

ODPOWIEDZI NA PYTANIA ORAZ ZMIANA TREŚCI SIWZ

dot. przetargu nieograniczonego na: Dostawę sprzętu medycznego jednorazowego użytku dla Wojewódzkiego Szpitala im. Zofii z Zamoyskich Tarnowskiej w Tarnobrzegu.

Wojewódzki Szpital im. Zofii z Zamoyskich Tarnowskiej w Tarnobrzegu informuje, że wpłynęły pytania dotyczące treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia opracowanej do przedmiotowego postępowania i zgodnie z art. 38 ust. 1 Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2019 r. poz. 1843 z późn. zm.) w odpowiedzi na zadane pytania udziela następujących wyjaśnień:

Pytanie 1

SIWZ – rozdział III pkt. 5) – grupa kapitałowa

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą. Zgodnie z interpretacją przepisów dotyczących nowelizacji ustawy Pzp zamieszczonej na stronie Urzędu Zamówień Publicznych - „Zamawiający powinien przyjąć oświadczenie wykonawcy o braku przynależności do jakiegokolwiek grupy kapitałowej bądź przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, w sytuacji gdy w postępowaniu złożono jedną ofertę lub wniosek o dopuszczenie do udziału w postępowaniu. Oświadczenie o braku przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, niezależnie od ilości ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, również potwierdza brak podstawy do wykluczenia z postępowania, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp. Należy jednak w tym przypadku pamiętać, że jakakolwiek zmiana sytuacji wykonawcy w toku postępowania (włączenie do grupy kapitałowej) będzie powodowała obowiązek aktualizacji takiego oświadczenia po stronie wykonawcy”.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza złożenie w/w oświadczenia wraz z ofertą, pod warunkiem, że Wykonawca, nie należy do żadnej grupy kapitałowej. Jakakolwiek zmiana sytuacji Wykonawcy w toku postępowania (włączenie do grupy kapitałowej) powoduje obowiązek aktualizacji takiego oświadczenia po stronie Wykonawcy.

Pytanie 2

Projekt umowy – par. 3 ust. 3

W odniesieniu do zapisów SIWZ, sugerujących konieczność uwzględnienia w cenie oferty wszystkich kosztów związanych z realizacją zamówienia, zwracamy się z prośbą o podanie prognozowanej ilości zamówień, składanych przez Zamawiającego w trakcie realizacji umowy zamówienia publicznego.

Powyższe stanowi niezbędne informacje, konieczne do właściwego przygotowania oferty przetargowej w zakresie dokonania właściwej wyceny wyrobów, w koszt którego Wykonawcy powinni w kalkulować koszt wykonywanych dostaw.

Dodatkowo wnosimy o wprowadzenie do par. 3 ust. 3 projektu umowy zapisu o następującym brzmieniu:

„Zamawiający zastrzega sobie prawo do częściowej realizacji umowy, jednak niezrealizowana wartość umowy nie może być większa niż 30% wartości umowy”.

Zgodnie z opinią UZP, zamawiający każdorazowo określa minimalny poziom zamówienia, który zostanie zrealizowany, co pozwala wykonawcom na rzetelne i właściwe dokonanie wyceny oferty, wskazując jednocześnie dodatkowy zakres - margines, którego realizacja jest uzależniona od wskazanych w kontrakcie okoliczności skutkujących zmniejszonym zapotrzebowaniem i stanowi uprawnienie zamawiającego, z którego może, ale nie musi on skorzystać.

Także w orzeczeniu Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 8 stycznia 2008 r. (sygn. akt KIO/UZP 22/07) Izba wskazała, że niedopuszczalną praktyką jest określenie przez zamawiającego jedynie górnej granicy swojego zobowiązania, bez wskazania nawet minimalnej ilości, czy wartości, którą na pewno przeznaczy na potrzeby realizacji przedmiotu zamówienia. Taki sposób określenia przedmiotu zamówienia nie spełnia wymogów art. 29 ust 2 ustawy Pzp, który nakazuje, aby przedmiot zamówienia był opisany w sposób wyczerpujący i konkretny". Brak w postanowieniach umowy tego istotnego elementu pozostawia wykonawcę w niepewności, co do zakresu, jaki uda mu się zrealizować w ramach umowy, oraz uniemożliwia kalkulację ceny umownej, które może prowadzić do asekuracyjnego zawyżania cen. W efekcie na wykonawcę zostaje przerzucone całe ryzyko gospodarcze umowy, co z kolei stoi w sprzeczności z zasadą równości stron umowy.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ i jednocześnie informuje, że asortyment jest zamawiany średnio 1 x w miesiącu.

Pytanie 3

Projekt umowy – par. 4 ust. 8

Prosimy o zmianę terminu na 5 dni roboczych.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 4

Projekt umowy – par. 6 ust. 2

Prosimy o modyfikację par 6 ust. 2 projektu umowy, i dopuszczenie zmiany ceny brutto w przypadku zmiany stawki podatku VAT. W przypadku podniesienia stawki podatku VAT na wyroby medyczne z 8% na 23%, czyli aż o 15% punktów procentowych, przy utrzymywaniu cen brutto na niezmiennym poziomie, może zaistnieć sytuacja, że przez część trwania umowy, wykonawca będzie sprzedawał towar ze stratą. Wykonawca nie może sobie pozwolić na złożenie oferty z góry zakładając, że będzie ponosić stratę, w związku z czym od razu będzie musiał wliczyć ewentualną podwyżkę podatku w przygotowanej ofercie. Takie rozwiązanie jest z kolei niekorzystne dla Zamawiającego, ponieważ spowoduje przekroczenie wartości przeznaczonych na realizację, jak również uzyskanie wyższych cen od początku trwania umowy przetargowej. Dodatkowo powszechnie przyjęta zasada na gruncie orzecznictwa Trybunału Sprawiedliwości Unii Europejskiej mówi o konstrukcyjnej zasadzie neutralności VAT dla podatnika - podatek ten powinien obciążyć nabywcę (odbiorcę) towarów, nie zaś Wykonawcę (dostawcę) - celem uniknięcia konieczności wprowadzenia zmian do treści umowy w przypadku urzędowej zmiany stawki podatku VAT. Obciążanie Wykonawcy negatywnymi skutkami zmiany stawki podatku VAT stanowi nieuprawnione obniżenie wynagrodzenia należnego Wykonawcy, naruszając zasadę równowagi ekonomicznej pomiędzy Zamawiającym i Wykonawcą.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ, jednocześnie Zamawiający informuje, że zgodnie z zapisami § 10 ust. 5 Projektu umowy: „Wykonawca ma prawo do odstąpienia od umowy za 1 – miesięcznym wypowiedzeniem w przypadku zmiany stawki podatku VAT z 8% na 23%”.

Pytanie 5

Projekt umowy – par. 7 ust. 2

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

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 6

Projekt umowy – par. 8 ust. 3

Prosimy o zmianę terminu na 5 dni roboczych.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 7

Pakiet nr 10 poz. 3

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji żelu do EKG o pojemności 260 g.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 8

Pakiet nr 10 poz. 4

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji pasty o pojemności 115 g.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 9

Pakiet nr 10 poz. 11

Prosimy o wyjaśnienie czy w ww. pozycji należy zaoferować papier oryginalny czy zamawiający dopuści również papier kompatybilny (zamiennik papieru oryginalnego)?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga papier oryginalny.

Pytanie 10

Pakiet nr 10 poz. 20

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody prostokątne o rozmiarze 44 x 30 mm, pozostałe parametry oferowanych elektrod będą zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 11

Pakiet nr 10 poz. 20

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody kwadratowe z języczkiem ułatwiającym aplikację o rozmiarze 40 x 36 mm, pozostałe parametry oferowanych elektrod będą zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 12

Pakiet nr 10 poz. 21

Prosimy o wyjaśnienie czy wycięcie w elektrodzie do mocowania kabla ma być bez przecięcia boków elektrody co zapobiega jej rozerwaniu w trakcie aplikacji?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyjaśnia, że wycięcie w elektrodzie do mocowania kabla ma być bez przecięcia boków elektrody co zapobiega jej rozerwaniu w trakcie aplikacji.

Pytanie 13

Pakiet nr 10 poz. 29

Prosimy o wyjaśnienie czy w ww. pozycji należy zaoferować papier oryginalny czy zamawiający dopuści również papier kompatybilny (zamiennik papieru oryginalnego)?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga papier oryginalny.

Pytanie 14

Pakiet nr 10 poz. 30

Prosimy o wyjaśnienie czy w ww. pozycji należy zaoferować papier oryginalny czy zamawiający dopuści również papier kompatybilny (zamiennik papieru oryginalnego)?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga papier oryginalny.

Pytanie 15

Pakiet nr 10 poz. 33

Prosimy o dopuszczenie papieru o rozmiarze 57 mm x 30 m.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 16

pakiet nr 36

Pozycja nr 1 - prosimy o dopuszczenie zaaferowania kaniulę dotętnniczą, której cennik wykonany jest z FEP jako materiału równoważnego z PTFE, ze względu na przynależność do tej samej grupy (PTFE – politetrafluoroetylen – 5Y, FEP – tetrafluoroetylen-perfluoropropylen-kopolimer – 6Y) o zbliżonych właściwościach. Spełniającą pozostałe wymogi SIWZ.

W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania. Użytkownicy zgłaszają problemy przy zakładaniu kaniuli, nie ma możliwości użycia wkłucia drugi raz ze względu na zabezpieczenie przed zakłuciem co z kolei zwiększa zużycie sprzętu.

Pytanie 17

pakiet nr 21

Pozycja nr 9 - prosimy o dopuszczenie zaaferowania igieł typu motylek pakowanych pojedynczo a następnie w opakowania po 100 szt. tj. 40 opakowań po 100 szt.

Rodzaj/wielkość opakowania nie ma wpływu na wykonywanie procedur medycznych a dopuszczenie innego opakowania umożliwi złożenie wykonawcom konkurencyjnej oferty .

W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 18

dot pakiet 7 poz 1 :

Czy zamawiający dopuści wszczepialny port tytanowy o wysokości max. 11mm i ciężarze max. 10,5 g z odłączalnym cewnikiem silikonowym o dł. 55 cm i o średnicy wewnętrznej 1,1, mm i zewnętrznych 2,2 mm z zestawem do wprowadzania. W skład zestawu wchodzi port tytanowy, cewnik silikonowy cieniujący w RTG, całkowicie rozrywalny zestaw wprowadzający typu desilete, strzykawka 10 ml. Urządzenie do podnoszenia żył, igła prosta typu HUBER, zestaw do infuzji z igłą typu HUBER i poliuretanowym drenem, igła do tunelizacji i łącznik do przymocowania cewnika. Rozmiar 6,6 FR. Port naczyniowy kompatybilny ze środowiskiem CT i MRI.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 19

dot pakiet 7 poz 2 :

Czy zamawiający dopuści wszczepialny port tytanowy o wysokości max. 13,5 mm i ciężarze max. 12,5 g z odłączalnym cewnikiem silikonowym o dł. 66 cm i o średnicy wewnętrznej 1,6 mm i zewnętrznych 3,2 mm z zestawem do wprowadzania. W skład zestawu wchodzi port tytanowy, cewnik silikonowy cieniujący w RTG, całkowicie rozrywalny zestaw wprowadzający typu desilete, strzykawka 10 ml. Urządzenie do podnoszenia żył, igła prosta typu HUBER, zestaw do infuzji z igłą typu HUBER i poliuretanowym drenem, igła do tunelizacji łącznik do przymocowania cewnika. Rozmiar 9,6 FR. Port naczyniowy kompatybilny ze środowiskiem CT i MRI.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 20

dot pakiet 7 poz 3 :

Zestaw do założenia portu naczyniowego (standardowego) – port naczyniowy z cewnikiem silikonowym, port w całości tytanowy – komora i osłona portu wykonana z tytanu, wys. max 13,5 mm, waga portu max 12,5 g, jednokomorowy port z silikonową membraną o śr. max 11,9 mm, komora o objętości 0,7 ml, boczne ułożenie kaniuli wyjściowej względem komory portu, owalny kształt przekroju komory ułatwiający oczyszczenie portu.

Niepodłączony trwale do portu cewnik silikonowy o wymiarach: średnica wewnętrzna 1,3-1,5 mm., średnica zewnętrzna 2,3-2,6 mm, rozmiar 7,5 FR, długość min. 660

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 21

do pakietu 28

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z w/w pakietu pozycji 4.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.

