



**SAMODZIELNY PUBLICZNY
ZESPÓŁ ZAKŁADÓW OPIEKI ZDROWOTNEJ
W WYSZKOWIE**



07-200 Wyszów
ul. Komisji Edukacji Narodowej 1

Kancelaria tel.: (29) 743 76 11, fax: (29) 743 76 05,
e-mail: kancelaria@szpitalwyszkow.pl, [http:// www.szpitalwyszkow.pl/](http://www.szpitalwyszkow.pl/)

Wyszów, dnia 08/01/2021 r.

DEZ/Z/341/ZP- 33/2020

Dotyczy przetargu nieograniczonego w przedmiocie:
Dostawa wyrobów medycznych jednorazowego użytku do SPZZOZ w Wyszowie
nr postępowania **DEZ/Z/341/ZP- 33/2020**

W odpowiedzi na wniesione zapytania do SIWZ, zgodnie z art. 38 ust.1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. ustawa prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. 2019, poz. 1843 ze zm.), dotyczące powyżej wskazanego przetargu Zamawiający udziela poniżej podanych odpowiedzi:

Pytanie 1:

Czy Zamawiający w Pakiecie 9 w pozycji 1 wymaga, aby zestaw do drenażu posiadał wysokość do 25 cm, co umożliwi wsunięcie zestawu pod łóżko pacjenta.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2:

Czy Zamawiający w Pakiecie 9 w pozycji 1 wymaga, aby zestaw do drenażu posiadał stabilną podstawę (kształtem zbliżoną do kwadratu) bez konieczności wysuwania lub rozkładania dodatkowych elementów w celu zapewnienia stabilności zestawu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3:

Czy Zamawiający w Pakiecie 9 w pozycji 2 dopuści aparat z regulatorem do precyzyjnych infuzji płynów infuzyjnych i lipidów ze skalą od 5-250 ml/godz.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4: Pakiet nr 12 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul wyposażonych w filtr hydrofobowy pełniący funkcję zastawki antyzwrotnej.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 5: Pakiet 12 poz.3, pakiet 13 poz.2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie koreczków innego producenta niż kaniule.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 6: Pakiet 13 poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul bezpiecznych wykonanych z FEP.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 7: Pakiet nr 14 poz. 2

Czy Zamawiający wymaga strzykawki bursztynowej 20ml?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 8: Pakiet nr 14 poz. 3

Czy Zamawiający wymaga strzykawki bursztynowej 50-60 ml?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 9: Pakiet 10, pozycja 4-7

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania stabilizatora?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 10: Pakiet 12, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie kaniul wykonanych z FEP?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 11: Pakiet 13, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie kaniuli w rozmiarze 20G o przepływie 61ml/min.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 12: Pakiet 21, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch wykonany z włókniny typu SMS o gramaturze 35g/m2 posiadający wzmocnienie z przodu i na rękawach o gramaturze 40g/m2 (łączna gramatura w miejscu wzmocnień 75 g/m2)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 13: Pakiet 21, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści 2 rękawiczki do rąk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 14: Pakiet 21, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch o odporności na przenikanie cieczy >100cm H₂O?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 15: Pakiet 21, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści szwy ultradźwiękowe?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 16: Pakiet 21, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch wzmocniony dwuwarstwowym laminatem: włóknina polipropylenowa + folia PE o gramaturze 40g/m2?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 17: Pakiet 21, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści fartuch wzmocniony dwuwarstwowym laminatem: włóknina polipropylenowa + folia PE o gramaturze 40g/m2?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 18: dotyczy zadania nr 2, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie filtra oddechowego antybakteryjnego i antywirusowego, sterylnego, elektrostatycznego, o skuteczności filtrowania względem wirusów i bakterii >99,998% z wydzielonym wymiennikiem ciepła i wilgoci, dedykowanego do objętości oddechowej od 180ml, z portem kapno, utratą wilgoci przy VT=500ml 6,0mg H₂O/l, objętością wewnętrzną 57ml, o masie 31g, oporze przepływu 2.7cmH₂O przy 60l/min?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 19: dotyczy zadania nr 2, poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie filtra oddechowego elektrostatycznego, sterylnego, o skuteczności filtracji wobec wirusów i bakterii >99,998%, dla dorosłych, dedykowanego do

objętości oddechowej od 150ml, o objętości wewnętrznej 42ml, masie 23g, oporze przepływu 2.0cmH2O przy 60l/min?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 20: dotyczy zadania nr 2, poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie obwodu oddechowego o długości 160cm bez portów w łączniku Y? Rury wewnętrznie gładkie, elastyczne łączniki od strony aparatu, sterylne.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 21: dotyczy zadania nr 26, poz. 1

Prosimy o wyjaśnienie do jakiego typu gwintu w reduktorze ma pasować butelka.

Odpowiedź: do reduktorów tlenowych firmy Farum.

