



tel.: +48 22 343 46 00
tel.: +48 22 815 30 11
fax: +48 22 343 45 25

Warszawa, dnia 27.01.2022 r.

WYJAŚNIENIE/ ZMIANA
TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Dotyczy: „Dostawy sprzętu medycznego”, znak sprawy: ZP.106.2021

Na podstawie art. 135 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych, Zamawiający Narodowy Instytut Kardiologii, zawiadamia, że w powyższym postępowaniu, wpłynął wniosek o wyjaśnienie treści Specyfikacji Warunków Zamówienia.

Na podstawie art. 135 ust. 2 ustawy PZP, Zamawiający informuje, że udzielił następujących wyjaśnień:

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający w **Części 5** mógłby doprecyzować, czy przez opisany „układ odpowietrzający do usuwania pęcherzyków powietrza” Zamawiający rozumie filtr samouszczelniający się (który pozwala na bezpieczne usunięcie pęcherzyków powietrza oraz pełni również funkcję korka do strzykawki do zabezpieczenia pobranego materiału. Powyżej opisany filtr jest elementem składowym strzykawek do gazometrii dotychczas używanych przez Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia, że oczekuje strzykawki skonstruowanej w taki sposób, który umożliwi bezpieczne pobranie próbki, bezpieczne odpowietrzenie i wykonanie badania.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający w **Części 7** dopuści rurkę intubacyjną (dotychczas stosowaną przez Zamawiającego) posiadającą znacznik RTG wyłącznie na całej długości korpusu rurki; z przewodem do odsysania oznaczonym znacznikiem (linią) w kolorze żółtym; rurkę spełniającą wszystkie pozostałe wymagania SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający w **Części 7** mógłby doprecyzować, czy oczekuje, aby rurka intubacyjna posiadała mankiet z obniżoną przenikalnością dla podtlenku azotu (potwierdzone badaniami klinicznymi).

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.



Pytanie nr 4

Dotyczy części 1

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foleya wykonane z 100% z silikonu dwudrożny, z dwoma naprzeciwległymi otworami z końcówkami kodowanymi kolorami o przekroju jak poniżej:

- cewnik 12Fr o długości 42cm i balon o pojemności: 5ml - 10ml
- cewnik 14Fr - 24Fr o długości 42cm i balon o pojemności: 20ml - 30ml

Cewniki sterylizowane tlenkiem etylenu. Produkt sterylny pakowany podwójnie w wewnętrzny worek foliowy i zewnętrzne opakowanie folia-papier, co umożliwia ich aseptyczne użytkowanie.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza ze względu na wielkość balonów uszczelniających dla cewników w rozmiarach 14- 224F

Pytanie nr 5

Dotyczy części 9, pozycja 1-2

Czy Zamawiający dopuści zestaw do cystostomii nadłonowej dostarczany z całkowicie silikonowym dwudrożnym cewnikiem Foleya o przekroju 12Fr i 14Fr i długości 42cm. Zestaw zawiera w szczególności podzielną kaniulę metalową wykonaną ze stali nierdzewnej o długości 120mm do nakłucia nadłonowego, skalpel #11, skrzydełka mocujące oraz worek na mocz.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza ze względu na rozmiar rozszczepialnej kaniuli.

Pytanie nr 6

Dotyczy części 1, poz. 1.

Czy zamawiający dopuści Cewnik niemieckiego producenta firmy UROMED o długości 41 cm ? Wszystkie pozostałe parametry zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 7

Dotyczy części 9, poz. 1.

Czy zamawiający dopuści Zestaw niemieckiego producenta firmy UROMED z rozszczepialną kaniulą w rozmiarze Ch.15/5.0 mm ? Wszystkie pozostałe parametry zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza ze względu na rozmiar rozszczepialnej kaniuli.

Pytanie nr 8

Dotyczy części 8 pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie łącznika o regulowanej długości, w zakresie 7-15 cm? Reszta parametrów zgodna OPZ.



Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody ze względu na zbyt krótki łącznik.

