



SPZOZ
W WIELUNIU

SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ W WIELUNIU
ul. Szpitalna 16 · 98-300 Wieluń · e-mail: sekretariat@szpital-wielun.pl
NIP 832-17-89-610 · REGON 000310143 · Tel.: 43 840 68 00 · Fax: 43 840 68 01

Wieluń, dnia 06.04.2020 r.

WYJAŚNIENIA TREŚCI SIWZ

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego p.n. **Sukcesywne dostawy do apteki szpitalnej płynów infuzyjnych i do żywienia pozajelitowego, materiałów opatrunkowych, medycznych, szwów i siatek chirurgicznych - numer sprawy SPZOZ - ZP/2/24/242/4/ 2020**

Zamawiający SP ZOZ w Wieluniu informuje, że wpłynęły za pomocą środków komunikacji elektronicznej (e-mail i fax) wnioski o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia. Poniżej podajemy treść pytań i udzielonych odpowiedzi:

I. Pytania dotyczące zapisów treści SIWZ (przedmiot zamówienia).

Pytanie 1

Dotyczy Pakietu nr 13A, Pozycji nr 17. Czy Zamawiający wymaga w Pakiecie nr 13A, Pozycji nr 17 igły okrągło-tnącej, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza igłę okrągło-tnącą, pozostałe parametry bez zmian.

Pytanie 2

Dotyczy Pakietu nr 13B, Pozycji nr 2. Czy Zamawiający wymaga w Pakiecie nr 13B, Pozycji nr 2 nici o długości 150cm- pętla, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wyjaśnia, że nici o długości 150cm ma być pętla, pozostałe parametry bez zmian.

Pytanie 3. Dotyczy Pakietu nr 17, Pozycji nr 1. Czy Zamawiający wymaga w Pakiecie nr 17, Pozycji nr 1 siatki w rozmiarze 15x20cm, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wyjaśnia, że miał na myśli siatkę w rozmiarze 15x20 cm, pozostałe parametry bez zmian (rozmiar został zamieszczony w opisie przedmiotu zamówienia).

Pytanie 4

Dotyczy Pakietu nr 17, Pozycji nr 3. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 17, Pozycji nr 3 siatkę w rozmiarze 10,1x15,1cm, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5

Dotyczy Pakietu nr 17, Pozycji nr 4. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o umożliwienie dostarczenia dodatkowych próbek w ilości 1 saszetki do Pakietu nr 17, Pozycji nr 2 lub/i Pozycji nr 6 zamiast wymaganej 1 saszetki w Pakiecie nr 17, Pozycji nr 4.



Certyfikat ISO 9001:2015

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający umożliwia dostarczenie dodatkowych próbek.

Pytanie 6

Dotyczy Pakietu nr 26, Pozycji nr 1. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 26, Pozycji nr 1 klipsy tytanowe, atraumatyczne, w rozmiarze M/L wraz z bezpłatnym użyczeniem klipsownicy na czas trwania umowy?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 7

Pakiet 20 poz. 2 Czy Zamawiający dopuści wstrzykiwany syntetyczny substytut kostny do wypełniania ubytków kości gąbczastej. Podstawowy składnik B- trójfosforan wapnia. Biokompatybilny, bioresorbowalny, bioindukcyjny, sterylny w postaci pasty powstający ze zmieszania składników. Całość preparatu umieszczona w kaniuli do bezpośredniego użycia. Produkt sterylny.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 23 w pozycji 7 preparatów o takim samym zastosowaniu klinicznym w workach Viaflo z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:

- zastosowanie opakowań typu worki Viaflo może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową, ponieważ w celu opróżnienia opakowanie nie wymaga odpowietrzania, czyli wyeliminowana jest droga wnikania patogenów bezpośrednio do organizmu pacjenta
- redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów
- worki Viaflo pakowane są w dodatkowe zewnętrzne opakowanie, dzięki czemu są dodatkowo chronione przed mechanicznymi uszkodzeniami i biologiczną kontaminacją
- koszty utylizacji opróżnionych worków są nawet o 50% niższe, niż koszty utylizacji opróżnionych butelek
- składowanie produktów w opakowaniu typu worki wymaga znacznie mniejszej

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach treści SIWZ oraz załączników do niej.