Pytanie 22

do Pakietu 28

w pozycji 1- układy z generatorem o poniższych parametrach

UKŁAD - Jednorazowy, noworodkowy układ oddechowy: ramię podgrzewane, kompatybilne z markami popularnych nawilżaczy używanych na oddziałach szpitalnych. Odcinek podgrzewany wdechowy o długości 140 cm, (odcinek przedłużający ramię wdechowe do inkubatora – długość 30 cm), dren ciśnieniowy o długości 180 cm.

Układ zawierający spiralny przewód grzałki, pomagający redukować kondensację i sprzyja idealnemu nawilżeniu podawanego gazu.

Lekki i elastyczny materiał, z którego wykonane są rury zapewnia prawidłowe, wysokowydajne ogrzewanie.

Etykieta układu zawierająca datę ważności produktu.

Możliwość stosowania układu 30 dni u jednego pacjenta, układ wykonany z materiałów niezawierających DEHP, BPA

GENERATOR - wytwarzający i utrzymujący ciśnienie nCPAP oraz zmieniający kierunek gazów oddechowych zgodnie z wysiłkiem oddechowym noworodka. Generator zawierający cztery dysze zasilane mieszkanką powietrze-tlen o ciśnieniu około 60 cm H₂O, posiadający port do zamocowania końcówki donosowej lub maski nosowej, łączący się z układem rur złączką dwudrozną, wykonany z przejrzystego tworzywa umożliwiającego obserwację jego wnętrza, mocowany poprzez zaczep w kształcie litery „T”- kołyskowy do mocowania (uprząży), wykonany z materiału wolnego od ftalanów, lateksu i bisfenolu,

- wąż wydechowy o regulowanej długości pomiędzy 45-60 cm z zabezpieczeniami chroniącymi przed nadmiernym wzrostem ciśnienia,

- wąż pomiaru ciśnienia w drogach oddechowych zakończony końcówką cylindryczno-stożkową o średnicy około 4-4,8 mm oraz długości minimum 175 cm,

- wąż łączący aparat z nawilżaczem o Ø wewnętrznej 10 mm oraz długości minimum 55 cm,

- końcówka donosowa wykonana z miękkiego silikonu w różnych rozmiarach S; M; L; oznaczone kolorami i literami. Kształt końcówki zapewniający szczelność oraz minimalizujący urazy i jej kontakt ze skórą.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 23

do Pakietu 28

W pozycji 3 – czapeczki o poniższych parametrach

Wykonane z bawełny, wyposażone w trzy zapięcia na rzepy do mocowania węży. Wielkość czapeczki oznaczona jest kolorem w sposób trwały. Czapeczkę można rozwiązać by uzyskać dostęp do ciemniaczka. Dostępne w 10 rozmiarach dla Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 24

do Pakietu 28

W pozycji 5 -komory o poniższych parametrach

Komora z automatycznym poborem wody o pojemności 245 ml. Komora wyposażona w zintegrowany zawór odpowietrzający, komora posiadająca dwa pływaki kontrolujące prawidłowy poziom wody w komorze oraz zapobiegające przedostaniu się wody do układu pacjenta. Komora przeznaczona do użytku przez 14 dni, posiadająca datę ważności na opakowaniu.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 25

do pakietu 33

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w w/w pakiecie układów o poniższych parametrach;

Układ oddechowy jednorazowego użytku pasujący do aparatu do resuscytacji, wyposażony w:

- ramię wdechowe niepodgrzewane, długość linii 183 cm
- układ zaopatrzony w zatyczkę w postaci korka zapewniającego szczelność układu w trakcie przechowywania oraz zastępujący i pełniący funkcję płucka testowego
- na końcu układu zastawka PEEP
- wykonany z PCV, nie zawiera lateksu.
- Zestaw mikrobiologicznie czysty, zapakowany w opakowanie foliowe.
- widoczna i czytelna data ważności.
- pakowany pojedynczo.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 26

do pakietu 44

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z w/w pakietu pozycji 1, oraz utworzenie oddzielnego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.

Pytanie 27

pakiet 5 pozycja 72

Czy Zamawiający w pozycji 5 pakiet 72 dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy wysokoprzepływowo (High Flow) z termoplastycznego poliuretanu Tecoflex z prostymi ramionami o przekroju 6,5 Fr i długościach: 7,5 cm, 10 cm, 12,5 cm; 8Fr i długościach: 10 cm, 12,5 cm, 15 cm; 11 Fr i długościach: 15 cm, 17 cm, 20 cm, 25 cm do wyboru przez Zamawiającego?

Charakterystyka cewnika:

- termoplastyczny poliuretan Tecoflex
- radioceniujący szaft cewnika
- końcówka bez bocznych otworów zmniejszająca ryzyko powstawania zakrzepu
- przednie otwory zmniejszające ryzyko powstawania zakrzepów
- obrotowy pierścień do szycia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry
- zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wyslizgnięciem się
- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
- kompatybilny z MRI
- odporna na odkształcenia prowadnica „J” z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia, dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg
- igła wprowadzająca 18G
- rozszerzadło
- nasadki iniekcyjne Luer Lock
- wyprodukowany w Niemczech

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 28

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 5 z pakietu 72 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.

pakiet 72 poz. 5

Czy Zamawiający w pozycji 5 pakiet 72 dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy wysokoprzepływowo (High Flow) z termoplastycznego poliuretanu Tecoflex z prostymi ramionami o przekroju 6,5 Fr i długościach: 7,5 cm, 10 cm, 12,5 cm; 8Fr i długościach: 10 cm, 12,5 cm, 15 cm; 11 Fr i długościach: 15 cm, 17 cm, 20 cm, 25 cm, do wyboru przez Zamawiającego?

Charakterystyka cewnika:

- termoplastyczny poliuretan Tecoflex
- radioceniujący szaft cewnika
- końcówka bez bocznych otworów zmniejszająca ryzyko powstawania zakrzepu

- przednie otwory zmniejszające ryzyko powstawania zakrzepów
- obrotowy pierścień do szycia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry
- zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi roniącymi rurkę końcówki przed wyslizgnięciem się
- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
- kompatybilny z MRI
- odporna na odkształcenia prowadnica „J” z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia, dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg
- igła wprowadzająca 18G
- rozszerzadło
- nasadki iniekcyjne Luer Lock
- wyprodukowany w Niemczech

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 5 z pakietu 72 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.

Pytanie 29

pakiet 24 pozycje 4,5

Czy Zamawiający w pozycjach 4,5 pakiet 24 dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy wysokoprzepływowo (High Flow) z termoplastycznego poliuretanu Tecoflex z prostymi lub zagiętymi ramionami o przekrojach 11 Fr i 13 Fr i długościach: 15 cm, 17 cm, 20 cm, 25 cm do wyboru przez Zamawiającego?

Charakterystyka cewnika:

- termoplastyczny poliuretan Tecoflex
- radioceniujący szaft cewnika
- końcówka bez bocznych otworów zmniejszająca ryzyko powstawania zakrzepu
- przednie otwory zmniejszające ryzyko powstawania zakrzepów
- obrotowy pierścień do szycia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry
- zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wyslizgnięciem się
- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
- kompatybilny z MRI
- odporna na odkształcenia prowadnica „J” z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia, dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE, która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg
- igła wprowadzająca 18G
- rozszerzadło
- nasadki iniekcyjne Luer Lock
- wyprodukowany w Niemczech

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 30

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycjach 4,5 z pakietu 24 i stworzy osobny pakiet dla tych pozycji?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.

Pytanie 31

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie szczotek o średnicy korpusu maksimum 2,4 mm.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 32

Pakiet 12. Wkłady jednorazowe, zestawy do drenażu klatki piersiowej, woreczki do laparoskopii.

Pyt. 1. poz. 1,2,8,9. Czy zamawiający w trosce o bezpieczeństwo personelu i pacjentów oraz zachowanie uczciwej konkurencji, dopuści do postępowania system do odsysania innego producenta o następujących cechach: wkłady posiadają w pokrywie dwa króćce (pacjent, próżnia), o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów. Króciec przyłączeniowy do pacjenta jest uniwersalny (także do zabiegów ortopedycznych), gładki i rozszerzający się, przez co dostosowany jest do drenów o różnej średnicy; nie jest obrotowy, ponieważ obrotowy jest cały wkład, w tym sensie, że można go umieścić w kanistrze w dowolnej pozycji i tym samym skierować króciec w stronę pacjenta.

Wyposażone są w filtr hydrofobowo-antybakteryjny, zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem jak i personel przed kontaktem z odsysaną wydzieliną, w dwa uchwyty w postaci pętli do wygodnego demontażu oraz szeroki port do pobierania próbek. Ochrona przeciwbryzgowa przed wcześniejszym zamknięciem filtra (oraz zabezpieczenie zwrotne przed cofaniem się wydzielin do pacjenta) następuje dzięki wewnętrznemu wyprofilowaniu w postaci zastawki plastikowej dzielącej od spodu pokrywę na trzy komory.

Wkłady samo zasysają się i samo uszczelniają po uruchomieniu ssania, współpraca z dowolnym źródłem ssania, wkłady o kształcie okrągłym. Wkłady oraz kanistry występują o pojemności 1000ml,2000ml. Kanistry kompatybilne z oferowanymi wkładami, ze skalą pomiarową, z możliwością mycia ręcznego, mechanicznego. Kanistry z przezroczystego tworzywa, z możliwością sterylizacji w temp.121st.C, wyposażone są w zaczepek do mocowania, bez innych przyłączy.

Powyżej opisany system charakteryzuje się prostotą obsługi jak i bezpieczeństwem użytkowania.

Zgoda Zamawiającego umożliwi zaoferowanie systemu najnowocześniejszego na rynku, ze względu na opatentowaną, antybakteryjną technologię produkcji wkładów i pojemników (co jest potwierdzone badaniami laboratoryjnymi wg. ISO 22196). Deklarujemy bezpłatne wyposażenie oddziałów w kompatybilne pojemniki (o właściwościach antybakteryjnych) wielorazowego użytku w przypadku wybrania naszej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 33

Pakiet 12 poz.1,2. Czy zamawiający oczekuje,aby na każdym wkładzie była umieszczona fabrycznie nadrukowana data ważności i numer serii? Zamawiający ma wówczas pełną kontrolę nad używanym asortymentem pod względem przydatności(data ważności) i identyfikacji(numer serii) nad asortymentem, po dekompletacji opakowania zbiorczego poprzez wydawkę na oddziały.Fabrycznie nadrukowana data ważności,warunkuje także, kontrolę nad skutecznością i przydatnością filtrów we wkładzie.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie oczekuje.

Pytanie 34

Pakiet 12 poz.3,4,5,6,7.Prosimy zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu, ponieważ nie ma merytorycznego uzasadnienia łączenie w pakiecie (gdzie zasadniczą wartością stanowi system do odsysania), innych asortymentów nie współpracujących z systemem do odsysania.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.

Pytanie 35

Czy w Pakiecie 32 w pozycji 2 Zamawiający oczekuje zestawu do przezskórnej tracheotomii wykonywanej metodą Griggsa, która jest oparta na użyciu dedykowanego, wielorazowego peana.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie oczekuje.

Pytanie 36

Czy z Pakiecie 32 w pozycji 2 Zamawiający wymaga, aby zestaw był wyposażony w rurkę tracheostomijną z wbudowanym przewodem do odsysania (rozmiary do wyboru przez Zamawiającego tj. 7,0; 8,0 lub 9,0 mm).

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 37

części nr 32:

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 1 igły ze szlifem Hubera dostępne w rozmiarach 19G, 20G o długościach 19, 25 i 32mm? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 38

części nr 32:

Czy Zamawiający dopuści, aby igły w pozycji 1 miały możliwość podaży pod ciśnieniem do 300 mmHg? Pozostałe rozmiary zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie

Pytanie 39

Dotyczy: Załącznik 2 do SIWZ, Formularz cenowy, pakiet 72, poz. 1 i 2

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

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 40

Dotyczy: Załącznik 2 do SIWZ, Formularz cenowy, pakiet 72, poz. 1 i 2

Prosimo o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, aby zaoferowane materiały eksploatacyjne nie spowodowały usterek w jego działaniu i nie będą powodem jego uszkodzenia oraz że są zgodne z instrukcją używania wstrzykiwacza.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 41

Dotyczy SIWZ, Cześć C, rozdział III punkt 7

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że uzna zapis art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP za spełniony, gdy wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą. Zgodnie z interpretacją przepisów dotyczących nowelizacji ustawy Pzp zamieszczonej na stronie Urzędu Zamówień Publicznych - "Zamawiający powinien przyjąć oświadczenie wykonawcy o braku przynależności do jakiegokolwiek grupy kapitałowej bądź przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, w sytuacji gdy w postępowaniu złożono jedną ofertę lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu. Oświadczenie o braku przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, niezależnie od ilości ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, również potwierdza brak podstawy do wykluczenia z postępowania, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp. Należy jednak w tym przypadku pamiętać, że jakakolwiek zmiana sytuacji wykonawcy w toku postępowania (włączenie do grupy kapitałowej) będzie powodowała obowiązek aktualizacji takiego oświadczenia po stronie wykonawcy."