Pytanie nr 9

§ 4 ust. 3 wzoru umowy (załącznik nr 5 do SWZ)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie terminu płatności 60 dni?

Odpowiedź:

Zamawiający pozostawia termin płatności bez zmian.

Pytanie nr 10

§ 5 ust. 2 wzoru umowy (załącznik nr 5 do SWZ)

Czy Zamawiający odstąpi od oznakowania opakowania towaru numerem umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy.

Pytanie nr 11

§ 8 ust. 3 wzoru umowy (załącznik nr 5 do SWZ)

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o zmniejszenie wysokości kar umownych do 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający zmienia wysokość kar umownych i nadaje § 8 ust. 3 nowe brzmienie:

„W przypadku odstąpienia od umowy z winy Wykonawcy, Wykonawca zapłaci karę w wysokości 10% wartości umowy brutto określonej w § 3 ust. 1 Umowy.”

Pytanie nr 12

§ 8 ust. 5 wzoru umowy (załącznik nr 5 do SWZ)

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o zmniejszenie limitu kar umownych do 20% wartości brutto umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający zmienia wysokość kar umownych i nadaje § 8 ust. 5 nowe brzmienie:

„Limit kar umownych, jakich Zamawiający może żądać od Wykonawcy z wszystkich tytułów przewidzianych w niniejszej Umowie, wynosi 20 % wartości umowy brutto określonej w § 3 ust. 1 Umowy.”

Pytanie nr 13

Pakiet 5

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o możliwość zaoferowania strzykawki z terminem ważności 24 m-ce od daty produkcji lub zmniejszenie wymaganego terminu ważności w dniu dostawy do 12 miesięcy.



Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 14

Pakiet 15

Czy Zamawiający zgodzi się na wyłączenie do oddzielnego pakietu pozycji 1, 2, 3? Dotyczą one zestawów kompatybilnych z posiadanymi pompami Alaris GP i są oddzielnym asortymentem od reszty pozycji części 15.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wyłączenie.

Pytanie nr 15

Pakiet 15 pozycja 4

Prosimy o dopuszczenie zaworu z objętością wypełnienia 0,11 ml, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody ze względu na zbyt dużą objętość wypełnienia.

Pytanie nr 16

Pakiet 15 pozycja 5

Prosimy o dopuszczenie systemu bezigłowego Y wytrzymałego na ciśnienie 29PSI, o objętości wypełnienia 1,42 ml, pozostałe parametry zgodne z SWZ

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy OPZ.

Pytanie nr 17

Pakiet 15 pozycja 6

Prosimy o dopuszczenie systemu bezigłowego Y wytrzymałego na ciśnienie max 2,5 Bara, pozostałe parametry zgodne z SWZ

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy OPZ.

Pytanie nr 18

Pakiet 15 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści do postępowania zestaw kompatybilny, zalecany przez producenta do pompy Alaris GP zestaw (linia) do żywienia pozajelitowego, długość zestawu 275 cm, średnica wewnętrzna 3,0/4,1 mm, objętość wypełniania 27 ml. Filtr 1,2 w linii infuzyjnej (przepuszcza emulsje lipidowe, usuwa powietrze z linii) Uwaga: (nie dopusza się zestawów z dołączanymi dodatkowo filtrami 1,2 µm). Zestaw bez DEHP i latexu, termin ważności min. 24 miesiące od daty



dostawy do Zamawiającego.


Parametrów:

prędkość przepływu - (dla wody destyl.ml/min): >100ml/min

objętość wypełnienia wraz z drenem: 3.46ml

nie spełnia z żadnych zestawów kompatybilnych z pompami Alaris GP

Portfel zestawów do całkowitego żywienia pozajelitowego

Numer katalogowy	Zdjęcie zestawu	Długość zestawu	Śr. wewn. / zewn. (mm)	Objętość napełnienia (ml)	Filtr (Komora kropłowa / W linii)	Inne parametry
60123E Ilość w opakowaniu: 30 PVC		275 cm	3,0/4,1 mm	27 ml	15 µm 1,2 µm	<ul style="list-style-type: none">• 1 plastikowa igła typu spike (z odpowietrznikiem/ bez odpowietrznika)• Port typu Y z 2 złączami SmartSite™ (dostęp bezigłowy)• 1 rolkowy regulator przepływu, 1 zacisk zatrzaskowy• 1 męskie złącze luer lock• Zacisk zabezpieczający Alaris®

Odpowiedź:

Zamawiający pozostawia zapisy OPZ bez zmian.

