



Odpowiedzi na pytania

Zgodnie z art. 135 ust. 2 Ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo zamówień (tekst jednolity Dz. U. z 2024 r. poz. 1320 ze zm.) Zamawiający – Zespół Opieki Zdrowotnej w Oławie udziela odpowiedzi na następujące zapytania, dotyczące postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie art. 132, na: **Dostawa sprzętu medycznego jednorazowego (powtórka)**, znak sprawy **ZOZ/DZP/PN/15/26**:

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający w **Zadaniu nr 15 (115)** dopuści zestaw do przezskórnej tracheotomii metodą Ciaglia (do wprowadzenia metodą Seldingera), marki **Portex** o składzie:

- skalpel; strzykawka 5 i 10 ml
 - igła wprowadzająca z kaniulą (igła 16G, kaniula 14G)
 - czerwony pojemnik do zabezpieczenia zużytych igieł
 - dodatkowa, skalowana igła wprowadzająca (5 cm) do opcjonalnego użytku
 - prowadnica Seldingera z zakończeniem „J” i z przewodnikiem, ze znacznikami pozycjonującym; krótkie rozszerzadło 14F
 - jednostopniowe rozszerzadło w kształcie „rogu nosorożca” z wygiętym uchwytem (całość wyprofilowana na kształt litery „S”) z hydrofilną warstwą poślizgową. ze wstępnie założonym cewnikiem prowadzącym z ogranicznikiem głębokości wprowadzenia
 - kleszczyki hemostatyczne (zakrzywione)
 - rurka tracheostomijna z mankietem niskociśnieniowym i odsysaniem znad mankieta, z integralnym łącznikiem 15 mm, samoblokujący się mandryn do rurki z otworem na prowadnicę Seldingera, z elastycznym i przezroczystym kołnierzem, do wyboru rozmiary: 7,0; 8,0; 9,0 mm
 - prowadnik (dedykowany do rozmiaru rurki tracheostomijnej), z otworem na prowadnicę Seldingera, z miękkim stożkowym zakończeniem i z uchwytem (powyższa rurka jest znana Zamawiającemu jako element zestawu marki Portex do metody Griggsa, który jest stosowany przez Zamawiającego)
 - 2 wymienne kaniule wewnętrzne do rurki (do opcjonalnego użytku), szczoteczka do kaniul,
 - opaska do rurki, podkładka pod rurkę, klin do rozłączenia układu, jałowy żel poślizgowy, gaziki 10 szt., serweta
- W zestawie: instrukcja użycia i etykieta do wpisania danych pacjenta.
Zestaw sterylny, jednorazowego użytku, zapakowany na tacy (razem z rurką tracheostomijną).

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 2

Zadanie nr 22

Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści zaoferowanie pętli o średnicy drutu 0,30 mm.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 3

Zadanie nr 22

Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści zaoferowanie klipsownic o szerokości rozwarcia klipsa 11 mm, 13 mm i 16 mm.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 4

Zadanie nr 22

Czy Zamawiający w pozycji 3 dopuści zaoferowanie nasadki endoskopowej, dostępnej w średnicach: 8,9 mm- 9,5 mm, 9,6 mm – 10 mm, 9,9 mm – 10,5 mm, 10,3 mm – 10,7 mm, 10,7 mm – 11,1 mm, 11,3 mm – 11,7 mm, 11,8 mm – 12,5 mm, 12,6 mm – 12,9 mm, 13,0 mm – 13,5 mm, 14,6 mm -15,0 mm.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.



Zespół Opieki Zdrowotnej w Oławie

ul.K.K.Baczyńskiego 1

55-200 Oława

REGON: 000306816 NIP: 912-16-50-658

tel.: +48 (71) 301-13-11

fax.: +48 (71) 301-13-12

www.zozolawa.wroc.pl

zozolawa@zozolawa.wroc.pl

Pytanie nr 5

Zadanie 2

Czy Zamawiający dopuści rozmiary łamane np. 37/38, 39/40 i tak dalej do rozmiaru 45/46 ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga pełnych rozmiarów 34, 35, 36, 37, 38, 39, 40, 41, 42, dopuszcza połówkowe rozmiary 43/44, 45/46, 47/48.

Pytanie nr 6

Zadanie 2

Czy Zamawiający dopuści obuwie o największym rozmiarze 47, przy informacji iż jest ono o 4mm większe od rozmiaru 47/48 Włoskiej marki Ribe model Luxorch ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozm. 47/48.

Pytanie nr 7

Zadanie 2

Czy Zamawiający biorąc po uwagę komfort użytkowania przez personel medyczny dopuści obuwie w rozmiarówce (normalnej-całkowitej) od 35 do 47 każdy rozmiar osobno?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje skalę rozmiarów 34-48.

Pytanie nr 8

Czy możliwe jest udostępnienie zdjęcia Czujnika CO2 i Jednorazowego adaptera z zadania nr 26.

Odpowiedź: Zamawiający w odpowiedzi informuje, że obecnie posiada czujnik o oznaczeniu TG-920P (P907) kompatybilny z urządzeniem Nihon Kohden model: CU-152R (LIFESCOPE G5) i używa do niego adapterów YG-111T (R804).

Pytanie nr 9

Zadanie nr 22 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści: Pętlę do polipektomii na zimno, pleciona, drut o średnicy 0,24 mm, średnica otwarcia pętli wyłącznie 10 i 15 mm, średnica osłonki 2,4 mm? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 10

Zadanie nr 22 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści: Klipsownicę hemostatyczną, rozwarcie ramion klipsa wyłącznie 11 i 16 mm? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 11

Zapytania do Zadania nr 2 (24) – Buty 2:

Czy Zamawiający dopuści obuwie podlegające sterylizacji w temp. 134 st. C?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 12

Zapytania do Zadania nr 2 (24) – Buty 2:

Czy Zamawiający dopuści obuwie w rozmiarach: 35/36, 37/38, 39/40, 41/42, 43/44, 45/46, posiadające po cztery otwory wentylacyjne z każdej strony, bez paska na piętę?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga pełnych rozmiarów 34, 35, 36, 37, 38, 39, 40, 41, 42, dopuszcza 43/44, 45/46, 47/48.

Pytanie nr 13

Zapytania do Zadania nr 2 (24) – Buty 2:

Zamawiający wymaga obuwia zgodnego z normą PN-EN ISO 20347:2012. Norma ta została zastąpiona przez normę EN ISO 20347:2022.

Czy w związku z powyższym Zamawiający wymaga zgodności obuwia z normą EN ISO 20347:2022?

Odpowiedź: Nie, nie wymaga, dopuszcza.

