WCPiT/EA/381-13/2021 Poznań, 2021-06-18

Uczestnicy postępowania

**Dotyczy: Postępowaniaoudzieleniezamówieniaprowadzonegowtrybiepodstawowym bez przeprowadzenia negocjacji na dostawę wyrobów medycznych do podaży leków**

Zgodnie z art. 284 ust. 2 ustawy Prawo Zamówień Publicznych z dnia 11 września 2019r. (t.j z 2019r. poz. 2019 ze zm.), Wielkopolskie Centrum Pulmonologii i Torakochirurgii SP ZOZ udziela wyjaśnień dotyczących Specyfikacji Warunków Zamówienia.

**PYTANIA 1:**

Dotyczy: WCPiT/EA/381-13/2021, Pakiet nr 11, Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych dwuświatłowy wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką zakończoną końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 7Fr o długości 15 cm i 20cm  w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora 18G x 7cm (1,25mm x 7cm),  strzykawka o pojemności 5ml, skalpel #11, prowadnica z Nitinolu typu ‘J’ o przekroju 0,032 i długości 50cm umieszczona w pochewce w kształcie koła z płaskim mechanizmem umożliwiającym wprowadzenie prowadnika jedną ręką , rozszerzacz naczyniowy 8Fr (2,1mm) x 12cm, korki zabezpieczające w ilościach odpowiadających kanałom cewnika, kabel umożliwiający identyfikację położenia cewnika przy pomocy EKG oraz mocowanie cewnika typu „motylek”. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Dotyczy: WCPiT/EA/381-13/2021, Pakiet nr 11, Pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych trójświatłowy wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką zakończoną końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 7Fr o długości 15 cm i 20cm  w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora 18G x 7cm (1,25mm x 7cm),  strzykawka o pojemności 5ml, skalpel #11, prowadnica z Nitinolu typu ‘J’ o przekroju 0,032 i długości 50cm umieszczona w pochewce w kształcie koła z płaskim mechanizmem umożliwiającym wprowadzenie prowadnika jedną ręką , rozszerzacz naczyniowy 8Fr (2,1mm) x 12cm, korki zabezpieczające w ilościach odpowiadających kanałom cewnika, kabel umożliwiający identyfikację położenia cewnika przy pomocy EKG oraz mocowanie cewnika typu „motylek”. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Dotyczy: WCPiT/EA/381-13/2021, Pakiet nr 11, Pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych trójświatłowy wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką zakończoną końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 7Fr o długości 15 cm i 20cm  w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora 18G x 7cm (1,25mm x 7cm),  strzykawka o pojemności 5ml, skalpel #11, prowadnica z Nitinolu typu ‘J’ o przekroju 0,032 i długości 50cm umieszczona w pochewce w kształcie koła z płaskim mechanizmem umożliwiającym wprowadzenie prowadnika jedną ręką z możliwościa włożenia prowadnicy bez odłączania strzykawki, rozszerzacz naczyniowy 8Fr (2,1mm) x 12cm, korki zabezpieczające w ilościach odpowiadających kanałom cewnika oraz mocowanie cewnika typu „motylek”. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Dotyczy: WCPiT/EA/381-13/2021, Pakiet nr 11, Pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych czteroświatłowy wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką zakończoną końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 8Fr o długości 15 cm i 20cm  w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora 18G x 7cm (1,25mm x 7cm),  strzykawka o pojemności 5ml, skalpel #11, prowadnica z Nitinolu typu ‘J’ o przekroju 0,032 i długości 50cm umieszczona w pochewce w kształcie koła z płaskim mechanizmem umożliwiającym wprowadzenie prowadnika jedną ręką , rozszerzacz naczyniowy 8Fr (2,1mm) x 12cm, korki zabezpieczające w ilościach odpowiadających kanałom cewnika, kabel umożliwiający identyfikację położenia cewnika przy pomocy EKG oraz mocowanie cewnika typu „motylek”. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Dotyczy: WCPiT/EA/381-13/2021, Pakiet nr 11, Pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych pięcioświatłowy wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką zakończoną końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 9Fr o długości 30cm  w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora 18G x 7cm (1,25mm x 7cm),  strzykawka o pojemności 5ml, skalpel #11, prowadnica z Nitinolu typu ‘J’ o przekroju 0,032 i długości 50cm umieszczona w pochewce w kształcie koła z płaskim mechanizmem umożliwiającym wprowadzenie prowadnika jedną ręką , rozszerzacz naczyniowy 8Fr (2,1mm) x 12cm, korki zabezpieczające w ilościach odpowiadających kanałom cewnika, kabel umożliwiający identyfikację położenia cewnika przy pomocy EKG oraz mocowanie cewnika typu „motylek”. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

**PYTANIA 2:**

0Dotyczy: WCPiT/EA/381-13/2021, Pakiet nr 11, Pozycja 1-5

Czy Zamawiający wydzieli pozycje 1-5 z Pakietu nr 11 i stworzy oddzielny pakiet?

