

**Samodzielny Publiczny
Szpital dla Nerwowo
i Psychicznie Chorych
ul. Poznańska 109
66-300 Międzyrzecz**

Międzyrzecz, dn. 30.09.2019 r.

**Do wszystkich wykonawców
zainteresowanych postępowaniem
nr SPSNPCH-DOE-382-16/19**

dot.: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego.

Numer sprawy: **SPSNPCH-DOE-382-16/19**

Nazwa zadania: **DOSTAWA SPRZĘTU MEDYCZNEGO JEDNORAZOWEGO
UŻYTKU DLA POTRZEB SZPITALA**

Ogłoszenie w BZP - numer ogłoszenia: **600642-N-2019 z dnia 2019-09-23**

**Odpowiedz na pytania które wpłynęły do Zamawiającego w dniach 26 po godz. 12
i 27 września 2019r.**

WYJAŚNIENIA DO SIWZ

W związku z otrzymanymi zapytaniami SP Szpitala dla Nerwowo i Psychicznie Chorych w Międzyrzeczu jako Zamawiający w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na zadanie: „DOSTAWA SPRZĘTU MEDYCZNEGO JEDNORAZOWEGO UŻYTKU DLA POTRZEB SZPITALA”, zgodnie z art. 38 ust.1 ustawy –Pzp, wyjaśniam co następuje:

TREŚĆ PYTAŃ

Pytanie 9

Pakiet 1 poz. 1

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł iniekcyjnych w rozmiarze 0,7 x 32mm.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza igły iniekcyjne w rozmiarze 0,7 x 32mm

Pytanie 10

Pakiet 1 poz. 2

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł tępych z otworem ułożonym centralnie, ostrze igły ścięte pod kątem 45 stopni, rozmiar 18G (1,2mm) długość 25 lub 40 mm, sterylizowane tlenkiem etylenu, sterylne.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza igieły tępe z otworem ułożonym centralnie, ostrze igły ścięte pod kątem 45 stopni, rozmiar 18G (1,2mm) długość 25 lub 40 mm, sterylizowane tlenkiem etylenu, sterylne.

Pytanie 11

Pakiet 1 poz. 3

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł bezpiecznych w rozmiarze 0,8 x 40 mm.

2/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł bezpiecznych w rozmiarze 0,9 x 40 mm.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza igły bezpieczne w rozmiarze 0,8 x 40 mm i 0,9 x 40 mm.

Pytanie 12

Pakiet 1 poz. 41/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do wielokrotnego aspirowania płynów i leków z wbudowanym filtrem bakteryjnym 0,2 mikrona, z portem dostępu Luer-Lock, bez zastawki antyzwrotnej, zabezpieczony zatyczką na uwięzi.

2/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy przyrząd ma posiadać filtr wbudowany na całej długości części chwytnej przyrządu, nie wystający poza przekrój poprzeczny i podłużny korpusu przyrządu, co umożliwia ergonomiczną pracę z przyrządem?

3/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy kolec mikro oznacza kolec wzdłużnie ścięty do połowy swojej długości, posiadający rynienkę która umożliwia maksymalne pobranie leku z fiolki, bez strat. Kolec z dwoma przeciwległe umieszczonymi otworami, jednym na szczycie kolca, drugim w połowie jego długości?

Odpowiedź Zamawiającego:

1) Zgodnie z SIWZ.

2) Zgodnie z SIWZ.

3) Kolec mikro oznacza kolec z dwoma przeciwległe umieszczonymi otworami.

Pytanie 13

Pakiet 1 poz. 5 1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki cewnikowej 50 ml , ze stożkową końcówką usytuowaną centralnie, z 2 końcówkami luer do opcjonalnego użycia, tłok i cylinder wykonane z polipropylenu, czytelna, czarna, skala nominalna i gumowa blokada tłoka, nietoksyczna, niepirogenna, jałowa, sterylizowana tlenkiem etylenu.

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 14

Pakiet 1 poz. 6-9 1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek dwuczęściowych z końcówką luer, całkowita długość skali na cylindrze odpowiadająca pojemności nominalnej

strzykawki, skala czarna niezmywalna, jałowa opak. max 100 szt. Zgodne z normami ISO 556-1; ISO 50001; ISO 7886-1; ISO 10993; ISO 11135-1; ISO 11607-1; ISO 11607-2; ISO 11737-1; ISO 11737-1; ISO 13485; ISO 14001; ISO 14971; kodowanie kolorystyczne pojemności.

