

Wałbrzych, dnia 05.07.2023r.

DZPZ-530-Zp/39/PN/23

**Wykonawcy – wszyscy**

***Dotyczy: Dostawa materiałów medycznych na Oddziały Szpitalne - Zp/39/PN/23***

Specjalistyczny Szpital im. dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu zgodnie z art. 135 ust. 1 i 2 ustawy Pzp odpowiada na pytania Wykonawcy w przedmiotowym postępowaniu.

**Pytanie nr 1, dot. pakietu nr 9 poz. 1 i 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktów, których czas wchłaniania wynosi około 3-4 tygodnie od momentu zaimplantowania?

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga czasu wchłaniającego od 4 do 6 tygodni.**

**Pytanie nr 2, dot. pakietu nr 9 poz. 1 i 2**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w pakiecie nr. 9 poz. 1 i 2 gąbki żelatynowej hemostatycznej, która wchłania w przybliżeniu 40-50-krotność wody w stosunku do swojej wagi i łatwo przylega do miejsca krwawienia, o czasie wchłaniania 3-4 tygodnie, hemostaza 2-3 minut? Rozmiary zgodnie z SWZ.

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z opisem SWZ.**

**Pytanie nr 3, dot. pakietu nr 3**

Czy Zamawiający dopuści koszule wykonane z nieprzezroczystej włókniny typu SMS o gramaturze min. 35 g/m kw., niebieskie, dostępne w rozmiarze uniwersalnym (długość 120 cm, obwód -140 cm)?

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga:**

- koszula uszyta z włókniny SMS lub PP45g/m<sup>2</sup>, w kolorze niebieskim, zielonym lub granatowym,
- długość koszuli : 115-120 cm,
- włóknina całkowicie nieprzejrzysta,
- koszula uszyta z całości, wyklucza się koszule wiązane typu szlafrok możliwość wyboru rozmiaru koszuli : L, XL, XXL.
- wymagane próbki dołączone do oferty.

**Pytanie nr 4, dot. pakietu nr 1**

Czy Zamawiający dopuści kaniule dożylnie z portem wykonane z FEP?

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający w SWZ oczekuje kaniuli bez portu, wykonanej z poliuretanu, który zmniejsza ryzyko okluzji cewnika w sytuacji zgięcia cewnika w miejscach narażonych np. okolicach stawów. Wykonanie kaniul z poliuretanu, stosowanych przede wszystkim u wcześniaków, minimalizuje ryzyko wystąpienia stanów zapalnych i urazów mechanicznych.**

**Pytanie nr 5, dot. pakietu nr 7 poz.3**

Czy Zamawiający w Pakiecie Nr 7 poz. 3 dopuści roztwór błękitu trypanu o stężeniu 0,75 mg ,brillant blue G o stężeniu 0,125 mg, polietylenoglikolu 3350 o stężeniu 4%, o czystości co najmniej 97% potwierdzonej badaniami zgodnie z ISO-10993, rozcieńczonych w fizjologicznym roztworze chlorku sodowego, pH roztworu 7,3-7,6 osmolarność 301-369 mOsm/k H<sub>2</sub>O stosowany do barwienia i wizualizacji błon epiretinalnych i błony granicznej wewnętrznej, pakowany w szklane ampułkostrzykawkę o pojemności 0,5ml. (1opk=5szt)?

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga:**

**Barwnik tkankowy przeznaczony do wybarwienia błon epiretinalnych oraz błony granicznej wewnętrznej (ILM+ERM) o składzie 0,18% trypan blue + 0,03% blue life (C48H50N3NaO7S) rozpuszczony w soli fizjologicznej buforowany fosforanami. Opakowanie 6 sterylnych ampułkostrzykawek 0,7 ml.**

**Pytanie nr 6, dot. pakietu nr 7 poz.5**

Czy Zamawiający w Pakiecie Nr 7 poz. 5 dopuści gaz w pojemniku jednorazowego użytku pakowany 3 x 30ml w zamian za jedno opakowanie 75ml, bez igły i opaski na pacjenta, przy zachowaniu pozostałych parametrów?

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga:**

**Gaz SF<sub>6</sub> w pojemniku 75 ml wielorazowego użytku wraz z zestawem do iniekcji: 1 x strzykawka 50 ml, 1 x igła 30G, 1 x filtr 0.20 um, 1 x opaska dla pacjenta.**

**Pytanie nr 7, dot. projektu umowy 3a §2 ust.3**

Czy Zamawiający zgodzi się przyjąć minimalny poziom zamówień wskazany w §2 ust. 3 umowy jako 80%?