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

**PYTANIA 3:**

Pytanie nr 1 dotyczy pakietu nr  13 pozycja 3 :

W kolumnie drugiej załącznika nr 1 - Formularz cenowego dla pozycja 3 Zamawiający podał opis igły do portów :

Igła do portów z ostrzem Hubera, ze skrzydełkami, zagięta pod kątem 90º, z przedłużeniem PVC bez DEHP o długości 25cm (całość), z zaciskiem  i łącznikiem Luer Lock. Duże, elastyczne i wygodne skrzydełka o powierzchni antyposlizgowej.  
Skrzydełka kodowane kolorami zgodnie z rozmiarem igły. ( 20 G – czarna, 22 G – żółta , 19 G beżowa )  
Możliwość podawania cytostatyków, kompatybilna z tomografią komputerową i rezonansem magnetycznym.  
Rozmiary :  
długości od 15,17,20,25,30 i 35 mm   
grubości  19G, 20G i 22G

Prosimy o dopuszczenie możliwości wprowadzenia zakresu długości igieł : 15-20mm, 20-25mm oraz 25-38mm. Wprowadzone zmiany nie będę miały wpływu na prowadzoną terapię. Oznaczenie kolorami na opakowaniu zewnętrznym

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane parametry w zakresie objętym pytaniem.**

**PYTANIA 4:**

Pytanie 1 Czy Zamawiający w pakiecie 9 poz 1 dopuści przenośny, jałowy, apirogenny system infuzyjny wykorzystujący zbiornik elastomerowy z poliizoprenu oraz ogranicznik przepływu, zapewniający przepływ leku przez określony czas przy nominalnej prędkości przepływu w systemie zamkniętym. Urządzenie wyposażone w filtr cząstek stałych wbudowany w zbiornik elastomerowy (bez filtra na przebiegu linii-zapewniając tym samym podanie leku w bezpiecznym dla pacjenta i personelu systemie zamkniętym). W elementach mających kontakt z podawanym lekiem wolne od DEHP. Zbiornik elastomeru umieszczony w zewnętrznej obudowie blokującej promieniowanie UV do długości fali 380 nm, umożliwiającej wizualną kontrolę postępu wlewu. Port do napełniania urządzenia wbudowany w kapturek wyposażony w połączenie Luer-lock, zapewniające możliwość szczelnego podłączenia strzykawki i zabezpieczenia portu korkiem po wypełnieniu. System infuzyjny sprawdzony pod względem stabilności ze stosowanymi cytostatykami (np. 5-FU). Urządzenie pakowane pojedynczo, dla każdego pacjenta futerał. System infuzyjny sklasyfikowany jako wyrób medyczny klasy II b - 1 szt; obj. nominalna 240 ml, a max. 300 ml; nominalna prędkość przepływu 10 ml/h, nominalny czas pracy 24h Ponadto, czy zamawiający wymaga podania leku w systemie zamkniętym (czyli bez filtrów na przebiegu linii) – jedynym bezpiecznym zarówno dla pacjenta i personelu. Norma ISO 28620 dotycząca przenośnych urządzeń infuzyjnych podkreśla, że wszystkie elementy urządzenia przeznaczone do kontaktu z lekiem stanowią zamknięty, wodoszczelny system. Jedynie system zamknięty (bez filtrów na linii) uniemożliwia wnikanie drobnoustrojów i zapobiega potencjalnym wyciekom leku. W przypadku gdy ogranicznik przepływu znajduje się w innym miejscu na linii infuzyjnej, poza końcówką dystalną, skutkuje to koniecznością dodatkowego mocowania drugiego elementu do skóry pacjenta (jak na załączonym zdjęciu pochodzącym z przykładowego materiału skierowanego do pacjentów) Brak prawidłowego mocowania ogranicznika przepływu uniemożliwia prawidłową kalibrację prędkości z jaką podawany jest lek, co jak wiadomo w przypadku pomp elastomerowych jest kluczowe. Czy Zamawiający wymaga także systemu infuzyjnego wykorzystującego zbiornik elastomerowy z „czystego” poliizoprenu, bez domieszki silikonu i innych materiałów? Jedynie poliizopren bez dodatków jest w pełni przepuszczalny dla gazów, dzięki czemu pęcherzyki powietrza, które mogą pojawić się podczas napełniania infuzora, w ciągu kilku godzin przechodzą przez elastomer do przestrzeni między między balonem a butelką.