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 1.

Pytanie 42

Dotyczy: Załącznik 7 do SIWZ, Wzór umowy, § 3, pkt. 15

„Wykonawca oświadcza, że zna sytuację finansową Zamawiającego i w przypadku nieterminowego regulowania płatności przez Zamawiającego, wykonawca nie może wstrzymać wykonywania dostaw w zakresie przedmiotu zamówienia.”

Prosimy Zamawiającego o zmianę powyższego zapisu na: „Niedokonanie lub opóźnienie zapłaty należności za dostarczony towar nie upoważnia wykonawcy do wstrzymania dostawy kolejnej partii towaru, chyba, że zwłoka w zapłacie przekracza 60 dni.”

W stosunkach zobowiązaniowych wynikających z umów wzajemnych jest regułą, że każda ze stron, zobowiązując się do świadczenia, czyni to w przekonaniu, iż otrzyma ekwiwalent swego świadczenia od kontrahenta. Dlatego też zgodnie z art.552 KC, gdy Kupujący dopuszcza się zwłoki z zapłatą ceny za dostarczony towar i powstaje przypuszczenie, że zapłata za towar, który będzie dostarczony później nie nastąpi, sprzedawca może powstrzymać się z dostarczeniem pozostałego towaru wyznaczając dodatkowy termin do zabezpieczenia zapłaty.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 43

Dotyczy: Załącznik 7 do SIWZ, Wzór umowy, § 6, pkt. 2

„W przypadku zmiany stawki VAT zmianie ulegnie kwota podatku VAT i cena netto, cena brutto pozostanie niezmienna.”

VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągnięte przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia. Wykonawca nie jest w stanie przewidzieć, czy stawka podatku Vat ulegnie podwyższeniu i niezasadne jest aby wziął na siebie ryzyko utraty części wynagrodzenia z powodu podniesienia stawki podatku Vat. W związku z powyższym prosimy o modyfikację zapisu umowy na „W przypadku zmiany stawki VAT zmianie ulegnie kwota podatku VAT i cena brutto, cena netto pozostanie niezmienna.” Brak zgody Zamawiającego spowoduje wzrost cen netto wyrobów medycznych już na etapie składania ofert.

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 4.

Pytanie 44

Czy Zamawiający oczekuje, aby dostawy wyrobów medycznych do siedziby Zamawiającego odbywały się odpowiednimi środkami transportu, czyli pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma” posiadającymi możliwość ogrzewania lub chłodzenia przewożonego asortymentu, zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13.03.2015 r. w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2015, poz. 381) pkt 5.5 ppkt. 2?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 45

Czy Zamawiający oczekuje przedstawienia wykazu odpowiednio przystosowanych środków transportu, czyli pojazdów wyposażonych w zabudowy typu „izoterma” do realizacji zamówienia na dostawę wyrobów medycznych zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Rozwoju z dnia 27.07.2016 r. poz. 1126 w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 46

Czy Zamawiający oczekuje, aby dostawy towaru wyrobów medycznych do siedziby Zamawiającego odbywały się środkami transportu, czyli pojazdami, wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma”, które umożliwiają

dopasowanie temperatury i wilgotności do wymogów przewożonego asortymentu, ustalonych przez producenta i umieszczonych na opakowaniach lub w kartach charakterystyki preparatu niebezpiecznego?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 47

W karcie charakterystyki produktu niebezpiecznego producent wskazuje, w jakich warunkach powinien być przewożony i magazynowany towar. W związku z powyższym czy Zamawiający oczekuje, aby dostawy wyrobów medycznych i produktów biobójczych do siedziby Zamawiającego odbywały się środkami transportu, czyli pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma” ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 48

Czy Zamawiający oczekuje, aby dostawca zamówionego towaru (jego pracownik) pomagał przy rozładunku towaru w miejscu wskazanym przez Zamawiającego oraz był obecny podczas sprawdzenia zgodności towaru z zamówieniem?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 49

Czy Zamawiający oczekuje, aby dostawy towaru były wykonywane własnymi środkami transportu Wykonawców bez udziału pośredników? Takie rozwiązanie daje Zamawiającemu pewność należytej wykonanej dostawy oraz tego, że dostarczony towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 50

Czy Zamawiający oczekuje, aby dostarczany towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi? Takie rozwiązanie da Zamawiającemu pewność, iż dostarczone wyroby, które będą wykorzystywane do udzielania świadczeń zdrowotnych dla ludzi, nie były przewożone z produktami niemedycznymi, w tym np. z oponami, żarówkami, substancjami żrącymi lub innymi, a zatem, że zachowane zostały wymogi: zabezpieczenia przed wzajemnym skażeniem produktów leczniczych oraz przed ich zanieczyszczeniem i uszkodzeniem mechanicznym.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 51

Czy w związku z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13.03.2015 w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2015, poz. 381), pkt 5.5 ppkt 2, który nakłada na dostawców obowiązek odpowiedniego przechowywania oraz transportu wyrobów medycznych, produktów leczniczych, Zamawiający będzie wymagał aby dostawy do siedziby Zamawiającego odbywały się odpowiednimi środkami transportu czyli pojazdami typu „izoterma”, które umożliwiają dopasowanie temperatury i wilgotności do wymogów przewożonego asortymentu, ustalonych przez producenta? W załączeniu przykładowe wytyczne producentów jak i dystrybutorów, odnośnie odpowiedniego transportu oraz przechowywania sprzętu medycznego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 52

Wielu Wykonawców dostarcza towar korzystając z usług kurierskich. Czy w związku z tym Zamawiający wymaga aby towar był dostarczany przez wyspecjalizowane firmy kurierskie posiadające pojazdy typu „izoterma”, które umożliwiają dopasowanie temperatury i wilgotności do wymogów przewożonego asortymentu? Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 13.03.2015 w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2015, poz. 381), pkt 5.5 ppkt 2, nakłada na dostawców obowiązek odpowiedniego przechowywania jak i transportu wyrobów medycznych, produktów leczniczych w sposób umożliwiający ochronę tych produktów od szkodliwego wpływu światła, temperatury, wilgoci i innych czynników zewnętrznych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 53

Zwracamy się do Zamawiającego o wyjaśnienie czy w momencie zmiany ustawowej wysokości podatku Vat na wyroby medyczne, w trakcie obowiązującej z Zamawiającym umowie zmieni się wysokość cen i wartość należności brutto, a wartość netto pozostanie na nie zmienionym poziomie?

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 4.

Pytanie 54

Czy Zamawiający w zadaniu nr 18, w pozycji nr 3, 4, 5, 6, zgodnie z opisem dotyczącym rozszerzonej skali, potwierdza, iż rozszerzona skala ma wynosi odpowiednio 2-3ml, 5-6ml, 10-12ml, 20-24ml czyli min. 20%?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający potwierdza.

Pytanie 55

Czy Zamawiający w zadaniu nr 18, w pozycji nr 3, 4, 5, 6, potwierdza, iż wymagane strzykawki mają posiadać tłok, bez żadnych przewężeń przy uchwycie tłoka?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający potwierdza.

Pytanie 56

Czy Zamawiający w zadaniu nr 18, w pozycji nr 12, dopuszcza w miejsce wymaganego atestu do użycia z lekami cytotoksycznymi, oświadczenie producenta wyrobu o możliwości zastosowania z lekami toksycznymi, przy wymaganiach technicznych bez zmian, tak jak obecnie wykorzystywane w Państwa jednostce?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 57

Czy Zamawiający w zadaniu nr 19, w pozycji nr 8, dopuści do zaoferowania przyrząd posiadający wbudowany filtr w komorze kroplowej zatrzymujący poziom płynu na poziomie komory kroplowej, oraz filtr w zatyczce na końcu drenu zatrzymujący płyn przed wyciekami i możliwością wycieku. Z komorą kroplową dwudzielną, część twardą i miękką, odpowietrznik z filtrem o dużej skuteczności, filtr zabezpieczający przed większymi cząsteczkami w komorze kroplowej, standardowy dren min 150cm bez portu, bez lateksu i szkodliwych ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 58

Czy Zamawiający w zadaniu nr 19, w pozycji nr 8, pod pojęciem przyrząd bezpieczny, rozumie produkt przystosowany do pracy w zamkniętym systemie infuzyjnym, zgodny z definicją NIOSH, posiadający w przypadku napowietrzenia układu, filtr w w napowietrzniku o skuteczności porównywalnej z filtrami wykorzystywanymi w respiratorach, potwierdzone odpowiednimi dokumentami wystawionymi przez producenta wyrobu?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 59

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 19, pozycji nr 8 – 22, i utworzenie oddzielnego pakietu na te pozycje, co umożliwi przystąpienie większej liczbie oferentów do postępowania z wymaganym w SIWZ asortymentem?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.

Pytanie 60

Czy Zamawiający w zakresie pakietu nr 45, dopuści przedstawienie oświadczenia producenta wyrobu o możliwości stosowania z lekami cytostatycznymi w miejsce wymaganego certyfikatu, atestu?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 61

Czy Zamawiający w zadaniu nr 63, oczekuje kaniul bezpiecznych które mają potwierdzoną biokompatybilność materiałową w badaniach laboratoryjnych lub klinicznych?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający oczekuje kaniul bezpiecznych które mają potwierdzoną biokompatybilność materiałową w badaniach laboratoryjnych lub klinicznych .

Pytanie 62

Czy Zamawiający w zakresie pakietu nr 5 poz. 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19 dopuści zaoferowanie w tych pozycjach cewników foleya z silikonową zastawką, sterylizowanych tlenkiem etylenu?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 63

Czy Zamawiający w zakresie pakietu nr 5 poz. 12, 13 dopuści zaoferowanie w tych pozycjach cewników foleya z balonem 5-10ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 64

Czy Zamawiający w zakresie pakietu nr 5 poz. 14 ,15 ,16 ,17 dopuści zaoferowanie w tych pozycjach cewników foleya z balonem 30ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 65

Czy Zamawiający w zakresie pakietu nr 21 poz. 9 dopuści zaoferowanie motylków pakowanych w opakowanie a'100 szt. z jednoczesnym przeliczeniem wymaganej ilości opakowań i zaokrągleniem do pełnego opakowania?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 66

Pakiet 6, pozycja 36

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w tej pozycji Y-connector z adapterem rotacyjnym i zastawką Touhy – Borst, światło o średnicy 9.5F, wykonany z przezroczystego materiału umożliwiającą kontrolę wizualną.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 67

Pakiet nr 21, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści wycenę igieł motylek w opakowaniu a'100 sztuk z przeliczeniem do 40 pełnych opakowań?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 68

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie do osobnego postępowania punktu nr 4. Uszczelki do trokaru średnica Ø 11 mm op. a 10 szt.***, oraz punktu nr 5. Uszczelki do trokaru średnica Ø 5,5 mm op. a 10 szt. ***? Proszę swą motywuję tym, iż wymienione uszczelki nie są dostępne...

Odpowiedź: Zamawiający wydziela w/w pozycje z Pakietu 40 i tworzy oddzielny Pakiet 40A – Uszczelki do trokaru.