Uzasadnienie:

Zapewnienie realizacji umowy na poziomie niższym niż 80% (wg SWZ jest to 70%, 50% i 30% zależnie od pakietu) uniemożliwia należyłą ocenę ryzyka i skalkulowanie oferty jak najkorzystniejszej dla obu stron.

**Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy w w/w zakresie.**

**Pytanie nr 8, dot. projektu umowy 3a §3 ust. 6**

Czy Zamawiający zgodzi się przyjąć §3 ust. 6 umowy w następującym brzmieniu: „W przypadku stwierdzenia przez Zamawiającego wad Przedmiotu Zamówienia, Wykonawca wymieni wadliwy Przedmiot Zamówienia na wolny od wad w terminie 3 dni roboczych od dnia doręczenia

reklamowanego wyrobu do Wykonawcy. Zawiadomienia o stwierdzonych wadach będą przesyłane na adres poczty elektronicznej wskazany w ust. 1.”?

Uzasadnienie:

Wykonawca nie może odnieść się do reklamacji jakościowej bez naocznego zbadania reklamowanego towaru, który powinien być mu odsyłany przez Zamawiającego.

**Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy w w/w zakresie.**

**Pytanie nr 9, dot. projektu umowy 3a §5 ust. 2**

Czy Zamawiający zgodzi się dodać w §5 ust. 2 umowy kolejne zdanie w następującym brzmieniu: „Aktualna stawka VAT będzie stosowana zgodnie z obowiązującymi przepisami bez konieczności aneksowania umowy przy niezmienionej cenie netto.”?

Uzasadnienie: Wykonawca prosi o doprecyzowanie, że w przypadku ewentualnej zmiany stawki VAT zmiana umowy nie będzie konieczna.

**Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy w w/w zakresie.**

**Pytanie nr 10, dot. projektu umowy 3a §6 ust. 1 pkt 4)**

Czy Zamawiający zgodzi się przyjąć §6 ust. 1 pkt 4) umowy w następującym brzmieniu: „w przypadku rozwiązania lub odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy – w wysokości 10% wartości netto niezrealizowanej części umowy.”?

Uzasadnienie:

Kara umowna naliczana w przypadku wcześniejszego rozwiązania umowy lub odstąpienia od niej powinna być naliczana w oparciu o jeszcze niezamówiony asortyment, w przeciwnym wypadku miałaby tę samą wysokość bez względu na stopień realizacji umowy. Co więcej zasadnym jest jej obniżenie do wysokości bardziej odpowiadającej ewentualnej szkodzie, jakiej może doznać Zamawiający.

**Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy w w/w zakresie.**

**Pytanie nr 11, dot. projektu umowy 3a §6 ust. 2**

Czy Zamawiający zgodzi się przyjąć §6 ust. 2 umowy w następującym brzmieniu: „Łączna maksymalna wysokość kar umownych, których może dochodzić Zamawiający wynosi 20% maksymalnego wynagrodzenia netto określonego w § 5 ust. 2 Umowy, natomiast w przypadku danej zawłoki w dostawie lub dostawie wyrobów wolnych od wad - 10% wartości netto niedostarczonych w terminie towarów.”?

Uzasadnienie:

Górny limit naliczania kar umownych powinien zostać obniżony, a ponadto zasadnym jest też ustanowienie osobnego górnego limitu naliczania kar dla danego zdarzenia. W razie uzasadnionej potrzeby Zamawiający może dochodzić odszkodowania uzupełniającego na zasadach ogólnych.

**Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy w w/w zakresie.**

**Pytanie nr 12, dot. projektu umowy 3a §7**

Czy Zamawiający zgodzi się zmienić §7 umowy w ten sposób, że:

1) obniżenie wynagrodzenia nie nastąpi poniżej ceny ofertowej;

2) zmiana kosztów wykonania zamówienia przekroczy 10%;

Uzasadnienie:

- Cena ofertowa uwzględnia prognozowane obniżki cen na rynku producenckim, dlatego ewentualne obniżenie wynagrodzenia nie powinno nastąpić poniżej ceny ofertowej;
- Oferta jest składana w warunkach niepewnej sytuacji gospodarczej i wysokiej inflacji, dlatego waloryzacja powinna następować, gdy koszt wykonania zamówienia wzrośnie o 5%;

**Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy w w/w zakresie.**

**Pytanie nr 13, dot. projektu umowy 3a §8 ust. 1 pkt 1)**

Czy Zamawiający zgodzi się przyjąć §8 ust. 1 pkt 1) umowy w następującym brzmieniu:

„Wykonawca nie rozpoczął lub zaprzestał wykonania dostaw Przedmiotu Zamówienia, jeśli po uprzednim pisemnym wezwaniu przez Zamawiającego do rozpoczęcia lub kontynuowania dostaw zgodnie z umową, Wykonawca w ciągu 7 dni od otrzymania wezwania nie zastosuje się do jego treści.”?