Pytanie 22: dotyczy SIWZ i wzoru umowy

W związku z występowaniem w okresie realizacji niniejszej umowy okoliczności nadzwyczajnych związanych ze skutkami epidemii wirusa SARS-Cov-2 zwracamy się z wnioskiem wprowadzenie, na podstawie art. 473 §2 KC zastrzeżenia, że do czasu ustania ww. okoliczności łączna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy wynikająca z niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, niezależnie od podstaw prawnych dochodzonego roszczenia (w tym z tytułu kar umownych), będzie ograniczona wyłącznie do szkody wyrządzonej umyślnie zgodnie z art. 473 §2 KC.

W świetle aktualnych uwarunkowań związanych w sytuacją epidemiologiczną na świecie praktycznie żaden dystrybutor sprzętu medycznego nie może zagwarantować dostawy towarów stanowiących przedmiot zamówienia. Producenci realizują Zamówienia wg określonych priorytetów, wynikających z tendencji i zapotrzebowań ogólnoswiatowych. Ponadto, nawet w przypadku wytworzenia puli jakiegoś asortymentu przeznaczonego na Państwa rzecz może być problem z jego dostarczeniem (importem, procedurami i transportem wewnętrznym). W związku z powyższym zaciąganie zobowiązań w aktualnych warunkach, obarczonych dużym ryzykiem odpowiedzialności kontraktowej, może być niemożliwe, nawet przy dołożeniu maksimum staranności przy ich realizacji. Dlatego wnosimy o dodanie zapisu o następującej treści:

„W związku z występowaniem w okresie realizacji niniejszej umowy okoliczności nadzwyczajnych związanych ze skutkami epidemii wirusa SARS-Cov-2, do czasu ich ustania łączna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy wynikająca z niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, niezależnie od podstaw prawnych dochodzonego roszczenia (w tym z tytułu kar umownych), ograniczona jest wyłącznie do szkody wyrządzonej umyślnie zgodnie z art. 473 §2 KC.”

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 23: dotyczy SIWZ i wzoru umowy

Wnosimy o zmniejszenie kar umownych wynikających z §7 ust. 1a wzoru umowy do 0,5% wartości niedostarczonego w terminie zamówienia za każdy dzień opóźnienia.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 24: Pakiet 1, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski krtaniowej jednorazowego użytku z mankietem powietrznym niewbudowanym drenem do napełniania mankieta, co chroni przed możliwością przypadkowego przegryzienia poprzez dowolne oddalenie drenu od zębów pacjenta; posiadająca dodatkowy wbudowany kanał gastryczny umożliwiający wprowadzenie sondy do żołądka we wszystkich rozmiarach maski, rozmiary sond 6-14 Fr w tym minimum 14 Fr dla roz. 3; 4 i 5. Maski o wyprofilowanej anatomicznie 90 stopni krzywiznie rurki oddechowej z wbudowaną blokadą zgryzu. Maski posiadające uchwyt pomocniczy pełniący rolę wskaźnika położenia, ułatwiający wprowadzenie maski oraz ułatwiający jej zamocowanie po założeniu. Rozmiary (1 -5) i zakresy wagowe: < 5kg; 20-30kg; 30-50kg; 50-70kg; 70-100kg.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 25: Pakiet 1, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski o nieznacznych różnicach w parametrach Sterylna maska krtaniowa jednorazowego użytku z niskociśnieniowym mankietem powietrznym wyraźnie szerszym w odcinku proksymalnym, zwężającym się w kierunku dystalnym, wykonana z PVC bez DEHP, BPA i lateksu. Maski o wyprofilowanej anatomicznie około 90 stopni krzywiźnie rurki oddechowej z wbudowanym blokerem zgryzu z drenem wbudowanym w 1/3 dystalnej części rurki oddechowej maski. Kopuła maski o budowie chroniącej przed wkleinowaniem nagłośni. Wzmocniona grzbietowa część mankieta chroniąca przed jego podwijaniem się w trakcie zakładania. Maski wyposażona w kanał gastryczny, poprowadzony wzdłuż rurki oddechowej, zapewniający swobodny przepływ treści żołądkowej, umożliwiający wprowadzenie sondy do żołądka we wszystkich rozmiarach maski. Rozmiary sond: 6Fr (dla rozmiaru maski 1 i 1,5), 10Fr (dla rozmiaru maski 2 i 2,5) i 14Fr (dla rozmiarów maski 3-6). Ujście kanału gastrycznego w obrębie koniuszka maski krtaniowej w osi rurki oddechowej. Światło rurki oddechowej o okrągłym przekroju umożliwiającym intubację za pomocą standardowej rurki dotchawiczej. Na rurce oddechowej maski krtaniowej dwa poziome znaczniki, pełniące rolę wskaźnika położenia, oznaczenie rozmiaru, wagi pacjenta, objętości wypełnienia mankieta. Rozmiar maski kodowany kolorem mankieta i balonika kontrolnego z dodatkowym oznaczeniem numerycznym na baloniku kontrolnym oraz na rurce oddechowej. Informacje o braku DEHP, BPA i lateksu oznaczone na opakowaniu i na proksymalnej części rurki oddechowej maski krtaniowej