Pytanie 69

czy zamawiający w pakiecie 7 pozycji 1 dopuści Port naczyniowy wraz z akcesoriami. Skład: komora i kaniula wykonane w całości z tytanu i biokompatybilną obudową z tworzywa sztucznego (polioksymetylen), o kształcie zbliżonym do „leżki”, ułatwiającym wprowadzenie portu pod skórę, 3 otwory do przyszywania portu, tytanowy łącznik mocujący cewnik z przewodem wyprowadzającym portu z wyczuwalnym momentem blokady, waga portu 5,0g, wysokość portu 10,1 mm, średnica membrany 10,5mm, zestaw wprowadzający oparty na technice Seldingera, silikonowy cewnik dołączany (nie połączony trwale z komorą portu) w rozmiarze 6,5Fr. Oznaczenie długości co 1cm trwale naniesione na cewnik i opis co 5cm. W zestawie: tunelizator do przeprowadzenia cewnika pod skórą- "tępy" bez powierzchni tnącej, narzędzie do unoszenia naczynia, igła Hubera prosta, strzykawka 10ml, narzędzie do przepłukania cewnika, rozszerzacz z rozrywalną koszulką, prowadnica, igła wprowadzająca, karta pacjenta, bransoletka informująca iż pacjent posiada port, paszport pacjenta w j. polskim, instrukcja obsługi w j. polskim. Port do wlewów pod ciśnieniem do 325 psi, przepływ 3 ml/sek, kompatybilny z MRI i TK.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 70

- czy zamawiający w pakiecie 7 pozycji 2 dopuści Port naczyniowy wraz z akcesoriami. Skład: komora i kaniula wykonane w całości z tytanu i biokompatybilną obudową z tworzywa sztucznego (polioksymetylen), o kształcie zbliżonym do „leżki”, ułatwiającym wprowadzenie portu pod skórę, 3 otwory do przyszywania portu, tytanowy łącznik mocujący cewnik z przewodem wyprowadzającym portu z wyczuwalnym momentem blokady, waga portu 7,6g, wysokość portu 12,2 mm, średnica membrany 12,1mm, zestaw wprowadzający oparty na technice Seldingera, silikonowy lub poliuretanowy cewnik dołączany (nie połączony trwale z komorą portu) w rozmiarze 9,5Fr Oznaczenie długości co 1cm trwale naniesione na cewnik i opis co 5cm. W zestawie: tunelizator do przeprowadzenia cewnika pod skórą- "tępy" bez powierzchni tnącej, narzędzie do unoszenia naczynia, igła Hubera prosta, strzykawka 10ml, narzędzie do przepłukania cewnika, rozszerzacz z rozrywalną koszulką, prowadnica, igła wprowadzająca, karta pacjenta, bransoletka informująca iż pacjent posiada port, paszport pacjenta w j. polskim, instrukcja obsługi w j. polskim. Port do wlewów pod ciśnieniem do 325 psi, przepływ 5 ml/sek, kompatybilny z MRI i TK.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 71

- czy zamawiający w pakiecie 7 pozycji 3 dopuści Port naczyniowy wraz z akcesoriami. Skład: komora i kaniula wykonane w całości z tytanu i biokompatybilną obudową z tworzywa sztucznego (polioksymetylen), o kształcie zbliżonym do „leżki”, ułatwiającym wprowadzenie portu pod skórę, 3 otwory do przyszywania portu, tytanowy łącznik mocujący cewnik z przewodem wyprowadzającym portu z wyczuwalnym momentem blokady, waga portu 7,6g, wysokość portu 12,2 mm, średnica membrany 12,1mm, zestaw wprowadzający oparty na technice Seldingera, silikonowy lub poliuretanowy cewnik dołączany (nie połączony trwale z komorą portu) w rozmiarze 7,2 Fr Oznaczenie długości co 1cm trwale naniesione na cewnik i opis co 5cm. W zestawie: tunelizator do przeprowadzenia cewnika pod skórą- "tępy" bez powierzchni tnącej, narzędzie do unoszenia naczynia, igła Hubera prosta, strzykawka 10ml, narzędzie do przepłukania cewnika, rozszerzacz z rozrywalną koszulką, prowadnica, igła wprowadzająca, karta pacjenta, bransoletka informująca iż pacjent posiada port, paszport pacjenta w j. polskim, instrukcja obsługi w j. polskim. Port do wlewów pod ciśnieniem do 325 psi, przepływ 5 ml/sek, kompatybilny z MRI i TK.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 72

- czy zamawiający pakiecie 7 pozycji 4 dopuści Igły do wlewów typu Hubera z motylkiem, drenem, zaciskiem i systemem zapobiegającym przypadkowemu zakłuciu, dł. 20-25 mm. dostępna w rozmiarach 19Ga, 20 Ga, 22 Ga. Igła kompatybilna ze środowiskiem CT i MRI

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 73

Pakiet nr 31 - Uchwyt elektrokardiochirurgiczny

Prosimy o dopuszczenie jednorazowego uchwytu elektrochirurgicznego z ręcznym przełącznikiem cięcia/koagulacja, długość uchwytu 14,5 cm, długość kabla 3,2 m, złącze ERBE 5mm, posiada wymienną elektrodę nożową, system blokujący zapobiega obracaniu się elektrody pracy, zgodny z dyrektywą 93/42/EEC z poprawkami, klasa IIB.

Prosimy o odstąpienie od wymogu silikonowego pierścienia uszczelniającego.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 74

Pakiet 5, pozycja 73

Czy Zamawiający w w/w pozycji dopuści produkt równoważny o pojemności 6ml, sterylizowanego radiacyjnie?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 75

5, pozycja 74

Czy Zamawiający w w/w pozycji dopuści produkt równoważny o pojemności 1 lml, sterylizowanego radiacyjnie?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 76

Pakiet 11, pozycja 99

Czy Zamawiający w w/w pozycji dopuści zamknięty system do godzinowej zbiórki moczu typu Urimeter 500 Plus?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 77

Pakiet 19, poz.1

Czy zamawiający wydzieli poz.1 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.

Pytanie 78

Pakiet 19, poz.1

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania płynów z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 79

Pakiet 19, poz.1

Czy zamawiający wymaga opakowanie papier – folia?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje opakowania papier – folia.

Pytanie 80

Pakiet 19, poz.9,22

Czy zamawiający wydzieli poz.9,22 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.

Pytanie 81

Pakiet 19, poz.22

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

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 82

Pakiet 19, poz.1

Czy zamawiający odstąpi od wymogu dołączenia karty charakterystyki chemicznej produktu celem potwierdzenia braku zawartości ftalanów, gdyż oferent dostarczy oświadczenie producenta o braku zawartości ftalanów w niniejszym produkcie? Zarówno karta charakterystyki jak i oświadczenie jest wystawiane przez producenta, więc w przypadku potwierdzenia braku zawartości ftalanów w danym asortymencie oświadczenie jest dokumentem wystarczającym, natomiast karta charakterystyki zawiera wszystkie szczegółowe dane o składzie chemicznym asortymentu, którego Zamawiający nie wymaga.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 83

Pakiet 11, poz. 1-2,9-12,23,27,51-52,76,83,

Czy zamawiający wydzieli poz.1-2,9-12,23,27,51-52,76,83 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.

Pytanie 84

Pakiet 11, poz. 1

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

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 85

Pakiet 11, poz. 10

Czy zamawiający dopuści opaski w kolorze mlecznym?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 86

Pakiet 11, poz. 11

Czy zamawiający dopuści opaski w kolorze różowym lub niebieskim ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 87

Pakiet 11, poz. 12

Czy zamawiający dopuści opakowanie 'a75 szt., z przeliczeniem ilości ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 88

Pakiet 11, poz. 12

Czy zamawiający dopuści kieliszki o średnicy 39 mm (+/- 5mm) ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 89

Pakiet 11, poz. 13-16,

Czy zamawiający dopuści pojemniki z otworem wrzutowym o średnicy ok. 6 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 90

Pakiet 11, poz. 13-14

Czy zamawiający dopuści pojemniki o wysokości 11,5 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 91

Pakiet 11, poz. 15

Czy zamawiający dopuści pojemniki o wysokości 17,5 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 92

Pakiet 11, poz. 52

Czy zamawiający wymaga opakowania papier-foolia?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 93

Pakiet 18, poz. 7-12,14

Czy zamawiający wydzieli poz.7-12,14 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.

Pytanie 94

Pakiet 18, poz.7,12,50

Czy zamawiający dopuści skalę rozszerzoną 50(60) ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 95

Pakiet 18, poz.12,14

Czy zamawiający dopuści skalę jednostronną, czytelną i niezmywalną w kontrastowym kolorze?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 96

Pakiet 18, poz.7,9,10,11,12

Czy zamawiający dopuści strzykawki bez atestu do przygotowywania cytostatyków?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 97

Pytanie do Zadania Nr 3 lp. 1,2,3,4,5

W związku, z zaprzestaniem produkcji przez producenta w 2018 rurek krtaniowych LT-D, zwracamy się prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w pozycjach nr 1,2,3,4,5 rurek krtaniowych LTS-D oferujących wszystkie funkcje wcześniejszych rurek LTD, a dodatkowo posiadających kanał gastryczny do odsysania treści pokarmowej, rozmiary rurek bez zmian?

Zdjęcie poglądowe rurek krtaniowych LTS-D



Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 98

Pytanie do Zadania Nr 22

Czy zamawiający w celu zwiększenia konkurencyjności dopuści produkty równoważny wg poniższej charakterystyki: Opatrunek/ tampon wewnętrzny nosowy wykonany z hydrokoloidowej siateczki z CMC usztywnionej medyczną pianką poliuretanową. Długość 8 cm,. Pakowany sterylnie pojedynczo. Jednorazowego użytku. Opakowanie zbiorcze 20 sztuk.

- Delikatne usztywnione medyczną pianką poliuretanową, dostosowują się do naturalnej anatomii nosa.
- Zapewniają maksymalny komfort pacjenta, szybką agregację płytek i znakomite tamowanie.
- Pozwalają na pełną kontrolę krwawienia, minimalizują ryzyko powstania krwiaka.
- Gwarantują odpowiedni ucisk i znakomitą adaptację śluzówki po zabiegu.
- Łatwe w aplikacji i usunięciu poprzez Hydrokoloidową powłokę (CMC - karboxymetyloceluloza)

- Nie ingerują w rany pooperacyjne, nie przywierają do skrzepów, ułatwiają gojenie. ?

Zdjęcie poglądowe



Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 99

Pytanie do Zadania Nr 65

Czy zamawiający dopuści do zaoferowania wysokiej jakości europejskiego producenta Wielorazowe (autoklawowalne) pasy uciskowe (Taśmy Esmarch'a) do operacji o długości 5 m i szerokościach 6,8,10 cm z elastycznego Polyisoprenu (PI). Pasy uciskowe- ten sam producent co zasilacza do zabiegów w niedokrwieniu w posiadaniu zamawiającego ?

Zdjęcie poglądowe



Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 100

(pakiet nr 47) Czy Zamawiający dopuści zestaw zawierający w swoim składzie dodatkowo rozwórkę?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 101

(pakiet nr 47) Czy Zamawiający dopuści strzykawkę insulinówkę pakowaną oddzielnie?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 102

Dotyczy: Pakiet 67. Zestaw jednorazowy do strzykawki automatycznej Accutron

Zamawiający w pakiecie 67 wymaga: „Zestaw jednorazowy do strzykawki automatycznej Accutron MR firmy Medtronic wytrzymałości do 305 psi składający się z dwóch strzykawk o pojemności 65 ml systemu rurek z zintegrowanym wężykiem pacjenta- dwóch ostrzy do napełniania wkładów”.

Prosimy o doprecyzowanie, że Zamawiający wymaga zestawu, w składzie którego złącze Y umożliwi swobodne podłączenie wkładów zamontowanych już we wstrzykiwaczu czyli posiada długość min. 40 cm (licząc od wkładu CM do wkładu NaCl) oraz zintegrowany wężyk pacjenta o długości min. 180 cm umożliwiające ustawienie wstrzykiwacza w bezpiecznej odległości przy iniekcji.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zestawu, w składzie którego złącze Y umożliwi swobodne podłączenie wkładów zamontowanych już we wstrzykiwaczu czyli posiada długość min. 40 cm. (licząc od wkładu CM do wkładu NaCl) oraz zintegrowany wężyk pacjenta o długości min 180 cm umożliwiające ustawienie wstrzykiwacza w bezpiecznej odległości przy iniekcji.

Pytanie 103

Dotyczy: Pakiet 67. Zestaw jednorazowy do strzykawki automatycznej Accutron Zamawiający w załączniku NR 7 do SIWZ, § 3 Cena i warunki płatności, ust. 12 uwzględnił zapis „Zapłata nastąpi w formie przelewu na rachunek bankowy (nr rachunku)....., w terminie 60 dni od daty otrzymania faktury przez Zamawiającego. Wykonawca oświadcza, że w/w rachunek bankowy został umieszczony na tzw.: „białej liście podatków VAT”.

Zwracamy się z prośbą o skrócenie terminu do 30 dni.

Uzasadnienie: Krótszy termin płatności wpłynie pozytywnie na cenę zestawu.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 104

Zadanie 22

Czy Zamawiający dopuści tampony nosowe rozmiar 55x15x10?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 105

Zadanie 22

Czy Zamawiający dopuści opakowanie a 10 sztuk z przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 106

Pytanie do umowy- Czy Zamawiający dopisze do umowy poniższy zapis:

Siła Wyższa

1. Żadna ze Stron Umowy nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności niewynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.

2. Dla celów Umowy "Siła Wyższa" oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powódzie, epidemie, akty administracji państwowej itp.

3. W przypadku zaistnienia Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas Strony niezwłocznie ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy. Strona zgłaszająca okoliczności musi kontynuować realizację swoich zobowiązań wynikających z Umowy w takim stopniu, w jakim jest to możliwe i musi szukać racjonalnych środków alternatywnych dla realizowania zakresu, jaki nie podlega wpływowi Siły Wyższej.