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 15

Pakiet 1 poz. 10 1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki cewnikowej 100 ml, ze stożkową końcówką usytuowaną centralnie, z 2 końcówkami luer do opcjonalnego użycia, tłok i cylinder wykonane z polipropylenu, czytelna, czarna, skala nominalna i gumowa blokada tłoka, nietoksyczna, niepirogenna, jałowa, sterylizowana tlenkiem etylenu.

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 16

Pakiet 1 poz. 11 1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jałowej strzykawki trzyczęściowej z końcówką luer-lock, pojemność 50/60 ml, tłok i cylinder wykonane z polipropylenu, bez zawartości lateksu, PCV, DEHP, kompatybilne z lekami cytostatycznymi (przeznaczone do bezpiecznego podawania i przygotowywania cytostatyków - potwierdzone oświadczeniem producenta), czarna niezmywalna skala co 1ml, skala nominalna wyróżniona, skala poza skalą nominalną co 1 ml, logo producenta i nazwa własna typu strzykawki na cylindrze.

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 17

Pakiet 1 poz. 14 1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych, wykonanego z wysokiej jakości bez lateksowych materiałów, przy wykorzystaniu najnowocześniejszych technologii, co gwarantuje bardzo wysoką jakość i bezawaryjne, zgodne z przeznaczeniem użytkowanie. Przyrząd dwukanałowy, ostry kolec komory kroplowej ze zmatowioną powierzchnią, gwarantujący szczelne i pewne połączenie z pojemnikami z płynami, odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym oraz zamykaną kolorową (niebieską) klapką, elastyczna komora kroplowa o wielkości 5,5 cm, kroplomierz komory 20 kropli = 1ml +/- 0,1ml, filtr zabezpieczający przed większymi cząsteczkami o wielkości oczek 15µm, miękki elastyczny dren o długości min. 150cm, uniwersalne zakończenie drenu Luer-Lock, precyzyjny, w pełni bezpieczny zacisk rolkowy, oba końce przyrządu zabezpieczone dodatkowo ochronnymi kapturkami. Jednorazowego użytku. Niepirogenny, nietoksyczny. Opakowanie jednostkowe zgodne z normami PN-EN 556 i PN-EN 868, typu blister-pack z kolorowym kodem (niebieskim) identyfikującym rodzaj przyrządu. Sterylizowany tlenkiem etylenu.

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 18

Pakiet 1 poz. 15 1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie bursztynowego przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych z igłą bioreczą z odpowietrznikiem, bez kryzy. Komora kroplowa w części przezroczystej o długości min. 55 cm, elastyczna, jednoczęściowa z

rolkowym regulatorem przepływu, bez nazwy producenta na zaciskaczu, na końcu drenu łącznik męski, łącznik obrotowy umożliwiający łatwe wpięcie do wklucia oraz zatyczka z filtrem hydrofobowym typu Priming Cap – łatwe wypełnienie i odpowietrzenie drenu bez ryzyka wycieku preparatu i skażenia zestawu.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza przyrządu bez nazwy producenta umieszczonej bezpośrednio na przyrządzie do przetoczeń ponieważ jednostkowe opakowania są wyrzucane, a użytkownik powinien wiedzieć, na sprzęcie którego producenta pracuje. Konkretny jednostkowy sprzęt jest także podstawą do ewentualnej reklamacji.

Pytanie 19

Pakiet 1 poz. 16 1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zaworu bezigłowego, system bezigłowy pozwalający na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, żywotność min. 216 użyc, obudowa przezroczysta, nie zawierający metalu oraz lateksu, membrana jednorodna, wykonana z wytrzymałego na odkształcenie silikonu, powierzchnia membrany od strony zaworu wejściowego typu żeński Luer lock płaska – zapewniająca prosty sposób czyszczenia i odfekowania (przez przetarcie wacikiem ze środkiem dezynfekującym), wytrzymałość na ciśnienie wewnątrz portu: nadciśnienie powyżej 30 psi oraz podciśnienie –12,5 psi. Przestrzeń martwa maksymalnie 0,01 ml, przepływ min. 350 ml/min. przystosowany do pracy z końcówkami luer lock, możliwość pracy z końcówkami luer slip, współpracujący z drenami do infuzji, do pomp strzykawkowych i objętościowych oraz z drenami do kroplówek, przedłużaczami.

