



Samodzielny Publiczny
Wielospecjalistyczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Bydgoszczy
ul. Ks. Markwarta 4-6, 85-015 Bydgoszcz
tel. centrala 52 / 58-26-200, sekretariat 52 / 58-26-205, fax: 52 / 58-26-209
e-mail: sekretariat@szpitalmsw.bydgoszcz.pl
NIP: 554-22-01-453, REGON: 092325348, ISO 9001:2000
Konto: 53 1130 1075 0002 6035 9320 0007 BGK



Bydgoszcz, dnia 06 sierpnia 2021 r.

Znak sprawy: **02/2021**

Do Wykonawców

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na „**Zakup i dostawę leków, płynów infuzyjnych, preparatów farmaceutycznych, preparatów do żywienia dojelitowego i pozajelitowego, przyrządów do podaży diet, płynów i sprzętu jednorazowego do terapii nerko zastępczej, preparatów do dezynfekcji skóry, materiałów opatrunkowych, zestawów operacyjnych i innych.**”. Ogłoszenie w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej pod nr **2021/S 136-359531** z dnia 17 lipca 2021 r., stronie internetowej Zamawiającego www.szpital-msw.bydgoszcz.pl.

ZAWIADOMIENIE

W związku ze złożonymi pytaniami, na podstawie art. 135 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2019 r. poz. 2019 ze zm.) Zamawiający udziela poniższych wyjaśnień.

PYTANIA DOTYCZĄCE PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

Pytanie 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampułko-strzykawkę i odwrotnie? Zapytanie o zmianę postaci nie dotyczy pozycji uwzględniających konkretne wymiary tabletek.

Odpowiedź:

Zmiana postaci leków określonych w SWZ na inne formy może odbyć się za zgodą Zamawiającego po uprzednim wskazaniu konkretnej pozycji i oferowanej zamiennej postaci leku.

Pytanie 2

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż zamieszczona w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę w przypadku gdy zaferowana wielkość opakowania nie przekracza 2-3 krotnej ilości w odniesieniu do opakowania z SWZ. Ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnych opakowań w górę, po uprzednim wskazaniu konkretnej pozycji w pakiecie.

Pytanie 3

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. drażetek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast kapsułek i odwrotnie. Tabletek i tabletek powlekanych zamiast drażetek i odwrotnie. Kapsułek zamiast drażetek i odwrotnie. Tabletek zamiast tabletek powlekanych i odwrotnie?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę zamienników preparatów w zakresie innych postaci leków po uprzednim wskazaniu pozycji w pakiecie, której dotyczy zmiana i jej akceptacji.

Pytanie 4

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wycenę preparatów zamiennie tj. ampułek zamiast fiołek i odwrotnie?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę zamienników preparatów w zakresie innych postaci leków po uprzednim wskazaniu pozycji w pakiecie, której dotyczy zmiana i jej akceptacji.

Pytanie 5

Czy Zamawiający w sytuacji , gdy dany produkt jest czasowo niedostępny lub zakończyła się jego produkcja wyraża zgodę na umieszczenie pod pakietem stosownej informacji ?

Odpowiedź:

W przypadku zamawianych produktów, dla których występują przerwy w produkcji lub okresowy brak dostępności, a także zaprzestano produkcji, należy dokonać wyceny według ostatniej ceny i zamieścić odpowiednią adnotację pod pakietem.

Pytanie 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane i odwrotnie?

Odpowiedź:

Zmiana postaci leków określonych w SWZ na inne formy może odbyć się za zgodą Zamawiającego po uprzednim wskazaniu konkretnej pozycji i oferowanej zamiennej postaci leku.

Pytanie 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – fiołka na butelkę/flakon i odwrotnie?

Odpowiedź:

Zmiana postaci leków określonych w SWZ na inne formy może odbyć się za zgodą Zamawiającego po uprzednim wskazaniu konkretnej pozycji i oferowanej zamiennej postaci leku.

Pytanie 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampułek, kilogramów itp.) celem przedstawienia oferty korzystniejszej cenowo? Jeśli tak to prosimy o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę w przypadku gdy zaferowana wielkość opakowania nie przekracza 2-3 krotnej ilości w odniesieniu do opakowania z SWZ. Ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnych opakowań w górę, po uprzednim wskazaniu konkretnej pozycji w pakiecie.

Pytanie 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań płynów, syropów, maści, kremów itp. celem zaproponowania oferty korzystniejszej cenowo (przeliczenie ilości opakowań miałyby miejsce w oparciu o mg, ml itp.)

Odpowiedź:

Tak, po uprzednim wskazaniu pozycji i uzyskaniu zgody Zamawiającego.

Pytanie 11

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów sprowadzanych na jednorazowe pozwolenie MZ ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, jeśli zostanie zapewniona ciągłość dostaw.

Pytanie 12

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę produktów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ? (w sytuacji jeśli aktualnie tylko takie produkty są dostępne na rynku)

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, jeśli zostanie zapewniona ciągłość dostaw.

Pytanie 13

Czy w przypadku gdy jednostką miary jest sztuka, kg,g, fiol, but, amp itd. Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie?

Odpowiedź:

Tak, po uprzednim wskazaniu pozycji.

Pytanie 14 (dot. Pakiet nr 1, 3, 4, 9, 13, 14)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktów leczniczych w opakowaniach zbiorczych z możliwością przeliczenia ilości ? Jednocześnie prosimy jeśli zamawiający wyrazi zgodę o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku gdy zaferowane przez Wykonawcę opakowanie handlowe jest niepodzielne przez całkowitą ilość danego leku określoną przez Zamawiającego – czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć po dwóch miejsc po przecinku?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 15 (dot. Pakiet nr 1, poz. 19)

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie albumin humananum roztwór. do infuzji 200 mg/ml , 10 ml. Pozytywna odpowiedź pozwoli na przystąpienie szerszemu gronu Wykonawców.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 16 (dot. Pakiet nr 1, poz. 35, 36, 37)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu równoważnego pod względem zastosowania klinicznego, w postaci gotowego roztworu do infuzji (RTU) w opakowaniu stojącym z różnej wielkości jałowymi portami, zgodnego z zaleceniami i wymogami prowadzenia bezpiecznej farmakoterapii zawartymi w Rezolucji Rady Europy CM/ResAP(2011)1?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 17 (dot. Pakiet nr 1, poz. 42, 107)

Czy Zamawiający poz. 42 i 107 dopuści **również** zaferowanie produktów zarejestrowanych jako leki?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 18 (dot. Pakiet nr 1, poz. 56)

Czy Zamawiający wraza zgodę na wycenę Novoscabin, płyn, do stosow.na skórę, 120 ml ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 19 (dot. Pakiet nr 1, poz. 64)

Pakiet nr 1, poz. 64 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie Dulcobis 10mg * 6czopków? W przypadku wyrażenia zgody prosimy o podanie wymaganej ilości.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnych opakowań w górę.

Pytanie 20 (dot. Pakiet nr 1, poz. 85)

W związku z zakończoną produkcją prosimy o wykreślenie lub wydzielenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający wykreśla pozycję nr 85.

Pytanie 21 (dot. Pakiet nr 1, poz. 93)

Pakiet nr 1, poz. 93 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie 18 opakowań x 5kg?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 22 (dot. Pakiet nr 1, poz. 101)

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 1 poz. 101 CEFTRIAXONE w postaci proszku do sporządzania roztworu do infuzji?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 23 (dot. Pakiet nr 1, poz. 115)

Pakiet nr 1, poz. 115 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na opakowanie x 30 tabletek – 96 opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 24 (dot. Pakiet nr 1, poz. 115)

Czy Zamawiający w Poz. 115 dopuści zaferowanie produktu leczniczego VIGANTOLETTEN 1000 TABL. 1000 J.M.(0,025 MG) 30 TABL.(BLISTER) w ilości 96 op.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 25 (dot. Pakiet nr 1, poz. 120, 121)

Czy Zamawiający w Poz. 120 i 121 dopuści zaferowanie produktów w postaci roztworu do infuzji?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 26 (dot. Pakiet nr 1, poz. 120, 121)

Dotyczy pakietu 1 poz. 120, 121. Czy Zamawiający dopuszcza produkt leczniczy Ciprofloxacyn w postaci wodorosiarczanu, jako substancję tożsamą, zgodnie z definicją art. 15 punkt 9. Ustawy Prawo Farmaceutyczne, do wymaganej postaci monowodzianu, o tych samych właściwościach w odniesieniu do bezpieczeństwa i skuteczności jako odpowiedników referencyjnych produktu leczniczego?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 27 (dot. Pakiet nr 1, poz. 147)

Pakiet nr 1, poz. 147 Czy Zamawiający dopuści postać „tabletki”?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 28 (dot. Pakiet nr 1, poz. 162, 163)

Czy Zamawiający w Poz. 162, 163 dopuści zaoferowanie produktów leczniczych w postaci TABL.ULEG.ROZP.W J.USTNEJ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 29 (dot. Pakiet nr 1, poz. 184)

W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 30 (dot. Pakiet nr 1, poz. 189)

Pakiet 1, poz. 189 Czy Zamawiający dopuści postać „kapsułka twarda”?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 31 (dot. Pakiet nr 1, poz. 196)

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej **CosmoFer**, 50 mgFe(III)/ml; 2ml, rozt.d/wstrz, inf, 5 amp – 2 op lub **Monover**, 100 mgFe³⁺/ml; 5ml, roztw.do wstrz,infuz., 5 fiol – 2 op ze względu na problemy z dostępnością ?