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

**PYTANIA 5:**

Pakiet nr 10.

1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie zestawu ze zgłębnikiem wykonanym z silikonu, z wewnętrznym wspornikiem w kształcie kopułki, o konstrukcji umożliwiającej jego usunięcie bez pomocy obturatora i bez konieczności wykonywana endoskopii, skład zestawu: 1 zgłębnik do gastrostomii, 1 zewnętrzny wspornik zatrzymujący, 1 końcówka typu Y EnFit do podawania pokarmu i leków, 1 końcówka typu Y stożkowa do podawania pokarmu i leków, 1 drut do przeciągania zgłębnika, 1 igła z mandrynem do przeprowadzania drutu, 1 zacisk do zamykania zgłębnika, 1 strzykawka 10 ml, 1 igła 19 G/ 40 mm, 1 igła 25 G/ 20 mm, 1 skalpel nr 11, 4 gaziki 10 cm x 10 cm, 1 zasłona z otworami, pozostałe parametry według opisu.

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane parametry w zakresie objętym pytaniem.**

**PYTANIA 6:**

Pakiet nr 14 poz.23 Czy Zamawiający dopuści wentylowany zestaw do infuzji dożylnych z funkcjami AirStop (hydrofilowa membrana filtrująca zapewniająca bezpieczeństwo w przypadku opróżnienia pojemnika na płyn. Utrzymuje całkowite wypełnienie przewodu płynem. Działa również jako filtr cząstek stałych o wydajności filtracji 15 µm.) i PrimeStop (nasadka ochronna wyłożona antybakteryjną membraną hydrofobową umieszczoną na złączce Luer Lock, zatrzymuje wyciek płynu i chroni przed zanieczyszczeniem. PrimeStop automatyzuje proces napełniania oraz zabezpieczania przed swobodnym wypływaniem cieczy). Do infuzji grawitacyjnych z przezroczystym dostępem bezigłowym typu Split-septum na drenie(przepływ 208 ml/min, odporność na ciśnienie 400 psi)?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane parametry w zakresie objętym pytaniem.**

**PYTANIA 7:**

1. W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 2 ust. 9 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zamianę słów „…od daty otrzymania zgłoszenia o wadzie jakościowej” na „…od daty uznania reklamacji”.

2. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 4 ust. 1 pkt. 1), 2):

1. Wykonawca jest zobowiązany do zapłaty kar umownych:

1. za zwłokę w realizacji dostawy w wysokości **0,5 %** wartości brutto **opóźnionej części** danej dostawy, zgodnie z zał. nr 1 - za każdy dzień, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionej części danej dostawy**;
2. za zwłokę w wymianie reklamowanego przedmiotu umowy na nowy w wysokości **0,5%** wartości brutto danego asortymentu, zgodnie z zał. nr 1 - za każdy dzień, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto reklamowanego przedmiotu umowy**.

3. Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przesyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

**PYTANIA 8:**

Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 1, poz. 1 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 1 z pakietu 1 oraz utworzenie odrębnego zadania. Wydzielenie wymienionej pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionej pozycji w dotychczasowym pakiecie silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie.

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

**PYTANIA 9:**

Pakiet nr 10 Czy Zamawiający dopuści: PEG wykonany z miękkiego, elastycznego silikonu o długości ok 80 cm, odporny na działanie środków dezynfekcyjnych (w tym zawierający jod), dobrze tolerowany przez organizm,, nie alergizujący, zakończenie od strony żołądka zapewniające dobre uszczelnienie gastrostomii, pewne jej mocowanie zapobiegające przypadkowemu wysunięciu gastrostomii, a jednocześnie umożliwiające celowe usunięcie gastrostomii metodą trakcji, bez wykonania endoskopii, dwudrożny port implementowany do dystalnego końca cewnika, średnica gastrostomii: 14F, 20F i 24F do wyboru przez Zamawiającego. Sprzęt bezpośrednio dostosowany do połączenia typu ENFit jako wymagane zabezpieczenie przed przypadkowym podłączeniem żywienia dojelitowego do systemu dożylnego typu Luer, sterylny, pakowany pojedynczo. W skład zestawu wchodzi tacka z akcesoriami: prowadnik do przeciągania cewnika ok 175 cm, pętla do przeciągania zestawu, igła typu trokar, , skalpel, nasadki do karmienia, serweta do obłożenia pola zabiegowego, gaziki bez otworu?

**Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane parametry w zakresie objętym pytaniem.**

**PYTANIA 10:**

1. Dotyczy: Załącznik nr 2 do SWZ – Formularz cenowy, pakiet nr 15 Czy Zamawiający wymaga, aby wężyki były zatwierdzone przez producenta wstrzykiwacza automatycznego będącego własnością Zamawiającego? Zgodnie z instrukcją obsługi urządzenia: „Stosowanie kombinacji lub systemów wężyków, które nie są dopuszczone przez firmę ulrich medical, zagraża bezpieczeństwu pacjenta i/lub użytkownika oraz nienagannemu działaniu wstrzykiwacza. (…) Imitacje i inne fabrykaty nie są zaprojektowane dla wstrzykiwacza ani nie są sprawdzone do stosowania ze wstrzykiwaczem” (Instrukcja obsługi wersja: R13.2/2018-09 Rozdział 4 Informacje dotyczące bezpieczeństwa).

2. Dotyczy: Załącznik nr 2 do SWZ – Formularz cenowy, pakiet nr 15 Mając na uwadze dobro pacjentów oraz szpitala, zwracamy się z pytaniem: czy Zamawiający wymaga, aby materiały eksploatacyjne nie zawierały związków DEHP (ftalany dietyloheksylu), a ich brak był potwierdzony w oryginalnej instrukcji obsługi lub oznaczeniem na opakowaniu wężyka? Pragniemy zaznaczyć, że wymóg Zamawiającego, aby wyroby medyczne do podawania kontrastu były bez zawartości ftalanów (DEHP) jest istotny i uzasadniony dobrem pacjentów. Związki DEHP są dodatkiem stosowanym do polichlorku winylu (PCV) – termoplastycznego tworzywa sztucznego, stosowanego od wielu lat w wielu wyrobach różnego przeznaczenia. W związku z przeprowadzoną w ostatnich latach serią badań m.in. tych związków, ustalono, że mogą one przedostawać się do organizmu ludzkiego. Ftalany (DEHP) uznawane są za związki rakotwórcze i mutagenne, których stosowanie może być szkodliwe dla zdrowia badanych pacjentów

3. Dotyczy: Załącznik nr 2 do SWZ – Formularz cenowy, pakiet nr 15, pozycja 1 Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, aby dren pompy mógł pozostać zainstalowany w strzykawce przez 24 godziny niezależnie od ilości przebytych iniekcji i aby było to potwierdzone przez producenta w oryginalnej instrukcji obsługi wężyków.

4. Dotyczy: Załącznik nr 2 do SWZ – Formularz cenowy, pakiet nr 15, pozycja 2 Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, aby pojemność sterylnego wężyka pacjenta o długości 250 cm wynosiła dokładnie 12,5ml i była potwierdzona przez producenta wyrobu medycznego w oryginalnej instrukcji obsługi wężyka. Mniejsza średnica niż zalecana przez producenta wstrzykiwacza może powodować większe ciśnienie w systemie podczas podawania środków kontrastowych. Skutkuje to niezamierzonym wystąpieniem nadciśnienia w systemie wężyków co oznacza regulację przepływu przez wstrzykiwacz. Wstrzykiwacz zmniejsza prędkość przepływu, aby utrzymać ciśnienie w wartościach granicznych. Może to prowadzić do obniżenia jakości badania, a w szczególności badań angio, gdzie występują duże prędkości podawania kontrastu. Inna pojemność wężyka niż 12,5ml może prowadzić do niepełnego napełnienia wężyka i pozostawienia w nim nieznanej objętości powietrza. W efekcie może prowadzić to do niezamierzonej iniekcji powietrza do pacjenta podczas badania.

