



„Kutnowski Szpital Samorządowy” Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością
99-300 Kutno ul. Kościuszki 52
tel. centr. 24 38 80 200 tel/fax 24 38 80 201
e-mail: nzoz.kss@szpital.kutno.pl www.szpital.kutno.pl
REGON 100974785; NIP 7752631681

Kutno, dnia 08.06.2020r.

WYJAŚNIENIA Nr 1 DO SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Dotyczy przetargu na dostawę materiałów opatrunkowych

Nr postępowania: ZP/8/20

„Kutnowski Szpital Samorządowy” Spółka z o.o., ul. Kościuszki 52, 99-300 Kutno, na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych udziela wyjaśnień dotyczących treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia:

1. Dotyczy Pakietu nr 14 - Czy Zamawiający dopuści w pak. 14 w poz. 1 gazę hemostatyczną o rozmiarze 5cm x 7,5 cm reszta parametrów zgodnie z SIWZ?

Zamawiający dopuszcza.

2. Dotyczy zapisów SIWZ - Czy w związku z zaistniałą sytuacją epidemiologiczną w Polsce i coraz większym ryzykiem związanym z ryzykiem niemożliwości dostarczenia dokumentów do postępowań przetargowych w formie papierowej, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu składania ofert na formę elektroniczną – dokumenty podpisane bezpiecznym kwalifikowanym podpisem elektronicznym?

W przypadku pozytywnej odpowiedzi na powyższe pytanie prosimy o wskazanie sposobu przekazania dokumentów w formie elektronicznej.

Zgodnie z zapisami SIWZ.

3. Dotyczy Pakietu nr 14

1) czy w trosce o dobro i zdrowie pacjenta Zamawiający wymaga, aby wyroby hemostatyczne posiadały w instrukcji użytkowania wskazanie do stosowania w neurochirurgii? Potwierdzenie parametrów w instrukcji użytkowania jest istotne z tego względu, że treść instrukcji jest aprobowana przez jednostkę certyfikującą, która prowadzi nadzór nad produktem i przyznaje znak CE. Instrukcja stanowi również dokument, który obowiązkowo należy przedłożyć w Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

Zgodnie z SIWZ.

2) czy Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą instrukcji użytkowania produktu w celu potwierdzenia, że zaoferowany asortyment spełnia wymogi Zamawiającego?

Zgodnie z SIWZ

3) zwracamy się z prośbą o dopuszczenie gazy hemostatycznej w rozmiarze 5 x 7,5 cm. Tak mała różnica nie wpływa na jakość ani użytkowanie produktu.

Zamawiający dopuszcza.

4. Dotyczy Pakietu nr 20

1) czy w trosce o dobro i zdrowie pacjenta Zamawiający wymaga, aby gąbki hemostatyczne posiadały w instrukcji użytkowania wskazanie do stosowania w neurochirurgii? Potwierdzenie parametrów w instrukcji użytkowania jest istotne z tego względu, że treść instrukcji jest aprobowana przez jednostkę certyfikującą, która prowadzi nadzór nad produktem i przyznaje znak CE. Instrukcja stanowi również dokument, który obowiązkowo należy przedłożyć w Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

Zamawiający dopuszcza.

2) czy Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą instrukcji użytkowania produktu w celu potwierdzenia, że zaoferowany asortyment spełnia wymogi Zamawiającego?

Zgodnie z SIWZ

3) czy w trosce o dobro i zdrowie pacjenta Zamawiający oczekuje, aby gąbki hemostatyczne osiągały efekt hemostazy w ciągu 3-6 minut?

Zamawiający dopuszcza.

5. Dotyczy Pakietu nr 2, pozycja 1-3 - Czy Zamawiający dopuści opaski gipsowe o czasie wiązania 5-6 minut?

Zgodnie z SIWZ.

6. Dotyczy Pakietu nr 2, pozycja 1-3 - Czy Zamawiający dopuści opaski gipsowe nawinięte na plastikowy trzpień typu krzyżak?

Zgodnie z SIWZ.

7. Dotyczy Pakietu nr 3, pozycja 4 - Czy Zamawiający dopuści plaster pakowany a'6sztuk?

Zamawiający dopuszcza.

8. Dotyczy Pakietu nr 5, pozycja 4 - Czy Zamawiający dopuści kompresy 12 warstwowe?

Zamawiający dopuszcza.

9. Dotyczy Pakietu nr 6, pozycja 3 - Czy Zamawiający dopuści tufery kule 15x15cm pakowane a'250sztuk, z przeliczeniem zamawianej ilości?

Zamawiający dopuszcza.

10. Dotyczy Pakietu nr 7, pozycja 4 - Czy Zamawiający dopuści kompresy 40gramowe?

Zamawiający dopuszcza.

11. Dotyczy Pakietu nr 7, pozycja 4 - Czy Zamawiający dopuści kompresy pakowane a'5sztuk, z przeliczeniem zamawianej ilości?

Zamawiający dopuszcza.

12. Dotyczy Pakietu nr 8, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści gazę pakowaną a'100m z przeliczeniem zamawianej ilości?

Zamawiający wyraża zgodę przy zachowaniu parametrów zapisanych w SIWZ.

13. Dotyczy Pakietu nr 8, pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści gazę pakowaną a'20sztuk, z przeliczeniem zamawianej ilości?

Zgodnie z SIWZ.

14. Dotyczy Pakietu nr 12, pozycja 1-6 - Czy Zamawiający dopuści listki opakowania zewnętrznego o równych długościach, ze zgrzewem w „V”?

Zamawiający dopuszcza.

15. Dotyczy Pakietu nr 19, pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści opatrunek w rozmiarze 5,8x8cm?

Zamawiający dopuszcza.

16. Dotyczy Zapisów SIWZ - W związku z występowaniem koronawirusa w Polsce, mając na uwadze wprowadzenie stanu epidemii oraz zalecenia Głównego Inspektora Sanitarnego i innych organów odpowiedzialnych za zdrowie publiczne dot. ograniczenia przemieszczania się i pozostawania w większych skupiskach ludzi, zwracamy się z prośbą o zmianę postanowień SIWZ i wyrażenie zgody na możliwość złożenia oferty w postaci elektronicznej (zgodnie z art. 10 a ust.5 Ustawy PZP). Ponadto pragniemy nadmienić, iż UZP dopuszcza, a nawet zaleca zmianę postanowień SIWZ i objęcie wszelkiej korespondencji (w tym składanie ofert) komunikacją elektroniczną (zarządzenie z dnia 20-03-2020 r. dostępne pod adresem: <https://www.uzp.gov.pl/aktualnosci/komunikacja-elektroniczna-w-dobie-zagrozenia-epidemicznego>).