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 26: Pakiet 1, poz. 3

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie maski jak dotychczas stosowana, maska krtaniowa jednorazowego użytku, sterylne, rurka i mankiety wykonane z silikonu, z zabezpieczeniem w postaci uźebrowania chroniącego przed możliwością wkleinowania nagłośni oraz z luźnym niewbudowanym na całej długości rurki oddechowej drenem do napełniania mankieta co chroni przed możliwością przypadkowego przegryzienia poprzez dowolne oddalenie drenu od zębów pacjenta. Maski bez zawartości lateksu, DEHP oraz bisfenolu (BPA) z oznaczeniami na opakowaniu pojedynczym. Na rurce maski krtaniowej zaznaczone w cm oraz poziomą linią znaczniki głębokości położenia maski. Na opakowaniu pojedynczym graficzna instrukcja obsługi. W rozmiarach i zakresach wagowych odpowiednio: dla roz 1 (<5kg); dla roz 1,5 (5-10kg); dla roz 2 (10- 20kg); dla roz 2,5 (20-30kg); dla roz 3 (30-50kg); dla roz 4 (50-70kg) i dla roz 5 (70-100kg). Rozmiar maski kodowany kolorem balonika kontrolnego oraz numerycznie na rurce, opakowaniu pojedynczym i baloniku kontrolnym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 27: Pakiet 1, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnej maski krtaniowej jednorazowego użytku, z PCV, bez uźebrowania, z kopułą maski o budowie chroniącej przed wkleinowaniem nagłośni, z przezroczystym mankiem i rurką oddechową tworzącymi jedną całość, stabilizator uszczelnienia pomiędzy rurką i mankiem, ze wzmocnioną grzbietową częścią mankieta co chroni przed jego podwijaniem się w trakcie zakładania, z wbudowanym w ścianę rurki oddechowej na całej jej długości drenem do napełniania mankieta. Dren do napełniania mankieta wchodzący do stabilizatora uszczelnienia, opuszczający ściankę rurki oddechowej pod kątem 45 stopni w obrębie konektora 15mm. Maski bez zawartości lateksu, DEHP oraz bisfenolu (BPA). Rozmiar maski kodowany kolorem mankieta i balonika kontrolnego z dodatkowym oznaczeniem numerycznym na baloniku kontrolnym oraz na rurce oddechowej. Opakowanie sztywne typu blister odwzorowujące kształt produktu. Na opakowaniu instrukcja użycia. Maski w rozmiarach i zakresach wagowych odpowiednio: dla roz 1 (<5kg); dla roz 1,5 (5-10kg); dla roz 2 (10- 20kg); dla roz 2,5 (20-30kg); dla roz 3 (30-50kg); dla roz 4 (50-70kg) i dla roz 5 (>70kg).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 28: Pakiet 1, poz. 4

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie maski jak dotychczas stosowana, maska krtaniowa jednorazowego użytku, sterylne, rurka i mankiety wykonane z silikonu, z zabezpieczeniem w postaci uźebrowania chroniącego przed możliwością wkleinowania nagłośni oraz z luźnym niewbudowanym na całej długości rurki oddechowej drenem do napełniania mankieta co chroni przed możliwością

przypadkowego przegryzienia poprzez dowolne oddalenie drenu od zębów pacjenta. Maską bez zawartości lateksu, DEHP oraz bisfenolu (BPA) z oznaczeniami na opakowaniu pojedynczym. Na rurce maski krtaniowej zaznaczone w cm oraz poziomą linią znaczniki głębokości położenia maski. Na opakowaniu pojedynczym graficzna instrukcja obsługi. W rozmiarach i zakresach wagowych odpowiednio: dla roz 1 (<5kg); dla roz 1,5 (5-10kg); dla roz 2 (10- 20kg); dla roz 2,5 (20-30kg); dla roz 3 (30-50kg); dla roz 4 (50-70kg) i dla roz 5 (70-100kg). Rozmiar maski kodowany kolorem balonika kontrolnego oraz numerycznie na rurce, opakowaniu pojedynczym i baloniku kontrolnym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 29: Pakiet 1, poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnej maski krtaniowej jednorazowego użytku, z PCV, bez użebrowania, z kopułą maski o budowie chroniącej przed wkliniowaniem nagłośni, z przezroczystym mankietem i rurką oddechową tworzącymi jedną całość, stabilizator uszczelnienia pomiędzy rurką i mankietem, ze wzmocnioną grzbietową częścią mankieta co chroni przed jego podwijaniem się w trakcie zakładania, z wbudowanym w ścianę rurki oddechowej na całej jej długości drenem do napełniania mankieta. Dren do napełniania mankieta wchodzący do stabilizatora uszczelnienia, opuszczający ściankę rurki oddechowej pod kątem 45 stopni w obrębie konektora 15mm. Maską bez zawartości lateksu, DEHP oraz bisfenolu (BPA). Rozmiar maski kodowany kolorem mankieta i balonika kontrolnego z dodatkowym oznaczeniem numerycznym na baloniku kontrolnym oraz na rurce oddechowej. Opakowanie sztywne typu blister odwzorowujące kształt produktu. Na opakowaniu instrukcja użycia. Maską w rozmiarach i zakresach wagowych odpowiednio: dla roz 1 (<5kg); dla roz 1,5 (5-10kg); dla roz 2 (10- 20kg); dla roz 2,5 (20-30kg); dla roz 3 (30-50kg); dla roz 4 (50-70kg) i dla roz 5 (>70kg).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 30: Pakiet 1, poz. 5