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 20

Pakiet 1 poz. 181/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli bezpiecznej w rozmiarze 18 G 1,3 x 45 mm.2/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli bezpiecznej w rozmiarze 20 G 1,1 x 32mm.

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 21

Pakiet 1 poz. 19 1/ Prosimy Zamawiającego o wyłączenie pozycji 19 z pakietu, pozwoli to na złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty szerszemu gronu Wykonawców.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody na wyłączenie pozycji nr 19 z pakietu.

Pytanie 22

Pakiet 1 poz. 26-27 1/ Prosimy Zamawiającego o wyłączenie pozycji 26 i 27 z pakietu, pozwoli to na złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty szerszemu gronu Wykonawców.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyraża zgody na wyłączenie pozycji nr 26 i 27 z pakietu.

Pytanie 23

Pakiet 1 poz. 28 1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły 0,33 x 12,5 mm.

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 24

Pakiet 6 poz. 3-5 1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników typu Foley z balonem 5-10 ml

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 25

Pakiet 6 poz. 6-9 1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników typu Foley sterylizowanych tlenkiem etylenu

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza cewniki typu Foley sterylizowane tlenkiem etylenu.

Pytanie 26

Pakiet nr 1, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści bezpieczne igły iniekcyjne w rozmiarze 0,8x40mm oraz 0,9x40mm?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza igły bezpieczne w rozmiarze 0,8x40mm oraz 0,9x40mm.

Pytanie 27

Pakiet nr 1, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę cewnikową 50ml z pojedynczą skalą pomiarową?

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 28

Pakiet nr 1, pozycja 6-9

Czy Zamawiający dopuści strzykawki dwuczęściowe z pojedynczym zabezpieczeniem przed wypadnięciem, pojedynczą skalą pomiarową i kolorystycznym oznaczeniem na opakowaniu zbiorczym?

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 29

Pakiet nr 1, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści strzykawki dwuczęściowe 10ml z rozszerzeniem do 11ml?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza strzykawki dwuczęściowe 10ml z rozszerzeniem do 11ml, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie 30

Pakiet nr 1, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści strzykawki dwuczęściowe 20ml z rozszerzeniem do 22ml w opakowaniach a'50szt.?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza strzykawki dwuczęściowe 20ml z rozszerzeniem do 22ml w opakowaniach a'50 szt z jednoczesnym przeliczeniem ilości zaokrąglając w górę do pełnych opakowań.

Pytanie 31

Pakiet nr 1, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści strzykawki dwuczęściowe 2ml z rozszerzeniem do 2,2ml?

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 32

Pakiet nr 1, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści strzykawki dwuczęściowe 5ml z rozszerzeniem do 5,5ml?

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 33

Pakiet nr 1, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę cewnikową 100ml z pojedynczą skalą pomiarową?

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 34

Pakiet nr 1, pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę do pomp Luer-Lock 50ml z pojedynczą skalą pomiarową?

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 35

Pakiet nr 1, pozycja 12

Czy Zamawiający dopuści koreczki do kaniul z trzpieniem powyżej krawędzi co zapobiega dekontaminacji podczas wyjęcia z opakowania poprzez wizualne stwierdzenie ułożenia koreczka w opakowaniu?

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 36

Pakiet nr 1, pozycja 14

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

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 37

Pakiet nr 1, pozycja 15

Czy Zamawiający dopuści bursztynowy przyrząd do przetoczeń z komorą kropłową wykonaną z medycznego pozbawionego ftalanów z igłą biorną wykonaną z ABS bez wzmocnień włóknem szklanym z zaciskiem rolkowym bez możliwości zabezpieczenia igły biornej po użyciu z nazwą producenta na opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie dopuszcza przyrządu bez nazwy producenta umieszczonej bezpośrednio na przyrządzie do przetoczeń ponieważ jednostkowe opakowania są wyrzucane, a użytkownik powinien wiedzieć, na sprzęcie którego producenta pracuje. Konkretny jednostkowy sprzęt jest także podstawą do ewentualnej reklamacji.

Pytanie 38

Pakiet nr 1, pozycja 18

Czy Zamawiający dopuści bezpieczne kaniule sterylizowane radiacyjnie 18G 1,3x32mm, przepływ 103ml/min; 20G 1,1x32mm, przepływ 67ml/min; 22G 0,9x25mm, przepływ 42ml/min?

