’5szt., z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?”

Odpowiedź 121: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań do dwóch miejsc po przecinku w celu porównywalności ofert oraz naniesieniem stosownej korekty w kolumnie „*Jednostka miary*” oraz „*Szacunkowa ilość jedn. miary*”.

Pytanie 122: „*Pakiet 22, pozycja 50*”

Czy Zamawiający dopuści papier 210x295x100 z odpowiednim przeliczeniem ilości?”

Odpowiedź 122: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań do dwóch miejsc po przecinku w celu porównywalności ofert oraz naniesieniem stosownej korekty w kolumnie „*Jednostka miary*” oraz „*Szacunkowa ilość jedn. miary*”.

Pytanie 123: „*Pakiet 22, pozycja 52*”

Czy Zamawiający dopuści żel ścierny 250g?”

Odpowiedź 123: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu – przy zachowaniu dodatkowych wymagań określonych przez zamawiającego. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 124: „*Pakiet 22, pozycja 53*”

Czy Zamawiający oczekuje aby chirurgiczny marker skórny był przeznaczony do kontaktu z naruszoną skórą (klasa IIa reguła 4) – przeznaczony do wyznaczania linii/obszarów nacięć chirurgicznych w obrębie powierzchni skóry pacjenta? Brak klasyfikacji wyrobu w klasie IIa, uniemożliwia jakiegokolwiek jego kontakt z naruszoną skórą, co znaczenie ogranicza możliwości jego zastosowania w polu operacyjnym. Marker niższej klasy (klasa I sterylna), nie może mieć jakiegokolwiek kontaktu z raną operacyjną.”

Odpowiedź 124: Zamawiający potwierdza, iż marker będzie stosowany w warunkach chirurgicznych.

Pytanie 125: „*Pakiet 22, pozycja 56*”

Czy Zamawiający dopuści wycenę pojemników na kał niesterylnych za opakowanie a’250 szt., z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?”

Pytanie 126: „*Pakiet 22, pozycja 57*”

Czy Zamawiający dopuści wycenę kubków na mocz za opakowanie a’90 szt., z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?”

Pytanie 127: „*Pakiet 22, pozycja 59*”

Czy Zamawiający dopuści wycenę pojemników na próbki moczu za opakowanie a’100 szt., z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?”

Pytanie 128: „*Pakiet 22, pozycja 62*”

Czy Zamawiający dopuści próbki w opakowaniu a'500 szt. i wycenę za opakowanie a'500 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?"

Odpowiedź 125-128: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań do dwóch miejsc po przecinku w celu porównywalności ofert oraz naniesieniem stosownej korekty w kolumnie „Jednostka miary” oraz „Szacunkowa ilość jedn. miary”.

Pytanie 129: „**Pakiet 22, pozycja 68**

Czy Zamawiający dopuści sondy rektalne o długości 40cm?"

Odpowiedź 129: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu – przy zachowaniu dodatkowych wymagań określonych przez zamawiającego. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 130: „**Pakiet 22, pozycja 72**

Czy Zamawiający dopuści wycenę szyn za opakowanie a'10 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?"

Pytanie 131: „**Pakiet 22, pozycja 74**

Czy Zamawiający dopuści wycenę worków za opakowanie a'20 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?"

Pytanie 132: „**Pakiet 22, pozycja 75**

Czy Zamawiający dopuści wycenę trzonków za opakowanie a'10 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?"

Pytanie 133: „**Pakiet 22, pozycja 79**

Czy Zamawiający dopuści wycenę wzierników za opakowanie a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?"

Odpowiedź 130-133: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań do dwóch miejsc po przecinku w celu porównywalności ofert oraz naniesieniem stosownej korekty w kolumnie „Jednostka miary” oraz „Szacunkowa ilość jedn. miary”.

Pytanie 134: „**Pakiet 22, pozycja 82**

Czy Zamawiający dopuści zestaw do odsysania zakończony lejek-lejek cut to fit (z możliwością docięcia), bez kontroli siły ssania, końcówka do odsysania CH21 z pod1) wójnym załamaniami krzywizny, dren CH24 o długości 210cm?"