Prosimy zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje jak dotychczas stosowany, systemu w którym balonik retencyjny posiada niebieską kieszonkę dla umieszczenia palca wiodącego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 31: Pakiet 1, poz. 5

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy wymaga systemu jak dotychczas stosowany, przebadanego klinicznie (ocena bezpieczeństwa stosowania systemu do 29 dni), pod kątem czasu utrzymania systemu do 29 dni?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 32: Pakiet 1, poz. 10

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy nie zaszła omyłka, czy Zamawiający oczekuje jak dotychczas stosowany, systemu dostępu naczyniowego o parametrach: Przestrzeń martwa max. 0,1 ml, wytrzymały na ciśnienie płynu iniekcyjnego min. 17,2 bara=250psi, na ciśnienie zwrotne min. 6,7 bara=97psi. protektor męski umożliwiający podłączenie bez ryzyka skażenia wkłucia. O przepływie grawitacyjnym 525 ml/min (+/-25 ml), możliwość podłączenia u pacjenta przez 7 dni lub 100 aktywacji.

Odpowiedź: tak.

Pytanie 33: Pakiet 1, poz. 10

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie łącznika bezigłowego kompatybilny z końcówką luer i luer lock, o przepływie min. 165 ml/min. możliwość podłączenia u pacjenta przez 700 aktywacji (użyć). Długość robocza zaworu 2-2,5 cm, długość całkowita 3,3 cm. Łącznik posiada przezroczystą obudowę, zawór w postaci bezbarwnej, jednoelementowej, silikonowej membrany z gładką powierzchnią do dezynfekcji (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer), prosty tor przepływu i minimalna przestrzeń martwa 0.04 ml, zapewniany przez wewnętrzną stożkową kaniulę. Wnętrze z jedną ruchomą częścią, pozbawione części mechanicznych i metalowych. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami, chlorheksydyną, oraz lekami chemioterapeutycznymi. o wytrzymałości na ciśnienie zwrotne i ciśnienie płynu iniekcyjnego min. 60 psi. Neutralne ciśnienie

bez względu na sekwencję klemowania. Wejście donaczyniowe zabezpieczone protektorem. Sterylny, jednorazowy, pakowany pojedynczo, na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 34: Pakiet 1, poz. 11

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie jak dotychczas stosowany zestaw do higieny jamy ustnej zawierający w jednym fabrycznym opakowaniu: 1 szczoteczkę do zębów z odsysaniem z poziomą manualną zastawką do regulacji siły odsysania, z 3 otworami ssącymi oraz z pofałdowaną gąbką na górnej powierzchni, 7 ml bezalkoholowego płynu do płukania jamy ustnej z 0,05% roztworem chlorku cetylpirydyny w wyciskanej saszetce, 1 gąbka-aplikator z poprzecznym pofałdowaniem, 1 saszetkę z 2 g preparatu nawilżającego do ust na bazie wodnej z cetylpirydyną i witaminą E. Każde pojedyncze opakowanie zestawu pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwala na przygotowanie roztworu roboczego przed otwarciem opakowania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 35: Pakiet 1, poz. 11

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy w celu zapewnienia bezpieczeństwa pacjenta oraz ochrony prawnej szpitala zestaw zawierający: szczoteczkę do zębów z możliwością odsysania - będące inwazyjnym wyrobem medycznym stosowanym przez otwory ciała, niebędące chirurgicznym inwazyjnym wyrobem medycznym, przeznaczonym do połączenia z aktywnym wyrobem medycznym klasy IIa lub wyższej (reguła 5, lit.b) powinny być zarejestrowane w oparciu o przepisy rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 5 listopada 2010 r. w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych (Dz. U. Nr 215 poz. 1416) jako wyrób medyczny klasy IIa?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 36: Pakiet 1, poz. 11

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy wymaga zestawu o potwierdzonej badaniami klinicznymi skuteczności redukcji VAP?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 37: Pakiet 1, poz. 11

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do toalety jamy ustnej zawierający w jednym fabrycznym opakowaniu: 1 szczoteczkę do zębów z odsysaniem z ukośną manualną zastawką do regulacji siły odsysania, z 2 otworami ssącymi oraz z impregnowaną gąbką na górnej powierzchni, 15 ml bezalkoholowego płynu do płukania jamy ustnej w saszetce, 1 gąbka-aplikator z poprzecznym pofałdowaniem, 1 saszetkę z 3 g preparatu nawilżającego do ust na bazie wodnej.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 38: Pakiet 2, poz. 1

Prosimy o dopuszczenie jako równoważny filtr bakteryjno-wirusowy oddechowy o następujących parametrach: z barierą mechaniczną i wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, metodzie filtracji intermolekularnej, o bardzo wysokiej skuteczności filtracji bakteryjnej powyżej 99,9999% i wirusowej powyżej 99,999%, przestrzeni martwej 55 ml, wadze 35,6gr, objętości oddechowej 150-1500ml, nawilżaniu 37 mg/l przy $V_t=500\text{ml}$, oporach przepływu 0,82 cm H₂O przy 30 l/min, 2,14 cm H₂O przy 60 l/min, 3,95 cm H₂O przy 90 l/min, z portem kapno z wkręcanym koreczkiem, sterylne.

