

Znak sprawy FDZP.226.09.2025

Ostrów Wielkopolski, dn.18.03.2025

WYJAŚNIENIE TREŚCI SWZ

Dotyczy : postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę materiałów opatrunkowych i preparatów do leczenia ran.

W związku z otrzymanymi zapytaniem dotyczącymi treści Specyfikacji Warunków Zamówienia, Zamawiający na podst. art. 135 ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019r - Prawo zamówień publicznych (tj. Dz.U z 2024 poz. 1320 ze zm.), udziela następujących wyjaśnień:

ZESTAW NR 1

Pytanie 1

Dotyczy umowy- prosimy dopisać do paragrafu 7:

Kary umowne jakie może naliczyć Zamawiający w związku z opóźnieniem w realizacji zamówienia mogą być zastosowane tylko w przypadku, gdy Zamawiający nie posiada aktualnie zaległości w płatnościach na rzecz Wykonawcy starszych niż 14 dni od upływu pierwotnego terminu płatności. Wznowiony bieg terminu realizacji zamówienia, po którego przekroczeniu Zamawiający może naliczać kary umowne następuje od dnia zaksięgowania zaległych środków na koncie Wykonawcy.

lub

o dopisanie na końcu paragrafu 7:

"W przypadku niedotrzymania przez Zamawiającego terminu zapłaty faktury za dostarczony towar, Wykonawcy przysługuje prawo naliczania odsetek ustawowych i równocześnie przysługuje mu prawo naliczania kar umownych w wysokości 2% wartości brutto z faktury za każdy dzień zwłoki w płatności.

lub

Prosimy o zmniejszenie kar umownych, którym podlegać ma Wykonawca. W obecnej sytuacji chronione są głównie interesy Zamawiającego. Prosimy o wprowadzenie zapisów chroniących interesy Wykonawcy, równoważnie do tych chroniących interesy Zamawiającego.

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z projektem umowy.

ZESTAW NR 2

Dotyczy Pakietu 10. poz. 18 - Czy Zamawiający miał na myśli Roztwór do płukania, nawilżania ran, błon śluzowych, o właściwościach antyseptycznych (HOCL 0,004%,NaOCL 0,004%),o neutralnym pH. Może być stosowany w ranach penetrujących, bez odpływu. Usuwa biofilm, redukuje stan zapalny, nieprzyjemny zapach z ran, przyspiesza proces gojenia. Poj. 250ml spray?

ODPOWIEDŹ: Tak, zamawiający dopuszcza roztwór 0,004%.

ZESTAW NR 3

Pakiet 8, poz. 1

Proszę o dopuszczenie gazików nasączonych 70% alkoholem izopropylowym z 0,5% chlorheksydyną. Gaziki złożone czterokrotnie, 8 warstw. Pakowane w saszetkach o wymiarach 6 x 7 cm. Gaziki o wymiarze 4 x 5 cm złożony i 16 x 10 cm po rozłożeniu, wykonany z włókniny o gramaturze 50 g/m². Wyrób medyczny klasy I. Opakowanie zawiera 50 sztuk gazików.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody

Pakiet 8, poz. 1

Proszę o dopuszczenie gazików nasączonych 70% alkoholem izopropylowym z 0,5% chlorheksydyną. Gaziki złożone czterokrotnie, 8 warstw. Pakowane w saszetkach o wymiarach 6 x 7 cm. Gaziki o wymiarze 4 x 5 cm złożony i 16 x 10 cm po rozłożeniu, wykonany z włókniny o gramaturze 70 g/m². Wyrób medyczny klasy I. Opakowanie zawiera 50 sztuk gazików.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody

Pakiet 8, poz. 1,2

Proszę o dopuszczenie gazików w opakowaniach po 50 sztuk i możliwość przeliczenia w formularzu asortymentowo cenowym.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody

Pakiet 8, poz. 2

Proszę o dopuszczenie gazików nasączonych 70% alkoholem izopropylowym. Gaziki złożone czterokrotnie, 8 warstw. Pakowane w saszetkach o wymiarach 6 x 7 cm. Gaziki o wymiarze 4 x 5 cm złożony i 16 x 10 cm po rozłożeniu, wykonany z włókniny o gramaturze 50 g/m². Wyrób medyczny klasy I. Opakowanie zawiera 50 sztuk gazików

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody

Pakiet 8, poz. 2

Proszę o odstąpienie od wymogu dopuszczenia stosowania przez IMiDz.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody

ZESTAW NR 4

Pytania dot. asortymentu:

1. **Pakiet 02, poz. 6, 12, 13 :** Czy Zamawiający dopuści kompresy włókninowe zapakowane w opakowanie typu blister z etykietami TAG do wklejania zamiast torebki papierowo-foliowej?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza również.