Odpowiedź 134: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu – przy zachowaniu dodatkowych wymagań określonych przez zamawiającego. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 135: „**Pakiet 22, pozycja 92**

Czy Zamawiający dopuści wycenę kaczek za opakowanie a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?"

Pytanie 136: „**Pakiet 22, pozycja 94**

Czy Zamawiający dopuści wycenę misek za opakowanie a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?"

Pytanie 137: „**Pakiet 22, pozycja 94**

Czy Zamawiający dopuści wycenę misek za opakowanie a'200 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?"

Pytanie 138: „Pakiet 22, pozycja 95

Czy Zamawiający dopuści wycenę misek nerkowatych za opakowanie a'300 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?”

Odpowiedź 135-138: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań do dwóch miejsc po przecinku w celu porównywalności ofert oraz naniesieniem stosownej korekty w kolumnie „Jednostka miary” oraz „Szacunkowa ilość jedn. miary”.

Pytanie 139: „Pakiet 22, pozycja 99

Czy Zamawiający dopuści sondę Sengstakena dostępną w rozmiarze CH18 i CH20?”

Odpowiedź 139: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu – przy zachowaniu dodatkowych wymagań określonych przez zamawiającego. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 140: „Pakiet 22, pozycja 99

Czy Zamawiający dopuści sondę Sengstakena wykonaną w całości z lateksu lub posiadającą lateksowe elementy, które mogą wywołać powikłania w postaci reakcji alergicznej, a nawet wstrząsu anafilaktycznego u pacjenta?”

Odpowiedź 140: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji warunków zamówienia oraz formularzu cenowym.

Pytanie 141: „Pakiet 22, pozycja 99

Czy Zamawiający oczekuje silikonowej sondy Sengstakena 4-światłowej?”

Odpowiedź 141: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji warunków zamówienia oraz formularzu cenowym.

Pytanie 142: „Pakiet 22, pozycja 100

Czy Zamawiający dopuści wycenę testów za opakowanie a'50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?”

Odpowiedź 142: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań do dwóch miejsc po przecinku w celu porównywalności ofert oraz naniesieniem stosownej korekty w kolumnie „Jednostka miary” oraz „Szacunkowa ilość jedn. miary”.

Pytanie 143: „Pakiet 22, pozycja 101

Zwracam się z prośbą o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje zaciskaczy do pępowiny czy nożyczki do przecinania zaciskacza do pępowiny tzw. „bocianki”?

Odpowiedź 143: Zamawiający oczekuje zaciskacza do pępowiny.

Pytanie 144: „Pakiet 22, pozycja 101

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?”

Odpowiedź 144: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań do dwóch miejsc po przecinku w celu porównywalności ofert oraz naniesieniem stosownej korekty w kolumnie „Jednostka miary” oraz „Szacunkowa ilość jedn. miary”.

Pytanie 145: „Pakiet 22, pozycja 103

Czy Zamawiający dopuści cewnik do embolektomii wykonany z poliamidu?”

Odpowiedź 145: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu – przy zachowaniu dodatkowych wymagań określonych przez zamawiającego. W przypadku

zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 146: „Pakiet 22, pozycja 103

Czy Zamawiający dopuści cewnik do embolektomii jednokanałowy bez otworów bocznych?”

Odpowiedź 146: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie asortymentu o parametrach opisanych w pytaniu.

Pytanie 147: „Pakiet 22, pozycja 103

Czy Zamawiający dopuści cewnik do embolektomii dwukanałowy z otworami bocznymi?”

Odpowiedź 147: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu – przy zachowaniu dodatkowych wymagań określonych przez zamawiającego. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 148: „Pakiet 22, pozycja 107

Czy Zamawiający dopuści dren płucząco-ssący w rozmiarach 7x13mm (z 6 otworami drenującymi) i 9x17mm (z 32 otworami drenującymi) o długości 50cm?”

Odpowiedź 148: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu – przy zachowaniu dodatkowych wymagań określonych przez zamawiającego. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 149: „Pakiet 22, pozycja 110

Czy Zamawiający dopuści cewnik do embolektomii wykonany z poliamidu?”

