

Szpital Chorób Płuc im. Św. Józefa w Pilchowicach
ul. Dworcowa 31
44-145 Pilchowice

Pismo:23/ZP/2021/K

WYKONAWCY
ubiegający się o zamówienie publiczne

WYJAŚNIENIA I ZMIANY TREŚCI SWZ

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji - art. 275 pkt. 1 ustawy Pzp na **"Dostawy sprzętu medycznego, laboratoryjnego, środków dezynfekujących i opatrunkowych dla szpitala w Pilchowicach"** – znak sprawy **23/ZP/2021/K**.

Zamawiający, **Szpital Chorób Płuc im. Św. Józefa w Pilchowicach**, działając na podstawie art. 284 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U. z 2021r. poz. 1129), udostępnia poniżej treść zapytań do Specyfikacji Warunków Zamówienia (zwanej dalej "SWZ") wraz z wyjaśnieniami:

Zapytanie nr 1

1. Czy Zamawiający w Części nr 12 poz. nr 12.7 dopuści płyn do higienicznej (EN 1500: 2x3ml w czasie 2x15 sekund) i chirurgicznej (EN 12791: 2 x 3 ml przez 2 x 90 sekund) dezynfekcji rąk zawierający w 100 g: 63,7 g etanolu i 6,3 g propan-2-olu. Zawierający glicerynę. Spektrum bójcze: B (w tym MRSA), F (C.albicans), Tbc (M.terrae), V (Vaccinia, HIV, HBV, HCV, SARS-Cov-2, BVDV, rota noro) - do 60 sekund. Produkt zarejestrowany jako produkt biobójczy oraz wyrób medyczny. Produkt przeznaczony do dezynfekcji powierzchni mających i niemających kontaktu z żywnością. Może być stosowany także do dezynfekcji powierzchni, w tym powierzchni wyrobów medycznych. Konfekcjonowany w opakowanie 1L?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Zamawiający wymaga alkoholowego płynnego preparatu przeznaczonego do dezynfekcji higienicznej i chirurgicznej rąk, zgodnie z opisem zawartym w Arkuszu asortymentowo - cenowym stanowiącym załącznik nr 5 do SWZ.

2. Czy Zamawiający w Części nr 12 poz. nr 12.9 dopuści gotowe do użycia chusteczki do mycia i dezynfekcji delikatnych powierzchni wrażliwych na działanie alkoholi. Do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego z tworzyw sztucznych, szkła akrylowego, stali szlachetnej, metalu, aluminium, gumy, porcelany. Do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu rehabilitacyjnego, foteli zabiegowych, inkubatorów, głowic USG i lamp. Skład: N-(3-aminopropyl)-N-dodecylopropano-1,3-diamina, poli(oksy-1,2-etanolodiol), alfa-[2-(didecylmetyloamino)etylo]-omega-hydroksy-propanian(sól). Rozmiar min. 13 x 20 cm. Chusteczki przebadane zgodnie z normą EN 16615 w czasie 1 min. Rozmiar: 13 x 20 cm, gramatura : 23 g/m2. Konfekcjonowany w opakowanie po 100 szt.-puszka?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Zamawiający wymaga niskoalkoholowych chusteczek do szybkiej dezynfekcji, zgodnie z opisem zawartym w Arkuszu asortymentowo - cenowym stanowiącym załącznik nr 5 do SWZ.

3. Czy Zamawiający w Części nr 12 poz. nr 12.11 dopuści gotowe do użycia chusteczki do mycia i dezynfekcji delikatnych powierzchni wrażliwych na działanie alkoholi. Do dezynfekcji powierzchni sprzętu medycznego z tworzyw sztucznych, szkła akrylowego, stali szlachetnej, metalu, aluminium, gumy, porcelany. Do dezynfekcji aparatury medycznej, sprzętu rehabilitacyjnego, foteli zabiegowych, inkubatorów, głowic USG i lamp. Skład: N-(3-aminopropyl)-N-dodecylpropano-1,3-diamina, poli(oksy-1,2-etanodiol), alfa-[2-(didecylmetyloamino)etylo]-omega-hydroksy-propanian(sól). Rozmiar min. 13 x 20 cm. Chusteczki przebadane zgodnie z normą EN 16615 w czasie 1 min. Rozmiar: 13 x 20 cm, gramatura : 23 g/m². Konfekcjonowany w opakowanie po 100 szt.-puszka?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Zamawiający wymaga chusteczek do szybkiej dezynfekcji i mycia, zgodnie z opisem zawartym w Arkuszu asortymentowo - cenowym stanowiącym załącznik nr 5 do SWZ.

4. Czy Zamawiający w Części nr 12 poz. nr 12.17 dopuści koncentrat do mycia i dezynfekcji narzędzi przeznaczony do jednoczesnego mycia i dezynfekcji manualnej oraz w myjkach ultradźwiękowych. Do dezynfekcji instrumentów chirurgicznych i rotacyjnych. Skład: amina, czwartorzędowe związki amonowe, enzym - proteaza, inhibitor korozji. Spektrum i czas działania: B, F, V (HBV, HIV, HCV, Vaccinia, BVDV, Herpes simplex, wirus grypy A, B, C, Ebola, Adeno), Tbc - 0,5% w 15 min., Polio 0,5% w 30 min. Konfekcjonowany w opakowanie 1L z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań wymaganych przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Zamawiający wymaga preparatu w koncentracji, zgodnie z opisem zawartym w Arkuszu asortymentowo - cenowym stanowiącym załącznik nr 5 do SWZ.

5. Czy Zamawiający w Części nr 12 poz. nr 12.19 dopuści preparat w proszku do mycia i dezynfekcji instrumentów chirurgicznych, dentystycznych, endoskopów, sond chirurgicznych, rurek do respiratorów i innych urządzeń anestezyjologicznych, inkubatorów oraz powierzchni wyrobów medycznych. Do dezynfekcji manualnej, w myjkach ultradźwiękowych, myjniach automatycznych oraz w myjkach do endoskopów. Nie wymagający użycia aktywatora. Zawierający w swoim składzie cztery enzymy odpowiedzialne za usuwanie zanieczyszczeń organicznych takich jak krew, białko, tłuszcze, wydzieliny (proteazę, lipazę, amylazę i mannazę), nadwęglan sodu, TAED, kwas adypinowy, inhibitory korozji. Zawierający surfaktanty zapobiegające pyleniu proszku. Spektrum i czas działania dla wysokiego obciążenia organicznego: B (w tym MRSA), F (C.albicans, A.brasiliensis), Tbc (M.terrae, M.avium), V (Polio, Adeno, Noro, HIV, HBV, HCV, Rota, SARS, wirus grypy, Herpes simplex, Ebola), C. difficile 2% w 10 minut, B. subtilis 0,5% w 30 minut. Skuteczność potwierdzona badaniami: EN 14561, EN 14562, EN 14563, EN14476, EN 13704. Wyrób medyczny kl. II b. Każde opakowanie zawiera miarkę dozującą. Konfekcjonowany w opakowanie 1kg z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań wymaganych przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