2. **Pakiet 03, poz. 16:** Czy Zamawiający dopuści zestaw z serwetą 42 g/m² (zamiast 35g/m²), który jest aktualnie dostarczany do szpitala? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza również, pod warunkiem, że pozostałe parametry są zgodne z SWZ.

3. **Pakiet 03, poz. 16:** Czy Zamawiający dopuści zestaw z serwetą dwuwarstwową o gramaturze minimum 55 g/m² (zamiast 56g/m²)? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza również, pod warunkiem, że pozostałe parametry są zgodne z SWZ.

4. **Pakiet 03, poz. 17:** Czy Zamawiający dopuści zestaw z serwetą dwuwarstwową o gramaturze minimum 55 g/m² (zamiast 56g/m²)? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza również, pod warunkiem, że pozostałe parametry są zgodne z SWZ.

5. **Pakiet 03, poz. 17:** Czy Zamawiający dopuści zestaw ze strzykawkami bez końcówki LUER lock, który jest aktualnie dostarczany do szpitala? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza również .

6. **Pakiet 03, poz. 44:** Czy Zamawiający dopuści zestaw z serwetą dwuwarstwową o gramaturze minimum 55 g/m² (zamiast 56g/m²)? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza również , pod warunkiem, że pozostałe parametry są zgodne z SWZ.

7. **Pakiet 3, poz. 1-5, 15-42, 44:** Zważywszy na fakt kompatybilności poszczególnych wyrobów medycznych przy realizacji procedur medycznych czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane wyroby medyczne w pozycjach pochodziły od jednego producenta ?

ODPOWIEDŹ: Tylko dla pozycji z nitka RTG, tj. 3, 4, 18-22, 34-36.

W związku z art. 431. PZP [Obowiązek współdziałania zamawiającego i wykonawcy] wskazującym na fakt, iż Zamawiający i wykonawca wybrany w postępowaniu o udzielenie zamówienia obowiązani są współdziałać przy wykonaniu umowy w sprawie zamówienia publicznego, zwanej dalej "umową", w celu należytej realizacji zamówienia przesyłamy następujące zapytania do wzoru umowy:

1. Czy Zamawiający zgadza się aby w §5 ust. 4 wzoru umowy zostało dodane wyrażenie „,chyba że opóźnienie Zamawiającego w zapłacie przekracza 60 dni”? Wykonawca nie powinien być zobowiązany do nieograniczonego w czasie kredytowania Zamawiającego. Mogłoby to bowiem zachwiać płynnością finansową wykonawcy, a tym samym zagrozić wykonaniu zamówienia publicznego. Zachowanie §5 ust. 4 wzoru umowy w niezmienionym kształcie może niekorzystnie wpłynąć na wysokość cen oferowanych w przetargu lub nawet skłonić niektórych wykonawców do rezygnacji ze złożenia oferty. Poza tym, skuteczność §5 ust. 4 wzoru umowy w aktualnym brzmieniu może być kwestionowana np. na podstawie art. 58 § 2 Kodeksu cywilnego.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z projektem umowy

2. Czy Zamawiający zgodzi się na obniżenie kary umownej w §7 ust. 1 pkt a. wzoru umowy na 0,5% wartości brutto zamówienia lub inne złagodzenie kary umownej?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z projektem umowy

3. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 7 ust. 1 pkt b. i c. wzoru umowy wyrażenie „10 % wartości brutto umowy określonej w § 4 ust. 1” zostało zastąpione wyrażeniem „10% niezrealizowanej wartości umowy”?

Uzasadnione jest aby kara umowna za odstąpienie od umowy była naliczana od wartości niezrealizowanej części umowy, nie zaś od wartości całej umowy. W przeciwnym razie, zwłaszcza w przypadku odstąpienia od umowy po zrealizowaniu jej znaczącej części, kara umowna byłaby niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości niezrealizowanej części umowy, a nawet mogłaby znacznie przewyższać wartość niezrealizowanej części umowy. Taka kara byłaby rażąco wygórowana w rozumieniu art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego i naruszałaby zasadę proporcjonalności wyrażoną w art. 16 pkt 3 ustawy Prawo zamówień publicznych.

Krajowa Izba Odwoławcza w wyroku z dnia 4 września 2018 r. KIO 1601/18 uznała za niedozwolone zastrzeżenie we wzorcu umownym kary umownej rażąco wygórowanej.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z projektem umowy

ZESTAW NR 5

Pakiet 2, pozycja 1-13

Czy zamawiający dopuści opakowania o prostym zgrzewie?

ODPOWIEDŹ: Dla pozycji 1-5; 7; 8 zamawiający nie dopuszcza. Dla pozycji 6; 9-13 zamawiający dopuszcza również, pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków SWZ.