Zgodnie z zapisami SIWZ.

17. Dotyczy Pakietu nr 12 poz. 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie sterylnego plastra opatrunkowego o wymiarach 7cm x 5cm z włókniny z wkładem chłonnym z perforowanej włókniny, zawierającym włókna polisetrowo-wiskozowe. Opatrunek charakteryzuje się wysoką chłonnością, zawiera warstwę zewnętrzną z siateczki polistrowej, chroniącą przed przywieraniem do rany. Opakowanie zewnętrzna posiada makiet ułatwiający sterylne otwarcie opatrunku.

Zamawiający dopuszcza.

18. Dotyczy Pakietu nr 12 poz. 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie sterylnego plastra opatrunkowego o wymiarach 10cm x 10cm z włókniny z wkładem chłonnym z perforowanej włókniny, zawierającym włókna polisetrowo-wiskozowe. Opatrunek charakteryzuje się wysoką chłonnością, zawiera warstwę zewnętrzną z siateczki polistrowej, chroniącą przed przywieraniem do rany. Opakowanie zewnętrzna posiada makiet ułatwiający sterylne otwarcie opatrunku.

Zamawiający dopuszcza.

19. Dotyczy Pakietu nr 12 poz. 3-5 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie sterylnego plastra opatrunkowego z włókniny z wkładem chłonnym z perforowanej włókniny, zawierającym włókna polisetrowo-wiskozowe. Opatrunek charakteryzuje się wysoką chłonnością, zawiera warstwę zewnętrzną z siateczki polistrowej, chroniącą przed przywieraniem do rany. Opakowanie zewnętrzna posiada makiet ułatwiający sterylne otwarcie opatrunku.

Zamawiający dopuszcza.

20. Dotyczy Pakietu nr 12 poz. 6 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie sterylnego plastra opatrunkowego o wymiarach 10cm x 30cm z włókniny z wkładem chłonnym z perforowanej włókniny, zawierającym włókna polisetrowo-wiskozowe. Opatrunek charakteryzuje się wysoką chłonnością, zawiera warstwę zewnętrzną z siateczki polistrowej, chroniącą przed przywieraniem do rany. Opakowanie zewnętrzna posiada makiet ułatwiający sterylne otwarcie opatrunku.

Zamawiający dopuszcza.

21. Dotyczy Pakietu nr 12 poz. 6 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie sterylne go plastra opatrunkowego z włókniny z wkładem chłonnym. Opatrunek zabezpieczony jest przed przywieraniem do rany dzięki wyposażeniu warstwy kontaktowej w siateczkę z folii poliestrowej. Opakowanie zewnętrzne posiada makiet ułatwiający sterylne otwarcie opatrunku.

Zgodnie z SIWZ.

22. Dotyczy Pakietu nr 18 poz. 1-2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie podkładów podgipsowych wykonanych z włókien syntetycznego poliestru, w opakowaniu a'6 sztuk?

Zgodnie z SIWZ.

23. Dotyczy Pakietu nr 4 poz. 5 (4) - Prosimy o dopuszczenie kompresów gazowych 17 nitkowych. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Zamawiający dopuszcza.

24. Dotyczy Pakietu nr 4 poz. 5 (4) - Prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie oferty większej liczbie wykonawców.

Zgodnie z SIWZ.

25. Dotyczy zapisów umowy: W związku z możliwością problemów z realizacją dostaw w części lub w całości spowodowanych pandemią choroby COVID-19, która znacznie ograniczyła działalność wielu producentów wyrobów prosimy o dodanie w § 8 wzoru umowy proponowanego zapisu:

1) „Zamawiający zobowiązuje się odstąpić od dochodzenia kar lub odszkodowań zawartych w/w umowie z tytułu opóźnienia w dostawie wyrobów objętych niniejszą umową o ile opóźnienie to wystąpi z przyczyn niezależnych od Wykonawcy, a spowodowanych epidemią Covid-19. Wykonawca zobowiązany jest do przedstawiania Zamawiającemu wpływu okoliczności związanych z wystąpieniem COVID-19 na należyte wykonanie umowy oraz wpływu okoliczności związanych z wystąpieniem COVID-19, na zasadność ustalenia i dochodzenia tych kar lub odszkodowań, lub ich wysokość, stosownie do art. 15r ust. 6 ustawy z dnia 2 marca 2020 r. o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych”.

Zamawiający wyraża zgodę i dodaje do § 8 projektu umowy ust. 3, który otrzymuje brzmienie:

„3. Zamawiający zobowiązuje się odstąpić od dochodzenia kar lub odszkodowań zawartych w/w umowie z tytułu opóźnienia w dostawie wyrobów objętych niniejszą umową o ile opóźnienie to wystąpi z przyczyn niezależnych od Wykonawcy, a spowodowanych epidemią Covid-19. Wykonawca zobowiązany jest do przedstawiania Zamawiającemu wpływu okoliczności związanych z wystąpieniem COVID-19 na należyte wykonanie umowy oraz wpływu okoliczności związanych z wystąpieniem COVID-19, na zasadność ustalenia i dochodzenia tych kar lub odszkodowań, lub ich wysokość, stosownie do art. 15r ust. 6 ustawy z dnia 2 marca 2020 r. o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych (Dz. U. 2020, poz. 374)”.

26. Dotyczy wzoru umowy: Prosimy Zamawiającego o dodanie do wzoru umowy poniższej treści:

Siła Wyższa

1) Żadna ze Stron Umowy nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności niewynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.

2) Dla celów Umowy "Siła Wyższa" oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powodzie, epidemię, akty administracji państwowej itp.

3) W przypadku zaistnienia Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas Strony niezwłocznie ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy. Strona zgłaszająca okoliczności musi kontynuować realizację swoich zobowiązań wynikających z Umowy w takim stopniu, w jakim jest to możliwe i musi szukać racjonalnych środków alternatywnych dla realizowania zakresu, jaki nie podlega wpływowi Siły Wyższej.

4) Jeżeli Siła Wyższa, będzie trwała nieprzerwanie przez okres 180 dni lub dłużej, Strony mogą w drodze wzajemnego uzgodnienia rozwiązać Umowę bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań oprócz płatności należnych z tytułu prawidłowo wykonanych usług.