Odpowiedź:

Zamawiający poprawił zapis w ww. pozycji, w kolumnie nazwa międzynarodowa powinien brzmieć:

196	Ferric Carboxymaltose	roztwor do wstrzykiwan i infuzji	50 mg Fe III/ ml	* 1 fiol.- 10 ml	10
-----	-----------------------	----------------------------------	---------------------	------------------	----

Pytanie 32 (dot. Pakiet nr 1, poz. 196)

Czy Zamawiający w Poz. 196 **wymaga** zaoferowania produktu: FERINJECT 0,05 G FE(III)/1ML 1 FIOL.A 10ML?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 33 (dot. Pakiet nr 1, poz. 200)

Pakiet nr 1, poz. 200 Czy Zamawiający dopuści 22 opakowania x 28 tabletek?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 34 (dot. Pakiet nr 1, poz. 203, 204)

Pakiet 1, poz. 203, 204 Czy Zamawiający dopuści postać „butelki”?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 35 (dot. Pakiet nr 1, poz. 208)

Pakiet 1, poz. 208 Czy Zamawiający dopuści postać „kapsułka twarda”?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 36 (dot. Pakiet nr 1, poz. 215)

Pakiet 1, poz. 215 Czy Zamawiający dopuści postać „tabletkę powlekaną”?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 37 (dot. Pakiet nr 1, poz. 231)

Czy Zamawiający w pozycji 231 pakiet 1 dopuści produkt Citra Lock 4% w postaci bezigłowej ampułki (fiolki) x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 38 (dot. Pakiet nr 1, poz. 231)

Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 39 (dot. Pakiet nr 1, poz. 244)

Czy Zamawiający w Poz. 244 dopuści zaoferowanie produktu w op. x 1 fiol. z przeliczeniem ilości na 2700 op.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 40 (dot. Pakiet nr 1, poz. 244)

Pakiet 1, poz. 244 Czy zamawiający dopuści opakowanie x 1 fiolka z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 41 (dot. Pakiet nr 1, poz. 244)

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylną?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 42 (dot. Pakiet nr 1, poz. 244)

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 43 (dot. Pakiet nr 1, poz. 257)

Czy Zamawiający w Poz. 257 dopuści zaoferowanie produktu: PROBIODR KAPS.TWARDE - 60 KAPS.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 44 (dot. Pakiet nr 1, poz. 261)

Czy Zamawiający w Poz. 261 dopuści zaoferowanie produktu w op. x 28 szt. z przeliczeniem ilości na 9 op.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 45 (dot. Pakiet nr 1, poz. 262)

Czy Zamawiający w Poz. 262 dopuści zaoferowanie produktu w op. x 56 szt. z przeliczeniem ilości na 38 op.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 46 (dot. Pakiet nr 1, poz. 274)

Pakiet 1, poz. 274 Czy Zamawiający dopuści Lubragel ster.żel lubry.z lidok.11ml* 25szt, 60 opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 47 (dot. Pakiet nr 1, poz. 274)

Czy Zamawiający wraza zgodę na wycenę Lubragel, żel, sterylny, z lidokainą, 11 ml, 25 strzyk. – 60 op.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 48 (dot. Pakiet nr 1, poz. 287)

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 49 (dot. Pakiet nr 1, poz. 288)

Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, preparat Meropenem posiadał stabilność gotowego roztworu do infuzji rozpuszczonego w NaCl 0,9%: 3 godziny w temperaturze 15-25°C i 24 godziny w temperaturze 2-8°C, a w przypadku rozpuszczenia produktu w glukozie 5%: 1 godz w temp. 25°C i 8 godzin w temp. 2-8°C, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 50 (dot. Pakiet nr 1, poz. 307)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Metronidazol 0.5% ,roztw.do infuz.,100 ml w opakowaniu x 40 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań ze względu na dostępność tylko w opakowaniach konfekcjonowanych po 40 sztuk?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 51 (dot. Pakiet nr 1, poz. 307)

W związku z tym, że Zamawiający wymaga zaferowania produktu Metronidazole 0,5% 100 ml RTU, czy tym samym oczekuje zaferowania produktu leczniczego w postaci farmaceutycznej „roztwór do infuzji”, do podania w postaci powolnej infuzji dożylniej, które jest jedynym bezpiecznym sposobem podania metronidazolu dożylnego zarówno u dorosłych i dzieci zgodnie z wytycznymi podawania tego antybiotyku, oraz która jako jedyna jest zgodna z innymi zarejestrowanymi w procedurach unijnych postaciami farmaceutycznymi metronidazolu do podania dożylnego?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 52 (dot. Pakiet nr 1, poz. 307)

Pakiet 1, poz. 307 Czy Zamawiający dopuści wycenę x 40 sztuk – 35 opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 53 (dot. Pakiet nr 1, poz. 307)

Czy Zamawiający w Poz. 307 dopuści zaferowanie produktu w op. x 40 poj. z przeliczeniem ilości na 35 op.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 54 (dot. Pakiet nr 1, poz. 317)

Czy Zamawiający w Poz. 317 dopuści zaferowanie produktu w op. x 50g. z przeliczeniem ilości na 8 op. lub w op. x 15 g z przeliczeniem ilości na 27 op.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 55 (dot. Pakiet nr 1, poz. 317)

Czy Zamawiający wraza zgodę na wycenę MOMETASONUM, 1 mg/g, maść, 15 g – 27 op ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 56 (dot. Pakiet nr 1, poz. 319)

Pakiet 1, poz. 317 Czy Zamawiający dopuści wycenę 27 opakowań x 15g?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 57 (dot. Pakiet nr 1, poz. 321, 322, 323, 324)

Ze względu na problemy z dostępnością, proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczbie oferentów.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 58 (dot. Pakiet nr 1, poz. 325)

W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 59 (dot. Pakiet nr 1, poz. 328)

Czy Zamawiający w Poz. 328 dopuści zaoferowanie produktu w op. x 30tabl. z przeliczeniem ilości na 6 op.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 60 (dot. Pakiet nr 1, poz. 342, 360, 471)

Czy Zamawiający w Poz. 342, 360, 471 dopuści zaoferowanie produktu w postaci tabl. powl.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 61 (dot. Pakiet nr 1, poz. 342)

Pakiet 1, poz. 342 Czy Zamawiający dopuści postać „tabletkę powlekaną”?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 62 (dot. Pakiet nr 1, poz. 356)

W związku z zakończoną produkcją prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający wykreśla pozycję nr 356.

Pytanie 63 (dot. Pakiet nr 1, poz. 361)

Pakiet 1 poz. 361 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na opakowanie x60 tabl.? 7 opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 64 (dot. Pakiet nr 1, poz. 368)

Pakiet 1, poz. 368 Czy Zamawiający dopuści postać „tabletkę”?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 65 (dot. Pakiet nr 1, poz. 370, 371)

Czy Zamawiający w Poz. 370, 371 dopuści zaoferowanie produktu w postaci butelki?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 66 (dot. Pakiet nr 1, poz. 370, 371)

Pakiet 1, poz. 370, 371 Czy Zamawiający dopuści postać „butelki”?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 67 (dot. Pakiet nr 1, poz. 373)

Pakiet 1, poz. 373 Czy Zamawiający dopuści postać „tabletkę powlekaną”?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 68 (dot. Pakiet nr 1, poz. 387)

Czy Zamawiający dopuści wycenę opakowań po 20 poj.- 13 op ? Obecnie dostępne są tylko opakowania konfekcjonowane po 20 poj.,

Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 69 (dot. Pakiet nr 1, poz. 387)

Pakiet 1, poz. 387 Czy Zamawiający dopuści wycenę x 20 sztuk – 13 opakowań?

Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 70 (dot. Pakiet nr 1, poz. 387)

Czy Zamawiający w Poz. 387 dopuści zaoferowanie produktu w op. x 20 poj. z przeliczeniem ilości na 5 op.?

Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 71 (dot. Pakiet nr 1, poz. 395)

Czy Zamawiający w Poz. 395 dopuści zaoferowanie produktu ZINO DR. ZASYPKA ZASYPKA - 100 G?

Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 72 (dot. Pakiet nr 1, poz. 441)

Pakiet 1, poz. 441 Czy Zamawiający dopuści wycenę x 30 tabletek- 234 opakowania?

Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 73 (dot. Pakiet nr 1, poz. 447)

Pakiet 1, poz. 447 Ze względu na zakończoną produkcję prosimy o wykreślenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź:
Zamawiający wykreśla pozycję nr 447.

Pytanie 74 (dot. Pakiet nr 1, poz. 447)

W związku z zakończoną produkcją prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź:
Zamawiający wykreśla pozycję nr 447.

Pytanie 75 (dot. Pakiet nr 1, poz. 454, 455)

Pakiet 1, poz. 454, 455 Czy Zamawiający dopuści postać „tabletki”?

Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 76 (dot. Pakiet nr 1, poz. 461)

Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma, 0,2mg/ml; 5ml, rozt.d/wst, 5 fiolek – 5 op. ?

Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 77 (dot. Pakiet nr 1, poz. 462)

Czy Zamawiający w Poz. 462 dopuści zaoferowanie produktu GLUCODR AUTO TEST PASKOWY - 50 PASK.?

Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 78 (dot. Pakiet nr 1, poz. 462)

Dot. Pakietu nr 1 - Czy Zamawiający wydzieli poz. 462 (testy paskowe do glukometrów) do osobnego pakietu?

Odpowiedź:
Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 79 (dot. Pakiet nr 1, poz. 462)

Dot. Pakietu nr 1 poz. 462 - Czy Zamawiający dopuści paski zawierające dwie fioleki po 50 szt. w każdym opakowaniu (w sumie 100 szt. w opakowaniu) z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 80 (dot. Pakiet nr 1, poz. 462)

Dot. Pakietu nr 1 poz. 462 - Czy Zamawiający dopuści testy paskowe z polem absorbcyjnym na całej szerokości testu paskowego, co ułatwi aplikację krwi na pasek?

Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 81 (dot. Pakiet nr 1, poz. 462)

Dot. Pakietu nr 1 poz. 462 - Czy Zamawiający dopuści glukometr z podświetlanym ekranem co zapewni większą czytelność wyniku ?

Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 82 (dot. Pakiet nr 1, poz. 462)

Doprecyzowując opis Specyfikacji do rzeczzonego postępowania oraz mając na uwadze, że Zamawiający **ma prawo do przedstawienia takiego opisu przedmiotu zamówienia, który umożliwi mu otrzymanie produktu dostosowanego do potrzeb Szpitala. W tym miejscu pragniemy zacytować wyrok KIO z dnia 20.10.2014 r., sygn. akt 1987/14: „Konkurencja w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego nie jest kategorią absolutną i powołując się na nią nie można wymagać, aby zamawiający dokonał zakupu usług (lub towarów) nie spełniających jego wymagań”**, czy podtrzymują Państwo wymóg aby do postępowania dopuszczone zostały tylko **w pakiecie 1 w poz. 462 paski i glukometry** które spełniają w całości normę ISO 15 197:2015 (**norma ISO 15 197 : 2003 JUŻ NIE OBOWIAZUJE**) wraz z potwierdzonym zakresem hematokrytu dla rzeczzonej normy ISO 15107: 2015? Spełnianie rzeczzonej normy w całości gwarantuje dokładność, precyzję oraz powtarzalność pomiarów. Oraz aby wraz z ofertą Wykonawca złożył w przedmiotowym postępowaniu na potwierdzenie spełnienia tego wymogu, to jest spełnienia normy ISO 15197:2015 Certyfikat wystawiony przez akredytowany podmiot badawczy zewnętrzny, niezależny od producenta, będącego przedmiotem dostawy, gdzie przez akredytowany podmiot uprawniony należy rozumieć właściwe urzędowo instytucje lub agencje kontroli jakości (podmioty zewnętrzne, niezależne od producentów i Wykonawcy), potwierdzające zgodność przez odniesienie do specyfikacji lub norm zgodnie z ustawą z dnia 13.04.2016 r. o systemach oceny zgodności i nadzoru rynku (Dz. U. poz. 542) oraz rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 765/2008 z dnia 9 lipca 2008 r. ustanawiającym wymagania w zakresie akredytacji i nadzoru rynku odnoszącym się do warunków wprowadzania produktów do obrotu i uchylającym rozporządzenie (EWG) nr 339/93? Uwzględniając w tym również okresowe walidacje, pełną obsługę serwisową z dedykowanymi płynami kontrolnymi, których koszt pokryje Wykonawca?

Odpowiedź:
Zamawiający wymaga zaoferowania wyrobów dopuszczonych do użytku w UE oraz spełniających wymogi normy ISO 15 197:2015, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

Pytanie 83 (dot. Pakiet nr 1, poz. 462)

Czy Zamawiający wymaga w/w postępowaniu w **pakiecie 1 w pozycji 462**, aby paski testowe były zgodnie z instrukcją obsługi przechowywane w zakresie temperatury przechowania min 4 °C – 40 °C, dotyczy zapisu odnoszącego się do temperatury przechowywania pasków, a nie temperatury użycia pasków testowych i miała możliwość dzięki funkcji w glukometrze podawać wartości glikemii w mg/dl lub mmol/l?

Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 84 (dot. Pakiet nr 1, poz. 462)

Czy Zamawiający wymaga w **pakiecie numer 1 w pozycji 462 w** specyfikacji w rzeczzonej pozycji dla kompatybilnych z glukometrami pasków, aby do oferty przystępowały tylko hurtownie, które to reprezentują WYTWÓRCĘ wyrobu medycznego w tym przypadku producenta glukometrów i pasków do glukometru a nie DYTRYBUTORA? WYTWÓRCA zgodnie z obowiązującą Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 10 maja 2010 (z późniejszymi zmianami), Art. 45) odpowiedzialny jest za projektowanie, wytwarzanie, pakowanie i prawidłowe oznakowanie wyrobu. Aby spełnić obowiązki narzucone przez ww. ustawę, WYTWÓRCA musi utrzymywać System Zarządzania Jakością, podczas gdy, DYTRYBUTOR jest tylko podmiotem mającym miejsce zamieszkania lub siedzibę w państwie członkowskim, który dostarcza lub udostępnia wyrób na rynku (Art. 1, punkt 12). DYTRYBUTOR nie ma obowiązku posiadania dokumentacji wyrobu medycznego, nie ma zatem wglądu w jej zawartość i kompletność, w związku z powyższym bardzo często posługuje się oświadczeniami, a nie dokumentami wydanymi przez niezależne jednostki notyfikujące. Tym samym Producent odpowiada za każdy etap powstawania wyrobu medycznego, nie tworzy oświadczeń tylko posiada stosowne certyfikaty pod dany sprzęt.

Odpowiedź:
Zgodnie z SWZ.

Pytanie 85 (dot. Pakiet nr 1, poz. 468)

Pakiet 1, poz. 468 Czy zamawiający dopuści jedno opakowanie x 90 kapsułek?

Odpowiedź:
Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 86 (dot. Pakiet nr 1, poz. 481)

W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji z pakietu?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 87 (dot. Pakiet nr 1, poz. 482)

Pakiet 1, poz. 482 Czy zamawiający dopuści Prontosan acute żel na rany 30g?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 88 (dot. Pakiet nr 1, poz. 495)

Pakiet 1, poz. 495 Czy zamawiający dopuści Vorycon 200mg*20tabl.powl dostępny na jednorazową zgodę Ministerstwa Zdrowia?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, jeśli zachowana będzie dostępność preparatu.

Pytanie 89 (dot. Pakiet nr 1, poz. 499)

W związku z zakończoną produkcją opakowań po 990 ml, Zamawiający wyraża zgodę na wycenę opakowań Microdacyn 60 Wound Care,roztwór do leczenia ran, 500 ml – 45 op?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 90 (dot. Pakiet nr 2, poz. 6)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przedstawienie oferty na leki w innych niż przedstawiono w SWZ wielkościach opakowań, z zachowaniem odpowiedniego przeliczenia wycenianej ilości:

Pozycja 6 – proponujemy opakowanie 90 tabl. zamiast 60 tabl.

