



Dotyczy: postępowania przetargowego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pn. „Dostawa leków i wyrobów medycznych”

Zgodnie z art. 38 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst ujednolicony Dz. U. z 2019 r. poz. 1843.), udostępniamy treść zapytań wraz z wyjaśnieniem wszystkim uczestnikom postępowania, bez ujawniania źródła zapytania

Zestaw pytań nr 1

Pytanie nr 1

Czy w związku z zaistniałą sytuacją epidemiologiczną w Polsce i coraz większym ryzykiem związanym z ryzykiem niemożliwości dostarczenia dokumentów do postępowań przetargowych w formie papierowej, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu składania ofert na formę elektroniczną – dokumenty podpisane bezpiecznym kwalifikowanym podpisem elektronicznym?

W przypadku pozytywnej odpowiedzi na powyższe pytanie prosimy o wskazanie sposobu przekazania dokumentów w formie elektronicznej.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie nr 2

Zwracamy się z prośbą o udostępnienie formularzy w wersji edytowalnej.

Odpowiedź:

Zamawiający udostępni wersje edytowalną, na prośbę Wykonawcy złożoną na adres mailowy zam.publ@wss5.pl

Pytanie nr 3

Pakiet 42

Czy w trosce o dobro i zdrowie pacjenta Zamawiający wymaga, aby wyroby hemostatyczne posiadały w instrukcji użytkowania wskazanie do stosowania w neurochirurgii? Potwierdzenie parametrów w instrukcji użytkowania jest istotne z tego względu, że treść instrukcji jest aprobowana przez jednostkę certyfikującą, która prowadzi nadzór nad produktem i przyznaje znak CE. Instrukcja stanowi również dokument, który obowiązkowo należy przedłożyć w Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 4

Pakiet 42

Czy w trosce o dobro i zdrowie pacjenta Zamawiający wymaga, aby gaza hemostatyczna posiadała w instrukcji użytkowania potwierdzenia bakteriobójczości na szczepy MRSA, MRSE, VRE, PRSP, Ecoli oraz Klebsiella pneumoniae, która jest przyczyną około 8% zakażeń szpitalnych? Potwierdzenie różnego rodzaju parametrów w instrukcji użytkowania jest istotne z tego względu, że treść instrukcji jest aprobowana przez jednostkę certyfikującą, która prowadzi nadzór nad produktem i przyznaje znak CE.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ





Pytanie nr 5

Pakiet 42

Czy Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą instrukcji użytkowania produktu w celu potwierdzenia, że zaofferowany asortyment spełnia wymogi Zamawiającego?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Zestaw pytań nr 2

Pytanie nr 1

część 42 pozycja 1

Czy Zamawiający w pozycji 1 część 42 dopuści postępowania opatrunkem hemostatyczny Woundclot™ o wymiarach 5 cm x 5 cm wykonany z nieoksydowanej celulozy, wzmacniony na poziomie molekularnym, przeznaczony do tamowania krwawień, nie wymagający mocnego ucisku, zdolność do absorpcji płynów w kontakcie z krwią wynosi 2500% jego własnej wagi?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 2

część 42 pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na produkt pakowany po 2 szt. w saszetce z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza nie wymaga

Zestaw pytań nr 3

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 42 pod pojęciem „hemostatyk z oksydowanej regenerowanej celulozy 5cm x 7,5 cm x 1 szt” rozumie i będzie wymagał gazę hemostatyczną z oksydowanej regenerowanej celulozy w formie luźno dzianej siatki, zawartość grupy karboksylowej 18–21%, pH 2,5–3,5 udokumentowane badaniem klinicznym IN VIVO, bakteriobójczość na szczepy MRSA, MRSE, PRSP, VRE – udokumentowana badaniem przedklinicznym IN VITRO i wpisana do instrukcji użytkowania, rozmiar 5cm x 7,5cm, opakowanie a'12 sztuk?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ, dopuszczamy opakowanie a 12szt z przeliczeniem ilości