6. Czy Zamawiający w Części nr 12 poz. nr 12.20 dopuści suche ściereczki przeznaczone do nasączania preparatem gotowym do użycia lub roztworem użytkowym koncentratu z wodą. Do mycia i dezynfekcji różnych powierzchni nieinwazyjnych wyrobów medycznych. Porowata struktura o gramaturze 55g/m² +/- 2g/m². Niepyłące, niestrzępiące się, wytrzymałe i odporne na detergenty. Wymiary: 16 x 30cm. ilość ściereczek w opakowaniu - 100, pozwala na efektywne wykorzystanie w ciągu 30dni (czas przechowywania roztworu). Perforacja ułatwiająca odrywanie. Chusteczki - Wyrób medyczny klasy 1. Skład: polipropylen (50%)

i celuloza (50%). Każda z rolek posiada etykietę oraz naklejkę, na której jest miejsce na wpisanie: nazwy produktu nasączającego, stężenia, daty nasączenia, daty przydatności oraz osoby przygotowującej roztwór. Rolka zamknięta w wiaderku z HDPE o wysokiej odporności na chemikalia, ze szczelnym zamknięciem. Wiaderko wielokrotnego użytku. Konfekcjonowany w opakowanie 100 szt.-wiaderko, posiadające możliwość wymiany wkładów?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Zamawiający wymaga suchych chusteczek przeznaczonych do nasączania roztworami środków dezynfekcyjnych, zgodnie z opisem zawartym w Arkuszu asortymentowo - cenowym stanowiącym załącznik nr 5 do SWZ.

7. Czy Zamawiający w Części nr 12 poz. nr 12.23 dopuści delikatny krem pielęgnujący do pielęgnacji rąk i ciała. Zawierający oliwę z oliwek, witaminę E, glicerynę. Działający ochronnie, nawilżająco i regenerująco. Przebadany dermatologicznie. Konfekcjonowany w opakowaniu 500 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zapytanie nr 2

Część nr 4

1. Czy Zamawiający w pozycji 4.1 dopuści zaoferowanie szczoteczki o długości 1200 mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

2. Czy Zamawiający w pozycji 4.2 dopuści zaoferowanie szczypiec o długości 1200 mm, szerokość rozwarcia łyżeczek 4-5 mm, sterylizowanych tlenkiem etylenu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

3. Czy Zamawiający w pozycji 4.3 dopuści zaoferowanie szczotek o długości 1200 mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

4. Czy Zamawiający w pozycji 4.4 dopuści zaoferowanie szczypiec o długości 1600 mm, szerokość rozwarcia łyżeczek minimum 8,0 mm, pojemność łyżeczek 9,5 mm³, sterylizowanych tlenkiem etylenu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem średnicy wprowadzanych szczypiec.

5. Czy Zamawiający w pozycji 4.5 dopuści zaoferowanie szczypiec o długości 110 cm.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga szczypce biopsyjne, zgodnie z opisem zawartym w Arkuszu asortymentowo - cenowym stanowiącym załącznik nr 5 do SWZ.

Część nr 7

6. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie masek bez zaworu.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga asortymentu, zgodnie z opisem zawartym w Arkuszu asortymentowo - cenowym stanowiącym załącznik nr 5 do SWZ.

Zapytanie nr 3

Pakiet 15:

1. Czy Zamawiający pisząc o „podwójnym identyfikatorze wilgotności” ma na myśli indykator klejowy - dwa żółte paski zmieniające barwę na zieloną pod wpływem cieczy oraz tuszowy nadruk – rozmywający się pod wpływem cieczy ?

Odpowiedź: Tak.

2. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pieluchomajtek wykonanych w całości z paroprzepuszczalnego laminatu włókninowo-foliowego na całej powierzchni produktu? Takie rozwiązanie zapewnia większy komfort użytkownikowi pieluchomajtki.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

3. Czy Zamawiający potwierdzi, że Wykonawca powinien zastosować obowiązującą stawkę podatku VAT czyli w przypadku asortymentu obejmującego pakiet 15 będzie to stawka 5% ? Wykonawca poprawi formularz cenowy w stosunku do stawki VAT własnoręcznie.

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, iż zgodnie z:

1. Pkt. 19.4 SWZ: *Wykonawca zobowiązany jest zastosować stawkę VAT zgodnie z obowiązującymi przepisami ustawy z 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług;*
2. Pkt. 19.6 ppkt.4) SWZ: *Wykonawca składając ofertę zobowiązany jest wskazać stawkę podatku od towarów i usług, która zgodnie z wiedzą Wykonawcy, będzie miała zastosowanie.*

Zapytanie nr 4

Pytanie 1

Część 1 poz.1.7

Czy Zamawiający (*dopuszcza*) dren tlenowy sterylny o długości 5m z 2 standardowymi złączami (6 mm)?.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 2

Część 1 poz.1.21

Czy Zamawiający dopuści kieliszki plastikowe do leków pakowane po 75 szt. przeliczając wymagane opakowania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 3

Część 1 poz.1.24

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system bezigłowy z podwójną poliuretanową przedłużką o długości 8 cm każda o średnicy wew. 1,5 mm i zew. 2,5mm z kolorowymi zaciskami na linii ułatwiającymi identyfikację pozwalający na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, wytrzymałość do 7 dni lub 720 aktywacji w tym czasie. Przezroczysty (obudowa i membrana) umożliwiający kontrolę wzrokową, nie zawierający części metalowych, z podzielną silikonową membraną typu Split septum osadzoną w konektorze łatwą do czyszczenia przed i po użyciu. Prosty tor przepływu. Możliwość do podłączenia z końcówkami luer-lock i luer-slip. Posiadający małą objętość wypełnienia max 0,07 ml. O przepływie do 600 ml/min. jest odporny na ciśnienie do 24 barów(350 psi), System nie zawiera ftalanów, latexu, pirogenów, oraz produktów pochodzenia odzwierzęcego może być używany w tomografii komputerowej oraz rezonansie magnetycznym. Kompatybilny ze wszystkimi lekami dostępnymi na rynku, krwią, cytostatykami, lipidami. Opakowanie folia papier

Odpowiedź: Zamawiający wymaga asortymentu, zgodnie z opisem zawartym w Arkuszu asortymentowo - cenowym stanowiącym załącznik nr 5 do SWZ.

