



**DOLNY
ŚLĄSK**

WSzSL/DZ/072/ 148 /19

Legnica 6.03.2019r.

Do wszystkich zainteresowanych

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego

**NA DOSTAWY NIESTERYLNYCH WYROBÓW MEDYCZNYCH ROŻNYCH – DROBNYCH
POMOCY MEDYCZNYCH, ASORTYMENTU OCHRONNEGO DLA PACJENTÓW I PERSONELU
ORAZ DROBNEGO SPRZĘTU LABORATORYJNEGO**

znak sprawy WSzSL/DZ-10/19

W związku z prośbami o wyjaśnienie treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w przedmiotowym postępowaniu, działając na podstawie art. 38 ust. 1 i 2 z 29 stycznia 2004 r. - Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz.U.2018. 1986 ze zm), wyjaśniam co następuje:

Dotyczy Załącznika 2A

Pytanie 1 - poz. 2 - Czy Zamawiający w pakiecie 2A pozycja 2 dopuści do zaoferowania chirurgiczną płaską maskę, związaną, trójwarstwowa, wykonana z dwóch warstw polipropylenu i wiskozy (wewnętrzna warstwa), niepyląca, bez zawartości włókien celulozowych, nie zawiera lateksu, bez zawartości włókien szklanych, hipoalergiczną, Wymiary maski: 17cm x 9,5cm :Długość troków: górne troki : 40,5cm, dolne troki: 33,5cm ? maska posiada skuteczność filtracji bakteryjnej BFE> = 98%, ciśnienie różnicowe Delta – P < 29,4 Pa, maska spełnia wymogi dla masek chirurgicznych zgodnie z EN 14 683 dla typu II. Pozostałe parametry zgodne z zapisami SWIZ.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 2 - poz. 19 - Czy Zamawiający w Pakiecie 2A pozycja 19 oczekuje zaoferowania Półmaskę filtrującą FFP3 z zakrytym zaworem wydechowym, D = Spełniająca wymagania odporności na zatykanie posiadająca trójwarstwowy filtr wykonany z polipropylenu. Trójpanelowa składana konstrukcja pozwalająca na większą ruchomość twarzy, wygodę oraz łatwość przechowywania. Efektywność filtrowania min 99%, odporność na rozpryski ≥ 120 mmHg. Włóknina filtracyjna o niskich oporach oddychania na poziomie 1,13 mbar dla przepływu 95 l/min. Maską posiada klappę pod brodą ułatwiającą zakładanie, regulację oraz w celu uzyskania komfortowego dopasowania. Taśmy nagłowia wykonane z materiału poprawiającego komfort na poziomie szyi, twarzy i głowy, półmaska pakowana indywidualnie w higieniczne opakowania foliowe? Pozostałe parametry zgodne z zapisami SWIZ.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 3 – poz. 19 -Czy Zamawiający w Pakiecie 2A pozycja 19 oczekuje zaoferowania półmaski filtrującej z odkrytym zaworem wydechowym? Pozostałe parametry zgodne z zapisami SWIZ.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz..

Pytanie 4 - Część 1 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający nie określał zawartości opakowań w siwz. Jednocześnie wskazuje, iż w Załączniku 2A w kolumnie „E” zawarta została informacja, iż ilość zaofერowanych opakowań handlowych ma gwarantować realizację zamówienia nie mniejszą niż 100% - określoną w kolumnie „D”.

Pytanie 5 - Część 2 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 50 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający odsyła do odpowiedzi nr 4.

Pytanie 6 - Część 4 – podkład z fizełiny 210 x 160 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający odsyła do odpowiedzi nr 4.

Pytanie 7 - Część 8 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 75 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający odsyła do odpowiedzi nr 4.

Pytanie 8 - Część 1, 2, 4-podkład 210 x 160, część 8 - Prosimy o wydzielenie Części 1,2, 4-podkład 210 x 160 oraz części 8 do osobnego pakietu, gdyż takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu wybór z pośród najkorzystniejszych ofert, jak i osiągnięcie niższych cen oraz racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający w treści Rozdziału III siwz wskazał, iż „Oferty należy składać na poszczególne części od nr 1 do 30”. Niniejszy zapis pozostaje w kształcie pierwotnym.