5) Stan Siły Wyższej powoduje odpowiednie przesunięcie terminów realizacji Umowy chyba, że Strony postanowiły inaczej.

Zamawiający wyraża zgodę i dodaje powyższy zapis jako § 10 projektu umowy. Obecny § 10 projektu umowy zmienia się na § 11.

27. Dotyczy Pakietu nr 10 poz. 1- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie gazików do dezynfekcji skóry przed iniekcjami nasączony 70% alkoholem izopropylowym 3ml , 4 krotnie złożony

w rozmiarze 16x10cm złożony 40x50mm pakowany po 50 sztuk wykonany z wysoko gatunkowej włókniny 50g?

Zgodnie z SIWZ.

28. Dotyczy Pakietu nr 10 poz. 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie gazików do dezynfekcji skóry przed iniekcjami nasączony 70% alkoholem izopropylowym 3ml, 4 krotnie złożony w rozmiarze 65x30mm złożony 33x30mm pakowany po 100 sztuk wykonany z wysokogatunkowej włókniny 50g?

Zgodnie z SIWZ.

29. Dotyczy Pakietu nr 10 poz. 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie gazików w formularzu cenowo asortymentowym pakowanych po 50sztuk?

Zgodnie z SIWZ.

30. Dotyczy Pakietu nr 12 poz. 1-2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie opatrunków w formularzu cenowo asortymentowym pakowanych po 10sztuk?

Zamawiający dopuszcza.

31. Dotyczy Pakietu nr 12 poz. 3-6 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie opatrunków w formularzu cenowo asortymentowym pakowanych po 25sztuk?

Zamawiający dopuszcza.

32. Dotyczy Pakietu nr 12 poz. 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie opatrunków w rozmiarze 5x7,5cm?

Zamawiający dopuszcza.

33. Dotyczy Pakietu nr 12 poz. 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie opatrunków w rozmiarze 10x10cm?

Zamawiający dopuszcza.

34. Dotyczy Pakietu nr 12 poz. 6 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie opatrunków w rozmiarze 10x30cm?

Zamawiający dopuszcza.

35. Dotyczy Pakietu nr 12 poz. 1-6 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie opatrunków z wkładem chłonnym z poliestru i włókna wiskozowego z zaokrąglonymi brzegami

Zamawiający dopuszcza.

36. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. nr 4- czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opaski elastycznej o długości 5 m z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Zamawiający dopuszcza.

37. Dotyczy Pakietu nr 2 poz. nr 1-3 czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opasek gipsowych pakowanych w opakowanie a' 2 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Zgodnie z SIWZ.

38. Dotyczy Pakietu nr 3

1) **Poz. nr 2-3-** czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania plastra tkaninowego na podłożu wiskozowym, pokrytego hypoalergicznym klejem kauczukowym bez zawartości tlenku cynku, pakowanego w opakowania: poz. 2 a' 6 szt., poz. 3 a' 12 szt.?

Zamawiający dopuszcza.

2) **Poz. nr 4-5-** czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania plastra jedwabnego pokrytego hypoalergicznym klejem kauczukowym bez zawartości tlenku cynku, pakowanego pojedynczo z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Zamawiający dopuszcza.

39. Dotyczy Pakietu nr 7 poz. nr 4- czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania kompresów włókninowych 6 warstwowych?

Zamawiający dopuszcza.

40. Dotyczy Pakietu nr 8

1) **Poz. nr 1-** czy Zamawiający wymaga zaoferowania gazy bawełnianej o szerokości 90 cm?

Zgodnie z SIWZ.

2) **Poz. nr 1-** czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania gazy pakowanej w opakowanie a' 100 mb z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Zgodnie z SIWZ.

3) **Poz. nr 1** - Czy Zamawiający dopuszcza możliwości zmiany w zakresie klasyfikacji gazy bawełnianej w przypadku, gdy producent w związku z wejściem w życie rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG, dokona zmiany klasyfikacji?

Producenci w ramach procesu uzyskiwania deklaracji zgodności w związku z wymaganiami w/w rozporządzenia mogą dokonywać zmiany klasyfikacji wyrobu medycznego. Co oznacza, że wyrób

medyczny, który zgodnie z obecnie obowiązującymi przepisami ma klasę IIa reg. 7 może zostać zakwalifikowany do klasy I reg.4. Nie wynika to ze zmiany jego parametrów technicznych czy jakościowych, bo te pozostaną bez zmian, lecz podejścia producenta do procesu sklasyfikowania wyrobów gazowych niesterylnych, jako produktów nie będących już wyrobem inwazyjnym do procedur tzw. „wysokiego ryzyka”.

W związku z powyższym wnosimy o wprowadzenie zmian postanowień umowy w § 4 poprzez dodanie poniższego zapisu:

"Strony dopuszczają możliwość zmiany umowy w zakresie dotyczącym zmiany klasy wyrobu medycznego w przypadku, gdy producent wyrobu medycznego, w związku z wejściem w życie rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG, dokona zmiany klasy tego wyrobu medycznego."

Zamawiający nie dopuszcza. Materiał niesterylny jest sterylizowany w szpitalu i stosowany na bloku.

4) **Poz. nr 2** - czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania serwet operacyjnych pakowanych w opakowania a' 500 szt. z podaniem ceny za 1 sztukę?

Zgodnie z SIWZ.

41. Dotyczy Pakietu nr 12

1) **Poz. nr 1-6-** czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opatrunków samoprzylepnych pakowanych w opakowania jednostkowe, posiadające informację dot. jałowego otwierania w postaci jasnego i intuicyjnego w interpretacji dla użytkownika sposobu zgrzewania, którego umiejscowienie określa nadrukowana strzałka (listki zgrzewu tej samej długości)?

Zgodnie z SIWZ.

2) **Poz. nr 3-** czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania plastra w rozmiarze 15 x 8 cm?

Zgodnie z SIWZ.

42. Dotyczy Pakietu nr 18 poz. nr 1-2- czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opasek podgipsowych niejałowych pakowanych w opakowanie a' 5 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Zamawiający dopuszcza.