Pytanie nr 14

Zapytania do Zadania nr 2 (24) – Buty 2:

Czy Zamawiający dopuści obuwie dostępne w trzech kolorach: zielonym, niebieskim, fioletowym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dyrektor - +48 (71) 301-13-13

Z-ca dyrektora - +48 (71) 301-13-14

Pielęgniarka naczelną - +48 (71) 301-13-91

Centrala - +48 (71) 301-13-00

Księgowość - +48 (71) 301-13-19

Kadry - +48(71) 301-13-25

Płace - +48 (71) 301-13-16

Organizacja i Zarządzanie - +48 (71) 301-13-15

Zamówienia Publiczne - +48 (71) 301-13-03

Zaopatrzenie - +48 (71) 301-13-17

Rozliczenia i Statystyka - +48 (71) 301-13-28

Informatyk - +48 (71) 301-13-28



Pytanie nr 15

Zapytania do Zadania nr 2 (24) – Buty 2:

Zamawiający wymaga, aby wyspecyfikowane obuwie operacyjne było antystatyczne.

Czy Zamawiający wymaga, aby obuwie operacyjne było antystatyczne na całej powierzchni, na potwierdzenie czego Wykonawca załączy do oferty wynik badania potwierdzający oporność elektryczną?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje pierwotny opis przedmiotu zamówienia.

Pytanie nr 16

Zapytania do Zadania nr 10(73) – Obuwie operacyjne:

Czy Zamawiający dopuści w pozycji nr 1 i pozycji nr 2 obuwie w rozmiarach: 35/36, 37/38, 39/40, 41/42, 43/44, 45/46?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 17

Zapytania do Zadania nr 10(73) – Obuwie operacyjne:

Czy Zamawiający dopuści w pozycji nr 1 obuwie z płaską, urzeźbioną podeszwą zapewniającą antypoślizgowość z prześwitem nie większym niż 15 mm i podniesioną częścią tylną w wysokości około 1 cm w celu zabezpieczenia stopy przed wysunięciem się?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 18

Zapytania do Zadania nr 10(73) – Obuwie operacyjne:

Czy Zamawiający dopuści w pozycji nr 1 obuwie dostępne w trzech kolorach: zielonym, niebieskim, fioletowym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 19

Zapytania do Zadania nr 10(73) – Obuwie operacyjne:

Czy Zamawiający dopuści w pozycji nr 1 obuwie z gwarancją na 2 lata?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 20

Zapytania do Zadania nr 10(73) – Obuwie operacyjne:

Czy w przypadku negatywnej odpowiedzi na pytania nr 16, nr 17, nr 18, nr 19, Zamawiający dopuści realizację zamówień na obuwie z pozycji nr 1 w kolorze dostępnym u Wykonawcy, bez możliwości wyboru, a w przypadku braków magazynowych dopuści zamiennie realizację obuwia z pozycji nr 2?

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 16-19.

Pytanie nr 21

Zapytania do Zadania nr 10(73) – Obuwie operacyjne:

Czy chcąc otrzymać obuwie najwyższej jakości Zamawiający wymaga dołączenia do oferty testu właściwości ergonomicznych wg EN ISO 20344 oraz testu odporności na zginanie podeszwy wg EN ISO 20344?

Testy na właściwości ergonomiczne i odporność na zginanie podeszwy są kluczowymi elementami określającymi jakość i bezpieczeństwo obuwia operacyjnego, które chronią personel medyczny.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 22

Zapytania do Zadania nr 10(73) – Obuwie operacyjne:

Zamawiający wymaga, aby wyspecyfikowane obuwie operacyjne było antystatyczne.

Czy Zamawiający wymaga, aby obuwie operacyjne było antystatyczne na całej powierzchni, na potwierdzenie czego Wykonawca załączy do oferty wynik badania potwierdzający oporność elektryczną?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 23

Zapytania do Zadania nr 10(73) – Obuwie operacyjne:

Zamawiający w pozycji nr 2 wymaga obuwia spełniającego wymagania dla środków ochrony osobistej klasy I wg dyrektywy EEC 89/686. Dyrektywa 6/865 została uchylona i zastąpiona Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425 w sprawie środków ochrony indywidualnej.

Czy w związku z powyższym Zamawiający wymaga obuwia spełniającego wymagania zgodnie z Rozporządzeniem (UE)



Zespół Opieki Zdrowotnej w Oławie

ul.K.K.Baczyńskiego 1

55-200 Oława

REGON: 000306816 NIP: 912-16-50-658

tel.: +48 (71) 301-13-11

fax.: +48 (71) 301-13-12

www.zozolawa.wroc.pl

zozolawa@zozolawa.wroc.pl

2016/425?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 24

Zapytanie do Zadania 2 i 10:

Czy Zamawiający dopuści buty operacyjne nie będące wyrobami medycznymi?

Obuwie operacyjne nie ma bezpośredniego kontaktu z polem operacyjnym, więc nie jest wyrobem medycznym – pełni funkcję ochronną. Oferowane przez nas obuwie operacyjne spełnia wymagania dla środków ochrony osobistej klasy 1 wg Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 25

Czy Zamawiający w pakiecie 15 dopuści wysokiej jakości Zestaw do przezskórnej tracheostomii metodą Ciaglia. W skład zestawu wchodzi skalpel nr 11, igła 16G z kaniulą 14G, strzykawka 10ml, prowadnica nitinolowa z powłoką PTFE, wstępne, wyprofilowane rozszerzadło o dł.82mm, rozszerzadło właściwe – jeden rozmiar dla średnic rurek tracheostomijnych 7,0 8,0 i 9,0 z odpowiednim oznaczeniem na korpusie, długość zmatowionej, grawerowanej części zapewniającej pewny chwyt operatora to co najmniej 11cm, końcówka w kolorze białym zwiększającym jej widoczność w bronchoskopie, znacznik maksymalnej głębokości wejścia w tchawicę. Wykończenie krawędzi rozszerzadła właściwego umożliwia procedurę bez cewnika prowadzącego. Obydwa rozszerzadła pokryte substancją hydrofilną. Całość zapakowana sterylne na sztywnej tacy. Zestaw bez rurki. Do wyboru przez Zamawiającego rurki kompatybilne z zestawem :

Rurka tracheostomijna, z mankietem, z obrotowym łącznikiem 15mm. Rurka z mandrynem-intubatorem pokrytym hydrofilną powłoką z otworem na prowadnicę Seldingera i stoperem. Linia rtg na całej długości, elastyczny, przezroczysty kołnierz, w zestawie elastyczna kaniula wewnętrzna kodowana kolorem, szeroka, miękka opaska szyjna. Sterylna. Rozmiary 7,0; 8,0; 9,0mm

lub

Rurka tracheostomijna zbrojona z mankietem z ruchomą ramką o obrotowym mechanizmie blokującym umożliwiającym płynną regulację położenia – kliknięcie potwierdza prawidłowe zablokowanie kołnierza. Rurka z mandrynem-intubatorem pokrytym hydrofilną powłoką z otworem na prowadnicę Seldingera i stoperem. Kąt 100°. Wykonana z termowrażliwego PVC bez DEHP, sterylne. W zestawie elastyczna kaniula wewnętrzna kodowana kolorem z szeroką, miękką opaską. Rozmiary 7,0; 8,0; 9,0. Długość całkowita rurki w poszczególnych rozmiarach: 7,0 - 66,5 mm, 8,0 - 88,5 mm, 9,0 - 117,3 mm.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający podtrzymuje pierwotny opis przedmiotu zamówienia.