Jak należałoby dokonać przeliczenia: pozostawiając 2 miejsca po przecinku czy też zaokrąglając w górę/ dół do pełnego opakowania.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnych opakowań w górę.

Pytanie 91 (dot. Pakiet nr 3, poz. 30)

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 3 poz. 30 Piperacillin/Tazobactam w postaci proszek do sporządzania roztworu do infuzji w opakowaniu typu fiołka ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 92 (dot. Pakiet nr 4, poz. 33)

Czy Zamawiający wydłuży termin dostawy dla leku z **Pakietu 4 poz. 33** (Phenobarbital) do 6 tygodni gdyż jest on sprowadzany do Polski w ramach procedury importu docelowego?

Odpowiedź:

TAK.

Pytanie 93 (dot. Pakiet nr 9, poz. 1)

Pakiet 9, poz. 1 Czy zamawiający wyrazi zgodę na wycenę 60 opakowań x 5 fiolek?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 94 (dot. Pakiet nr 9, poz. 12)

Pakiet 9, poz. 12 Czy zamawiający wyrazi zgodę na wycenę 19 opakowań x 60 tabletek?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 95 (dot. Pakiet nr 9, poz. 20)

Pakiet 9, poz. 20 Czy zamawiający wyrazi zgodę na wycenę Calcio Gluconat-Darnitsa10%10am.*10mIMZ dostępny na jednorazową zgodę Ministerstwa Zdrowia?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, jeśli zachowana będzie ciągłość dostaw.

Pytanie 96 (dot. Pakiet nr 9, poz. 29, 30)

Pakiet 9, poz. 29, 30 Czy Zamawiający dopuści postać „tabletkę powlekana”?

Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 97 (dot. Pakiet nr 9, poz. 42)

Pakiet 9, poz. 42 Czy Zamawiający dopuści Insul.actrapid 100j/ml * 5pen * 3ml! – 60 opakowań?

Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 98 (dot. Pakiet nr 9, poz. 52)

Pakiet 9, poz.52 Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Enema (0,0322g+0,139g/ml) x 50 butelek w ilości 5 opakowań?

Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 99 (dot. Pakiet nr 9, poz. 58)

Czy Zamawiający dopuści wycenę 25 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii , którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.

Odpowiedź:
Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 100 (dot. Pakiet nr 9, poz. 60)

Pakiet 9, poz. 60 Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci ampułek?

Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 101 (dot. Pakiet nr 9, poz. 60)

Czy Zamawiający w pakiecie 9 poz. 60 dopuści zaoferowanie produktu leczniczego Propofolum 1 % 20 ml w opakowaniu typu ampułka szklana, zawierającego nowoczesną emulsję MCT/LCT ?

Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 102 (dot. Pakiet nr 9, poz. 62)

Czy w pakiecie 9 Zamawiający wyłączy poz. 62 Sevofluran do osobnego pakietu celem przedstawienia najbardziej korzystnej oferty?

Odpowiedź:
Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 103 (dot. Pakiet nr 13)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów leczniczych w opakowaniach zbiorczych z możliwością przeliczenia ilości w pakiecie 13 ? Jednocześnie prosimy jeśli zamawiający wyrazi zgodę o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku gdy zaoferowane przez Wykonawcę opakowanie handlowe jest niepodzielne przez całkowitą ilość danego leku określoną przez Zamawiającego – czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć po dwóch miejsc po przecinku?

Odpowiedź:
Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 104 (dot. Pakiet nr 13, poz. 4)

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 13 poz. 4 produkt PŁYN RINGERA w dawce, (8,6 mg + 0,3 mg + 0,33 mg)/ml, roztwór do infuzji?

Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 105 (dot. Pakiet nr 13, poz. 15)

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 13 poz. 15 produkt Voluven o pojemności 500 ml, w cenie 250 ml ?

Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 106 (dot. Pakiet nr 13, poz. 24)

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 13 poz. 24 opakowanie typu KabiClear ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 107 (dot. Pakiet nr 13, poz. 29)

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 13 poz. 29 dopuści produkt leczniczy Geloplasma w opakowaniu typu worek?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 108 (dot. Pakiet nr 14)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktów leczniczych w opakowaniach zbiorczych z możliwością przeliczenia ilości w pakiecie 14 ? Jednocześnie prosimy jeśli zamawiający wyrazi zgodę o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku gdy zaferowane przez Wykonawcę opakowanie handlowe jest niepodzielne przez całkowitą ilość danego leku określoną przez Zamawiającego – czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć po dwóch miejsc po przecinku?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 109 (dot. Pakiet nr 15)

Z uwagi na to, że w przypadku żywności medycznej krótszy termin przydatności do spożycia jest związany z brakiem substancji konserwujących i utrwalaczy, a tym samym świadczy o wysokiej jakości produktu wnosimy o to, aby w załączniku nr 1 do SWZ Formularz ofertowy, punkt 2 oświadczenie, podpunkt nr 5

„oferowane przez nas wyroby będą fabrycznie nowe oraz w chwili dostawy będą posiadały trwałość materiałowo-użytkową nie krótszą niż 12 miesięcy licząc od dnia dostawy”

dla **pakietu 15** żywności medycznej, oferowany przedmiot zamówienia posiadał termin przydatności nie krótszy niż **6 miesięcy**.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 110 (dot. Pakiet nr 15, poz. 26)

Czy Zamawiający w Pakiecie 15 poz. 26 dopuści mleko modyfikowane w płynie gotowe do podania dla noworodków i niemowląt od urodzenia zawierające: galakto i fruktooligosacharydy w stosunku 9:1 (w dawce 0,6 g/100 ml); zawartość białka 1,3 g/100 ml i żelaza 0,6 mg/100 ml, ale o osmolarności 320 mOsm/l?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 111 (dot. Pakiet nr 16)

Mając na względzie zachowanie zasad uczciwej konkurencji, równego traktowania podmiotów ubiegających się o przedmiotowe zamówienie publiczne oraz zwiększenie konkurencyjności, a tym samym możliwość uzyskania niższych wartości ofert, Zamawiający wydzieli z *pakietu nr 1*:

poz. nr 1 - Wodorowęglanowy dializat,

oraz

poz. nr 2- 4% Cytrynian sodu

i utworzy z nich osobny pakiet lub wyrazi zgodę na składanie ofert częściowych?

Jednocześnie wnosimy o zrewidowanie poz. nr 2 (*4% cytrynian sodu*) pod kątem rodzaju podłączenia, mianowicie czy jest to podłączenie typu SecuNect, gdzie takowym podłączeniem dysponuje tylko i wyłącznie Fresenius Medical Care czy również Safe Lock, który posiada też nasza firma.

W sytuacji, jeśli jest to podłączenie typu SecuNect, prosimy o wydzielenie do osobnego pakietu wyłącznie pozycji nr 1 tj. *Wodorowęglanowego dializatu*.

W przypadku zaniechania dokonania czynności wydzielenia poz. 1 oraz 2 wnosimy o uzasadnienie merytoryczne. Podział przedmiotu Zamówienia pozwoli na wzięcie udziału w postępowaniu wykonawcom nie będącym przedstawicielami firmy Fresenius Medical Care Polska S A. oraz na zaferowanie wyrobu medycznego w pełni kompatybilnego z aparatami Multifiltrate i Multifiltrate Pro (w załączeniu oświadczenie producenta płynów), używanego od lat do dnia dzisiejszego przez wiele oddziałów anestezjologii i intensywnej terapii w ośrodkach klinicznych, szpitalach specjalistycznych oraz w stacjach dializ na terenie całego kraju (np. SCCS w Zabrze, Uniwersyteckie Centrum Kliniczne Warszawskiego Uniwersytetu Medycznego).