Odpowiedź 149: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu – przy zachowaniu dodatkowych wymagań określonych przez zamawiającego. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 150: „Pakiet 22, pozycja 110

Czy Zamawiający dopuści cewnik do embolektomii jednokanałowy bez otworów bocznych?”

Odpowiedź 150: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie asortymentu o parametrach opisanych w pytaniu.

Pytanie 151: „Pakiet 22, pozycja 110

Czy Zamawiający dopuści cewnik do embolektomii dwukanałowy z otworami bocznymi?”

Odpowiedź 151: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu – przy zachowaniu dodatkowych wymagań określonych przez zamawiającego. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 152: „Pakiet 23, poz. 2-5, 7-8

Czy Zamawiający dopuści maski sterylne?”

Odpowiedź 152: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu – przy zachowaniu dodatkowych wymagań określonych przez zamawiającego. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 153: „*Pakiet 23, poz. 2-5, 7-8*

*Czy zamawiający dopuści wyrób mikrobiologicznie czysty, który **nie jest wyrobem jałowym** (sterylnym), którego użycie niesie ze sobą ryzyko wprowadzenia zakażenia w drogi oddechowe pacjenta, infekcji miejscowej i/lub uogólnionej powodując zagrożenie dla zdrowia i życia pacjenta? Jeżeli tak, prosimy o określenie jakiego poziomu czystości mikrobiologicznej Zamawiający oczekuje i czy wymaga dostarczenia wyniku badania na zgodność z normą ISO 11737-1:2018 z akredytowanego laboratorium?”*

Pytanie 154: „*Pakiet 23, poz. 2-5, 7-8*

Czy zamawiający oczekuje wyrobu sterylnego (jałowego) pozbawionego zdolnych do życia drobnoustrojów w ich formach wegetatywnych jak i przetrwalnikowych, którego jałowość osiągnąca jest poprzez proces sterylizacji (tlenkiem etylenu), tym samym bezpiecznego dla pacjenta, minimalizującego ryzyko wprowadzenia zakażenia w drogi oddechowe?”

Odpowiedź 153-154: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji warunków zamówienia oraz formularzu cenowym oraz dopuszczonych niniejszym pismem.

Pytanie 155: „*Pakiet 31, poz. 1-2, 4*

Czy Zamawiający dopuści igły ścięte pod kątem 40 stopni? Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.”

Odpowiedź 155: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu – przy zachowaniu dodatkowych wymagań określonych przez zamawiającego. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 156: „*Pakiet 32, poz. 1-4*

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z 10% rozszerzeniem skali nominalnej?”

Odpowiedź 156: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu – przy zachowaniu dodatkowych wymagań określonych przez zamawiającego. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 157: „*Pakiet 32, poz. 4*

Czy Zamawiający dopuści strzykawki 20ml w opakowaniu a'50 szt. i wycenę za opakowanie a'50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?”

Odpowiedź 157: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań do dwóch miejsc po przecinku w celu porównywalności ofert oraz naniesieniem stosownej korekty w kolumnie „*Jednostka miary*” oraz „*Szacunkowa ilość jedn. miary*”.

Pytanie 158: „*Pakiet 44, poz. 1*

Czy Zamawiający dopuści wycenę igieł za opakowanie a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?”

Odpowiedź 158: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań do dwóch miejsc po przecinku w celu porównywalności ofert oraz naniesieniem stosownej korekty w kolumnie „Jednostka miary” oraz „Szacunkowa ilość jedn. miary”.

Pytanie 159: „Pakiet 31

Poz. 4

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania Igła filtracyjna do pobierania leków z tęym ostrzem, z filtrem cząsteczkowym 5 µm, ścięta pod kątem 45 °, 1,2 x40mm i 1,2 x 50 mm, co umożliwi efektywne pobranie preparatów z pojemników wielodawkowych o różnej pojemności”

Odpowiedź 159: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji warunków zamówienia, formularzu cenowym oraz dopuszczonych niniejszym pismem.

Pytanie 160: „Pakiet 32

Poz.1 -4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawk dwuczęściowych rozszerzoną odpowiednio

Poz.1 2 ml do 3 ml,

Poz.2 5 ml do 6 ml,

Poz.3 10 ml do 12 ml,

Pzo.4 20 ml do 24 ml.