Pytanie nr 19

Część 11 poz.1

Czy Zamawiający dopuści kaniulę 18G tylko w rozmiarze 1,3x45mm i przepływie 95ml/min?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza ze względu na brak kaniuli w rozmiarze 1,3x32.

Pytanie nr 20

Część 11 poz.1

Czy Zamawiający dopuści kaniulę 20G tylko w rozmiarze 1,1x32mm i przepływie 65ml/min?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza ze względu na brak kaniuli 1,1 x 25.

Pytanie nr 21

Część 11 poz.1

Czy Zamawiający dopuści kaniulę 14G o przepływie 310ml/min?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 22

Część 11 poz.1

Czy Zamawiający dopuści kaniulę 17G o przepływie 140ml/min?



Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 23

Część 11 poz.1

Czy Zamawiający dopuści kaniulę 18G o przepływie 100ml/min?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 24

Część 11 poz.1

Czy Zamawiający dopuści kaniulę 18G w rozmiarze 1,3x38mm zamiast 1,3x32mm i przepływie 105ml/min?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 25

Część 11 poz.1

Czy Zamawiający dopuści kaniulę 20G tylko w rozmiarze 1,0x32mm i przepływie 64ml/min?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 26

Część 11 poz.1

Czy Zamawiający dopuści kaniulę 14G w rozmiarze 2,2x45mm i przepływie 343ml/min?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 27

Część 11 poz.1

Czy Zamawiający dopuści kaniulę 18G w rozmiarze 1,3x33mm i przepływie 103ml/min?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 28

Część 11 poz.1

Czy Zamawiający dopuści kaniulę 20G w rozmiarze 1,1x33mm i przepływie 61ml/min?



Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 29

Część 11 poz.1

Czy Zamawiający dopuści kaniulę 16G o przepływie 196ml/min?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 30

Część 11 poz.1

Czy Zamawiający dopuści kaniulę 17G o przepływie 128ml/min?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 31

Część 11 poz.1

Czy Zamawiający dopuści kaniulę 20G o przepływie 65ml/min?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 32

Część 11 poz.1

Czy Zamawiający dopuści kaniulę 24G o przepływie 22ml/min?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 33

Część 11 poz.1

Czy Zamawiający dopuści kaniulę 26G o przepływie 10ml/min?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 34

Część 11 poz.1

Czy Zamawiający dopuści kaniulę wykonaną z PTFE?



Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 35

Część 11 poz.2

Czy Zamawiający dopuści kaniulę wykonaną z FEP?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 36

Część 11 poz.2

Czy Zamawiający dopuści kaniulę z dwoma paskami radiocieniącymi?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 37

Część 11 poz.2

Czy Zamawiający dopuści kaniulę od rozmiaru 18G?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 38

Część 11 poz.2

Czy Zamawiający dopuści kaniulę 18G o przepływie 85ml/min?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 39

Część 11 poz.2

Czy Zamawiający dopuści kaniulę 20G o przepływie 55ml/min?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza (zbyt mały przepływ).

Pytanie nr 40

Część 11 poz.2

Czy Zamawiający dopuści kaniulę 22G o przepływie 33ml/min?



Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza (zbyt mały przepływ).

Pytanie nr 41

Część 11 poz.2

Czy Zamawiający dopuści kaniulę 24G o przepływie 18ml/min?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza (zbyt mały przepływ).

Pytanie nr 42

Zamawiający w Pakiecie nr 2, poz. 1 wymaga układu z zabezpieczeniem antybakteryjnym opartym na działaniu jonów srebra na aktywno-enzymatyczną bakterii.