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 112 (dot. Pakiet nr 16, poz. 3)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 3 z pakietu 16 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 113 (dot. Pakiet nr 17, poz. 1)

Czy Zamawiający dopuści siatkę elastyczną o szerokości 8,0-14,0cm lub 6,5-13,5cm?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 114 (dot. Pakiet nr 17, poz. 2)

Czy Zamawiający dopuści siatkę elastyczną o szerokości 4,0-6,5cm lub 5,0-9,5cm?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 115 (dot. Pakiet nr 17, poz. 3)

Czy Zamawiający dopuści siatkę elastyczną o szerokości 1,5-3,5cm?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 116 (dot. Pakiet nr 17, poz. 4)

Czy Zamawiający dopuści gazę jałową o powierzchni 1/2m²?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 117 (dot. Pakiet nr 17, poz. 5)

Czy Zamawiający dopuści gazę jałową o powierzchni 1m²?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 118 (dot. Pakiet nr 17, poz. 6)

Czy Zamawiający dopuści kompresy o wadze 2,76-2,86g?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 119 (dot. Pakiet nr 17, poz. 7)

Czy Zamawiający dopuści kompresy o wadze 1,49-1,51g?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 120 (dot. Pakiet nr 17, poz. 13, 14)

Czy Zamawiający dopuści opaski elastyczne tkane wykonane z poliamidu, spandexu (elastomer) oraz bawełny?

Odpowiedź:

Zgodnie z SWZ.

Pytanie 121 (dot. Pakiet nr 17, poz. 17)

Czy Zamawiający dopuści opatrunek pakowany a'30 szt. z przeliczeniem zamawianych ilości i zaokrągleniem do pełnych opakowań w górę?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 122 (dot. Pakiet nr 17, poz. 18)

Czy Zamawiający dopuści wycenę przylepca za opakowanie a'12 szt. z przeliczeniem zamawianych ilości i zaokrągleniem do pełnych opakowań w górę?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 123 (dot. Pakiet nr 17, poz. 19)

Czy Zamawiający dopuści wycenę przylepca za opakowanie a'6 szt. z przeliczeniem zamawianych ilości i zaokrągleniem do pełnych opakowań w górę?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 124 (dot. Pakiet nr 17, poz. 26)

Czy Zamawiający dopuści serwety pakowane a'2 szt. z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 125 (dot. Pakiet nr 17, poz. 26)

Czy Zamawiający dopuści serwety 6 warstwowe?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 126 (dot. Pakiet nr 17, poz. 26)

Czy Zamawiający dopuści serwety pakowane a'5 szt. z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 127 (dot. Pakiet nr 18, poz. 3, 4, 5)

Czy zamawiający wydzieli poz. 3-5 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 128 (dot. Pakiet nr 18, poz. 3, 4, 5)

Czy zamawiający dopuści gramaturę ok. 30 g/m²?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 129 (dot. Pakiet nr 18, poz. 9)

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu o składzie: Aqua, Paraffinum liquidum, Zinc oxide, Paraffin, Lanolin, Cera microcrystallina, Sorbitan sesquioleate, Benzyl benzoate, Cera Alba, Benzyl alcohol, Linalyl acetate, Propylene glycol, Benzyl cinnamate, Lavandula angustifolia oil, Citric acid, BHA?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 130 (dot. Pakiet nr 18, poz. 9)

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu o składzie: Aqua, Zinc Oxide, Paraffinum Liquidum, Dicoceyl Pentaerythrityl Distearyl Citrate, Sorbitan Sesquioleate, Cera Alba, Aluminum Stearates, Lanolin, Glycerin, Magnesium Sulfate, Paraffin, C10-C18 Triglyceride, Stearic Acid, Cera Microcrystallina, Benzyl Alcohol, Potassium Sorbate, Sodium Benzoate, Citric Acid, Lavandula Angustifolia, Oil, Limonene, Linalool, BHA?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 131 (dot. Pakiet nr 18, poz. 9)

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu konfekcjonowanego 250g, co odpowiada 200ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 132 (dot. Pakiet nr 19, poz. 1)

Czy Zamawiający dopuści opatrunek jałowy, hydrokoloidowy, składający się z pasty hydrokoloidowej o standardowej grubości, samoprzylepny, utrzymujący wilgotne środowisko w ranie, do ran niezainfekowanych ze słabym i średnim wysiękiem w rozmiarze 10 cm x 10 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 133 (dot. Pakiet nr 19, poz. 2)

Czy Zamawiający dopuści opatrunek jałowy, hydrokoloidowy, składający się z pasty hydrokoloidowej o standardowej grubości, samoprzylepny, utrzymujący wilgotne środowisko w ranie, do ran niezainfekowanych ze słabym i średnim wysiękiem w rozmiarze 15 cm x 15 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 134 (dot. Pakiet nr 19, poz. 4)

Prosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania opatrunku sterylne go, który składa się z pokrytej klejem folii poliuretanowej, która od strony folii jest częściowo pokryta maskującym papierem PE służącym do aplikacji, a od strony z klejem dwoma papierami silikonowanymi. Papier maskujący i papier PE są połączone w celu ułatwienia aplikacji. Rozmiar: 10 cm x 12 cm.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 135 (dot. Pakiet nr 19, poz. 17)

Prosimy o dopuszczenie opatrunku hydrożelowego o pojemności 25g umieszczonego w dozowniku Applipak, który umożliwia łatwe nanoszenie żelu nawet na trudno dostępne fragmenty rany. Skład: woda, glikol propylenowy, karboksymetyloceluloza.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 136 (dot. Pakiet nr 21)

Czy zamawiający dopuści serwetę do porodu 114 x 150 cm, wzmocnioną zintegrowaną z torbą do zbiórki płynów?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 137 (dot. Pakiet nr 21)

Czy zamawiający dopuści zestaw pakowane w pojedyncze opakowanie transportowe: karton?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 138 (dot. Pakiet nr 21)

Czy zamawiający dopuści odporność na przenikanie cieczy 120 cm H₂O, odporność na rozerwanie na sucho min. 110 kPa?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 139 (dot. Pakiet nr 21)

Czy zamawiający dopuści nożyczki metalowe tępo-tępe bez kolorowego oznakowania?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 140 (dot. Pakiet nr 22)

Czy zamawiający dopuści igły oraz strzykawkę bez opakowania jednostkowego co pozwoli na redukcję odpadów opakowaniowych powstających podczas zabiegu?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 141 (dot. Pakiet nr 22)

Czy zamawiający dopuści opakowanie typu folia-papier?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 142 (dot. Pakiet nr 22)

Czy zamawiający dopuści opakowanie typu folia-papier z dodatkowo dołączonym do zestawu pojemnikiem 3-komorowym w ramach tacki na płyny?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 143 (dot. Pakiet nr 23, poz. 1)

Czy zamawiający dopuści zaoferowanie rozmiaru serwety do cystoskopii 175 x 90 cm z otworem lepny m 9 x 15 cm, serwety na stolik instrumentariuszki w rozm. 120 x 140 cm i 2 nogawice 75 x 120 cm, bez serwetek do rąk? Zestaw o gramaturze podstawowej min. 57,4 g/m². Laminat o odporności na rozerwanie sucho/mokro 175/185 kPa. Na opakowaniu naklejka główna zawierająca m. in. skład zestawu oraz minimum dwie naklejki transferowe z nazwą producenta, datą produkcji i datą ważności, numerem REF i LOT. Pozostałe wymagania zgodne z OPZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 144 (dot. Pakiet nr 23, poz. 2)

Prosimy o dopuszczenie możliwości zaferowania zestawu do cięcia cesarskiego opisanego przez Zamawiającego z poniższymi różnicami:

- serweta na stolik instrumentariuszki ma gramaturę min. 80 g/m²,
- Fartuch chirurgiczny SMMS standardowy cechuje się odpornością na przenikanie cieczy min. 33 cm H₂O na całej powierzchni,
- Serweta na stolik Mayo ma gramaturę min. 85 g/m².
- Fartuch chirurgiczny SMMS wzmocniony ma odporność na przenikanie cieczy w obszarze wzmocnionym min. 150 cm H₂O, na pozostałej powierzchni min. 33 cm H₂O; wytrzymałość na wypychanie na sucho/ mokro odpowiednio: 251/ 223 kPa.
- Serweta główna wykonana w całości z materiału 2-warstwowego (włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa) o min. gramaturze min. 57,4 g/m².

Pozostałe wymagania zgodne z OPZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 145 (dot. Pakiet nr 23, poz. 3)

Czy zamawiający dopuści zaferowanie w zestawie do zabiegów urologicznych rzepu w rozmiarze 2,5 x 20/24 cm? Laminat o odporności na rozzerwanie na mokro min. 185 kPa. Obłożenie pola operacyjnego wykonane z laminatu o gramaturze min. 57,4 g/m². Pozostałe parametry zgodne z OPZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 146 (dot. Pakiet nr 23, poz. 7)

Prosimy o dopuszczenie możliwości zaferowania kieszeni na narzędzie chirurgiczne o szerokości jednej komory min. 10 cm. Pozostałe wymagania zgodne z OPZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 147 (dot. Pakiet nr 24, poz. 1, 6)

Prosimy o możliwość zaferowania produktu, gdzie obłożenie pacjenta jest wykonane z laminatu o gramaturze min. 57,4 g/m². Pozostałe wymagania zgodne z OPZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 148 (dot. Pakiet nr 24, poz. 1)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie niżej opisanego zestawu?