Pozostałe parametry zgodnie z SWZ

Skala rozszerzona umożliwi skorzystanie zarówno tylko ze skali nominalnej, która jest graficznie oznaczona na cylindrze strzykawki jak i jednocześnie umożliwi pobranie większych, pośrednich pojemności, wg potrzeb użytkownika. Umożliwia to też optymalizację i ułatwienie procesu składania zamówień i utrzymania stanów magazynowych”

Odpowiedź 160: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu – przy zachowaniu dodatkowych wymagań określonych przez zamawiającego. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 161: „Pakiet 35

Poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Adapter strzykawkowy - umożliwia przygotowywanie i podaż leków w systemie zamkniętym typ CSTD. Kompatybilny ze wszystkimi złączami luer lock męskimi strzykawk. Bezigłowy. Objętość wypełnienia poniżej 0,4ml. Samo-uszczelniające się elastomerowe uszczelki zapobiegają uwalnianiu leku do otoczenia. Sygnał akustyczny "kliknięcie" informujący o bezpiecznym połączeniu. Adapter nie wymaga dodatkowej zatyczki. Przyrząd posiada mechanizm uniemożliwiający ponowne odkręcenie go od strzykawki. Nie zawiera PCV, DEHP i lateksu. Adapter jest częścią systemu zamkniętego CSTD, posiadającego kod ONB, wydany przez FDA. Możliwość użycia do 7 dni lub 10 aktywacji.”

Pytanie 162: „Poz.2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Adapter typu Luer Lock, obudowa wykonana z substacji innych niż PET. Umożliwia zamianę każdego złącza żeńskiego typu luer lock w system CSTD. Samo-uszczelniające się elastomerowa uszczelka wykonana z poliizoprenu, zapobiega uwalnianiu leku do otoczenia. Objętość wypełnienia poniżej 0,2ml. Maks. ilość przekłuć membrany to 10 przekłuć. Umożliwia bezpieczne przyłączenie adaptera strzykawki i przeniesienie leku. Sygnał akustyczny "kliknięcie" informujący o bezpiecznym połączeniu z

adapterem strzykawkowym. Nie zawiera PCV, DEHP i lateksu. Adapter jest częścią systemu zamkniętego CSTD, posiadającego kod ONB, wydany przez FDA.”

Pytanie 163: „Pytanie 162: „Poz.3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie adapter do fiolki o średnicy 13mm lub 20mm (do wyboru Zamawiającego). Adapter do fiolki do rozpuszczania leków i wyrównywania ciśnienia w systemie zamkniętym. Zamknięty system umożliwiający rozpuszczenie liofilizowanego leku oraz pobranie roztworu z fiolki do strzykawki. Posiada plastikową igłę wdłużnie ściętą umożliwiającą maksymalne pobranie leku z fiolki, podwójną membranę elastomerową gwarantującą suche połączenia, rozszerzającą się komorą zewnętrzną o objętości 100 ml dla adaptera 20mm i 20ml dla adaptera 13mm. Wykonany z sobsyancji innych niż PET. Zabezpiecza przed wyciekami oraz uwalnianiem areozoli, oparów niebezpiecznych substancji. Objętość adapterów poniżej 0,4ml. Sygnał akustyczny "kliknięcie" informujący o bezpiecznym połączeniu z adapterem strzykawkowym. Bez PCV. Posiada kod ONB nadany przez FDA.”

Pytanie 164: „Poz.3 według numeracji w formularzu

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zamiast Adapter do cewników Foley - Przyrząd bezigłowy z końcówką typu LuerLock z jednej i końcówką do cewników urologicznych typu Foley z drugiej strony, stosowany do podawania leków cytotoksycznych, bez DEHP i lateksu. Adapter musi być częścią systemu zamkniętego CSTD, posiadającego kod ONB, wydany przez FDA, produktu o poniższych parametrach:

adapter do cewników Foley - Przyrząd bezigłowy z końcówką kompatybilną z łącznikiem z pozycji 1 z jednej i końcówką do cewników urologicznych typu Foley z drugiej strony, stosowany do podawania leków cytotoksycznych, bez DEHP i lateksu. Podwójne elastomerowe membrany nie wystają poza krawędź obudowy co umożliwi skuteczną dezynfekcję powierzchni. Długość łącznika 6,5cm.”