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 39

Pytanie 1 dotyczy Pakiet II poz.1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie alternatywnie Rękawic chirurgicznych jałowych, lateksowych bezpudrowych, kształt anatomiczny, kolor zielony, mankiet rolowany z opaską samoprzylepną, dostępne w rozmiarach 6.0 – 9.0, sterylizowane radiacyjnie, powierzchnia zewnętrzna gładka z wykończeniem z mikroteksturą, wewnętrznie powlekane technologią Hydrasoft™, która umożliwia stosowanie dodatków glicerolu w celu wchłaniania i zatrzymywania wilgoci w skórze, a także warstwy ochronnej dimetykonu, która zapobiega wysuszeniu i pękaniu skóry. Długość rękawicy min. 302 mm, grubość na palcu 0.19 ± 0.02 mm. Poziom protein lateksu poniżej $30 \mu\text{g/g}$, poziom AQL 1.0. Technologie zastosowane do produkcji rękawicy ENCORE Latex Underglove: SUREFIT™ Rękawice zgodne z Dyrektywą o Wyrobie Medycznym MDD 93/42/EEC & 2007/47/EC w klasie II a, rękawice zgodne z EN 455(1-4), ISO 13485, ISO 10282, ISO 10993-10, ISO 14001, ISO 1137-1, ISO 9001. Rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671, rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3, rękawice badane na zawartość alergenów lateksu kauczuku naturalnego metodą FitKit, oznakowane datą produkcji. Oznakowane datą ważności i numerem serii, opakowanie: koperta zewnętrzna folia/folia, koperta wewnętrzna papierowa?

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 40

Pytanie 2 dotyczy Pakiet II poz.2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie Rękawic diagnostycznych, nitrylowych, bezpudrowych pakowanych po 200 sztuk z przeliczeniem wymaganych ilości?

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 4

Pytanie 3 dotyczy Pakiet II poz.3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie alternatywnie Rękawic o właściwościach bakteriobójczych, diagnostycznych, syntetycznych, nitrylowych, bezpudrowych, kształt uniwersalny, kolor fioletowy, mankiet rolowany, dostępne w rozmiarach XS – XL, pakowane po 100 sztuk, powierzchnia zewnętrzna z tlenem singletowym i mikroteksturowana z dodatkową teksturą na końcach palców, wewnętrznie chlorowane, długość rękawicy min. 240 mm, grubość na palcu min. 0.08 mm, posiadające AQL 1.0. Rękawice będące zarówno wyrobem medycznym klasy I jak i środkiem ochrony indywidualnej kategorii III typ C, zgodność z normami: EN 455(1-4), EN 420, EN 980, EN 1041, EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 374-4, EN ISO 374-5, ASTM F1671, ASTM D7907. Odporność chemiczna zgodnie z EN 16523-1 (badanie na min. 5 substancji chemicznych z wyłączeniem cytostatyków, odporność na cytostatyki potwierdzona badaniami zgodnie z ASTM D 6978 (min. 11 substancji cytostatycznych). Udokumentowana skuteczność bakteriobójcza zgodnie z ASTM D 7907 na min. 4 bakterie. Na opakowaniu rękawic fabryczne oznakowane: zgodność z MDD i PPE - rękawice diagnostyczne i ochronne, zgodność z normami: EN 455, EN 420, EN 374, (lista min 9 substancji chemicznych wraz z poziomem odporności (level) oraz % degradacji), ASTM D 6978 (Lista min. 12 cytostatyków wraz z czasem ochrony), EN ISO 374-5, ASTM F 1671, oznakowany fabrycznie poziom AQL, oznakowane datą produkcji, ważności i numerem serii, opakowanie papierowe a' 100 sztuk z podziałem kolorystycznym opakowania ze względu na poszczególne rozmiary. Opakowanie wyposażone w 3 bigi – pionowe załamania w okienku perforacji – umożliwiające „uchylenie” okienka, bez konieczności otwarcia go w całości?

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 42

Pytanie 4 dotyczy Pakiet II poz.4

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie Rękawic diagnostycznych, nitrylowych, bezpudrowych pakowanych po 100 sztuk z przeliczeniem wymaganych ilości?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza Rękawice diagnostyczne dla osób z alergią pakowane po 100 sztuk z jednoczesnym przeliczeniem ilości.

