

Suwałki dnia: 2024-06-21

Samodzielny Publiczny Zespół Opieki Paliatywnej im. Jana Pawła II w Suwałkach

Ul. Szpitalna 54

16-400 Suwałki

WYKONAWCY

ubiegający się o zamówienie publiczne

4/PN/2024

ODPOWIEDZI NA ZAPYTANIA WYKONAWCÓW DOTYCZĄCE TREŚCI SWZ

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, prowadzonego w trybie przetarg nieograniczony na **Dostawa sprzętu jednorazowego użytku dla Samodzielnego Publicznego Zespołu Opieki Paliatywnej im. Jana Pawła II w Suwałkach** – znak sprawy 4/PN/2024.

Zamawiający, **Samodzielny Publiczny Zespół Opieki Paliatywnej im. Jana Pawła II w Suwałkach**, informuje, że w terminie określonym zgodnie z art. 135 ust.2 ustawy z 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2023, poz. 1605 ze zm.) – dalej: ustawa Pzp, wykonawcy zwrócili się do zamawiającego z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ. W związku z powyższym, zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

UCZESTNIK 1

Pytanie 1

Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Pakietu produkt z Pakietu 8 poz. 4 i czy dopuści: Chusteczki poliestrowe do dezynfekcji rąk, nasączenie: 70 % izopropanol, 0,5% diglukonian chlorheksydyny, olejek nawilżający, rozmiar chusteczki 17x23cm, pakowane po 100szt. w tubie dozującej, spektrum B, F do 15 sekund? lub Chusteczki poliestrowe do dezynfekcji rąk, nasączenie: 70 % izopropanol, 0,5% diglukonian chlorheksydyny, olejek nawilżający, rozmiar chusteczki 12x18cm, pakowane po 200szt. w tubie dozującej, spektrum B, F do 15 sekund? W PRZYPADKU ZGODY PROSIMY O WSKAZANIE SPOSOBU PRZELICZENIA.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 2

Czy Zamawiający wydzieli do osobnego Pakietu produkt z Pakietu 8 poz. 13 i czy dopuści: Gaziki do dezynfekcji skóry 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 (każde dwie pojedyncze saszetki połączone perforacją), 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym kartoniku? lub Gaziki do dezynfekcji skóry 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 (każde dwie pojedyncze saszetki połączone perforacją), 100szt. saszetek w opakowaniu zbiorczym- kartoniku?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 3

Dotyczy umowy- prosimy do paragrafu 5 dopisać na końcu ustęp 11 o treści: Kary umowne jakie może naliczyć Zamawiający w związku z opóźnieniem w realizacji zamówienia mogą być zastosowane tylko w przypadku, gdy Zamawiający nie posiada aktualnie zaległości w płatnościach na rzecz Wykonawcy starszych niż 14 dni od upływu pierwotnego terminu płatności. Wznowiony bieg terminu realizacji zamówienia, po którego przekroczeniu Zamawiający może naliczać kary umowne następuje od dnia zaksięgowania zaległych środków na koncie Wykonawcy. lub o dopisanie na końcu paragrafu 5 ustęp 11 o treści: "W przypadku niedotrzymania przez Zamawiającego terminu zapłaty faktury za dostarczony towar, Wykonawcy przysługuje prawo naliczania odsetek ustawowych i równocześnie przysługuje mu prawo naliczania kar umownych w wysokości 0.5% wartości brutto z faktury za każdy dzień zwłoki w płatności. lub Prosimy o zmniejszenie kar umownych, którym podlegać ma

Wykonawca. W obecnej sytuacji chronione są głównie interesy Zamawiającego. Prosimy o wprowadzenie zapisów chroniących interesy Wykonawcy, równoważnie do tych chroniących interesy Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż w celu ochrony interesu Wykonawcy wykreśli § 4 ust. 2 umowy o treści: „Wykonawca nie może odmówić świadczenia usług objętych niniejszą umową, w przypadku ewentualnego wystąpienia zaległości płatniczych u Zamawiającego”

UCZESTNIK 2

Pytanie 1 Pakiet 13, poz. 1.