Uzasadnienie:

W ocenie Wykonawcy wcześniejsze rozwiązanie umowy z powodu nierozpoczęcia lub zaprzestania dostaw powinno zostać poprzedzone dodatkowym wezwaniem do wykonania umowy, tak jak ma to miejsce w sytuacji wskazanej w pkt 3).

**Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy w w/w zakresie.**

**Pytanie nr 14, dot. pakietu nr 1 poz. 1-2**

Proszę o dopuszczenie kaniul o przepływie 13 ml/min

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający oczekuje w poz.1 przepływu wyższego niż 13 ml/min. Większe przepływy naczyniowe przy jednocześnie małym rozmiarze kaniul przeznaczonych do małych, delikatnych żył u pacjentów neonatologicznych, pozwolą na sprawne prowadzenie terapii płynowej.**

**Pytanie nr 15, dot. pakietu nr 1 poz. 1-2**

Proszę o dopuszczenie kaniul wykonanych z PTFE.

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający w SWZ oczekuje kaniuli wykonanej z poliuretanu, który zmniejsza ryzyko okluzji cewnika w sytuacji zgięcia cewnika w miejscach narażonych np. okolicach stawów. Wykonanie kaniul z poliuretanu, stosowanych przede wszystkim u wcześniaków, minimalizuje ryzyko wystąpienia stanów zapalnych i urazów mechanicznych.**

**Pytanie nr 16, dot. pakietu nr 3 poz. 1**

Proszę o dopuszczenie koszuli wykonanej z włókniny SMMS o gramaturze 35 g/m2.

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga koszuli uszytej z włókniny SMS lub PP45g/m2.**

**Pytanie nr 17, dot. pakietu nr 3 poz. 1**

Proszę o dopuszczenie koszuli z rozcięciem z tyłu.



**Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga koszuli uszytej z całości, wyklucza się koszulę wiązaną typu szlafrok możliwość wyboru rozmiaru koszuli : L, XL, XXL.**

**Pytanie nr 18, dot. pakietu nr 1 poz. 1-2**

Czy Zamawiający dopuści kaniule neoflon wykonane z FEP?

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający w SWZ oczekuje kaniuli wykonanej z poliuretanu, który zmniejsza ryzyko okluzji cewnika w sytuacji zgięcia cewnika w miejscach narażonych np. okolicach stawów. Wykonanie kaniul z poliuretanu, stosowanych przede wszystkim u wcześniaków, minimalizuje ryzyko wystąpienia stanów zapalnych i urazów mechanicznych.**

**Pytanie nr 19, dot. pakietu nr 2 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści stażę o długości ok 40cm?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 20, dot. pakietu nr 2 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści stażę o grubości jednej ściany ok 0,6mm i grubości całkowitej ok 8mm?

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga staży o rozmiarze: 6x520 mm, grubość ścianki : 0,8 - 1 mm.**

**Pytanie nr 21, dot. pakietu nr 3**

Czy Zamawiający dopuści koszulę dla pacjenta wykonaną z włókniny polipropylenowej o gramaturze 40 g/m<sup>2</sup> w kolorze granatowym, zakładana przez głowę, w rozmiarze uniwersalnym o długości koszuli 120 cm , szerokość 70 cm (obwód 140 cm)?

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga:**

- koszula uszyta z włókniny SMS lub PP45g/m<sup>2</sup>, w kolorze niebieskim, zielonym lub granatowym,
- długość koszuli : 115-120 cm,
- włóknina całkowicie nieprzejrzysta,
- koszula uszyta z całości, wyklucza się koszulę wiązaną typu szlafrok możliwość wyboru rozmiaru koszuli : L, XL, XXL.
- wymagane próbki dołączone do oferty.

**Pytanie nr 22, dot. pakietu nr 3**

Czy Zamawiający dopuści koszulę wykonaną z włókniny SMS o gramaturze 35g/m<sup>2</sup>?

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga koszuli uszytej z włókniny SMS lub PP45g/m<sup>2</sup>, w kolorze niebieskim, zielonym lub granatowym.**

**Pytanie nr 23, dot. pakietu nr 3**

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=10szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga podania ceny jednostkowej za szt.**

**Pytanie nr 24, dot. pakietu nr 7 poz.3**

Czy Zamawiający akceptuje do dostawy barwnik : Nietoksyczny barwnik do wybarwiania błony granicznej wewnętrznej ILM (kolor niebieski): 0,125 mg Brilliant Blue G (trifenylometan, stężenie 0,25 g/l) oraz do wybarwiania błon nasiatkówkowych ERM i ciała szklistego (kolor fioletowy): 0,65 mg Bromphenol Blue (stężenie 1,3 g/l); Gęstość 1,03 g/cm<sup>3</sup>; medium: D2O (tlenek deuteru); ampułkostrzykawka a 0,5 ml.