4. Jeżeli Siła Wyższa, będzie trwała nieprzerwanie przez okres 180 dni lub dłużej, Strony mogą w drodze wzajemnego uzgodnienia rozwiązać Umowę bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań oprócz płatności należnych z tytułu prawidłowo wykonanych usług.

5. Stan Siły Wyższej powoduje odpowiednie przesunięcie terminów realizacji Umowy chyba, że Strony postanowiły inaczej.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 107

Pakiet nr 22

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie opakowania 10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 108

Pakiet nr 22

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie tamponów donosowych w rozmiarze 5,5 x 2 x 1,5 cm oraz 8 x 2 x 1,5 cm.

Tak mała różnica nie wpływa na jakość ani użytkowanie produktów.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 109

Pakiet 42, poz. 1. Czy Zamawiający dopuści klipsownicę o długości roboczej 230 cm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 110

Dot. ZAŁĄCZNIK NR 7 do SIWZ – Projekt umowy, § 6 - Zmiana cen i sposobu płatności, ust. 2

Prosimy o modyfikację § 6, ust. 2 w następujący sposób:

„2. W przypadku zmiany stawki VAT zmianie ulegnie kwota podatku VAT i cena ~~netto~~ brutto, cena ~~brutto~~ netto pozostanie niezmienna”

Uzasadnienie: W przypadku podwyższenia stawki podatku VAT Wykonawca jest w stanie zagwarantować niezmienność cen netto.

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 4.

Pytanie 111

Dot. ZAŁĄCZNIK NR 7 do SIWZ – Projekt umowy, §9 - Odpowiedzialność Stron umowy, ust. 6

Prosimy o modyfikację tego ust. w następujący sposób:

„6. Zamawiającemu przysługuje prawo do dochodzenia odszkodowania przewyższającego wysokość kar Umownych do wartości faktycznie poniesionej i udowodnionej szkody.”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 112

Dot. ZAŁĄCZNIK NR 2 do SIWZ – Formularz cenowy, pakiet 34, poz. 1

Prosimy o dopuszczenie do zaoferowania w pozycji 1 pakietu 34 złączki niskiego ciśnienia do strzykawki automatycznej MARK V Plus, dł. 150 cm, limit ciśnienia do ~~350 PSI~~ 375 PSI.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 113

Pakiet nr 18 pozycja 1

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania strzykawki z dołączoną igłą w rozmiarze odpowiednio dla strzykawki U 40 igła 0,4 x 13 mm ;dla strzykawki U100 igła 0,33 x 13 mm lub 0,5 x 16 mm?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania strzykawki z dołączoną igłą w rozmiarze dla strzykawki U 40 igła 0,4 x 13 mm.

Pytanie 114

Pakiet nr 18 pozycja 2

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania strzykawki z dołączoną igłą w rozmiarze 0,45 x 13 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 115

Pakiet nr 18 pozycje 3-6

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 2-częściową z tłokiem w kolorze niebieskim?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 116

Pakiet nr 18 pozycje 3-6

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane strzykawki posiadały skalowanie na całej długości rozszerzonej skali?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga. Obowiązują zapisy SIWZ.

Pytanie 117

Pakiet nr 18 pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę w opakowaniu a 80 sztuk z odpowiednim przeliczeniem w formularzu cenowym?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 118

Pakiet nr 18 pozycja 8

Czy Zamawiający wymaga strzykawki wykonanej z polipropylenu z obustronną skalą , końcówką cewnikową schodkową ,ściętą pod kontem 45 ° i dwoma łącznikami Luer?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 119

Pakiet nr 18 pozycje 9-11

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 3 częściową ,której cylinder wykonany jest z polipropylenu a tłok z polietylenu?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 120

Pakiet nr 18 pozycja 10

Czy Zmawiający dopuści strzykawkę skalowaną co 0,2 ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 121

Pakiet nr 18 pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści strzykawki w opakowaniu a 50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem w formularzu ofertowym?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 122

Pakiet nr 18 pozycja 13

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 3 częściową Luer-Lock, bursztynową 20 ml z pojedynczą skalą bez rozszerzenia?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 123

Pakiet nr 19 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC? Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PVC, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 124

Pakiet nr 19 pozycje 2-4

Czy Zamawiający dopuści przedłużacze o średnicy wewnętrznej 1,2 mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 125

Pakiet nr 19 pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC? Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PVC, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 126

Pakiet nr 19 pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści bezpieczny przyrząd do przetaczania płynów posiadającego komorę kroplową, wolną od PVC, i ftalanów, zbudowaną z dwóch części (górna z twardego ,przeźroczystego tworzywa, dolna elastyczna w celu łatwego wypełnienia; części oddzielone niebieskim pierścieniem) przystosowany do infuzji grawitacyjnej; igła biorcza z odpowietrznikiem z filtrem ; długość drenu 180 cm z dodatkowym portem do iniekcji. Posiadający specjalny zaprojektowany filtr Auto Air Stop w komorze kroplowej zapobiegający przedostaniu się powietrza do linii gdy butelka jest pusta, utrzymujący stały poziom płynu i zapobiegający wstęcznemu przepływowi krwi. Przyrząd wyposażony w filtr hydrofobowy na końcu drenu zabezpieczający przed wyciekami płynu z drenu. Zacisk rolkowy z miejscem na dren i igłę biorczą po użyciu.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 127

Pakiet nr 19 pozycje 10,11,12,13

Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycje do osobnego pakietu? Takie rozwiązanie pozwoli innym firmom specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.

Pytanie 128

Pakiet nr 19 pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści bezigłowy port dostępu naczyniowego przeźroczysty, z silikonową bezbarwną membraną nie wystającą poza obręb portu , bez aplikatora, z drenem o średnicy 1,1 mm/2,35 mm i przepływie na poziomie 167 ml/min, posiadający dodatkowy zamek ślizgowy na drenie .Długość całego zestawu 9,5 cm. Możliwość stosowania przez 7 dni lub 600 aktywacji.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 129

Pakiet nr 19 pozycja 14-21

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczeni kaniuli wyposażonej w zastawkę antyzwrotna z 4 paskami radiocienującymi z portem bocznym wykonana z FEP z trzpieniem poniżej krawędzi korka ze skrzydełkami w rozmiarach:

Rozmiar kaniuli (GAUGE)	Rozmiar cewnika w mm	Przepływ ml/min
14 G	2,20 x 45	310
16 G	1,70 x 45	200
17 G	1,50 x 45	140
18 G	1,20 x 45	100
	1,20 x 38	105
20 G	1,00 x 32	64
22 G	0,80 x 25	38
24 G	0,70 x 19	22

26 G	0,6 x 19	13
------	----------	----

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 130

Pakiet nr 19 pozycja 14

Czy Zamawiający dopuści kaniulę dożylną wykonaną z FEP (zarówno PTFE jak i FEP to teflon) z samodomykającym się korkiem portu bocznego i filtrem hydrofobowym z koreczkiem Luer Lock z trzpieniem powyżej krawędzi w rozmiarze 26 G 0,6 x 19 mm i przepływie 17 ml/min

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 131

Pakiet nr 19 pozycja 14

Czy Zamawiający dopuści kaniulę dożylną wykonaną z FEP (zarówno PTFE jak i FEP to teflon) bez portu bocznego, z zastawką antyzwrotną ,która pełni taka sama funkcję jak filtr hydrofobowy, z koreczkiem z trzpieniem powyżej krawędzi, w rozmiarze 26G 06 x 19 mm o przepływie 15 ml/min?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 132

Pakiet nr 19 pozycja 15

Czy Zamawiający dopuści kaniulę dożylną wykonaną z FEP (zarówno PTFE jak i FEP to teflon) z samodomykającym się korkiem portu bocznego i filtrem hydrofobowym z koreczkiem Luer Lock z trzpieniem powyżej krawędzi w rozmiarze 24 G 0,7 x 19 mm i przepływie 23 ml/min

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 133

Pakiet nr 19 pozycja 16

Czy Zamawiający dopuści kaniulę dożylną wykonaną z FEP (zarówno PTFE jak i FEP to teflon) z samodomykającym się korkiem portu bocznego i filtrem hydrofobowym z koreczkiem Luer Lock z trzpieniem powyżej krawędzi w rozmiarze 22G 0,9 x 25 mm i przepływie 36 ml/min

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 134

Pakiet nr 19 pozycja 17

Czy Zamawiający dopuści kaniulę dożylną wykonaną z FEP (zarówno PTFE jak i FEP to teflon) z samodomykającym się korkiem portu bocznego i filtrem hydrofobowym z koreczkiem Luer Lock z trzpieniem powyżej krawędzi w rozmiarze 20G 1,1 x 32 mm i przepływie 65 ml/min

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 135

Pakiet nr 19 pozycja 18

Czy Zamawiający dopuści kaniulę dożylną wykonaną z FEP (zarówno PTFE jak i FEP to teflon) z samodomykającym się korkiem portu bocznego i filtrem hydrofobowym z koreczkiem Luer Lock z trzpieniem powyżej krawędzi w rozmiarze 18G 1,3 x 45 mm i przepływie 95 ml/min

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 136

Pakiet nr 19 pozycja 19

Czy Zamawiający dopuści kaniulę dożylną wykonaną z FEP (zarówno PTFE jak i FEP to teflon) z samodomykającym się korkiem portu bocznego i filtrem hydrofobowym z koreczkiem Luer Lock z trzpieniem powyżej krawędzi w rozmiarze 17G 1,5 x 45 mm i przepływie 142 ml/min

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 137

Pakiet nr 19 pozycja 20

Czy Zamawiający dopuści kaniulę dożylną wykonaną z FEP (zarówno PTFE jak i FEP to teflon) z samodomykającym się korkiem portu bocznego i filtrem hydrofobowym z koreczkiem Luer Lock z trzpieniem powyżej krawędzi w rozmiarze 16G 1,7 x 45 mm i przepływie 200 ml/min

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 138

Pakiet nr 19 pozycja 21

Czy Zamawiający dopuści kaniulę dożylną wykonaną z FEP (zarówno PTFE jak i FEP to teflon) z samodomykającym się korkiem portu bocznego i filtrem hydrofobowym z koreczkiem Luer Lock z trzpieniem powyżej krawędzi w rozmiarze 14G 2,1 x 45 mm i przepływie 305 ml/min]

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 139

Pakiet nr 21 pozycja 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie igieł do pobierania leków z fiolek w rozmiarze 1,2 długość 40mm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 140

Pakiet nr 45 pozycja 1

Czy zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do wielokrotnego pobierania i aspiracji odpornego na alkohole i tłuszcze z filtrem bakteryjnym 0,2µm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.

Pytanie 141

Pakiet nr 45 pozycja 1

Czy zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do wielokrotnego pobierania i aspiracji odpornego na alkohole i tłuszcze z filtrem bakteryjnym 0,2µm i filtrem cząsteczkowym 5µm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.

Pytanie 142

Pakiet nr 45 pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do wielokrotnego pobierania i aspiracji roztworów z filtrem antybakteryjnym 1,2 µm bez zastawki.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 143

Pakiet nr 45 pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do wielokrotnego pobierania i aspiracji roztworów z filtrem antybakteryjnym 1,2 µm oraz filtrem cząsteczkowym 0,5 µm bez zastawki.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 144

Pakiet nr 45 pozycja 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie koreczków w formularzu cenowo asortymentowym pakowanych po 100sztuk?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 145

Pakiet nr 63 pozycja 1-4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli posiadającej nazwę producenta na opakowaniu jednostkowym? Pragniemy zaznaczyć iż wymóg co do posiadania logo, nr kat. i nr serii na samym koreczku jest niezgodny z Dyrektywą Rady 93/42/EWG z dnia 14 czerwca 1993 r. dotycząca wyrobów medycznych.

Dyrektywa ta w Załączniku I, o „Wymogach zasadniczych” w punkcie 13.3 określa, co musi zawierać etykieta produktu, a nie zaś sam produkt

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 146

Pakiet nr 63 pozycja 1-4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli bezpiecznej wykonanej z FEP z dodatkowym portem do wstrzyknięć umieszczonym w osłonie skrzydełek z 2 paskami radio cieniującymi wyposażony w zatrzask zabezpieczający igłę przed zakłuciem, filtr hydrofobowy umożliwiający odpowietrzenie kaniuli po nakłuciu żyły. oznaczenie przepływu na opakowaniu z nazwą producenta umieszczona tylko na opakowaniu jednostkowym w rozmiarach:

18 G	1,3 x 45	100 ml/min
18 G	1,3 x 32	105 ml/min
20 G	1,1 x 32	61 ml/min
20 G	1,1 x 25	65 ml/min
22 G	0,9 x 25	36 ml/min
24 G	0,7 x 19	23 ml/min

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.