**Odpowiedź ad 1-4: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

5. Dotyczy: Załącznik nr 4 do SWZ – Wzór umowy, § 1 ust. 6 „Etykiety oraz ulotki informacyjne dołączone do wyrobów winny być sporządzone w języku polskim lub w tłumaczeniu na język polski” Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 15 wyrobów medycznych oznakowanych za pomocą symboli oraz prostych zwrotów w języku angielskim. Zgodnie z art. 14 pkt 2 Ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych, dopuszcza się dla wyrobów przeznaczonych do używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej dostarczanych profesjonalnym użytkownikom (nie pacjentom) oznakowania w języku angielskim. Instrukcja obsługi dołączona do wyrobów jest sporządzona w języku polskim.

6. Dotyczy: Załącznik nr 4 do SWZ – Wzór umowy, § 2 ust. 2 „Dostawy będą się odbywać sukcesywnie zgodnie ze złożonym zamówieniem w nieprzekraczalnym terminie 2 dni roboczych od momentu złożenia przez Zamawiającego zamówienia telefonicznie, pisemnie lub e-mailem” Prosimy Zamawiającego o wydłużenie terminu realizacji zamówień do 3 dni roboczych.

7. Dotyczy: Załącznik nr 4 do SWZ – Wzór umowy, § 2 ust. 2 „Dostawy będą się odbywać sukcesywnie zgodnie ze złożonym zamówieniem w nieprzekraczalnym terminie 2 dni roboczych od momentu złożenia przez Zamawiającego zamówienia telefonicznie, pisemnie lub e-mailem” 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.

8. Dotyczy: Załącznik nr 4 do SWZ – Wzór umowy, § 3 ust. 6 „Zamawiający dopuszcza podwyższenie ceny brutto w przypadku urzędowej podwyżki stawki VAT- o tę wartość, przy zachowaniu niezmienności ceny netto. W takim przypadku podwyżka będzie mogła obowiązywać od początku miesiąca następnego, po tym, w którym Wykonawca wystąpił z propozycją podwyższenia ceny. Zmiany w tym zakresie wymagają formy pisemnej w postaci aneksu” W przypadku urzędowej zmiany VAT, Wykonawca zobowiązany jest do przestrzegania nowych przepisów od dnia wejścia ich w życie. W związku z tym niezasadne jest, aby data wystąpienia Wykonawcy z propozycją podwyższenia ceny miała wpływ na możliwość fakturowania za dostawy z prawidłową stawką VAT. Prosimy o zmianę zapisów na: „W takim przypadku podwyżka będzie obowiązywać od dnia obowiązywania nowych przepisów”

9. Dotyczy: Załącznik nr 4 do SWZ – Wzór umowy, § 4 ust. 1 punkt 1) i 2) „Wykonawca jest zobowiązany do zapłaty kar umownych: 1) za zwłokę w realizacji dostawy w wysokości 2% wartości brutto danej dostawy, zgodnie z zał. nr 1 - za każdy dzień, 2) za zwłokę w wymianie reklamowanego przedmiotu umowy na nowy w wysokości 2% wartości brutto danego asortymentu, zgodnie z zał. nr 1 - za każdy dzień” W naszej opinii zaproponowana kara umowna 2% jest wysoka. Przyjęło się, że na rynku wyrobów medycznych wynosi ona około 0,2 – 1% za każdy dzień zwłoki. Zadaniem kar umownych winno być skuteczne zmotywowanie i skłonienie kontrahenta do prawidłowego wykonania umowy, a nie do zniechęcenia do udziału w zamówieniach publicznych. W związku z powyższym zwracamy się z wnioskiem o obniżenie kary umownej do poziomu 1%.

10. Dotyczy: Załącznik nr 4 do SWZ – Wzór umowy, § 4 ust. 3 „Maksymalna wysokość kar umownych wynosi 30 % wartości umowy” Zwracamy się z prośbą o zmniejszenie maksymalnej wysokości kar umownych do 20% wartości umowy.

11. Dotyczy: Załącznik nr 4 do SWZ – Wzór umowy, § 4 ust. 5 pkt 1) „Zamawiającemu przysługuje prawo rozwiązania umowy bez zachowania terminu wypowiedzenia, gdy: 1) Wykonawca jest w zwłoce z dostawą lub reklamacją więcej niż 72 godziny” Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne odstąpienia od umowy, celowe jest aby przed odstąpieniem od umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć odstąpienia od umowy, a tym samym uniknąć skutków odstąpienia od umowy, które są niekorzystne dla obu stron. W związku z powyższym prosimy o zmianę zapisu na: „Zamawiającemu przysługuje prawo rozwiązania umowy bez zachowania terminu wypowiedzenia, gdy: 1) Wykonawca jest w zwłoce z dostawą lub reklamacją więcej niż 72 godziny i nie zareaguje na wezwanie Zamawiającego do należytego wykonania umowy”.