Pakiet 2, pozycja 1-6, 9-13

Czy zamawiający dopuści opakowane typu papier-folia?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza również, pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków SWZ.

Pakiet 2, pozycja 1-13- Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu aby wskaźnik sterylizacji na opakowaniu posiadał informację w języku polskim. Tupfery, kompresy oraz pakiety zabiegowe zakwalifikowane są w klasie IIa reg.7 MDD i są dedykowane dla użytkownika profesjonalnego dlatego też etykieta może być w języku polskim i/lub angielskim. Kolejną istotną informacją jest fakt, że żadna norma dotycząca tupferów i pakietów zabiegowych nie opisuje w jakim miejscu powinien się znajdować wskaźnik sterylizacji.

ODPOWIEDŹ: Dla pozycji 1-5; 7; 8 zamawiający nie wyraża zgody. Dla pozycji 6; 9-13 zamawiający dopuszcza również, pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków SWZ.

Pakiet 2, pozycja 1-6, 9-13

Czy zamawiający dopuści sterylizację tlenkiem etylenu? Proces sterylizacji tlenkiem etylenu jest równie bezpieczny jak sterylizacja parą wodną, ponieważ każdy rodzaj sterylizacji musi być zwalidowany, nadzorowany, kontrolowany zgodnie z mającymi zastosowanie obowiązującymi normami dla danego rodzaju procesu sterylizacji.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza, są badania wskazujące na mutagenność związku i szkodliwość dla środowiska (np. Bharti B, Li H, Ren Z, Zhu R, Zhu Z. Recent advances in

sterilization and disinfection technology: A review. Chemosphere. 2022 Dec;308(Pt 3):136404. doi: 10.1016/j.chemosphere.2022.136404. Epub 2022 Sep 19. PMID: 36165840.)

Pakiet 2, pozycja 1-6, 9-13

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu, aby tufery i kompresy były pakowane w opakowanie zgodne z normą 868-5? Produkowane przez nas jałowe tufery i kompresy zapakowane są w opakowanie papierfolia typu blister, dla których nie ma zastosowania norma 868-5, natomiast są one zgodne z normą EN ISO 11607-1:2020 (Opakowania dla finalnie sterylizowanych wyrobów medycznych -- Część 1: Wymagania dotyczące materiałów, systemów bariery sterylnej i systemów opakowaniowych)?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza również, ale bez zmiany zapisu o wskaźniku sterylizacji.

Pakiet 2, pozycja 3-5

Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'10szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

ODPOWIEDŹ: Dla pozycji 5 zamawiający nie wyraża zgody. Dla pozycji 3,4 zamawiający dopuszcza również, pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków SWZ.

Pakiet 2, pozycja 6

Czy zamawiający dopuści tufery gazowe rożek z nitką RTG?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza również, pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków SWZ.

Pakiet 2, pozycja 6

Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'5szt.z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza również, pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków SWZ.

Pakiet 2, pozycja 9-13

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu trójdzielnej etykiety samoprzylepnej?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza również, pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków SWZ.

Pakiet 2, pozycja 9-13

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu wskaźnika sterylizacji na etykiecie?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza również, pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków SWZ.

Pakiet 2, pozycja 12

Czy zamawiający dopuści kompresy włókninowe z wycięciem Y w rozmiarze 10x10cm?

ODPOWIEDŹ: Nie, ten asortyment jest wymieniony w pozycji 13.

Pakiet 2, pozycja 15

Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'5kg. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza również, pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków SWZ.

Pakiet 2, pozycja 17-18

Czy zamawiający dopuści podkład podgipsowy niejałowy?

ODPOWIEDŹ: Nie, podkłady gipsowe niejałowe są osobną pozycją asortymentową.

Pakiet 2, pozycja 19-21

Czy Zamawiający dopuści opaski gipsowe o czasie wiązania ok 3 minuty?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza również, pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków SWZ.

Pakiet 2, pozycja 19-21

Czy Zamawiający dopuści opaski gipsowe o czasie wiązania ok 5-6 minut?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza również, pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków SWZ.

Pakiet 2, pozycja 19-22

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'1szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza również, pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków SWZ.

Pakiet 2, pozycja 19-21

Czy Zamawiający dopuści opaski nawinięte na plastikowy trzpień typu krzyżak?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet 2, pozycja 22

Czy Zamawiający dopuści opaskę w rozmiarze 12cm x 4m?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet 2, pozycja 26-28

Czy Zamawiający dopuści opaski elastyczne o rozciągliwości 100-140%?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza również.