Pytanie 147

Pakiet nr 71 pozycja 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.

Pytanie 148

Pakiet Nr 20 poz. 1:

Czy Zamawiający dopuszcza przyrząd do infuzji cytostatyków z filtrem o średnicy 0,2 mikrona?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy filtr na końcu drenu ma posiadać zatyczkę z filtrem hydrofobowym, który umożliwia bezpieczne odpowietrzenie i wypełnienie zestawu ?

Odpowiedź: Nie, filtr na końcu drenu nie musi posiadać zatyczki z filtrem hydrofobowym.

Pytanie 149

Pakiet Nr 20 poz. 4:

Czy Zamawiający dopuszcza zestaw przedłużający z bezigłowym zaworem dostępu naczyniowego działającym w technologii podzielnej membrany i tępej kaniuli, zawór w postaci bezbarwnej, jednoelementowej, silikonowej membrany z gładką powierzchnią do dezynfekcji (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer), prostym torem przepływu i minimalną przestrzenią martwą - max.0.04 ml, wewnątrz z jedną ruchomą częścią, pozbawionym części mechanicznych i metalowych oraz z objętością wypełnienia całego zestawu 0,87 ml ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy oczekuje łącznika dostępu żylnego z pozytywnym, negatywnym czy neutralnym ciśnieniem ?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie oczekuje. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 150

Pakiet Nr 20 poz. 5:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie linii przedłużającej z filtrem do płynów, sterylna. Filtr wentylowany dla dorosłych o powierzchni 10 cm², membrana wykonana z polieterosulfonu o rozmiarach porów 0,2 mikrona. Filtr płaski, posiadający dreny wykonane z poliuretanu, o łącznej długości 25 cm, i średnicy wewnętrznej 2,5 mm, z 1 damskim złączem oraz 1 męskim złączem typu Luer. W linii zatyczka z filtrem hydrofobowym, zastawka antyzwrotna uniemożliwiająca cofanie się krwi do pacjenta, bez zacisku i portu do dostrzyknięć. Objętość wypełnienia – 5 ml. Wolny od DEHP i lateksu.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy filtr infuzyjny ma posiadać zastawkę antyzwrotną w dystalnej części drenu, która zabezpiecza przed cofaniem się krwi od pacjenta do drenu ?

Odpowiedź: Tak, filtr infuzyjny ma posiadać zastawkę antyzwrotną w dystalnej części drenu, która zabezpiecza przed cofaniem się krwi od pacjenta do drenu.

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy filtr na końcu drenu ma posiadać zatyczkę z filtrem hydrofobowym, który umożliwia bezpieczne odpowietrzenie i wypełnienie zestawu ?

Odpowiedź: Tak, filtr na końcu drenu ma posiadać zatyczkę z filtrem hydrofobowym, który umożliwia bezpieczne odpowietrzenie i wypełnienie zestawu.

Pytanie 151

Pakiet Nr 30 poz. 1:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie układu oddechowego jednorurowego, dwuświatłowego, z pionową membraną zapewniającą wymianę termiczną, o śr. 22 mm i długości 1,8 m, z kolankiem z portem kapno, do aparatu do znieczulenia, z dodatkową rurą długości 1 m z 2L workiem bezlateksowym, wydajność ogrzania powietrza wdychanego 6,2 stopni C /1m przy przepływie 4 l/min., opór dla całego układu: wdechowy 0,14 cm H₂O i wydechowy 0,16 cm H₂O przy przepływie 10 l/min, waga układu 170 g bez akcesoriów. Rura wydechowa do podłączenia do aparatu 40 cm. Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, bez DEHP, opakowanie foliowe.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Czy Zamawiający oczekuje, aby w celu zminimalizowania naprężeń przenoszonych na rurkę intubacyjną, które mogą być przyczyną dodatkowej traumatyzacji dróg oddechowych pacjenta waga oferowanego układu bez akcesoriów nie przekraczała 170g?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie oczekuje.

Pytanie 152

Pakiet Nr 30 poz. 3:

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy poprzez zapis „filtr wbudowany w część chwytaną przyrządu”, Zamawiający ma na myśli filtr wbudowany na całej długości części chwytnej przyrządu?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie 153

Pakiet Nr 45 poz. 1:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przygotowania i podawania leków z fiolek i butelek z filtrem 0,2 mikrona i możliwością stosowania do 7 dni lub 140 aktywacji.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 154

dot. pakietu 33

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy kompatybilny z aparatem do resuscytacji NEOPUFF o dł. 1,2 m z zachowaniem wszystkich pozostałych parametrów produktu?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 155

dot. pakietu 33

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy kompatybilny z aparatem do resuscytacji NEOPUFF o dł. 2 m z zachowaniem wszystkich pozostałych parametrów produktu?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 156

dotyczy wzoru umowy

Zwracamy się z wnioskiem o wykreślenie z wzoru umowy postanowień dotyczących kar umownych za nieterminowe wykonanie przedmiotu zamówienia i wprowadzenie, na podstawie art. 473 §2 KC zastrzeżenia, że wykonawca będzie odpowiedzialny z tego tytułu wyłącznie za szkodę wyrządzoną umyślnie.

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

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 157

Pytanie dotyczące zapisów umowy, zapisów SIWZ – termin częściowej realizacji zamówienia (część D podpunkt 5 SIWZ)

Celem doprecyzowania zapisów SIWZ prosimy o potwierdzenie, że termin częściowej realizacji zamówienia liczony jest w dniach roboczych?

W formularzu oferty jest zapis „dni robocze”, w umowie i SIWZ-część D podpunkt 5 SIWZ- brak takiego zapisu

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, że w Załączniku nr 1 – Formularz oferty termin częściowej realizacji zamówienia jest liczony w dniach kalendarzowych, natomiast dni robocze odnoszą się do terminu uzupełnienia depozytu.

Pytanie 158

Pytanie dotyczące zapisów umowy, zapisów SIWZ – termin częściowy realizacji zamówienia (część D podpunkt 5 SIWZ)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby – termin częściowy realizacji zamówienia (część D podpunkt 5 SIWZ) liczony był w dniach roboczych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.

Pytanie 159

Pytanie dotyczące zapisów umowy paragraf 8 ustęp 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby podany termin liczony był w dniach roboczych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.

Pytanie 160

Dotyczy pakietu 13 poz. 10

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie igły o średnicy 18-19G, spełniającej pozostałe wymogi przedstawione w SIWZ.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 161

Dotyczy zapisów SIWZ

Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą. Zgodnie z interpretacją przepisów dotyczących nowelizacji ustawy Pzp zamieszczonej na stronie Urzędu Zamówień Publicznych - „Zamawiający powinien przyjąć oświadczenie wykonawcy o braku przynależności do jakiegokolwiek grupy kapitałowej bądź przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, w sytuacji gdy w postępowaniu złożono jedną ofertę lub wniosek o dopuszczenie do udziału w postępowaniu. Oświadczenie o braku przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, niezależnie od ilości ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, również potwierdza brak podstawy do wykluczenia z – postępowania, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp. Należy jednak w tym przypadku pamiętać, że jakakolwiek zmiana sytuacji wykonawcy w toku postępowania (włączenie do grupy kapitałowej) będzie powodowała obowiązek aktualizacji takiego oświadczenia po stronie wykonawcy.”

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 1.

Pytanie 162

Czy Zamawiający zgodzi się na przyjęcie §3 ust. 3 zdanie pierwsze projektu umowy w następującym brzmieniu: „Ostateczna wysokość wynagrodzenia określonego w ust. 1 może ulec zmniejszeniu i będzie uzależniona od rzeczywistych potrzeb Zamawiającego w okresie trwania umowy, jednakże bez względu na okoliczności Zamawiający zobowiązuje się zamówić wyroby o wartości stanowiącej minimum 80% wartości netto umowy określonej w §3 ust. 1 umowy i w takim zakresie Wykonawcy przysługuje roszczenie o realizację umowy.”?

Uzasadnienie:

Zamawiający powinien wskazać pewien minimalny zakres umowy, które zrealizuje bez względu na okoliczności, zdaniem Wykonawcy powinno być to 80% wartości umowy. Wielkość ta umożliwia racjonalną ocenę ryzyka i oszacowanie oferty korzystnej dla obu stron. Brak zagwarantowania realizacji umowy w takim zakresie stawia pod znakiem zapytania opłacalność całego przedsięwzięcia;

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 163

Czy Zamawiający zgodzi się na wykreślenie z §3 projektu umowy ustępu nr 15?

Uzasadnienie:

Kondycja finansowa Zamawiającego nie została opisana w umowie, Wykonawca nie może więc potwierdzić, że ją zna. Ponadto Wykonawca uważa, że niesprawiedliwym jest odbieranie mu możliwości wstrzymania dostaw w sytuacji, gdy Zamawiający nie będzie regulował swoich zobowiązań wobec niego.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Jednocześnie Zamawiający udostępnia bilans i rachunek zysków i strat na stronie internetowej www.szpitaltbg.pl.

Pytanie 164

Czy Zamawiający zgodzi się na dodanie w §3a ust. 15 projektu umowy kolejnego zdania w następującym brzmieniu: „Wykonawca wystawi Zamawiającemu fakturę za wyroby, które w momencie likwidacji depozytu przeterminowały się oraz za te, których termin ważności będzie krótszy niż 9 miesięcy.”?

Uzasadnienie:

Wyroby o ważności krótszej niż 9 miesięcy są dla Wykonawcy w zasadzie bezwartościowe, gdyż nie będzie mógł ich już nigdzie sprzedać, wystawienie za nie faktury, a także za wyroby przeterminowane, jest więc w pełni uzasadnione z uwagi na jego interes ekonomiczny. Jeśli jednak Zamawiający będzie zużywał towary począwszy od tego o najkrótszej dacie przydatności, ryzyko wystąpienia takiej sytuacji zostanie znacząco zminimalizowane.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 165

Czy Zamawiający zgodzi się na przyjęcie §3 ust. 3 zdanie pierwsze projektu umowy w następującym brzmieniu: „Ostateczna wysokość wynagrodzenia określonego w ust. 1 może ulec zmniejszeniu i będzie uzależniona od rzeczywistych potrzeb Zamawiającego w okresie trwania umowy, jednakże bez względu na okoliczności Zamawiający zobowiązuje się zamówić wyroby o wartości stanowiącej minimum 80% wartości netto umowy określonej w §3 ust. 1 umowy i w takim zakresie Wykonawcy przysługuje roszczenie o realizację umowy.”?

Uzasadnienie:

Zamawiający powinien wskazać pewien minimalny zakres umowy, które zrealizuje bez względu na okoliczności, zdaniem Wykonawcy powinno być to 80% wartości umowy. Wielkość ta umożliwia racjonalną ocenę ryzyka i oszacowanie oferty korzystnej dla obu stron. Brak zagwarantowania realizacji umowy w takim zakresie stawia pod znakiem zapytania opłacalność całego przedsięwzięcia;

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 162.

Pytanie 166

Czy Zamawiający zgodzi się na wykreślenie z §3 projektu umowy ustępu nr 15?

Uzasadnienie:

Kondycja finansowa Zamawiającego nie została opisana w umowie, Wykonawca nie może więc potwierdzić, że ją zna. Ponadto Wykonawca uważa, że niesprawiedliwym jest odbieranie mu możliwości wstrzymania dostaw w sytuacji, gdy Zamawiający nie będzie regulował swoich zobowiązań wobec niego

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 163.

Pytanie 167

Czy Zamawiający zgodzi się na dodanie w §3a ust. 15 projektu umowy kolejnego zdania w następującym brzmieniu: „Wykonawca wystawi Zamawiającemu fakturę za wyroby, które w momencie likwidacji depozytu przeterminowały się oraz za te, których termin ważności będzie krótszy niż 9 miesięcy.”?

Uzasadnienie:

Wyroby o ważności krótszej niż 9 miesięcy są dla Wykonawcy w zasadzie bezwartościowe, gdyż nie będzie mógł ich już nigdzie sprzedać, wystawienie za nie faktury, a także za wyroby przeterminowane, jest więc w pełni uzasadnione z uwagi na jego interes ekonomiczny. Jeśli jednak Zamawiający będzie zużywał towary począwszy od tego o najkrótszej dacie przydatności, ryzyko wystąpienia takiej sytuacji zostanie znacząco zminimalizowane.

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 164.

Pytanie 168

Czy Zamawiający zgodzi się na przyjęcie §4 ust. 2 projektu umowy w następującym brzmieniu: „Towar będzie dostarczany w terminie dni roboczych od daty złożenia zamówienia, z zastrzeżeniem § 3a jeżeli dotyczy.”?