Pytanie 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 24 w pozycjach 1,5,6 preparatów o takim samym zastosowaniu klinicznym w workach Viaflo z dwoma niezależnymi portami, ponieważ:

- zastosowanie opakowań typu worki Viaflo może w znaczny sposób wpłynąć na zmniejszenie ilości zakażeń związanych z linią naczyniową, ponieważ w celu opróżnienia opakowanie nie wymaga odpowietrzania, czyli wyeliminowana jest droga wnikania patogenów bezpośrednio do organizmu pacjenta
- redukcja zakażeń ma bezpośredni wpływ na bezpieczeństwo pacjentów, personelu oraz zmniejszenie kosztów, również tych związanych z ewentualnymi roszczeniami ze strony pacjentów
- worki Viaflo pakowane są w dodatkowe zewnętrzne opakowanie, dzięki czemu są dodatkowo chronione przed mechanicznymi uszkodzeniami i biologiczną kontaminacją
- koszty utylizacji opróżnionych worków są nawet o 50% niższe, niż koszty utylizacji opróżnionych butelek
- składowanie produktów w opakowaniu typu worki wymaga znacznie mniejszej

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 10

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i najwyższej jakości produktów Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 24 pozycji 2,3,4,7,8 co umożliwi na złożenie ofert większej liczbie oferentów?



Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach treści SIWZ oraz załączników do niej.

Pytanie 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w Pakiecie 24 w pozycjach 9 i 10 preparatu Mannitol o stężeniu 15% w opakowaniu typu worki Viaflo, o pojemności odpowiednio 100 ml i 250 ml, ponieważ:

- Mannitol 15% posiada w Polsce dokładnie tą samą rejestrację i dawkowanie co Mannitol 20%
- Roztwory mannitolu 15% są korzystniejsze (w odniesieniu do właściwości fizyko-chemicznych) od roztworów 20%, gdyż nie krystalizują podczas przechowywania w temperaturze pokojowej.
- Mannitol 15% zwiększa bezpieczeństwo pacjentów, ponieważ zmniejsza ryzyko krystalizacji, pozwala na stosowanie Mannitolu w każdej chwili, bez konieczności wcześniejszego ogrzewania, zmniejsza koszty związane z podgrzewaniem 20% Mannitolu.
- Mannitol 15% w worku Viaflo, to lżejsze opakowanie, czyli mniejsze koszty utylizacji
- Mannitol 15% w worku Viaflo to brak ryzyka stłuczenia opakowania?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wymaga mannitolu 15% w Pakiecie 25 poz.1 (po zm. pyt.12) ,
Pakiet 24 bez zmian.

Pytanie 12

Czy w trosce o uzyskanie najkorzystniejszych warunków zakupu i najwyższej jakości produktów Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 25 pozycji 1 co umożliwi na złożenie ofert większej liczbie oferentów? W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie produktu do osobnego pakietu.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie pozycji 1 do oddzielnego pakietu oznaczonego 25 A. W związku z powyższą zmianą Pakiet nr 25 zmieni numerację. Formularze asortymentowo-cenowe po zmianach oraz informacja o zmienionych kwotach wadium zostaną opublikowane wraz z niniejszą informacją.

Wadium do Pakietu 25 A – 59,00 zł

Wadium do Pakietu 25 po zmianie - 1201,00 zł

Pytanie 13

Pak.2.Poz. nr 2 czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania jałowej gazy opatrunkowej kopertowanej ?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach treści SIWZ oraz załączników do niej.

Pytanie 14

Pak.2 Poz. nr 5- czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania waty celulozowej w rozmiarze 37 x 57 cm, pakowanej w opakowanie handlowe 3 x 5 kg z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 15

Pak.2 Poz. nr 7-8 Czy Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany w zakresie klasyfikacji kompresów gazowych niejałowych w przypadku, gdy producent w związku z wejściem w życie rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG, dokona zmiany klasyfikacji?

Producenci w ramach procesu uzyskiwania deklaracji zgodności w związku z wymaganiami w/w rozporządzenia mogą dokonywać zmiany klasyfikacji wyrobu medycznego. Co oznacza, że wyrób medyczny, który zgodnie z obecnie obowiązującymi przepisami ma klasę IIa reg. 7 może zostać zakwalifikowany do klasy I reg.4. Nie wynika to ze zmiany jego parametrów technicznych czy jakościowych, bo te pozostaną bez zmian, lecz podejścia producenta do procesu sklasyfikowania wyrobów gazowych niesterylnych, jako produktów nie będących już wyrobem inwazyjnym do procedur tzw. „wysokiego ryzyka”.

W związku z powyższym wnosimy o wprowadzenie zmian postanowień umowy w §8 poprzez dodanie poniższego zapisu:
"Strony dopuszczają możliwość zmiany umowy w zakresie dotyczącym zmiany klasy wyrobu medycznego w przypadku, gdy producent wyrobu medycznego, w związku z wejściem w życie rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE)



nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG, dokona zmiany klasy tego wyrobu medycznego."