Pytanie 4

Część 1 poz.1.60

Czy Zamawiający wymaga by przyrząd do przetaczania krwi i preparatów krwiopochodnych posiadał komorę kroplową o długości min. 9 cm?.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 5

Część 1 poz.1.60

Czy Zamawiający wymaga by przyrząd do przetaczania krwi i preparatów krwiopochodnych posiadał nazwę producenta umieszczoną bezpośrednio na przyrządzie co pozwoli na szybką identyfikację

w przypadku różnych działań związanych z procedurą medyczną?.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 6

Część 1 poz.1.61

Czy Zamawiający wymaga by przyrząd do przetaczanie płynów infuzyjnych posiadał komorę kropłową o długości w części przezroczystej min. 6 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 7

Część 1 poz.1.61

Czy Zamawiający wymaga by przyrząd do przetaczanie płynów infuzyjnych posiadał kolec igły biorecznej był wykonany z materiału ABS co w znacznym stopniu wpływa na lekkość penetracji?.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 8

Część 1 poz.1.61

Czy Zamawiający wymaga by przyrząd do przetaczanie płynów infuzyjnych posiadał nazwę producenta umieszczoną bezpośrednio na przyrządzie co pozwoli na szybką identyfikację w przypadku różnych działań związanych z procedurą medyczną?.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 9

Część 1 poz.1.81

Czy Zamawiający wymaga by Strzykawki j.u.50 ml do pomp infuzyjnych posiadały dodatkowo podwójną skalę pomiarową?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 10

Część 1 poz.1.23

Zwracamy się z prośbą o wyłączenie wskazanej pozycji do osobnego pakietu co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 11

Część 1 poz.1.35

Zwracamy się z prośbą o wyłączenie wskazanej pozycji do osobnego pakietu co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 12

Część 1 poz.1.36

Zwracamy się z prośbą o wyłączenie wskazanej pozycji do osobnego pakietu co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 13

Część 1 poz.1.67

Zwracamy się z prośbą o wyłączenie wskazanej pozycji do osobnego pakietu co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 14

W związku z faktem, iż Zamawiający w ww. postępowaniu oczekuje zaoferowania wyrobów medycznych, co do których producenci określili specjalne warunki magazynowania i transportu

(np. dla strzykawek, przyrządów wymagana temperatura wynosi 10-35°C, igieł, cewników, zgłębników 5-37°C, rurek intubacyjnych, tracheostomijnych 5-40°C), prosimy o wyjaśnienie czy i w jaki sposób Zamawiający będzie sprawdzał czy zakupiony produkt był magazynowany i transportowany z zachowaniem wymaganych warunków. Pragniemy nadmienić, że zgodnie z nowym rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 (rozporządzenie MDR) to na dystrybutorze sprzętu medycznego spoczywa obowiązek magazynowania i transportu zgodnie z warunkami określonymi przez producenta. Nieprzestrzeganie tych warunków rodzi dla Zamawiającego ryzyko użytkowania uszkodzonych w transporcie produktów.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, że nie posiada narzędzi do sprawdzania w jaki sposób zakupywany produkt był magazynowany i transportowany. W związku z powyższym liczy na profesjonalizm Wykonawcy w zakresie magazynowania i transportu produktu, zgodnie z obowiązującymi przepisami oraz zaleceniami producenta.

Pytanie 15

Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wymaga przedstawienia wykazu odpowiednich środków transportu tj. samochodów z zabudową typu izoterma z możliwością rejestracji i wydruku temperatury?.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 16

Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wyklucza możliwość wykonywania dostaw za pomocą standardowej usługi kurierskiej bez możliwości rejestracji i wydruku temperatury?.

Odpowiedź:

Wykonawca powinien stosować wszelkie przepisy, które będą miały zastosowanie w trakcie obowiązywania umowy, w tym również przepisy dot. przechowywania i transportu.

W przypadku, gdy Zamawiający stwierdzi nieprawidłowości w jakości dostarczonego produktu, stosować będzie zapisy umowy.

Jednocześnie Zamawiający zwraca uwagę, że zgodnie z rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3: „Dystrybutorzy zapewniają, aby w czasie, gdy są odpowiedzialni za wyrób, warunki przechowywania lub transportu były zgodne z warunkami określonymi przez producenta.”

Zapytanie nr 5

Część nr 1, pozycja 1.6

1. Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe a'100szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Część 1, pozycja 1.7

2. Czy Zamawiający dopuści dren o długości 4,26m?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Część 1, pozycja 1.7

3. Czy Zamawiający dopuści dren o długości 7,62m?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Część nr 1, pozycja 1.9

4. Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe a'100szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza wycenę z przeliczeniem podanych ilości.

Część nr 1, pozycja 1.9

5. Czy Zamawiający ma na myśli 100szt fartucha czyli 1 opakowanie, czy też 100opakowań po 100szt?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga 1 opakowanie po 100 szt.

Część nr 1, pozycja 1.11

6. Czy Zamawiający ma na myśli 3600szt fartucha czyli 360opakowań, czy też 3600opakowań po 10szt?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga 3600szt w opakowaniach po 10 szt czyli 360 opakowań po 10 szt.

Część nr 1, pozycja 1.11

7. Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe a'10szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza opakowania po 10 szt. z przeliczeniem ilości.

Część nr 1, pozycja 1.11

8. Czy Zamawiający dopuści fartuch wykonany z włókniny polipropylenowej o gramaturze min. 25g/m2?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga asortymentu, zgodnie z opisem zawartym w Arkuszu asortymentowo - cenowym stanowiącym załącznik nr 5 do SWZ.