Pytanie nr 26

Zadanie nr 22 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści: Pętlę do polipektomii na zimno, pleciana, drut ze stali nierdzewnej o średnicy 0,24 mm, średnica otwarcia pętli wyłącznie 10 i 15 mm, średnica osłonki 2,4 mm? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 27

Zadanie nr 22 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści: Klipsownicę hemostatyczną, rozwarcie ramion klipsa wyłącznie 11 i 16 mm? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 28

Dotyczy: Rozdz. VI, ust. 11 SWZ oraz §5 ust. 4 Załącznika nr 4 – Wzór umowy (w zakresie części nr 26)

Zwracamy się z prośbą o wydłużenie czasu dostarczenia towaru zamiennego z 24 do 72 godzin w dni robocze.

Termin dostawy jest uzależniony od firmy kurierskiej. W zależności od godziny otrzymania powiadomienia od Zamawiającego, dotrzymanie 24 godzinnego terminu może okazać się niewykonalne ze względu na brak możliwości nadania przesyłki tego samego dnia.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 29

Dotyczy Rozdz. VI, ust. 12 SWZ oraz §5 ust. 5 Załącznika nr 5 – Wzór umowy (w zakresie części nr 26)

Zwracamy się z prośbą o wydłużenie czasu dostarczenia brakującego asortymentu z 24 do 72 godzin w dni robocze.

Dyrektor - +48 (71) 301-13-13

Z-ca dyrektora - +48 (71) 301-13-14

Pielęgniarka naczelną - +48 (71) 301-13-91

Centrala - +48 (71) 301-13-00

Księgowość - +48 (71) 301-13-19

Kadry - +48 (71) 301-13-25

Płace - +48 (71) 301-13-16

Organizacja i Zarządzanie - +48 (71) 301-13-15

Zamówienia Publiczne - +48 (71) 301-13-03

Zaopatrzenie - +48 (71) 301-13-17

Rozliczenia i Statystyka - +48 (71) 301-13-28

Informatyk - +48 (71) 301-13-28



tel.: +48 (71) 301-13-11 fax.: +48 (71) 301-13-12 www.zozolawa.wroc.pl zozolawa@zozolawa.wroc.pl
Termin dostawy jest uzależniony od firmy kurierskiej. W zależności od godziny otrzymania informacji o brakach, dotrzymanie 24 godzinnego terminu może okazać się niewykonalne ze względu na brak możliwości nadania przesyłki tego samego dnia.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 30

Dotyczy §13 Załącznika nr 5 – Wzór umowy (w zakresie części nr 26)

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zawarcie umowy w wersji elektronicznej. W przypadku zgody Zamawiającego, prosimy o modyfikację §13 Załącznika nr 5 poprzez nadanie mu następującej treści:

„Umowę sporządzono w wersji elektronicznej z wykorzystaniem podpisu kwalifikowanego ~~2-ch jednostronnych egzemplarzach, po jednym dla każdej ze stron.~~”

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 31

Dotyczy: SWZ Rozdział III pkt 4; załącznik nr 5 do SWZ – wzór umowy § 1 ust. 3, pakiet nr 18

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że realizacja dostaw częściowych będzie w ilościach obejmujących pełne opakowania zbiorcze: wężyk pompy 10szt., wężyk pacjenta 100 szt. i tym samym zamówienia będą składne tylko na całe opakowania zbiorcze (jeśli w formularzu asortymentowo-cenowym podano jednostkę miary sztuki). Ze względu na zachowanie sterylności jesteśmy zobowiązani, aby materiały dostarczać w oryginalnych opakowaniach od producenta, w związku z czym nie mamy możliwości przepakowania. W celu zachowania zasady przejrzystości postępowania prosimy o wpisanie odpowiedzi na powyższe pytanie do SWZ lub/i formularza asortymentowo-cenowego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza fasunek w przeliczeniu 100 szt. zgodnie z regułą matematyczną.

Pytanie nr 32

Dotyczy: SWZ Rozdział XVIII pkt 5; Załącznik nr 1 do SWZ – formularz oferty pkt VII, pakiet nr 18

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie możliwości przesłania umowy drogą korespondencyjną/elektronicznie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwość przesłania umowy drogą korespondencyjną.

Pytanie nr 33

Dotyczy: Załącznik nr 5 do SWZ – wzór umowy, § 1 ust. 3, pakiet nr 18

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o odstąpienie od możliwości składania zamówień telefonicznie. W rozmowie telefonicznej trudno jest zweryfikować osobę dzwoniącą co do jej upoważnienia do składania zamówień w imieniu placówki. Pisemne złożenie zamówienia jest również dokumentem łatwiejszym do zweryfikowania w przypadku spraw spornych lub reklamacji.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 34

Dotyczy: Załącznik nr 5 do SWZ – wzór umowy, § 8 ust. 7, pakiet nr 18

W naszej opinii zaproponowana łączna maksymalna wysokość wszystkich kar umownych na poziomie nieprzekraczającym 50% jest wysoka. Przyjęło się, że na rynku wyrobów medycznych, wynosi najczęściej 20 – 30 %. W związku z powyższym prosimy Zamawiającego do obniżenia łącznej maksymalnej wysokości wszystkich kar umownych do poziomu nie przekraczającego 30 % wartości umowy (pakiet nr 18) i prosimy o modyfikację zapisów umowy w tym zakresie.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 35

Dotyczy: Załącznik nr 9 do SWZ – Arkusz asortymentowo-cenowy, pakiet nr 18

Prosimy Zamawiającego o dodanie wymogu złożenia przez Wykonawcę wraz z ofertą oświadczenia dotyczącego przeprowadzenia szkolenia i demonstracji oferowanych wyrobów przez osobę posiadającą imienny certyfikat wydany przez producenta wstrzykiwacza CT Motion. Każdy z potencjalnych Wykonawców może natomiast oferować zestawy zamienne o innej konstrukcji i sposobie podłączenia, co może mieć wpływ na prawidłowość działania urządzenia, a w konsekwencji na jakość przeprowadzonego badania oraz bezpieczeństwo pacjenta oraz personelu Zamawiającego. Z uwagi na dobro, zdrowie i bezpieczeństwo pacjentów oraz konieczność zapewnienia poprawnej pracy urządzenia do podawania środka kontrastowego w tomografii komputerowej (TK), jak i również potrzebę właściwego przeszkolenia personelu w zakresie prawidłowego użytkowania oferowanych wyrobów, zasadne jest przeprowadzenie szkolenia – demonstracji przez każdego Wykonawcę, który złoży ofertę.



tel.: +48 (71) 301-13-11 fax.: +48 (71) 301-13-12 www.zozolawa.wroc.pl zozolawa@zozolawa.wroc.pl

Demonstracja oraz szkolenie pokazowe oferowanych wyrobów medycznych zostaną przeprowadzone przed wyborem najkorzystniejszej oferty, przez osobę posiadającą ważny, imienny certyfikat wydany przez producenta wstrzykiwacza CT Motion firmy Ulrich, potwierdzający uprawnienia do wykonywania czynności przy tym urządzeniu. Jednocześnie Wykonawca powinien oświadczyć, że demonstracja nie będzie obejmować żadnych czynności serwisowych, ani ingerencji w oprogramowanie urządzenia, a jedynie czynności użytkowe niezbędne do prezentacji oferowanego zestawu. Dodatkowo Wykonawca wykonujący szkolenie powinien oświadczyć, że jest odpowiedzialny za bezpieczeństwo i prawidłowy przebieg demonstracji spoczywa na Wykonawcy.