Czy zamawiający zaakceptuje maski, gdzie dolna uprząż jest wpinana zatrzaskiem? Zapięcie magnetyczne nie jest zalecane u pacjentów ze stymulatorami

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

UCZESTNIK 3

Pytanie 1 Dotyczy Zadanie nr 17, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch fizelinowy o gramaturze min. 22 g/m²? Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2 Dotyczy Zadanie nr 17, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch fizelinowy o wymiarach 120 cm x 140 cm w rozmiarze M? Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści zgodnie z SWZ rozmiar uniwersalny lub 125 x150

Pytanie 3 Dotyczy Zadanie nr 17, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch fizelinowy o wymiarach 115 cm x 136 cm w rozmiarze L lub o wymiarach 125 cm x 150 cm w rozmiarze XL? Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozmiar 125x150

Pytanie 4 Dotyczy Zadanie nr 17, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści śliniaki ochronne o wymiarach 38 cm x 60 cm? Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

UCZESTNIK 4

Pytanie 1 Pakiet nr 19, pozycja nr 1f

Czy zamawiający dopuści rozmiar 9,5mm?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2 Pakiet nr 19, pozycja nr 4 (4a-4i)

Czy zamawiający dopuści rurki tracheostomijne KAN z mankietem w zestawie z prowadnicą, 2 kaniulami wewnętrznymi z łącznikiem 15 mm oraz miękką opaską mocującą, jałowa, bez lateksu, bez ftalanów, jednorazowego użytku, balonik kontrolny znakowany rozmiarem rurki, w następujących rozmiarach:

rozmiar I.D. [mm]	kolor	Ø zewn. rurki O.D. [mm]	Ø wewn. kaniuli I.D. [mm]	długość L [mm]	Ø wewn. rurki I.D., [mm]	kąt zagięcia θ [°]
5,0		10,6	5,0	62	6,5	115
6,0		11,7	6,0	70	7,5	110
7,0		12,8	7,0	72	8,5	105
8,0		13,8	8,0	80	9,5	100
9,0		14,8	9,0	82	10,5	95
10,0		15,8	10,0	84	11,5	90

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 3 Pakiet nr 19, pozycja nr 5

Czy zamawiający dopuści jednorazową (jednopacjentową) opaskę z możliwością wielokrotnej zmiany ułożenia rurki?

W razie niedopuszczenia ww. prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów wyjaśniających stanowisko Zamawiającego

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

UCZESTNIK 5

Pytanie 1 Pakiet nr 1 poz. 2.2 oraz 2.3

Czy zamawiający dopuści przylepiec o długości 10m, z odpowiednim przeliczeniem ilości? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2 Pakiet nr 1 poz. 2.1

czy zamawiający dopuści przylepiec bez "opakowanie jednostkowe kartonik dyspenser umożliwiający dozowanie bez wyjmowania z opakowania" oraz dopuści pakowanie zbiorcze po 24sztuki? Brak dopuszczenia zamiennika może świadczyć o złamaniu przepisów dot. nieuczciwej konkurencji i sugestii produktu jednego producenta.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3 Pakiet nr 2. poz.1

Czy zamawiający dopuści kompresy pakowane 100 x a'2szt? Dopuszczenie takiego opakowania nie wpływa negatywnie na pracę jednostki medycznej.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

UCZESTNIK 6

Pytanie 1 Dotyczy Pakiet 20 poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie rękawiczek diagnostycznych nitrylowych jednorazowego użytku, bezwonnych, niepudrowanych, niesterylnych, o dł. min 240mm. Siła zerwania przed starzeniem min 6 N. Materiał o powierzchni teksturowanej (min. na końcówkach palców) oraz bardzo dobrej elastyczności i rozciągliwości. AQL ≤ 1,0, grubości na palcu min. 0.07mm, na dłoni min. 0,05mm, na mankiecie min. 0.04mm zgodnie z normą EN 455-1,2,3,4 oraz EN ISO 21420 i EN 374. Wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kategorii III. Przebadane na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671 oraz EN374-5. Przebadane na przenikanie krwi syntetycznej zgodnie z ASTM F1670 (badanie dołączone do oferty). Przebadane na: 40% wodorotlenek sodu – poziom 6, 30% nadtlenu wodoru na poziomie 2, oraz 37% roztwór formaldehydu na poziomie 3 - potwierdzone Certyfikatem jednostki niezależnej. substancji chemicznych na min 2 poziomie zgodnie z EN 374-1 potwierdzone Certyfikatem jednostki niezależnej. Odporne na min 2 alkohole stosowane w dezynfekcji tj. Isopropanol o stężeniu 70% na min. 6 najwyższym poziomie ochrony, Ethanol o stężeniu 50% na min 4 poziomie ochrony - potwierdzone raportem z badań z jednostki niezależnej wg EN 16523-1. Na opakowaniu fabrycznie umieszczone: nazwa, rodzaj, rozmiar, AQL, data produkcji, data ważności, nr serii, nr katalogowy, nr referencyjny, MDR, UDI, nazwa i adres