Część 1, pozycja 1.13

9. Czy Zamawiający dopuści igłotrzymacz j.u. 15cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Część nr 1, pozycja 1.45

Czy Zamawiający dopuści podkład na leżankę w rolce o wymiarach 50cm x 50m (niebieski)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Część nr 1, pozycja 1.45

10. Czy Zamawiający dopuści podkład na leżankę w rolce o wymiarach 51cm x 40m z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Część nr 1, pozycja 1.59

11. Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe'10szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Część 1, pozycja 1.85

12. Czy Zamawiający dopuści szpatułki sterylne pakowane pojedynczo?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Część 1, pozycja 1.90

13. Czy zamawiający dopuści żel do znieczulenia błon śluzowych o pojemności 6ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Część 1, pozycja 1.90

14. Czy zamawiający dopuści żel do znieczulenia błon śluzowych w opakowaniu jednostkowym papier-folia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Część 1, pozycja 1.90

15. Czy zamawiający dopuści żel do znieczulenia błon śluzowych w opakowaniu a'50szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Część 1, pozycja 1.90

16. Czy zamawiający dopuści żel do znieczulenia w opakowaniu papier-folia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Część nr 14, pozycja 14.24

17. Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe a'12szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Część nr 14, pozycja 14.25

18.Czy Zamawiający dopuści przylepiec hypoalergiczny przeźroczysty o długości 9,14m z przeliczeniem podanych ilości na 77 sztuk?

Odpowiedź: Ilekroć wielkość opakowania zbiorczego uniemożliwia zaoferowanie ilości sztuk podanej przez Zamawiającego proszę o zaokrąglenie ilości sztuk do jednego pełnego opakowania zbiorczego w górę.

Część nr 14, pozycja 14.25

19.Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe 12szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Część nr 14, pozycja 14.25

20.Czy Zamawiający dopuści przylepiec hypoalergiczny przeźroczysty w rozmiarze 5cm x 10m?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga asortymentu, zgodnie z opisem zawartym w Arkuszu asortymentowo - cenowym stanowiącym załącznik nr 5 do SWZ.

Zapytanie nr 6

Pytania dotyczące projektu umowy

Dotyczy § 3

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do paragrafu sformułowania, iż "Zamawiający będzie składał zamówienia według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 200,00 złotych netto"?

Prośbą motywujemy tym, że dla zamówień poniżej 200 zł koszty transportu na które składają się m. in.: koszty opakowania transportowego, robocizny, koszty wydrukowania listów przewozowych i faktury, koszty dostarczenia towaru przez przewoźnika, są wyższe niż wartość marży uzyskanej ze sprzedaży towaru o takiej wartości

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę. Z uwagi na powyższe odpowiedniej zmianie ulegają zapisy wzoru umowy.

Dotyczy § 7 ust 6

Pytanie nr 2

Prosimy o wykreślenie zapisów § 7 ust 6 z uwagi na brak podstaw do wystawienia noty obciążeniowej w przypadku wystąpienia niezgodności w dostawie wynikających z zapisów umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wykreślenie § 7 ust 6 w treści wzoru umowy.

Jednocześnie Zamawiający dokonał modyfikacji § 7 ust 1 wzoru umowy. Wzory umowy po zmianach stanowią załącznik do niniejszego pisma.

Pytania dotyczące opisu przedmiotu zamówienia zadanie nr 5

Pytanie nr 3 dotyczy poz. nr 5.1

Prosimy o dopuszczenie końcówek przeźroczystych o poj. 1000-5000µl

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 4 Dotyczy pozycji nr 5.6

Czy Zamawiający dopuści statyw na 24 probówki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 5 dotyczy pozycji nr 5.8

Prosimy o dopuszczenie próbek pakowanych po 100 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem zaoferowania próbek terminem ważności minimum 18 miesięcy w momencie dostawy.

Pytanie nr 6 dotyczy pozycji nr 5.9

Prosimy o potwierdzenie, że w poz. 5.9 powinny być zaoferowane same próbówki do wirowania moczu bez korka, zaś w poz. 5.10 korki do tych próbówek.

Odpowiedź: Zamawiający w pozycji 5.9 wymaga próbówek do wirowania moczu z PS o pojemności 12 ml. Z wgłębieniem na osad. W poz. 5.10 Zamawiający wymaga korki do próbówek z poz. 5.9.

Pytanie nr 7 pytanie dotyczące opisu przedmiotu zamówienia zadanie nr 10 – parametrów wymaganych

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie próbówek z korkami wciskanymi, które są wygodniejsze w użyciu, a przy tym umożliwiają szczelne powtórne zamknięcie próbówek po ich otwarciu oraz tak samo chronią przed efektem aerozolowym jak korki zakręcane?

Ponadto na rynku tylko jeden system próżniowy posiada próbówki z gwintem. Jest to system Vacuette, firmy Greiner-Bio-One. Pozostałe systemy próżniowego pobierania krwi posiadają próbówki bez gwintu, ale z korkiem o konstrukcji umożliwiającej jego wielokrotne zdejmowanie i zakładanie z jednoczesnym zachowaniem szczelności zamknięcia i skutecznym zabezpieczeniem przed kontaktem z z kroplami krwi pacjenta. Wymaganie tylko próbówek z gwintem, jest jawnym preferowaniem wyrobów konkretnego producenta i dostawcy i stoi w sprzeczności z zapisem art. 7 oraz art. 29 Ustawy prawo zamówień publicznych, bowiem nie zostaje spełniony ani wymóg bezstronności i obiektywizmu, ani wymóg opisanie przedmiotu zamówienia w sposób który nie powinien doprowadzić do uprzywilejowania lub wyeliminowania niektórych wykonawców.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Zapytanie nr 7

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do podawania cen jednostkowych netto za 1 szt. wyrobów z dokładnością do trzech lub czterech miejsc po przecinku. Zgodnie z orzecznictwem Zespołu Arbitrów (Orzecznictwo Zespołu Arbitrów - sygn. akt UZP/ZO/0- 2546/06) „dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech, a nawet 4 m-c po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas, cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną (nie ma, bowiem możliwości zakupu jednej sztuki próbówki, czy też uchwytu, lub igły itp.).

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, że zgodnie z pkt. 19.1 SWZ:

W ofercie Wykonawca zobowiązany jest podać cenę za wykonanie całego przedmiotu zamówienia w złotych polskich (PLN), z dokładnością do 1 grosza, tj. do dwóch miejsc po przecinku. (szczegółowy sposób obliczania ceny zawiera arkusz asortymentowo cenowy). Dopuszcza się zaokrąglenia max do 4 miejsc po przecinku cen jednostkowych z zastrzeżeniem iż wartość netto i brutto danej pozycji zostanie zaokrąglona do 2 miejsc po przecinku. W w/w wypadku Wykonawca winien zaznaczyć pozycje w arkuszu przedstawia asortymentowo cenowych.

2. Prosimy o dopuszczenie próbówek z pozycji 10.1, 10.2, 10.3, 10.4, 10.5, 10.6 w opakowaniach po 50 szt. i uchwytów z pozycji 10.10 pakowanych po 10 szt.