Zaznaczamy iż Zamawiający z powodzeniem testował proponowane rozwiązanie.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 39: Pakiet 2, poz. 2

Prosimy o dopuszczenie jako równoważny filtr bakteryjno-wirusowy oddechowy o następujących parametrach: elektrostatyczny, sterylne dla dorosłych, dedykowany do objętości oddechowej 150-1500ml, o objętości wewnętrznej/przestrzeni martwej 33ml, masie 21g, oporze przepływu: 1,0cm H₂O przy 60l/min, 2,0cm H₂O przy 90l/min, 0,4cm H₂O przy 30l/min; skuteczność filtracji bakteryjnej >99,9999% i skuteczność filtracji wirusowej >99,9999%; opakowanie folia-papier.

Zaznaczamy iż Zamawiający z powodzeniem testował proponowane rozwiązanie.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 40: Pakiet 2, poz. 1

Zamawiający w pakiecie nr 2, poz. 1 wymaga:

„Filtr oddechowy antybakteryjny i antywirusowy, sterylny, mechaniczny, o skuteczności filtrowania względem bakterii nie mniejszej niż 99,999% i wirusów $\geq 99,99\%$ - z wydzielonym wymiennikiem ciepła i wilgoci, dedykowany do objętości oddechowej z zakresu 200-1500ml, z portem kapno, utrata wilgoci przy VT=500ml nie większa niż 6,0mg H₂O/L, objętość wewnętrzna nie większa niż 70 ml i masa nie większa niż 40g, opór przepływu 2,4cm H₂O przy 60l/min”

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny filtr aktualnie dostarczany do Zamawiającego, tj.:

Sterylny Filtr oddechowy antybakteryjny i antywirusowy z barierą mechaniczną i wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, metodzie filtracji intermolekularnej,

o korzystniejszej bardzo wysokiej skuteczności filtracji bakteryjnej pow. 99,9999% i wirusowej powyżej 99,999%,

korzystniejszym szerszym zakresie pojemności oddechowej 150-1500ml, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 41: Pakiet 15

Zamawiający w Pakiecie nr 15 wymaga:

15	1	57	Jednorazowy układ oddechowy dla dorosłych o średnicy rur i złączy 22 mm, mikrobiologicznie czysty, wyprodukowany z wysokiej jakości materiału: PP, EVA, TPE, PE,, bez lateksu. Układ zawiera: ramię wdechowe i wydechowe o stałej długości 180 cm zakończone od strony pacjenta rozłącznym trójnikiem Y (możliwość wpięcia nebulizatora) oraz łącznikiem kątowym z portem Luer Lock, zabezpieczonym zintegrowanym koreczkiem, złącza usztywnione, układ zabezpieczony kapturkiem. Pakowany w folię. Opakowanie zbiorcze 25 szt.		op	25
15	2	57	Jednorazowy układ współosiowy typu rura w rurze o długości 180 cm, wyposażony w kolanko z portem LuerLock, złącze (respirator/pacjent) 22/22-15, wykonany z PP/PE/EVA nie zawierający PVC i DEHP, bez lateksu, mikrobiologicznie czysty, opakowanie zbiorcze 20 szt.		op	20
15	3	57	Filtr mechaniczny HEPA jednorazowego użytku z wymiennikiem ciepła i wilgoci o przestrzeni martwej 55 ml, utracie wilgotności 9,8 mg H ₂ O/l i wydajności nawilżenia 34,2 mg H ₂ O/l powietrza, posiadający wysoki stopień filtracji bakterii i wirusów na poziomie 99,9999%, o masie 40 g i oporze przepływu 1,3 mbar. Dodatkowo posiada zawór LuerLock z kapturkiem osłaniającym przymocowanym na stałe do filtra, mikrobiologicznie czysty. Opakowanie zbiorcze 50 szt.		op	50