W celu zachowania zasady przejrzystości postępowania prosimy o wpisanie odpowiedzi na powyższe pytanie do SWZ lub/i formularza asortymentowo-cenowego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 36

Dotyczy: Załącznik nr 9 do SWZ – Arkusz asortymentowo-cenowy, pakiet nr 18

Czy Zamawiający będzie wymagał, wraz z ofertą, certyfikatu bezpieczeństwa mikrobiologicznego WYDANEGO PRZEZ PRODUCENTA WĘŻYKÓW dla układu podającego środek kontrastowy pacjentowi przez 24 godziny bez konieczności wymiany układu z wyłączeniem wężyka pacjenta. W celu zachowania zasady przejrzystości postępowania prosimy o wpisanie odpowiedzi na powyższe pytanie do SWZ lub/i formularza asortymentowo-cenowego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 37

Dotyczy: Załącznik nr 9 do SWZ – Arkusz asortymentowo-cenowy, pakiet nr 18

Wedle naszej wiedzy wstrzykiwacz objęty jest gwarancją. Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, czy w związku z tym nie dopuszcza zamienników, które spowodują utratę tej gwarancji? Przedmiotem zamówienia są zaawansowane materiały eksploatacyjne wykorzystywane w procesie leczenia i diagnostyki pacjentów, które mają zapewnić bezpieczeństwo pacjentów. W celu zachowania zasady przejrzystości postępowania prosimy o wpisanie odpowiedzi na powyższe pytanie do SWZ lub/i formularza asortymentowo-cenowego.

„Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 20 listopada 2025 r. KIO 4262/25 (...)Zamawiający zobligowany jest do respektowania warunków gwarancji i zapewnienia bezpieczeństwa użytkowania posiadanych sprzętów medycznych. Wymóg stosowania oryginalnych lub zatwierdzonych wężyków nie jest przejawem celowego ograniczenia konkurencji, tylko wprost wynika z dokumentacji technicznej sprzętu”.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje produktów zgodnych z opisem przedmiotu zamówienia i dopuszczeniami.

Pytanie nr 38

Dotyczy: Załącznik nr 9 do SWZ – Arkusz asortymentowo-cenowy, pakiet nr 18 poz. 1

Czy Zamawiający będzie wymagał, aby wężyk pompy posiadał filtr cząstek o wydajności 15 µm? Czy powyższa wielkość powinna być potwierdzona dodatkowym oświadczeniem producenta wężyków? W celu zachowania zasady przejrzystości postępowania prosimy o wpisanie odpowiedzi na powyższe pytanie do SWZ lub/i formularza asortymentowo-cenowego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 39

Dotyczy: Załącznik nr 9 do SWZ – Arkusz asortymentowo-cenowy, pakiet nr 18

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający będzie wymagał, aby wężyk pompy zawierał czujnik ciśnienia ze zintegrowanym filtrem cząstek oraz aby wbudowany zawór zwrotny znajdował się na jednym końcu wężyka. W celu zachowania zasady przejrzystości postępowania prosimy o wpisanie odpowiedzi na powyższe pytanie do SWZ lub/i formularza asortymentowo-cenowego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 40

Dotyczy: Załącznik nr 9 do SWZ – Arkusz asortymentowo-cenowy, pakiet nr 18

Czy Zamawiający będzie wymagał kompatybilnego produktu z pompą automatyczną do podaży kontrastu posiadaną przez Zamawiającego - m.in. czy produkty muszą pasować do zacisków pompy bez możliwości ich rozłączania się w trakcie prowadzenia badania lub powstawania jakichkolwiek nieszczelności prowadzących do zaciągania powietrza oraz muszą zapewniać prawidłowy przepływ kontrastu, co jest bezpośrednio związane z bezpieczeństwem pacjenta i prawidłowym przebiegiem badania? W celu zachowania zasady przejrzystości postępowania prosimy o wpisanie odpowiedzi na powyższe pytanie do SWZ lub/i formularza asortymentowo-cenowego.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje produktów zgodnych z opisem przedmiotu zamówienia.



Pytanie nr 41

Dotyczy: Załącznik nr 9 do SWZ – Arkusz asortymentowo-cenowy, pakiet nr 18

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby umieścić poniższy zapis w umowie:

Wykonawca ma obowiązek dokonania napraw wstrzykiwaczy w sytuacji gdy ich uszkodzenie powstanie w wyniku stosowania przedmiotu dostawy dostarczonego przez Wykonawcę. Jeżeli Wykonawca będzie uchylał się od obowiązku naprawy, zobowiązany będzie do pokrycia kosztów 100 % wartości kosztu naprawy w/w urządzenia. Za podstawę żądania przez Zamawiającego kosztów naprawy wstrzykiwaczy uważa się pisemną opinię lub ekspertyzę serwisu urządzenia. Naprawa urządzenia wykonana zostanie w autoryzowanym serwisie producenta. Koszty związane z naprawą, opinią i/lub ekspertyzą oraz transportem ponosi Wykonawca. W celu zachowania zasady przejrzystości postępowania prosimy o wpisanie odpowiedzi na powyższe pytanie do SWZ lub/i umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 42

Dotyczy: Załącznik nr 5 do SWZ – wzór umowy, § 1 ust. 5, pakiet nr 18

Prosimy Zamawiającego o dopisanie do umowy następującego zdania: „Zamówienia będą składane do godziny 14. Zamówienia złożone po godzinie 14, będą traktowane jako zamówienia złożone dnia kolejnego, a godziny będą liczone od kolejnego dnia roboczego od godziny 8:00”.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 43

Dotyczy: Załącznik nr 5 do SWZ – wzór umowy, § 5 ust. 4, pakiet nr 18

Prosimy Zamawiającego o modyfikację zapisów, w pakiecie nr 18, aby termin na dostarczenie towaru zamiennego wynosił **48 godzin liczonych w dni robocze**.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 44