43. Dotyczy projektu umowy § 4- wnosimy o zmianę zapisów umowy poprzez wprowadzenie nowego paragrafu regulującego skutki wystąpienia siły wyższej mającej wpływ na realizację obowiązków wynikających z łączącej strony umowy. Proponowane brzmienie:

Siła Wyższa

a) Strony umowy zgodnie z postanawiają, że nie są odpowiedzialne za skutki wynikające z działania siły wyższej, w szczególności pożaru, powodzi, ataku terrorystycznego, klęsk żywiołowych, zagrożeń epidemiologicznych, a także innych zdarzeń, na które strony nie mają żadnego wpływu i których nie mogły uniknąć bądź przewidzieć w chwili podpisania umowy (siła wyższa).

b) Strona umowy, u której wyniknęły utrudnienia w wykonaniu umowy wskutek działania siły wyższej, jest obowiązana do bezzwłocznego poinformowania drugiej strony o wystąpieniu i ustaniu działania siły wyższej. Zawiadomienie to określa rodzaj zdarzenia, jego skutki na wypełnianie zobowiązań wynikających z Umowy, zakres asortymentu, którego dotyczy, i środki przewidziane, aby te konsekwencje złagodzić.

c) Strona, która dokonała zawiadomienia o zaistnieniu działania siły wyższej, jest zobowiązana do kontynuowania wykonywania swoich zobowiązań wynikających z Umowy, w takim zakresie, w jakim jest to możliwe, jak również jest zobowiązana do podjęcia wszelkich działań zmierzających do wykonania przedmiotu umowy, a których nie wstrzymuje działanie siły wyższej.

d) Obowiązki, których Strona nie jest w stanie wykonać na skutek działania siły wyższej, na czas działania siły wyższej ulegają zawieszeniu, tzn. w czasie działania siły wyższej ww. obowiązki nie są wykonywane, a terminy ich wykonania ulegają przedłużeniu o okres działania siły wyższej. W czasie istnienia utrudnień w wykonaniu umowy na skutek działania siły wyższej w szczególności nie nalicza się przewidzianych kar umownych ani nie obciąża się drugiej strony umowy kosztami zakupów interwencyjnych.

e) W przypadku, gdy utrudnienia w wykonaniu umowy na skutek działania siły wyższej utrzymują się dłużej niż trzy miesiące od czasu stwierdzenia wystąpienia siły wyższej, każda ze stron może rozwiązać umowę ze skutkiem natychmiastowym w części objętej działaniem siły wyższej. Rozwiązanie umowy ze skutkiem natychmiastowym następuje w formie pisemnej pod rygorem nieważności.

Wprowadzenie powyższej regulacji pozwoli na jednoznaczne określenie obowiązków stron w przypadku wystąpienia siły wyższej. Wskazać bowiem należy, iż siła wyższa traktowana jest jako jedna z przesłanek wyłączających odpowiedzialność na zasadzie ryzyka, a więc również umożliwiających wykonawcy

uwolnienie się od ponoszenia odpowiedzialności za niewykonanie lub niewłaściwe wykonanie tej umowy, w tym za uchybienia terminowi wykonania zakontraktowanych prac czy dostaw. Jednakże w celu zapewnienie ochrony interesów obu stron umowy w przypadku wystąpienia siły wyższej wprowadzenie powyższych zapisów pozwoli na podjęcie działań mających na celu ograniczenie negatywnych skutków wynikających z tego stanu.

Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 26.

44. Dotyczy projektu umowy § 8, ust. 1a; 1b - zwracamy się z prośbą do Zamawiającego, aby w w/w paragrafie wzoru umowy słowo „opóźnienie” zostało zastąpione słowem „zwłoka”? Pytanie nasze wynika z faktu, iż przesłanką do naliczenia kary umownej winna być zwłoka (czyli opóźnienie zawinione przez wykonawcę), nie zaś za wszelkie opóźnienia, czyli także niezawinione przez wykonawcę. Nie ma uzasadnienia rozszerzanie odpowiedzialności wykonawcy także na niezawinione naruszenie terminu. Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 17 lipca 2014 r. KIO 1338/14; KIO 1377/14, „kara umowna należy się za niewykonanie lub nienależyte wykonanie umowy (art. 483 i nast. Kodeksu cywilnego), a więc tradycyjnie za zwłokę, a nie każde opóźnienie w wykonaniu umowy.”

Zgodnie z SIWZ.

45. Zapytanie dot. formy składania dokumentów: Czy w związku z zaistniałą sytuacją epidemiologiczną w Polsce i coraz większym ryzykiem związanym z brakiem możliwości dostarczenia dokumentów do postępowań przetargowych w formie papierowej, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu składania ofert na formę elektroniczną – dokumenty podpisane bezpiecznym kwalifikowanym podpisem elektronicznym?

W przypadku pozytywnej odpowiedzi na powyższe pytanie prosimy o wskazanie sposobu przekazania dokumentów w formie elektronicznej.

Pragniemy zauważyć, że komunikacja elektroniczna jest również zalecana przez Urząd Zamówień Publicznych: "W obecnej sytuacji zagrożenia epidemicznego Urząd Zamówień Publicznych zachęca zamawiających do komunikowania się z wykonawcami za pomocą środków komunikacji elektronicznej również w postępowaniach o udzielenie zamówienia publicznego o wartości poniżej progów unijnych.

Urząd Zamówień Publicznych zaleca, aby komunikacją elektroniczną objąć wszelką korespondencję występującą w postępowaniu, w tym składanie ofert, wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, oświadczeń, a także dokumentów. Przypominamy jednak, że oferty, wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu oraz oświadczenie, o którym mowa w art. 25a składane w postaci elektronicznej należy opatrzyć kwalifikowanym podpisem elektronicznym.

Pragniemy również zwrócić Państwa uwagę, że zastosowanie komunikacji elektronicznej możliwe jest nie tylko przed wszczęciem postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, ale także w jego trakcie. Zamawiający bowiem uprawniony jest na gruncie art. 38 ust. 4 ustawy Pzp w uzasadnionych przypadkach - do których niewątpliwie należy obecna sytuacja zagrożenia epidemicznego - przed upływem terminu składania ofert do zmiany treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia, w tym sposobu komunikacji w postępowaniu. Dokonaną zmianę treści specyfikacji zamawiający udostępnia na stronie internetowej, a także dokonuje zmiany ogłoszenia o zamówieniu w Biuletynie Zamówień Publicznych. Zmiana sposobu komunikacji w postępowaniu powoduje, iż zamawiający wydłuża odpowiednio termin składania ofert, zapewniając tym samym wykonawcom dodatkowy czas na dostosowanie się do nowej sytuacji."