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach treści SIWZ oraz załączników do niej.

Pytanie 16

Pak. 2. Poz. nr 7; 9- czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania kompresów bawełnianych o minimalnym wykoju 11 cm x 18,5 cm?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 17

Pak. nr 2. Poz. nr 11- czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania kompresów bawełnianych o minimalnym wykoju 21 cm x 38,5 cm i minimalnej wadze 1 sztuki 1,94 g?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 18

Pak 2. Poz. nr 19- czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania opaski gipsowej o szerokości 14 cm?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach treści SIWZ oraz załączników do niej.

Pytanie 19

Pak. 3. Poz. nr 5- czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania hydroaktywnego opatrunku w rozmiarze 7,5 x 7,5 cm?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 20

Pak. nr 3. Poz. nr 7- czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania opatrunku w rozmiarze 10 x 20 cm lub 7,5 x 10 cm wykonanego z cienkiej hydrofobowej siateczki tiulowej impregnowanej neutralną maścią bez składników czynnych i uczulających?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza zaferowanie opatrunku w rozmiarze 7,5 x 10 cm.

Pytanie 21

Pakiet 16. Poz 1-4. Czy można zaferować siatki przepuklinowe jałowe, polipropylenowe dziane wykonane z włókien monofilamentowych, nieresorbowalne, stosowane w chirurgicznym leczeniu przepuklin brzusznych – pierwotnych i nawrotowych, pachwinowych, udowych, około pępkowych i w bliźnie pooperacyjnej z niebieskimi pasami, ułatwiającymi ukierunkowanie siatki, masa powierzchniowa ok. 35 g/m², grubość siatki ok. 0,35mm, powierzchnia porów min. 1,3mm², średnia siła zrywająca ok 100N.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 22

Pakiet 16. Poz 1. Czy można zaferować siatkę o rozmiarze 12,5 x 20cm lub 15 x 25cm?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza zaferowanie siatki w rozmiarze 15 x 25 cm.

Pytanie 23

Cześć 2 poz. 24-28. Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej ceny i jakościowej na wydzielony asortyment w pakiecie.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 24

Cześć 2 poz. 24. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie samoprzylepnego opatrunku w rozmiarze 7,5 cm x 5 cm zamiast 7,2 cm x 5 cm

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 25



Cześć 2 poz. 25. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie samoprzylepnego opatrunku w rozmiarze 10 cm x 10 cm zamiast 10 cm x 8 cm

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 26

Cześć 2 poz. 26. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie samoprzylepnego opatrunku w rozmiarze 15 cm x 10 cm zamiast 15 cm x 8 cm

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 27

Cześć 2 poz. 28. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie samoprzylepnego opatrunku w rozmiarze 30 cm x 10 cm zamiast 35 cm x 10 cm

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 28

Cześć 6 poz.32. Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej ceny i jakościowej na wydzielony asortyment w pakiecie.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach treści SIWZ oraz załączników do niej.

Pytanie 29

Cześć 2 poz. 32. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunku włókninowego w rozmiarze 6 x 8 cm

Odpowiedź Zamawiającego: Jeżeli pytanie dotyczy części 6 poz.32 zamawiający dopuszcza.

Pytanie 30

Pakiet 2, pozycja 6. Czy Zamawiający dopuści watę zawierającą 50% bawełny?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach treści SIWZ oraz załączników do niej.

Pytanie 31

Pakiet 2, pozycja 18-20. Czy Zamawiający dopuści opaski gipsowe nawinięte na nieperforowany plastikowy trzpień typu krzyżak?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach treści SIWZ oraz załączników do niej.

Pytanie 32

Pakiet 2, pozycja 18-20. Czy Zamawiający dopuści opaski gipsowe pakowane a'1szt?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.



Pytanie 33

Pakiet 2, pozycja 21. Czy Zamawiający dopuści serwety w rozmiarze 100x150cm?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 34

Pakiet 2, pozycja 23. Czy Zamawiający dopuści serwety w rozmiarze 45x60cm z otworem o średnicy 6cm?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 35

Pakiet 2, pozycja 24-28. Czy Zamawiający dopuści opatrunek z włókniny poliestrowej z wkładem chłonnym o składzie: 80% włókna naturalne + 20% poliester?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 36

Pakiet 7, pozycja 1, 4. Czy Zamawiający dopuści kompresy sterylizowane tlenkiem etylenu?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wymaga kompresów sterylizowanych metodą najbezpieczniejszą dla pacjenta.

