Lidzbark Warmiński 14.07.2023 r.

**P.T.**

### Wykonawcy

### Znak sprawy: ZOZ.V.260-102/ZP/23

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia na **dostawę wyrobów jednorazowego użytku do apteki szpitalnej Zespołu Opieki Zdrowotnej w Lidzbarku Warmińskim**

Zgodnie z Rozdziałem XI. Zapytania ofertowego, Zamawiający przekazuje wyjaśnienia do zapytań jakie wpłynęły do Zamawiającego.

**Pytanie 1**

**dot. Część nr 8, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne wykonane wyłącznie z medycznego PCV?

**Odpowiedź**

Zamawiający wymaga w Części nr 8, pozycja 1 rurek intubacyjnych wykonanych z mieszaniny silikonu i PCV.

**Pytanie 2**

**dot. Część nr 8, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści przezroczyste rurki intubacyjne?

**Odpowiedź**

Zamawiający w Części nr 8, pozycja 1 **dopuści** przezroczyste rurki intubacyjne, pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów formularza cenowego

**Pytanie 3**

**dot. Część nr 8, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne z nazwą producenta wyłącznie na opakowaniu jednostkowym?

**Odpowiedź**

Zamawiający w Części nr 8, pozycja 1 **dopuści** rurki intubacyjne z nazwą producenta wyłącznie na opakowaniu jednostkowym, pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów formularza cenowego.

**Pytanie 4**

**dot. Część nr 8, pozycja 2**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania mankietu o potwierdzonej badaniami klinicznymi obniżonej przenikalności dla podtlenku azotu?

**Odpowiedź**

Zamawiający w Części nr 8, pozycja 2 **nie odstąpi** od wymogu posiadania mankietu o potwierdzonej badaniami klinicznymi obniżonej przenikalności dla podtlenku azotu.

**Pytanie 5**

**dot. Część nr 11, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści równoważną maskę krtaniową jednorazowego użytku wykonaną z

PCV, bezlateksową, sterylizowaną EO, ukształtowaną zgodnie z budową anatomiczną gardła,

posiadającą łukowaty kształt; rurka oraz mankiet stanowiące dwa osobne elementy połączone

trwale ze sobą, bez wzmocnionego koniuszka, poślizgowa powierzchnia ułatwiająca

zakładanie, wzmocnienie rurki przed przegryzieniem; informacja dotycząca wagi pacjenta

oraz objętości wypełniającej mankiet umieszczone na korpusie maski, natomiast informacje

dotyczące rozmiaru oraz numeru serii na baloniku kontrolnym oraz korpusie rurki;

opakowanie folia-papier z ułatwiającym szybki dostęp do produktu na środku bocznego

zgrzewu, na opakowaniu jednostkowym graficzna i opisowa instrukcja obsługi w języku

polskim i angielskim, na opakowaniu zbiorczym instrukcja obsługi w języku angielskim,

dren wbudowany w mankiet, na baloniku: rozmiar i LOT; rozmiary: 1; 1 ½; 2; 2 ½; 3; 4; 5?

**Odpowiedź**

Zamawiającyw Części nr 11, pozycja 1 **nie dopuści.**

**Pytanie 6**

**dot. Część nr 11, pozycja 3**

Czy Zamawiający dopuści układ resuscytacyjny z dołączoną osobno maską w rozmiarze 1?

**Odpowiedź**

Zamawiający w Części nr 11, pozycja 3 **dopuści** układ resuscytacyjny z dołączoną osobno maską w rozmiarze 1.

**Pytanie 7**

**dot. Część nr 11, pozycja 5**

Czy Zamawiający dopuści rurki nosowo-gardłowe kodowane wyłącznie numerycznie?

**Odpowiedź**

Zamawiającyw Części nr 11, pozycja 5 **nie dopuści** rurek nosowo-gardłowych kodowanych wyłącznie numerycznie.

**Pytanie 8**

**dot. Część nr 11, pozycja 6**

Czy Zamawiający dopuści przestrzeń martwą z podwójnie obrotowym kominkiem 15F/22M?

**Odpowiedź**

Zamawiający w Części nr 11, pozycja 6 **dopuści** przestrzeń martwą z podwójnie obrotowym kominkiem 15F/22M.