Uzasadnienie:

Wykonawca pracuje od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy, zasadnym jest więc, aby kluczowe krótkie terminy były określane w jednostkach roboczych.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 169

Czy Zamawiający zgodzi się na przyjęcie §4 ust. 8 projektu umowy w następującym brzmieniu: „W przypadku dostarczenia towaru niezgodnego z zamówieniem, Wykonawca zobowiązany jest niezwłocznie, w terminie nie krótszym niż 3 dni robocze, na wezwanie Zamawiającego do wymiany towaru na właściwy.”?

Uzasadnienie:

Umowa powinna wskazywać pewien minimalny termin na wykonanie przedmiotowego obowiązku, Wykonawca prosi, aby termin wyznaczony przez Zamawiającego był nie krótszy niż 3 dni robocze.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 170

Czy Zamawiający zgodzi się na dodanie w §4 ust. 9 umowy kolejnego zdania w następującym brzmieniu: „Jeżeli cena zamiennika dostępnego na rynku będzie wyższa niż cena asortymentu objętego umową, Wykonawca dostarczy zamiennik w cenie rynkowej.”?

Uzasadnienie:

Strony nie mają żadnego wpływu na to, jak będzie wyglądał rynek produkcyjny w przyszłości i jaka będzie cena ewentualnych zamienników dla asortymentu objętego umową. Wykonawca nie powinien być zmuszany do dostarczania wyrobów po cenie niższej niż rynkowa.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 171

Czy Zamawiający zgodzi się na przyjęcie §6 ust. 2 projektu umowy w następującym brzmieniu: „W przypadku zmiany stawki VAT zmianie ulegnie kwota podatku VAT i cena netto, cena brutto pozostanie niezmienna. Nowa stawka będzie stosowana automatycznie od dnia wejścia w życie stosowanych przepisów powszechnie obowiązujących, bez konieczności zawierania aneksu do umowy. ”?

Uzasadnienie:

Zgodnie z art. 32 ustawy PZP, wysokość zobowiązania określa wartość netto, a nie brutto. Podatek od towarów i usług jest daniną publiczną, na której wysokość strony nie mają żadnego wpływu. Nowa stawka powinna być stosowana automatycznie od dnia wejścia w życie stosowanych przepisów powszechnie obowiązujących bez konieczności zawierania aneksu do umowy. Proszę też mieć na względzie, że Wykonawca nie może wystawić faktury z nieobowiązującą stawką.

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 4.

Pytanie 172

Czy Zamawiający zgodzi się na przyjęcie §8 ust. 3 projektu umowy w następującym brzmieniu: „Reklamacja powinna być załatwiona w terminie 5 dni roboczych od daty:

- a) zgłoszenia – w przypadku reklamacji ilościowych,
- b) daty dostarczenia Wykonawcy reklamowanych wyrobów – w przypadku reklamacji jakościowej.”

Zamawiający odeśle reklamowany towar do Wykonawcy.”?

Uzasadnienie:

- Uprzejmie odsyłam do wcześniejszych wyjaśnień dotyczących zasadności posługiwania się dniami roboczymi;
- Wykonawca nie może odnieść się do reklamacji jakościowej bez zbadania reklamowanych wyrobów, zasadnym jest więc, aby termin na jej rozpatrzenie biegł od dnia dostarczenia mu reklamowanej partii. Nadto Wykonawca uważa, że dostarczenie mu reklamowanych towarów powinno być obowiązkiem Zamawiającego;

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 173

Czy Zamawiający zgodzi się na przyjęcie §8 ust. 7 projektu umowy w następującym brzmieniu: „W przypadku zwłoki w dostarczeniu przedmiotu zamówienia wolnego od wad, która przekroczy 10 dni, Zamawiający może zakupić dany towar u innego dostawcy, a różnicą kosztów wynikającą z ceny przetargowej i ceny nabycia u innego dostawcy, obciąży Wykonawcę.”?

Uzasadnienie:

Paragraf 4 ust. 11 stanowi, że nabycie zastępcze jest dopuszczalne w przypadku zwłoki Wykonawcy, a nie opóźnienia, zasadnym jest więc doprecyzowanie tej kwestii.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 174

Czy Zamawiający zgodzi się na przyjęcie §9 ust. 1-5 projektu umowy w następującym brzmieniu: „1. W przypadku niedostarczenia towaru w terminie określonym w §3a ust. 3 i § 4 ust. 2 Zamawiający ma prawo naliczyć karę umowną w wysokości 0,3 % wartości netto dostarczonej ze zwłoką dostawy, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, ale nie więcej niż 10% wartości netto tej dostawy.

2. W przypadku stwierdzenia braków ilościowych i asortymentowych oraz niedokonania z winy Wykonawcy wymiany towaru wadliwego na wolny od wad w terminie opisanym w § 8 ust. 3, Zamawiający ma prawo naliczyć karę umowną w wysokości 0,3 % wartości netto towaru niezgodnego ze złożonym zamówieniem, za każdy dzień zwłoki, ale nie więcej niż 10% wartości netto tego towaru.

3. W przypadku odstąpienia od umowy przez Wykonawcę zapłaci on Zamawiającemu karę umowną w wysokości 5% wartości netto niezrealizowanej części przedmiotu umowy.

4. W przypadku odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z winy Wykonawcy, Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 5% wartości netto niezrealizowanej części przedmiotu umowy.

5. W przypadku określonym w ust.1 i 2 gdy zwłoka przekroczy 20 dni, Zamawiającemu przysługuje prawo do odstąpienia od umowy i naliczenia kary umownej w wysokości 5% wynagrodzenia netto niezrealizowanej części przedmiotu umowy.”?

Uzasadnienie:

- Kara umowna powinna być naliczana w przypadku zwłoki, czyli takiej nieterminowej realizacji obowiązków Wykonawcy, za którą ponosi on wyłączną odpowiedzialność;

- Prosimy o rozważenie naliczania wysokości kar umownych od wartości netto, zgodnie bowiem z art. 32 ustawy PZP to właśnie ta wartość określa wysokość zobowiązania umownego. Podatek od towarów i usług składający się na cenę brutto jest daniną publiczną, której Wykonawca jest jedynie płatnikiem;

- Brak górnego limitu naliczania kar umownych powoduje, że mogą one urosnąć do rozmiarów nieproporcjonalnie przewyższających wartość poniesionej przez Zamawiającego szkody. W takim zaś wypadku kara umowna nie będzie już pełniła funkcji odszkodowania, ale służyć będzie wzbogaceniu się Zamawiającego kosztem Wykonawcy. Celem uniknięcia powyższego zasadne jest wprowadzenie górnego limitu naliczania kar umownych na poziomie 10%. W razie uzasadnionej potrzeby, Zamawiający i tak może dochodzić odszkodowania uzupełniającego na zasadach ogólnych;

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 175

Czy Zamawiający doda do umowy postanowienia dotyczące zmiany wynagrodzenia Wykonawcy, o których mowa w art. 142 ust. 5 ustawy PZP?

Uzasadnienie:

Zgodnie z §12 ust. 2 umowy może zostać ona przedłużona o 2 miesiące, a więc będzie obowiązywała ponad jeden rok. W związku z tym powinna ona zawierać postanowienia regulujące zmianę wynagrodzenia Wykonawcy w przypadku zmiany m.in.:

- 1) wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę i minimalnej stawki godzinowej,
- 2) Zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym,
- 3) Zasad gromadzenia środków w PPK.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i zmienia Projekt umowy, stanowiący załącznik nr 7 do SIWZ w zakresie § 6 poprzez dodanie ust. 5 i ust. 6 o następującym brzmieniu:

5. Wykonawca ma prawo wprowadzenia odpowiednich zmian wysokości wynagrodzenia, w przypadku zmian:
 - 1) stawki podatku od towarów i usług;
 - 2) wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę;
 - 3) zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne– jeżeli zmiany te będą miały wpływ na koszty wykonania zamówienia przez wykonawcę.
6. Zmiany, o których mowa, mogą nastąpić od daty wejścia w życie stosownych przepisów prawa. Na dokonanie zmian, o których mowa w ust. 5 musi być sporządzony i podpisany przez obie strony aneks.

Pytanie 176

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 45 pozycja 1 przyrząd do transferu leków cytostatycznych z fiolek z hydrofobowym i lipofobowym odpowietrznikiem, złączem typu Luer Lock/ Luer z przezroczystą z płaską powierzchnią umożliwiającą dezynfekcję. Przyrząd zaopatrzony w filtr 0,2 mm bez lateksu i bez PVC. Objętość napełniania wstępnego: 0,3 ml, długość: 6,3 cm.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 177

Dotyczy Załącznika nr 2 do SIWZ, Pakiet nr 58.

Czy zamawiający dopuści do wszczepiania soczewki iniektor jednorazowy 2,1 mm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 178

dotyczy poz.27 W związku z rozprzestrzenieniem się koronawirusa i informacją od producenta sprzętu o braku dostępności produktu na rynku polskim, Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o wykreślenie tego produktu z pakietu 8, co umożliwi Oferentom złożenie oferty w postępowaniu przetargowym.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie poz. 27. Zamawiający wydziela poz. 27 z Pakietu 8 i tworzy oddzielny Pakiet 8A - Jednorazowa łyżka do videolaryngoskopu.

Pytanie 179

Pakiet 28

Poz. 1 Układ jednorazowy

Czy Zamawiający dopuści układ o następujących parametrach:

- odcinek wdechowy podgrzewany dł. 1,2 m z dodatkowym niepodgrzewanym
- odcinkiem do inkubatora o dł. 0,3 m, średnica wew. 10 mm;
- odcinek wydechowy niepodgrzewany;
- odcinek łączący nawilżacz z respiratorem 0,6 m;
- końcówka donosowa (3 szt.);
- odcinek pomiarowy dł. 2,1m;
- generator dwudyszowy?

Długość podgrzewanego odcinka wdechowego, a w szczególności rodzaj i długość umieszczonej w nim grzałki, przekładają się bezpośrednio na takie parametry jak wydajność ogrzewania gazów oddechowych oraz powstawanie i gromadzenie kondensatu w obwodzie oddechowym. Proponowany przez nas układ oddechowy o dł. 1,2m z grzałką daje doskonałe rezultaty w tym zakresie, gdyż nie powoduje skraplania lub powstające skraplanie jest minimalne i nie zakłóca prowadzonej terapii.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 180

Pakiet 28 poz. 1

Cechą układu oddechowego wpływającą na ograniczenie i ochronę przed kolonizacją przez drobnoustroje jest ochrona przeciwdrobnoustrojowa oparta na działaniu jonów srebra. Czy Zamawiający, ze względu na bezpieczeństwo i ochronę pacjentów przedwcześnie urodzonych, których organizmy są w szczególności narażone na działanie drobnoustrojów chorobotwórczych, wymaga aby oferowany układ posiadał ochronę przeciwdrobnoustrojową opartą na działaniu jonów srebra?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 181

Prosimy o doprecyzowanie czy generator ma umożliwiać umocowanie systemu na czepcu do terapii wymiennych oraz czapeczce w związku z tym zestaw generatora powinien posiadać w składzie:

- generator IF z elastycznymi i miękkimi paskami mocującymi z pętelkami do zaczepienia rzepów z jednej strony, zakończone zwężanymi, usztywnianymi i karbowanymi końcówkami, które ułatwiają montaż generatora do czapeczki,
- kołyska do zamocowania generatora na czepcu, wykonana z elastycznego tworzywa w kształcie litery T, z rzepem mocującym, stanowiąca jednocześnie bufor przed przegrzewaniem i deformacjami główki pacjenta,
- końcówka donosowa o zróżnicowanej grubości ramion donosowych w rozm. S, M, L (3 szt.),

Taki zestaw generatora umożliwia mocowanie i stabilizację na czepcu do terapii wymiennych oraz uzyskanie maksymalnej szczelności poprzez tworzenie garbu lub niecki, co wpływa na efektywność terapii.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 182

Pakiet 28 Poz. 2 Paskowe mocowanie układu pacjenta

Czy Zamawiający dopuści paskowe mocowanie w postaci opaski owijanej wokół głowy pacjenta tzw. czepiec do terapii wymiennych? Proponowany czepiec jest uniwersalnym rozwiązaniem przeznaczonym do stosowania w nieinwazyjnym wspomaganiu oddechu do założenia generatora i rur w mocowaniu kołyskowym oraz w terapii tlenowej wysokimi przepływami umożliwiającym zamocowanie kaniuli nosowej, dodatkowo dzięki konstrukcji w postaci opaski można regulować czepiec do aktualnego obwodu głowy małego pacjenta w zależności od potrzeb – w przypadku obrzęku lub ustąpienia obrzęku bądź u pacjenta poddawanego długoterminowej terapii w miarę wzrostu dziecka bez konieczności zmiany rozmiaru, zabezpieczając tym samym przed deformacją główki. Czepiec jest dostępny w rozmiarach: XXS, XS, S, M, L, XL. Ponadto proponowane mocowanie gwarantuje możliwość dostępu do naczyń w dowolnym miejscu na głowie pacjenta, sterowanie szczelnością poprzez tworzenie tzw. garbu lub niecki i zmianę kąta nachylenia generatora innego przy stosowaniu końcówki nosowej i innego z użyciem maski nosowej, zmniejszenie ilości urazów tkanek nosa i powikłań terapii oraz obniżenie kosztów ich leczenia, uzyskania takiej stabilności połączeń, która wpływa na ograniczenie ilości niepowodzeń terapii

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 183

Pakiet 28 Poz. 3 Mocowanie układu pacjenta / czapeczka

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania czapeczki wykonanej z bawełny z 3 rzepami w rozm. 000-9. Czapeczkę można stosować zamiennie z czepcem do terapii wymiennych.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Jednocześnie Wojewódzki Szpital im. Zofii z Zamoyskich Tarnowskiej w Tarnobrzegu, zgodnie z art. 38 ust. 4 Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2019 r. poz. 1843 z późn. zm.), zmienia treść Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia na przedmiotowe zamówienie, tj.:

I. Zmienia SIWZ pkt IX. 1 Wymagania dotyczące wadium w Części B, tj.:

zmienia zapis:

1. Ustala się wadium w wysokości:

Pakiet 1 – 27 zł.