Dotyczy: Załącznik nr 5 do SWZ – wzór umowy, § 5 ust. 5, pakiet nr 18

Prosimy Zamawiającego o dopisanie zdania: „dotyczy sytuacji, w której braki ilościowe zostały zgłoszone do Wykonawcy do godziny 14”.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 45

Dotyczy Zadania nr 20

Czy ze względu na specjalistyczny charakter zamówienia oraz fakt, że przedmiotem zamówienia w Zadaniu nr 20 nie są to leki ratujące życie a sprzęt, którego zakup można zaplanować z odpowiednim wyprzedzeniem, a ponadto wymaga on wprowadzenia zza granicy, Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy dla Zadania nr 20 do 14 dni roboczych od złożenia zamówienia?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 46

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niektórych elementów przedmiotu zamówienia w Zadaniu nr 20 tj. łącznik ISO do drenu insuflacyjnego, który nie podlega Rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r., dyrektywie 93/42/EWG, ani ustawie z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. 2022 poz. 974), a zatem obowiązkowi wystawienia deklaracji zgodności oraz obowiązkowi oznakowania znakiem CE, dla którego stawka VAT wynosi 23% (tzw. wyrób niemedyczny)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 47

Dot. Załącznika nr 9 Formularz asortymentowo cenowy Zadanie nr 20 - Czy w związku z tym, że opisane w Załączniku nr 9 formularz asortymentowo cenowy poz. 2-4 dreny, są pakowane przez producenta w opakowania handlowe po 10 sztuk (1 opak = 10 szt) Zamawiający potwierdzi, że będzie zamawiał towar w pełnych opakowaniach?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza przeliczenie zgodnie z regułą matematyczną.

Pytanie nr 48

Dot. terminu ważności min. 12 m-cy - Biorąc pod uwagę termin obowiązywania przyszłej umowy a także sukcesywny charakter dostaw częściowych, czyli że Zamawiający nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów, prosimy o wyrażenie zgody na dostawę wyrobów oferowanych w Zadaniu nr 20 z terminem



tel.: +48 (71) 301-13-11

fax.: +48 (71) 301-13-12

www.zozolawa.wroc.pl

zozolawa@zozolawa.wroc.pl

ważności nie krótszym niż 9 miesięcy licząc od daty dostawy?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 49

Dot. terminu ważności min. 12 m-cy, Zadanie nr 20 - Prosimy o potwierdzenie, że wymagany termin ważności min. 12 m-cy nie dotyczy oferowanych wyrobów niesterylnych, nie posiadających terminów ważności.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

Pytanie nr 50

Prosimy o potwierdzenie, że gwarancja nie obejmuje uszkodzeń powstałych z przyczyn zewnętrznych oraz spowodowanych uszkodzeniem z winy użytkownika oraz przypadków naturalnego zużycia się (na skutek korzystania z nich przez użytkownika) akcesoriów, części i materiałów /elementów zużywalnych (eksploatacyjnych) oraz jednorazowego użytku wchodzących w skład przedmiotu umowy, a w szczególności, że nie znajdują do nich zastosowania zapisy dotyczące przedłużenia i odnowienia gwarancji? Przy odmiennej niż wyżej zaproponowana interpretacji, nie będzie możliwe skalkulowanie ceny oferty na poziomie akceptowalnym dla Zamawiającego, bowiem nie jest możliwe przewidzenie, jaką ilość razy materiały eksploatacyjne będą wymienione – teoretycznie możliwa jest nieograniczona ilość wymian.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, że gwarancja nie obejmuje uszkodzeń spowodowanych uszkodzeniem z winy użytkownika oraz przypadków naturalnego zużycia się (na skutek korzystania z nich przez użytkownika). Zamawiający zastrzega, że oczekuje, aby gwarancja jakości dotyczyła również akcesoriów, części i materiałów /elementów zużywalnych (eksploatacyjnych) oraz jednorazowego użytku wchodzących w skład przedmiotu umowy, jednak nie obowiązuje ona po ich naturalnym zużyciu.

Pytanie nr 51

Dotyczy pkt. VI. 11., 12. SWZ Termin wykonania zamówienia oraz §5 ust. 4.,5 . wzoru umowy - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostarczenia towaru zamiennego na czas rozpatrzenia reklamacji oraz brakującego asortymentu w przypadku stwierdzenia przez Zamawiającego braków ilościowych w dostarczonym towarze do 3 dni roboczych w zakresie Zadania nr 20 od momentu powiadomienia przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 52

Dot. §8 ust. 1. tiret pierwszy wzoru umowy – Czy w celu miarkowania kar umownych, Zamawiający obniży wysokość kary z tytułu zwłoki w dostawie do 0,2% wartości netto zamówionego i niedostarczonego w terminie towaru za każdy dzień zwłoki? Kary umowne przewidziane przez Zamawiającego są wygórowane. Powszechną praktyką w zamówieniach publicznych jest stosowanie kar umownych na poziomie 0,1-0,2% za każdy dzień zwłoki Prosimy Zamawiającego o dokonanie stosownej zmiany w projekcie umowy.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 53

Dot. §8 ust. 1. tiret drugi wzoru umowy – Czy w celu miarkowania kar umownych, Zamawiający obniży wysokość kary z tytułu zwłoki w realizacji reklamacji do 0,3% wartości netto przedmiotu zamówienia za każdy dzień zwłoki? Ustalane kary są wygórowane i odbiegają od standardów przyjętych na rynku wyrobów medycznych w zamówieniach publicznych.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 54

Dot. §8 ust. 7. wzoru umowy – W celu miarkowania kar umownych, prosimy Zamawiającego o obniżenie łącznej wysokości kar umownych z 50% do 20% wartości umowy brutto? Określenie tak wysokiego górnego limitu naliczenia kary umownej w praktyce może powodować, iż jej celem nie będzie zagwarantowanie Zamawiającemu sprawiedliwej rekompensaty, czy zdyscyplinowanie wykonawcy, ale umożliwienie Zamawiającemu wzbogacenie się, co jest sprzeczne z naturą kary umownej, szczególnie, że Zamawiający zastrzegł w umowie możliwość dochodzenia na zasadach ogólnych odszkodowania przewyższającego wysokość kar umownych. W związku z powyższym wnosimy jak na wstępie.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 55

Do umowy:

Zwracamy się z prośbą o umieszczenie w umowie zapisu dotyczącego minimum logistycznego tj. Zamawiający będzie składał zamówienie według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być niższa niż 500 zł netto?



Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 56

Zadanie 7, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści kaczkę o wymiarach 245x105x125mm o pojemności 875ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 57

Zadanie 7, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'100 sztuk wraz z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zmianę fasunku przeliczenie zgodnie z regułą matematyczną.

Pytanie nr 58

Zadanie 7, pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'120 sztuk wraz z odpowiednim przeliczeniem i zaokrągleniem do pełnych opakowań w górę?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zmianę fasunku przeliczenie zgodnie z regułą matematyczną.