**Pytanie 9**

**dot. Część nr 28, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści końcówkę do odsysania o średnicy 6,4mm?

**Odpowiedź**

Zamawiający w Części nr 28, pozycja 1 **nie dopuści** końcówki do odsysania o średnicy 6,4mm.

**Pytanie 10**

**dot. Część nr 28, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści końcówkę wyłącznie w wersji zagiętej?

**Odpowiedź**

Zamawiający w Części nr 28, pozycja 1 **nie dopuści** końcówki wyłącznie w wersji zagiętej.

**Pytanie 11**

**dot. Część 28, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści zestaw do odsysania pola operacyjnego złożonego z końcówki Ch21 – śr. wew. 3,9/ śr. zewn. 7,0 oraz drenu Ch24 o długości 210cm?

**Odpowiedź**

Zamawiający w Części 28 , pozycja 1 **nie dopuści** do oceny zestawu złożonego z końcówki Ch21 – śr.wew. 3,9/ śr. zewn. 7,0 oraz drenu Ch 24 o długości 210cm.

**Pytanie 12**

**dot. Część nr 28, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści dren w rozmiarze Ch24?

**Odpowiedź**

Zamawiający w Części nr 28, pozycja 1 **nie** **dopuści** drenu w rozmiarze Ch24.

**Pytanie 13**

**dot. Część nr 28, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści dren z konektorami posiadającymi wewnętrznie uskoki?

**Odpowiedź**

Zamawiającyw Części nr 28, pozycja 1 **nie dopuści** drenu z konektorami posiadającymi wewnętrznie uskoki.

**Pytanie 14**

**dot. Część 28, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści zestaw do odsysania pola operacyjnego złożonego z końcówki Ch23 oraz drenu Ch24 bez kontroli siły ssania?

**Odpowiedź**

Zamawiający w Części 28 , pozycja 2 **nie dopuści** do oceny zestawu do odsysania pola operacyjnego złożonego z końcówki Ch23 oraz drenu Ch24 bez kontroli siły ssania.

**Pytanie 15**

**dot. Część nr 28, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści dren w rozmiarze Ch18 / 2100mm?

**Odpowiedź**

Zamawiający w Części nr 28, pozycja 2 **nie dopuści** drenu w rozmiarze Ch18 / 2100mm

**Pytanie 16**

**dot. Część nr 32**

Czy zamawiający dopuści do zapytania ofertowego:

W części 32

Jednorazowy zestaw do operacyjnego leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet TVT-O, składający się z:

1. taśmy wykonanej z polipropylenu monofilamentowego o wymiarach 50-60 cm, wielkości oczek 1 x 1,25 mm, grubości 0,34 mm i maksymalnie gramaturze 45 g/m2, taśma bez koszulki?

Niewielkie techniczne różnice nie wpływają na technikę operacji oraz terapeutyczny efekt. Ponadto   
w przypadku wygrania przetargu, nieodpłatnie przekażemy 3 wybrane narzędzia do TVT/TOT.

**Odpowiedź**

Zamawiający w Części 32 **nie dopuści** do oceny.

**Pytanie 17**

**dot. Część nr 32**

Czy Zamawiający dopuści w Części nr 32 : Taśma do operacyjnego leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet ?

Taśmę jednorazową, jednorodną, sterylną, niewchłanialną, z polipropylenu monofilamentowego, do korekcji wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet, przeznaczoną do implantacji metodą zarówno TOT jak i TVT , z plastikową osłonką na ramionach zapobiegającą zakażeniom (brak osłonki w środku na odcinku min 1,5 cm), o długości 45 cm, szerokości 1,1 cm, porowatości maksymalnej 2314 μm, grubości taśmy 0,33 mm, grubości nici 80 μm, gramaturze 48 g/m2, wytrzymałości na rozciąganie 70 N/cm, atraumatyczne - gładkie brzegi taśmy cięte laserowo zakończone bezpiecznymi pętelkami, symetryczne zwężenia na końcach o długości 1,5 cm,

Wykonana w technologii quadriaxial , która zapobiega zwijaniu się i deformacji taśmy a dodatkowo charakteryzuje się : (geometrią romboidalną, włóknami skośnymi, podwójną nicią wzmacniająca);

taśma pakowana w podwójne opakowanie wewnętrzne typu blister plus opakowanie zewnętrzne .

oraz

1 komplet igieł spiralnych (prawa + lewa) wielorazowego użytku ze stali chirurgicznej do zakładania taśmy ?