Zestaw pytań nr 4

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający wykreśli w par. 3.4 frazę „Zamawiający wymaga, aby Wykonawca każdorazowo faksem zwrotnym bądź odpowiednio e-mailem zwrotnym potwierdził otrzymanie zamówienia.”? Zakłada się, że zamówienia składane zgodnie z umową będą realizowane, bez konieczności ich potwierdzania. Prawo nakazuje informować o odmowie realizacji zamówienia na leki, ale nie o przyjęciu dostawy do realizacji.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 3.8, względnie dopisze, że reklamacja załatwiana będzie w terminach wskazanych w par. 7? Zapis o 'odmowie przyjęcia towaru' jest niczym innym, jak zgłoszeniem reklamacji, zatem wówczas zastosowanie winien mieć tryb wskazany w par. 7. Nie ma podstaw dwutorowego procesu reklamacji – zgłaszanych zgodnie z par. 7 lub dokonywanych poprzez odmowę przyjęcia towaru, tym bardziej, że w tym drugim przypadku Wykonawca nie ma możliwości ustosunkowania się do reklamacji, co narusza przepisy KC.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy SIWZ



Pytanie nr 3

Czy Zamawiający w par. 7.2 wydłuży terminy rozpatrzenia reklamacji do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 4

Czy Zamawiający w par. 8.1.a napisze, że kary umowne naliczane są od wartości **danej partii** towaru (opóźnionej/wadliwej), a nie od wartości całej umowy, na co wskazuje odwołanie do par. 5.3? obecne zapisy grożą Wykonawcy **rażącą stratą**.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy SIWZ

Zestaw pytań nr 5

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający oczekuje aby zgłębnik w części 20 i 21 był zaopatrzony w zacisk do regulacji przepływu zabezpieczający przed cofaniem się diety oraz zewnętrzną płytkę mocującą wykonaną z silikonu, która umożliwi jego trwałe umocowanie i kieruje położenia zgłębnika na zewnątrz powłok brzusznych pod odpowiednim kątem (90 stopni), co zmniejsza ryzyko jego przypadkowego wyrwania, zapewniając pacjentowi komfort i ułatwiając pielęgnację skóry wokół przetoki. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający w części 35 zgodzi się na zaoferowanie wyspecyfikowanej diety, opartej na białku polimerycznym, normokalorycznej- 1,26kcal/ml?

Odpowiedź:

Wymagane białko oligopeptydowe

Zestaw pytań nr 6

Pytanie nr 1

Dotyczy części nr 33

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie worka 3-komorowego do wkłucia centralnego o poj. 1477 ml zawierającego 12 g azotu, energię niebiałkową 1300 kcal, węglowodany, aminokwasy z tauryną, elektrolity oraz mieszaninę 4 rodzajów emulsji tłuszczowej w tym olej rybny 15%, olej sojowy, MCT, olej z oliwek?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ (wymagane 9g białka/1000ml)

Pytanie nr 2

Dotyczy części nr 35

Czy Zamawiający dopuszcza żywność specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego u pacjentów w stanie krytycznym i/lub pacjentów niedożywionych lub z ryzykiem wystąpienia niedożywienia i/lub wymagających podaży diety wysokobiałkowej z jednoczesnym wskazaniem do ograniczenia podaży kalorii/węglowodanów, wysokobiałkowe hydrolizowane białko - min 9g/100ml, normokaloryczne, osmomolarność 600 mOsmol/l, do podawania przez zgłębnik?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

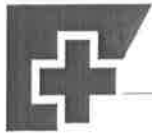
Pytanie nr 3

Dotyczy części nr 39

Czy Zamawiający ma na myśli zaoferowanie worka 3-komorowego do wkłucia centralnego o wysokiej zawartości azotu 10,5g/1000 ml z omega-3 kwasami tłuszczowymi, tauryną, bez kwasu glutaminowego?

Uzasadnienie:

- Wzbogacanie konwencjonalnych emulsji tłuszczowych w n-3 PUFA wpływa na znaczące statystycznie i klinicznie obniżenie wskaźnika zakażeń oraz długości pobytu w OIT pacjentów pooperacyjnych przyjmujących żywienie pozajelitowe.