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 25, dot. projektu umowy**

Prosimy o wskazanie, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę brzmienia postanowienia projektu umowy dotyczącego limitu kar umownych, poprzez obniżenie limitu kar umownych do 25%. Pragniemy nadmienić, że kara umowna w głównej mierze powinna realizować funkcję stymulacyjną i prewencyjną. Należy jednak pamiętać, żeby Zamawiający nie nadużył środka motywującego wykonawcę, bowiem jak stwierdziła KIO w wyroku z dnia 19 lutego 2010 r., sygn. akt: 1839/09: „Z karą rażąco wygórowaną mamy do czynienia, gdy jej wysokość przekracza granice motywacji wykonawcy do realizacji zamówienia i stanowi przyczynek dla zamawiającego do wzbogacenia się.”

**Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy w w/w zakresie.**

**Pytanie nr 26, dot. pakietu nr 6**

W związku z wydłużeniem stabilności pasków AC Instant do 21 miesięcy od daty produkcji prosimy o potwierdzenie, że dłuższa niż wymagana data ważności spełnia wymagania Zamawiającego.

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 27, dot. pakietu nr 6**

Czy Zamawiający wymaga pasków z polem aplikacji krwi na całej jego szerokości dzięki czemu można nanosić kroplę krwi w dowolnym miejscu na końcówce paska testowego co ułatwia pomiar?

**Odp. Tak.**

**Pytanie nr 28, dot. pakietu nr 6**

Czy zamawiający w Pakiecie 6 (Paski do glukometru) wyrazi zgodę na wycenę za opakowanie 100 szt. lub podanie ceny za sztukę z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 29, dot. pakietu nr 4 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania kleszczyków zagiętych typu Halsted-Mosquito o długości 12,5 cm? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga w poz.2 Kleszczyki Pean – zagięty wielkość narzędzi od 13cm-16cm.**

**Pytanie nr 30, dot. pakietu nr 6**

Czy z uwagi na fakt, że glukometr nie jest urządzeniem przeznaczonym do precyzyjnej oceny glikemii postmortem, a stężenie glukozy spadające poniżej 50 mg/dl już stanowi zagrożenie zdrowia i życia pacjenta wymagające pilnej interwencji medycznej, Zamawiający dopuści Pakiecie 6 paski testowe z zakresem pomiaru wynoszącym 20-600mg/dl (przy stężeniu <20mg/dl glukometr wyświetla wówczas komunikat „Lo” oznaczający spadek stężenia glukozy poniżej 20mg/dl)? W przypadku odmowy prosimy o merytoryczne wyjaśnienie, gdyż żaden glukometr nie jest w stanie precyzyjnie określić czy rzeczywiste stężenie glukozy we krwi wynosi 10 mg/dl czy też 20 mg/dl - różnica między tymi wartościami jest bowiem mniejsza od deklarowanej wielkości błędu pomiarowego każdego glukometru (zgodnie z normą EN ISO 15197:2015 dopuszczalny błąd pomiarowy wynosi +/- 15mg/dl).

**Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem, że paski będą kompatybilne z glukometrem posiadanym przez szpital ACCU-CHEK Instant.**

**Pytanie nr 31, dot. pakietu nr 6**

Prosimy o dopuszczenie pasków testowych z czasem pomiaru wynoszącym 5 sekund. Czas pomiaru (w rzeczywistości jest to czas odliczania od chwili skutecznego wprowadzenia krwi do paska do momentu wyświetlenia wyniku) jest tylko niewielkim wycinkiem czasu przeznaczanym przez personel pielęgniarski na wykonywanie czynności związanych z przejściem do kolejnego pacjenta, przygotowaniem glukometru do badania, pobraniem krwi, usunięciem zużytego paska i odnotowaniem wyniku – czynności te trwają łącznie wielokrotnie dłużej niż samo odliczanie, zatem nie ma żadnej istotnej różnicy między pomiarem trwającym 5 sekund lub 4 sekundy.

**Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem, że paski będą kompatybilne z glukometrem posiadanym przez szpital ACCU-CHEK Instant.**

**Pytanie nr 32, dot. pakietu nr 6**

Prosimy o dopuszczenie pasków o terminie przydatności do użycia wynoszącym 6 miesięcy po otwarciu fiolki. Ze względu na przewidywane tempo zużycia pasków (średnio 216 opakowań pasków miesięcznie) przez Zamawiającego wątpliwe jest, żeby na jakimkolwiek oddziale szpitalnym jakiegokolwiek opakowanie z paskami pozostawało otwarte dłużej niż jeden miesiąc. Wymagania Zamawiającego w kwestii okresu przydatności pasków do użycia po otwarciu opakowania są zdecydowanie nadmiarowe, nie istnieje bowiem uzasadniona potrzeba kolekcjonowania otwartych opakowań z paskami testowymi na oddziałach szpitalnych.