Zgodnie z zapisami SIWZ.

46. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 4 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opaski elastycznej z 1 zapinką?

Zgodnie z SIWZ.

47. Dotyczy Pakietu nr 2

1) **poz. 1-3** - Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie opasek gipsowych nawiniętych na szpulę z tworzywa sztucznego, z perforacją ułatwiającą namakanie opasek – materiał, z którego wykonana jest szpula nie ulega zniszczeniu lub deformacji podczas odciskania opaski z nadmiaru wody i nakładania opatrunku?

Zgodnie z SIWZ.

2) **poz. 1-3** – Czy można zaoferować opaski gipsowe o czasie wiązania ok. 5 min.?

Zgodnie z SIWZ.

48. Dotyczy Pakietu nr 3

1) **Poz. 1** - Czy Zamawiający dopuści przyklepieć bez podziałki metrycznej?

Zamawiający dopuszcza.

2) **Poz. 2-3** - Czy można zaoferować plaster tkaninowy pokryty klejem z dodatkiem tlenku cynku, o długości 5m z odpowiednim przeliczeniem oferowanych ilości?

Zgodnie z SIWZ.

3) **Poz. 4** - Czy można zaoferować plaster jedwabny zgodny z siwz, pakowany po 6 sztuk z odpowiednim przeliczeniem oferowanych ilości?

Zamawiający dopuszcza.

4) Poz. 5- Czy można zaoferować plaster jedwabny zgodny z siwz, pakowany po 12 sztuk z odpowiednim przeliczeniem oferowanych ilości?

Zamawiający dopuszcza.

49. Dotyczy Pakietu nr 4 - Czy Zamawiający wymaga zaoferowania wyrobów sklasyfikowanych w klasie IIa reguła 7 jako chirurgiczne inwazyjne wyroby medyczne przeznaczone do krótkotrwałego użytku? Wyroby sklasyfikowane w klasie I reguła 4 są nieinwazyjnymi wyrobami medycznymi, których zastosowanie zgodnie z klasyfikacją wyrobów medycznych nie dopuszcza do kontaktu np z:

- błoną śluzową jamy ustnej,
- błoną śluzową oka,
- błoną śluzową jamy nosowej
- przewodem słuchowym ucha zewnętrznego.

Wykorzystanie produktów do kontaktu z wymienionymi przykładami w ograniczonym zakresie dopuszcza dopiero reguła 5 klasyfikacji wyrobów medycznych, opisana w rozporządzeniu Ministra Zdrowia. Zatem, na podstawie przytoczonej regulacji prawnej, nie wolno stosować wyrobów z klasy I reguła 4 w procedurach takich, jak np. pobranie wymazu bądź zaopatrywanie uszkodzeń błony śluzowej jamy ustnej, jamy nosowej lub przewodu słuchowego ucha zewnętrznego.

W znaczeniu prawnym kompresy sklasyfikowane w klasie I reguła 4 mogą być użyte wyłącznie jako bariera mechaniczna, do ucisku lub do absorpcji wysięków i nie można używać ich we wskazanych przykładach. Aktualny opis w specyfikacji dopuszcza zaoferowanie wyrobów w klasie I reguła 4.

Zamawiający wymaga.

50. Dotyczy Pakietu nr 5 - Czy Zamawiający wymaga zaoferowania wyrobów sklasyfikowanych w klasie IIa reguła 7 jako chirurgiczne inwazyjne wyroby medyczne przeznaczone do krótkotrwałego użytku? Wyroby sklasyfikowane w klasie I reguła 4 są nieinwazyjnymi wyrobami medycznymi, których zastosowanie zgodnie z klasyfikacją wyrobów medycznych nie dopuszcza do kontaktu np z:

- błoną śluzową jamy ustnej,
- błoną śluzową oka,
- błoną śluzową jamy nosowej
- przewodem słuchowym ucha zewnętrznego.

Wykorzystanie produktów do kontaktu z wymienionymi przykładami w ograniczonym zakresie dopuszcza dopiero reguła 5 klasyfikacji wyrobów medycznych, opisana w rozporządzeniu Ministra Zdrowia. Zatem, na podstawie przytoczonej regulacji prawnej, nie wolno stosować wyrobów z klasy I reguła 4 w procedurach takich, jak np. pobranie wymazu bądź zaopatrywanie uszkodzeń błony śluzowej jamy ustnej, jamy nosowej lub przewodu słuchowego ucha zewnętrznego.

W znaczeniu prawnym kompresy sklasyfikowane w klasie I reguła 4 mogą być użyte wyłącznie jako bariera mechaniczna, do ucisku lub do absorpcji wysięków i nie można używać ich we wskazanych przykładach. Aktualny opis w specyfikacji dopuszcza zaoferowanie wyrobów w klasie I reguła 4.

Zamawiający wymaga.

51. Dotyczy Pakietu nr 6 - Czy Zamawiający wymaga zaoferowania wyrobów sklasyfikowanych w klasie IIa reguła 7 jako chirurgiczne inwazyjne wyroby medyczne przeznaczone do krótkotrwałego użytku? Wyroby sklasyfikowane w klasie I reguła 4 są nieinwazyjnymi wyrobami medycznymi, których zastosowanie zgodnie z klasyfikacją wyrobów medycznych nie dopuszcza do kontaktu np z:

- błoną śluzową jamy ustnej,
- błoną śluzową oka,
- błoną śluzową jamy nosowej
- przewodem słuchowym ucha zewnętrznego.

Wykorzystanie produktów do kontaktu z wymienionymi przykładami w ograniczonym zakresie dopuszcza dopiero reguła 5 klasyfikacji wyrobów medycznych, opisana w rozporządzeniu Ministra Zdrowia. Zatem, na podstawie przytoczonej regulacji prawnej, nie wolno stosować wyrobów z klasy I reguła 4 w procedurach takich, jak np. pobranie wymazu bądź zaopatrywanie uszkodzeń błony śluzowej jamy ustnej, jamy nosowej lub przewodu słuchowego ucha zewnętrznego.

W znaczeniu prawnym kompresy sklasyfikowane w klasie I reguła 4 mogą być użyte wyłącznie jako bariera mechaniczna, do ucisku lub do absorpcji wysięków i nie można używać ich we wskazanych przykładach. Aktualny opis w specyfikacji dopuszcza zaoferowanie wyrobów w klasie I reguła 4.

