

Dotyczy postępowania nr: PR/PN/03/2020

Odpowiedzi na pytania do SIWZ:

PYTANIA DO SIWZ

ZESTAW PYTAŃ NR 1:

Pytanie 1

Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Zadania produkt z Zadania 4 poz. 4 i dopuści: Gaziki wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m², nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 9x12cm, trzykrotnie złożone, 6 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku, wyrób medyczny klasy I?

lub

Gaziki wykonane z wysokogatunkowej włókniny o gramaturze 70g/m², nasączone 70% alkoholem izopropylowym, rozmiar złożonego gazika 4x4,5cm, a rozłożonego 12x12,5cm, czterokrotnie złożone, 9 warstw, pakowane pojedynczo w saszetki, 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku, wyrób medyczny klasy I?

Odpowiedź: Nie - zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2

Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Zadania produkt z Zadania 4 poz. 26 i dopuści:

Chusteczki do dezynfekcji rąk, nasączone 70% alkoholem izopropylowym, 0.5% chlorheksydyną i olejkiem nawilżającym, wymiar chusteczki: 17x23cm, pakowane po 100szt. w tubie dozującej, spektrum: B, F?

lub

Chusteczki do dezynfekcji rąk, nasączone 70% alkoholem izopropylowym, 0.5% chlorheksydyną i olejkiem nawilżającym, wymiar chusteczki: 12x18cm, pakowane po 200szt. w tubie dozującej, spektrum: B, F?

Odpowiedź: Nie - zgodnie z SIWZ.

ZESTAW PYTAŃ NR 2:

SIWZ – rozdział VII lit. D - grupa kapitałowa

Prosimy o potwierdzenie, że 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: Tak – zamawiający dopuszcza.

Zadanie nr 5 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody EKG dla dorosłych żelowanej prostokątnej o rozmiarze 44 mm x 30 mm.

Odpowiedź: Nie - zgodnie z SIWZ.

Zadanie nr 5 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody EKG dla dorosłych żelowanej kwadratowej o zaokrąglonych bokach z jęczyzkiem ułatwiającym aplikację o rozmiarze 40 mm x 36 mm.

Odpowiedź: Nie - zgodnie z SIWZ.

Zadanie nr 5 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody EKG dla dorosłych żelowanej okrągłej z jęczyzkiem ułatwiającym aplikację o rozmiarze 42 mm x 36 mm.

Odpowiedź: Nie - zgodnie z SIWZ.

Zadanie nr 5 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody EKG dla dorosłych żelowanej okrągłej z jęczyzkiem ułatwiającym aplikację o rozmiarze 45 mm x 42 mm.

Odpowiedź: Nie - zgodnie z SIWZ.

Zadanie nr 5 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody EKG dla dorosłych żelowanej okrągłej o rozmiarze 50 mm.

Odpowiedź: Nie - zgodnie z SIWZ.

Zadanie nr 5 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody EKG dla dorosłych żelowanej okrągłej o rozmiarze 55 mm.

Odpowiedź: Tak – zamawiający dopuszcza.

Zadanie nr 5 poz. 6

Prosimy o wyjaśnienie czy poprzez papier zgodny z zaleceniami producenta defibrylatora Lifepak 15 i 12 w zakresie wymagań eksploatacyjnych należy rozumieć papierem oryginalny, przetestowany do użycia z defibrylatorami LIFEPAK, zgodne z instrukcją obsługi oraz zaleceniami producenta defibrylatora LIFEPAK? Producent defibrylatorów LIFEPAK nie ponosi odpowiedzialności za incydenty medyczne lub nieskuteczność terapii wynikające z użycia akcesoriów niewymienionych w CE defibrylatora lub instrukcji obsługi defibrylatora. Używanie nieoryginalnego papieru może powodować szybsze zużywanie się elementów termoczułych drukarek defibrylatorów LIFEPAK.

Odpowiedź: Tak – zamawiający dopuszcza.

Zadanie nr 5 poz. 6

Prosimy o zmianę stawki VAT na papier w pozycji 6, ponieważ papier zgodny z zaleceniami producenta defibrylatora Lifepak 15 i 12 nie stanowi wyrobu medycznego zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (z późn. zm) i w związku z tym jest objęty 23% stawką podatku VAT. Na potwierdzenie powyższego załączam oświadczenie producenta.

Odpowiedź: Tak – zamawiający dopuszcza.

Zadanie nr 5 poz. 3, 4, 5

Prosimy o wydzielenie ww. pozycji z zadania nr 5 i utworzenie z nich odrębnego zadania np. 5A. W ten sposób w zadaniu nr 5 pozostaną spójnie asortymentowo towary z elektromedycyny, co pozwoli Zamawiającemu na otrzymanie konkurencyjnej cenowo oferty.

Odpowiedź: Nie - zgodnie z SIWZ.

Projekt umowy – par. 5 ust. 3

Prosimy o zmianę par. 5 ust. 3 projektu umowy poprzez wprowadzenie zapisu, że wykonawca pokryje kwotę stanowiącą różnicę pomiędzy kosztem zakupu u innego dostawcy a kwotą, którą Zamawiający zapłaciłby wykonawcy.

Odpowiedź: Nie - zgodnie z SIWZ.

Projekt umowy – par. 5 ust. 4

Prosimy o zmianę kary umownej na 10% wartości niewykonanej części umowy.

Odpowiedź: Nie - zgodnie z SIWZ.

ZESTAW PYTAŃ NR 3:

Zadanie nr 5 poz. 5

Prosimy o zmianę stawki VAT na paski chemiczne w pozycji 5, ponieważ testy chemiczne nie stanowią wyrobu medycznego zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (z późn. zm) i w związku z tym są objęte 23% stawką podatku VAT

Odpowiedź: Tak – zamawiający dopuszcza.

Zadanie nr 5 poz. 7

Prosimy o podanie pojemności wymaganego żelu do EKG: 250 czy 500ml?