Pakiet 2, pozycja 26-28

Czy Zamawiający dopuści opaski elastyczne o rozciągliwości około 60%?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet 2, pozycja 26-28

Czy Zamawiający dopuści opaski elastyczne o rozciągliwości około 85%?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet 2, pozycja 29-31

Czy Zamawiający dopuści opaski niejałowe?

ODPOWIEDŹ: Nie, opaski niejałowe są osobną pozycją asortymentową.

Pakiet 2, pozycja 36

Czy Zamawiający dopuści ligninę rolki opakowanie 150g oraz wycenę z odpowiednim przeliczeniem ilości?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza również.

Pakiet 2 i 3

Czy Zamawiający dopuści próbki niesterylne?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet 2 i 3

Czy zamawiający dopuści **sterylizację tlenkiem etylenu**? Proces sterylizacji tlenkiem etylenu jest równie bezpieczny jak sterylizacja parą wodną, ponieważ każdy rodzaj sterylizacji musi być zwalidowany, nadzorowany, kontrolowany zgodnie z mającymi zastosowanie obowiązującymi normami dla danego rodzaju procesu sterylizacji.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza, są badania wskazujące na mutagenność związku i szkodliwość dla środowiska (np. Bharti B, Li H, Ren Z, Zhu R, Zhu Z. Recent advances in sterilization and disinfection technology: A review. Chemosphere. 2022 Dec;308(Pt 3):136404. doi: 10.1016/j.chemosphere.2022.136404. Epub 2022 Sep 19. PMID: 36165840.)

Pakiet 3, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści podkład niejałowy?

ODPOWIEDŹ: Nie, ten asortyment jest wymieniony w pozycji 6.

Pakiet 3, pozycja 6-8

Czy Zamawiający dopuści podkład ginekologiczny zarejestrowany jako wyrób medyczny objęty stawką VAT w wysokości 8%?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza również.

Pakiet 3, pozycja 8-14

Czy Zamawiający dopuści siatki do mocowania opatrunków o składzie 70-80% poliamid oraz 20-30% poliuretan?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza również.

Pakiet 3, pozycja 1-5

Czy zamawiający dopuści opakowania o prostym zgrzewie?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza dla pozycji 1; 2; 5. Dla pozycji 3; 4-zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 3, pozycja 1-5

Czy zamawiający dopuści opakowane typu papier-folia?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza również.

Pakiet 3, pozycja 16

Czy Zamawiający dopuści zestaw o poniższym składzie zapakowany w rękaw papierowo-foliowy z dodatkowo dołączonym pojemnikiem, który może służyć jako twardy blister?

1	Serweta chirurgiczna 50cm x 70cm 2-warstwowa, z warstwą celulozową
1	Serweta chirurgiczna 50cm x 60cm 2-warstwowa, z centralnym otworem o śr. 7cm
1	Igła iniekcyjna (1,2 x 40 / 18G x 1½"), różowa
1	Igła iniekcyjna (0,5 x 25 / 25G x 1"), pomarańczowa
1	Strzykawka 3-częściowa 5ml Luer
1	Strzykawka 3-częściowa 2ml Luer
10	Kompres z włókniny 30G 4W 7,5cm x 7,5cm
1	Opatrunek włókn. z wkładem chłonnym, rozm. 5cm x 7,2cm
1	Pęseta plastikowa 13cm niebieska
1	Pojemnik PP 3-komorowy 19,5cm x 13cm x 3,5cm, przezroczysty

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 3, pozycja 17

Czy Zamawiający dopuści zestaw o poniższym składzie zapakowany w rękaw papierowo-foliowy z dodatkowo dołączonym pojemnikiem, który może służyć jako twardy blister?

1	Serweta chirurgiczna 50cm x 70cm 2-warstwowa, z warstwą celulozową
1	Serweta chirurgiczna 50cm x 75cm 2-warstwowa, z centralnym otworem 6cm x 8cm
10	Tupfer z gazy bez nitki RTG 17N 20cm x 20cm
10	Kompres z gazy 17N 8W 7,5cm x 7,5cm
1	Pęseta plastikowa niebieska 13cm
1	Strzykawka 3-częściowa 10ml Luer
1	Strzykawka 3-częściowa 20ml Luer
1	Igła iniekcyjna (1,2 x 40)
1	Igła iniekcyjna (0,8 x 40)
1	Ostrze chirurgiczne nr 11
1	Igłotrzymacz Mayo Hegar metalowy 15cm

1	Pojemnik okrągły poj. 250ml
---	-----------------------------

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 3, pozycja 21

Czy Zamawiający dopuści pokrowiec na nogi 70x120cm w kolorze niebieskim z materiału SMS?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza również.

Pakiet 3, pozycja 22

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'2szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 3, pozycja 23

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'3szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza również.

Pakiet 3, pozycja 23-36

Czy Zamawiający dopuści opakowanie typu papier-folia?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza również , pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków SWZ.