Zamawiający wymaga.

52. Dotyczy Pakietu nr 7 - Czy Zamawiający wymaga zaoferowania wyrobów sklasyfikowanych w klasie IIa reguła 7 jako chirurgiczne inwazyjne wyroby medyczne przeznaczone do krótkotrwałego użytku? Wyroby sklasyfikowane w klasie I reguła 4 są nieinwazyjnymi wyrobami medycznymi, których zastosowanie zgodnie z klasyfikacją wyrobów medycznych nie dopuszcza do kontaktu np z:

- błoną śluzową jamy ustnej,
- błoną śluzową oka,
- błoną śluzową jamy nosowej
- przewodem słuchowym ucha zewnętrznego.

Wykorzystanie produktów do kontaktu z wymienionymi przykładami w ograniczonym zakresie dopuszcza dopiero reguła 5 klasyfikacji wyrobów medycznych, opisana w rozporządzeniu Ministra Zdrowia. Zatem, na podstawie przytoczonej regulacji prawnej, nie wolno stosować wyrobów z klasy I reguła 4 w procedurach takich, jak np. pobranie wymazu bądź zaopatrywanie uszkodzeń błony śluzowej jamy ustnej, jamy nosowej lub przewodu słuchowego ucha zewnętrznego.

W znaczeniu prawnym kompresy sklasyfikowane w klasie I reguła 4 mogą być użyte wyłącznie jako bariera mechaniczna, do ucisku lub do absorpcji wysięków i nie można używać ich we wskazanych przykładach. Aktualny opis w specyfikacji dopuszcza zaoferowanie wyrobów w klasie I reguła 4.

Zamawiający dopuszcza.

53. Dotyczy Pakietu nr 7 - poz. 4 – Czy można zaoferować kompres włókninowy 40 gramowy w miejsce 30 gramowego, co jedynie pozytywnie wpłynie na jakość oferowanego wyrobu?

Zamawiający dopuszcza.

54. Dotyczy Pakietu nr 8 poz. 2 - Czy Zamawiający wymaga zaoferowania wyrobów sklasyfikowanych w klasie IIa reguła 7 jako chirurgiczne inwazyjne wyroby medyczne przeznaczone do krótkotrwałego użytku? Wyroby sklasyfikowane w klasie I reguła 4 są nieinwazyjnymi wyrobami medycznymi, których zastosowanie zgodnie z klasyfikacją wyrobów medycznych nie dopuszcza do kontaktu np z:

- błoną śluzową jamy ustnej,
- błoną śluzową oka,
- błoną śluzową jamy nosowej
- przewodem słuchowym ucha zewnętrznego.

Wykorzystanie produktów do kontaktu z wymienionymi przykładami w ograniczonym zakresie dopuszcza dopiero reguła 5 klasyfikacji wyrobów medycznych, opisana w rozporządzeniu Ministra Zdrowia. Zatem, na podstawie przytoczonej regulacji prawnej, nie wolno stosować wyrobów z klasy I reguła 4 w procedurach takich, jak np. pobranie wymazu bądź zaopatrywanie uszkodzeń błony śluzowej jamy ustnej, jamy nosowej lub przewodu słuchowego ucha zewnętrznego.

W znaczeniu prawnym kompresy sklasyfikowane w klasie I reguła 4 mogą być użyte wyłącznie jako bariera mechaniczna, do ucisku lub do absorpcji wysięków i nie można używać ich we wskazanych przykładach. Aktualny opis w specyfikacji dopuszcza zaoferowanie wyrobów w klasie I reguła 4.

Zamawiający wymaga.

55. Dotyczy Pakietu nr 12 poz. 3 – Czy można zaoferować jałowy opatrunek samoprzylepny w rozmiarze 15x8cm?

Zamawiający dopuszcza.

56. Dotyczy Pakietu nr 13 poz. 1 - Czy Zamawiający wymaga, aby lignina była zapakowana w foliowe opakowanie odporne na wilgoć?

Zamawiający dopuszcza.

57. Pytania do treści umowy:

1) Czy Zamawiający zgadza się aby w § 8 ust. 1 pkt. a) i b) wzoru umowy słowa „każdy rozpoczęty dzień opóźnienia” zastąpić słowami „każdy rozpoczęty zwłoki”

Udzielając odpowiedzi na powyższe pytania proszę wziąć pod uwagę bieżące orzecznictwo Krajowej Izby Odwoławczej dotyczące umów.

Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 29 czerwca 2009 r. KIO/UZP 767/09, „mimo iż sytuacja Zamawiającego przy kształtowaniu treści umowy jest silniejsza, powinien on brać pod uwagę nie tylko swoje interesy, ale także interesy Wykonawcy i starać się ułożyć stosunek prawny tak, aby te interesy były jak najbardziej zrównoważone”. Podobne stanowisko Krajowa Izba Odwoławcza zajęła w wyroku z dnia 21 lutego 2008 r. KIO/UZP 97/08, w wyroku z dnia 27 grudnia 2011 r. KIO 2649/11, w wyroku z dnia 17 grudnia 2012 r. KIO 2631/12, KIO 2655/12 oraz w wielu innych orzeczeniach.

Zgodnie z SIWZ.

2) Czy Zamawiający zgadza się zapisać, że Wykonawcy przysługuje prawo wstrzymania dostaw w przypadku gdy opóźnienie w zapłacie przekracza 60 dni?

Zgodnie z SIWZ.

3) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary umownej za odstąpienie w § 8 ust. 1 pkt. c) do 5% wartości brutto niezrealizowanej części umowy?

Zgodnie z SIWZ.

58. Pytania do Umowy: Prosimy o dodanie do wzoru umowy poniższych zapisów:

Siła Wyższa

1) Żadna ze Stron Umowy nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności niewynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.

2) Dla celów Umowy "Siła Wyższa" oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powodzie, epidemie, akty administracji państwowej itp.

3) W przypadku zaistnienia Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas Strony niezwłocznie ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy. Strona zgłaszająca okoliczności musi kontynuować realizację swoich zobowiązań wynikających z Umowy w takim stopniu, w jakim jest to możliwe i musi szukać racjonalnych środków alternatywnych dla realizowania zakresu, jaki nie podlega wpływowi Siły Wyższej.

4) Jeżeli Siła Wyższa, będzie trwała nieprzerwanie przez okres 180 dni lub dłużej, Strony mogą w drodze wzajemnego uzgodnienia rozwiązać Umowę bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań oprócz płatności należnych z tytułu prawidłowo wykonanych usług.