Pytanie 9 - Poz. 19 - Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne do opisanych w siwz masek typu FFP3, o parametrach wyższych niż opisane w siwz, renomowanego amerykańskiego producenta, ze specjalnym czterowarstwowym, polipropylenowym filtrem submikronowym N-95, rozłożonym na całej powierzchni maski /bez konieczności stosowania zaworu oddechowego/, o konstrukcji umożliwiającej swobodne oddychanie przy zapewnieniu pełnego bezpieczeństwa użytkownika, spełniające w pełni cechy środka ochrony indywidualnej wg Dyrektywy 89/686/EWG, w zakresie PN-EN 149, posiadające certyfikat CE oraz zgodne z Ustawą o wyrobach medycznych i Dyrektywą 2007, dodatkowo w pełni zgodne z PN-EN 14683, z powodzeniem użytkowane zarówno w pracowniach aseptycznych i cytostatycznych, a także rekomendowanych m.in. do zabezpieczenia przed gruźlicą (TB), świńską grypą (SF), zespołem ostrej ciężkiej niewydolności oddechowej (SARS), itp. - z czasem bezpiecznego użytkowania do 4 godz.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 10

Prosimy o potwierdzenie, iż zapis siwz cyt. „półmaska filtrująca FFP3” należy rozumieć jako wymóg zaofęrowania masek o skuteczności filtracji dla cząstek (0,1µm) na poziomie minimum 99%, filtracji bakteryjnej dla cząsteczek 3µm na poziomie minimum 99%, odporności na rozpryski na poziomie minimum 160 mm Hg oraz zdolności oddechowej (opór wdychanego i wydychanego powietrza) na poziomie poniżej 5.0 mm H₂O, które to parametry zapewniają najwyższy poziom ochrony oraz ich bezpieczne użytkowanie w różnego rodzaju zagrożeniach biologiczno-chemicznych oraz kliniczno-epidemiologicznych lub o wskazanie innych, minimalnych wymagań Zamawiającego w tym zakresie.

W odpowiedzi na pytanie: Tak.

Pytanie 11

Prosimy o potwierdzenie, iż w związku z wymogiem siwz cyt. „ochrona przed czynnikami biologicznymi i chemicznymi (m.in. przed gruźlicą), oferowane maski muszą posiadać w instrukcji użycia potwierdzenie o rekomendacji stosowania przynajmniej w odniesieniu do wskazanego w siwz patogenu /prątek gruźlicy/, co bezsprzecznie pozwoli na ocenę przydatności oferowanej maski w bezpiecznym kontakcie m.in. z chorymi na gruźlicę.

W odpowiedzi na pytanie: Tak.

Dotyczy Części 9

Pytanie 12- Czy Zamawiający dopuści okularki do fototerapii dla noworodków z regulowanym mocowaniem w dwóch miejscach, na skroniach, w kształcie litery Y, przy spełnieniu wszystkich wymagań SIWZ?

W odpowiedzi na pytanie: Tak. Jednocześnie wskazuje, iż przy składaniu takiej oferty należy wprowadzić dopuszczone zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania).

Pytanie 13 - część 9 – Czy Zamawiający dopuści okulary do fototerapii z mocowaniem regulowanym w dwóch miejscach? Reszta parametrów zgodna z SIWZ

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 14 - część 10 – Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dla okularów ochronnych „regulacja kąta pochylenia szybki”?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 15 - część 20 – Czy Zamawiający dopuści elektrody noworodkowe hydrożelowe, o średnicy 25mm lub 30mm

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 16 – część 20 - Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dla elektrod „przejrzyste dla promieni X”.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 17 -Część 17 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawicy diagnostycznej nitylowej o nieznacznie różniącej się grubości konwencjonalnej wynoszącej na palcu min. $0,1 \pm 0,02$ mm i na dłoni min. $0,07 \pm 0,01$ i na mankiecie $0,06 \pm 0,01$ mm.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 18 -Część 18 -Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych winylowych, bezpudrowych, oznakowanych jako Klasa I zgodnie z Dyrektywą o Wyrobach Medycznych 93/42/EEC Kategoria I zgodnie z Dyrektywą o Środkach Ochrony Osobistej 89/686/EEC, ze względu na użyty do produkcji materiał, który nie stanowi bariery dla kontaktu z płynami, o grubości na pojedynczej ścianie palca i dłoni $0,1 \pm 0,01$ mm, oraz na mankiecie $0,06-0,07$ mm.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż dopuszcza oferowane rękawice.