Pakiet 3, pozycja 34-36

Dot. Pakietu 3, poz. 34-36 - Czy Zamawiający dopuści zestaw zapakowany w rękaw papierowo-foliowy?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza również, pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków SWZ.

Pakiet 3, pozycja 35

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'10 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający nie dopuszcza, ten asortyment jest w pozycji 34.

Pakiet 3, pozycja 37

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'100 mb. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza również.

Pakiet 3, pozycja 34

Czy Zamawiający dopuści zestaw o poniższym składzie?

1	Serweta chirurgiczna 90cm x 120cm 2-warstwowa
1	Serweta chirurgiczna 100cm x 150cm 2-warstwowa
1	Czapeczka dla noworodka, biała
1	Kocyk flanelowy 160cm x 75cm

2	Serweta chłonna dla noworodka 60cm x 80cm
1	Podkład chłonny 60cm x 60cm
1	Podkład chłonny 60cm x 90cm

ODPOWIEDŹ:.

Pozycja 34 w pakiecie nr 3 dotyczy: kompresów gazowych 17n 16w RTG 7,5x7,5cm; jałowy (x10szt). Etykieta trójdzielna samoprzylepna TAG; opakowanie TPF

Jeśli Wykonawca miał na myśli pozycję 44, która dotyczy Zestawu noworodkowego jałowego do porodu – to Zamawiający nie dopuszcza zaoferowania zestawu o powyższym składzie.

Pakiet 3, pozycja 45

Czy w miejsce opisanego podkładu Zamawiający dopuści podkład o poniższym opisie?

Podkład chłonny oddychający w rozmiarze 60 x 90 cm z wkładem chłonnym 50 cm x 80 cm $\pm$ 2,5 cm; wykonany z pięciu warstw tj. włókniny polipropylenowej 8,64 g, dwóch warstw celulozy 11,024 g, pulpy celulozowej 42,26 g z superabsorbentem SAP 15 g, warstwa zewnętrzna (spodnia) 28 g. Zapewnia trwałe zatrzymanie bakterii: MRSA, E.Coli. Opakowanie 10 szt. Chłonność: 1925 g.

Opakowanie posiada uchwyt umożliwiający przenoszenie.?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza również.

Pakiet 3, pozycja 45

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'10szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza również.

Pakiet 3, pozycja 46

Czy Zamawiający dopuści podkład niejałowy?

ODPOWIEDŹ: Nie, ten asortyment jest wymieniony w pozycji 45.

Pakiet 3, pozycja 46

Czy Zamawiający dopuści podkład o chłonności 1326g?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza również, pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków SWZ.

Pakiet 11, pozycja 2

Czy w miejsce opisanego opatrunku Zamawiający dopuści opatrunek o poniższym opisie?

Opatrunek przezroczysty z folii PU do zabezpieczania kaniul obwodowych i cewników do żył centralnych, z wycięciem umożliwiającym dopasowanie opatrunku do założonej kaniuli, z systemem aplikacji typu ramka, z jedną taśmą do opisu, ze skrzydełkami wzmocnionymi od wewnątrz włókniną, ze wzmocnionym obrzeżem włókniną, z dwoma paskami mocującymi z włókniny, z klejem akrylowym nakładanym metodą ciągłą. Opakowanie papier-folia, I klasa sterylna rozmiar 8,5 cm x 11,5 cm?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza również.

Pakiet 11, pozycja 3

Prosimy Zamawiającego o uzasadnienie zgodnie z jaką normą mają zostać przeprowadzone badania in vitro, które wykazują, że przezroczysta folia stanowi barierę przeciwko wirusom o średnicy 27 nm lub większym?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający modyfikuje zapis w pozycji 3 pakietu nr 11 poprzez wykreślenie zapisu „Folia pokryta klejem akrylowym naniesionym w siateczkę zapewnia barierę dla wirusów o wielkości równej lub większej niż 27 nm”- **jednocześnie wymaga złożenia oferty na zmodyfikowanym załączniku nr 1A Formularzu asortymentowo-cenowym.**

Pakiet 15, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści folię operacyjną wykonaną z poliuretanu o grubości 0.03mm?

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza również, pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków SWZ.

ZESTAW NR 6

PAKIET 1

1. **POZYCJA NR 5** – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu do hemodializy posiadającego w swoim składzie:
 - Podłączenie – serwetę włókninową nieprzylepną w rozmiarze 37,5x45cm (zamiast 38x45cm)
 - Rozłączenie – pojedynczą rękawiczkę diagnostyczną dla pacjenta w rozmiarze M (zamiast w rozmiarze L)?

Pozostałe parametry i skład bez zmian.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza również.