12. Dotyczy: Załącznik nr 1 do SWZ – Formularz ofertowy, „Osoba wyznaczona do kontaktu w sprawie realizacji zamówienia” Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o możliwość wskazania działu, a nie osoby wyznaczonej do kontaktu w sprawie realizacji zamówienia. Ze względu na częściową pracę zdalną, za realizację zamówień odpowiedzialnych jest kilka osób. Jeśli Zamawiający nie wyrazi zgody na powyższe, prosimy o wyrażenie zgody na podanie kierownika działu i dopisanie zwrotu: „lub osoba przez niego upoważniona”.

**Odpowiedź ad 5-12: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

**PYTANIA 11:**

**Pakiet 1, poz. 2c**

Czy Zamawiający dopuści igłę 1,2 x 30 18G?

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

**PYTANIA 12:**

*Pakiet nr 9*

Czy Zamawiający w pakiecie nr 9 dopuści złożenie oferty w pozycji na przenośny system infuzyjny o następującej charakterystyce:

* nominalny czas infuzji: 10ml/godz,
* nominalna objętość: 300 ml,
* objętość minimalna: 180 ml,
* objętość maksymalna: 360 ml,
* obudowa systemu w kształcie butelki, pozostałe parametry bez zmian?

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

*Pakiet nr 11*

Pyt. 1

Czy Zamawiający dokona modyfikacji i wydzieli z pakietu nr 11poz. nr 7 i 8 lub wyrazi zgodę na składanie ofert częściowych?

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

Pyt.2

Czy w wyżej wymienionym pakiecie Zamawiający dopuści złożenie oferty w pozycji 7 i 8 napompę elastomerową do podaży leków jednorazowego użytku o następującej charakterystyce:

* objętość nominalna 300 ml;
* prędkość podaży 4 ml/ godz.
* duża przezroczystość, umożliwiająca czytelna obserwację leku w pompie,
* maksymalna objętość wypełnienia 360 ml,
* filtr cząsteczkowy 5,0μm wraz z odpowietrznikiem,
* wygodny kształt w formie butelki,
* torebka jednorazowego użytku, wykonana z flizeliny, pozostałe parametry bez zmian?

Pompy posiadają dwufunkcyjny filtr na przebiegu linii infuzyjnej zabezpieczający linię antybakteryjnie (filtr o gęstości 5 μm) oraz funkcję odpowietrzającą (filtro gęstości 0,03 μm).Filtr jest jednokierunkowy, tzn. działający tylko w jednym kierunku „z wewnątrz linii na zewnątrz”, który gwarantuje pełne bezpieczeństwo, jako system „zamknięty”.

Pompy wyposażone są w połączenie bezigłowe do napełniania lekiem, gwarantujące pełne zabezpieczenie przed szkodliwymi oparami i kontaminacją lekamicytostatycznymi i ich osadzaniu się na obudowie pompy w trakcie ich napełniania.

Połączenie bezigłowe posiada również zakręcany koreczek luer-lock,zachowując układ zamknięty przez cały czas jego użytkowania,

Zgoda Zamawiającego na pytania umożliwi naszej firmie przystąpienie do przetargu na zasadzie wolnej konkurencji oraz zaoferowanie najwyższej jakości pomp elastomerowych włoskiej firmy SURGIKA, natomiast Zamawiającemu wybór oferty spośród ich większej ilości, co będzie korzystne dla Zamawiającego ze względów ekonomicznych.

**Odpowiedź: Zamawiający pozostawia zapisy SWZ bez zmian.**

Wielkopolskie Centrum Pulmonologii i Torakochirurgii SP ZOZ działając na podstawie art. 284 ust. 3 ustawy Prawo Zamówień Publicznych z dnia 11 września 2019r. (t.j z 2019r. poz. 2019 ze zm.) przedłuża terminy składania i otwarcia ofert do **25.06.2021** roku.

Godziny składania i otwarcia ofert pozostają bez zmian.Jednocześnie Zamawiający przedłuża termin związania z ofertą do **24.07.2021 roku.**

***Zamawiający publikuje zmodyfikowaną instrukcję SKE pod nazwą: „18.06.2021r. Zalacznik nr 7 - instrukcja SKE - Systemu Komunikacji Elektronicznej”***