2 taśmy przyklepne 9 x 50 cm

1 wzmocniona osłona na stolik Mayo 79 x 145 cm, wzmocnienie 65 x 85 cm

2 ręczniki do osuszania rąk 30,5 x 34 cm

1 serweta brzuszno-kroczo 215/240 x 350 cm, zintegrowana z nogawicami i kieszenią na płyny z filtrem i portem, z 2 otworami przyklepnymi: górnym 25 x 30 cm, dolnym 9 x 15 cm (z dodatkową osłoną do zastąpienia otworu, kiedy nie jest używany)

1 serweta na stół do instrumentarium 150 x 190 cm, wzmocnienie 75 x 190 cm

Obłożenie pacjenta wykonane z laminatu dwuwarstwowego: włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa. Gramatura laminatu podstawowego 60 g/m².

Materiał obłożenia spełnia wymagania normy PN EN 13795-1 : 2019. Zestaw posiada 4 etykiety samoprzylepne zawierające nr katalogowy, LOT, datę ważności nazwę marki, dodatkowo na dwóch etykietach kod kreskowy. Na opakowaniu wyraźnie zaznaczony kierunek otwierania. Serwety posiadają oznaczenia kierunku rozkładania w postaci piktogramów.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 149 (dot. Pakiet nr 24, poz. 1)

Czy Zamawiający dopuści zestaw o następującym składzie i parametrach:

Serweta wykonana z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 56 g/m²:

- 1 x serweta 180/280 cm x 220 cm zintegrowana z osłonami na kończyny, z otworem samoprzylepnym w kształcie trapezu o wymiarach 30 cm x 20 cm x 20 cm oraz otworem samoprzylepnym w okolicy krocza o wymiarach 10 cm x 15 cm zabezpieczonym klapką
- 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm

- 1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
- 1 x taśma samoprzylepna typu rzep 2 cm x 22 cm
- 1 x osłona na przewody o wymiarach 14 cm x 250 cm
- 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 140 cm
- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 150 (dot. Pakiet nr 24, poz. 2)

Czy Zamawiający dopuści zestaw o następującym składzie i parametrach:

Serwety wykonane z hydrofobowej włókniny trójwarstwowej typu SMS o gramaturze 50 g/m², w strefie krytycznej wyposażone we wzmocnienie wysokochłonne o gramaturze 80 g/m², zintegrowane z organizatorami przewodów:

- 1 x serweta o wymiarach 160/240 cm x 180 cm zintegrowana z osłonami na kończyny, z otworem samoprzylepnym w okolicy krocza o wymiarach 10 cm x 15 cm zintegrowana z torbą na płyny o wymiarach 35 x 50cm
- 1 x serweta bez przylepca o wymiarach 75cm x 90cm wykonana z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 56 g/m²
- 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm
- 1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
- 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 140 cm
- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 151 (dot. Pakiet nr 24, poz. 2)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niżej opisanego zestawu?

2 ręczniki do osuszania rąk 30,5 x 34 cm

1 wzmocniona osłona na stolik Mayo 79 x 145 cm, wzmocnienie 65 x 85 cm

1 serweta ginekologiczna 60 x 120 cm ze zintegrowaną kieszenią na płyny 35 x 52 cm z portem, otwór przylepny 9 x 12 cm

1 serweta ginekologiczna 270/230 x 260 cm, z otworem 24 x 21 cm ze zintegrowanymi nogawicami

1 przylepiec typu velcro 2,5 x 30 cm

1 serweta na stół do instrumentarium 150 x 190 cm, wzmocnienie 75 x 190 cm

Obłożenie pacjenta wykonane z laminatu dwuwarstwowego: włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa. Gramatura laminatu podstawowego 60 g/m².

Materiał obłożenia spełnia wymagania normy PN EN 13795-1 : 2019. Zestaw posiada 4 etykiety samoprzylepne zawierające nr katalogowy, LOT, datę ważności nazwę marki, dodatkowo na dwóch etykietach kod kreskowy.

Na opakowaniu wyraźnie zaznaczony kierunek otwierania. Serwety posiadają oznaczenia kierunku rozkładania w postaci piktogramów.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 152 (dot. Pakiet nr 24, poz. 2, 5)

Prosimy o możliwość zaoferowania zestawu, gdzie obłożenie pola operacyjnego jest wykonane z laminatu podstawowego o gramaturze min. 57,4 g/m². Całkowita gramatura laminatu podstawowego i łąty chłonnej min.109 g/m². Pozostałe wymagania zgodne z OPZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 153 (dot. Pakiet nr 24, poz. 3)

Czy Zamawiający dopuści zestaw o następującym składzie i parametrach:

Serweta wykonana z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 56 g/m², w strefie krytycznej wyposażona we wzmocnienie wysokochłonne o gramaturze 80 g/m², zintegrowana z organizatorami przewodów:

- 1 x serweta 200/270 cm x 300 cm zintegrowana z osłonami na kończyny, z otworem samoprzylepnym o wymiarach 25 cm x 30 cm
- 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm
- 1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm

- 1 x taśma samoprzylepna typu rzep 2 cm x 22 cm
- 1 x osłona na przewody o wymiarach 14 cm x 250 cm
- 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 140 cm
- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 154 (dot. Pakiet nr 24, poz. 3)

Prosimy o dopuszczenie możliwości zaferowania zestawu do laparoskopii opisanego przez Zamawiającego z poniższymi różnicami:

- zestaw nie posiada serwety pod pośludki

Obłożenie pola operacyjnego jest wykonane z laminatu podstawowego o gramaturze min. 57,4 g/m².

Całkowita gramatura laminatu podstawowego i łąty chłonnej min.109 g/m². Pozostałe wymagania zgodne z OPZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 155 (dot. Pakiet nr 24, poz. 3)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie niżej opisanego zestawu?

2 ręczniki do osuszania rąk 30,5 x 34 cm

1 wzmocniona osłona na stolik Mayo 79 x 145 cm, wzmocnienie 65 x 85 cm

1 serweta ginekologiczna 60 x 120 cm ze zintegrowaną kieszenią na płyny 35 x 52 cm z portem, otwór przylepny 9 x 12 cm

1 serweta ginekologiczna 270/230 x 260 cm, z otworem 24 x 21 cm ze zintegrowanymi nogawicami

1 przylepiec typu velcro 2,5 x 30 cm

1 serweta na stół do instrumentarium 150 x 190 cm, wzmocnienie 75 x 190 cm

Obłożenie pacjenta wykonane z laminatu dwuwarstwowego: włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa. Gramatura laminatu podstawowego 60 g/m².

Materiał obłożenia spełnia wymagania normy PN EN 13795-1 : 2019. Zestaw posiada 4 etykiety samoprzylepne zawierające nr katalogowy, LOT, datę ważności nazwę marki, dodatkowo na dwóch etykietach kod kreskowy.

Na opakowaniu wyraźnie zaznaczony kierunek otwierania. Serwety posiadają oznaczenia kierunku rozkładania w postaci piktogramów.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 156 (dot. Pakiet nr 24, poz. 4)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie niżej opisanego zestawu?

1 taśma przylepna 9 x 50 cm

1 wzmocniona osłona na stolik Mayo 79 x 145 cm, wzmocnienie 65 x 85 cm

4 ręczniki do osuszania rąk 30,5 x 34 cm

2 serwety przylepne 75 x 90 cm z padem chłonnym 15 x 50 cm i organizatorami przewodów

1 serweta przylepna 180 x 180 cm z padem chłonnym 15 x 50 cm i organizatorami przewodów

1 serweta przylepna 150 x 240 cm

1 serweta na stół do instrumentarium 150 x 190 cm, wzmocnienie 75 x 190 cm

Obłożenie pacjenta wykonane z laminatu trzywarstwowego: włóknina polipropylenowa + folia polietylenowa + włóknina polipropylenowa. Gramatura laminatu podstawowego 75 g/m² + dodatkowe pady chłonne o gramaturze 80g/m². Łączna gramatura 155g/m²

Materiał obłożenia spełnia wymagania normy PN EN 13795-1 : 2019. Zestaw posiada 4 etykiety samoprzylepne zawierające nr katalogowy, LOT, datę ważności nazwę marki, dodatkowo na dwóch etykietach kod kreskowy.