Pytanie 37

Pakiet 7, pozycja 3-4. Czy Zamawiający dopuści kompresy w rozmiarze 20x25cm?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 38

Pakiet 7, pozycja 8-10. Czy Zamawiający dopuści opaski elastyczne o właściwościach kohezyjnych o rozciągliwości 100-140%?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach treści SIWZ oraz załączników do niej.

Pytanie 39

Pakiet 18, pozycja 4-5. Czy Zamawiający dopuści plaster na rolce bez bocznych zabezpieczeń?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry bez zmian.

Pytanie 40

Pakiet 18, pozycja 10-11. Czy Zamawiający dopuści plaster na rolce bez bocznych zabezpieczeń?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry bez zmian.

Pytanie 41

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 26 wymaga by w każdym opakowaniu z klipsami tytanowymi znajdowały się



Samoprzylepne kontrolki identyfikujące, do wklejania w protokole operacyjnym pacjenta, zawierające producenta, datę przydatności, datę produkcji i nr serii, po 2 sztuki do każdego magazynka z klipsami?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie, pozostałe parametry bez zmian.

Pytanie 42

Czy Zamawiający dopuści w **Pakiecie nr 28** lejce naczyniowe silikonowe o średnicy \varnothing 1,5 mm długość 40cm lub 75cm, białe, pakowane pojedynczo w sterylnych saszetkach ?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza lejce naczyniowe silikonowe o średnicy \varnothing 1,5 mm, długość 40cm, białe, pakowane pojedynczo w sterylnych saszetkach.

Pytanie 43

Czy Zamawiający dopuści w **Pakiecie nr 29** staplery skórne wykonane z niepowlekanej chirurgicznej stali nierdzewnej o wys.4,4mm szer.7,3mm gr.0,6mm pakowane po 5 sztuk z odpowiednim przeliczeniem, spełniającej pozostałe wymagania Zamawiającego?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach treści SIWZ oraz załączników do niej.

Pytanie 44

Czy Zamawiający w zad 29 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt znanego amerykańskiego producenta: Zszywacz do skóry umożliwiający szybkie zamknięcie rany z przeznaczeniem do wszystkich zabiegów chirurgicznych. Opakowanie 6 staplerów, wielkość zszywki 4,7 mm x 6,5 mm, zszywka powleczona teflonem?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach treści SIWZ oraz załączników do niej.

Pytanie 45

Pakiet 2, poz.1. Czy zamawiający dopuści gazę pakowaną w rolkę, z uwagi na higieniczny sposób przechowywania i możliwość łatwego oraz wygodnego odcinania potrzebnej ilości, ograniczając przy tym ewentualne zanieczyszczenie produktu, ponadto sposób pakowania w roli znacząco ogranicza miejsce magazynowania?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 46

Pakiet 2, poz.3-4. Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wyrobów sterylizowanych metodami, które zgodnie z obowiązującym prawem spełniają normy tzw. opatrunków inwazyjnych oraz chirurgicznych w tym metodą EO?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wymaga kompresów sterylizowanych metodą najbezpieczniejszą dla pacjenta.

Pytanie 47

Pakiet 2, poz. 7-11. Czy zamawiający dopuści kompresy gazowe bawełniane jałowe 8w 17 nitkowe z podwijanymi brzegami z dwóch stron, zarejestrowane w klasie IIa reg.7, brak pylenia, brak luźnych nitek niezwiązanych z tkaniną, przędza min TEX 15, sterylizowane EO, bez wymogu dokumentu w postaci raport walidacji procesu sterylizacji, natomiast dopuszczenie dokumentu potwierdzającego powtarzalność procesu sterylizacji w formie certyfikatu z zakresu sterylizacji wyrobów medycznych zgodnej z normą 11135-1 dla tlenu etylenu ?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach treści SIWZ oraz załączników do niej.



Pytanie 48

Pakiet 2, poz. 7-11. Czy zamawiający dopuści kompresy o wykroju dla rozmiaru 5 cm x 5 cm – wykrój 9,5 cm x 18,5 cm; dla rozmiaru 7,5 cm x 7,5 cm – wykrój 14,5 cm x 28,5 cm; dla rozmiaru 10 cm x 10 cm – wykrój 19 cm x 38 cm?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza kompresy o wykroju 14,5 cm x 28,5 cm dla rozmiaru 7,5 cm x 7,5 cm, pozostałe rozmiary zgodnie z SIWZ.