Czy wobec faktu, iż zarówno układ z jonami srebra, jak i układ gładki wewnętrznie można stosować do 7 dni, a cena układu z jonami srebra jest wyższa, czy Zamawiający dopuści układ gładki wewnętrznie bez jonów srebra?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga układu jak w opisie przedmiotu zamówienia.

Pytanie nr 43

Pakiet 1

1/Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje, aby cewnik posiadał na całej długości linię RTG?

2/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje cewników pozbawionych alergizujących i niebezpiecznych dla zdrowia ftalanów oraz lateksu?

3/ Czy cewnik ma być z możliwością stosowania do 90dni, potwierdzone oświadczeniem producenta?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 44

Pakiet 3

Pozycja 1

1/Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy opakowanie zestawu toalety jamy ustnej ma jednocześnie stanowić funkcję pojemnika na płyn z funkcją przygotowania roztworu roboczego jeszcze przed otwarciem?

2/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy wymaga, aby zestaw miał badania kliniczne potwierdzające redukcję VAP?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy OPZ.



Pytanie nr 45

Pakiet 9

Pozycja 1

1/Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu z trokarem w rozmiarze wewnętrzna średnica 13 CH, zewnętrzna średnica 16Ch. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.
2/Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu z trokarem w rozmiarze wewnętrzna średnica 12 CH, zewnętrzna średnica 14Ch. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Pozycja 2

/Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu z trokarem w rozmiarze wewnętrzna średnica 16 CH, zewnętrzna średnica 17Ch. Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy OPZ.

Pytanie nr 46

Pakiet 11

Pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul dożylnych wykonanych z biokompatybilnego PTFE, z 4 paskami kontrastującymi w RTG, z zaworem portu górnego z samodomykającym się koreczkiem portu górnego, z filtrem hydrofobowym, zgodna z normą ISO 10555-5. Logo producenta pozwalające na identyfikację producenta bezpośrednio na kaniuli, sterylizowane EO. Bez zawartości ftalanów, lateksu.

Rozmiary i parametry przepływów:

24G 0,7 x 19 mm – przepływ 20 ml/min
22G 0,9x25mm - przepływ 36ml/min.,
20G 1,1x32mm- przepływ 60ml/min.,
18G 1,3x45mm -przepływ 90ml/min.,
17G 1,5 x 45 mm – przepływ 125 ml/min.,
16G 1,7x45mm - przepływ 180 ml/min. ,
14G 2,1x45mm przepływ 270ml/min

Pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul dożylnych bezpiecznych wykonanych z biokompatybilnego PTFE, z 4 paskami kontrastującymi w RTG, z zaworem portu górnego z samodomykającym się koreczkiem portu górnego, z filtrem hydrofobowym, zgodna z normą ISO 10555-5, posiadająca automatyczne zabezpieczenie końca igły w postaci zatrasku aktywowanego po wyjęciu igły z cewnika. Logo producenta pozwalające na identyfikację producenta bezpośrednio na kaniuli, sterylizowane EO. Bez zawartości ftalanów, lateksu. Rozmiary i parametry przepływów:

22G 0,9x25mm - przepływ 36ml/min.,
20G 1,1x32mm- przepływ 60ml/min.,
18G 1,3x45mm -przepływ 90ml/min.,
18 G 1,3 x 33 mm -przepływ 90ml/min.,
17G 1,5 x 45 mm – przepływ 125 ml/min.,



16G 1,7x45mm - przepływ 180 ml/min.,
14G 2,1x45mm przepływ 270ml/min.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy OPZ.

Pytanie nr 47

Zadanie 1, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley'a z balonem o pojemności 10ml, długości 40cm i możliwością utrzymania w ciele pacjenta do 30 dni, pozostałe wymogi zgodnie z SWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 48

Część nr 3, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw do toalety jamy ustnej zawierający bezalkoholowy płyn do płukania jamy ustnej z 0,12% roztworu chlorheksydyny w saszetce z nacięciem ułatwiającym otwarcie?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów, wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 49

Część nr 3, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw do toalety jamy ustnej zawierający bezalkoholowy płyn do płukania jamy ustnej z 0,1% nadtlakiem wodoru w saszetce z nacięciem ułatwiającym otwarcie?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów, wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 50

Część nr 3, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw do toalety jamy ustnej zawierający preparat nawilżający na bazie wodnej z wyciągiem z rumianku i aloesem?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów, wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.