Odpowiedź Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

3. Prosimy o dopuszczenie w pozycji 10.6 próbówki do OB metodą logarytmiczną wykonanej z tworzywa sztucznego o terminie ważności w dniu dostawy co najmniej 9 miesięcy. Nasze próbówki są pakowane po 50 szt. w związku z czym podzielić uwzględnioną w postępowaniu ilość na kilka dostaw i mieć zawsze do dyspozycji próbówki z długim terminem ważności.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga terminu przydatności zgodnie z SWZ.

Zapytanie nr 8

Pakiet nr 4

Pytanie nr 1

Czy zamawiający dopuści poz. 1 Szczoteczki cytologiczne jednorazowego użytku bronchoskopowe; maksymalna średnica części roboczej 1,8mm; długość robocza 1200mm; długość szczoteczki 10mm;

średnica szczoteczki 3,0; minimalna średnica kanału roboczego 2,0mm, minimum 4 naklejki z numerem produktu i datą ważności

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 2

Poz. 2 Szczypce biopsyjne jednorazowego użytku, łyżeczki owalne z okienkiem oraz owalne z okienkiem i igłą mocującą (do wyboru); łyżeczki z możliwością wykonania biopsji stycznych; łyżeczki wykonane ze stali nierdzewnej o dwustopniowym ścięciu i gładkich krawędziach; teflonowa osłonka bezpieczna dla kanałów biopsyjnych endoskopów; rozwarcie łyżeczek 4,5mm, pojemność łyżeczek 2,7 mm³, długość narzędzia 1200 mm, maksymalna średnica części wprowadzanej do endoskopu 1,8 mm; minimalna średnica kanału roboczego 2,0 mm; w opakowaniu 10 sztuk oddzielnie zapakowanych w sterylne pakiety szczypiec; sterylizowane metodą ETO, minimum 4 naklejki z numerem produktu i datą ważności

Odpowiedź: Zamawiający wymaga asortymentu, zgodnie z opisem zawartym w Arkuszu asortymentowo - cenowym stanowiącym załącznik nr 5 do SWZ.

Pytanie nr 3

Poz. 3 Uniwersalna jednorazowa dwustronna szczoteczka do czyszczenia wlotów kanałów i kanałów endoskopowych; posiada plastikową końcówkę zapobiegającą zarysowaniu kanałów endoskopowych; produkt niesterylny; pasuje do kanałów endoskopów o średnicach 2,0mm-3,2mm; długość robocza 120cm (50 sztuk w opakowaniu)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 4

Poz. 4 Szczypce biopsyjne jednorazowego użytku, łyżeczki owalne z okienkiem oraz owalne z okienkiem i igłą mocującą (do wyboru); łyżeczki z możliwością wykonania biopsji stycznych; łyżeczki wykonane ze stali nierdzewnej o dwustopniowym ścięciu i gładkich krawędziach; teflonowa osłonka bezpieczna dla kanałów biopsyjnych endoskopów; rozwarcie łyżeczek 6,7 mm, pojemność łyżeczek 7,7 mm³, długość narzędzia 1800 mm, maksymalna średnica części wprowadzanej do endoskopu 2,3 mm; minimalna średnica kanału roboczego 2,8 mm; w opakowaniu 10 sztuk oddzielnie zapakowanych w sterylne pakiety szczypiec; sterylizowane metodą ETO, minimum 4 naklejki z numerem produktu i datą ważności

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Zapytanie nr 9

Pytanie nr 1

Część nr 12, poz. 17

W związku z aktualizacją dokumentacji technicznej preparatu opisanego w w/w pozycji, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do zaoferowania produktu typu *Sekusept Plus* posiadającego trwałość roztworu gotowego do użycia do 24 godzin. Pozostałe zapisy zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 2

Dot. wzoru umowy § 3, ust. 8

Prosimy o modyfikację zapisów umowy na następujący:

„8. W przypadku braku towaru przekraczającegodni roboczych (wg formularza oferty) od daty otrzymania zamówienie podstawowego Zamawiający ma prawo zakupu towaru u innego dostawcy oraz do obciążenia Wykonawcy różnicą w cenie, przy czym różnica nie może przekroczyć 10% wartości zamówionego i niedostarczonego towaru wynikającego z załącznika cenowego do niniejszej umowy.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 3

Dot. wzoru umowy § 3, ust. 8

Prosimy o odstąpienie od stosowania kar umownych w przypadku dokonania zakupu zastępczego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 4

Dot. wzoru umowy § 3, ust. 12 lit. b

Prosimy o modyfikację zapisów umowy na następujący:

„b) możliwość zmian ilościowych w poszczególnych pozycjach i przesunąć pomiędzy pozycjami po akceptacji obu stron, przy zaznaczeniu, iż nie może być przekroczona kwota brutto (dla danego zadania) należnego wynagrodzenia Wykonawcy, określonego w § 5 ust. 1 niniejszej umowy.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 5

Dot. wzoru umowy § 6, ust. 6

Prosimy o wydłużenie terminu dostawy w przypadku reklamacji do 5 dni roboczych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 6

Dot. wzoru umowy § 7

Prosimy o dodanie poniższych zapisów do § 7:

„8. Zamawiający oświadcza, że zrzeka się dochodzenia roszczeń z tytułu przewidzianych umową kar umownych, i odszkodowań oraz obciążania kosztami wykonania zakupu zastępczego za okres, w którym umowa nie mogła być należycie wykonywana z przyczyn niezależnych od Wykonawcy, a w szczególności siły wyższej w postaci pandemii wirusa COVID-19.

9. Wykonawca zobowiązuje się do zachowania najwyższej staranności przy realizacji przedmiotu umowy i możliwe maksymalnego ograniczenia ewentualnych negatywnych skutków wywołanych stanem pandemii, o którym mowa w ust. 8.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na dokonanie zmian.

Jednocześnie Zamawiający wyjaśnia, iż realizuje swoje uprawnienia w ramach realizacji umów o zamówienie publiczne, zgodnie z aktualnie obowiązującymi przepisami prawa, w tym również z poszanowaniem regulacji prawnych zawartych w ustawie z dnia 20 marca 2020 r. o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych.