- Pozajelitowe leczenie żywieniowe zawierające n-3 PUFA jest dobrze tolerowane i występuje trend w kierunku zmniejszenia upośledzenia funkcji nerek, jak również znaczącej poprawy funkcji wątroby oraz wymiany gazowej w płucach.
- Według zaleceń ESPEN: Zaleca się podaż omega-3-kwasów tłuszczowych w okresie pooperacyjnym drogą dożylną w sytuacji, gdy pacjenci nie mogą być żywieni drogą przewodu pokarmowego i otrzymują żywienie pozajelitowe.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 4

Dotyczy części nr 46

Czy w części 46 w celu minimalizacji kosztów użytkowania zamawiający wymaga opakowania wyposażonego w dwa oddzielne sterylne porty nie wymagające dezynfekcji przed pierwszym użyciem?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 5

Dotyczy wzoru umowy

Dotyczy § 7 pkt 2 - Czy Zamawiający wydłuży termin do rozpatrzenia reklamacji przez Wykonawcę do 14 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem i tu np. wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 6

Dotyczy wzoru umowy

Wnosimy o zmianę zapisu w umowie w § 7 pkt 3 z:

„Wykonawca w ciągu 48 godzin przypadających w dni robocze od uznania reklamacji jest zobowiązany do wymiany wadliwego Towaru na Towar zgodny z Umową” na:

„W razie stwierdzenia, że dostarczone Przedmioty umowy mają wady, w okresie gwarancyjnym nastąpi zwrot wadliwego towaru i wystawiona będzie faktura korygująca.”

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 7

Dotyczy wzoru umowy

Dotyczy § 8 pkt 2 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części umowy/zamówienia?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy SIWZ

Pytanie nr 8

Dotyczy wzoru umowy

W związku z tym, iż dostępne na rynku polskim produkty do żywienia dojelitowego mają średnio 12-miesięczny okres przydatności od momentu wyprodukowania w fabryce, prosimy Państwa o uwzględnienie specyfiki produktów dojelitowych pod kątem terminu ważności oraz modyfikację zapisu - akceptując dostawy produktów do żywienia dojelitowego z terminem ważności nie krótszym niż połowa terminu ważności dla danego produktu?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż wyraz zgodę

Zestaw pytań nr 7

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający w zakresie **Części nr 23** wymaga aby oświadczenia producenta o ważności fiołki z lekiem po otwarciu i rozcieńczeniu leku w płynie infuzyjnym, jeśli obu czynności dokonano w zwalidowanych warunkach jałowych oraz informacja, że oferowany lek po otwarciu fiołki posiada stabilność fizyko-chemiczną przez co najmniej 7 dni, zostało potwierdzone w charakterystyce produktu leczniczego, która jest oficjalnym i jedynie



wiarygodnym dokumentem każdego produktu leczniczego dopuszczonego do obrotu na terenie Polski przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

Powyższy wymóg ma swoje potwierdzenie w orzecznictwie Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 01.06.2012 r. (numer KIO 1004/12), w którym Izba podziela argumentację, że:

„Gdyby doszło do niepożądanego zdarzenia, tylko karta charakterystyki produktu leczniczego daje gwarancje, że roztwór został przygotowany prawidłowo.

Ponadto w obrocie można opierać się jedynie na tych właściwościach produktu, które zawarte są w ulotce i karcie charakterystyki.....”

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy SIWZ

Zestaw pytań nr 8

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (część 36): przedłożenia kart produktowych / kart technicznych, wystawionych przez producenta, które będą jawne dla Zamawiającego oraz innych ewentualnych wykonawców i staną się potwierdzeniem wymogów zawartych w SIWZ? Należy nadmienić, że karta produktowa / techniczna stwierdza obecność wszystkich elementów składowych produktu, jak również posiada zapis mówiący o poziomie chłonności produktu, zbadany według standardów normy ISO 11948.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (część 36): pieluchomajtek dla dorosłych posiadających co najmniej jeden ściągacz taliowy? Należy podkreślić, że rozwiązanie technologiczne w postaci „co najmniej jednego ściągacza taliowego” cechuje produkty o najwyższym poziomie jakości. Zakup tego typu produktów z pewnością spełni oczekiwania i potrzeby personelu medycznego, a także pacjentów, a długofalowo przyczyni się do oszczędności w wydatkach na produkty chłonne.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (część 36): pieluchomajtek dla dorosłych o chłonności na poziomie co najmniej 2700g?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 4