producenta, kraj pochodzenia produktu. Przebadane wg ASTM D 6978-05 na przenikanie większej ilości leków cytotoksycznych/cytostatycznych (badanie potwierdzone raportem)/odporne na przenikanie min. 33 leków cytotoksycznych/cytostatycznych w tym 18 umieszczonych w tabelce poniżej, która umieszczona jest na opakowaniu jednostkowym, celem łatwej i szybkiej identyfikacji przenikalności na dane leki cytostatyczne:

TEST CHEMOTHERAPY DRUG AND CONCENTRATION (Compliant with: ASTM D 6978-05)	MINIMUM BREAKTHROUGH DETECTION TIME (Specimen 1/2/3) (Minutes)
Carboplatin 10 mg/ml (10,000 ppm)	>240
Carmustine 3.3 mg/ml (3,300 ppm)	13.0 (17.8, 13.0, 23.4)
Cisplatin 1.0 mg/ml (1,000 ppm)	>240
Cyclophosphamide 20 mg/ml (20,000 ppm)	>240
Dacarbazine 10.0 mg/ml (10,000 ppm)	>240
Daunorubicin 5.0 mg/ml (5,000 ppm)	>240
Doxorubicin Hydrochloride 2.0 mg/ml (2,000 ppm)	>240
Etoposide (Toposar) 20.0 mg/ml (20,000 ppm)	>240
Fluorouracil 50.0 mg/ml (50,000 ppm)	>240
Idurabacin 1.0 mg/ml (1,000 ppm)	>240
Ifosfamide 50.0 mg/ml (50,000 ppm)	>240
Melphalan 5.0 mg/ml (5,000 ppm)	>240
Methotrexate 25.0 mg/ml (25,000 ppm)	>240
Mitomycin C 0.5 mg/ml (500 ppm)	>240
Paclitaxel 6.0 mg/ml (6,000 ppm)	>240
Thiotepa 10.0 mg/ml (10,000 ppm)	125.8 (128.0, 134.6, 125.8)
Vinblastine 1.0 mg/ml (1,000 ppm)	>240
Vincristine Sulfate 1.0 mg/ml (1,000 ppm)	>240

w rozm.: XS, S, M, L, XL; 1 op. a 100 sztuk

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

UCZESTNIK 7

Pytanie 1 Pakiet 1, pozycja 2.1-2.3

Czy nie zaszła omyłka w opisie przedmiotu zamówienia dla przylepców w pozycji 2.1., 2.2 i 2.3? Przylepce o podanych wymiarach nie występują na rynku w wersji : „podziałka metryczna ;nacięcie papieru proste; opakowanie jednostkowe kartonik dyspenser umożliwiający dozowanie bez wyjmowania z opakowania”.

Odpowiedź: Tak zaszła omyłka w opisie.

Pytanie 2 Pakiet 1, pozycja 2.1

Czy Zamawiający dopuści przylepiec uniwersalny z włókniny poliestrowo - celulozowej, na rolce, biały, bez podziałki i papieru zabezpieczającego z nacięciem, pokryty klejem akrylowym, niejałowy, pakowany w kartonik po 24 sztuki z przeliczeniem podanych ilości do pełnego opakowania w górę bądź z podaniem ceny za 1szt?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.



Pytanie 3 Pakiet 1, pozycja 2.2

Czy Zamawiający dopuści przylepiec uniwersalny z włókniny poliestrowo - celulozowej , na rolce, biały, bez podziałki i papieru zabezpieczającego z nacięciem, pokryty klejem akrylowym, niejałowy, pakowany w kartonik po 12 sztuk z przeliczeniem podanych ilości do pełnego opakowania w górę bądź z podaniem ceny za 1szt?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4 Pakiet 1, pozycja 2.3

Czy Zamawiający dopuści przylepiec uniwersalny z włókniny poliestrowo - celulozowej , na rolce, biały, bez podziałki i papieru zabezpieczającego z nacięciem, pokryty klejem akrylowym, niejałowy, pakowany w kartonik po 6 sztuk z przeliczeniem podanych ilości do pełnego opakowania w górę bądź z podaniem ceny za 1szt?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5 Pakiet 1, pozycja 2.1-2.3