Pytanie 43

Pytanie 5 dotyczy Pakiet II poz.4

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie alternatywnie Rękawic diagnostycznych, nitrylowych, bezpudrowych, kształt uniwersalny, kolor niebieski, mankiet rolowany, dostępne w rozmiarach XS–XL, pakowane po 100 sztuk, obustronnie polimeryzowane, wewnętrznie chlorowane, mikroteksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców, długość min. 240 mm, grubości minimalne: na palcu 0.14 mm, AQL 1.0. Rękawice będące zarówno wyrobem medycznym klasy I jak i środkiem ochrony indywidualnej kategorii III, przebadane zgodnie z normami EN 455(1-4), EN 374-1, EN 374-2, EN 374-5, EN 420, EN 980, EN 1041, ASTM F1671. Odporność chemiczna zgodnie EN 16523-1 (badanie na min. 14 substancji chemicznych z wyłączeniem cytostatyków), odporność na cytostatyki badana zgodnie z

ASTM D 6978 (min. 15 substancji cytostatycznych). Rękawice odpowiednie do kontaktu z żywnością (stosowne fabryczne oznakowanie opakowania). Na opakowaniu rękawic fabryczne oznakowane: zgodność z MDD i PPE - rękawice diagnostyczne i ochronne, zgodność z normami: EN 455, EN 420, EN 388, EN 374 (lista min 14 substancji chemicznych wraz z poziomem odporności (level)) oznakowany fabrycznie poziom AQL, oznakowane datą produkcji, ważności i numerem serii, opakowanie papierowe a'100 sztuk z podziałem kolorystycznym opakowania ze względu na poszczególne rozmiary?

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 44

Pytanie 6 dotyczy Pakiet II poz.5

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie alternatywnie Rękawic chirurgicznych, rękawice zawierające naturalny lateks. Powierzchnia wewnętrzna [dłoń] z powłoką przeciwdrobnoustrojową zawierającą glukonian chlorheksydyny, powierzchnia zewnętrzna chlorowana, lekko teksturowana. Mankiet z taśmą adhezyjną. Jałowe, pojedynczo pakowane. Dostęp do rozmiarów: od 6,0 do 9,0. Poziom szczelności AQL 1,0 (100% testowane elektronicznie). Długość rękawicy min. 290 mm, grubość rękawicy palec środkowy min.0,20mm (ścianka pojedyncza). Przebadane na przenikanie mikroorganizmów i wirusów zgodnie z normą ASTM F – 1671.

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 45

Pytania do wzoru umowy

- 1) Wnosimy o wykreślenie § 4 ust. 2 projektu umowy. **UZASADNIENIE:** Zgodnie z art. 13 w zw. z art. 8 w zw. z art. 9 ustawy z dnia 8 marca 2013 roku o terminach zapłaty w transakcjach handlowych (Dz.U. z 2013 r poz. 403 ze zm.) postanowienie umowy zaproponowane w projekcie przez Zamawiającego jest nieważne i jak trafnie stwierdził SO Warszawa – Praga w Warszawie w wyroku III C 176/17 *jednak z mocy art. 9 ustawy z 12 czerwca 2003 r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych oraz art. 13 ustawy z 8 marca 2013 r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych, postanowienie takie jest nieważne, a w jego miejsce miały zastosowanie powyższe przepisy*.
- 2) Wnosimy o modyfikację zapisu § 6 ust. 1 projektu umowy poprzez określenie, że kary umowne w zastrzeżonej wysokości naliczane będą od wartości brutto **konkretnej, zamówionej, a niedostarczonej partii towaru, a nie od wartości brutto przedmiotu całej umowy.**
- 3) Wnosimy o modyfikację zapisu § 6 ust. 2 projektu umowy poprzez określenie, że kara umowna w zastrzeżonej wysokości naliczana będzie od wartości brutto **niezrealizowanej części umowy, a nie od wartości brutto całej umowy.**
- 4) Wnosimy o dodanie do projektu umowy dodatkowego postanowienia § 8 ust. 1 pkt 3) o następującej treści: „Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany ceny w przypadku zmiany cen producenta lub w przypadku zmiany w czasie trwania umowy kursu dolara amerykańskiego w stosunku do złotego o co najmniej 5%. W takim przypadku zmiana umowy nastąpi w formie aneksu.” **UZASADNIENIE :** Zmiana zaproponowana przez Wykonawcę jest odpowiedzią na czynniki niezależne od Wykonawcy, a mające realny wpływ na cenę wyrobów dostarczanych w ramach umowy przetargowej. Należy

podkreślić, że Wykonawca nie powinien być w całości i samodzielnie obciążany ryzykiem zmiany stosunków gospodarczych, a tym samym zobowiązany do realizowania umowy po rażąco niskich cenach.