Pytanie 49

Pakiet 2, poz. 7-11. Czy zamawiający dopuści kompresy o wadze nominalnej – dla wyrobów z gazy 17 nitkowych, 8 warstwowych : dla rozmiaru 5 cm x 5 cm – 0,46 g (+/-5%); dla 7,5 cm x 7,5 cm – 0,985 g; dla 10 cm x 10 cm - 1,65 g?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach treści SIWZ oraz załączników do niej.

Pytanie 50

Pakiet 2, poz. 15-17. Czy zamawiający dopuści opaskę dzianą elastyczną wykonaną z 100% włókien syntetycznych tj: poliesterowych i poliamidowych posiadające rozciągliwość powyżej 130 % z zapinką wewnątrz opakowania indywidualnego?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach treści SIWZ oraz załączników do niej.

Pytanie 51

Pakiet 2, poz. 17-28. Czy zamawiający wydzieli poz. 17-28 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dokona podziału Pakietu 2 w ten sposób, że pozycje od 24 do 28 zostaną wydzielone do osobnego Pakietu oznaczonego jako 2 A.

Formularze asortymentowo-cenowe po zmianach oraz informacja o zmienionych kwotach wadium zostaną opublikowane wraz z niniejszą informacją.

Wadium do Pakietu 2 A – 341,00 zł

Wadium do Pakietu 2 po zmianie - 3 886,00 zł

Pytanie 52

Pakiet 6, poz. 20,25-30. Czy zamawiający wydzieli poz. 20,25-30 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach treści SIWZ oraz załączników do niej.

Pytanie 53

Pakiet 6, poz. 25-30. Czy Zamawiający dopuści siatki opatrunkowe elastyczne wykonane 70 % - 80 % z przędzy poliamidowej teksturowanej (nazwa zamienna nylon, elastil, poliamid) oraz 20 % - 30 % poliuretanowej przędzy elastomerowej (nazwa zamienna lycra, spandex, elasthan, dorlastan)?



Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach treści SIWZ oraz załączników do niej.

Pytanie 54

Pakiet 6, poz. 25-30. Czy zamawiający wymaga siatek o rozmiarach odpowiadającym poszczególnym częściom ciała, rozmiary przedstawione poniżej – szerokość w milimetrach w stanie swobodnym?

Rozmiar 1- palec – do 15 mm szer. w stanie spoczynku

Rozmiar 2- dłoń, palec – 10-25 mm j.w.

Rozmiar 3-dłoń, stopa – 15-35 mm j.w.

Rozmiar 4- podudzie, kolano, ramię, stopa, łokieć – 25-45 mm j.w.

Rozmiar 6-głowa, ramię, podudzie, kolano – 40-65 mm j.w.

Rozmiar 8 – udo, głowa, biodra – 50-95 mm, j.w.

Rozmiar 10 – biodra, brzuch – 65-135 mm. J.w.

Rozmiar 14 – klatka piersiowa, brzuch – 80-140 mm, jw.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach treści SIWZ oraz załączników do niej.

Pytanie 55

Czy Zamawiający w pakietach 9,10,11,12 wymaga kodów EAN do pojedynczych saszetek czy też do opakowania?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wymaga kodów EAN do opakowania.

Pytanie 56

Czy Zamawiający w pakiecie 9 dopuści szew chirurgiczny pleciony, powleczony o podtrzymywaniu tkankowym 50% po 5 dniach z całkowitą absorbcją po 42 dniach?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 57

Czy Zamawiający w pakiecie 9 poz. 1 dopuści wł. Igły 24mm i wł. Nici 70cm?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach treści SIWZ oraz załączników do niej.

Pytanie 58

Czy Zamawiający w pakiecie 9 poz. 2 dopuści igłę 37mm pogrubioną/wzmocnioną?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 59

Czy Zamawiający w pakiecie 9 poz.3 dopuści igłę 43mm lub 48mm?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach treści SIWZ oraz załączników do niej.



Pytanie 60

Część 1 poz.1 .Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy opatrunek ma być pokryty środkiem hipoalergicznym.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wymaga zaoferowania opatrunku hypoalergicznego który nie powoduje podrażnień skóry.

Pytanie 61

Część 4 poz.1.Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje zaoferowania opatrunku hydrokoloidowego zawierającego kompozycję trzech hydrokoloidów tj. karboksymetylocelulozy sodowej, pektyny oraz żelatyny zawieszonych w macierzy polimerowej.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 62

Część 5 poz.1 .Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rozmiaru opatrunku 7,5 x 7,6 cm.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 63

Pakiet 18 pozycja 1-5, 10-11 .Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przylepca na rolce bez bocznych zabezpieczeń.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza, przy zachowaniu pozostałych parametrów bez zmian.

