Lubaczów, 04.02.2020

ZP.261.1.2020

**Wszyscy uczestnicy postępowania**

**Wyjaśnienia, modyfikacja**

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawę nici chirurgicznych, rękawic medycznych materiałów opatrunkowych, , pieluchomajtek

W związku z otrzymanymi pytaniami wykonawców na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29.01.2004 Prawo zamówień publicznych Zamawiający Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Lubaczowie wyjaśnia:

1. Część 18, poz. 1-2

Czy zamawiający dopuści opaskę dzianą elastyczną wykonaną z 100% włókien syntetycznych tj: poliestrowych i poliamidowych posiadające rozciągliwość powyżej 130 % z zapinką wewnątrz opakowania indywidualnego?

Odp.: Zgodnie z siwz

2. Część 18, poz. 3-6

Czy zamawiający oczekuje wyceny za 1 mb w stanie rozciągniętym czy swobodnym?

Odp.: zamawiający oczekuje wyceny za 1 mb w stanie rozciągniętym

3. Część 18, poz. 3-6

Czy zamawiający dopuszcza dozownik w formie kartonowego pudełka?

Odp.: Zamawiający dopuszcza

4. Część 18, poz. 3-6

Czy zamawiający wymaga siatek o rozmiarach odpowiadającym poszczególnym częściom ciała, rozmiary przedstawione poniżej – szerokość w milimetrach w stanie swobodnym?

Rozmiar 1- palec – do 15 mm szer. w stanie spoczynku

Rozmiar 2- dłoń, palec – 10-25 mm j.w.

Rozmiar 3-dłoń, stopa – 15-35 mm j.w.

Rozmiar 4- podudzie, kolano, ramię, stopa, łokieć – 25-45 mm j.w.

Rozmiar 6-głowa, ramię, podudzie, kolano – 40-65 mm j.w.

Rozmiar 8 – udo, głowa, biodra – 50-95 mm, j.w.

Rozmiar 10 – biodra, brzuch – 65-135 mm. J.w.

Rozmiar 14 – klatka piersiowa , brzuch – 80-140 mm, j.w.

Odp.: Zgodnie siwz

5. Część 18, poz. 1-6

Czy Zamawiający z uwagi na niejednolity charakter produktów zawartych w pakiecie 18 wydzieli pozycje: 16 i utworzy z nich odrębny pakiet/zadanie. Zamawiający umożliwi w ten sposób na złożenie konkurencyjnej oferty firmom biorącym udział w niniejszym postępowaniu, a tym samym będzie miał wybór z pośród najkorzystniejszych ofert, jak i możliwość osiągnięcia niższych cen.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody

6. Część 19, poz. 1

Czy zamawiający dopuści wycenę za 100 mb z przeliczeniem ilości?

Odp.: Zamawiający dopuszcza

7. Część 19, poz. 1

Czy zamawiający dopuści gazę 13 nitkową?

Odp.: Zamawiający nie dopuszcza

8. Część 19, poz. 1

Czy zamawiający dopuści wyroby z gazy sklasyfikowane w klasie I reg.4 ? Wyroby, które są przedmiotem oferty są produktami niesterylnymi, w związku z tym nie używa się ich w zabiegach medycznych wysokiego ryzyka i nie zachodzi potrzeba, aby były sklasyfikowane w klasie II a reg.7.

Odp.: Zamawiający dopuszcza

9. Część 19, poz. 1

Czy zamawiający dopuszcza i wymaga gazę pakowaną w rolkę, z uwagi na higieniczny sposób przechowywania i możliwość łatwego oraz wygodnego odcinania potrzebnej ilości, ograniczając przy tym ewentualne zanieczyszczenie produktu, ponadto sposób pakowania w roli znacząco ogranicza miejsce magazynowania?