Odpowiedź 161-164: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji warunków zamówienia, jak również asortymentu opisanego w powyższym pytaniu – przy zachowaniu dodatkowych wymagań określonych przez zamawiającego. W przypadku zaoferowania asortymentu dopuszczonego niniejszym wyjaśnieniem - modyfikacją należy w formularzu cenowym nanieść stosownie skorygowane zapisy tak, by nie było wątpliwości, co zaoferowano w danej pozycji.

Pytanie 165: „Poz.1

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy system służący do bezpiecznego rozpuszczania leków powinien być bezigłowy?”

Pytanie 166: „Poz.1

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy łącznik powinien być wyposażony w mechanizm uniemożliwiający ponowne odkręcenie go od strzykawki?”

Odpowiedź 165-166: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji warunków zamówienia oraz formularzu cenowym - wymaga zaoferowania systemu zamkniętego typu CSTD.

Pytanie 167: „Pakiet nr 36 pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy dopuści strzygarkę o startowym (pierwszym) ładowaniu do 12h, zaś każde kolejne ładowanie w pełni rozładowanej baterii do 4 h.

Odpowiedź 167: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie asortymentu o parametrze opisanym w pytaniu.

Pytanie 168: „Pakiet nr 36 pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie czy pisząca sygnalizacja kontroli baterii Zamawiający miał na myśli wskaźnik ładowania potwierdzający właściwy kontakt elektryczny pomiędzy adapterem ładowarki a strzyżarką”

Odpowiedź 168: Zamawiający nie stawia dodatkowych wymagań poza wymienionymi w specyfikacji warunków zamówienia oraz formularzu cenowym - dopuszcza sygnalizację kontroli bakterii opisaną w pytaniu.

Pytanie 169: „Czy Zamawiający wydzieli z pakietu nr 33 pozycje 1-21 i utworzy pakiet producencki, gdyż taka budowa pakietu ogranicza konkurencję tylko do jednego wykonawcy? Interesują nas poz. 27 -33 – filtry i obwody oddechowe. Czy Zamawiający wydzieli poz. 27-33 lub wykreśli z tego postępowania i ogłosi w nowym postępowaniu, tak aby ofertę mogły złożyć producenci i bezpośredni importerzy, a nie tylko jeden wykonawca?

Uzasadnienie:

Produkty od 1 do 21 to produkty jednego producenta.

poz. 27-33 – obwody i filtry oddechowe. Połączenie ich z pozostałymi pozycjami powoduje, iż w przedmiotowym pakiecie złoży ofertę wyłącznie jeden Wykonawca, który nie jest bezpośrednim importerem tylko pośrednikiem, co spowoduje znaczny wzrost cen poszczególnych produktów w pakiecie. Jest to niedopuszczalne w obecnej złej kondycji finansowej szpitala oraz w związku z opóźnieniami i trudnościami w regulowaniu bieżących płatności. Jest to działanie na szkodę szpitala, a także finansów publicznych. W poprzednim postępowaniu filtry i obwody oddechowe stanowiły odrębny pakiet i oferty mogło złożyć kilku Wykonawców.”

Odpowiedź 168: Zamawiający nie przewiduje wydzielenia poszczególnych pozycji z pakietów w trakcie prowadzonej procedury przetargowej ze względu na brak technicznej możliwości wprowadzenia zmian w zakresie liczby pakietów w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej.

Dodatkowo zamawiający modyfikuje formularz cenowy w z zakresie pakietu nr 33.

Załącznik:

1. Formularz cenowy w zakresie pakietu nr 3, 22 oraz 33 – wersja zmodyfikowana.

Pozostałe warunki zamówienia nie ulegają zmianie, aktualny pozostaje także termin składania ofert ustalony **do dnia 29.04.2024 r. do godziny 10.00** oraz termin otwarcia ofert: w tym samym dniu o godzinie 10.30.