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (część 36): pieluchomajtek dla dorosłych o rekomendowanym obwodzie w pasie/biodrach na poziomie co najmniej 140cm?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 5

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (część 36): pieluchomajtek posiadających system szybkiego wchłaniania, który umożliwia maksymalnie szybkie wchłanianie moczu do środka produktu oraz utrzymuje wilgoć z dala od skóry pacjenta? Należy podkreślić, że powyższe rozwiązania technologiczne charakteryzują produkty o wysokich standardach jakościowych i zapewniają pacjentom maksymalną ochronę. Dodatkowo korzystnie wpływają na finanse Zamawiającego, gdyż ograniczają zużycie produktów chłonnych jak również ilość prania pościeli.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Zestaw pytań nr 9

Pytanie nr 1

Czy z uwagi na obecną sytuację epidemiologiczną w Polsce i na Świecie, zgodnie z zaleceniami Prezesa Urzędu Zamówień Publicznych z dnia 20.03.2020 r.: <https://www.uzp.gov.pl/aktualnosci/komunikacja-elektroniczna-w-dobie-zagrozenia->





epidemicznego oraz z uwagi na ryzyko niedostarczenia oferty i dokumentów przez kuriera w wymaganym czasie i we wskazane w SIWZ miejsce, Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty i wszelkich dokumentów w postępowaniu w formie elektronicznej, opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym?

W przypadku wyrażenia zgody, prosimy o wskazanie sposobu złożenia oferty i dokumentów (np. poprzez platformę lub mailem, gdzie hasło do zabezpieczonych plików przekazane byłoby w oddzielnym mailu).

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe

Pytanie nr 2

Część 4

Czy Zamawiający dopuści trójenzymatyczny, płynny koncentrat do manualnego mycia i dezynfekcji narzędzi, endoskopów giętkich i oprzyrządowania anestezyjologicznego, zawierający chlorek didecyłodimetyloamonowy, chlorowodorek poli(heksametylenobiguanidu). Posiadający bardzo wysoką tolerancją materiałową, nie pieni się. Skuteczny wobec: B, F (C. albicans), V (BVDV, Vaccinia). Możliwość stosowania w myjkach ultradźwiękowych i myjniach półautomatycznych. Brak konieczności stosowania neutralizatora. Opakowania 5L. Wyrób medyczny.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 3

Część 40

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu na bazie kwasu nadoctowego, przeznaczonego do wysokiego stopnia dezynfekcji manualnej lub półautomatycznej wstępnie już oczyszczonych wysokiego stopnia endoskopów światłowodowych, wideoendoskopów oraz narzędzi chirurgicznych wykonanych ze stali nierdzewnej i wrażliwych na wysokie temperatury wyrobów medycznych. Preparat jest roztworem gotowym do użycia – nie wymaga i nie posiada aktywatora. Użytkowany preparat zachowuje skuteczność mikrobiologiczną przez okres 7 dni lub 50 cykli zastosowań. Przydatność roztworu roboczego do użycia można potwierdzić przy pomocy pasków testowych. Wykazuje doskonałą tolerancję materiałową zapobiega tworzeniu się biofilmu, zawiera substancje chroniące przed korozją. Skuteczny wobec: B, Tbc (M. terrae, M. avium), grzybów, V (Polio, Adeno), S (Clostridium difficile, Bacillus subtilis) w czasie działania 5 min. Opakowanie a 5 L. Wyrób medyczny.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza po przeliczeniu ilości wg czasu zachowanej skuteczności. Tj. przy zaproponowanej trwałości byłoby to w stosunku 1:2 (104 op a 5l)

Pytanie nr 4

Część 41

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pasków testowych w opakowaniach a 50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:

Dopuszcza, przy zachowanej kompatybilności z zaoferowanym preparatem z części 40.

