

Odnosząc się do stanu epidemicznego Zamawiający informuje, że również bez modyfikacji umowy w sytuacjach związanych ze skutkami COVID 19 odpowiednie zastosowanie znajda przepisy ustawy z dnia 2 marca 2020 r. o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych.

Zamawiający sprzeciwia się uznaniu za siłę wyższą zdarzeń medycznych. Definicja zdarzenia medycznego wynika z brzmienia art. 67a ust. 1 ustawy z dnia 6 listopada 2008 r. o prawach pacjenta i Rzeczniku Praw Pacjenta (przesłanki materialne – co musi się stać, u kogo i z jakiego powodu) i art. 67a ust. 2 tej ustawy (przesłanka formalna – gdzie musi dojść do zdarzenia). Uwzględniając, że do zdarzenia medycznego musi dojść w następstwie niezgodnych z aktualną wiedzą: diagnozy, leczenia lub zastosowania produktu leczniczego lub wyrobu medycznego, w ocenie Zamawiającego nie jest to kategoria zdarzeń kwalifikowanych jako siła wyższa, czyli nie jest zdarzeniem losowym, o charakterze zewnętrznym, niezależnym od stron, na które strony nie mają wpływu, cechującym się brakiem możliwości jego przewidzenia przy zachowaniu należytej staranności.

4. Dotyczy: Załącznik nr 4 do SIWZ – formularz asortymentowo-cenowy. Pakiet nr 56 poz. 1.

Prosimy Zamawiającego o poprawienie omyłki w pozycji 1: „Czas pracy na wężyku pompy wynosi do 24 godzin niezależnie od ilości przebytych iniekcji”.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający poprawia oczywistą omyłkę i zgodnie z art. 38 ust. 4 ustawy Pzp modyfikuje zapis w zakresie Pakietu nr 56 poz. 1 w kolumnie 3 z ..."Czas pracy na wężyku pompy wynosi do 34 godzin niezależnie od ilości przebytych iniekcji"... na " Czas pracy na wężyku pompy wynosi do 24 godzin niezależnie od ilości przebytych iniekcji".

5. Dotyczy: Załącznik nr 4 do SIWZ – formularz asortymentowo-cenowy. Pakiet nr 56 poz. 2.

Zwracamy się z prośbą o modyfikację ilości w pozycji 2. Wężyki XD 2035 są pakowane po 100szt. Jest to minimalna ilość jaką możemy dostarczyć.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SIWZ.

6. Dotyczy: Załącznik nr 4 do SIWZ – formularz asortymentowo-cenowy. Pakiet nr 56 poz. 2.

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że w pozycji 2 miał na myśli „Wężyk typu XD 2035, sterylny wężyk pacjenta, długość 150cm, dwa zawory zwrotne, złącze luer lock, bez zawartości lateksu oraz ftalanów (DEHP). Objętość wężyka: 7,5ml. Szczelność ciśnieniowa maksymalnie 20 bar”.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuści również powyżej opisany wężyk.

7. Dotyczy: Załącznik nr 4 do SIWZ – formularz asortymentowo-cenowy. Pakiet nr 56 poz. 2 i 3.

Zwracamy się z prośbą o zmianę nazwy przedmiotu zamówienia w pozycji nr 2 i 3 na „Wężyk pacjenta Ulrich”.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SIWZ.

8. Dotyczy: Załącznik nr 4 do SIWZ – formularz asortymentowo-cenowy. Pakiet nr 56 poz. 1, 2, 3.

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że wymaga, aby informacja o braku ftalanów (DEHP) była potwierdzona w oryginalnej instrukcji obsługi materiałów eksploatacyjnych.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuści również, aby informacja o braku ftalanów (DEHP) była potwierdzona w oryginalnej instrukcji obsługi materiałów eksploatacyjnych.

9. Dotyczy: Załącznik nr 4 do SIWZ – formularz asortymentowo-cenowy. Pakiet nr 56 poz. 1, 2, 3.

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, aby zaoferowane materiały zużywalne były w pełni kompatybilne z urządzeniem CT Motion, a ponadto że nie spowodują usterek w urządzeniu, nie będą powodem jego uszkodzenia oraz że są zgodne z instrukcją używania wstrzykiwacza.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SIWZ.

10. Dotyczy: Załącznik nr 4 do SIWZ – formularz asortymentowo-cenowy. Pakiet nr 56 poz. 1, 2, 3.

Czy Zamawiający wymaga, aby wężyki były zatwierdzone przez producenta wstrzykiwacza automatycznego będącego własnością Zamawiającego? Zgodnie z instrukcją obsługi urządzenia: „Stosowanie kombinacji lub systemów wężyków, które nie są dopuszczone przez firmę ulrich medical, zagraża bezpieczeństwu pacjenta i/lub użytkownika oraz nienaganemu działaniu wstrzykiwacza. (...) Imitacje i inne fabrykaty nie są zaprojektowane dla wstrzykiwacza ani nie są sprawdzone do stosowania ze wstrzykiwaczem” (Instrukcja obsługi wersja: R13.2/2018-09 Rozdział 4 Informacje dotyczące bezpieczeństwa).

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuści również wężyki zatwierdzone przez producenta wstrzykiwacza automatycznego będącego własnością Zamawiającego.

Z poważaniem

Przewodniczący Komisji Przetargowej

Naczelną Pielęgniarką
Beskidzkiego Centrum Onkologii - Szpitala Miejskiego
im. Jana Pawła II w Bielsko-Białej

mgr Barbara Frymorgen