Odpowiedź: 250g

ZESTAW PYTAŃ NR 4:

Pakiet 2, poz. 1-6

Zwracam się z prośbą o odstąpienie od wymogu, żeby na opakowaniu jednostkowym znajdował się kod kolorów odpowiadający rozmiarowi igły. Oferowane przez nas igły są w opakowaniu folia-papier, przez część przezroczystą (foliową) bardzo wyraźnie widać kolor nasadki, który jest zgodny z kodem

kolorystycznym, nie sposób pomylić zatem rozmiarów igieł. Gwarantowany kod kolorów na opakowaniu 100 szt.

Odpowiedź: Nie - zgodnie z SIWZ.

Pakiet 2, poz. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie aparatu do przetaczania płynów infuzyjnych w opakowaniu folia?

Odpowiedź: Tak – zamawiający dopuszcza.

Pakiet 2, poz. 9-12

Czy w ramach oszczędności, Zamawiający dopuszcza także strzykawki z rozszerzoną skalą o min. 20 % w stosunku do poj. nominalnej (2-3 ml, 5-6 ml, 10-12 ml, 20-24 ml), co pozwala nabrać większą poj. leku tańszą strzykawką, np. nabierając 12 ml można użyć wówczas strzykawki 10 ml z rozszerzeniem zamiast już strzykawki 20 ml, która jest znacznie droższa.

Odpowiedź: Tak – zamawiający dopuszcza.

Pakiet 2, poz. 12

Czy Zamawiający nie wpisał błędnie ilości w poz. 12 w rubryce „ilość opakowań” Skoro wymagane jest 2000 szt. po 100 w opakowaniu powinna być wymagana ilość opakowań 20 .?

Odpowiedź: Tak błąd pisarski. Powinno być 20op. x 100 szt.

Pakiet 2, poz. 12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki dwuczęściowej poj. 20 ml w opakowaniu po 80 szt. z odpowiednim przeliczeniem a formularzu cenowym?

Odpowiedź: Tak – zamawiający dopuszcza.

Pakiet 2, poz. 13

Czy Zamawiający wymaga Strzykawki do pomp 50/60 ml z czytelną, podwójną skalą pomiarową?

Odpowiedź: Tak – zamawiający dopuszcza.

Pakiet 2, poz. 13

Czy Zamawiający wymaga Strzykawki do pomp 50/60 ml z podwójnie uszczelnionym tłokiem ?

Odpowiedź: Tak – zamawiający dopuszcza.

Pakiet 2, poz. 14

Czy Zamawiający wymaga Strzykawki Janeta 100 ml z podwójnym reduktorem?

Odpowiedź: Tak – zamawiający dopuszcza.

Pakiet 2, poz. 14

Czy Zamawiający wymaga Strzykawki Janeta 100 ml z czytelną, podwójną skalą pomiarową?

Odpowiedź: Tak – zamawiający dopuszcza.

Pakiet 2, poz. 15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie plastra do mocowania kaniuli w rozmiarze 6 cm x 8 cm?

Odpowiedź: Tak – zamawiający dopuszcza.

Pakiet 2, poz. 16-18

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli bezpiecznej wykonanej z FEP, posiadającej 2 paski radiocieniujące?

Odpowiedź: Nie - zgodnie z SIWZ.

Pakiet 2, poz. 16-18

Czy Zamawiający wymaga kaniuli neonatologicznej G 26 posiadającą zdejmowany uchwyt ułatwiający wprowadzenie kaniuli do naczynia?

Odpowiedź: Tak – zamawiający dopuszcza.

Pakiet 2, poz. 16-18

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli neonatologicznej G 26 wykonanej z FEP?

Traci

Odpowiedź: Tak – zamawiający dopuszcza.

Pakiet 2, poz. 16-18

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli neonatologicznej G 26 wykonanej z FEP?

Odpowiedź: Tak – zamawiający dopuszcza.

Pakiet 2, poz. 27-28

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie jednorazowych zestawów do konikopunkcji nie posiadający rozszczepialnej igły typu Quick Trach?

Odpowiedź: Nie - zgodnie z SIWZ.

Pakiet 4, poz. 34-36

Czy Zamawiający wydzieli poz. 34-36 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli nam na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź: Nie - zgodnie z SIWZ.

ZESTAW PYTAŃ NR 5:

1. Mając na względzie zachowanie zasad uczciwej konkurencji, równego traktowania podmiotów ubiegających się o przedmiotowe zamówienie publiczne oraz zwiększenie konkurencyjności, a tym samym możliwość uzyskania niższych wartości ofert, czy Zamawiający dokona podziału **Zadania nr 2** na dwa osobne pakiety:
 - **Pakiet nr 2 A** – kaniule dożylnie bezpieczne oraz kaniule dożylnie zwykłe - obecne pozycje od 16 do 24?
 - **Pakiet nr 2-** pozostałe pozycje?

Odpowiedź: Nie - zgodnie z SIWZ.

2. Czy zamawiający w pakiecie **nr 2A** dopuści poniższy opis przedmiotu zamówienia:

Odpowiedź: NIE DOTYCZY – ZAMAWIAJĄCY NIE WYRAZIŁ ZGODNY NA WYDZIELENIE OSOBNEGO ZADANIA

L.p.	Nazwa sprzętu	Jm	Ilość op.	Ilość szt.
16	Kaniula dożylna bezpieczna ,opakowanie typu blister -pak z łatwym otwieraniem. Specjalnie ukształtowane ostrza -szlif trójgraniasty, ostrze długościęte. Kaniula wykonana z poliuretanu z min 3 paskami widzialnymi w promieniach RTG, specjalny kształt portu bocznego (koreczka), działający w bezpiecznym systemie zatraskowym typu "Klick, , w pełni kontrolowanym w trakcie użytkowania, ułatwiający jego zamykanie i otwieranie. Filtr hydrofobowy- zapobiegający wyciekaniu krwi z kaniuli w czasie jej zakładania, specjalny kształt igły uruchamiający mechanizm zabezpieczający w czasie wyjmowania igły z kaniuli. Wyposażona w automatyczny mechanizm bezpieczeństwa chroniący przed zakłuciem podczas użycia i po użyciu kaniuli, G-20 różowa.	op.=50szt.	1	50
17	Kaniula dożylna bezpieczna ,opakowanie typu blister -pak z łatwym otwieraniem. Specjalnie ukształtowane ostrza -szlif trójgraniasty, ostrze długościęte. Kaniula wykonana z poliuretanu z min 3 paskami widzialnymi w promieniach RTG, specjalny kształt portu bocznego (koreczka), działający w bezpiecznym systemie zatraskowym typu "klik", w pełni kontrolowanym w trakcie użytkowania, ułatwiający jego zamykanie i otwieranie. Filtr hydrofobowy- zapobiegający wyciekaniu krwi z kaniuli w czasie jej zakładania, specjalny kształt igły uruchamiający mechanizm zabezpieczający w czasie wyjmowania igły z kaniuli. Wyposażona w automatyczny mechanizm bezpieczeństwa chroniący przed zakłuciem podczas użycia i po użyciu kaniuli, G-22 niebieska.	op.=50szt.	1	50