15	4	57	Filtr mechaniczny HEPA jednorazowego użytku o przestrzeni martwej 55 ml, posiadający wysoki stopień filtracji bakterii i wirusów na poziomie 99,9999%, o masie 39 g i oporze przepływu 1,3 mbar. Dodatkowo posiada zawór LuerLock z kapturkiem osłaniającym przymocowanym na stałe do filtra, mikrobiologicznie czysty. Do zastosowania zarówno po stronie pacjenta jak i urządzenia. Opakowanie zbiorcze 50 szt.		op	50
15	5	57	Filtr elektrostatyczny jednorazowego użytku o przestrzeni martwej 45 ml, posiadający wysoki stopień filtracji bakterii i wirusów na poziomie 99,9999%, o masie 29 g i oporze przepływu 0,7 mbar. Dodatkowo posiada zawór LuerLock z kapturkiem osłaniającym przymocowanym na stałe do filtra, mikrobiologicznie czysty. Opakowanie zbiorcze 50 szt.		op	50
15	6	57	Zastawka wydechowa jednorazowego użytku kompatybilna z respiratorem Savina		szt.	1
15	7	57	Zastawka wydechowa wielokrotnego użytku kompatybilna z respiratorem Savina		szt.	1
15	8	57	Czujnik przepływu wykorzystujący technologię anemometrii cieplnej, kompatybilny z urządzeniami medycznymi firmy Dräger w tym z respiratorem Savina, przystosowany do dezynfekcji i z możliwością pracy w systemie RF ID. Opakowanie zbiorcze 5 szt.		op	1
15	9	57	Czujnik tlenu Oxytrace VE do pomiaru ciśnienia parcjalnego tlenu w strumieniu głównym, działający na zasadzie ogniów galwanicznych, kompatybilny z respiratorami Savina.		szt.	1
15	10	57	Kuweta CO ₂ jednorazowego użytku posiadająca opór 2,4 mbar (2,4 cm H ₂ O) przy przepływie 30 l/min i objętości wewnętrznej 5 ml. Opakowanie zbiorcze 10 szt.		op	10

Prosimy o wyłączenie z pakietu nr 15, poz. 6-10 i umożliwienie złożenie ofert firmom konkurencyjnym.

Opis jednoznacznie, literalnie charakteryzuje produkt jednego producenta dystrybuowanego przez firmę Dräger i jest niezgodny z, art. 7 ust. 1 Ustawy PZP dotyczących zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców. Stanowi naruszenie Prawa Zamówień Publicznych w tym zakresie.

Zamawiający musi zachować zasadę uczciwej konkurencji (art. 29 ust. 2 Pzp). Nie może opisywać przedmiotu zamówienia przez wskazanie znaków towarowych, patentów, pochodzenia, źródło. szczególnego procesu, który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego wykonawcę, jeżeli mogłoby to doprowadzić do uprzywilejowania lub wyeliminowania niektórych wykonawców (art. 29 ust. 3 Pzp). Już Zespół Arbitrów w jednym ze swoich wyroków wskazuje,

iż „zasada równego traktowania podmiotów ubiegających się o zamówienie publiczne i zasada prowadzenia postępowania w sposób gwarantujący zachowanie uczciwej konkurencji obejmują wszelkie czynności Zamawiającego i dotyczą wszystkich faz postępowania o udzielenie zamówienia publicznego”(sygn. akt. UZP/ZO/O-1677/06).

Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia stosuje dyskryminację pośrednią – produkt nie jest nazwany wprost, ale wymogi oraz parametry przedmiotu zamówienia określone tak, że może je spełnić jeden konkretny produkt oraz dyskryminacji bezpośredniej - użycie znaków towarowych, oznaczeń, patentów lub pochodzenia. W związku z powyższym żądamy wykreślenia opisu charakteryzującego technologie jednego producenta i dopuszczenie produktu równoważnego innych Wykonawców. Jednocześnie przytaczamy orzeczeni KIO:

8. orzeczenie KIO z 14.11.2016 r., KIO 2037/16, KIO 2039/16

9. orzeczenie KIO z 23.03.2011 KIO 483/11

Zamawiający zgodnie z ustawą PZP ma obowiązek opisać przedmiot zamówienia stosując zasadę minimalnych wymaganych parametrów co należy rozumieć, że Wykonawca może zaoferować produkt o parametrach nie gorszych niż wymagane. Ma również prawo zaoferować produkt równoważny i obowiązek wykazania, że produkt jest nie gorszy niż wymagany przez Zamawiającego. Produkt równoważny należy rozumieć jako produkt spełniający wymagania funkcjonalne mające wpływ na proces hospitalizowania pacjentów a nie cechy produktu zgodnie z w/w orzeczeniami KIO

Prosimy o wyłączenie z pakietu nr 15, poz. 6-10 i umożliwienie złożenie ofert firmom konkurencyjnym.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 42: Pakiet 15, poz. 1

Zamawiający wymaga obwodu z portem Luer Lock, zabezpieczonym zintegrowanym koreczkiem.

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu „zintegrowanego koreczka” i dokonanie zapisu „z portem Luer Lock, zabezpieczonym koreczkiem”, co umożliwi zaoferowanie produktu równoważnego.

Koreczek zintegrowany jest koreczkiem wciskany, który nie zapewnia bezpieczeństwa w przypadku wzrostu ciśnienia w obwodzie oddechowym. Takie bezpieczeństwo zapewnia koreczek zakręcany tzw. luer-lock, który nie jest zintegrowany, ponieważ nie obracałby się.

Proponowany koreczek zakręcany, gwarantuje stabilne i bezpieczne połączenie i jest równoważny.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 43: Pakiet 15, poz. 3 i 4

Prosimy o dopuszczenie filtra o wadze 47g, pozostałe parametry zgodnie z siwz?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 44: Pakiet 15, poz. 5

Zamawiający wymaga filtra „z kapturkiem osłaniającym przymocowanym na stałe do filtra”. Prosimy o dopuszczenie filtra z koreczkiem zakręcany luer-lock niezintegrowany.