Jednocześnie wskazuje, iż przy składaniu takiej oferty należy wprowadzić dopuszczone zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania).

Pytanie 19 - Zadanie 19 -Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski respiratorowej bez zaworu o bardzo dobrych oporach oddechowych –wdech $30\text{l}/\text{min} \leq 0,22$ mbar, wdech $95\text{l}/\text{min} \leq 0,64$ mbar, wydech $160\text{l}/\text{min} \leq 0,98$ mbar.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 20 -Pozycja 20 -Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w powyższej pozycji elektrody równoważnej o wymiarach $23\text{mm} \times 23\text{mm}$ wykonanej z włókniny .Proponowany przez Państwa opis elektrody wprost opisuje konkretny wyrób konkretnego producenta. Elektroda noworodkowa o rozmiarze $22\text{mm} \times 27\text{mm}$ wykonana z włókniny, to nic innego jak elektroda Sensi Prema o numerze REF 40555.

SENSI-PREMA

Elektrody noworodkowe

Elektrody noworodkowe Sensi-Prema zaprojektowano do pracy w bardzo wymagających warunkach.

Unikalny, dwuwarstwowy żel staly gwarantuje długie utrzymanie się elektrody na skórze w warunkach wysokiej wilgotności, nie powodując jednocześnie podrażnienia i nie brudząc. Przedłużony czas utrzymania wpływa nie tylko na ekonomikę stosowania elektrod, ale przede wszystkim ogranicza ilość koniecznych czynności, co znacząco zmniejsza stres jakiemu poddawany jest noworodek. Zmniejszenie częstości bezpośredniego kontaktu z wrażliwą skórą ogranicza także ryzyko infekcji.

Wersje elektrod niewidoczne w promieniach Rtg pozwalają zmniejszyć zużycie elektrod. Kabelki są bardzo miękkie i dobrze dopasowują się do kształtu ciała zapewniając optymalny komfort.

Duży wybór (dwa rozmiary/dwa kształty) pozwala na zastosowanie najbardziej odpowiedniej do danej sytuacji klinicznej elektrody.

Sensi-Prema - podstawowe zalety:

- Przyjazna dla skóry, nie daje podrażnień
- Pewne przyleganie do skóry, nawet po repozycji
- Odporność na wysoką wilgotność
- Wysokiej jakości zapis EKG
- Oszczędność czasu
- Minimalizacja stresu małego pacjenta
- Zmniejszenie ryzyka infekcji
- Wygodne i oszczędne badania obrazowe bez konieczności zdejmowania elektrod (dotyczy wersji niewidocznych w Rtg)
- Wysoki komfort pacjenta dzięki miękkim elektrodom i kabelkom
- Oszczędność czasu pielęgniarki
- Kompletnie portfolio elektrod do monitorowania i diagnostyki



Monitorowanie	REF	Rozmiar mm	Typ złącza	Di. kabelka (cm)	Ilość / opak.	Ilość/ Karton
Przejrzyste dla promieni X 	40555	22 x 27	1,5 mm DIN	60	3	300