Handwritten signature

18	Kaniuła dożylna bezpieczna ,opakowanie typu blister -pak z łatwym otwieraniem. Specjalnie ukształtowane ostrza -szlif trójgraniasty, ostrze długościęte. Kaniuła wykonana z poliuretanu z min 3 paskami widzialnymi w promieniach RTG, specjalny kształt portu bocznego (koreczka),działający w bezpiecznym systemie zatraskowym typu "klik", w pełni kontrolowanym w trakcie użytkowania, ułatwiający jego zamykanie i otwieranie. Filtr hydrofobowy-zapobiegający wyciekaniu krwi z kaniuli w czasie jej zakładania, specjalny kształt igły uruchamiający mechanizm zabezpieczający w czasie wyjmowania igły z kaniuli. Wyposażona w automatyczny mechanizm bezpieczeństwa chroniący przed zakłuciem podczas użycia i po użyciu kaniuli, G-18 zielona.	op.=50szt.	1	50
19	Kaniuła dożylna niebieska G 22	op.=50szt.	60	3000
20	Kaniuła dożylna różowa G 20	op.=50szt.	120	6000
21	Kaniuła dożylna zielona G 18	op.=50szt.	10	500
22	Kaniuła dożylna biała G 17	op.=50szt.	2	100
23	Kaniuła dożylna żółta G 24	op.=50szt.	2	100
24	Kaniuła dożylna fioletowa G 26	op.=50szt.	1	50

ZESTAW PYTAŃ NR 6:

Pakiet 1, pozycja 1-9

Czy Zamawiający dopuści cewniki do odsysania z oznaczeniem kolorystycznym na cewniku oraz numerycznym na opakowaniu?

Odpowiedź: Tak – zamawiający dopuszcza.

Pakiet 1, pozycja 1-9

Czy Zamawiający dopuści cewniki do odsysania w opakowaniach a'1 szt. z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź: Tak – zamawiający dopuszcza.

Pakiet 1, pozycja 36

Czy nie zaszła omyłka pisarska w wymaganej ilości sztuk w pozycji nr 36? Wymagają Państwo op=20szt, ilość opakowań 80 a ilość sztuk podają Państwo 2000. Prosimy o doprecyzowanie ilości.

Odpowiedź: Tak błąd pisarski. Powinno być 100op. x 20 szt.

Pakiet 1, pozycja 36

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło wykonane z włókniny polipropylenowej o gramaturze 45g/m2?

Odpowiedź: Nie - zgodnie z SIWZ.

Pakiet 1, pozycja 36

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło wykonane z hydrofobowej włókniny SMS?

Odpowiedź: Nie - zgodnie z SIWZ.

Pakiet 1, pozycja 36

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło pakowane po 10 sztuk?

Odpowiedź: Tak – zamawiający dopuszcza.

Pakiet 1, pozycja 36

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe a'10szt z przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Tak – zamawiający dopuszcza.

Pakiet 1, pozycja 79

Czy Zamawiający dopuści okulary ochronne bez uszczelnienia?

Odpowiedź: Nie - zgodnie z SIWZ.

Pakiet 1, pozycja 80

Czy Zamawiający wymaga aby worek na wymiociny posiadał dodatkową precyzyjną skalę pomiarową co 10ml dla małych objętości?

Odpowiedź: Nie - zgodnie z SIWZ.

Tan

Pakiet 1, pozycja 81-82

Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycje do oddzielnego zadania co umożliwi nam złożenie ważnej i konkurencyjnej oferty?

Odpowiedź: Nie - zgodnie z SIWZ.

Pakiet 1, pozycja 81

Czy Zamawiający dopuści zestaw porodowy jednorazowego użytku składający się z trzech pakietów, które zawierają:

1. Pakiet A – przedporodowy

- 1 podkład chłonny 40 x 60 cm
- 1 podkład papierowy niebieski 60 x 60 cm
- 2 papierowe ręczniki do rąk 40 x 40 cm
- 2 pary sterylnych rękawiczek lateksowych, rozmiar 7-7,5

2. Pakiet B – porodowy

- 1 gruszka do odsysania wydzieliny, niebieska
- 4 zaciski pępowinowe
- 4 gaziki 15 x 15 cm
- 1 nożyczki 12 cm

3. Pakiet C – poporodowy

- 1 opaska identyfikacyjna dla noworodków
- 1 kocyk dla noworodka 100 x 60 cm
- 2 chusteczki papierowe 11 x 20 cm
- 1 pielucha dla noworodka
- 1 podpaska higieniczna siatkowa 20 x 7 cm
- 1 torba foliowa na łóżysko żółta 50 x 38 cm?

Odpowiedź: Tak – zamawiający dopuszcza.

Pakiet 1, pozycja 82

Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie:

- 1x Serweta chirurgiczna 50cm x 75cm 2-warstwowa, z centralnym otworem o śr. 7cm
- 1x Serweta chirurgiczna 50cm x 70cm 2-warstwowa, z warstwą celulozową
- 1x Pojemnik okrągły niebieski 250ml
- 1x Nerka PVC
- 5x Tupfer gazowy 17N 20cm x 20cm
- 2x Kompres z gazy 13N 8W 7,5cm x 7,5cm
- 1x Pęseta plastikowa dł. 13cm
- 2x Rękawice lateksowe bezpudrowe rozm. M

Odpowiedź: Tak – zamawiający dopuszcza.