Koreczek zintegrowany jest koreczkiem wciskany, który nie zapewnia bezpieczeństwa w przypadku wzrostu ciśnienia w obwodzie oddechowym. Takie bezpieczeństwo zapewnia koreczek zakręcany tzw. luer-lock, który nie jest zintegrowany, ponieważ nie obracałby się.

Proponowany filtr z koreczkiem zakręcany, gwarantujący stabilne i bezpieczne połączenie jest produktem równoważnym.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 45: Pakiet 2, poz. 1

Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dorosłych elektrostatyczno-mechaniczny z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,999 %, wirusowej 99,999 %, waga 30 g, przestrzeń martwa 40 ml, objętość 150-1500 ml, oporność

1,0 przy 30 l/min, nawilżanie przy vt 500 ml – 32 mg/h₂O, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylny?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 46: Pakiet 2, poz. 1

Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dorosłych mechaniczny bez wymiennika ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,999 %, wirusowej 99,999 %, waga 46 g, przestrzeń martwa 60 ml, objętość 150-1500 ml, oporność 1,0 przy 30 l/min, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylny?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 47: Pakiet 2 poz. 2

Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dorosłych elektrostatyczny bez wymiennika ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,999 %, wirusowej 99,999 %, waga 22 g, przestrzeń martwa 35 ml, objętość 150-1500 ml, oporność 0,6 przy 30 l/min, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylny?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 48: Pakiet 2, poz. 4

Czy zamawiający dopuści obwód oddechowy mikrobiologicznie czysty?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 49: Pakiet 2 poz. 4

Czy zamawiający dopuści obwód oddechowy karbowany obustronnie?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 50: Pakiet 2 poz. 4

Czy zamawiający dopuści obwód oddechowy z materiału EVA?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 51: Pakiet 9 poz. 2

Czy zamawiający dopuści przepływ 5-250 ml/h?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 52: Pakiet 10 poz. 4-7

Czy zamawiający dopuści jeden uniwersalny uchwyt pasujący do wszystkich rozmiarów rurek?

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 53: Pakiet 8

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie zestawu do artroskopii kolana wykonanego z chłonnego laminatu polietylenu i włókniny polipropylenowej o minimalnej gramaturze 62 g/m².

Skład :

- 1 czerwona osłona na stół Mayo o wym. 80x145cm, ze wzmocnieniem 60x85cm
- 1 serwetka główna - minimalne wymiary 200x320cm posiadająca elastometryczny otwór Ø7cm , torbę do zbiórki płynów z drugim elastometrycznym otworem Ø5cm, zaworkiem spustowym oraz uchwytem mocującym („rzep”) do mocowania przewodów i drenów
- 1 nieprzylepna serwetka pod kończynę o wymiarach 150x150cm
- 1 osłona na kończynę 35x80cm
- 2 włókninowe taśmy samoprzylepne 9x50cm
- 2 ręczniki celulozowe 30x40cm

Całość zawinięta w serwetkę na stół instrumentariuszki o wym. 140x190cm ze wzmocnieniem o wymiarach 76x190cm. Zestaw w opakowaniu typu „folia-papier”, posiadającym dwie samoprzylepne naklejki transferowe zawierające nazwę dystrybutora, numer referencyjny produktu, numer serii i datę ważności. Opakowanie zbiorcze (karton) zabezpieczone dodatkowo wewnątrz workiem z folii PE. Zestaw zgodny z normą EN 13795.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Pytanie 54: pytania do wzoru umowy