Taki opis asortymentu nie tylko utrudnia uczciwą konkurencję, ale wręcz uniemożliwia Wykonawcy złożenie ważnej, konkurencyjnej, nie podlegającej odrzuceniu oferty. Wprowadzony opis elektrody ogranicza konkurencję i równe traktowanie wykonawców, gdyż nie mając uzasadnienia merytorycznego jest charakterystyczny dla jednego dostawcy i tym samym pozbawia pozostałych wykonawców możliwości złożenia oferty spełniającej wymogi SIWZ. Na rynku są bowiem dostępne także inne elektrody o identycznych istotnych dla funkcji, jakie mają elektrody pełni, parametrach. Odmowa dopuszczenia proponowanych przez nas wyrobów stanowi jawne naruszenie art. 29 ust. 2 ustawy pzp zgodnie z którym przedmiotu zamówienia nie można opisywać w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję oraz art. 7 ust. 1 ustawy pzp, zgodnie z którym Zamawiający przygotowuje i przeprowadza postępowanie o udzielenie zamówienia w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie wykonawców. Zatem wnioskujemy jak na wstępie o dopuszczenie elektrody równoważnej.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 21-Pozycja 21- Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w powyższej pozycji elektrody równoważnej o wymiarach 42mm x 45mm bez skrobaka, przy pozostałych parametrach bez zmian.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 22- Pozycja 21 -Czy Zamawiający dopuści podanie w ww. pozycji ceny jednostkowej dla opakowania zawierającego 50 sztuk elektrod, albo podanie ceny jednostkowej za sztukę z dokładnością do czterech miejsc po przecinku? Ceny jednostkowe elektrod są bardzo niskie, proponowane rozwiązanie dałoby wykonawcom możliwość zaoferowania korzystniejszej ceny łącznej.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż w kolumnie „H” w Załączniku 2A wskazał wycenę za opakowanie handlowe i nie określał zawartości opakowań. Ilość zaoferowanych opakowań handlowych ma gwarantować realizację zamówienia nie mniejszą niż 100% - określoną w kolumnie „D”.

Pytanie 23 - Część 3 - Czy Zamawiający dopuści podkłady chłonne, nieprzemakalne o wymiarach 200x150 cm? Reszta parametrów zgodna z SIWZ.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający dopuszcza zaproponowane podkłady.

Jednocześnie wskazuje, iż przy składaniu takiej oferty należy wprowadzić dopuszczone zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania).

Pytanie 24 - Część 4 poz. 1 -Czy Zamawiający dopuści podkład o wymiarach 80x130 cm? Reszta parametrów zgodna z SIWZ.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający dopuszcza zaproponowane podkłady.

Jednocześnie wskazuje, iż przy składaniu takiej oferty należy wprowadzić dopuszczone zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania).

Pytanie 25 -Część 7 poz. 2 -Czy zamawiający dopuści pieluchomajtki dla dzieci o wadze 5-9 kg?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający dopuszcza zaproponowane pieluchomajtki.

Jednocześnie wskazuje, iż przy składaniu takiej oferty należy wprowadzić dopuszczone zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania).

Pytanie 26 -Część 7 poz. 3 -Czy zamawiający dopuści pieluchomajtki dla dzieci o wadze 8-18 kg?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający dopuszcza zaproponowane pieluchomajtki.

Jednocześnie wskazuje, iż przy składaniu takiej oferty należy wprowadzić dopuszczone zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania).

Pytanie 27- Część 7 poz. 4 -Czy zamawiający dopuści pieluchomajtki dla dzieci o wadze 12-25 kg?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający dopuszcza zaproponowane pieluchomajtki.

Jednocześnie wskazuje, iż przy składaniu takiej oferty należy wprowadzić dopuszczone zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania).

Pytanie 37 -Celem usprawnienia procesu realizacji umowy zwracamy się do Zamawiającego czy przewiduje taką możliwość, aby po podpisaniu umowy zobowiązał się do przekazywania opiekunowi handlowemu przewidywalnego - orientacyjnego w okresie kwartalnym/miesięcznym harmonogramu oczekiwanych dostaw/zamówień? Pozwoli to Wykonawcy w odpowiednim czasie zarezerwować wymagany dostawą towar dla Zamawiającego.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz projektu umowy.