Pakiet 2, pozycja 12

Czy Zamawiający dopuści strzykawki 20ml w opakowaniach a'50szt. z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź: Tak – zamawiający dopuszcza.

Pakiet 3, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne nitylowe bezpudrowe do procedur wysokiego ryzyka w kolorze niebieskim, powierzchnia zewnętrzna rękawicy teksturowana na palcach, grubość na mankiecie 0,08mm ($\pm 0,02$), na dłoni 0,09mm ($\pm 0,02$), na palcu 0,16mm ($\pm 0,02$)?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pakiet 3, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne nitylowe bezpudrowe do procedur wysokiego ryzyka w kolorze niebieskim, powierzchnia zewnętrzna rękawicy teksturowana na palcach, grubość na mankiecie 0,1mm ($\pm 0,02$), na palcu 0,17mm ($\pm 0,02$)?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pakiet 3, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne nitylowe bezpudrowe o grubości na palcu 0,08mm ($\pm 0,01$), dłoni 0,06mm ($\pm 0,01$) oraz mankiecie 0,05mm ($\pm 0,01$)?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pakiet 4, pozycja 1-3

Czy Zamawiający dopuści gazę opatrunkową w opakowaniu a'1szt?

Odpowiedź: Nie - zgodnie z SIWZ.

Pakiet 4, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści gazę opatrunkową w opakowaniu a'25szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Tak – zamawiający dopuszcza.

Pakiet 4, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści gazę opatrunkową w opakowaniu a'50szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Tak – zamawiający dopuszcza.

Pakiet 4, pozycja 1-3

Czy Zamawiający dopuści gazę opatrunkową w opakowaniu jednostkowym papier-folia?

Odpowiedź: Tak – zamawiający dopuszcza.

Pakiet 4, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści gaziki do dezynfekcji w rozmiarze 65mmx30mm?

Odpowiedź: Tak – zamawiający dopuszcza.

Pakiet 4, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści kompresy gazowe w rozmiarze 7,5cmx7,5cm?

Odpowiedź: Tak – zamawiający dopuszcza.

Pakiet 4, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści kompresy gazowe w opakowaniu papier-folia?

Odpowiedź: Tak – zamawiający dopuszcza.

Pakiet 4, pozycja 5

Czy Zamawiający zgodzi się na odstępianie od wymogu aby każdy kompres występował w osobnej saszetce i dopuści kompresy pakowane łącznie a'3szt lub a'2szt z przeliczeniem ilości.

Odpowiedź: Tak – zamawiający dopuszcza.

Pakiet 4, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści kompresy pakowane a'1szt z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak – zamawiający dopuszcza.

Pakiet 4, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści opaski dziane pakowane a'1szt w opakowaniu zbiorczym a'200szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Tak – zamawiający dopuszcza.

Pakiet 4, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści opaski dziane pakowane a'1szt w opakowaniu zbiorczym a'150szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Tak – zamawiający dopuszcza.

Pakiet 4, pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści opaski dziane w rozmiarze 10cm x 4m?

Odpowiedź: Tak – zamawiający dopuszcza.

Pakiet 4, pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści opaski dziane w rozmiarze 15cm x 4m?

Odpowiedź: Tak – zamawiający dopuszcza.

Pakiet 4, pozycja 13-15

Tłoc

Czy Zamawiający dopuści opaski elastyczne wykonane z przędzy bawełnianej i poliamidowej?

Odpowiedź: Tak – zamawiający dopuszcza.

Pakiet 4, pozycja 26

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie pozycji 26 do osobnego zadania? Państwa zgoda zwiększy konkurencyjność postępowania.

Odpowiedź: Nie - zgodnie z SIWZ.

Pakiet 4, pozycja 26

Czy nie zaszła omyłka pisarska w wymaganej ilości sztuk w pozycji nr 26? Wymagają Państwo op=100szt, ilość opakowań 12 a ilość sztuk podają Państwo 1000. Prosimy o doprecyzowanie ilości.

Odpowiedź: Nie ma błędu w pozycji. Zamawiający wymaga op=100szt., ilość opakowań 10 a ilość sztuk 1000.

Pakiet 4, pozycja 27-31

Czy Zamawiający dopuści opatrunek na oparzenia hydrożelowy schładzający bez olejku z drzewa herbacianego?

Odpowiedź: Tak – zamawiający dopuszcza.

Pakiet 4, pozycja 27-31

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie pozycji 27-31 do osobnego zadania? Państwa zgoda zwiększy konkurencyjność postępowania.

Odpowiedź: Nie - zgodnie z SIWZ.

Pakiet 4, pozycja 32-33

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie pozycji 32-33 do osobnego zadania? Państwa zgoda zwiększy konkurencyjność postępowania.

Odpowiedź: Nie - zgodnie z SIWZ.

Pakiet 4, pozycja 37

Czy Zamawiający dopuści półmaskę filtrującą bez zaworu? Pozostałe wymagania zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Tak – zamawiający dopuszcza.

Pakiet 4, pozycja 37

Czy Zamawiający dopuści półmaskę filtrującą ze stawką VAT 8%?

Odpowiedź: Stawka zgodnie z obowiązującymi przepisami.

Pakiet 5, pozycja 4

Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycję do oddzielnego zadania co umożliwi nam złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty?

Odpowiedź: Nie - zgodnie z SIWZ.

ZESTAW PYTAŃ NR 7:

Zadanie 2, poz. 8-15

Czy zamawiający wydzieli poz.8-15 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 wy miernych korzyści finansowych?

Odpowiedź: Nie - zgodnie z SIWZ.

Zadanie 2, poz. 8

- Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczepu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły bioreczej, natomiast kolec igły bioreczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź: Tak – zamawiający dopuszcza.

- Czy zamawiający wymaga zaofiarowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Odpowiedź: Tak – zamawiający dopuszcza.

- Czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Zadanie 2, poz. 9-12

Czy zamawiający oczekuje strzykawki trzyczęściowej?

Odpowiedź: Nie - zgodnie z SIWZ.

Zadanie 2, poz. 15

Czy zamawiający dopuści wymiar 6 cm x 8 cm?