Czy Zamawiający dopuści przylepce o długości 10m z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 6 Pakiet 1, pozycja 2.1

Czy Zamawiający dopuści przylepce o szerokości 2,5cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 7 Pakiet 1, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści watę w opakowaniu foliowym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 8 Pakiet 2, pozycja 3

Czy Zamawiający ma na myśli gazę 1m² analogicznie do pozycji nr 4?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 9 Pakiet 17, pozycja 1-2

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 10 Pakiet 17, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch o gramaturze 20g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 11 Pakiet 17, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści fartuch o gramaturze 25g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 12 Pakiet 17, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści ochraniacze o gramaturze 30g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 13 Pakiet 17, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści maskę chirurgiczną z standardowymi gumkami o długości 16,5cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 14 Pakiet 17, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści podkład chłonny na stół operacyjny biały w rozmiarze 100 x 225cm z wkładem chłonnym 50 x 208cm $\pm 2,5$ cm; wykonany z pięciu warstw tj. włókniny polipropylenowej 18g/m², warstwy celulozowej 16 g/m², pulpy celulozowej 81,5g z superabsorbentem SAP27g, warstwy celulozowej 16 g/m², niebieskiej folii PE 40 g/m². Chłonność 3820,18 ml; opakowanie a'10szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 15 Pakiet 17, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści podkład medyczny wzmocniony wykonany z celulozy laminowanej folią o gramaturze 40g/m² wzmocnione 48 nitkami, miękkie, wodoodporne, chłonne, w kolorze białym z niebieskimi nitkami, w rozmiarze 80x210cm, pakowany po 25szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 16 Pakiet 17, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści śliniaki w rozmiarze 38x49cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 17 Pakiet 17, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści śliniaki pakowane a'50szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 18 Pakiet 18, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści cewniki z otworami naprzemianległymi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 19 Pakiet 18, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści cewniki z konektorem nieprzeźroczystym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 20 Pakiet 18, pozycja 5-6

Czy Zamawiający dopuści wycenę worków w opakowaniu a'10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 21 Pakiet 18, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści wycenę worków w opakowaniu a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 22 Pakiet 18, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści cewnik w opakowaniu foliowym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 23 Pakiet 18, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści maski tlenowe wykonane z wysokiej jakości medycznego pcv zawierającego śladowe ilości ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 24 Pakiet 18, pozycja 10

Proszę o podanie ilości opakowań do wyceny w przypadku oferowania paczki 90 sztuk?

Odpowiedź: 458 opakowań

Pytanie 25 Pakiet 18, pozycja 13

Czy Zamawiający dopuści zestaw z drenem o długości 24 cm, oraz drenem z końcówkami 29 cm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 26 Pakiet 20, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o parametrach: Rękawice nitrylowe, bezpudrowe, niesterylne, chlorowane i polimeryzowane od wewnątrz, polimeryzowane od zewnątrz, kolor niebieski, mikrotekstura na całej rękawicy z dodatkową teksturą na końcach palców, Długość rękawicy min. 245mm. Grubość pojedynczej ścianki na palcu 0,11mm +/-0,01mm, na dłoni 0,07 +/- 0,01 mm, AQL 1.0. Siła zrywu min 7,5N wg EN 455 - potwierdzone badaniami producenta. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 oraz przebadane na min. 33 cytostatyki wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Odporne na min. 20 substancji chemicznych (poza lekami cytostatycznymi). Odporne na 90% alkohol izopropylowy min. na poziomie 1. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III. Dopuszczalne do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu oraz badaniami z jednostki niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Pakowane mechanicznie warstwami, w sposób uporządkowany w opakowaniu. Rozmiary S-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 27 Pakiet 20, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice pakowane a'200 sztuk z jednoczesnym przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 28 Pakiet 20, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice o nieznacznej i nieodczuwalnej różnicy w grubości na palcu 0,10mm+/-0,01, na dłoni 0,08mm+/-0,02?