2. **POZYCJA NR 5, 6** – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawów zabiegowych spełniających definicję MDR i ustawy o wyrobach medycznych w tym przepisów dotyczących systemów lub zestawów zabiegowych zgodnie z artykułem 2 ust.10 oraz artykułem 22 Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych (MDR) z późniejszymi zmianami oraz ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych z późniejszymi zmianami w tym artykułem 2 ust. 37.

ODPOWIEDŹ: Zamawiający dopuszcza również.

3. **POZYCJA NR 33** – Czy nie zaistniała omyłka pisarska i Zamawiający miał na myśli bandaże kohezyjne o wymiarach **4m** x 4cm (zamiast 4x4cm)?

ODPOWIEDŹ: Tak, zamawiający miał na myśli wymiary **4m** x4cm.

4. W związku z wyspecyfikowaniem w **pakiecie nr 1 poz. 37-42**, opatrunków i akcesoriów, przeznaczonych do podciśnieniowej terapii ran, do których wymagane jest użycie urządzenia medyczno-elektromechanicznego, czy Zamawiający dopuści możliwość dopisania do projektu umowy paragrafu określającego warunki tego używania o następującym brzmieniu:

1. *W celu umożliwienia prowadzenia czynności terapeutycznych, wykorzystujących podciśnieniową terapię ran, Wykonawca przekazuje Zamawiającemu do bezpłatnego używania urządzenia medyczno-elektromechaniczne do podciśnieniowej terapii ran (dalej jako*

Urządzenia) w terminie do 14 dni od dnia zawarcia niniejszej umowy. Ilość Urządzeń strony określają **na sztuk**. Wykonawca oświadcza, że jest właścicielem Urządzeń.

2. Zamawiający oświadcza, że jego personel medyczny, dedykowany do obsługi Urządzeń posiada należyte wykształcenie oraz wiedzę w zakresie obsługi Urządzeń, tym samym ponosi on pełną i wyłączną odpowiedzialność za wykorzystanie Urządzeń dla celów terapeutycznych. Zamawiający nie jest uprawniony do używania Urządzeń poza miejscem wykonywania swojej działalności.
3. Do każdego przekazanego Urządzenia Wykonawca dołączy: zasilacz wraz z kablem zasilającym i instrukcję obsługi w języku polskim.
4. Wykonawca oświadcza, że przekazane Urządzenia spełniać będą wszelkie wymagania techniczne i medyczne, a także posiadają stosowne certyfikaty i deklaracje zgodności UE, zezwalające na stosowanie terapeutyczne w medycynie, zgodnie z przepisami prawa polskiego.
5. Bez uprzedniej, pisemnej zgody Wykonawcy Zamawiający nie może oddać Urządzeń do korzystania osobie trzeciej (zarówno za wynagrodzeniem jak i pod tytułem darmym) oraz dokonywać w Urządzeniach jakichkolwiek napraw lub przeróbek.
6. Zamawiający zobowiązuje się używać przekazane Urządzenie zgodnie z medycznym przeznaczeniem, wymaganiami prawidłowej eksploatacji i instrukcją obsługi oraz utrzymywać je w należyłym stanie technicznym, w tym stosować w czasie użytkowania wyłącznie jednorazowe akcesoria i opatrunki dedykowane dla eksploatacji Urządzenia.
7. W okresie obowiązywania umowy Wykonawca ma prawo do kontroli w każdym czasie, po uprzedniej notyfikacji zamiaru kontroli, stanu technicznego Urządzeń oraz kontroli, czy Zamawiający wywiązuje się z obowiązków wynikających z niniejszej umowy.
8. Wykonawca pokrywa koszty dostarczenia Urządzeń do Zamawiającego oraz ponosi związane z tym ryzyko oraz koszty ubezpieczenia na czas transportu. Z chwilą wydania Urządzenia Zamawiającemu to na Zamawiającego przechodzi odpowiedzialność za utratę Urządzeń, uszkodzenie lub wszelkie wypadki zmniejszenia jego wartości, wyłączając zużycie będące następstwem normalnej eksploatacji.
9. Urządzenia zostają przekazane Zamawiającemu na czas obowiązywania niniejszej umowy. Jednocześnie strony mając na uwadze nadrzędny cel zawarcia niniejszej umowy jakim jest chęć zagwarantowania bezpieczeństwa pacjentom, zgodnie oświadczają, że termin, o którym mowa w zdaniu poprzedzającym może ulec wydłużeniu w drodze dodatkowego porozumienia stron, w przypadku wystąpienia konieczności przeprowadzenia czynności terapeutycznych, podejmowanych przy użyciu Urządzeń.
10. O ile nie będzie istniała inna podstawa prawna do posiadania Urządzeń przez Zamawiającego, w terminie 2 dni roboczych od zakończenia okresu obowiązywania niniejszej umowy Zamawiający zwróci Wykonawcy Urządzenia ze wszystkimi dodatkowymi akcesoriami przekazanymi w dniu jego wydania w stanie niepogorszonym, z tym że Zamawiający nie

ponosi odpowiedzialności za zużycie urządzenia będące następstwem jego prawidłowego używania.