Odpowiedź: Tak – zamawiający dopuszcza.

Zadanie 4, poz. 4

czy zamawiający dopuści kompresy nasączone 70% alkoholem - izopropanol, o wymiarze 65 x 30 mm, o gramaturze 50 g/m²?

Odpowiedź: Tak – zamawiający dopuszcza.

Zadanie 4, poz. 5

Czy zamawiający dopuści wymiar 7,5 cm x 7,5 cm?

Odpowiedź: Tak – zamawiający dopuszcza.

Zadanie 4, poz. 13-15

Czy zamawiający dopuści opaskę dzianą elastyczną wykonaną z 100% włókien syntetycznych tj: poliestrowych i poliamidowych posiadające rozciągliwość powyżej 130 % z zapinką wewnątrz opakowania indywidualnego?

Odpowiedź: Tak – zamawiający dopuszcza.

Zadanie 4, poz. 20-24

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, j.w.

Odpowiedź: Tak – zamawiający dopuszcza.

Zadanie 4, poz./ 1-15,20-24

Czy zamawiający wydzieli poz. 1-15,20-24 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wy miernych korzyści finansowych?

Odpowiedź: Nie - zgodnie z SIWZ.

ZESTAW PYTAŃ NR 8:

Dotyczy SIWZ

Prosimy o potwierdzenie czy w razie wątpliwości Zamawiający zastrzega sobie prawo do wezwania Wykonawcy do złożenia próbki asortymentu na potwierdzenie spełniania warunków SIWZ?

Odpowiedź: Tak – zamawiający dopuszcza.

Zadanie 1, Pozycja 17-30

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowane maski były pakowane w sterylne opakowania typu foli-folia jak dotychczas stosowane?

Odpowiedź: Tak – zamawiający dopuszcza.

Zadanie 1, Pozycja 31

Maed

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jako równoważnych kołnierzy ortopedycznych dla dorosłych z 16-stopniową regulacją, o rozmiarze ok. 56,4cm x 21,5cm x 2cm, wykonany z materiału niewidocznego dla promieni X, wielokrotnego użytku?

Odpowiedź: Tak – zamawiający dopuszcza.

Zadanie 1, Pozycja 32

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jako równoważnych kołnierzy ortopedycznych dla dzieci z 3-stopniową regulacją, wykonany z materiału niewidocznego dla promieni X, wielokrotnego użytku?

Odpowiedź: Tak – zamawiający dopuszcza.

Zadanie 1, Pozycja 65

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jako równoważnych filtrów z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, spełniający pozostałe wymogi SIWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Zadanie 1, Pozycja 65

Czy Zamawiający wymaga filtrów o niskiej wadze tj. 30g nie obciążającej całego układu, a jednocześnie wysokiej skuteczności filtracji 32mg przy Vt500 jak dotychczas stosowane?

Odpowiedź: Nie - zgodnie z SIWZ.

Zadanie 1, Pozycja 79

Czy Zamawiający wymaga okularów ochronnych z regulowaną długością zauszników i kąta pochylecia co umożliwi ich idealne dopasowanie do twarzy?

Odpowiedź: Nie - zgodnie z SIWZ.

Zadanie 1, Pozycja 80

Czy Zamawiający wymaga worków posiadających wkład żelujący zawartość co zapobiega przed wylaniem się zawartości w czasie transportu?

Odpowiedź: Nie - zgodnie z SIWZ.

Zadanie 1, Pozycja 90-91

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jako równoważnych łyżek czystych mikrobiologicznie?

Odpowiedź: Tak – zamawiający dopuszcza.

Zadanie 1, Pozycja 92-95

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania łyżek w opakowaniach folia-papier umożliwiających szybkie otwarcie w sytuacjach ratunkowych?

Odpowiedź: Tak – zamawiający dopuszcza.

ZESTAW PYTAŃ NR 9:

W zawiązku z opublikowanym przetargiem na dostawę drobnego sprzętu medycznego proszę o informację czy dopuszczacie Państwo składanie ofert częściowych lub możecie Państwo wydzielić część z zadania nr 4. Dokładnie pozycje 34, 35, 36. W SIWZ nie ma jednoznacznej informacji na temat składania ofert częściowych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych zgodnie z wyznaczonymi wcześniej zadaniami. Nie wyrażamy zgody na dzielenie zadań.

ZESTAW PYTAŃ NR 10:

ZADANIE NR 1

Poz. 1-9

Prosimy o potwierdzenie, iż zapis siwz cyt. „muszą posiadać oznaczenia numeryczne i kolorystyczne rozmiaru” oznacza wymóg zaoferowania cewników oznaczonych we wskazany w siwz sposób, na samym cewniku, co jest szczególnie istotne ze względu na specyfikę prowadzenia procedur medycznych w Pogotowiu Ratunkowym jak również bezpieczeństwo ich przeprowadzania.

Odpowiedź: Tak – zamawiający dopuszcza.

Poz. 10-16

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki Foleya ze względu na przebieg procedury cewnikowania oraz ryzyko zawiłocenia opakowania jednostkowego, powinny być pakowane podwójnie w wewnętrzne i zewnętrzne opakowanie foliowe, co zapewnia ich aseptyczne, a zarazem w pełni bezpieczne użytkowanie, co jest szczególnie istotne w specyficznych warunkach pracy Pogotowia Ratunkowego.

Odpowiedź: Tak – zamawiający dopuszcza.

2. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki Foleya, powinny posiadać balon o pojemności 10ml, zapewniający optymalne warunki uciskowe na błonę śluzową pęcherza moczowego oraz gwarantujący optymalne warunki ich stabilizacji.

Odpowiedź: Tak.

3. Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane cewniki Foleya, ze względu na wilgotne środowisko użytkowania oraz kontaktu z wrażliwą błoną śluzową cewki moczowej i pęcherza moczowego oraz niepożądane, karcynogenne działania EO, powinny być sterylizowane inną metodą niż tlenkiem etylenu ?

Odpowiedź: Tak – zamawiający dopuszcza.