Na opakowaniu wyraźnie zaznaczony kierunek otwierania. Serwety posiadają oznaczenia kierunku rozkładania w postaci piktogramów.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 157 (dot. Pakiet nr 24, poz. 4)

Czy Zamawiający dopuści zestaw o następującym składzie i parametrach:

Serwety wykonane z hydrofobowej włókniny trójwarstwowej typu SMS o gramaturze 50 g/m², w strefie

krytycznej wyposażone w wzmocnienie wysokochłonne o gramaturze 80 g/m², zintegrowane z organizatorami przewodów:

- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 170cm x 240cm, wzmocnienie o wymiarach 30 cm x 80 cm
- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 170cm x 180cm, wzmocnienie o wymiarach 50 cm x 80 cm

- 2 x wysokochłonna serweta samoprzylepna o wymiarach 75cm x 90cm i gramaturze 96 g/m²
- 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm
- 1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
- 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 140 cm
- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 158 (dot. Pakiet nr 24, poz. 4)

Czy Zamawiający dopuści zestaw o następującym składzie i parametrach:

Serwety wykonane z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 60 g/m² w strefie krytycznej wyposażona we wzmocnienie wysokochłonne o gramaturze 80 g/m², zintegrowana z dwoma podwójnymi organizatorami przewodów. Łączna gramatura w strefie wzmocnionej 140 g/m².

- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 150cm x 240cm, wzmocnienie o wymiarach 25 cm x 60 cm
- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 180cm x 180cm, wzmocnienie o wymiarach 25 cm x 60 cm
- 2 x serweta samoprzylepna o wymiarach 75cm x 90cm, wzmocnienie o wymiarach 25 cm x 60 cm
- 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30,5 cm x 34 cm
- 1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
- 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 145 cm
- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 159 (dot. Pakiet nr 24, poz. 4)

Czy Zamawiający dopuści zestaw o następującym składzie i parametrach:

Serwety wykonane z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu trójwarstwowego o gramaturze 72 g/m²:

- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 150cm x 240cm
- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 180cm x 180cm
- 2 x serweta samoprzylepna o wymiarach 75cm x 90cm
- 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30,5 cm x 34 cm
- 1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
- 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 145 cm
- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 160 (dot. Pakiet nr 24, poz. 5)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niżej opisanego zestawu?

1 taśma przylepna 9 x 50 cm

1 wzmocniona osłona na stolik Mayo 79 x 145 cm, wzmocnienie 65 x 85 cm

4 ręczniki do osuszania rąk 30,5 x 34 cm

1 serweta do operacji kończyn 230 x 300 cm z elastycznym otworem o średnicy 3,5 cm z padem chłonnym 75 x 80 cm i organizatorami przewodów

1 serweta na stół do instrumentarium 150 x 190 cm, wzmocnienie 75 x 190 cm

Obłożenie pacjenta wykonane z laminatu dwuwarstwowego: włóknina polipropylenowa + folia polietylenowa. Gramatura laminatu podstawowego 60 g/m² + dodatkowe pady chłonne o gramaturze 80g/m². Łączna gramatura 140g/m²

Materiał obłożenia spełnia wymagania normy PN EN 13795-1 : 2019. Zestaw posiada 4 etykiety samoprzylepne zawierające nr katalogowy, LOT, datę ważności nazwę marki, dodatkowo na dwóch etykietach kod kreskowy. Na opakowaniu wyraźnie zaznaczony kierunek otwierania. Serwety posiadają oznaczenia kierunku rozkładania w postaci piktogramów.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 161 (dot. Pakiet nr 24, poz. 5)

Czy Zamawiający dopuści zestaw o następującym składzie i parametrach:

Serweta wykonana z hydrofobowej włókniny trójwarstwowej typu SMS o gramaturze 50 g/m², w strefie krytycznej wyposażona we wzmocnienie wysokochłonne o gramaturze 80 g/m², zintegrowane z organizatorami przewodów:

- 1 x serweta o wymiarach 200 cm x 300 cm z otworem samouszczelniającym się o średnicy 3,5 cm
- 1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 160 cm x 180 cm wykonana z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 56 g/m²
- 4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm
- 1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm
- 1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 140 cm
- 1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 162 (dot. Pakiet nr 24, poz. 6)

Czy Zamawiający dopuści osłonę na kończynę wykonaną z włókniny typu SMS o gramaturze 50g/m² w rozmiarze 70x120cm pakowaną a'2 szt?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 163 (dot. Pakiet nr 24, poz. 6)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie osłon na kończynę posiadających na opakowaniu 4 etykiety samoprzylepne zawierające nr katalogowy, LOT, datę ważności nazwę marki, dodatkowo na dwóch etykietach kod kreskowy.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 164 (dot. Pakiet nr 24, poz. 7)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie sterylne go pokrowca na aparaturę wykonanego z folii polietylenowej nie barwionej, kształt „czapki” o średnicy 90cm, ściąganej elastyczną gumką. Na opakowaniu 4 etykiety samoprzylepne zawierające nr katalogowy, LOT, datę ważności nazwę marki, dodatkowo na dwóch etykietach kod kreskowy

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 165 (dot. Pakiet nr 24, poz. 7)

Czy Zamawiający dopuści pokrowiec na panel sterowania w rozmiarze 70x80cm lub 90x100cm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 166 (dot. Pakiet nr 25, poz. 1)

Czy zamawiający dopuści serwetę z laminatu PP+PE 50 x 60 cm z otworem o śr. 7 cm, bez rozcięcia?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 167 (dot. Pakiet nr 25, poz. 1)

Czy zamawiający dopuści pojemnik plastikowy z miarką 120 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 168 (dot. Pakiet nr 25, poz. 2)

Czy zamawiający dopuści serwetę 50 x 60 cm z otworem o śr. 7 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 169 (dot. Pakiet nr 25, poz. 2)

Czy zamawiający dopuści strzykawkę 2 ml, lub 3 ml luer lock?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 170 (dot. Pakiet nr 26, poz. 4)

pakiet 26 poz. 4 czy zamawiający dopuści jałowy opatrunek hemostatyczny do zabiegów

chirurgicznych 8 x 5 x 1 cm * 10 szt.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 171 (dot. Pakiet nr 26, poz. 5)

pakiet 26 poz. 5 czy zamawiający dopuści jałowy opatrunek hemostatyczny do zabiegów chirurgicznych 8 x 5 x 0,1 cm **pakowany po 20 szt.** z przeliczeniem ilości wymaganych op. do 5?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 172 (dot. Pakiet nr 29, poz. 4, 5)

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu nr. 29 poz. 4 i 5 do osobnego zadania co umożliwiłoby złożenie korzystniejszej oferty?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

PYTANIA DOTYCZĄCE SWZ

Pytanie 173

Do rozdziału XIV ust. 3 pkt 2 SIWZ kryteria oceny ofert w zakresie terminu załatwienia reklamacji. Mając na uwadze szczególny okres w jakim będzie realizowana umowa (stan epidemii), a co za tym idzie konieczność zachowania szczególnych środków ostrożności, prosimy o zmianę w kryterium oceny ofert, polegającej na określeniu terminu załatwienia reklamacji, poprzez wydłużenie terminu minimalnego do 3 dni roboczych od chwili złożenia reklamacji.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

PYTANIA DOTYCZĄCE WZORU UMOWY

Pytanie 174

Zwracamy się z prośbą o dopisanie do wzoru umowy następującego paragrafu:

„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, powodzie, 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 nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 175

Zważywszy na możliwość przedłużenia okresu obowiązywania umowy na podstawie § 3 ust. 6 umowy, czy Zamawiający uzupełni wzór umowy o postanowienia wymagane przez art. 142 ust. 5 pkt 2 i 3 ustawy Prawo zamówień publicznych?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 176 (dot. § 3 ust. 3)

Do §3 ust. 3 wzoru umowy. Czy ze względu na okres epidemii i wzmożone środki ostrożności Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu dostawy do 48 godzin dla wszystkich pakietów?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 178 (dot. § 3 ust. 5)

Do §3 ust. 5 wzoru umowy: Prosimy o dodanie słów, zgodnych z przesłanką zawartą w art. 552 k.c. "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 179 (dot. § 4 ust. 4)