**Odpowiedź**

Zamawiający w Części 32 **nie dopuści** do oceny.

**Pytanie 18**

**dot. Część nr 32**

Czy Zamawiający dopuści taśmy do operacyjnego leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet: o specyfikacji zbliżonej do wymagań Zamawiającego:

Taśma do operacyjnego leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet do leczenia nietrzymania moczu; jednorazowa, całkowicie niewchłanialna, sterylna, w osłnce politetylenowej dwu-częściowej, wykonana z polipropylenu monofilamentowego. Długość taśmy 450 mm ze znacznikiem środka, szerokość 1,10 cm, grubość 0,50mm, gramatura 57g/m2; Końcówki taśmy zakończone nitkami z pętelkami ułatwiającymi mocowanie do prowadnicy.

W zestawie z taśmą - dwa jednorazowe narzędzia o kształcie helikalnym do zakładania taśmy metodą przezzałonową techniką od środka na zewnątrz (in-out) lub odwrotnie .

Oferowane przez nas taśmy stosowane są w wielu jednostach szpitalnych w całej Polsce.

Dopuszczenie naszego produktu pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.

**Odpowiedź**

Zamawiający w Części 32 **nie dopuści** do oceny.

**Pytanie 19**

**dot. Część 36, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści jednorazową myjkę do mycia ciała nasączoną jednostronnie środkami myjącymi o neutralnym PH 5,5, wykonana w całości z poliestru, o rozmiarze 20cm x 20cm, gramaturze 100g/m2. Produkowana zgodnie z wymaganiami ISO 22716:2007 oraz ISO 9001:2015. Czystość mikrobiologiczna potwierdzona badaniami nie starszymi niż 2017 rok na brak zawartości Pseudomonas aeruginosa, Candida albicans, Staphylococcus aureus oraz Escherichia coli. Zarejestrowana jako kosmetyk, posiadająca Raport Bezpieczeństwa wyrobu kosmetycznego. Opakowanie jednostkowe a'12 sztuk z nadrukowanym rozmiarem, graficzną instrukcją stosowania oraz składem. Produkt pozbawiony latexu. Termin ważności: 5 lat od daty produkcji, wyrób należy zużyć do 12 m-cy po otwarciu opakowania. Opakowanie foliowe.

**Odpowiedź**

Zamawiający w Częsci 36 ,pozycja 1 **nie dopuści** jednorazową myjki do mycia ciała

**Pytanie 20**

**dot. Część 36, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a’12 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

**Odpowiedź**

Zamawiający **dopuści** wycenę za opakowanie a ’ 12 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości w górę do pełnych opakowań.

**Pytanie 21**

**dot. Część nr 36, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści myjkę w rozmiarze 20 x 12cm?

**Odpowiedź**

Zamawiającyw Części nr 36, pozycja 1 **nie dopuści** myjki w rozmiarze 20 x12 cm.

**Pytanie 22**

**dot. Część nr 36, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści myjkę o gramaturze 100g/m2?

**Odpowiedź**

Zamawiający w Części nr 36,pozycja 1 **nie dopuści** myjki o gramaturze 100g/m2.

**Pytanie 23**

**dot. Część nr 36, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści myjkę zarejestrowaną na stawce podatkowej vat 23%?

**Odpowiedź**

Zamawiającyw Części nr 36, pozycja 1 **dopuści** myjkę zarejestrowaną na stawce podatkowej vat 23%.

**Pytanie 24**

**dot. Część nr 36, pozycja 1**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania Raportu Bezpieczeństwa wyrobu kosmetycznego, jeżeli myjka nie została zarejestrowana jako kosmetyk?

**Odpowiedź**

Zamawiający w Części nr 36 ,pozycja 1 **nie odstąpi** od wymogu posiadania Raportu Bezpieczeństwa wyrobu kosmetycznego, Zamawiający **wymaga** kosmetyku.