Odp.: Zamawiający dopuszcza

10. Część 19, poz. 4-5

Czy zamawiający dopuści wyroby z gazy sklasyfikowane w klasie I reg.4 ? Wyroby, które są przedmiotem oferty są produktami niesterylnymi, w związku z tym nie używa się ich w zabiegach medycznych wysokiego ryzyka i nie zachodzi potrzeba, aby były sklasyfikowane w klasie II a reg.7.

Odp.: Zamawiający dopuszcza

11. Część 19, poz. 6-10

Wnosimy do Zamawiającego o odstąpienie od zaoferowania wyrobów sterylizowanych wyłącznie w parze wodnej i dopuszczenie wyrobów sterylizowanych innymi metodami m.in. tlenkiem etylenu, , które zgodnie z obowiązującym prawem spełniają normy tzw. opatrunków inwazyjnych oraz chirurgicznych. Dopuszczenie innych metod sterylizacji zapewni zachowanie uczciwej konkurencji oraz równego traktowania wykonawców zgodnie z zapisami ustawy PZP dotyczącymi opisu przedmiotu zamówienia.

Odp.: Zamawiający dopuszcza

12. Pytanie

Czy Zamawiający oczekuje, aby dostawy wyrobów medycznych do siedziby Zamawiającego odbywały się odpowiednimi środkami transportu, czyli pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma” posiadającymi możliwość ogrzewania lub chłodzenia przewożonego asortymentu, zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13.03.2015 r. w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2015, poz. 381) pkt 5.5 ppkt. 2?

Odp.: Zgodnie z siwz

13. Pytanie

Czy Zamawiający oczekuje przedstawienia wykazu odpowiednio przystosowanych środków transportu, czyli pojazdów wyposażonych w zabudowy typu „izoterma” do realizacji zamówienia na dostawę wyrobów medycznych zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Rozwoju z dnia 27.07.2016 r poz. 1126 w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy?

Odp.: Zgodnie z siwz

14. Pytanie

Czy Zamawiający oczekuje, aby dostawy towaru wyrobów medycznych do siedziby Zamawiającego odbywały się środkami transportu, czyli pojazdami, wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma”, które umożliwiają dopasowanie temperatury i wilgotności do wymogów przewożonego asortymentu, ustalonych przez producenta i umieszczonych na opakowaniach lub w kartach charakterystyki preparatu niebezpiecznego?

Odp.: Zgodnie z siwz

15. Pytanie

W karcie charakterystyki produktu niebezpiecznego producent wskazuje, w jakich warunkach powinien być przewożony i magazynowany towar. W związku z powyższym czy Zamawiający oczekuje, aby dostawy wyrobów medycznych i produktów biobójczych do siedziby Zamawiającego odbywały się środkami transportu, czyli pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma” ?

Odp.: Zgodnie z siwz

16. Pytanie

Czy Zamawiający oczekuje, aby dostawca zamówionego towaru (jego pracownik) pomagał przy rozładunku towaru w miejscu wskazanym przez Zamawiającego oraz był obecny podczas sprawdzenia zgodności towaru z zamówieniem?

Odp.: Zgodnie z siwz

17. Pytanie

Czy Zamawiający oczekuje, aby dostawy towaru były wykonywane własnymi środkami transportu Wykonawców bez udziału pośredników? Takie rozwiązanie daje Zamawiającemu pewność należycie wykonanej dostawy oraz tego, że dostarczony towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi.

Odp.: Zgodnie z siwz

18. Pytanie

Czy Zamawiający oczekuje, aby dostarczany towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi? Takie rozwiązanie da Zamawiającemu pewność, iż dostarczone wyroby, które będą wykorzystywane do udzielania świadczeń zdrowotnych dla ludzi, nie były przewożone z produktami niemedycznymi, w tym np. z oponami, żarówkami, substancjami żrącymi lub innymi, a zatem, że zachowane zostały wymogi: zabezpieczenia przed wzajemnym skażeniem produktów leczniczych oraz przed ich zanieczyszczeniem i uszkodzeniem mechanicznym.