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 4.4? Reklamacja Zamawiającego będzie rozpatrywana w trybie wskazanym w par. 4.6 i nast. i może zakończyć się przecież odrzuceniem reklamacji. Nie ma zatem podstaw do odmowy przyjęcia dostawy z góry – do zwrotu towaru konieczne jest przyjęcie reklamacji przez Wykonawcę. Taki zapis, w razie odrzucenia reklamacji, powoduje, że Wykonawca niezasadnie poniósł koszty transportu dostawy, co do której „odmówiono przyjęcia”. Jest to niewynikający z przepisów, podwójny koszt obsługi logistycznej, narzucony Wykonawcy. Przepisy KC zakładają, że dostawca uczestniczy w procesie reklamacji i może reklamację odrzucić, nie może to zatem być proces jednostronny prowadzony wyłącznie przez Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 180 (dot. § 4 ust. 5)

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 4.5? Reklamacja Zamawiającego będzie rozpatrywana w trybie wskazanym w par. 4.6 i nast. i może zakończyć się przecież odrzuceniem reklamacji. Nie ma zatem podstaw do odmowy przyjęcia dostawy z góry – do zwrotu towaru konieczne jest przyjęcie reklamacji przez Wykonawcę. Taki zapis, w razie odrzucenia reklamacji, powoduje, że Wykonawca niezasadnie poniósł koszty transportu dostawy, co do której „odmówiono przyjęcia”. Jest to niewynikający z przepisów, podwójny koszt obsługi logistycznej, narzucony Wykonawcy. Przepisy KC zakładają, że dostawca uczestniczy w procesie reklamacji i może reklamację odrzucić, nie może to zatem być proces jednostronny prowadzony wyłącznie przez Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 181 (dot. § 4 ust. 7)

Czy Zamawiający w par. 4.7 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 nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 182 (dot. § 4 ust. 8)

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 4 ust. 8 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zmianę słów „...od dnia otrzymania reklamacji” na „...od dnia uznania reklamacji”.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 183 (dot. § 4 ust. 8)

Czy Zamawiający w par. 4.8 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:

Termin załatwienia reklamacji jest kryterium oceny ofert, od oświadczenia Wykonawcy zależy termin rozpatrzenia reklamacji.

Pytanie 184 (dot. § 4 ust. 9, § 9 ust. 2 lit. b))

Do §4 ust. 9 oraz §9 ust. 2 lit. b) wzoru umowy: Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika preparatu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco stratą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 185 (dot. § 5 ust. 7)

Do §5 ust. 7 wzoru umowy: W związku z tym, że czynność prawna dokonana przez strony nie może skutkować wyłączeniem ze stosowania bezwzględnie obowiązujących przepisów prawa, a takim jest art. 552 Kodeksu Cywilnego uprawniającego Sprzedawcę do wstrzymania dostaw w przypadku gdy Kupujący dopuszcza się zwłoki z dokonaniem zapłaty za dostarczoną część zamówienia, prosimy o usunięcie z umowy odpowiednich postanowień §5 ust. 7.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 186 (dot. § 5 ust. 7)

Czy Zamawiający doda zdanie do treści § 5 ust. 7: „Opóźnienia w płatnościach przez Zamawiającego nie spowodują zaprzestania realizacji przedmiotu umowy przez wykonawcę”, **chyba, że opóźnienie w płatnościach przekracza 30 dni?**

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 187 (dot. § 5 ust. 7)

Czy Zamawiający dokona modyfikacji w §5 ust. 7 projektu umowy i dopuści prawo Wykonawcy do wstrzymania dostaw towaru, w przypadku braku zapłaty zobowiązań Zamawiającego, do czasu uregulowania przez niego płatności.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 188 (dot. § 7)

Zwracamy się z prośbą o wprowadzenie w § 7 wzoru umowy zapisu umożliwiającego stronom rozwiązanie umowy z 3 miesięcznym okresem wypowiedzenia. Proponujemy wprowadzenie następującego zapisu: „*Każda ze stron może wypowiedzieć umowę z zachowaniem 3 miesięcznego okresu wypowiedzenia.*”

Należy zauważyć, że w przypadku umów długoterminowych zawieranych na okres 1 - 2 lat w momencie zawierania umowy strony nie są w stanie przewidzieć wszystkich okoliczności oraz czynników mogących mieć negatywny wpływ na wykonywanie zobowiązań umownych dla każdej ze stron, jak również w sposób kompleksowy i wyczerpujący uregulować procedury postępowania w takich wypadkach, Wprowadzenie możliwości rozwiązania umowy za wypowiedzeniem ma na celu stworzenie podstaw prawnych do zakończenia stosunku prawnego pomiędzy stronami, jeżeli z określonych powodów nie są one zainteresowane dalszym kontynuowaniem współpracy na dotychczasowych warunkach. Mając na względzie dynamikę życia gospodarczego, czyli pojawianie się nowych technologii wykonywania zamówień, czy też nowych środków, może po kilku latach dojść do sytuacji, gdy jedna ze stron w tym również zamawiający będzie chciał skorzystać z jednostronnego uprawnienia do zakończenia umowy przed upływem jej obowiązywania. Obowiązujące przepisy ustawy prawo zamówień publicznych nie zawierają w tym zakresie żadnych zakazów.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 189 (dot. § 8)

W związku z możliwością problemów z realizacją dostaw w części lub w całości spowodowanych pandemią choroby COVID-19, która znacznie ograniczyła działalność wielu producentów wyrobów prosimy o dodanie w § 8 wzoru umowy proponowanego zapisu:

„Zamawiający zobowiązuje się odstąpić od dochodzenia kar lub odszkodowań zawartych niniejszej umowie z tytułu opóźnienia w dostawie wyrobów objętych niniejszą umową o ile opóźnienie to wystąpi z przyczyn niezależnych od Wykonawcy, a spowodowanych epidemię Covid-19. Wykonawca zobowiązany jest do przedstawiania Zamawiającemu wpływu okoliczności związanych z wystąpieniem COVID-19 na należyte wykonanie umowy oraz wpływu okoliczności związanych z wystąpieniem COVID-19, na zasadność ustalenia i dochodzenia tych kar lub odszkodowań, lub ich wysokość, stosownie do art. 15r ust. 6 ustawy z dnia 2 marca 2020 r. o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych.”.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 190 (dot. § 8 ust. 1)

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 8 ust. 1 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „*Przed rozwiązaniem umowy na podstawie § 8 ust. 1 lit. c) Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.*”?

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest aby przed rozwiązaniem umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy (tak jak w przypadku, o którym mowa w § 4 ust. 3 wzoru umowy). Takie wezwanie najprawdopodobniej zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć rozwiązania umowy, a tym samym uniknąć skutków rozwiązania umowy, które są niekorzystne dla obu stron.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 191 (dot. § 8 ust. 1 lit. a), b))

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 8 ust. 1 pkt. a, b:

1. Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty kar umownych w przypadku:

a) zwłoki w dostarczaniu towaru w wysokości **0,5 %** wartości brutto towaru niedostarczonego w ustalonym terminie za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto towaru niedostarczonego w ustalonym terminie**

b) zwłoki w usunięciu stwierdzonych przez Zamawiającego wad w wysokości **0,5 %** wartości brutto towarów wadliwych za każdy dzień zwłoki liczony od dnia wyznaczonego na usunięcie wad, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto towarów wadliwych**

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 192 (dot. § 8 ust. 1 lit. a))

Do §8 ust. 1 lit. a) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wymiaru kary umownej za niedostarczenie w terminie zamówionej partii towaru do wysokości 0,5% wartości brutto niedostarczonego w terminie zamówienia za każdy dzień zwłoki?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 193 (dot. § 8 ust. 1 lit. b))

Do §8 ust. 1 lit. b) wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wymiaru kary umownej za niedostarczenie w terminie partii towaru wolnej od wad do wysokości 0,5% wartości brutto wadliwego zamówienia za każdy dzień zwłoki?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 194 (dot. § 8 ust. 3)

Do §8 ust. 3 wzoru umowy: Prosimy o dodanie słów: „pod warunkiem, że potrącana kara umowna będzie miała charakter bezsporny oraz wymagalny, a możliwość jej potrącenia będzie uzasadniona aktualnymi oraz powszechnie obowiązującymi normami prawnymi.”.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

W związku z powyżej opisanymi zmianami modyfikacji uległa treść SWZ. Wykonawcy pragnący złożyć ofertę w toczącym się postępowaniu są zobligowani do złożenia oferty przygotowanej w oparciu o zamieszczoną na stronie internetowej, tj. www.szpital-msw.bydgoszcz.pl, zmodyfikowaną treść SWZ wraz z załącznikami.

Starszy Księgowy

Halina Pomastowska
/podpis na oryginale/

Wykonano w 1 egz., umieszczono na stronie internetowej