- 5) Wnosimy o zmianę § 8 ust. 2 projektu umowy poprzez dodanie do jego treści *in fin:* „Zmiana umowy w tym przypadku następować będzie automatycznie i nie wymaga formy pisemnego aneksu.”
- 6) Wnosimy o wykreślenie zapisu § 10 projektu umowy wprowadzającego wymóg uzyskania zgody Zamawiającego na cesję wierzytelności. **UZASADNIENIE:** Kwestia cesji wierzytelności względem podmiotu leczniczego została już uregulowana treścią powszechnie obowiązującego prawa, tj. w treści art. 54 ust 5 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej (Dz.U. 2018 poz. 2190, ze zm.), w brzmieniu: „Czynność prawna mająca na celu zmianę wierzyciela samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej może nastąpić po wyrażeniu zgody przez podmiot tworzący. Podmiot tworzący wydaje zgodę albo odmawia jej wydania, biorąc pod uwagę konieczność zapewnienia ciągłości udzielania świadczeń zdrowotnych oraz w oparciu o analizę sytuacji finansowej i wynik finansowy samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej za rok poprzedni. Zgodę wydaje się po zasięgnięciu opinii kierownika samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej.”
- 7) Wnosimy o zmianę § 11 ust. 3 projektu umowy poprzez nadanie mu następującej treści: „Wszelkie zmiany i uzupełnienia w treści umowy wymagają formy pisemnej pod rygorem nieważności, z zastrzeżeniem wyjątków umową przewidzianych.”

Odpowiedź Zamawiającego:

Ad.1 Zamawiający wykreśli z projektu umowy § 4 ust. 2

Ad.2 Zapis ten w opisywanym zakresie zmodyfikowany został w korekcie umowy z dnia 26-09-2019

Ad.3 Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Ad.4 Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Ad.5 Zamawiający wyraża zgodę na dopisanie w treści zmianę § 8 ust. 2 „Zmiana umowy w tym przypadku następować będzie automatycznie i nie wymaga formy pisemnego aneksu.”

Ad.6 Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Ad.7 Zamawiający pozostawia zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie 46

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet IV; pozycja 2): majtki chłonne zakładane jak zwykła bielizna, spełniające wszystkie wymogi SIWZ dotyczące budowy i parametrów produktu, pakowane a'18 z odpowiednim przeliczeniem sztukowym?

Odpowiedź Zamawiającego: Tak, Zamawiający dopuszcza majtki chłonne pakowane po 18 sztuk z jednoczesnym przeliczeniem ilości zaokrąglając w górę do pełnych opakowań.

Pytanie 47

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakie IV; pozycja 2; rozmiar M): majtki chłonne zakładane jak zwykła bielizna w rozmiarze M o obwodzie w pasie/brzuchu od 80 do 110cm?

Odpowiedź Zamawiającego: Tak, Zamawiający dopuszcza majtki chłonne zakładane jak zwykła bielizna w rozmiarze M o obwodzie w pasie/brzuchu od 80 do 110cm.

Pytanie 48

Czy Zamawiający w Pakiecie I poz. 3 dopuści igłę bezpieczną j.u. 0,8x40 i 0,9x40, sterylnie pakowaną pojedynczo, opakowanie jednostkowe i zbiorcze oznakowane takim samym kolorem jak nasadka. Igła bezpieczna z mechanizmem bezpieczeństwa zintegrowanym z igłą i z ostrzem igły zabezpieczonym urządzeniem zabezpieczającym (metoda zatrzaskowa) umożliwiające aktywację jedną ręką, uniemożliwiającym zakłuciom, kompatybilne z końcówkami Luer Slip i Luer Lock, op. 100szt?

Odpowiedź Zamawiającego: Tak, Zamawiający dopuszcza igły bezpieczne w rozmiarze 0,8x40 i 0,9x40mm zgodne z opisem powyżej.