5) Stan Siły Wyższej powoduje odpowiednie przesunięcie terminów realizacji Umowy chyba, że Strony postanowiły inaczej.

Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 26.

59. Pytanie do umowy: Prosimy o dodanie do wzoru umowy poniższych zapisów:

1) Z uwagi na postępującą pandemię koronawirusa i związanymi z tym światowymi ograniczeniami w produkcji m. in. wyrobów medycznych oraz drastycznymi utrudnieniami w transporcie i logistyce, czego na etapie prowadzenia postępowania przetargowego Strony nie były w stanie przewidzieć, istnieje realne ryzyko, że określony w umowie termin realizacji dostaw częściowych przedmiotu umowy może nie zostać dotrzymany. Jednocześnie brak jest możliwości określenia orientacyjnego terminu zakończenia/ustania obecnej sytuacji,

2) Strony ustaliły, że celem zapewnienia realizacji umowy nr zasadnym jest czasowe odstąpienie przez Strony od sztywnego respektowania terminów realizacji dostaw częściowych określonych w Umowie oraz konieczności naliczania kar umownych w przypadku niedotrzymania tych terminów.

Zgodnie z SIWZ.

60. Dotyczy Pakietu nr 1 - Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 1 opaski dziane i elastyczne o długości 4 metry +/- 10%, co umożliwi udział w przetargu większej liczbie Wykonawców, a Zamawiającemu otrzymanie atrakcyjnej oferty cenowej?

Zgodnie z SIWZ.

61. Dotyczy Pakietu nr 7 pozycji 4 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 7 pozycji 4, co umożliwi udział w przetargu większej liczbie Wykonawców, a Zamawiającemu otrzymanie atrakcyjnej oferty cenowej?

Zgodnie z SIWZ.

62. Dotyczy Pakietu nr 8 pozycji 1 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 8 pozycji 1, co umożliwi udział w przetargu większej liczbie Wykonawców, a Zamawiającemu otrzymanie atrakcyjnej oferty cenowej?

Zgodnie z SIWZ.

63. Dotyczy Pakietu nr 7, poz. 4- Czy zamawiający wydzieli poz. 4 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Zgodnie z SIWZ.

64. Dotyczy Pakietu nr 8, poz. 1 - Czy zamawiający dopuszcza gazę w 13 nitkową, niejałową, szer. 90 cm?

Zgodnie z SIWZ.

65. Dotyczy Pakietu nr 8, poz. 1 - Czy zamawiający dopuszcza wycenę za opakowanie 100 mb. z przeliczeniem ilości?

Zgodnie z SIWZ.

66. Dotyczy Pakietu nr 8, poz. 1 - Czy zamawiający dopuści wyroby z gazy sklasyfikowane w klasie I reg.4?

Zgodnie z SIWZ.

67. Dotyczy Pakietu nr 8, poz. 1 - Czy zamawiający dopuści gazę pakowaną w roli, co ułatwia jej przechowywanie, zmniejsza powierzchnię magazynowania oraz umożliwia w łatwy i higieniczny sposób pobranie potrzebnego odcinka?

Zamawiający dopuszcza.

68. Dotyczy Pakietu nr 8, poz. 2 - Czy zamawiający dopuści serwetę gazową bez wstępnego prania i/lub technologicznego?

Zgodnie z SIWZ.

69. Dotyczy Pakietu nr 8, poz. 2 - Czy zamawiający dopuści serwetę 4 warstwową, 17 nitkową, z nitką RTG i tasiemką, o wymiarach 45 cm x 45 cm, pakowaną indywidualnie, sterylną?

Zgodnie z SIWZ.

70. Dotyczy Pakietu nr 8, poz. 2 - Czy zamawiający dopuści wyroby z gazy sklasyfikowane w klasie I reg.4?

Zgodnie z SIWZ.

71. Dotyczy Pakietu nr 8, poz. 2 - Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie indywidualne z przeliczeniem ilości?

Zgodnie z SIWZ.

72. Dotyczy Pakietu nr 14 - Czy Zamawiający dopuści gazę hemostatyczną w całości pochodzenia roślinnego o właściwościach bakteriobójczych przeciwko min. 26 typom bakterii gram (-) i gram (+), w tym MRSA, MRSE, VRE, PRSP, zapewniająca hemostazę w ciągu 3-4 minut, wchłaniająca się całkowicie między 7-14 dniem w rozmiarze 5cm x 7cm.

Zamawiający dopuszcza.

73. Dotyczy Pakietu nr 11, poz. 4 - Czy Zamawiający dopuści opatrunek o wymiarach 10,5cm x 13,5cm, pozostałe parametry bez zmian?

Zamawiający dopuszcza.

74. Dotyczy Pakietu nr 11, poz. 5 - Czy Zamawiający dopuści pięciowarstwowy opatrunek poliuretanowy z silikonową warstwą przylepną naniesioną na całej powierzchni opatrunku, Przeznaczony do ran o umiarkowanym lub obfitym wysięku, Za wskaźnikiem zmiany opatrunku, Sterylny, Kształt dopasowany do stosowania w okolicy kości krzyżowej, Rozmiar 17,2cm x 17,5cm?

Zamawiający dopuszcza.

75. Dotyczy Pakietu nr 14 - Czy Zamawiający w Pakiecie nr 14 pod pojęciem „gaza hemostatyczna w całości pochodzenia roślinnego o właściwościach bakteriobójczych przeciwko 40 typom bakterii gram (-) i gram (+), w tym MRSA, MRSE, VRE, PRSP, zapewniająca hemostazę w ciągu 2-5 minut, wchłaniająca się całkowicie między 7-14 dniem” rozumie i będzie wymagał gazę hemostatyczną z oksydowanej regenerowanej celulozy, zawartość grupy karboksylowej 18–21%, pH 2,5–3,5 udokumentowane badaniem klinicznym IN VIVO, bakteriobójczość na szczepy MRSA, MRSE, PRSP, VRE – udokumentowana badaniem przedklinicznym IN VITRO i wpisana do instrukcji użytkowania, czas wchłaniania: 7-14 dni, hemostaza osiągnięta w czasie 2-8 minut ?

Zamawiający dopuszcza.

76. Dotyczy Pakietu nr 14 - Czy Zamawiający w Pakiecie 14 dopuści również gazę hemostatyczną rozmiar 5 x 7,5 cm ?

Zamawiający dopuszcza.