Pytanie nr 5

Część 43

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie płynnego koncentratu do mycia i dezynfekcji różnych powierzchni i przedmiotów, również do powierzchni mających kontakt z żywnością? Produkt na bazie czwartorzędowych związków amoniowych, 2-fenoksyetanolu oraz amin. Nie zawiera aldehydów, pochodnych fenolowych, zw. nadtlennych oraz nie uwalnia aktywnego chloru. Preparat wykazujący wysoką tolerancję materiałową w stosunku do powierzchni metalowych, z tworzywa sztucznego, gumowych, z możliwością stosowania w obecności pacjenta. Skuteczność wobec B (MRSA, Enterococcus hirae, Escherichia coli, Pseudomonas aeruginosa), F. (C. albicans), V (BVDV, Vaccinia, Rota) w stężeniu 0,5% i czasie 15 min., grzyby w stężeniu 1% w czasie 15 min z możliwością rozszerzenia o Tbc (M. terrae), V (Noro, Adeno) przy wydłużeniu czasu działania. Do sporządzenia roztworów roboczych można użyć zimnej wody. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach 1L oraz 5L. Produkt podwójnego przeznaczenia - wyrób medyczny i produkt biobójczy.

W przypadku wyrażenia zgody prosimy o wskazanie oczekiwanej ilości litrów preparatu w litrach lub o podanie jakiej wielkości 2 opakowań Państwo oczekują.

Odpowiedź:

Dopuszczamy opisany produkt. Oczekujemy preparatu w opakowaniach 1l lub innych po przeliczeniu opakowania



Zestaw pytań nr 10

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części nr 10, preparat równoważny pod względem zastosowania klinicznego gotowy roztwór do infuzji Amikacinum 5mg/ml a 100ml, (przygotowanie nie wymaga rozcieńczenia zawartości ampułki z lekiem), w opakowaniu typu Ecoflac Plus (butelka stojąca z dwoma równymi sterylnymi portami) zgodnie z zaleceniami i wymogami prowadzenia bezpiecznej farmakoterapii – Rezolucja Rady Europy CM/ResAP(2011/2017)1, oraz prawem farmaceutycznym (rozcieńczenie leku jest usługą farmaceutyczną, która podlega według ustawy, kontroli wykonania przez farmaceutę, stosowanie leków w formie gotowej do użycia – RTU, nie wymaga nadzoru opieki farmaceutycznej), w przeliczeniu na wymaganą ilość sztuk w zamówieniu?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza

Pytanie nr 2

Proszę, o doprecyzowanie czy należy zaoferować w części nr 10 (Amikacinum) preparat, które nie zawierają w swoim składzie wodorosiarczynu sodu lub piroosiarczynu sodu, gdyż w/w substancje są znanymi konserwantami i przeciwutleniaczami i stosowanie w/w substancji może generować reakcje alergiczne u pacjentów dorosłych a w szczególności u dzieci?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części nr 33, worka trzykomorowego do żywienia pozajelitowego, zawierającego aminokwasy, węglowodany, emulsję tłuszczową MCT/LCT/Ω-3 kwasy, w stosunku 50:40:10, elektrolity z wapniem i cynkiem, do podaży drogą żył centralnych o zawartości azotu 8g/1000ml, pojemności 1250ml?

Odpowiedź:

Wymagana zawartość białka min 9g/1000ml

Zestaw pytań nr 11

Pytanie nr 1

Część 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie żel w postaci harmonijkowego aplikatora o objętości 8,5g Skład żelu: chlorheksydyna 0,05% i Lidokaina 2%, żel nie zawiera konserwantów i parabenów, ma wysoką gęstość i niskie ciśnienie wyrzutu, aplikator prosty w użyciu możliwy do otwarcia jedną ręką, sterylizowany parowo.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż dopuszcza

Pytanie nr 2

Część 6

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający dopuszcza żel do cewnikowania posiadający w swoim składzie szkodliwe substancje konserwujące takie jak parabeny, które są substancjami wnikałymi przez skórę oraz błony śluzowe akumulując się w organizmie i powodując objawy alergiczne, są też rozważane jako czynnik mutagenny?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 3

Część 25

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły iniekcyjnej ze stali nierdzewnej pokryta powłoką silikonową w rozmiarze 19G 1,1mmx25mm, wyraźne rozróżnienie kolorystyczne średnicy igieł, zgodnie z normą ISO 6009. Pakowana w papier folia. Przeźroczysta nasadka igły wykonana z polipropylenu ułatwia wizualizację przepływu i potwierdzenie prawidłowości wkłucia.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza igły 19G, 1,1mm x40mm