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

UCZESTNIK 8

Pytania do SWZ

Pytanie 1 Część 2, poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic o sile zrywu min. 6N, grubości na palcu 0,09mm, przebadanych i odpornych na min. 45 cytostatyków, odpornych na min. 18 substancji chemicznych, w tym 2 kwasy na min. 1 poziomie, 70% izopropanol i 70% etanol na min. 1 poziomie.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 2 Część 2, poz. 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic o grubości na palcu 0,09mm, posiadające na opakowaniu napisy w języku polskim (nie wszystkie), w języku angielskim, a także za pomocą międzynarodowych znaków i piktogramów.

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

UCZESTNIK 9**Pytanie 1 pakiet 2, poz. 1-4**

Czy zamawiający wydzieli poz.11-4 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 2 Pakiet 3, poz. 3,6,7,13

Czy zamawiający wydzieli poz. 3,6,7,13 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody

Pytanie 3 Pakiet 3, poz.3

Czy zamawiający dopuści koreczki typu Combi- z trzpieniem poniżej krawędzi korka, którego konstrukcja zapewnia szczelność i kompatybilność ze portem typu Luer –Lock i Luer, jałowe, pakowane indywidualnie w opakowanie typu Tyvec, w kolorze niebieskim i czerwonym po 100 szt. w opakowaniu zbiorczym w formie kartonika ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 4

Czy zamawiający dopuści koreczki z trzpieniem powyżej krawędzi, którego konstrukcja zapewnia szczelność i kompatybilność ze standardowym portem, w kolorze białym, pakowane indywidualnie, zbiorczo po 100 szt. w opakowaniu w formie kartonika, opakowanie jednostkowe typu Tyvec?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie koreczka bez nazwy producenta bezpośrednio na produkcie. Nie ma to wpływu na cechy użytkowe produktu , a umieszczona nazwa producenta bezpośrednio na koreczku (niewielki

produkt) będzie słabo czytelna. Wymóg ten znacznie ogranicza konkurencję, powodując na etapie składania ofert wyeliminowanie wielu oferentów.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 6

Prosimy o dopuszczenie koreczka z nazwą importera/dystrybutora na opakowaniu indywidualnym.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 7 Pakiet 4, poz. 5-6

Czy zamawiający wydzieli poz.5-6 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 8 Pakiet 4, poz. 5

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania z komorą kroplową wykonaną z bezpiecznego, medycznego PVC.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie

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

Odpowiedź: tak.

Pytanie 9

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 10

Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 11

Czy Zamawiający dopuści IS z komorą kroplową o standardowej elastyczności i twardości oraz klasycznej budowie, o wymiarach :całkowita długość 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm (w tym część całkowicie przezroczysta 42 mm)?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 12

Czy Zamawiający dopuści przyrządy z ostrą igłą biorcza dwukanałową, trójplaszczynową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 13 Pakiet 4, poz. 6

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania z komorą kroplową wykonaną z bezpiecznego, medycznego PVC.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 14

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

Odpowiedź: Tak, wymaga.

Pytanie 15

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 16

Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 17

Czy Zamawiający dopuści IS z komorą kroplową o standardowej elastyczności i twardości oraz klasycznej budowie, o wymiarach: całkowita długość 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm (w tym część całkowicie przezroczysta 42 mm)?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 18

Czy Zamawiający dopuści przyrządy z ostrą igłą biorczą dwukanałową, trójplaszczynową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 19

Czy zamawiający dopuści wycenę w osobnej pozycji z uwagi na inną stawkę Vat, osłona posiada 23% Vat, natomiast przyrząd IS Bursztynowy jest na 8% VAT?

Odpowiedź: W wartości brutto proszę wpisać jedną cenę, natomiast w kolumnie VAT % proszę wstawić dwie właściwe stawki VAT.

Pytanie 20

Czy zamawiający dopuści worek pakowany oddzielnie, worek o wymiarze 200 x 300 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 21 Pakiet 5, poz. 1,10

Czy zamawiający wydzieli poz.1,10 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 22 pakiet 5, poz. 1

czy zamawiający dopuści strzykawkę skalowaną co 1 ml lub 2 ml? Czy zamawiający dopuści strzykawkę ściętą na prosto?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 23 Pakiet 17, poz. 1-2

czy zamawiający dopuści rozmiar uniwersalny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 24 Pakiet 17, poz. 1-2

czy zamawiający dopuści gramaturę min. 20 g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 25 Pakiet 17, poz. 4

Czy zamawiający wydzieli poz.4 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 26 Pakiet 18, poz. 5,7