Zapytanie nr 10

Dotyczy zapisów SWZ:

1. Czy Zamawiający wymaga, aby Oferent posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością ISO 9001:2015 dotyczącą sprzedaży wyposażenia i sprzętu medycznego, sprzedaży materiałów eksploatacyjnych i środków do sterylizacji, projektowania, rozwoju, serwisu, walidacji oraz sprzedaży oprogramowania IT i pracami projektowymi i budowlanymi? Zamawiający zyskuje pewność, że oferowane wyroby produkowane są zgodnie z obowiązującymi wymaganiami i normami.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Dotyczy Parametry Techniczne - część nr 13 - dostawy środków myjąco- dezynfekujących do myjki endoskopowej:

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w p. 13.1 preparatu myjącego przeznaczonego do manualnego i automatycznego procesowania endoskopów konfekcjonowanego w opakowaniach 5 litrowych (zestaw zbiorczy złożony z 2 opakowań po 5l), z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 3

3. Czy Zamawiający wymaga, aby preparaty do mycia i dezynfekcji endoskopów w p. 13.1 oraz 13.2 posiadały oświadczenie wystawione przez producenta urządzenia potwierdzające możliwość współpracy oferowanych środków z myjnią MEDIVATORS ISA, będącej w posiadaniu Zamawiającego, bez konieczności modyfikacji zwalidowanych programów?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, aby oferowane preparaty (dot. poz.13.1 i 13.2 część nr 13 w arkuszu asortymentowo-cenowym), współpracowały z będącą w dyspozycji Zamawiającego myjnią MEDIVATORS.

Zapytanie 11

Pytanie nr 1

Dotyczy Części nr 12:

Poz.12.7 Czy zaszła omyłka pisarka i zamawiający oczekuje preparatu do dezynfekcji rąk z dopuszczeniem do pionu żywnościowego?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga asortymentu, zgodnie z opisem zawartym w Arkuszu asortymentowo - cenowym stanowiącym załącznik nr 5 do SWZ.

Pytanie nr 2

Poz. 12.7 Czy zamawiający dopuści gotowy do użycia preparat w płynie na bazie etanolu (ok.80%) z dodatkiem glicerolu i kwasu mlekowego, bez zawartości innych alkoholi, substancji bakteriostatycznych, pochodnych fenolowych, konserwantów i barwników, przeznaczony do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk, o spektrum działania B (MRSA), Tbc, Y, V (HIV, HBV, HCV, Vaccinia, BVDV, H1N1, Polio, Adeno, Rota, Noro) do 1 min?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 3

Poz. 12.8 Czy zamawiający dopuści gotowy do użycia preparat alkoholowy do małych i trudnodostępnych powierzchni (w tym kontaktujących się z żywnością) na bazie etanolu z dodatkiem propan-2 olu. Skuteczny w czasie nie dłuższym niż 1 minuta wobec: bakterii, grzybów, wirusów (w tym Polio, Adeno Noro), prątków (M.terrae, M.avium). Skuteczność potwierdzona badaniami zgodnie z normami europejskimi dla obszaru

Medycznego konfekcjonowany w opakowaniu 750 ml z atomizerem, produkt biobójczy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, a tym samym wymaga asortymentu, zgodnie z opisem zawartym w Arkuszu asortymentowo - cenowym stanowiącym załącznik nr 5 do SWZ.

Pytanie nr 4

Poz. 12.5

Czy zamawiający wymaga preparatu o powszechnym zastosowaniu czyli 3 ml na 1 procedurę higienicznej dezynfekcji rąk?

Odpowiedź: Wykonawca zadał pytanie nie odpowiadające opisowi w pozycji 12.5. Zamawiający wymaga asortymentu, zgodnie z opisem zawartym w Arkuszu asortymentowo - cenowym stanowiącym załącznik nr 5 do SWZ.

Pytanie nr 5

Poz. 12.5 Czy zamawiający dopuści jedno-alkoholowy preparat w postaci żelu o właściwościach tiksotropowych do higienicznej i chirurgicznej dezynfekcji rąk metodą wcierania na bazie etanolu (72%) o spektrum działania wobec B, F (C. albicans i A. brasiliensis), V (Polio, Adeno, Noro, Vaccinia, Rota) do 30 sekund, zawierający emolient – kwas mirystynowy chroniący skórę przed wysuszeniem, przebadany zgodnie z obowiązującymi normami (EN 1500 oraz EN 12791), dedykowany do skóry alergicznej i bardzo wrażliwej ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, a tym samym wymaga asortymentu, zgodnie z opisem zawartym w Arkuszu asortymentowo - cenowym stanowiącym załącznik nr 5 do SWZ.

Pytanie nr 6

Poz. 12.18 Czy zamawiający wymaga jedynej do obszaru medycznego normy sporobójczej EN 17126?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 7

Poz. 12.18 Czy zamawiający dopuści preparat do dezynfekcji wysokiego poziomu endoskopów i innych termolabilnych wyrobów medycznych, na bazie stabilnego kwasu nadoctowego otrzymywanego przez zobojętnienie i buforowanie roztworu po dodaniu neutralizatora, bez konieczności oczekiwania na aktywację. Preparat powinien zachowywać aktywność biologiczną do 15 dni, którą można potwierdzić za pomocą walidowanych testów kontrolnych. Spektrum działania : Bakteriobójczy (P.aeruginosa, S.aureus, E.hirae) Prątkobójczy (M.avium, M.terrae) Grzybobójczy (C.albicans, A.brasiliensis) Wirusobójczy (Poliovirus, Adenovirus, Norovirus) Sporobójczy zgodnie z normą EN 17126 w czasie 5 min. Opakowanie kanister 5 litrów (łącznie z wbudowanym neutralizatorem). Wyrób medyczny klasy IIb ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody, a tym samym wymaga asortymentu, zgodnie z opisem zawartym w Arkuszu asortymentowo - cenowym stanowiącym załącznik nr 5 do SWZ.

Zapytanie nr 12**Pytanie nr 1**

dot. załącznika nr 5 do SWZ

Czy Zamawiający w Części nr 4, poz. 4.1, 4.2, 4.4, 4.5 dopuści zaoferowanie narzędzi z 3 naklejkami zawierającymi nazwę produktu oraz numer LOT z datą ważności umieszczoną bezpośrednio na opakowaniu zarówno zbiorczym jak i indywidualnym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 2

dot. załącznika nr 5 do SWZ

Czy Zamawiający w Części nr 4, poz. 4.2, 4.4 dopuści zaoferowanie szczypiec biopsyjnych z zabezpieczającą osłonką z polietylenu zwyczajowo nazywanego teflonem z zachowaniem pozostałych wymagań określonych w opisie przedmiotu zamówienia?