Pytanie nr 59

Zadanie 7, pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści baseny z nazwą producenta na opakowaniu zbiorczym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 60

Zadanie 7, pozycja 3 Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'100 sztuk wraz z odpowiednim przeliczeniem i zaokrągleniem do pełnych opakowań w górę?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zmianę fasunku przeliczenie zgodnie z regułą matematyczną.

Pytanie nr 61

Zadanie 7, pozycja 5 Czy Zamawiający dopuści miskę nerkową o pojemności użytkowej 700ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 62

Zadanie 7, pozycja 5 Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'300 sztuk wraz z odpowiednim przeliczeniem i zaokrągleniem do pełnych opakowań w górę?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zmianę fasunku przeliczenie zgodnie z regułą matematyczną.

Pytanie nr 63

Zadanie 7, pozycja 5 Czy Zamawiający dopuści nerki z nazwą producenta na opakowaniu zbiorczym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 64

Zadanie 7, pozycja 6 Czy Zamawiający dopuści miskę o wymiarach 315x225x110mm, wadze 65g +/- 6g?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zmianę w wymiarze i wadze i podtrzymuje pozostałe parametry SWZ.

Pytanie nr 65

Zadanie 7, pozycja 6 Czy Zamawiający dopuści miskę z czasem nasiąkania do 4h z odpornością temperatury 35°C +/- 3 °C, produkt przystosowany do mycia z użyciem mydła oraz gorącej wody o temperaturze do 45°C?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 66

Zadanie 7, pozycja 6 Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'100 sztuk wraz z odpowiednim przeliczeniem i zaokrągleniem do pełnych opakowań w górę?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zmianę fasunku przeliczenie zgodnie z regułą matematyczną.

Pytanie nr 67

Zadanie 7, pozycja 7 Czy Zamawiający dopuści miskę małą o wymiarach 2440x179x80mm, pojemność 1l?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zmianę wymiarów i podtrzymuje pozostałe parametry SWZ.

Pytanie nr 68

Zadanie 7, pozycja 7 Czy Zamawiający dopuści miski z nazwą producenta na opakowaniu zbiorczym?



Pytanie nr 69

Zadanie 7, pozycja 7 Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'200 sztuk wraz z odpowiednim przeliczeniem i zaokrągleniem do pełnych opakowań w górę?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zmianę fasunku przeliczenie zgodnie z regułą matematyczną

Pytanie nr 70

Zadanie 7, pozycja 10 Czy Zamawiający dopuści miskę o wymiarach 315x225x110mm, wadze 65g +/- 6g?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 71

Zadanie 7, pozycja 10 Czy Zamawiający dopuści miskę z czasem nasiąkania do 4h z odpornością temperatury 35°C +/- 3 °C, produkt przystosowany do mycia z użyciem mydła oraz gorącej wody o temperaturze do 45°C?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 72

Zadanie 7, pozycja 10 Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'100 sztuk wraz z odpowiednim przeliczeniem i zaokrągleniem do pełnych opakowań w górę?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zmianę fasunku przeliczenie zgodnie z regułą matematyczną.

Pytanie nr 73

Zadanie 8, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści nożyki chirurgiczne posiadające skalę tylko w centymetrach, mechanizm blokady bez kliknięcia tylko wizualizacją?



Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 74

Pakiet 20

Czy Zamawiający w jednostce miary oczekuje ilości sztuk czy opakowań?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 75

Pakiet 22

Czy Zamawiający w jednostce miary oczekuje ilości sztuk czy opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający doprecyzowuje, że w jednostce miary oczekuje sztuk. Zamawiający dokonał modyfikacji w zadaniu nr 22 poprzez poprawienie omyłek pisarskich w kolumnach Jednostka miary i Ilość.

W załączeniu do odpowiedzi zmodyfikowany Załącznik nr 9 do SWZ Arkusz asortymentowo-cenowy dla zadania 22.

Pytanie nr 76

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie do ofertowania dla pozycji 1 zadania nr 18 (127) rozwiązania równoważnego, tj. sterylnego wężyka pompy wyposażonego w trzy igły przebijające środki z kontrastem i NaCl, zabezpieczone kapturkami ochronnymi; elementy wężyka umożliwiają monitorowanie ciśnienia w systemie wężyków; zawiera zintegrowany filtr cząsteczkowy w czujniku ciśnienia; zawór zwrotny znajduje się w końcowej części wężyka – poza złączem Luer lock a ok.12cm od złącza; czas pracy na wężyku pompy wynosi 24 godziny niezależnie od ilości przebytych iniekcji; bez zawartości lateksu oraz ftalanów (DEHP; informacja o braku ftalanów potwierdzona w instrukcji obsługi dołączanej do każdego opakowania zbiorczego; szczelność ciśnieniowa 22,4 bar maks. do pompy Ulrichinject CT



tel.: +48 (71) 301-13-11 fax.: +48 (71) 301-13-12 www.zozolawa.wroc.pl zozolawa@zozolawa.wroc.pl
Motion firmy Ulrich Medical. Dopuszczenie zaproponowanych przez nas rozwiązań wpłynie pozytywnie na konkurencyjność ofert w niniejszym postępowaniu, co w konsekwencji może przynieść Zamawiającemu uzyskanie atrakcyjniejszych ofert cenowych, a co za tym idzie wymierne oszczędności w budżecie placówki.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 77

Czy Zamawiający w Zadanie nr: 15 (115) – Tracheotomia metodą Ciaglia dopuści zestaw jednorazowy do zakładania tracheostomii przezskórnej Tracoe metodą Seldingera. Skład zestawu:

- jednostopniowe zielone rozszerzadło w kształcie rogu z powłoką hydrofilną i wstępnie założonym cewnikiem prowadzącym,
- przewodnik ze znacznikiem pozycjonującym o średnicy 0,050 (1,27 mm), wykonany z odpornego na zaginania nitinolu z osłoną i systemem wprowadzania
- zamiast rozszerzaczy ładujących do rurki tracheostomijnej – rurka tracheostomijna kompletnym z zestawem do wprowadzenia jej po przewodnicy Seldingera w rozmiarach 7, 8, 9 lub 10 mm – w zależności od potrzeb Zamawiającego
- 1 x igła wprowadzająca z kaniulą 7 cm, 14 G,
- krótkie rozszerzadło o rozmiarze 14 FR; 5 cm,
- skalpel jednorazowego użytku nr 15,
- strzykawka 10(12) ml,
- bez pojemnika na zużyte igły,
- żel poślizgowy 2,7g,
- 4 x kompresy,
- bez zakrzywionych kleszczyków hemostatycznych

Zaoferowana w zestawie rurka posiada poniższe cechy:

- rurka tracheostomijna z mankietem niskociśnieniowym oraz możliwością odsysania wydzieliny z przestrzeni podgłośnia przez płaski kanał znajdujący się nad mankietem. Rurka wraz ze specjalnie dedykowanym stożkowym przewodnikiem (z otworem na przewodnicę Seldingera) do wprowadzania rurki do tchawicy, z silikonową tuleją wypełniającą szczelinę pomiędzy przewodnikiem a końcem rurki. Konstrukcja rurki dodatkowo umożliwi ruchy rotacyjne kołnierza wzdłuż osi pionowej i poziomej, dzięki czemu kołnierz podąża za ruchami głowy pacjenta (rurka nie ma tendencji do wysuwania się). W zestawie z rurką znajdują się 2 kaniule wewnętrzne z łącznikiem 15 mm z możliwością blokady przed wyciągnięciem, zestaw łączników do odsysania oraz tasiemka mocująca. Rurka wykonana z poliuretanu, o bardzo cienkich ściankach, mankiet rurki z wysokiej klasy medycznego PCV – nie zawierającego DEHP. Całość w sterylnym opakowaniu.