Pytanie 51

Część nr 3, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw do toalety jamy ustnej, którego opakowanie może pełnić jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwalające na przygotowanie roztworu roboczego po otwarciu opakowania?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy OPZ.

Pytanie 52

Część nr 3, pozycja 1

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od parametru „ potwierdzenie badaniami klinicznymi skuteczności w redukcji VAP dla zaoferowanego wyrobu medycznego”. Istnieje wiele dostępnych badań i publikacji potwierdzających, że np. chlorheksydyna zawarta w płynie do płukania jamy ustnej wpływa na zmniejszenie ryzyka pojawienia się VAP u pacjenta. Sam proces wykonania prawidłowej toalety jamy ustnej u pacjenta podłączonego do respiratora znacząco przyczynia się do redukcji VAP. Każdy zatem zestaw przeznaczony do toalety jamy ustnej posiadający w zestawie płyn z 0,12% roztworem diglikonianuchlorheksydyny jest skuteczny w redukcji VAP. Wymóg badań klinicznych na konkretny zaoferowany zestaw znacząco ogranicza możliwość złożenia oferty przez mniejsze firmy, gdyż wykonanie badań klinicznych na jeden konkretny produkt wiąże się z wysokim nakładem finansowym.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy OPZ ze względu na bezpieczeństwo pacjentów wentylowanych mechanicznie.

Pytanie 53

Część nr 3, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści, aby poszczególne elementy zestawu (tj. elementy podłączane do ssaka) były wyrobem medycznym klasy IIa, a nie cały zestaw?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy OPZ.

Pytanie 54

Część nr 12, pozycja 1

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu, aby prowadnica była widoczna w rtg, tak jak dotychczas dostarczana?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 55

Część nr 12, pozycja 1



Czy Zamawiający dopuści prowadnicę w rozmiarze 15Fr o średnicy 5,0 i długości 70 cm, tak jak dotychczas dostarczana do Państwa placówki?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 56

Część nr 12, pozycja 2

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu wyceny pozycji 2, jeżeli jest ona na wyposażeniu w pozycji 1?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 57

Część 8

Prosimy o dopuszczenie jako równoważny przedłużacz układu oddechowego o następujących parametrach:

- rozciągliwy, karbowany, z materiału PE
- średnica złącz rury 22mm
- łącznik kątowy (60 stopni) podwójnie obrotowy,
- port do odsysania 7,6mm z zatyczką i port do bronchoskopii z zatyczką,
- długość 15 cm (po rozciągnięciu)
- przestrzeń martwa: 25ml przed rozciągnięciem, 40ml po rozciągnięciu
- złącze od strony pacjenta - 22mmM/15mmF
- złącze od strony respiratora - ryflowane elastyczne 22mmF z materiału EVA
- produkt jednorazowy
- produkt sterylny, opakowanie jednostkowe „folia-papier”
- termin ważności – minimum 24 miesięcy od daty dostawy do Zamawiającego

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 58

Dotyczy części nr 5 – strzykawki do gazometrii.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na termin ważności min. 12 miesięcy od daty dostawy do Zamawiającego?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.



Pytanie 59

Czy w formularzu asortymentowo-cenowym dla części 5 nie nastąpiła pomyłka w numeracji załącznika, bowiem napisane jest załącznik nr 3 zaś z zapisów swz wynika że powinien to być załącznik nr 4, ale z kolei w zapisach umowy Zamawiający formularz asortymentowo-cenowy nazywa załącznikiem nr 3?

Odpowiedź:

Zamawiający dokonuje sprostowania dla numeracji Formularza asortymentowo-cenowego, w którym omyłkowo wpisano „załącznik nr 3 do SWZ”. Prawidłowa nazwa wskazanego załącznika brzmi: „Załącznik nr 4 do SWZ”.