Pytanie 64

Pakiet 18 pozycja 1-5, 10-11. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przylepca o długości 9,14m, z odpowiednim przeliczeniem ilości sztuk

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 65

Pakiet 18 pozycja 1-3 .Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie z jakiego materiału ma być wykonany przylepiec.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający miał na myśli plaster wykonany z tkaniny wiskozowej .

Pytanie 66

Pakiet 18 pozycja 6 .Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje zaoferowania plastra włókninowego czy tkaninowego.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza plaster wykonany zarówno z tkaniny wiskozowej jak i włókninowej.

Pytanie 67

Pakiet 18 pozycja 12 .Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pasków do zamykania ran 3mmx75mm a 10 pasków (koperta), 100 kopert w opakowaniu, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach treści SIWZ oraz załączników do niej.

Pytanie 68

Część 19 poz.1 .Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie 2 rolek w opakowaniu, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 69

Część 28 poz.1 .Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie lejce naczyniowe o szerokości 1,3mm, długości 46cm, grubości 0,9mm w kolorze białym.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza lejce naczyniowe silikonowe o długości 46 cm pozostałe parametry bez zmian.

Pytanie 70

Dot. Pakietu 9 .Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w w/w pakiecie materiału szewnego plecionego o podtrzymywaniu tkankowym po 7 dniach ok. 65% i ok. 50% po 8 – 11 dniach, o okresie wchłonięcia masy szwu po ok. 42 dniach.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach treści SIWZ oraz załączników do niej.

Pytanie 71

Dot. Pakietu 9, poz. 2,3. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycjach szwy z igłą okrągłą z tnącym ostrzem (przyostrzoną), pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 72

Dot. Pakietu 11/ 2. Czy Zamawiający dopuści szew pleciony poliestrowy, powlekany silikonem, pozostałe parametry bez zmian? W przypadku odmownej o odpowiedzi zwracam się prośbą o wyłączenie w/w pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach treści SIWZ oraz załączników do niej.

Pytanie 73

Dot. Pakietu 11/2, poz. 3. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji szew z igłą okrągłą z tnącym ostrzem (przyostrzoną) i grubości nici 5 USP?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach treści SIWZ oraz załączników do niej.

Pytanie 74

Dot. Pakietu 12/A poz.1. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydzielenie w/w pozycji do osobnego zadania.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach treści SIWZ oraz załączników do niej.

Pytanie 75

Dot. Pakietu 12/B poz.1-9. Czy Zamawiający w w/w pozycjach dopuści szwy syntetyczne, plecione, wytwarzane z Poli (glikolidu-co-L-Laktydu (90/10), powlekane w równych częściach mieszanką poli(glikolidu-co-L-Laktydu (30/70) oraz stearynianem wapnia, wchłaniające się w okresie 60-70 dni, podtrzymywanie tkankowe około 35 dni, (po 14 dniach ok. 75%, po 21 dniach ok. 50%, po 28 dniach ok. 25%)?



Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach treści SIWZ oraz załączników do niej.

Pytanie 76

Dot. Pakietu 13/A, poz. 1-23. Czy Zamawiający dopuści w/w pakiecie szew wchłaniający, pleciony, powlekany o okresie wchłaniania 60-90 dni, profil podtrzymywania tkankowego: ok.80% po 14 dniach, ok. 50% po 21 dniach?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach treści SIWZ oraz załączników do niej.

Pytanie 77

Dot. Pakietu 13/A, poz. 1-23. Czy Zamawiający dopuści w/w pakiecie szew wchłaniający, pleciony, powlekany o okresie wchłaniania 60-70 dni, profil podtrzymywania tkankowego: ok.75% po 14 dniach, ok. 50% po 21 dniach?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach treści SIWZ oraz załączników do niej.

Pytanie 78

Dot. Pakietu 13/A, poz. 6,8,10. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycjach szwy z igłą okrągłą z tnącym ostrzem (przyostrzoną), pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 79

Dot. Pakietu 13/B, poz. 1-2. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycjach szew syntetyczny, wchłaniający, monofilamentowy, o okresie podtrzymywania tkankowego ok. 75% po 14 dniach, ok. 65-70% po 28 dniach, ok. 55-60% po 43 dniach, ok. 40% po 57 dniach i całkowitym czasie wchłaniania 180-210 dni?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach treści SIWZ oraz załączników do niej.

Pytanie 80

Dot. Pakietu 13/C, poz. 1-2. Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycjach szew syntetyczny, pleciony, niewchłaniający, poliestrowy powlekany silikonem?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach treści SIWZ oraz załączników do niej.