**Pytanie 25**

**dot. Część 41, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne syntetyczne o następującym opisie:

Rękawice chirurgiczne, bezlateksowe, syntetyczne wykonane z polichloroprenu, bezpudrowe, sterylne, kolor brązowy, kształt anatomiczny zapewniający prawidłowe przyleganie rękawicy, rolowany mankiet, obustronnie polimerowane. Długość rękawicy min 280mm, grubość rękawicy na palcu: 0,20±0,02, dłoni 0,18±0,02mm, mankiecie 0,16±0,02mm. Mediana siły zrywu: min 13N potwierdzona badaniami wg EN 455 z jednostki niezależnej. Wyrób medyczny klasy IIa i środek ochrony indywidualnej kat. III (Typ A). Zgodne z wymaganiami EN 455 i ASTM D3577. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 oraz EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie: min 6 substancji chemicznych zgodnie z EN ISO 374-1 w tym min. 4 substancje na poziomie 6, odporne na przenikanie cytostatyków zgodnie z normą EN 374-3 (min 5 cytostatyków na min 3 poziomie). Zgodne z EN 374-1,2,3. Pozbawione DPT, ZMBT, MBT- potwierdzone raportem z badań jednostki niezależnej. Rękawice pakowane podwójnie – opakowanie wewnętrzne papierowe z oznaczeniem rozmiaru rękawicy oraz rozróżnieniem lewej i prawej dłoni, opakowanie zewnętrzne foliowe. Termin ważności 5 lat, sterylizowane radiacyjnie promieniami Gamma ?

**Odpowiedź**

Zamawiający w Części 41 **nie dopuści** rękawic.

**Pytanie 26**

**dot. Część nr 46, pozycja 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wkłuć motylkowych pakowanych po 100 szt? Wykonawca zaoferuje wówczas 62 opakowań wkłuć motylkowych.

**Odpowiedź**

TAK, WYRAZI ZGODĘ

**Pytanie 27**

**dot. Część nr 46, pozycja 5**

Czy Zamawiający dopuści probówkę do koagulologii o łącznej pojemności, która jest napisana na etykiecie – 2 ml z czego 1,8 ml to objętość pobranej krwi, a 0,2 ml odczynnik zgodnie z wytycznymi ?

**Odpowiedź**

TAK, ZAMAWIAJĄCY DOPUŚCI ZAPROPONOWANE ROZWIĄZANIE

**Pytanie 28**

**dot. Część nr 46, pozycja 5**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie probówek pakowanych po 100 szt? Wykonawca zaoferuje wówczas 40 opakowań probówek.

**Odpowiedź**

NIE WYRAŻA ZGODY. ZGODNIE Z FORMULARZEM CENOWYM

**Pytanie 29**

**dot. Część nr 46, pozycja 6**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie probówek pakowanych po 100 szt? Wykonawca zaoferuje wówczas 210 opakowań probówek.

**Odpowiedź**

TAK, WYRAŻA ZGODĘ

**Pytanie 30**

**dot. Część nr 46, pozycja 7**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie probówek pakowanych po 100 szt? Wykonawca zaoferuje wówczas 10 opakowań probówek.

**Odpowiedź**

TAK, WYRAŻA ZGODĘ

**Pytanie 31**

**dot. Część nr 46, pozycja 8**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie probówek pakowanych po 100 szt? Wykonawca zaoferuje wówczas 10 opakowań probówek.

**Odpowiedź**

NIE WYRAŻA ZGODY. ZGODNIE Z FORMULARZEM CENOWYM

**Pytanie 32**

**dot. Część nr 46, pozycja 8**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie probówek do oznaczeń glukozy z dodatkiem NaF oraz EDTA?.

**Odpowiedź**

NIE WYRAŻA ZGODY. ZGODNIE Z FORMULARZEM CENOWYM

**Pytanie 33**

**dot. Część nr 46, pozycja 9**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie probówek pakowanych po 100 szt? Wykonawca zaoferuje wówczas 110 opakowań probówek.

**Odpowiedź**

TAK, WYRAZI ZGODĘ

**Pytanie 34**

**dot. Część nr 46, pozycja 10**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie probówek pakowanych po 100 szt? Wykonawca zaoferuje wówczas 12opakowań probówek.

**Odpowiedź**

NIE WYRAŻA ZGODY. ZGODNIE Z FORMULARZEM CENOWYM

**Pytanie 35**

**dot. Część nr 46, pozycja 10**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie probówek do obmiaru OB. logarytmicznego wykonanych ze szkła wysokiej jakości odpornego na uszkodzenia mechaniczne?