Pytanie nr 4

Część 25



Prosimy zamawiającego o dopuszczenie igły iniekcyjnej ze stali nierdzewnej pokryta powłoką silikonową w rozmiarze 19G 1,1mmx40mm, wyraźne rozróżnienie kolorystyczne średnicy igieł, zgodnie z normą ISO 6009. Pakowana w papier folia. Prześroczysta nasadka igły wykonana z polipropylenu ułatwia wizualizację przepływu i potwierdzenie prawidłowości wkłucia.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza igły 19G, 1,1mm x40mm

Pytanie nr 5

Część 26:

Prosimy o sprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje koreczki pakowane pojedynczo (po 1szt) w sposób pozwalający na wyciąganie po jednej sztuce z opakowania zbiorczego zawierającego np. 50 lub 100szt?

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje koreczków jałowych, pakowanych pojedynczo (po 1szt) w sposób pozwalający na wyciąganie po jednej sztuce z opakowania zbiorczego zawierającego 100szt lub innego po przeliczeniu ilości

Zestaw pytań nr 12

Pytanie nr 1

Czy w związku z zaistniałą sytuacją epidemiologiczną w Polsce i coraz większym ryzykiem związanym z brakiem możliwości dostarczenia dokumentów do postępowań przetargowych w formie papierowej, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu składania ofert na formę elektroniczną – dokumenty podpisane bezpiecznym kwalifikowanym podpisem elektronicznym? W przypadku pozytywnej odpowiedzi na powyższe pytanie prosimy o wskazanie sposobu przekazania dokumentów w formie elektronicznej (...)

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe

Pytanie nr 2

Pytania do projektu umowy:

Czy za dni robocze w rozumieniu wzoru umowy będą uważane dni od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy?

Odpowiedź:

Zgodnie z uchwałą 7 sędziów NSA z dnia 15 czerwca 2011 r., sygn. akt I OPS 1/11 "sobota jest dniem równorzędnym z dniem ustawowo wolnym od pracy w rozumieniu art. 57 § 4 k.p.a.". Za dni robocze uznawane zatem będą dni od poniedziałku do piątku.

Pytanie nr 3

Pytania do projektu umowy:

Ile minimalnie będą wynosić terminy dostaw wskazane przez Zamawiającego w harmonogramie dostaw, o którym mowa w § 3 ust. 4 i 6 wzoru umowy (ile dni od złożenia zamówienia)?

Odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji oferowanej ceny.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż termin wskazany w § 3 ust. 4 i 6 jest terminem deklarowanym przez Wykonawcę (wskazany w formularzu ofertowym)

Pytanie nr 4

Pytania do projektu umowy:

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 8 ust. 1 lit. a) wzoru umowy słowo „opóźnienia” zostało zastąpione słowem „zwłoki”? Uzasadnione jest aby kara była naliczana tylko za zwłokę (czyli opóźnienie zawinione przez wykonawcę), nie zaś za wszelkie opóźnienia, czyli także niezawinione przez wykonawcę. Nie ma uzasadnienia rozszerzanie odpowiedzialności wykonawcy także na niezawinione naruszenie terminu. Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 17 lipca 2014 r. KIO 1338/14; KIO 1377/14, „kara umowna należy się za niewykonanie lub nienależyte wykonanie umowy (art. 483 i nast. Kodeksu cywilnego), a więc tradycyjnie za zwłokę, a nie każde opóźnienie w wykonaniu umowy.” Podobne stanowisko Krajowa Izba Odwoławcza zajęła w wyroku z dnia 3 sierpnia 2015 r. KIO 1546/15 stwierdzając „uprawnienie do dochodzenia kar umownych w wypadku zaistnienia opóźnienia (a nie zwłoki) powoduje niesłuszne obciążanie wykonawcy skutkami okoliczności, za które nie będzie on ponosił winy i nie będzie miał żadnego wpływu na ich zaistnienie. Obciążenie wykonawcy ryzykiem za wszelkie zdarzenia prowadzące do nieterminowego spełnienia świadczenia w sposób oczywisty prowadzi do zachwiania równowagi



stron stosunku zobowiązaniowego, będącej jego własnością, co pozostaje w sprzeczności z zasadą swobody umów, o jakiej mowa w art. 353¹ k.c."