Czy zamawiający wydzieli poz.5,7 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 27 Pakiet 18, poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

UCZESTNIK 10**Pytanie 1 Dotyczy Pakietu nr 13, poz. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie maski z uprzążą bez dodatkowego regulowania na szczycie głowy. Maski, którą producent chciałby zaoferować spełnia wszystkie inne wymagania i jest tak skonstruowana, że nie wymaga dodatkowego regulowania, w dodatku jest maską nowszej generacji. Jeśli Zamawiający nie wyrazi zgody na dopuszczenie maski bez dodatkowego regulowania na szczycie głowy, Czy Zamawiający dopuści w takiej sytuacji maski spełniające wszystkie wymagania, ale będące wyłącznie w rozmiarze S, M (rozmiar M odpowiada rozmiarem większości pacjentów) i odstąpi od wymogu maski w rozmiarze L?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2. Dotyczy Pakietu nr 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu poz. 13, 14, 15, 16?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody.

UCZESTNIK 11**Pytanie 1 Pakiet 1, poz. 2.1-2.3**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu, aby plastry posiadały podziałkę metryczną, nacięcie papieru proste, opakowanie jednostkowe kartonik dyspenser umożliwiające dozowanie bez wyjmowania z opakowania?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 2 Pakiet 1, poz. 2.1

Czy Zamawiający dopuści plastry pakowane zbiorczo w opakowanie zawierające 44 sztuki? Cena podana zostanie za 1 sztukę wyrobu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3 Pakiet 1, poz. 2.2

Czy Zamawiający dopuści plastry pakowane zbiorczo w opakowanie zawierające 22 sztuki? Cena podana zostanie za 1 sztukę wyrobu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4 Pakiet 1, poz. 2.3

Czy Zamawiający dopuści plastry pakowane zbiorczo w opakowanie zawierające 11 sztuk? Cena podana zostanie za 1 sztukę wyrobu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5 Pakiet 1, poz. 2.4-2.5

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu, aby plastry posiadały podziałkę metryczną, nacięcie papieru proste?

Odpowiedź: Zamawiający odstępuje od powyższego wymogu.

Pytanie 6 Pakiet 1, poz. 3

Czy Zamawiający wymaga ligniny białej, która jest wyrobem medycznym, posiadającą 8% stawkę podatku VAT, co zostanie potwierdzone deklaracją zgodności załączoną do oferty? Pytanie wynika z faktu, iż Zamawiający prowadzi działalność leczniczą w myśl art. 17.1 pkt 2 Ustawy o Działalności Leczniczej, która do realizacji procedur medycznych nakłada obowiązek stosowania wyrobów medycznych zgodnie z wymaganiami ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. poz. 974), a co za tym idzie Zamawiający powinien oczekiwać zaoferowania wyrobu medycznego, odpowiadającego wymaganiom Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych (MDR).

Odpowiedź: Zamawiający wymaga wyrobu medycznego.

Pytanie 7 Pakiet 2, poz. 1.1-1.3

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu, aby kompresy były pakowane zbiorczo w op. 25 sztuk?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 8 Pakiet 2, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści opaski pakowane w opakowanie foliowe, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 9 Pakiet 2, poz. 6

Czy Zamawiający dopuści opaski pakowane w opakowanie foliowe, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 10

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

Odpowiedź: zgodnie z SWZ.

Pytanie 11

§ 2 ust. 2 pkt 1 wzoru umowy czy za dni robocze w rozumieniu wzoru umowy będą uważane dni od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy?

Odpowiedź: tak.

Pytanie 12

Czy Zamawiający zgodzi się dodać do wzoru umowy „chyba że opóźnienie Zamawiającego w zapłacie należności za dostarczony towar przekracza 60 dni” ?

Wykonawca nie powinien być zobowiązany do nieograniczonego w czasie kredytowania Zamawiającego. Mogłoby to bowiem zachwiać płynnością finansową wykonawcy. Zachowanie dotychczasowej treści § 4 ust. 2 wzoru umowy może niekorzystnie wpłynąć na wysokość cen oferowanych w niniejszym przetargu lub nawet skłonić niektórych

wykonawców do rezygnacji ze złożenia oferty. Poza tym, skuteczność § 4 ust. 2 wzoru umowy w aktualnym brzmieniu może być kwestionowana na podstawie np. art. 58 § 2 Kodeksu cywilnego.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 13

Czy Zamawiający zgodzi się na zmianę kary w § 5 ust. 1-2 wzoru umowy na 0,2% wartości niezrealizowanego zamówienia lub na inne złagodzenie kary umownej w § 5 ust. 1- 2?”