Pytanie 49

Czy Zamawiający w Pakiecie I poz. 4 dopuści przyrząd do wielokrotnego aspirowania płynów i leków z opakowań zbiorczych, sterylny, ostry kolec (osłonięty nasadką z tworzywa sztucznego zabezpieczającą kolec przed skażeniem podczas otwierania opakowania) z filtrem płynów 5 µm oraz z filtrem powietrza 0,1µm, złącze typu luer lock, samozamykający się korek portu, sterylny pakowany pojedynczo, opakowanie a'100 sztuk?

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 50

Czy Zamawiający w Pakiecie I poz. 6, 7,8 i 9 dopuści strzykawkę z pojedynczą skalą z informacją o braku ftalanów zawartą w karcie katalogowej produktu?

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 51

Czy Zamawiający w Pakiecie I poz. 6 i 7 dopuści strzykawkę z mlecznym tłokiem?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza strzykawkę w kontrastującym mlecznym tłokiem. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie 52

Czy Zamawiający w Pakiecie I poz. 8 dopuści strzykawkę z rozszerzeniem do 2,5 ml?

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 53

Czy Zamawiający w Pakiecie I poz. 10 wymaga strzykawkę wyposażoną w kolorowy łącznik?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza strzykawkę wyposażoną w kolorowy łącznik. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie 54

Czy Zamawiający w Pakiecie I poz. 12 dopuści koreczek do kaniul z trzpieniem powyżej krawędzi koreczka?

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 55

Czy Zamawiający w Pakiecie I poz. 12 dopuści wycenę za opakowanie a' 100 sztuk?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza wycenę za opakowanie koreczków po 100 sztuk.

Pytanie 56

Czy Zamawiający w Pakiecie I poz. 15 dopuści worek do osłony pakowany osobno ale skompletowany razem?

Odpowiedź Zamawiającego: Tak, Zamawiający dopuszcza worek do osłony w trakcie przetwarzania światłoczułych płynów infuzyjnych pakowany osobno ale skompletowany razem.

Pytanie 57

Czy Zamawiający wyłączy poz. 26-27 z Pakietu I?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający nie wyłączy pozycji 26-27 z Pakietu I.

Pytanie 58

Czy Zamawiający w Pakiecie I poz. 28 dopuści igły w rozmiarze 0,3x8mm i 0,30x6mm?

Odpowiedź Zamawiającego: Tak, Zamawiający dopuszcza igły w rozmiarze 0,3x8mm i 0,30x6mm. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie 59

Czy Zamawiający w Pakiecie I poz. 18 dopuści kaniule wykonaną z PUR, z dodatkowym zabezpieczeniem przed przypadkowym zakłuciem z dodatkowym portem iniekcji, posiada: samodomykający się zawór górnego portu, min. 4 paski kontrastujące w promieniach RTG, duże skrzydełka zapewniające dobrą stabilizację kaniuli, posiadające filtr hydrofobowy pełniący funkcję zastawki. Nazwa producenta na kaniuli, sterylizowane EO, Rozmiar: 18G, 1,3x45 mm przepływ 90ml/min; 20G, 1,1x32 mm przepływ 56ml/min; 22G, 0,9x25 mm przepływ 36ml/min.?

Odpowiedź Zamawiającego: Zgodnie z SIWZ.

Jednocześnie mając na względzie przepis art. 38 ust. 4 i ust. 6 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych, Zamawiający informuje, iż w wyniku odpowiedzi na powyższe pytania nastąpiła zmiana treści SIWZ w zakresie doprecyzowania i uszczegółowienia opisu przedmiotu zamówienia co ma wpływ na sposób przygotowania przez Wykonawców ofert i wymaga dodatkowego czasu na ich przygotowanie. Biorąc pod uwagę powyższe Zamawiający dokonuje przesunięcia terminu składania ofert.

Nowy termin składania ofert to : 04-10-2019 r. godz. 12.00

Nowy termin otwarcia ofert to : 04-10-2019 r. godz. 12.15

Podaną informację należy traktować jako integralną część specyfikacji istotnych warunków zamówienia, która jest wiążąca dla Wykonawców i należy ją uwzględnić przy sporządzaniu i składaniu ofert.

Powyższa informacja zamieszczona zostaje również na stronie internetowej Zamawiającego :
www.bip.obrzyce.eu

Załączniki :

1. SIWZ – korekta z dnia 30-09-2019r.
2. Projekt umowy – korekta z dnia 30-09-2019r.