Pytanie 38 -Czy Zamawiający może zagwarantować realizację przedmiotu zamówienia na poziomie nie mniejszym niż 80% ilości wyszczególnionych w ofercie? Pozytywna odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji oferowanej ceny. Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym m.in. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 r. KIO 1087/10, z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych wynika obowiązek dokładnego określenia przez zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet, jeżeli nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów. W wyroku z dnia 7 maja 2014 r. KIO 809/14 Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że „nie można zaakceptować postanowień umowy dających zamawiającemu całkowitą, nieograniczoną pod względem ilościowym i pozostającą poza wszelką kontrolą dowolność w podjęciu decyzji o zmniejszeniu zakresu dostaw będących przedmiotem zamówienia”.

W odpowiedzi na pytanie: Tak.

Pytanie 39- Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest, aby przed rozwiązaniem umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej wystarczająco zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć rozwiązania umowy, a tym samym uniknąć skutków rozwiązania umowy, które są niekorzystne dla obu stron. W związku z powyższym zwracamy się o wprowadzenie dodatkowego zapisu w umowie uwzględniające wcześniejsze wezwanie Wykonawcy do należytego wykonania umowy.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający nie wyraża zgody na niniejszą propozycję podtrzymuje zapisy siwz projektu umowy.

Pytanie 40 - Prosimy o modyfikację zapisów § 6 umowy w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto a nie brutto. VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągnięte przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz projektu umowy.

Pytanie 41 -Dotyczy wzoru umowy- Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do umowy sformułowania, iż „*Zamawiający będzie składał zamówienia według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 150 zł. netto*”?

Mając na względzie czynniki ekologiczne, chcielibyśmy dążyć do ograniczenia liczby opakowań, ilości listów przewozowych i faktur w formie papierowej. W związku z tym prosimy o ustanowienie minimalnej wartości zamówienia w kwocie 150 zł.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy siwz projektu umowy.

Pytanie 42 -Wykonawca zwraca się z wnioskiem do Zamawiającego o dodanie poniższego zapisu do treści umowy: „*W sytuacji, kiedy Zamawiający nie ureguluje należności w terminie, Wykonawca, po 2-krotnym wezwaniu Zamawiającego (w odstępie 14 dni) do zapłaty, ma prawo wstrzymać dostawy do Zamawiającego do czasu uregulowania należności*”

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz projektu umowy.

Pytanie 43- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na pozostawienie w formularzu cenowym wyłącznie tych pakietów, na które będzie składana oferta poprzez usunięcie pozostałych pozycji czy formularz nie podlega modyfikacji i pakiety, na które wykonawca nie składa oferty pozostają niewypełnione?

W odpowiedzi na pytanie: Wykonawca ma możliwość wyboru spośród tych dwóch opcji.

Pytanie 44- W związku z obecnie obowiązującymi przepisami pozwalającymi na stosowanie faktur elektronicznych (art. 2 pkt 32 oraz art. 106n ust. 1 Ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług) oraz planowanym w sierpniu br. upowszechnieniem stosowania elektronicznego fakturowania w zamówieniach publicznych dzięki obowiązkowi przyjmowania e-faktur przez Zamawiających (Dyrektywa Parlamentu Europejskiego i Rady 2014/55/UE z 16 kwietnia 2014 r. w sprawie fakturowania elektronicznego w zamówieniach publicznych), zwracamy się z prośbą o

Pytanie 28 -Część 7 -Czy ze względu na fakt, iż pieluchomajtki dla dzieci nie są wyrobem medycznym, Zamawiający wymaga, aby oferowane pieluchomajtki posiadały świadectwo jakości PZH, które potwierdza i dokumentuje, iż wyrób nie stanowi zagrożenia dla zdrowia człowieka oraz jest przeznaczony dla dzieci? Czy Zamawiający wymaga załączenia tego dokumentu do oferty?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający dopuszcza złożenie takiego dokumentu ale nie wymaga.

Pytanie 29- Część 7 -Czy dla potwierdzenia bezpieczeństwa i jakości wyrobu, Zamawiający wymaga, aby pieluchomajtki posiadały udokumentowaną pozytywną opinię użytkowników w postaci Opinii Instytutu Matki i Dziecka? Czy Zamawiający wymaga załączenia tego dokumentu do oferty?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający dopuszcza złożenie takiego dokumentu ale nie wymaga.