Poz. 31

1. Prosimy o dopuszczenie tolerancji w rozmiarze kołnierza ortopedycznego dla dorosłych, tak precyzyjnie wskazanym /co do 1/10cm/ w siwz, co może budzić podejrzenie niezamierzonego ograniczenia uczciwej konkurencji, poprzez opisanie rozmiaru kołnierza konkretnego producenta, przy jednoczesnym baraku opisu takiego parametru w poz. 32, której przedmiotem opisu jest analogiczny kołnierz ortopedyczny dla dzieci oraz dopuszczenie do składania ofert na kołnierze ortopedyczne dla dorosłych, spełniające wszelkie wymogi siwz za wyjątkiem tak precyzyjnie wskazanych wymiarów.

W wypadku niedopuszczenia, prosimy o wyłączenie przedmiotowych pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Tak – zamawiający dopuszcza.

Poz. 41-46

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne rurki ustno-gardłowe Guedel, pakowane zgodnie z normą PN-EN 556-1:2002 odnoszącą się do sterylizacji wyrobów medycznych oraz zgodne z normą PN-EN ISO 11607-1:2017-12 odnoszącą się do opakowań dla finalnie sterylizowanych wyrobów medycznych w opakowanie typu folia/papier, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz.

Odpowiedź: Tak – zamawiający dopuszcza.

2. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane rurki ustno-gardłowe Guedel, powinny posiadać jednoczęściową konstrukcję ze zintegrowanym blokerem zgryzu, co gwarantuje podwyższony stopień bezpieczeństwa użytkowania w każdych warunkach anatomiczno-klinicznych, co jest szczególnie istotne w specyficznych warunkach pracy Pogotowia Ratunkowego.

Odpowiedź: Tak – zamawiający dopuszcza.

3. Prosimy o potwierdzenie, iż zapis siwz cyt. „poszczególne rozmiary kodowane kolorami” oznacza wymóg zaoferowania rurek ustno-gardłowych Guedel, posiadający kolorystyczny kod rozmiaru widoczny wzdłuż całej rurki, co zapewnia ich identyfikowalność w trakcie całego okresu użytkowania, w każdych warunkach anatomiczno-klinicznych, co jest szczególnie istotne ze względu na specyfikę prowadzenia procedur medycznych w Pogotowiu Ratunkowym jak również bezpieczeństwo ich przeprowadzania.

Odpowiedź: Tak – zamawiający dopuszcza.

Poz. 47-48

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane rurki bez mankietu, powinny ze względu na bezpieczeństwo ich użytkowania, posiadać skalowane co min. 0,5cm, co zapewnia bardzo dokładną identyfikację położenia rurki zarówno w stosunku do laryngoskopu w momencie wykonywania procedury intubacji jak i przez cały okres zaintubowania najmłodszych pacjentów, co jest szczególnie istotne w specyficznych warunkach pracy Pogotowia Ratunkowego.

Odpowiedź: Tak – zamawiający dopuszcza.

Poz. 49-63

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane rurki intubacyjne z mankietem, powinny posiadać czytelne oznaczenie znaczników głębokości, z których ostatni czytnik znajdujący się powyżej mankietu uszczelniającego jest w postaci szerokiego, czarnego, pełnego oringu, umożliwiającego łatwą wizualną

lokalizację rurki w stosunku do laryngoskopu, w każdych warunkach anatomiczno-klinicznych, co jest szczególnie istotne ze względu na specyfikę prowadzenia procedur medycznych w Pogotowiu Ratunkowym jak również bezpieczeństwo ich przeprowadzania.

Odpowiedź: Tak – zamawiający dopuszcza.

Poz. 65

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważny filtr elektrostatyczny oddechowy, sterylny, wirusowo - bakteriobójczy (do Ambu) z wymiennikiem ciepła i wilgoci, przepływ 150-1200ml, objętość martwa 51ml, skuteczność filtracji względem wirusów i bakterii > 99,999%, membrana filtrująca wykonana z hydrofobowego nietkanego tworzywa polipropylenowego, wykazującego stały ładunek elektryczny indukowany podczas produkcji, przezroczysta obudowa ułatwiająca oględziny nagromadzonej wydzieliny, z portem do kapnografii, działający od pierwszego oddechu zarówno u dorosłych jak i dzieci, dzięki swym kompaktowym rozmiarom - światowego lidera w produkcji filtrów oddechowych firmy Medtronic/Covidien.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

2. Prosimy o potwierdzenie, iż ze względu na specyfikę prowadzenia procedur medycznych w Pogotowiu Ratunkowym jak również bezpieczeństwo ich przeprowadzania oraz bezpieczeństwo pacjentów i personelu, oferowane filtry, powinny być przebadane pod kątem skuteczności przeciwko min. wirusom Hepatitis C i HIV-1 oraz Mycobacterium tuberculosis.

Odpowiedź: Nie - zgodnie z SIWZ.

Poz. 81-82

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne zestawy porodowe oraz zestawy do cewnikowania, o równoważnym składzie poszczególnych elementów, nieznacznie różniącym się od opisanych w siwz, umożliwiające w pełni bezpieczne i wygodne przeprowadzenie procedur medycznych do których są przeznaczone, co poszerzy możliwość złożenia ofert wielu Wykonawcom.

W wypadku niedopuszczenia, prosimy o wyłączenie przedmiotowych pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź: Tak – zamawiający dopuszcza.

ZADANIE NR 2

Poz. 16-18

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane kaniule dożylnie bezpieczne, powinny charakteryzować się barwnym oznaczeniem skrzydełek oraz korka portu bocznego, zgodnym z międzynarodowym kodem rozmiarów i standardami ISO, ułatwiającym natychmiastową identyfikację rozmiaru, co jest szczególnie istotne w specyficznych warunkach pracy Pogotowia Ratunkowego.

Odpowiedź: Tak – zamawiający dopuszcza.

2. Prosimy o doprecyzowanie, czy opisany w siwz cyt. „automatyczny mechanizm bezpieczeństwa chroniący przed zakłuciem podczas użycia i po użyciu” to mechanizm w postaci trwałego, metalowego zabezpieczenia, zapewniającego w pełni skuteczne zabezpieczenie przed zakłuciem, co jest szczególnie istotne w specyficznych warunkach pracy Pogotowia Ratunkowego.