Ponadto Zamawiający wyjaśnia, że przedmiotowy formularz stanowi także Załącznik nr 3 do umowy.

- W załączeniu wyjaśnień - załącznik nr 4 do SWZ z poprawioną nazwą załącznika.

Pytanie 60

Dotyczy formularza oferty zał. nr 3:

Czy w celu większej przejrzystości formularza, Zamawiający wyrazi zgodę na pozostawienie tylko tych pakietów, do których Wykonawca przystępuje?

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia, że wyraża zgodę na pozostawienie w formularzu ofertowym tylko tych pakietów dla których składa ofertę.

Pytanie 61

Dot. zapisów Umowy §2 ust.2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu poprzez dopisanie: „Przy czym zamówienia jednorazowe nie mogą być niższe niż 150,00 zł netto ” ? Uzasadnienie: Prośbę motywujemy tym, że dla zamówień poniżej 150,00 zł, koszty transportu, na które składają się m.in. koszty opakowania transportowego, robocizny, koszty wydrukowania listów przewozowych, koszty dostarczenia towaru do przewoźnika, są wyższe niż wartość marży uzyskanej ze sprzedaży towaru o takiej wartości.

Odpowiedź:

Zamawiający pozostawia zapisy umowy bez zmian.

Pytanie 62

dot. zapisów Umowy § 8:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisów umowy § 8 w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto a nie brutto? Uzasadnienie: VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągnięte przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia

Odpowiedź:

Zamawiający w powyższym zakresie pozostawia zapisy umowy bez zmian.



Pytanie 63

Dotyczy Części 2 Czy Zamawiający dopuści obwód bez powłoki antybakteryjnej ale wykonany z rur gładkich w środku, co w równym stopniu zapobiega zaleganiu bakterii w obwodzie oddechowym? Pragniemy dodatkowo zauważyć, że zgodnie z najnowszymi wynikami badań PAN oraz WUM, nanosrebro będące składnikiem powłoki antybakteryjnej, może wywoływać negatywne skutki zdrowotne działając i działać toksycznie na organizm człowieka.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 64

Dotyczy Części 2
Czy Zamawiający dopuści obwód o długości rur 180 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 65

Dotyczy Części 16 poz. 11
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu, co zwiększy ilość złożonych ofert oraz ich konkurencyjność? Obecna konstrukcja ogranicza ilość wykonawców jedynie do firmy Medtronic.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 66

część 11, poz. 4-5,
Czy zamawiający wydzielił poz.4-5 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 SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 67

część 11, poz. 4-5
prosimy o wyjaśnienie czy koreczki z pozycji 4 lub 5 mają być koreczkami typu COMBI? Jeżeli tak, to z której pozycji?



Odpowiedź:

Koreczki z pozycji 5 typu Combi.

Pytanie 68

część 11, poz. 4-5

Czy zamawiający dopuści w którejś z pozycji (4-lub 5- prosimy o wskazanie w której pozycji) koreczki z trzpieniem powyżej krawędzi, którego konstrukcja zapewnia szczelność i kompatybilność ze standardowym portem, w kolorze białym, pakowane indywidualnie, zbiorczo po 100 szt. w opakowaniu w formie kartonika, opakowanie jednostkowe typu Tyvec?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza .

Pytanie 69

część 16, poz. 7,10,

Czy zamawiający wydzieli poz.7,10 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty? czy zamawiający dopuści dreny o dł. min. 200 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 70

Proszę o dopuszczenie w postępowaniu ZP.106.2021 pakiet 10 poz. 1 Maski w rozmiarach S, M, L. Rozmiar L jest największym stosowanym rozmiarem w maskach firmy ResMed.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Powyższe wyjaśnienia i modyfikacje stanowią integralną część dokumentacji postępowania.

ZATWIERDZAM

z upoważnienia

Dyrektora Narodowego Instytutu Kardiologii
/-/ Mariola Łukasiewicz