Pytanie 30-Część 17 -Czy zamawiający dopuści rękawice niesterylne, bezpudrowe, nitrylowe, kształt uniwersalny, powierzchnia zewnętrzna teksturowana na końcach palców, mankiet rolowany, o parametrach:

długość min.240 mm, grubość na palcu $\geq 0,140$ mm, na części dłoniowej $\geq 0,12$ mm, na mankiecie $\geq 0,10$ mm. Siła zrywu przed starzeniem i po starzeniu min. 7.0 N. AQL:1,5. Zgodność z wymaganiami normy EN 455-1-2-3-4, Znak CE (z numerem jednostki notyfikowanej), rękawice zgodne z Dyrektywa o Wyrobie Medycznym MDD 93/42/EEC & 2007/47/EC w klasie I oraz Dyrektywa o Środkach Ochrony Indywidualnej - PPE 89/686/EEC w kategorii III, posiadające Certyfikat Badania Typu WE w kategorii III Środków Ochrony Indywidualnej, Zgodne z normą EN 374-3, Przebadane na przenikanie przynajmniej 14 cytostatyków normą ASTM D6978 potwierdzone kartą danych technicznych. Rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671. Rozmiar od XS do XL (op: 100 szt.)?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie dot. projektu umowy:

Pytanie 31 - Czy Zamawiający zgadza się aby w § 6 ust. 1 pkt 1) i pkt 2) wzoru umowy słowo „opóźnienia” zostało zastąpione słowem „zwłoki”?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

Pytanie 32 - Czy Zamawiający zgadza się aby w § 6 ust. 1 pkt 1) i pkt 2) wzoru umowy zostały dodane słowa „jednak łącznie nie więcej niż 100% wartości brutto tego towaru”? W razie odmownej odpowiedzi na powyższe pytanie, czy Zamawiający zgadza się na obniżenie kary umownej do 0,5% lub na inne złagodzenie kary umownej z § 6 ust. 1 wzoru umowy?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

Pytanie 33 - Czy Zamawiający zgadza się aby w § 10 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Przed rozwiązaniem umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.”?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

Pytanie 34 - dotyczy Części nr 17 - Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie zaoferowania w Części nr 17 rękawic w opakowaniach a'200 sztuk, z jednoczesnym przeliczeniem wymaganej ilości. Pozwoli to zaoferować Zamawiającemu produkt w korzystniejszej cenie. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający odsyła do odpowiedzi nr 4.

Pytanie 35 -dotyczy pozycji nr 3 podkład z włókniny nieprzemakalnej - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie podkłady z włókniny nieprzemakalnej w rozmiarze 210x160.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż dopuszcza podkłady o zaoferowanym rozmiarze.

Jednocześnie wskazuje, iż przy składaniu takiej oferty należy wprowadzić dopuszczone zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania).

Pytanie 36 - Pytanie do Umowy - W celu przyspieszenia kontaktu, prosimy o dopisanie do umowy adresu mailowego przedstawiciela/osoby odpowiedzialnej za realizację umowy po stronie Zamawiającego.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz projektu umowy.

wskazanie w umowie w § 4 adresu e-mail oraz formy podpisu, na który Wykonawca może przysyłać fakturę w formie elektronicznej.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż na podstawie Ustawy o elektronicznym fakturowaniu w zamówieniach publicznych, koncesjach na roboty budowlane lub usługi oraz partnerstwie publiczno-prawnym z dnia 9 listopada 2018 (Dz.U. z 2018r. Poz. 2191) nie stosuje się przepisów niniejszej ustawy do postępowań o udzielenie zamówienia publicznego wszczętych przed dniem wejścia w życie niniejszej ustawy i umów zawartych w wyniku takich postępowań.