Odpowiedź: Tak – zamawiający dopuszcza.

3. Prosimy o doprecyzowanie, czy zapis siwz cyt. „z funkcją samodomykania” należy rozumieć jako wymóg zaoferowania kaniul dożylnych typu bezpiecznego, które posiadają samodomykalny port boczny oraz zamykanie korka portu bocznego, zapewniające ich wygodne zamknięcie, ale także zabezpieczające przed niezamierzonym otwarciem koreczka, co jest szczególnie niebezpieczne, w specyficznych warunkach pracy Pogotowia Ratunkowego.

Odpowiedź: Tak – zamawiający dopuszcza.

4. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane kaniule dożylnie bezpieczne, powinny posiadać oznaczenie na samym wyrobie min. logo producenta, pozwalające na ich identyfikację po wyjęciu z opakowania indywidualnego i użyciu, co jest szczególnie istotne w wypadku wystąpienia powikłań, czy incydentu medycznego, a co umożliwia dopełnienie procedur z tym związanym, zarówno samemu Pogotowiu Ratunkowemu jak i szczególnie podmiotom kontynuującym prowadzenie terapii, do których pacjent został przewieziony.

Odpowiedź: Tak – zamawiający dopuszcza.

5. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane kaniule dożylnie bezpieczne, ze względu na wymaganą aseptykę użytkowania, powinny posiadać koreczki zabezpieczające luer-lock z trzpieniem zamykającym światło kaniul położonym poniżej własnej krawędzi, co jest szczególnie istotne w specyficznych warunkach pracy Pogotowia Ratunkowego.

Odpowiedź: Tak – zamawiający dopuszcza.

Poz. 19-22

1. Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane kaniule dożylnie, to kaniule z portem bocznym, czy bez portu bocznego ?

Odpowiedź: Tak – z portem bocznym.

2. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane kaniule dożylnie, powinny charakteryzować się barwnym oznaczeniem skrzydełek oraz korka portu bocznego, zgodnym z międzynarodowym kodem rozmiarów i standardami ISO, ułatwiającym natychmiastową identyfikację rozmiaru, co jest szczególnie istotne w specyficznych warunkach pracy Pogotowia Ratunkowego.

Odpowiedź: Tak – zamawiający dopuszcza.

3. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane kaniule dożylnie, powinny posiadać oznaczenie na samym wyrobie min. logo producenta, pozwalające na ich identyfikację po wyjęciu z opakowania indywidualnego i użyciu, co jest szczególnie istotne w wypadku wystąpienia powikłań, czy incydentu medycznego, a co umożliwia dopełnienie procedur z tym związanym, zarówno samemu Pogotowiu Ratunkowemu jak i szczególnie podmiotom kontynuującym prowadzenie terapii, do których pacjent został przewieziony.

Odpowiedź: Tak – zamawiający dopuszcza.

4. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane kaniule dożylnie, ze względu na wymaganą aseptykę użytkowania, powinny posiadać koreczki zabezpieczające luer-lock z trzpieniem zamykającym światło kaniul położonym poniżej własnej krawędzi, co jest szczególnie istotne w specyficznych warunkach pracy Pogotowia Ratunkowego.

Odpowiedź: Tak – zamawiający dopuszcza.

Poz. 23-24

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane kaniule dożylnie w rozmiarach 24G i 26G, przeznaczone do najmniejszych żył, to kaniule bez portu bocznego, posiadające zdejmowalny element ułatwiający uchwyt w trakcie wykonywania procedury wkłucia oraz przepływ gwarantujący bezpieczeństwo dla śródbłonka delikatnych naczyń w przedziale 12-14ml/min.

Odpowiedź: Nie - zgodnie z SIWZ.

ZESTAW PYTAŃ NR 11:

Zadanie nr 3 poz. 2

Prosimy o wyrażenie zgody na dopuszczenie rękawic:

- a) w rozmiarach S, M, L, XL;

Odpowiedź: Tak – zamawiający dopuszcza.

- b) grubość na palcu 0,11 – 0,12 mm, w części dłoniowej 0,07 – 0,08 mm, na mankiecie 0,06 mm;

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

- c) poziom szczelności AQL 1,5 jest to wymagany, akceptowalny, zgodnie z normą europejską EN 455 poziom w kierunku szczelności, czyli braku dziur dla rękawic medycznych, dający gwarancję bezpieczeństwa;

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

- d) zgodne z Rozporządzeniem (UE) 2016/425, które zastąpiło Dyrektywę Rady 89/686/EEC;

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

- e) zgodne z normami EN 420, EN 455 1-4, EN ISO 374-1:2016/Type B, EN 374-2:2014, EN 16523-1:2015, EN 374-4:2013, EN 374-5:2016, ASTM F 1671, ASTM D 6978; podwójnie zarejestrowane jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualnej kategorii III/Type B.

Proponowane przez nas rękawice spełniają wszystkie wymogi norm europejskich dotyczące rękawic medycznych. Oferowane przez nas produkty zapewniają bezpieczeństwo pracy bez obaw o incydent medyczny.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Jednocześnie prosimy o informację czy w związku z obecnie panującą trudną sytuacją na rynku, wywołaną epidemią COVID 19, wyrażą Państwo zgodę na dostawę w zakresie Część nr 3 w okresie ok. 1 miesiąca rękawic w kategorii I w miejsce kategorii III. Rękawice zgodne z normami EN 15223-1, EN 1041, EN ISO 14971, EN ISO 13485, EN 455-1, EN 455-2, EN 455-3, EN 455-4, EN 374-1 /z wył. pkt. 5.3.2/, EN 374-2, EN 420, ASTM F 1671.

Diagnostyczna nitrylowa dopuszczona do kontaktu z żywnością.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Równocześnie prosimy o wydzielenie w/w pozycji i utworzenie osobnej części dla diagnostycznych rękawic nitrylowych. W związku z trwającym w Polsce stanem zagrożenia epidemicznego wywołanego koronawirusem COVID-19 występuje zwiększone zapotrzebowanie na rękawiczki. Państwa zgoda pozwoli na zwiększenie ilości złożonych ofert w tych trudnych czasach. Bez jej wydzielenia konkurencja będzie znacznie ograniczona.