Pakiet 2 – 776 zł.

Pakiet 3 – 74 zł.

Pakiet 4 – 597 zł.

Pakiet 5 – 1 457 zł.

Pakiet 6 – 4 656 zł.

Pakiet 7 – 1 019 zł.

Pakiet 8 – 2 708 zł.

Pakiet 9 – 1 512 zł.

Pakiet 10 – 886 zł.

Pakiet 11 – 2 748 zł.

Pakiet 12 – 1 112 zł.

Pakiet 13 – 139 zł.

Pakiet 14 – 253 zł.
Pakiet 15 – 75 zł.
Pakiet 16 – 1 062 zł.
Pakiet 17 – 241 zł.
Pakiet 18 – 2 381 zł.
Pakiet 19 – 3 248 zł.
Pakiet 20 – 811 zł.
Pakiet 21 – 370 zł.
Pakiet 22 – 117 zł.
Pakiet 23 – 15 zł.
Pakiet 24 – 1 161 zł.
Pakiet 25 – 32 zł.
Pakiet 26 – 25 zł.
Pakiet 27 – 129 zł.
Pakiet 28 – 120 zł.
Pakiet 29 – 29 zł.
Pakiet 30 – 26 zł.
Pakiet 31 – 221 zł.
Pakiet 32 – 320 zł.
Pakiet 33 – 24 zł.
Pakiet 34 – 1 554 zł.
Pakiet 35 – 18 zł.
Pakiet 36 – 91 zł.
Pakiet 37 – 855 zł.
Pakiet 38 – 42 zł.
Pakiet 39 – 1 022 zł.
Pakiet 40 – 254 zł.
Pakiet 41 – 60 zł.
Pakiet 42 – 816 zł.
Pakiet 43 – 656 zł.
Pakiet 44 – 90 zł.
Pakiet 45 – 771 zł.
Pakiet 46 – 2 400 zł.
Pakiet 47 – 677 zł.
Pakiet 48 – 9 300 zł.
Pakiet 49 – 2 679 zł., w tym: Pozycja 1 – 2 160 zł.; Pozycja 2 – 54 zł.; Pozycja 3 – 8 zł.; Pozycja 4 – 8 zł.; Pozycja 5 – 211 zł.; Pozycja 6 – 53 zł.; Pozycja 7 – 53 zł.; Pozycja 8 – 71 zł.
Pakiet 50 – 226 zł., w tym: Pozycja 1 – 144 zł.; Pozycja 2 – 32 zł.; Pozycja 3 – 14 zł.; Pozycja 4 – 36 zł.
Pakiet 51 – 1 812 zł., w tym: Pozycja 1 – 153 zł.; Pozycja 2 – 252 zł.; Pozycja 3 – 1 380 zł.; Pozycja 4 – 27 zł.
Pakiet 52 – 1 500 zł., w tym: Pozycja 1 – 1 368 zł.; Pozycja 2 – 132 zł.
Pakiet 53 – 73 zł., w tym: Pozycja 1 – 6 zł.; Pozycja 2 – 6 zł.; Pozycja 3 – 4 zł.; Pozycja 4 – 6 zł.; Pozycja 5 – 21 zł.; Pozycja 6 – 4 zł.; Pozycja 7 – 6 zł.; Pozycja 8 – 6 zł.; Pozycja 9 – 15 zł.
Pakiet 54 – 678 zł. w tym: Pozycja 1 – 570 zł.; Pozycja 2 – 99 zł.; Pozycja 3 – 9 zł.
Pakiet 55 – 969 zł.;
Pakiet 56 – 3 375 zł., w tym: Pozycja 1 – 375 zł.; Pozycja 2 – 3 000 zł.
Pakiet 57 – 2 423 zł., w tym: Pozycja 1 – 510 zł.; Pozycja 2 – 510 zł.; Pozycja 3 – 95 zł.; Pozycja 4 – 387 zł.; Pozycja 5 – 162 zł.; Pozycja 6 – 120 zł.; Pozycja 7 – 378 zł.; Pozycja 8 – 14 zł.; Pozycja 9 – 248 zł.
Pakiet 58 – 528 zł.
Pakiet 59 – 48 zł.
Pakiet 60 – 4 034 zł., w tym: Pozycja 1 – 3 000 zł.; Pozycja 2 – 659 zł.; Pozycja 3 – 188 zł.; Pozycja 4 – 188 zł.
Pakiet 61 – 5 820 zł.
Pakiet 62 – 147 zł.
Pakiet 63 – 44 zł.
Pakiet 64 – 432 zł.
Pakiet 65 – 28 zł.
Pakiet 66 – 18 zł.
Pakiet 67 – 1 080 zł.
Pakiet 68 – 29 zł.
Pakiet 69 – 125 zł.
Pakiet 70 – 52 zł.
Pakiet 71 – 890 zł.
Pakiet 72 – 201 zł.

na zapis:

1. Ustala się wadium w wysokości:

Pakiet 1 – 27 zł.

Pakiet 2 – 776 zł.

Pakiet 3 – 74 zł.

Pakiet 4 – 597 zł.

Pakiet 5 – 1 457 zł.

Pakiet 6 – 4 656 zł.

Pakiet 7 – 1 019 zł.

Pakiet 8 – 2 605 zł.

Pakiet 8A – 104 zł.

Pakiet 9 – 1 512 zł.

Pakiet 10 – 886 zł.

Pakiet 11 – 2 748 zł.

Pakiet 12 – 1 112 zł.

Pakiet 13 – 139 zł.

Pakiet 14 – 253 zł.

Pakiet 15 – 75 zł.

Pakiet 16 – 1 062 zł.

Pakiet 17 – 241 zł.

Pakiet 18 – 2 381 zł.

Pakiet 19 – 3 248 zł.

Pakiet 20 – 811 zł.

Pakiet 21 – 370 zł.

Pakiet 22 – 117 zł.

Pakiet 23 – 15 zł.

Pakiet 24 – 1 161 zł.

Pakiet 25 – 32 zł.

Pakiet 26 – 25 zł.

Pakiet 27 – 129 zł.

Pakiet 28 – 120 zł.

Pakiet 29 – 29 zł.

Pakiet 30 – 26 zł.

Pakiet 31 – 221 zł.

Pakiet 32 – 320 zł.

Pakiet 33 – 24 zł.

Pakiet 34 – 1 554 zł.

Pakiet 35 – 18 zł.

Pakiet 36 – 91 zł.

Pakiet 37 – 855 zł.

Pakiet 38 – 42 zł.

Pakiet 39 – 1 022 zł.

Pakiet 40 – 245 zł.

Pakiet 40A – 9 zł.

Pakiet 41 – 60 zł.

Pakiet 42 – 816 zł.

Pakiet 43 – 656 zł.

Pakiet 44 – 90 zł.

Pakiet 45 – 771 zł.

Pakiet 46 – 2 400 zł.

Pakiet 47 – 677 zł.

Pakiet 48 – 9 300 zł.

Pakiet 49 – 2 679 zł., w tym: Pozycja 1 – 2 160 zł.; Pozycja 2 – 54 zł.; Pozycja 3 – 8 zł.; Pozycja 4 – 8 zł.; Pozycja 5 – 211 zł.; Pozycja 6 – 53 zł.; Pozycja 7 – 53 zł.; Pozycja 8 – 71 zł.

Pakiet 50 – 226 zł., w tym: Pozycja 1 – 144 zł.; Pozycja 2 – 32 zł.; Pozycja 3 – 14 zł.; Pozycja 4 – 36 zł.

Pakiet 51 – 1 812 zł., w tym: Pozycja 1 – 153 zł.; Pozycja 2 – 252 zł.; Pozycja 3 – 1 380 zł.; Pozycja 4 – 27 zł.

Pakiet 52 – 1 500 zł., w tym: Pozycja 1 – 1 368 zł.; Pozycja 2 – 132 zł.

Pakiet 53 – 73 zł., w tym: Pozycja 1 – 6 zł.; Pozycja 2 – 6 zł.; Pozycja 3 – 4 zł.; Pozycja 4 – 6 zł.; Pozycja 5 – 21 zł.; Pozycja 6 – 4 zł.; Pozycja 7 – 6 zł.; Pozycja 8 – 6 zł.; Pozycja 9 – 15 zł.

Pakiet 54 – 678 zł. w tym: Pozycja 1 – 570 zł.; Pozycja 2 – 99 zł.; Pozycja 3 – 9 zł.

Pakiet 55 – 969 zł.;

Pakiet 56 – 3 375 zł., w tym: Pozycja 1 – 375 zł.; Pozycja 2 – 3 000 zł.

Pakiet 57 – 2 423 zł., w tym: Pozycja 1 – 510 zł.; Pozycja 2 – 510 zł.; Pozycja 3 – 95 zł.; Pozycja 4 – 387 zł.; Pozycja 5 – 162 zł.; Pozycja 6 – 120 zł.; Pozycja 7 – 378 zł.; Pozycja 8 – 14 zł.; Pozycja 9 – 248 zł.

Pakiet 58 – 528 zł.
Pakiet 59 – 48 zł.
Pakiet 60 – 4 034 zł., w tym: Pozycja 1 – 3 000 zł.; Pozycja 2 – 659 zł.; Pozycja 3 – 188 zł.; Pozycja 4 – 188 zł.
Pakiet 61 – 5 820 zł.
Pakiet 62 – 147 zł.
Pakiet 63 – 44 zł.
Pakiet 64 – 432 zł.
Pakiet 65 – 28 zł.
Pakiet 66 – 18 zł.
Pakiet 67 – 1 080 zł.
Pakiet 68 – 29 zł.
Pakiet 69 – 125 zł.
Pakiet 70 – 52 zł.
Pakiet 71 – 890 zł.
Pakiet 72 – 201 zł.

Dokonane zmiany zostały ujęte w jednolitym tekście SIWZ po zmianach z dnia 31.03.2020 r.

II. Zmienia Załącznik nr 2 do SIWZ – Formularz cenowy poprzez dodanie Pakietu 8A oraz Pakietu 40A.

Dokonane zmiany zostały ujęte w Załączniku nr 2 do SIWZ – Formularz cenowy po zmianach z dnia 31.03.2020 r.

III. Zmienia Załącznik nr 7 do SIWZ – Projekt umowy poprzez poprzez dodanie ust. 5 i ust. 6 o następującym brzmieniu:

5. Wykonawca ma prawo wprowadzenia odpowiednich zmian wysokości wynagrodzenia, w przypadku zmian:

1) stawki podatku od towarów i usług;

2) wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę;

3) zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne

– jeżeli zmiany te będą miały wpływ na koszty wykonania zamówienia przez wykonawcę.

6. Zmiany, o których mowa, mogą nastąpić od daty wejścia w życie stosownych przepisów prawa. Na dokonanie zmian, o których mowa w ust. 5 musi być sporządzony i podpisany przez obie strony aneks.

Dokonane zmiany zostały ujęte w Załączniku nr 7 do SIWZ – Projekt umowy po zmianach z dnia 31.03.2020 r.