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga:**

- **stabilność testu paskowego 18 miesięcy od daty produkcji**
- **stabilność testu paskowego po otwarciu opakowania od daty ważności podanej na opakowaniu**

**Pytanie nr 33, dot. pakietu nr 6**

Prosimy o dopuszczenie pasków z zakresem hematokrytu od dolnej granicy wynoszącej 20%. Wartości hematokrytu rzędu 10% nie występują nawet u pacjentów z poważną niedokrwistością, gdyż wartość HCT <20% uważa się już za niedokrwistość zagrażającą życiu (odpowiada ona stężeniu Hb <6,5g/dl, oznaczającemu zagrażający życiu stopień nasilenia niedokrwistości).

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga zakresu wartości hematokrytu od 10 do 65 %.**

**Pytanie nr 34, dot. pakietu nr 6**

Prosimy o dopuszczenie pasków testowych kompatybilnych z innym urządzeniem do pomiaru glikemii niż model ACCU-CHEK Instant. Z urządzeniem tym kompatybilne mogą być wyłącznie paski testowe firmy Roche, ze względu na zabezpieczenia konstrukcyjne uniemożliwiające wyprodukowanie innych pasków kompatybilnych z tym urządzeniem, co w praktyce wyklucza zaistnienie jakiegokolwiek konkurencji, nadając firmie Roche pozycję monopolisty, kształtującego ceny ofert w przedmiotowym postępowaniu – przy czym żadna liczba potencjalnych oferentów nie zmienia tej pozycji, gdyż ograniczenie konkurencji odbywa się na poziomie asortymentu wytwarzanego wyłącznie przez jedną firmę.

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga pasków kompatybilnych z urządzeniem do pomiaru glikemii ACCU-CHEK Instant posiadanego przez Szpital.**

**Pytanie nr 35, dot. pakietu nr 6**

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe były wyrobem medycznym refundowanym przez MZ, figurując w aktualnym wykazie refundowanych wyrobów medycznych MZ?

**Odp. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.**

**Pytanie nr 36, dot. pakietu nr 6**

Czy Zamawiający wymaga aby na opakowaniu i w instrukcji pasków testowych znajdowała się identyczna informacja dotycząca dopuszczalnego zakresu temperatury przechowywania pasków testowych, określając niezależnie od miejsca przechowywania pasków pełen zakres temperatur przechowywania, a nie tylko ich górną granicę?

**Odp. Tak.**

**Pytanie nr 37, dot. pakietu nr 6**

Czy Zamawiający wymaga aby okres przydatności pasków testowych do użycia po pierwszym otwarciu fiolki był niezależny od miejsca/rodzaju placówki, w której przechowywane jest opakowanie z paskami?

**Odp. Zamawiający wymaga:**

- **stabilność testu paskowego 18 miesięcy od daty produkcji**



- stabilność testu paskowego po otwarciu opakowania od daty ważności podanej na opakowaniu

**Pytanie nr 38, dot. pakietu nr 4 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści pean zagięty typu Pean Halsted-Mosquito 12,5 (+/-0,3) cm?

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga w poz.2 Kleszczyki Pean – zagięty wielkość narzędzi od 13cm-16cm.**

**Pytanie nr 39, dot. projektu umowy §6**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację §6 w następujący sposób:

Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty Zamawiającemu następujących kar umownych:

- 1) za zwłokę w dostarczeniu poszczególnych partii Przedmiotu Zamówienia
  - w wysokości 0,3% wartości netto zamówionej, a niedostarczonej partii Przedmiotu Zamówienia za każdy dzień zwłoki,
- 2) za zwłokę w wymianie wadliwego Przedmiot Zamówienia na wolny od wad
  - w wysokości 0,3% wartości netto wadliwego Przedmiot Zamówienia podlegającego wymianie za każdy dzień zwłoki,
- 3) w przypadku nieprzedłożenia przez Wykonawcę w wyznaczonym terminie dokumentów, o których mowa w § 2 ust. 5 pkt 1 i 5), w wysokości 50 zł (słownie: pięćdziesiąt złotych) za każdy przypadek,
- 4) w przypadku rozwiązania lub odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy – w wysokości 5% wartości maksymalnego wynagrodzenia netto pozostałej do realizacji wartości umowy

**Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy w w/w zakresie**

**Pytanie nr 40, dot. pakietu nr 7 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 7 pozycja nr 1 :Olej silikonowy 1000- Produkowany z wysoce oczyszczonego oleju silikonowego 1000 - Min. 10 ml pojemność

- Pakowany w strzykawce, gotowy do użycia
- Indeks refracji 1,403- 1,404 - Lepkość w temp. 25 stopni 1000 mPaS -1233mPaS
- Produkowany z wysoce oczyszczonego oleju silikonowego 1000 - Min. 10 ml pojemność
- Pakowany w strzykawce, gotowy do użycia
- Indeks refracji 1,403- 1,404
- Lepkość w temp. 25 stopni 1000 mPaS -1233mPaS

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 41, dot. pakietu nr 7 poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 7 pozycja nr 4: Perfluorowęglowodór

- Min. 7 ml pojemność
- Pakowany w fiolce w zestawie ze strzykawką- gotowy do użycia
- Do odprowadzania płynu podsiatkówkowego i spłaszczenia siatkówki • Potwierdzenie badaniami laboratoryjnymi zawartości:
  - o -perfluorodekaliny 98%,
  - o -perfluoroheksacyklobutanu< 4%

- Indeks refrakcji 1,314
- Gęstość: 1,943 g/mL • Temperatura wrzenia 140,6-141,6 stopni C

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 42, dot. pakietu nr 7 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 7 pozycja nr 2:

Olej silikonowy 5000-produkowany z wysoce oczyszczonego oleju silikonowego 5000 - min. 10 ml pojemność

- pakowany w strzykawce, gotowy do użycia
- indeks refracji 1,40 - lepkość w temp. 25 stopni 5000 mPaS - 5364mPas
- produkowany z wysoce oczyszczonego oleju silikonowego 5000 - min. 10 ml pojemność
- pakowany w strzykawce, gotowy do użycia
- indeks refracji 1,40

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 43, dot. pakietu nr 7 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 7 pozycja nr 3:

Barwnik stosowany do zabiegu okulistycznego ppv i witrektomii, służy do wizualizacji struktur anatomicznych i jest konieczny przy usuwaniu błony granicznej wewnętrznej (ILM-peeling) oraz błon nasiatkowych (ERM). Skład: luteina rozpuszczalna - 2 %, błękit brylantowy-0,05 %, błękit trypanu-0,15 %.

**Odp. Zamawiający dopuszcza przy zachowaniu pozostałych warunków SWZ.**

**Pytanie nr 44, dot. pakietu nr 7 poz. 5**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 7 pozycja nr 5:

Gaz C3F6 pojemnik wielowarstwowy kontener aluminiowy,8-warstwowy, 3 krotnie sterylizowany, sterylnie zapakowany, pojemność gazu do wykorzystania 30 ml , do użycia wielokrotnego, pojemność kontenera 75 ml z wielokrotnością opakowań dla pacjentów- 3 opakowania.

**Odp. Zamawiający dopuszcza przy zachowaniu pozostałych warunków SWZ.**

**Pytanie nr 45, dot. projektu umowy**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby termin płatności liczony był od daty sprzedaży, oraz żeby za termin zapłaty uznawana była data wpływu zapłaty na rachunek wykonawcy ?

**Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy w w/w zakresie.**

**Pytanie nr 46**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na cesję praw i obowiązków z wzoru Umowy na bank kredytujący grupę kapitałową Wykonawcy? Wykonawca zobowiązuje się powiadomić Zamawiającego o dokonaniu takiej cesji. Jednocześnie Wykonawca potwierdza, iż mimo cesji jest uprawniony do wykonywania praw i obowiązków z Umowy przelanych na bank - do momentu odmiennego zarządzenia przez bank, które zostanie przesłane w formie pisemnej.

**Odp. Zamawiający nie wyraża zgody.**

**Pytanie nr 47, dot. projektu umowy 3a § 2 ust. 3**

Zamawiający ma prawo do zmniejszenia ilości Przedmiotu Zamówienia w przypadku zmniejszenia się potrzeb Zamawiającego w tym zakresie, przy czym minimalny łączny zakres Przedmiotu Zamówienia nie będzie mniejszy niż 80% wartości maksymalnego wynagrodzenia Wykonawcy określonego w § 5 ust. 2.

**Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy w w/w zakresie.**

**Pytanie nr 48, dot. projektu umowy**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu płatności do 30 dni?

**Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy w w/w zakresie.**

**Pytanie nr 49, dot. projektu umowy 3a § 6 ust. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych zgodnie z poniższym zapisem:

1. Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty Zamawiającemu następujących kar umownych:

- 1) za zwłokę w dostarczeniu poszczególnych partii Przedmiotu Zamówienia - w wysokości 0,1% wartości netto zamówionej partii Przedmiotu Zamówienia za każdy dzień zwłoki Przedmiotu Zamówienia,
- 2) za zwłokę w wymianie wadliwego Przedmiot Zamówienia na wolny od wad - w wysokości 0,1% wartości netto wadliwego Przedmiot Zamówienia podlegającego wymianie za każdy dzień zwłoki,
- 3) w przypadku nieprzedłożenia przez Wykonawcę w wyznaczonym terminie dokumentów, o których mowa w § 2 ust. 5 pkt 1), w wysokości 250 zł (słownie: dwieście pięćdziesiąt złotych) za każdy przypadek,
- 4) w przypadku rozwiązania lub odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy – w wysokości 10% wartości maksymalnego wynagrodzenia netto określonego w § 5 ust. 2?

**Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy w w/w zakresie.**

**Pytanie nr 50, dot. projektu umowy 3a § 6 ust. 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych zgodnie z poniższym zapisem:

Łączna maksymalna wysokość kar umownych, których może dochodzić Zamawiający wynosi 20% maksymalnego wynagrodzenia netto określonego w § 5 ust. 2 Umowy.

**Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy w w/w zakresie.**

**Pytanie nr 51, dot. pakietu nr 7 poz. 1**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 7 poz. 1 dopuści olej silikonowy o gęstości (przy 22°C) 0,98 g/cm<sup>3</sup>?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 52, dot. pakietu nr 7 poz. 2**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 7 poz. 2 dopuści olej silikonowy o gęstości (przy 22°C) 0,98 g/cm<sup>3</sup>?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 53, dot. pakietu nr 7 poz. 3**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 7 poz. 3 dopuści barwnik do wybarwienia ILM i ERM o stężeniu

- 0,15% trypanu blue
- 2% luteiny

•0.05% Pure benzil brilliant blue  
pakowany w opakowaniach zbiorczych po 5 sztuk, pojemność ampułkostrzykawkki: 0,5ml (op=5x0,5ml)?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 54, dot. pakietu nr 7 poz. 4**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 7 poz. 4 dopuści produkt o lepkości 1300 – 1400 mPas, w temp. 20 °C?

**Odp. Zamawiający dopuszcza.**

**Pytanie nr 55, dot. pakietu nr 7 poz. 4**

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 7 poz. 4 wymaga masę cząsteczkową: 462?

**Odp. Tak.**

**Pytanie nr 56, dot. pakietu nr 6 poz. 1**

Mając na uwadze fakt, iż Zamawiający naruszył, zapewne przez omyłkę, art. 99 ust. 4 i 5 Prawa Zamówień Publicznych (dalej: „Pzp”) w postępowaniu: “Dostawa materiałów medycznych na Oddziały Szpitalne”, numer referencyjny postępowania: Zp/39/PN/23, zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający postępując zgodnie z treścią Pzp, dopuszcza w tym postępowaniu złożenie do pakietu numer 6 w pozycji 1 oferty równoważnej, w postaci wysokiej jakości pasków testowych do kompatybilnych z nimi glukometrów (wraz z przekazaniem glukometrów których cena zawarta będzie w cenie pasków testowych) charakteryzujących się opisanymi poniżej parametrami:

- a) Brak konieczności kodowania glukometru;
- b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru;
- c) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD;
- d) Kapilara samozasysająca krew umieszczona na szczycie paska testowego;
- e) Umożliwiają pomiar glikemii z krwi żyłnej, tętniczej, włosniczkowej i noworodkowej
- f) Zakres hematokrytu 0-70%;
- g) Stabilność testu paskowego po pierwszym otwarciu opakowania 6 miesięcy;
- h) Zakres pomiarowy 10-600 mg/dl przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO15197: 2015 (potwierdzona precyzja i dokładność całego systemu czyli glukometrów , pasków i płynów kontrolnych);
- i) Paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem
- j) Warunki przechowywania od + 4 do + 30 stopni C
- h) Stabilność testu paskowego 24 miesiące od daty produkcji

W przypadku odmowy prosimy o merytoryczne uzasadnienie swojej decyzji wiedząc, iż wymagając pasków kompatybilnych z AccuCheck Instant wprowadzają Państwo ograniczenie konkurencji, które

spowoduje nieuzasadnione, wyższe o ponad 40.000,00 zł netto koszty wydatkowane przez Zamawiającego ze środków publicznych.