Pytanie 45 -dotyczy Pozycji 14 -Prosimy o dopuszczenie w pozycji 1 teczki transportowe zamykane na 20 standardowych szkiełek podstawowych, wymiar teczki 192 mmx295mmx11mm, plastikowa kolor niebieski lub zielony, teczka odporna na przemywanie i działanie niektórych odczynników chemicznych

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 46- Pozycja 14 -Prosimy o dopuszczenie w pozycji 1 teczki transportowe zamykane na 20 standardowych szkiełek podstawowych, wymiar teczki 240 mmx340mmx7mm, kartonowe grzbiet teczki wzmocniony taśmą.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 47 - Część 9- Okularki ochronne - Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania:

Okularki do fototerapii dla noworodków, jednoczęściowe, do wielokrotnego użytku przez jednego pacjenta, wykonane z materiału nie zawierającego lateksu, hypoalergiczne, dobrze przylegające do skóry na zasadzie bioadhezji, bezklejowe, które dzięki zajęciu jedynie okolic wokół oczu umożliwiają w łatwy sposób ich zakładanie i zdejmowanie bez konieczności rozłączania bądź przemieszczania używanych akcesoriów medycznych.

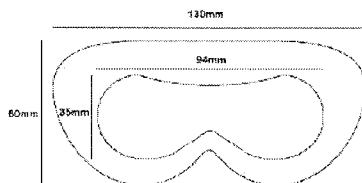
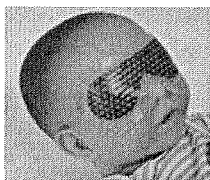
Wykonanie okularków gwarantuje szczelne ich przyleganie, nie przemieszczają się, nawet podczas zabiegów leczniczych i pielęgnacyjnych.

Dostępne w trzech rozmiarach, wg. potrzeb Zamawiającego:

Rozmiar 0: 90 x 38,5 mm (najmniejsze noworodki/ wcześniaki),

Rozmiar 1 110 x 47 mm (małe noworodki)

Rozmiar 2 130 x 60 mm (średnie noworodki).



W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 48 Pozycja nr 9 – okularki do fototerapii - Czy Zamawiający dopuści okularki do fototerapii które nie posiadają łącznika w kształcie litery Y, jednakże ich konstrukcja budowy wykończona na opasce materiałem NeoFoam zapobiega zsuwaniu się z główki dziecka, co więcej główka dziecka w minimalny sposób jest otoczona materiałem co umożliwia lepsze absorbowanie światła UV jak również wyprofilowana kształt w obrębie oczodołów zapobiega ingerencji promieni bocznych, posiadające posiadające zapięcie na na 2 rzepy w okolicy skroniowej do regulacji,jednakże rozmiary podane są w długości samej powierzchni ochronnej , okularki są dostępne w rozmiarach Large – powyżej 34 cm, Small – 26-34 cm oraz Micro – poniżej 26 cm. Powyższe rozmiary pozwalają idealnie dobrać okularki do odpowiedniego pacjenta.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 49- Czy Zamawiający wymaga aby okularki posiadały badania w zakresie nie przenikania fal świetlnych w zakresie min. 99.9 %? Przenikanie fal świetlnych powoduje uszkodzenie siatkówki oka(powikłanie hipotetyczne, oparte na wynikach badań). Okularki należy zdejmować co 4 godziny celem oceny stanu oczu pod kątem obrzęków, wydzieliny lub cech infekcji. Dlatego tak ważne jest aby okularki do fototerapii posiadały odpowiednie badania w zakresie nie przenikania fal świetlnych celem zminimalizowania skutków ubocznych działania UV.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 50 -Pozycja nr 20 – Elektrody noworodkowe typu Sensi – Prema- Czy Zamawiający dopuści w trosce o dobro najmniejszych pacjentów elektrody mocowane za pomocą przyklepca hydrożelowego z hydrokoloidową otoczką. Co w kontakcie ze skórą noworodka, a także wcześniaka z niską masą urodzeniową zapobiega wszelkiego rodzaju podrażnieniom, są bardzo delikatne dla skóry i zapewniają optymalny komfort. Elektrody mogą być stosowane aż do 5

Ok

dni. Radioprzeierne ze złączem typu 1,5mm DIN, na kabelku 60 cm kodowane kolorami. Jednakże w rozmiarach: micro 25 mm x 9,5 mm oraz radiolucent o średnicy 19 mm?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 51 - Czy Zamawiający wymaga, aby oznakowanie elektrod było kolorowe i zgodne ze standardami AAMI lub IEC ?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza takie oznakowanie elektrod.