Teflon® jest zastrzeżonym znakiem towarowym należącym do firmy DuPont.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 3

dot. załącznika nr 5 do SWZ

Czy Zamawiający w Części nr 4, poz. 4.1 dopuści szczoteczki cytologiczne pakowane po 10 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 4

dot. załącznika nr 5 do SWZ

Czy Zamawiający w Części nr 4, poz. 4.2 i 4.4 dopuści szczypce biopsyjne pakowane po 20 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 5

dot. załącznika nr 5 do SWZ

W związku z tym, że szczypce biopsyjne sprzedawane są w niepodzielnych opakowaniach zbiorczych po 20 sztuk prosimy o zwiększenie w Części nr 4, poz. 4.2 wymaganej ilości do 120 sztuk.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

W konsekwencji zmianie ulega ilość w poz.4.2 arkusza asortymentowo cenowego z 110 szt. na 120 szt.

Pytanie nr 6

dot. załącznika nr 5 do SWZ

Czy Zamawiający w Części nr 4, poz. 4.3 dopuści szczoteczki do czyszczenia pakowane po 50 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 7

dot. załącznika nr 5 do SWZ

Czy Zamawiający w Części nr 4, poz. 4.5 dopuści zaoferowanie szczypiec biopsyjnych jednorazowego użytku, łyżeczki z okienkiem typu szczęki aligatora; łyżeczki uchylne do biopsji stycznych; osłonka bezpieczna dla kanałów biopsyjnych endoskopów; długość narzędzia 1550mm, maksymalna średnica części wprowadzanej do endoskopu 1,9mm; minimalna średnica kanału roboczego 2,0mm; w opakowaniu 20 sztuk oddzielnie zapakowanych w sterylne pakiety szczypiec; sterylizowane metodą napromieniowania promieniami gamma.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 8

dot. załącznika nr 5 do SWZ

W związku z tym, że szczypce biopsyjne sprzedawane są w niepodzielnych opakowaniach zbiorczych po 20 sztuk prosimy o zwiększenie w Części nr 4, poz. 4.5 wymaganej ilości do 20 sztuk.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

W konsekwencji zmianie ulega ilość w poz.4.5 arkusza asortymentowo cenowego z 5 szt. na 20 szt.

Pytanie nr 9

dot. załącznika nr 5 do SWZ

Czy Zamawiający dopuści w Części nr 4, poz. 4.6 ustniki do badań endoskopowych pakowane po 50 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 10

dot. załącznika nr 5 do SWZ

Czy Zamawiający w Część nr 26, poz. 26.1 i 26.2 dopuści igły do biopsji aspiracyjnej pakowane po 5 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 11

dot. załącznika nr 5 do SWZ

Czy Zamawiający w Część nr 26, poz. 26.3 dopuści igłę histologiczną pakowaną po 1 sztuce?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 12

dot. załącznika nr 5 do SWZ

Czy Zamawiający w Część nr 26, poz. 26.4 dopuści szczoteczki do czyszczenia pakowane po 10 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Zapytanie 13

Pytanie nr 1

część nr 8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie:

Filtr antybakteryjny/antywirusowy ze zintegrowanym spłaszczonym ustnikiem i klipsem na nos do badań spirometrycznych o następujących parametrach:

1. Przestrzeń martwa filtra 88,38 ml
2. Efektywność filtracji antybakteryjnej, testowana przez laboratorium badawcze > 99,999 % (potwierdzone stosownym dokumentem z badań, załączyć),
3. Efektywność filtracji antywirusowej, testowana przez laboratorium badawcze > 99,999 % (potwierdzone stosownym dokumentem z badań, załączyć),
4. Rezystancja przepływu testowana przez laboratorium badawcze przy 30l/s < 0,35 cm H₂O/ l/s
5. Dokumenty Producenta potwierdzające skuteczność filtracji cząsteczek koronawirusa SARS-CoV-2 (załączyć do oferty),
6. Średnica wewnętrzna od strony spirometru = 30,5 mm
7. Wyprofilowany ustnik od strony pacjenta z małym kołnierzem do zagryzienia
8. Dwukolorowe oznaczenie stron filtra aparat-pacjent
9. Klips jednorazowy w komplecie z ustnikiem, wykonany z tworzywa sztucznego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Zamawiający wymaga asortymentu, zgodnie z opisem zawartym w Arkuszu asortymentowo - cenowym stanowiącym załącznik nr 5 do SWZ.

Pytanie nr 2

część nr 21

poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie układu do oddychania ogrzanym i nawilżonym powietrzem z samo napełniającą się komorą tworzy komplet tzn. znajdują się w jednym opakowaniu. Na opakowaniu czytelna data produkcji. Okres przydatności: min. 4 lata od momentu produkcji. Układ z czasem użytkowania przez 7 dni od momentu otwarcia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 3

poz. 2, 3, 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli donosowej do terapii tlenowej HFNC dostosowana do współpracy z podgrzewanymi układami oddechowymi, wyposażona w regulowany pasek zakładany na głowę, umożliwiający zamocowanie kaniuli na twarzy pacjenta: rozmiary -S, M, L. Kaniula z czasem użytkowania przez 7 dni od momentu otwarcia

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zapytanie nr 14

Prosimy o wyjaśnienie:

Pytanie nr 1

Czy zamawiający dopuści zaoferowanie w poz. 18.22 formularza asortymentowo-cenowego zestawu akcesoriów do stacji uzdatniania wody do produkcji wody dejonizowanej w ilości odpowiadającej zapotrzebowaniu Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie zestawu akcesoriów niezbędnych do wyprodukowania wody do badań analitycznych na analizatorze Epoll 200 w ilości odpowiadającej zapotrzebowaniu.

Zapytanie nr 15

pytania do zadania 4:

Pytanie nr 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w części 4, poz. 1 o dopuszczenie szczoteczki cytologicznej jednorazowego użytku bronchoskopowej, długość robocza 1000mm, minimalna średnica kanału roboczego 2.0mm, średnica szczoteczki 1.9mm.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Zamawiający wymaga asortymentu, zgodnie z opisem zawartym w Arkuszu asortymentowo - cenowym stanowiącym załącznik nr 5 do SWZ.

Pytanie nr 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w części 4, poz. 2 szczypiec biopsyjnych jednorazowego użytku, łyżeczki owalne z dwoma okienkami, z igłą lub bez igły do wyboru, łyżeczki uchylne do biopsji stycznych, ząbkowane krawędzie, osłona pokryta powłoką ograniczającą tarcie wewnątrz kanału roboczego endoskopu, maksymalna średnica części wprowadzanej do endoskopu 1.8mm, długość narzędzia 1000mm, w opakowaniu 20 sztuk oddzielnie zapakowanych w sterylne pakiety szczypiec; sterylizowane metodą napromieniowania promieniami gamma, 2 naklejki z numerem produktu i datą ważności.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Zamawiający wymaga asortymentu, zgodnie z opisem zawartym w Arkuszu asortymentowo - cenowym stanowiącym załącznik nr 5 do SWZ.