77. Dotyczy Pakietu nr 3 poz. 4 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie plastra jedwabnego pakowanego po 6 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Zamawiający dopuszcza.

78. Dotyczy Pakietu nr 10 poz. 1 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie gazika do dezynfekcji skóry przed iniekcjami, impregnowany 70% alkoholem izopropylowym BP i zamknięty w elastycznej foliowej saszetce w rozmiarze 7 cm x 7 cm, gazik złożony czterokrotnie, wielkość gazika po rozłożeniu w przedziale 11x12-11 x 12,5 cm, wykonany z wysokogatunkowej włókniny.

Zgodnie z SIWZ.

79. Dotyczy Pakietu nr 16 poz. 1 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie folii poliuretanowej w rozmiarze 10x14 cm pakowanej po 50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

Zamawiający dopuszcza.

80. Dotyczy Pakietu 17 poz. 3 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunku w rozmiarach:

10x10cm

15x15cm

15x20cm

20x20cm

Pozostałe wymogi zgodnie z SIWZ.

Zamawiający dopuszcza.

81. Dotyczy Pakietu 17, poz. 4

1) Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunków w rozmiarze 10cmx10 cm oraz 15cmx15cm pakowanych po 10 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

Zamawiający dopuszcza.

2) Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy nie zaszła omyłka pisarska – Zamawiający w pozycji 4 oraz 5 oczekuje tego samego opatrunku w rozmiarze 15cmx15cm, czy może w którejś z pozycji Zamawiający miał na myśli cienki opatrunek hydrokoloidowy.

Nastąpiła omyłka pisarska, w Pakiecie nr 17, poz. 4 powinno być:

„Opatrunek hydrokoloidowy cienki i elastyczny wykonany z 3 hydrokoloidów: karboksymetylocelulozy sodowej, pektyny, żelatyny zawieszonych w macierzy polimerowej - zapewnia optymalne, wilgotne środowisko gojenia ran, półprzeźroczysty, samoprzylepny, wodoodporny”.

82. Dotyczy Pakietu nr 19, poz. - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pasków w rozmiarze 75mmx3mm pakowanych po 10 szt. oraz w rozmiarze 75mmx6mm, pakowanych po 6 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

Zamawiający dopuszcza.

83. Dotyczy Pakietu nr 19, poz.4 - Prosimy Zamawiającego o wyłączenie pozycji 4 i utworzenie odrębnego pakietu celem umożliwienia złożenia konkurencyjnej oferty.

Zgodnie z SIWZ.

84. Dotyczy projektu umowy:

1) Czy Zamawiający dokona modyfikacji w § 2 ust. 12 projektu umowy i dopuści prawo Wykonawcy do wstrzymania dostaw towaru, w przypadku braku zapłaty zobowiązań Zamawiającego, do czasu uregulowania przez niego płatności.

Zgodnie z SIWZ.

2) Czy Zamawiający dokona modyfikacji w § 7 ust. 4 projektu umowy i dopuści prawo Wykonawcy do wstrzymania dostaw towaru, w przypadku braku zapłaty zobowiązań Zamawiającego, do czasu uregulowania przez niego płatności.

Zgodnie z SIWZ.

3) W związku z zapisem § 10 ust. 2 projektu umowy, wnosimy o przekazanie informacji na temat stanu majątkowego szpitala, albowiem na dzień dzisiejszy Wykonawca takiej wiedzy nie posiada. Prosimy o przekazanie bilansu i rachunku wyników Zamawiającego za 2019 r oraz oświadczenie jeśli stan finansowy Zamawiającego pogorszył się w stosunku do bilansu za ubiegły rok.

W załączeniu przekazujemy sprawozdanie finansowe za rok 2019.

KSS jest jednym z szesnastu szpitali I stopnia podstawowego zabezpieczenia zdrowotnego na terenie województwa łódzkiego i jedynym szpitalem w powiecie kutnowskim. Szpital ma nieco szerszą ofertę medyczną niż typowa dla szpitala powiatowego oraz rozbudowaną ofertę ambulatoryjnej opieki specjalistycznej, biorąc pod uwagę I stopień referencyjności szpitala.

Od listopada 2019r. Zarząd Szpitala wdraża autorski program naprawczy, dzięki któremu będzie możliwe uzdrowienie gospodarki finansowej Spółki. Jedną z pozycji planu jest pozyskanie kredytu/pożyczki m.in. na spłatę zobowiązań wymagalnych oraz dokonanie potrzebnych inwestycji, co Zarząd Szpitala poczynił z końcem maja 2020r.

W związku z powyższym Zarząd Szpitala nie widzi zagrożenia w postaci pogorszenia stanu finansowego.

4) Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 8 ust. 1 pkt. a), b):

Wykonawca zobowiązuje się do zapłaty Zamawiającemu kar umownych z następujących tytułów i w wysokościach:

- a) w razie wystąpienia opóźnienia w dostawie towaru, w wysokości **0,5%** wartości brutto nie dostarczonego towaru za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonego towaru;**
Zgodnie z SIWZ.
- b) za dostarczenie towaru z wadami **0,5%** wartości brutto partii towaru dostarczonego z wadami za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, licząc od dnia w którym dana dostawa winna być prawidłowo zrealizowana, aż do dnia wymiany wadliwego towaru na zgodny z zamówieniem co do jakości i ilości, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwej partii towaru.**
Zgodnie z SIWZ.

W związku z tym, że dokonana zmiana jest istotna, Zamawiający na podstawie art. 12a ust. 2 ustawy przedłuża termin składania ofert do dnia **15.06.2020r.** do godziny **10⁰⁰**. Komisyjne otwarcie ofert nastąpi w dniu **15.06.2020r.** o godz. **10³⁰** w siedzibie Zamawiającego w małej Sali konferencyjnej nr 08a – niski parter.

Zmiana terminu składania ofert prowadzi do zmiany treści ogłoszenia o zamówieniu, w związku z tym Zamawiający na podstawie art. 12a ust. 3 ustawy Pzp zamieści zmianę treści ogłoszenia w Biuletynie Zamówień Publicznych oraz w swojej siedzibie i na stronie internetowej.

Podpisał:

Prezes Zarządu
„Kutnowski Szpital Samorządowy” Sp. z o.o.
Andrzej Pietruszka

Do wiadomości

Wyjaśnienia zostają umieszczone
na stronie internetowej Zamawiającego