Odp.: Zgodnie z siwz

19. Pytanie

Czy w związku z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13.03.2015 w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2015, poz. 381), pkt 5.5 ppkt 2, który nakłada na dostawców obowiązek odpowiedniego przechowywania oraz transportu **wyrobów medycznych**, produktów leczniczych, Zamawiający będzie wymagał aby dostawy do siedziby Zamawiającego odbywały się odpowiednimi środkami transportu czyli pojazdami typu „izoterma”, które umożliwiają dopasowanie temperatury i wilgotności do wymogów przewożonego asortymentu, ustalonych przez producenta? W załączeniu przykładowe wytyczne producentów jak i dystrybutorów, odnośnie odpowiedniego transportu oraz przechowywania sprzętu medycznego.

Odp.: Zgodnie z siwz

20. Pytanie

Wielu Wykonawców dostarcza towar korzystając z usług kurierskich. Czy w związku z tym Zamawiający wymaga aby towar był dostarczany przez wyspecjalizowane firmy kurierskie posiadające pojazdy typu „izoterma”, które umożliwiają dopasowanie temperatury i wilgotności do wymogów przewożonego asortymentu? Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 13.03.2015 w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2015, poz. 381), pkt 5.5 ppkt 2, nakłada na dostawców obowiązek odpowiedniego przechowywania jak i transportu **wyrobów medycznych**, produktów leczniczych w sposób umożliwiający ochronę tych produktów od szkodliwego wpływu światła, temperatury, wilgoci i innych czynników zewnętrznych.

Odp.: Zgodnie z siwz

**21. Część 1, pozycja 10 -** Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie igły o długości 65mm, przy zachowaniu pozostałych parametrów? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o wydzielenie tej pozycji do osobnego pakietu.

Odp.: Zamawiający dopuszcza

**22. Część 1, pozycja 10 –** Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie nici o grubości „1” przy zachowaniu pozostałych parametrów?

Odp.: Zgodnie z siwz

**23. Część 1, pozycja 12 -** Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie szwów o długości 90cm przy zachowaniu pozostałych parametrów? W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o wydzielenie tej pozycji do osobnego pakietu.

Odp.: Zamawiający dopuszcza

**24. Część 7, pozycja 1 – 7, 11 -** Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie nici o długości 75cm przy zachowaniu pozostałych parametrów szwu?

Odp.: Zamawiający dopuszcza

**25. Część 7 –** Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie igły odwrotnie tnącej we wszystkich pozycjach w których wymagana jest igła ostra?

Odp.: Zamawiający dopuszcza

**26. Część 7, pozycja 4 -** Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie igły 3/8 koła?

Odp.: Zamawiający dopuszcza

**27. Część 7, pozycja 6 -** Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie igły o długości 30mm lub 39mm z nitką o długości 75cm przy zachowaniu pozostałych parametrów?

Odp.: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie igły o długości 30mm

**28. Część 7, pozycja 10 –** Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie igły odwrotnie tnącej?

Odp.: Zamawiający dopuszcza

**29. Część 8, pozycja 1** – Czy Zamawiający odstąpi od wymogu aby szwy były powlekane polibutylanem i dopuści szwy powlekane silikonem?

Odp.: Zamawiający dopuszcza

**30. Część 8, pozycja 2** – Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie igły okrągłej?

Odp.: Zamawiający dopuszcza

**31. Część nr 12, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści rękawice wewnętrznie chlorowane, grubości na palcu 0,11±0,02 mm, na dłoni 0,10±0,02 mm, na mankiecie 0,07±0,02 mm, poziom protein ≤ 50µg/g, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odp.: Zamawiający dopuszcza

**32. Część nr 12, poz. 1**

Czy Zamawiający oczekuje rękawic bezpudrowych z zawartością pozostałości pudru poniżej 2mg na rękawicę?