Rozmiary:

- Średnica wewnętrzna rurki: 7 mm, średnica zewnętrzna 9,8 mm,
- Średnica wewnętrzna rurki: 8 mm, średnica zewnętrzna 10,8 mm,
- Średnica wewnętrzna rurki: 9 mm, średnica zewnętrzna 11,8 mm,
- Średnica wewnętrzna rurki: 10 mm, średnica zewnętrzna 12,8 mm.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 78

Dotyczy projektowanych postanowień umowy, załącznik nr 5 do SWZ

Czy Zamawiający wydłuży dla Zadanie nr 15 terminy reklamacji wynikające z § 5 ust 4 i 5 do min. 3 dni robocze?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 79

Dotyczy: Rozdz. XVII, ust. 1 SWZ (w zakresie części nr 26)

Zwracamy się z prośbą o wydłużenie maksymalnego czasu dostawy z 72 godzin do 120 godzin w dni robocze.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 80

Zadanie 27:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie instrumentu laparoskopowego ssąco-płuczającego z białą rękojeścią i podwójnym drenem (jeden ssący, drugi do podania irygacji), posiada dwa niebieskie przyciski: ssanie oraz płukanie oznaczone strzałką, zerowy kąt połączenia rękojeści z drenem zapobiega zatykaniu przy odsysaniu, ssak matowy zakończony atraumatycznie z otworami bocznymi, ssak o dł. 35 cm.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.



Pytanie nr 81

Zadanie 27:

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje, aby kaniula była wykonana z włókna szklanego nieprzewodzącego prądu, co redukuje ryzyko wystąpienie elektrourazów podczas wykonywanych procedur przy użyciu innych elektronarzędzi?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 82

Zadanie 27:

Prosimy o sprecyzowanie czy kaniula ssąca ma posiadać 6 otworów bocznych poprawiających ssanie?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 83

Pytanie dotyczące treści zapisów umowy

W postanowieniach umowy zawarto zapis odnośnie gwarantowanego poziomu realizacji umowy. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o zmianę zapisów treści umowy na zapis, aby gwarantowany poziom realizacji umowy wynosił minimum 60% wartości umowy. Jest to praktyka powszechnie stosowana w placówkach służby zdrowia. Wykonawcy chcąc należycie wywiązać się z zobowiązań wynikających z zwartej umowy z Zamawiającym podejmują niezbędne i kosztochłonne kroki w celu zgromadzenia wystarczającej ilości przedmiotu dostawy. Zwolnienie się Zamawiającego z zobowiązania nabycia co najmniej 60% przedmiotu umowy naraża Wykonawcę na niczym nieuzasadnione straty.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 84

Pytanie dotyczące treści zapisów umowy

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany zapisu dotyczącego terminu dokonania zapłaty wynagrodzenia należnego Wykonawcy na zapis: „Za dzień zapłaty uznaje się dzień uznania rachunku bankowego **Wykonawcy**”? Doktryna oraz judykatura przyjmują stanowisko, zgodnie z którym za dzień spełnienia świadczenia pieniężnego uznaje się dzień uznania rachunku bankowego wierzyciela (Wykonawcy). Powyższe wynika również z brzmienia art. 454 § 2 k.c. zgodnie z którym miejscem spełnienia świadczenia, jest miejsce siedziby przedsiębiorstwa wierzyciela. W związku z tym dopiero uzyskanie środków na rachunku wierzyciela może być uznane za spełnienie świadczenia, jako realne rozliczenie zobowiązania. Przyjęcie dnia obciążenia rachunku Zamawiającego jako dnia zapłaty prowadzi do sytuacji, w której Wykonawca nie otrzymawszy środków w terminie, znajduje się jednocześnie w sytuacji, w której świadczenie uznane jest za spełnione.

Jak stwierdził Sąd Najwyższy w uchwale z dnia 4 stycznia 1995 r., sygn. akt III CZP 164/94, przepis art. 454 k.c. wprowadzie wprost reguluje problematykę miejsca wykonania zobowiązania, jednakże - co nie budzi wątpliwości - dotyczy także chwili spełnienia świadczenia. Skutkiem rozliczenia przeprowadzonego w formie bezgotówkowej jest obciążenie rachunku dłużnika oznaczoną w jego dyspozycji kwotą, a następnie uznanie - tą samą kwotą - rachunku wierzyciela. Ze względu na fakt, że uznanie polega na uczynieniu na rachunku wierzyciela stosownego wpisu po stronie credit ("ma"), wierzyciel z tą samą chwilą uzyskuje uprawnienie do swobodnego rozporządzania objętymi wpisem środkami pieniężnymi. W efekcie uznanie rachunku wierzyciela realizuje klasyczną konstrukcję zapłaty. Z tą chwilą następuje umorzenie (wygaśnięcie) zobowiązania - stwierdził Sąd Najwyższy w uzasadnieniu uchwały.

Tym samym wnosimy o dokonanie zmiany w treści wzoru umowy, zgodnie z powyższym pytaniem oraz zasadami regulowania zobowiązań wynikającymi z przepisów kodeksu cywilnego.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisów w umowie i dokonuje zmiany zapisów w § 4 ust. 7 w brzmieniu jak poniżej:

„7. Za termin zapłaty uznaje się dzień uznania rachunku bankowego Wykonawcy.”

Pytanie nr 85

Pytanie dotyczące treści zapisów umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na składanie zamówień na produkty z ewentualnej umowy w ilości będącej najmniejszym lub wielokrotnością najmniejszego opakowania handlowego?