Pytanie 81

Dot. Pakietu 13/E, poz. 1. Czy Zamawiający dopuści nici chirurgiczne, wchłaniające, syntetyczne, monofilamentowe, kopolimer kwasu glikolowego i kaprolaktanu, o okresie wchłaniania 90-120 dni i zdolności podtrzymywania tkankowego po 7 dniach ok.70%, po 14 dniach ok.40%, po 21 dniach ok.15% i po 28 dniach ok.5%?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach treści SIWZ oraz załączników do niej.

II. Pytania dotyczące zapisów treści Projektu umowy i zapisów SIWZ niedotyczące przedmiotu zamówienia.

Pytanie 1

§ 6, ust. 1- wnosimy o zmianę zapisów umowy dotyczących zastrzegania kar umownych i obniżenie ich wysokości w następującym zakresie:



- §6 ust. 1a do kwoty 1% wartości niedostarczonej części zamówienia, jednakże nie więcej niż 5% wartości niedostarczonej części zamówienia,
- §6 ust. 1b, do kwoty 1% wartości wadliwej części zamówienia, jednakże nie więcej niż 5% wartości reklamowanej części zamówienia

Należy się zgodzić ze stanowiskiem Sądu Najwyższego, który traktuje karę umowną wprowadzoną do umowy w ramach swobody kontraktowania, jako tę której celem jest zapewnienie skuteczności więzi powstałej między stronami w ramach zawartej umowy, a także służy realnemu wykonaniu zobowiązań (Wyrok SN z 08.08.2008 r., V CSK 85/08, LEX nr 457785). Tenże zaznacza jednak, że „W sytuacji, gdy kara umowna równa się bądź zbliżona jest do wysokości wykonanego z opóźnieniem zobowiązania, w związku z którym ją zastrzeżono, można ją uważać za rażąco wygórowaną” (Wyrok SN z 20.05.1980 r., I CR 229/80, LEX nr 2534), także wtedy kara umowna może zostać uznana za rażąco wygórowaną, gdy „w zastrzeżonej wysokości jawić się będzie jako nieadekwatna” (Wyrok SA w Katowicach z 17.12.2008 r., V ACa 483/08, LEX nr 491137). Kara umowna ma na celu zdyscyplinowanie wykonawcy, jednakże określenie jej przez Zamawiającego na rażąco wysokim poziomie prowadzi do naruszenia zasady współzycia społecznego i powoduje nadmierną nierówność stron.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach treści Projektu umowy.

Pytanie 2

§ 8, ust. 1- wnosimy o zmianę zapisów umowy poprzez wprowadzenie nowego paragrafu regulującego skutki wystąpienia siły wyższej mającej wpływ na realizację obowiązków wynikających z łączącej strony umowy. Proponowane brzmienie:

Siła Wyższa

a) Strony umowy zgodnie z postanawiają, że nie są odpowiedzialne za skutki wynikające z działania siły wyższej, w szczególności pożaru, powodzi, ataku terrorystycznego, klęsk żywiołowych, zagrożeń epidemiologicznych, a także innych zdarzeń, na które strony nie mają żadnego wpływu i których nie mogły uniknąć bądź przewidzieć w chwili podpisania umowy (siła wyższa).

b) Strona umowy, u której wyniknęły utrudnienia w wykonaniu umowy wskutek działania siły wyższej, jest obowiązana do bezwzględnego poinformowania drugiej strony o wystąpieniu i ustaniu działania siły wyższej. Zawiadomienie to określa rodzaj zdarzenia, jego skutki na wypełnianie zobowiązań wynikających z Umowy, zakres asortymentu, którego dotyczy, i środki przedsięwzięte, aby te konsekwencje złagodzić.

c) Strona, która dokonała zawiadomienia o zaistnieniu działania siły wyższej, jest zobowiązana do kontynuowania wykonywania swoich zobowiązań wynikających z Umowy, w takim zakresie, w jakim jest to możliwe, jak również jest zobowiązana do podjęcia wszelkich działań zmierzających do wykonania przedmiotu umowy, a których nie wstrzymuje działanie siły wyższej.

d) Obowiązki, których Strona nie jest w stanie wykonać na skutek działania siły wyższej, na czas działania siły wyższej ulegają zawieszeniu, tzn. w czasie działania siły wyższej ww. obowiązki nie są wykonywane, a terminy ich wykonania ulegają przedłużeniu o okres działania siły wyższej. W czasie istnienia utrudnień w wykonaniu umowy na skutek działania siły wyższej w szczególności nie nalicza się przewidzianych kar umownych ani nie obciąża się drugiej strony umowy kosztami zakupów interwencyjnych.

e) W przypadku, gdy utrudnienia w wykonaniu umowy na skutek działania siły wyższej utrzymują się dłużej niż trzy miesiące od czasu stwierdzenia wystąpienia siły wyższej, każda ze stron może rozwiązać umowę ze skutkiem natychmiastowym w części objętej działaniem siły wyższej. Rozwiązanie umowy ze skutkiem natychmiastowym następuje w formie pisemnej pod rygorem nieważności.