**Odp. Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający posiada glukometr ACCU-CHEK Instant i wymaga pasków kompatybilnych z posiadanym przez Szpital urządzeniem.**

**Pytanie nr 57, dot. pakietu nr 6 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści paski do glukometru, w których czas pomiaru wynosi 5 sekund. W uzasadnieniu informujemy, że czas pomiaru krótszy niż 5 sekund posiada tylko jeden system pomiarowy na polskim rynku o nazwie AccuChek Instant oferowany w Polsce przez firmę Roche Diabetes Care Poland Sp. z o.o., który to wykonawca, przy pozostawieniu wymogu czasu pomiaru na niezmiennym poziomie 4s, uzyskuje monopol na kształtowanie ceny. Jak pokazują przykłady z innych postępowań przetargowych mających miejsce w ostatnich miesiącach w Polsce, w których taki monopol na kształtowanie ceny został pozostawiony firmie Roche Diabetes Care Poland Sp. z o.o. (czyli czas pomiaru 4 sekundy), Zamawiający przy tej ilości pasków, jaka jest przedmiotem obecnego postępowania, mógłby uzyskać oferty równoważne o przynajmniej 40.000,00 zł netto niższe, co z olbrzymią nawiązką rekompensowałoby Zamawiającemu dłuższy o 1 sekundę czas pomiaru.

**Odp. Zamawiający dopuszcza pod warunkiem, że paski będą kompatybilne z glukometrem posiadanym przez szpital ACCU-CHEK Instant.**

**Pytanie nr 58, dot. pakietu nr 6 poz. 1**

Uprzedzając pytanie zadawane przez jednego z wykonawców o przybliżonej treści jak poniżej: „Czy zamawiający będzie wymagał pasków z polem aplikacji krwi na całej ich szerokości dzięki czemu można nanosić krople krwi w dowolnym miejscu na końcówce paska testowego, co znacznie ułatwi prace personelu a także wpłynie na zmniejszenie prawdopodobieństwa błędu podczas pomiaru przyczyniając się do efektywniejszego gospodarowania zapasami pasków?”, informujemy Zamawiającego, że jedynym celem tego pytania jest ograniczenie konkurencji, czego dowodem jest wynik postępowania DZPZ-530-Zp/5/PN-22 prowadzonego przez Zamawiającego w 2022 roku. W tym postępowaniu Zamawiający odrzucił ofertę jednego z wykonawców tylko z powodu braku kapilary na całej szerokości paska i wybrał ofertę o 60% (ponad 33.000,00 zł) droższą złożoną przez wykonawcę Roche Diabetes Care Sp. z o.o. Nie ma żadnych dowodów na twierdzenia zawarte w zacytowanym wyżej pytaniu, jakoby kapilara na całej szerokości paska ułatwiała pracę personelu lub zmniejszała prawdopodobieństwo błędu podczas pomiaru. Informujemy, że jedynym systemem posiadającym kapilarę na całej szerokości paska jest system AccuChek Instant. System ten wymaga większej kropli krwi do badania (0,6 mikrolitra) w stosunku do większości innych systemów pomiarowych na rynku, które wymagają tylko 0,5 mikrolitra krwi. Osoby praktycznie wykonujące pomiary glukozy za pomocą glukometrów wiedzą, że głównym powodem efektywniejszego gospodarowania paskami jest właśnie objętość niezbędnej próbki krwi, a nie pole aplikacji na całej szerokości paska. W rzeczywistości ta unikalna szerokość pola aplikacji jest powodem tego, że kapilara zasysająca ma większą objętość, którą trzeba wypełnić w całości próbka krwi o objętości 20% większej niż praktyczny standard obecny na rynku, co w konsekwencji doprowadza do wręcz mniej efektywnego gospodarowania zapasami pasków, w przeciwieństwie do błędnej tezy postawionej w zacytowanym wyżej pytaniu. Należy również zwrócić uwagę na fakt, że potencjalne wprowadzenie

przez Zamawiającego wymagania, aby pole aplikacji znajdowało się na całej szerokości paska jest niezgodna z ograniczonym katalogiem możliwych sposobów opisu przedmiotu zamówienia, który opisany jest w art. 101 ust. 1 i wprowadzenie takiego wymagania na etapie udzielania wyjaśnień naraża Zamawiającego na ryzyko skorzystania przez innych wykonawców ze środków ochrony prawnej w tym postępowaniu. Biorąc wszystko powyższe pod uwagę wnosimy o nie wprowadzanie w ramach udzielania wyjaśnień nowego parametru ograniczającego konkurencję w postaci wymagania pola aplikacji na całej szerokości paska.

**Odp. Zamawiający dopuszcza pole aplikacji krwi na całej szerokości paska.**

**Zastępca Dyrektora  
ds. Administracyjno-Eksploatacyjnych  
Dominik Łoziński**

Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia  
Sporządziła: Agnieszka Dziadkiewicz  
nr tel.: 74/6489700