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 86

Pakiet 25 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: Rękawice chirurgiczne lateksowe bezpudrowe z syntetyczną powłoką polimerową, powierzchnia zewnętrzna delikatnie teksturowana na całej części chwytnej rękawicy zapewniająca pewny chwyt, mankiet rolowany. Zgodnie z normą EN 455-1,2,3,4. Średnia grubość na palcu 0,22 mm, na dłoni 0,19 mm, na



tel.: +48 (71) 301-13-11 fax.: +48 (71) 301-13-12 www.zozolawa.wroc.pl zozolawa@zozolawa.wroc.pl
mankiecie 0,17 mm; AQL maks. 0,65, długość rękawicy min. 287 mm, sterylizowane radiacyjnie. Siła zrywania (przed i po starzeniu) min. 16 N. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Poziom protein alergenny poniżej poziomu wykrywalności wg. metody FitKit (badania niezależnego laboratorium wg. ASTM D7427-16, z podaną nazwą rękawic, których ono dotyczy). Odporne na przenikanie co najmniej 3 substancji na poziomie 6, w stężeniach wymienionych w normie EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie min. 7 substancji chemicznych z czasem przenikania >480 min zgodne z EN 16523-1 i/lub EN ISO 374-1 (raport wystawiony przez jednostkę notyfikowaną). Odporne na przenikanie min. 16 cytostatyków z czasem przenikania >240min., zgodnie z ASTM D 6978 (raport wystawiony przez niezależne laboratorium). Wolne od chemicznych akceleratorów: ZDBC, MBT, ZMBT, DPG. Produkowane zgodnie z ISO 13485 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie, wewnętrzne papierowe z opisem i kodem kreskowym. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. nazwa rękawicy, rozmiar oraz oznaczenie lewa/prawa (L i R). Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 87

Pakiet 25 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: Rękawice chirurgiczne, lateksowe bezpudrowe z wewnętrzną wielowarstwową powłoką polimerową o strukturze sieci. Kształt anatomiczny z przeciwnym kciukiem, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, AQL 0,65; średnia grubość na palcu 0,22 - 0,24 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,17 mm, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, mankiety rolowane, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie. Długość min. 260-280 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671 oraz EN ISO 374-5. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację min. 20 substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 oraz na penetrację min. 18 cytostatyków zgodnie z ASTM D6978. Rękawice chroniące przed skażeniami radioaktywnymi, zgodnie z EN 421, potwierdzone certyfikatem jednostki notyfikowanej. Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakością ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. rozmiar rękawicy oraz oznaczenie lewa/prawa (L i R). Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 88

Pakiet 25 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: Rękawice chirurgiczne, lateksowe, bezpudrowe z wewnętrzną powłoką zawierającą powłokę hydrofobową z hydrofilową substancją aktywowaną w zależności od środowiska, powlekana poliuretanem i silikonem. Powierzchnia zewnętrzna teksturowana na palcach i wewnętrznej części dłoni, silikonowana. Wykonane z naturalnego lateksu, zapewniające wysoką elastyczność, czułość dotykową oraz bardzo dobrą chwytność narzędzi. Średnia grubość na palcu 0.33 ± 0.03 mm, na dłoni 0.31 ± 0.03 mm, na mankiecie 0.25 ± 0.03 mm, AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne z zakrzywionymi palcami mankiety rolowane z niechlorowaną taśmą adhezyjną wykonaną w technologii SUREFIT. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe. Długość mediana min. 300 mm. Odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 oraz ISO 16604. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 16523-1 oraz na przenikanie leków cytostatycznych zgodnie z ASTM D6978. Produkowane w zakładach posiadających wdrożone i certyfikowane systemy zarządzania jakością ISO 13485, ISO 14001 oraz ISO 9001. Pakowane po 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 89

Pakiet 25 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: Rękawice chirurgiczne, syntetyczne neoprenowe, bezpudrowe z syntetyczną wielowarstwową powłoką polimerową z poliakrylanem i surfaktantem, powierzchnia zewnętrzna gładka, chwytna. Średnia grubość: na palcu 0,19 mm, dłoń 0,16 mm, na mankiecie 0,14 mm, AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, jasnobrązowe, długość min. 290 mm. Mankiety rolowane ze specjalną teksturą adhezyjną, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Wyrób medyczny klasy IIa i Środek ochrony indywidualnej kategorii III, typ A wg EN ISO 374-1. Odporne na przenikanie min. 20 substancji chemicznych wg EN 16523-1 w tym co najmniej 5 używanych w środkach dezynfekcyjnych tj. min. przyspieszony tlenek wodoru, 70% izopropanol, powidon jodu, kwas nadoctowy, podchloryn sodowy oraz min. 30 leków cytostatycznych wg ASTM D 6978 (załączyć raport z wynikami badań). Produkowane zgodnie z ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Na rękawicy fabrycznie nadrukowany min. nazwa rękawicy, rozmiar oraz oznaczenie lewa/prawa (L i R). Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.



Pytanie nr 90

Zadanie nr: 16 (118) – Układ oddechowy do PANDA

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie układu zawierającego ramię wdechowe niepodgrzewane, długość linii wdechowej 150 cm oraz zastawki PEEP o średnicy zewnętrznej 22mm.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 91

1. Zwracamy się z wnioskiem o zmianę treści SWZ poprzez zmodyfikowanie zapisu dot. §8 ust.7 wzoru Umowy. Zamawiający wskazał: "Zamawiający zastrzega łączną maksymalną wysokość kar umownych do wartości brutto niniejszej umowy." Zamawiający, ustalając górny limit kar umownych winien mieć na uwadze, że wysokość kary umownej nie powinna prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia Zamawiającego, czy naruszenia zasady proporcjonalności, zgodnie z art. 16 ustawy Pzp. W związku z powyższym Wykonawca wnosi o zmianę treści SWZ poprzez zmianę postanowienia zawartego w § ust wzoru Umowy i obniżenie kary umownej do 30%

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 92

Zwracamy się z prośbą o zmianę postanowienia § 8ust. pkt 1 umowy w zakresie naliczania kary umownej za zwłokę. Obecne brzmienie przewiduje karę umowną w wysokości 0,2% wartości netto zamówionego i niedostarczonego w terminie towaru za każdą godzinę zwłoki Wnosimy o zmianę sposobu naliczania kary z „za każdą godzinę zwłoki” na „za każdy dzień zwłoki”. Proponujemy następujące brzmienie: Uzasadnienie: naliczanie kary za każdą godzinę zwłoki może prowadzić do jej nieproporcjonalnego wzrostu w stosunku do wartości świadczenia oraz charakteru dostawy. Naliczanie kary za każdy dzień zwłoki jest rozwiązaniem bardziej proporcjonalnym i rynkowo stosowanym, a jednocześnie nadal zabezpiecza Zamawiającego w zakresie terminowej realizacji zamówienia.

Odpowiedź: Zgodnie z SWZ.

W przypadku dopuszczenia przez Zamawiającego zmiany wielkości opakowania ilości należy przeliczyć do pełnego opakowania zgodnie z regułą matematyczną – od 0,1 do 0,49 należy zaokrąglić w dół, od 0,5 i powyżej – w górę.

Zamawiający informuje, że pytania oraz odpowiedzi na nie stają się integralną częścią specyfikacji warunków zamówienia i będą wiążące przy składaniu ofert.

Z up. Dyrektora -

Specjalista ds. Zamówień Publicznych

Agata Łuciw