Pytanie 52 - Część 1, poz. 2- Czy Zamawiający dopuści czepek chirurgiczny męski z gumką w części tylnej?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż dopuszcza oferowany czepek.

Jednocześnie wskazuje, iż przy składaniu takiej oferty należy wprowadzić dopuszczone zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania).

Pytanie 53 - Część 1 i 2 - Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe a'100szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości? Część 2- Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe a'50szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający odsyła do odpowiedzi nr 4.

Pytanie 54- Część 17- Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne nitrylowe o nieznacznej różnicy w grubości - palec 0,10 mm ($\pm 0,01$), dłoń - 0,08mm ($\pm 0,01$), mankiet - 0,06mm ($\pm 0,01$), co wpływa korzystnie na poziom czucia i komfort pracy użytkownika?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający nie wyraża zgody i podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 55 -Część 17 - Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne nitrylowe o sile zrywu przed starzeniem min. 6,9N (średnia 7,8N), po starzeniu min. 6,5N (średnia 7,6N)?

Pragniemy nadmienić, że zgodnie z zharmonizowaną normą EN 455 – 2 z dyrektywą o wyrobach medycznych, minimalna siła zrywu dla rękawicy chirurgicznej wynosi 6,0 N.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz.

Pytanie 56 - Część 17- Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane rękawice spełniały w całości normę EN 374 – 1,2,3, co oznacza, że są odporne na przenikanie min 3 substancji chemicznych pochodzących z listy badanych substancji podanej w załączniku A przez co najmniej 30 min, co gwarantuje pełną ochronę i bezpieczeństwo personelu.

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający wymaga jak w siwz.

Pytanie 57 Część 17- Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane rękawice posiadały odporność (min. 30min.) na środki dezynfekcyjne i alkohole powszechnie stosowane w dezynfekcji – etanol i izopropanol o stężeniu min. 70% potwierdzone raportami z badań wg EN 374 z jednostki niezależnej?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 58 Część 17- Czy Zamawiający dopuści rękawice przebadane na 15 cystostatyków zgodnie z EN 374-3 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

Pytanie 59 -Część 18- Czy Zamawiający odstąpi od wymogu: powierzchnia wewnętrzna pokrywana poliuretanem?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz

Pytanie 60 -Część 18 - Czy Zamawiający dopuści rękawice winylowe o grubości na palcu: 0,07mm, na dłoni: 0,07mm, na mankiecie: 0,05mm?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający podtrzymuje zapisy siwz

Pytanie 61 - Część 18- Czy Zamawiający dopuści rękawice winylowe zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I zgodnie z dyrektywą 93/42/EWG, środek ochrony indywidualnej kategorii I zgodnie z dyrektywą 89/686/EWG?

W odpowiedzi na pytanie: Zamawiający informuje, iż dopuszcza oferowane rękawice.

Jednocześnie wskazuje, iż przy składaniu takiej oferty należy wprowadzić dopuszczone zmiany, zaznaczając je w stosowny sposób i powołać się na udzieloną pozytywnie odpowiedź (proszę wskazać datę i znak pisma oraz numer zapytania).

UWAGA!

1. Zamawiający informuje, iż udzielone odpowiedzi są wiążące dla wszystkich Wykonawców.

2. Zamawiający z własnej inicjatywy zmodyfikował Załącznik 2A poprzez dodanie kolumny „L” (Termin wykonywania dostaw -min. do 2 dni roboczych – maks. do 6 dni roboczych) oraz kolumny „M” (Termin rozpatrzenia reklamacji- minimalnie 3 dni robocze maksymalnie 7 dni roboczych).

3. Zmiany SIWZ dokonane w wyniku odpowiedzi na zapytania oraz z własnej inicjatywy zaznaczono kolorem czerwonym .

4. Zmianie ulega termin składania i otwarcia ofert na dzień 17-03-2019 r.

Z poważaniem,

DYREKTOR
Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego
w Legnicy
mgr Krystyna Barcik

a