- 11. Wykonawca w trakcie realizacji niniejszej umowy zastrzega sobie możliwość do wymiany Urządzeń przekazanych Zamawiającemu na inne urządzenia medyczno-elektromechaniczne do podciśnieniowej terapii ran, tj. o innych numerach seryjnych, na co Zamawiający wyraża zgodę.*
- 12. Zamawiający zobowiązany jest do natychmiastowego zgłaszania Wykonawcy wszelkich awarii i uszkodzeń Urządzeń, z którymi łączy się konieczność naprawy Urządzeń przez Wykonawcę.*
- 13. Wykonawca zobowiązany jest usunąć awarię lub uszkodzenie Urządzenia w terminie 7 dni roboczych od zgłoszenia. W przypadku gdy usunięcie awarii lub uszkodzenia w terminie, o którym mowa w zdaniu poprzedzającym nie będzie możliwe Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć Zamawiającemu na swój koszt Urządzenie wolne od wad.*
- 14. W przypadku stwierdzenia przez Wykonawcę, zarówno w trakcie obowiązywania umowy, jak i po jej zakończeniu, zniszczenia lub uszkodzenia Urządzenia wykraczającego poza zwykłe zużycie wynikłe z normalnej eksploatacji, Zamawiający zobowiązany jest zwrócić Wykonawcy pełne koszty naprawy Urządzenia lub w przypadku gdyby naprawa Urządzenia byłaby niemożliwa lub niecelowa, zapłacić Wykonawcy kwotę równą wartości Urządzenia.*

ODPOWIEDŹ: Zamawiający obecnie jest w posiadaniu 6 sztuk tego typu urządzeń, jednak wyraża zgodę na zmianę zapisu w projekcie umowy w §11 o brzmieniu jak poniżej , tym samym zmieniając poprzedni § 11 na § 12 we wzorze umowy.

§ 11

Użyczenie urządzenia medyczno-elektromechanicznego do podciśnieniowej terapii ran (dotyczy pakietu nr 1)

- 1. W celu umożliwienia prowadzenia czynności terapeutycznych, wykorzystujących podciśnieniową terapię ran, Wykonawca przekaze Zamawiającemu do bezpłatnego używania urządzenia medyczno-elektromechaniczne do podciśnieniowej terapii ran (dalej jako Urządzenia) w ilości 2 sztuk w terminie do 2 dni od dnia złożenia zamówienia.*
- 2. Wykonawca udostępni Urządzenia Zamawiającemu na podstawie protokołu odbioru podpisanego przez osoby reprezentujące Zamawiającego.*
- 3. Urządzenia pozostają przez cały czas trwania umowy własnością Wykonawcy.*
- 4. Zamawiający oświadcza, że jego personel medyczny, dedykowany do obsługi Urządzeń posiada należyte wykształcenie oraz wiedzę w zakresie obsługi Urządzeń, tym samym ponosi on pełną i wyłączną odpowiedzialność za wykorzystanie Urządzeń dla celów terapeutycznych. Zamawiający nie jest uprawniony do używania Urządzeń poza miejscem wykonywania swojej działalności.*
- 5. Do każdego przekazanego Urządzenia Wykonawca dołączy: zasilacz wraz z kablem zasilającym i instrukcję obsługi w języku polskim.*
- 6. Wykonawca oświadcza, że przekazane Urządzenia spełniać będą wszelkie wymagania techniczne i medyczne, a także posiadają stosowne certyfikaty i deklaracje zgodności UE, zezwalające na stosowanie terapeutyczne w medycynie, zgodnie z przepisami prawa polskiego.*