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe

Pytanie nr 5

Pytania do projektu umowy:

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 8 ust. 1 lit. a) wzoru umowy wyrażenie „1% wynagrodzenia umownego brutto określonego dla danej części w § 5 ust. 3 umowy” zostało zastąpione wyrażeniem „1% wartości brutto towaru niedostarczonego w terminie”? Uzasadnione jest aby kara umowna za nieterminową dostawę była naliczana od wartości niedostarczonych towarów, nie zaś od wartości całej części zamówienia. W przeciwnym razie kara umowna byłaby niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości niedostarczonych towarów, a nawet mogłaby przewyższać wartość niedostarczonych towarów. Taka kara byłaby rażąco wygórowana w rozumieniu art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego i naruszałaby zasadę proporcjonalności wyrażoną w art. 7 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych.

Warto zacytować wyrok Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 22 marca 2011 r. KIO 475/11: „Izba podzieliła stanowisko Odwołującego, że kara umowa to surogat odszkodowania i zasadniczo powinna być ustalana na poziomie odzwierciedlającym wysokość ewentualnej szkody. Tymczasem zastosowany przez Zamawiającego mechanizm naliczania kar umownych od całej wartości umowy mógłby znaleźć zastosowanie także w przypadku zwłoki w dostawie urządzeń o małej wartości, które również wchodzi w skład przedmiotu zamówienia. Takie ukształtowanie stosunku prawnego w ocenie Izby stanowi nadużycie przyznanego Zamawiającemu prawa podmiotowego. Za uzasadnione należy uznać żądanie Odwołującego, aby kary umowne za zwłokę w dostawie poszczególnych urządzeń obliczane były w stosunku procentowym nie do wartości całego zamówienia, lecz w stosunku do tego elementu zamówienia, z dostawą którego wykonawca popadł w zwłokę.”

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe

Pytanie nr 6

Pytania do projektu umowy:

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 8 ust. 1 lit. b) oraz w 8 ust. 2 wzoru umowy wyrażenie „10% wynagrodzenia umownego brutto określonego dla danej części w § 5 ust. 3 umowy” zostało zastąpione wyrażeniem „10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy”?

Uzasadnione jest aby kara umowna za odstąpienie od umowy była naliczana od wartości niezrealizowanej części umowy, nie zaś od wartości całej umowy. W przeciwnym razie, zwłaszcza w przypadku odstąpienia od umowy po zrealizowaniu jej znaczącej części, kara umowna byłaby niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości niezrealizowanej części umowy, a nawet mogłaby przewyższać wartość niezrealizowanej części umowy. Taka kara byłaby rażąco wygórowana w rozumieniu art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego i naruszałaby zasadę proporcjonalności wyrażoną w art. 7 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe

Pytanie nr 7

Pytania do projektu umowy:

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 8 ust. 2 wzoru umowy zostało wykreślone wyrażenie „bez konieczności uprzedniego wzywania Wykonawcy do należytej realizacji umowy,” oraz dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Przed odstąpieniem od umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.”?

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne odstąpienia od umowy, celowe jest aby przed odstąpieniem od umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć odstąpienia od umowy, a tym samym uniknąć skutków odstąpienia od umowy, które są niekorzystne dla obu stron.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe





Zestaw pytań nr 13

Pytanie nr 1

Dotyczy Części nr 4:

Czy Zamawiający dopuści preparat zawierający kompleks trzech enzymów proteazy, lipazy i amylazy, które szybko i skutecznie rozpuszcza zanieczyszczenia organiczne typu krew, ropę, białko? Oferowany preparat spełnia wszystkie pozostałe wymagania.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wyraża zgody na powyższe

Pytanie nr 1

Dotyczy Części nr 43:

Czy Zamawiający oczekuje opakowań pojemności 5L czy 1L?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż 5l dopuszcza 1l po przeliczeniu ilości

p.o. DYREKTOR
Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego Nr 5
im. Św. Barbary w Sosnowcu

Ewa Fiep ✓