- 1) Wnosimy o modyfikację § 4 ust. 9 lit. a) projektu umowy poprzez dodanie do jego treści *in fine*: „zmiana taka następować będzie automatycznie i dla swojej ważności nie wymaga zawarcia aneksu w formie pisemnej.”
- 2) Wnosimy o modyfikację § 4 projektu umowy poprzez dodanie do niego ust. 13 o treści: „Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany ceny w przypadku zmiany cen producenta lub w przypadku zmiany w czasie trwania umowy kursu dolara amerykańskiego w stosunku do złotego o co najmniej 5%. W takim przypadku zmiana umowy nastąpi w formie aneksu.”
UZASADNIENIE: Zmiana zaproponowana przez Wykonawcę jest odpowiedzią na czynniki niezależne od Wykonawcy, a mające realny wpływ na cenę wyrobów dostarczanych w ramach umowy przetargowej. Należy podkreślić, że Wykonawca nie powinien być w całości i samodzielnie obciążany ryzykiem zmiany stosunków gospodarczych, a tym samym zobowiązany do realizowania umowy po rażąco niskich cenach.
- 3) Wnosimy o modyfikację § 4 projektu umowy poprzez dodanie do niego ust. 14 o treści: „Zamawiający zobowiązuje się do zamawiania każdorazowo nie więcej towaru aniżeli iloraz jego ilości wynikającej z umowy i sumy miesięcy na jaki została ona zawarta.”
UZASADNIENIE: Pandemia COVID-19 - w zrozumiałym sposób - doprowadziła do nadzwyczajnego, skokowego wzrostu popytu na wyroby medyczne służące jej zwalczaniu, w krótkim czasie prowadząc do wyczerpania – nie tylko posiadanych przez producentów zapasów tychże, lecz również zmniejszenia podaży materiałów niezbędnych do ich dalszej produkcji. Zjawiskom tym towarzyszyły równocześnie, wprowadzane przez kolejne państwa - ograniczenia w przemieszczaniu się i pracy oraz obostrzenia eksportowe dotyczące szerokiego asortymentu wyrobów, komponentów lub materiałów do ich wytwarzania - mające bezpośrednie i niebagatelne przełożenie na zdolności produkcyjne dotychczasowych dostawców wyrobów medycznych, a także trudności w realizacji usług transportowych. W rezultacie, tj. z powodu niedających się przewidzieć, zapobiec, ani przezwyciężyć przyczyn - dostępność wyrobów medycznych na światowych rynkach uległa radykalnemu ograniczeniu. Co istotne - z powodu dynamicznego charakteru pandemii, a także jej możliwych nawrotów, nie jest w tym momencie oszacowanie – na jak długo. W kontekście powyższego wprowadzenie do umowy wyżej wskazanego ograniczenia jest niezbędne dla zagwarantowania wszystkim jednostkom odpowiedzialnym za ochronę zdrowia na terytorium RP - odpowiedniego dostępu do niezbędnych wyrobów medycznych.”
- 4) Wnosimy o modyfikację § 6 ust. 3 projektu umowy poprzez wydłużenie terminu rozpatrzenia reklamacji do 5 dni roboczych. UZASADNIENIE Zamawiający, jako podmiot uprawniony do właściwie jednostronnego kształtowania treści umowy o zamówienie publiczne, nie może swego prawa podmiotowego nadużywać. Kształtując treść umowy, musi mieć na uwadze ograniczenia wynikające z art. 353¹ KC, a także zasady prawa cywilnego, wynikające z art. 5 KC, zgodnie z którą nie można czynić ze swego prawa użytku, który byłby sprzeczny ze społeczno - gospodarczym przeznaczeniem tego prawa lub zasadami współżycia społecznego. Takie działanie lub zaniechanie uprawnionego nie jest uważane za wykonywanie prawa i nie korzysta z ochrony. (Zobacz wyrok z dnia 27 marca 2014 r. KIO 487/14 podobnie KIO 897/15 oraz SO w Lublinie w Wyroku z dnia 20 sierpnia 2014 sygn. II Ca 450/14).
- 5) Wnosimy o modyfikację § 7 ust. 1 projektu umowy poprzez obniżenie przewidzianych nim kar umownych do wysokości:
 - a. 0,5% wartości zamówionego a niedostarczonego towaru za każdy dzień roboczy zwłoki w lit. a);
 - b. 5% wartości niezrealizowanego przedmiotu umowy w lit. c) i d).UZASADNIENIE: Podkreślamy, że obecne postanowienia projektu umowy dotyczące kar umownych kształtują kary umowne na rażąco wygórowanym poziomie, co może prowadzić do naruszenia art. 353(1) ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. - Kodeks cywilny (Dz.U. 2018 poz. 1025, ze zm., dalej jako: „Kodeks cywilny”) oraz art. 484 § 2 i art. 5 Kodeksu cywilnego w zw. z art. 14 oraz art. 139 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2018 poz. 1986, ze zm., dalej jako: „ustawa PZP”) poprzez wykorzystanie pozycji dominującej organizatora

przetargu i uprzywilejowanie pozycji Zamawiającego wobec Wykonawcy, polegające na nałożeniu w SIWZ rażąco wygórowanych kar umownych na Wykonawcę.

- 6) Wnosimy o wykreślenie § 7 ust. 4 projektu umowy. UZASADNIENIE: Podkreślamy, iż zgodnie z treścią art. 15r¹ ust. 1 Ustawy o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych „W okresie obowiązywania stanu zagrożenia epidemicznego albo stanu epidemii ogłoszonego w związku z COVID-19, i przez 90 dni od dnia odwołania stanu, który obowiązywał jako ostatni, zamawiający nie może potrącić kary umownej zastrzeżonej na wypadek niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, o której mowa w art. 15r ust. 1, z wynagrodzenia wykonawcy lub z innych jego wierzytelności, a także nie może dochodzić zaspokojenia z zabezpieczenia należytego wykonania tej umowy, o ile zdarzenie, w związku z którym zastrzeżono tę karę, nastąpiło w okresie obowiązywania stanu zagrożenia epidemicznego albo stanu epidemii.” Mając na uwadze powyższe niniejsze postanowienie umowy należy traktować jako nieważne.

Odpowiedź: zgodnie z SIWZ.

Zamawiający informuje, iż termin składania ofert jest **do dnia 12/01/2021 r. do godz. 10:00.**

Otwarcie ofert nastąpi w siedzibie Zamawiającego **w dniu 12/01/2021 roku o godz. 10:15.**

Zastępca Dyrektora
ds. Ekonomiczno-Administracyjnych



Jarosław Pohl