7. *Bez uprzedniej, pisemnej zgody Wykonawcy Zamawiający nie może oddać Urządzeń do korzystania osobie trzeciej (zarówno za wynagrodzeniem jak i pod tytułem darnym) oraz dokonywać w Urządzeniach jakichkolwiek napraw lub przeróbek.*
8. *Zamawiający zobowiązuje się używać przekazane Urządzenie zgodnie z medycznym przeznaczeniem, wymaganiami prawidłowej eksploatacji i instrukcją obsługi oraz utrzymywać je w należytym stanie technicznym, w tym stosować w czasie użytkowania wyłącznie jednorazowe akcesoria i opatrunki dedykowane dla eksploatacji Urządzenia.*
9. *W okresie obowiązywania umowy Wykonawca ma prawo do kontroli w każdym czasie, po uprzedniej notyfikacji zamiaru kontroli, stanu technicznego Urządzeń oraz kontroli, czy Zamawiający wywiązuje się z obowiązków wynikających z niniejszej umowy.*
10. *Wykonawca pokrywa koszty dostarczenia Urządzeń do Zamawiającego oraz ponosi związane z tym ryzyko oraz koszty ubezpieczenia na czas transportu. Z chwilą wydania Urządzenia Zamawiającemu to na Zamawiającego przechodzi odpowiedzialność za utratę Urządzeń, uszkodzenie lub wszelkie wypadki zmniejszenia jego wartości, wyłączając zużycie będące następstwem normalnej eksploatacji.*
11. *Urządzenia zostają przekazane Zamawiającemu na czas obowiązywania niniejszej umowy. Jednocześnie strony mając na uwadze nadrzędny cel zawarcia niniejszej umowy jakim jest chęć zagwarantowania bezpieczeństwa pacjentom, zgodnie oświadczają, że termin, o którym mowa w zdaniu poprzedzającym może ulec wydłużeniu w drodze dodatkowego porozumienia stron, w przypadku wystąpienia konieczności przeprowadzenia czynności terapeutycznych, podejmowanych przy użyciu Urządzeń.*
12. *O ile nie będzie istniała inna podstawa prawna do posiadania Urządzeń przez Zamawiającego, w terminie 2 dni roboczych od zakończenia okresu obowiązywania niniejszej umowy Zamawiający zwróci Wykonawcy Urządzenia ze wszystkimi dodatkowymi akcesoriami przekazanymi w dniu jego wydania w stanie niepogorszonym, z tym że Zamawiający nie ponosi odpowiedzialności za zużycie urządzenia będące następstwem jego prawidłowego używania.*
13. *Wykonawca w trakcie realizacji niniejszej umowy zastrzega sobie możliwość do wymiany Urządzeń przekazanych Zamawiającemu na inne urządzenia medyczno-elektromechaniczne do podciśnieniowej terapii ran, tj. o innych numerach seryjnych, na co Zamawiający wyraża zgodę.*
14. *Zamawiający zobowiązany jest do natychmiastowego zgłaszania Wykonawcy wszelkich awarii i uszkodzeń Urządzeń, z którymi łączy się konieczność naprawy Urządzeń przez Wykonawcę.*
15. *Wykonawca zobowiązany jest usunąć awarię lub uszkodzenie Urządzenia w terminie 7 dni roboczych od zgłoszenia. W przypadku gdy usunięcie awarii lub uszkodzenia w terminie, o którym mowa w zdaniu poprzedzającym nie będzie możliwe Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć Zamawiającemu na swój koszt Urządzenie wolne od wad.*
16. *W przypadku stwierdzenia przez Wykonawcę, zarówno w trakcie obowiązywania umowy, jak i po jej zakończeniu, zniszczenia lub uszkodzenia Urządzenia wykraczającego poza zwykłe zużycie wynikłe z normalnej eksploatacji, Zamawiający zobowiązany jest zwrócić Wykonawcy pełne koszty naprawy Urządzenia lub w przypadku gdyby naprawa Urządzenia byłaby niemożliwa lub niecelowa, zapłacić Wykonawcy kwotę równą wartości Urządzenia.*

Jednocześnie Zamawiający modyfikuje załącznik nr 1A Formularz asortymentowo-cenowy w zakresie pakietu nr 1 , dodając zapis pod tabelą:

Wykonawca użyczy na czas trwania umowy 2 sztuki urządzeń medyczno-elektromechanicznych do podciśnieniowej terapii ran w zakresie pozycji 37-42. W przypadku gdy zajdzie potrzeba, Wykonawca dostarczy urządzenia w terminie 2 dni od dnia złożenia zamówienia.

Zamawiający wymaga złożenia oferty na ZMODYFIKOWANYM załączniku 1A.

PROJEKT UMOWY

1. § 7, ust. 1 pkt. b) c) - wnosimy o zmianę zapisów umowy dotyczących zastrzegania kar umownych i obniżenie ich wysokości do kwoty 10% wartości niezrealizowanej części umowy brutto.

Uzasadnione jest, aby kara umowna była naliczana od wartości niezrealizowanej części umowy, nie zaś od wartości całej umowy. W przeciwnym razie, taka kara byłaby rażąco wygórowana w rozumieniu art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego i naruszałaby zasadę proporcjonalności wyrażoną w art. 7 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych.

Mając powyższe na uwadze, zwraca się z prośbą o obniżenie wysokości kar umownych oraz modyfikację zasad ich naliczania, jak na wstępie.

ODPOWIEDŹ: Zgodnie z projektem umowy

Z poważaniem