Odpowiedź: Nie - zgodnie z SIWZ.

WZÓR UMOWY

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dodanie do wzoru umowy poniższej treści:

Siła Wyższa

1. Którakolwiek ze Stron Umowy nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności niewynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.

Odpowiedź: Nie - zgodnie z SIWZ.

2. Dla celów realizacji Umowy „Siła Wyższa” oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powódzie, epidemie, akty administracji państwowej itp.

Odpowiedź: Nie - zgodnie z SIWZ.

3. W przypadku zaistnienia stanu Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas Strony niezwłocznie ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy. Strona zgłaszająca okoliczności musi kontynuować realizację swoich zobowiązań wynikających z Umowy w takim stopniu, w jakim jest to możliwe i musi szukać racjonalnych środków alternatywnych dla realizowania zakresu, jaki nie podlega wpływowi Siły Wyższej.

Odpowiedź: Nie - zgodnie z SIWZ.

4. Jeżeli stan Siły Wyższej, będzie trwał nieprzerwanie przez okres 90 dni lub dłużej, Strony mogą w drodze wzajemnego uzgodnienia rozwiązać Umowę bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań oprócz płatności należnych z tytułu prawidłowo wykonanych usług.

Odpowiedź: Nie - zgodnie z SIWZ.

5. Stan Siły Wyższej powoduje adekwatne przesunięcie terminów realizacji Umowy chyba, że Strony postanowiły inaczej.

Odpowiedź: Nie - zgodnie z SIWZ.

ZAPYTANIE PYTAŃ NR 12:

Dot. Punktu XV SIWZ

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o przanalizowanie wzoru dotyczącego oceny kryterium dostawy. Podany wzór wg naszej wiedzy nie daje możliwości uzyskania maksymalnej liczby punktów.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Dot. wzoru umowy §5 ust.3

Zwracamy się z prośbą o wykreślenie zapisów w umowy dotyczących §5 ust.3 tzw. zpakupu zastępczego.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Dot. wzoru umowy §5 ust.3

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie powyżej zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o modyfikację zapisów dotyczących zakupu zastępczego i **wykreślenie** poniższego zdania: Dokonanie zakupu zastępczego nie zwalnia Sprzedawcy z obowiązku zapłaty kary umownej o której mowa w pkt. 1. Naliczenie kary umownej za opóźnienie w dostarczeniu zamówionych towarów po dokonaniu nabycia zastępczego powoduje w istocie podwójne karanie Wykonawcy za to samo przewinienie.

Odpowiedź: Nie - zgodnie z SIWZ.

Dot. wzoru umowy §5 ust.3

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu §5 ust. 3 w sposób następujący:

3. W przypadku gdy późnienie w realizacji całości lub części zamówienia wyniesie więcej niż **3 dni**, bądź więcej niż **48 godzin** w przypadku dostawy na „cito”, Zamawiający jest upoważniony do dokonania zakupu zastępczego, a koszty tego zakupu pokryje Sprzedawca..

Odpowiedź: Nie - zgodnie z SIWZ.

Dot. projektu umowy

Zwracamy się z prośbą o dodanie do umowy zapisu o następującej treści:

„ Siła Wyższa”

1. Którakolwiek ze Stron Umowy nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności niewynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.

2. Dla celów realizacji Umowy „Siła Wyższa” oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powodzie, epidemie, akty administracji państwowej itp.

3. W przypadku zaistnienia stanu Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas Strony niezwłocznie ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy.

4. 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 wykonywaniu umowy na skutek działania siły wyższej w szczególności nie nalicza się przewidzianych kar umownych ani nie obciąża się drugiej strony kosztami zakupów interwencyjnych.

5. Jeżeli stan Siły Wyższej, będzie trwał nieprzerwanie przez okres 30 dni lub dłużej, Strony mogą w drodze wzajemnego uzgodnienia rozwiązać Umowę bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań oprócz płatności należnych z tytułu prawidłowo wykonanych usług.

Odpowiedź: Nie - zgodnie z SIWZ.

Dot. wzoru umowy §5

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytania powyżej zwracamy się z prośbą o dodanie do umowy w §5 ustępu 6 o następującej treści:

6.Zamawiający odstępuje od stosowania kar umownych, o których mowa w §5 umowy na okres obowiązywania na terenie Polski stanu epidemii lub stanu zagrożenia epidemicznego ogłoszonego przez władze państwowe oraz przez okres 90 dni po ich ustaniu.

Odpowiedź: Nie - zgodnie z SIWZ.

Dot. wzoru umowy §5 ust.1, 4

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu §5 ust. 1 w sposób następujący:

1.Sprzedawca zobowiązany będzie do zapłaty Zamawiającemu kary umownej w wysokości 0,1% w przypadku:

a) **zwłoki** w realizacji dostawy zgodnie z zamówieniem. Kara umowna będzie naliczana od wartości dostawy niedostarczonej w terminie bądź od wartości tych składników dostawy, które nie zostały dostarczone w terminie- za każdy rozpoczęty dzień **zwłoki**,

b) zwłoki w dostawie rzeczy wolnych od wad w przypadku o którym, mowa w §6 niniejszej umowy. Kara umowna będzie naliczana od wartości rzeczy, które nie zostały dostarczone w terminie, o którym mowa w §6 pkt 2 niniejszej umowy

4. W przypadku odstąpienia od niewykonanej części umowy przez Zamawiającego w przyczyn za które odpowiedzialność ponosi Sprzedawca. Sprzedawca zobowiązany jest zapłacić Zamawiającemu karę umowną w wysokości **10%** wartości niewykonanej części umowy.

Odpowiedź: Nie - zgodnie z SIWZ.

Pogotowie Ratunkowe w Wałbrzychu
58-300 Wałbrzych, ul. B. Chrobrego 39
tel. 74 84-261-10, fax 74 84-264-42
NIP 886-23-86-987 Regon: 890213577

PIEŁĘGNIARZ KOORDYNUJĄCY
Pogotowia Ratunkowego
w Wałbrzychu
Dariusz Płaszewski
Dariusz Płaszewski

[Signature]