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

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 14

Czy Zamawiający zgodzi się zapisać możliwość zmiany cen brutto wynikającej ze zmiany obowiązującej stawki VAT, przy zachowaniu dotychczasowych cen netto?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

UCZESTNIK 12

Pytanie 1 Pakiet 20 Poz. 1-1d

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie rękawic o poniższych parametrach:

Rękawice nitrylowe, diagnostyczne i ochronne, bezpudrowe, jednorazowe, koloru niebiesko-fioletowego. Pasujące na prawą i lewą dłoń. Delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców, mankiet rolowany. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I, reguła V zgodnie z Rozporządzeniem EU 2017/475 oraz środek ochrony indywidualnej w kategorii III, Typ C wg EN ISO 374-1. AQL 1,0, siła zrywania po starzeniu zgodnie z EN 455-2 min. 7,1N. Grubość na palcach min. 0,10 ±0,02 mm. Odporne na penetrację wirusów, bakterii i grzybów zgodnie z EN 374-5. Gramatura dla rozmiaru M min. 3,5g /1 rękawica. Przebadane na penetrację min. 14 cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (potwierdzone informacją na opakowaniu). Fabrycznie naniesiona na opakowaniu informacja o akceleratorach użytych w procesie produkcji. Zgodne z REG. 1935/2004 w sprawie kontaktu z żywnością, z odpowiednim oznakowaniem na opakowaniu. Producent stosuje systemy zarządzania jakością zgodnie z ISO 13485, ISO 9001, potwierdzone informacją na opakowaniu. Instrukcja zakładania i zdejmowania rękawic umieszczona bezpośrednio na opakowaniu. Rozmiary XS-XL, oznaczone kolorystycznie minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane po 100 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2 Poz. 2-2d.

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie rękawic winylowych o poniższych parametrach:

Rękawice diagnostyczne, winylowe, bezpudrowe, powierzchnia gładka, AQL 1,5 (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu), oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii I z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Badania na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3, badania na wirusy zgodnie z ASTM F 1671. Bez zawartości DEHP (DOP) – fabrycznie oznakowane na opakowaniu. Nie podrażniające i nie uczulające, potwierdzone wynikami testów. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, EN 455 1-3, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Rozmiary S-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, kolorystycznie w zależności od rozmiaru, pakowane 100 sztuk (XL po 90 sztuk).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

UCZESTNIK 13

Pytanie 1

W związku z prowadzonym postępowaniem zwracamy się do Zamawiającego o sprecyzowanie przedmiotu zamówienia i wyjaśnienia: pakiet 2, poz. 1-4.

Odpowiedź: kompresy 4 warstwowe o gramaturze 30 g/m²

Jednocześnie zgodnie z art. 286 ust. 1 i ust. 3 Ustawy PZP Zamawiający dokonuje modyfikacji Specyfikacji Warunków Zamówienia w zakresie:

- załącznika nr 5 do SWZ tj. formularz asortymentowo – cenowy
- rozdziału 14 pkt. II poprzez dodanie zapisu o treści: deklaracja CE; pełne raporty badań na substancje chemiczne; raport testowy potwierdzający wymagane parametry (tj. do poz. 1 do rękawic nitrilowych) - dotyczy części 20 poz. 1 i 2
- terminu składania i otwarcia ofert tj.: **Termin składania ofert 03/07/2024r. godz. 10:00**

Termin otwarcia ofert 03/07/2024r. godz. 11:00

Termin związania ofertą 30/09/2024r.

Zamawiający informuje, iż odpowiedzi na zapytania oraz zmodyfikowany załącznik nr 5 do SWZ zostały zamieszczone na stronie zamawiającego www.paliatywna.suwalki.pl.

Zamawiający zobowiązuje Wykonawców do uwzględnienia odpowiedzi w złożonej ofercie oraz złożenie oferty na zmodyfikowanym załączniku. Powyższe pismo stanowi uzupełnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia znak: 4/PN/2024 z dnia 24/05/2024r.

Z poważaniem

Irena Mickiewicz

Dyrektor

Samodzielnego Publicznego

Zespołu Opieki Paliatywnej

im. Jana Pawła II w Suwałkach