Pytanie nr 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w części 4, poz. 3 szczotki dwustronnej do czyszczenia kanałów endoskopów oraz gniazd zaworów, posiada na końcu plastikową kulkę, długość szczoteczki 240cm, średnica cewnika 1.65mm, średnica włosia końca do czyszczenia kanałów 5mm, długość włosia 13mm, średnica włosia końca do czyszczenia gniazd zaworów 10mm, długość włosia 40mm. Opakowanie zawiera 50szt. szczotek.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w części 4, poz. 4 szczypiec biopsyjnych jednorazowego użytku, łyżeczki owalne z dwoma okienkami, z igłą lub bez igły do wyboru, łyżeczki uchylne do biopsji stycznych, ząbkowane krawędzie, osłona pokryta powłoką ograniczającą tarcie wewnątrz kanału roboczego endoskopu, maksymalna średnica części wprowadzanej do endoskopu 2.4mm, długość narzędzia 1600mm, średnica kanału roboczego 2.8mm, w opakowaniu 20 sztuk oddzielnie zapakowanych w sterylne pakiety szczypiec, sterylizowane metodą napromieniowania promieniami gamma, 2 naklejki z numerem produktu i datą ważności.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Zamawiający wymaga asortymentu, zgodnie z opisem zawartym w Arkuszu asortymentowo - cenowym stanowiącym załącznik nr 5 do SWZ.

Pytanie nr 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w części 4, poz. 5 szczypiec biopsyjnych jednorazowego użytku, łyżeczki owalne z dwoma okienkami, z igłą lub bez igły do wyboru, łyżeczki uchylne do biopsji stycznych, ząbkowane krawędzie, osłona pokryta powłoką ograniczającą tarcie wewnątrz kanału roboczego endoskopu, maksymalna średnica części wprowadzanej do endoskopu 1.8mm, długość narzędzia 1600mm, średnica kanału roboczego 2.0mm, w opakowaniu 20 sztuk oddzielnie zapakowanych w sterylne pakiety szczypiec, sterylizowane metodą napromieniowania promieniami gamma, 2 naklejki z numerem produktu i datą ważności.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Zamawiający wymaga asortymentu, zgodnie z opisem zawartym w Arkuszu asortymentowo - cenowym stanowiącym załącznik nr 5 do SWZ.

Zapytanie nr 16

część 1,

Pytanie nr 1. Czy Zamawiający dopuści składanie ofert częściowych, w zakresie części 1 – na poszczególne pozycje z uwagi na wielkość pakietu? Niniejszy zabieg umożliwi złożenie większej liczby ofert atrakcyjnych cenowo w stosunku do walorów funkcjonalno-użytkowych oraz jakościowych, a fundusze zostaną zagospodarowane w racjonalny sposób.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 2 Czy zamawiający wydzieli poz.1.6,1.9,1.11,1.21-22,1.28,1.38-39,1.45,1.59-61,1.81-1.82,1.84-87 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.

Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

część 1.11

Pytanie nr 3 czy zamawiający dopuści gramaturę min. 35 g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 3A

część 1.21 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 75 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 4

część 1.29 czy zamawiający dopuści dren o długości 200 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 4A

część 1.60-61 czy zamawiający wymaga opakowanie papier-folia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 4B

część 1.81 czy zamawiający dopuści skalę rozszerzoną 50/60 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

część 14,

Pytanie nr 5 poz. 14.1-14.3, poz. 14.111-14.14, poz. 14.22-14.23 Czy zamawiający wydzieli poz.14.1-14.3, poz. 14.111-14.14, poz. 14.22-14.23 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Zapytanie nr 17

Prośba o dopuszczenie opakowań zbiorczych,

Pytanie nr 1

Prosimy o dopuszczenie półmasek FFP w opakowaniu zbiorczym kartonowym - 1 op. kartonowe a w nim opakowanie foliowe z 7 szt. masek wraz z odpowiednim przeliczeniem i zaokrągleniem w górę do pełnego opakowania lub w opakowaniu kartonowym - 1 op. kartonowe a w nim 6 opakowań foliowych, w każdym po 5 szt. masek wraz z odpowiednim przeliczeniem i zaokrągleniem w górę do pełnego opakowania. Pozwoli to na złożenie oferty, pozwalającej uzyskanie waszej jednostce konkurencyjnej ceny.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza półmaski pakowane po 7 szt.

Zapytanie nr 18

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty na inne testy o takich samych parametrach (rozwiązanie równoważne) niż te, na które wskazują jednoznacznie

Odpowiedź: W związku z zapytaniem Wykonawcy, Zamawiający dokonał opisu przedmiotu zamówienia w części 11 poz.11.1.

Zapytanie nr 19

Pytanie nr 1

Czy zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od wymogu: brak potwierdzonej reakcji krzyżowej dla 25 wirusów i 14 innych mikroorganizmów. Brak potwierdzonej interferencji dla 42 substancji.

Odpowiedź: W związku z zapytaniem Wykonawcy, Zamawiający dokonał opisu przedmiotu zamówienia w części 11 poz.11.1.

Powyższe wyjaśnienia/zmiany SWZ stają się wiążące. Zamawiający w dniu 04.11.2021 r. dokonał zmiany ogłoszenia w zakresie terminu składania ofert, terminu otwarcia ofert i terminu związania ofertą.

Zmianie ulegają następujące punkty SWZ:

Pkt. 15. TERMIN ZWIĄZANIA OFERTA

15.1. Wykonawca pozostaje związany ofertą do dnia **2021-12-15**.

17. MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT

Ofertę, wraz z załącznikami, należy złożyć za pośrednictwem Platformy w terminie do dnia **2021-11-16 do godz. 10:00**.

18. TERMIN OTWARCIA OFERT

18.1. Otwarcie ofert nastąpi w dniu: **2021-11-16 o godz. 10:30**, za pośrednictwem Platformy, na karcie "Oferta/Załączniki", poprzez ich odszyfrowanie, które jest jednoznaczne z ich upublicznieniem.

Zamawiający

Załączniki:

Nr	Nazwa dokumentu / wzoru
4	Wzór umowy na dostawy – po zmianach
5	Arkusz asortymentowo cenowy.xls – po zmianach