Wprowadzenie powyższej regulacji pozwoli na jednoznaczne określenie obowiązków stron w przypadku wystąpienia siły wyższej. Wskazać bowiem należy, iż siła wyższa traktowana jest jako jedna z przesłanek wyłączających odpowiedzialność na zasadzie ryzyka, a więc również umożliwiających wykonawcy uwolnienie się od ponoszenia odpowiedzialności za niewykonanie lub niewłaściwe wykonanie tej umowy, w tym za uchybienia terminowi wykonania zakontraktowanych prac czy dostaw. Jednakże w celu zapewnienia ochrony interesów obu stron umowy w przypadku wystąpienia siły wyższej wprowadzenie powyższych zapisów pozwoli na podjęcie działań mających na celu ograniczenie negatywnych skutków wynikających z tego stanu.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach treści Projektu umowy.

Pytanie 3

Czy bieg terminu rozpatrzenia reklamacji określonego w § 2 ust. 7 ma przypadać w dni robocze czyli od poniedziałku do piątku?

Odpowiedź Zamawiającego: Termin realizacji obowiązków reklamacyjnych Wykonawcy został określony w § 4 ust.2 umowy, jako 5 dni roboczych. § 2 umowy dotyczy przedmiotu umowy i nie ma ust.7. Zamawiający nie określił terminu „rozpatrzenia” reklamacji.



Pytanie 4

Czy Zamawiający zgadza się zapisać możliwość zmiany cen w przypadku przekraczającej 3% zmiany średniego kursu NBP walut EUR lub USD w stosunku do kursu z dnia zawarcia umowy oraz w przypadku gdy suma miesięcznych wskaźników cen i usług konsumpcyjnych opublikowanych przez Prezesa GUS za okres od dnia zawarcia umowy przekroczy 3%?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach treści Projektu umowy.

Pytanie 5

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 4 ust. 2 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach treści Projektu umowy.

Pytanie 6

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1 pkt. a-b:

a) za opóźnienie zwykłe w realizacji złożonego zamówienia (...) w wysokości **0,5%** wartości **brutto** tego zamówienia za każdą rozpoczętą godzinę opóźnienia zwykłego, nie więcej jednak niż **10%** wartości **brutto niedostarczonego w terminie** zamówienia.

b) za opóźnienie zwykłe w realizacji obowiązków reklamacyjnych (...) w wysokości **0,5%** wartości brutto reklamowanej części zamówienia za rozpoczętą każdą godzinę opóźnienia zamówienia zwykłego, nie więcej jednak niż **10%** wartości **brutto reklamowanej części** zamówienia.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający pozostaje przy dotychczasowych zapisach treści Projektu umowy.

Pytanie 7

Dotyczy SIWZ: Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą?

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający potwierdza. Zgodnie ze stanowiskiem UZP, oświadczenie o braku przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, niezależnie od ilości ofert, również potwierdza brak podstawy do wykluczenia z postępowania, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp. Należy jednak w tym przypadku pamiętać, że jakakolwiek zmiana sytuacji wykonawcy w toku postępowania (włączenie do grupy kapitałowej) powoduje obowiązek aktualizacji takiego oświadczenia po stronie wykonawcy.

Pytanie 8

Dotyczy zawarcia umowy: wnosimy o wyrażeniu zgody na zawarcie umowy w trybie korespondencyjnym i przesłanie umowy do podpisu pocztą. Niezwłocznie po podpisaniu, umowa zostanie do Państwa odesłana.

Odpowiedź Zamawiającego: Zamawiający wyraża zgodę, powyższy sposób zawarcia umowy jest najczęściej stosowany przez Zamawiającego stosowany w praktyce.

Zatwierdził

DYREKTOR
SPZOZ w Wieluniu

Janusz Arłachowicz

podpis Kierownika Zamawiającego lub osoby upoważnionej

Na oryginale właściwy podpis: Dyrektor SPZOZ w Wieluniu Janusz Arłachowicz