**Odpowiedź**

NIE WYRAŻA ZGODY. ZGODNIE Z FORMULARZEM CENOWYM

**Pytanie 36**

**dot. Część nr 46, parametry techniczno funkcjonalne dodatkowo oceniane pkt 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na punktowanie zdejmowania korka poprzez odkręcenie (poza probówką do ob.)?

Korki zakręcane dają gwarancję szczelnego zamknięcia probówki podczas powtórnego zamknięcia, wirowania jak i transportu.

**Odpowiedź**

TAK, ZAMAWIAJĄCY WYRAZI ZGODĘ PUNKTOWANIE ZAPROPONOWANEGO ROZWIĄZANIA

**Pytanie 37**

**dot. Część nr 46, Dotyczy wymagań – pkt. 16**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę ma zmianę zapisu tego wymogu granicznego z:

„Wszystkie elementy systemu pobierania krwi (igły, probówki, uchwyty adaptery) , muszą pochodzić od jednego producenta i zawierać jego logo -na potwierdzenie wymagane jest oświadczenie producenta/wykonawcy.”

Strona 2 z 2

Na:

„Wszystkie elementy systemu pobierania krwi (igły, probówki, uchwyty adaptery), muszą pochodzić od

jednego producenta i zawierać jego logo minimum na opakowaniu handlowym -na potwierdzenie

wymagane jest oświadczenie producenta/wykonawcy, a w przypadku zaoferowania części elementów

systemu od różnych wytwórców należy przedstawić oświadczenie wykonawcy o kompatybilności

poszczególnych elementów systemu oraz, że zweryfikowano wzajemną kompatybilność wyrobów

medycznych zgodnie z instrukcjami wytwórców i przeprowadzono wskazane w nich działania zgodnie z tymi

instrukcjami, zgodnie z wymogiem art. 22 ust. 1 Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE)

2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r”?

**Odpowiedź**

ZAPISY POZOSTAJĄ BEZ ZMIAN

**Pytanie 38**

**dot. Projektu umowy Zał. Nr 4 par. 6 ust. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do wysokości 0,5% wartości

wadliwego towaru/wartości brutto niedostarczonego towaru - za każdy dzień zwłoki w terminie

realizacji, z uwagi na nieadekwatność ich wysokości do danego niespełnienia świadczenia umowy?

Wprawdzie nie istnieją przepisy regulujące wysokości kar umownych, jednak przy ustaleniu

wysokości kar Zamawiający powinien opierać się na zasadzie równości i ekwiwalentności stron, a tym

samym wymagać od Wykonawcy płacenia kar w takiej samej lub nieznacznie wyższej wysokości, w

jakiej sam Zamawiający może ewentualnie płacić za zwłokę w płaceniu za towar.

Zamawiający nie powinien wykorzystywać swojej dominującej pozycji ustalając wysokość kar

umownych. Kary umowne powinny mieć charakter dyscyplinujący w stosunku do Wykonawcy, a nie

prowadzić do wzbogacenia się Zamawiającego, a taką funkcję zaczynają pełnić w momencie, gdy

okazuje się, iż wartość kary umownej może przekroczyć wartość zapłaty należną Wykonawcy za

dostarczony towar. Nadto liczenie kary umownej w wysokości 2% reklamowanego/

niedostarczonego asortymentu jest wysoce niesprawiedliwe i na gruncie prawa cywilnego obecna

wysokość odsetek, którą Zamawiający narzuca, może zostać uznana za świadczenie nienależne,

dające w skali roku odpowiednio, 730%, wartości zamówionej dostawy. W tym miejscu należy

przywołać treść art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego, który stanowi, iż w przypadku, gdy zobowiązanie

zostało wykonane w znacznej części dłużnik może żądać zmniejszenia kary umownej, to samo

dotyczy przypadku, gdy kara jest rażąco wygórowana. Dlatego też w przypadku braku zgody

Zamawiającego na zmniejszenie kar umownych w momencie gdy będą one naliczane, Wykonawca

będzie zmuszony podjąć odpowiednie kroki prawne celem miarkowania tych kar, a co za tym idzie

ochrony swoich interesów.

**Odpowiedź**

Zapisy projektu umowy pozostają bez zmian

**Zastępca Dyrektora ds. Lecznictwa**

**Piotr Szyman**