Odp.: Zamawiający dopuszcza

**33. Część nr 12, poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści rękawice grubości na palcu 0,10±0,01 mm, na dłoni 0,08±0,01 mm, na mankiecie 0,06±0,01 mm, o sile zrywu przed starzeniem min. 7,7N a pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ?

Odp.: Zamawiający dopuszcza

**34. Część nr 12, poz. 4**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic w kolorze niebieskim, AQL≤1.5, grubości na palcu 0,17±0,02 mm, na dłoni 0,14±0,02 mm, na mankiecie 0,10±0,02 mm, spełniające pozostałe wymagania SIWZ.

Odp.: Zamawiający dopuszcza

**35. Część nr 13, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści rękawice wyposażone w system pojedynczego wyjmowania rękawic za mankiet od spodu opakowania, pozwalający zredukować do minimum ryzyko kontaminacji rękawic i ograniczyć ryzyko rozmowy zakażeń szpitalnych? Rękawice o grubości na palcu 0,08±0,02 mm, na dłoni 0,07±0,02 mm, o sile zrywu min. 6N, pakowane po 250szt, z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości? Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Odp.: Zgodnie z siwz

**36. Część nr 13, poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści rękawice obustronnie chlorowane, w kolorze jasnoniebieskim, grubości na palcu 0,08±0,01 mm, teksturowane na końcach palców, wyposażone w system pojedynczego wyjmowania rękawic za mankiet od spodu opakowania i spełniające pozostałe wymogi SIWZ?

Odp.: Zamawiający dopuszcza

**37. Część nr 13, poz. 2**

Czy Zamawiający oczekuje rękawic diagnostycznych, nitrylowych, bezpudrowych z zawartością pozostałości pudru poniżej 2mg na rękawicę?

Odp.: Zamawiający dopuszcza

**38. Część nr 15, poz.1**

Czy Zamawiający dopuści dwuwarstwową, jednorazową myjka do mycia ciała w formie półokrągłej rękawicy. Nasączona jednostronnie środkami myjącymi o nautralnym PH 5,5, wykonana z jednej strony (części myjącej) z poliestru, z drugiej strony z włókniny? Obie warstwy myjki nie podfoliowane. Rozmiar 14 cm x 20 cm, gramatura 90g/m2. Opakowanie jednostkowe a'10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości. Zawiera w swoim składzie: wodę, lauretosiarczan sodowy, chlorek sodu, cocamide DEA, betaina kokamidopropylowa, alkohol benzylowy, chlorometyloizotiazolinon (oraz) metyloizotiazolinon (oraz) glikol propylenowy, kwas cytrynowy, C.I.61570., C.I.19140.

Odp.: Zamawiający dopuszcza

**39. Część nr 15, poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści jednorazową myjkę do mycia ciała noworodków nasączona środkami myjącymi o neutralnym PH 5,5 z dodatkiem aloesu, wykonana w całości z poliestru o gramaturze 400g/m2, rozmiar 12cm x 10cm. Produkowana zgodnie z wymaganiami ISO 22716:2007 oraz ISO 9001:2015 (certyfikaty dołączone do oferty). Czystość mikrobiologiczna potwierdzona badaniami nie starszymi niż 2017 rok na brak zawartości Pseudomonas aeruginosa, Candida albicans, Staphylococcus aureus oraz Escherichia coli. Opakowanie jednostkowe a'40 sztuk z graficzną instrukcją stosowania oraz składem z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości. Produkt pozbawiony latexu. Opakowanie foliowe.

Odp.: Zamawiający dopuszcza

**40. Część nr 19 poz. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na gazę pakowaną 100mb z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odp.: Zamawiający dopuszcza

**41. Część nr 19 poz. 2-3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na watę opatrunkową o składzie 50% bawełny 50% wiskozy?

Odp.: Zamawiający dopuszcza

**42. Część nr 19 poz. 6-8**

Czy Zamawiający dopuści kompresy włókninowe sterylizowane tlenkiem etylenu?

Odp.: Zamawiający dopuszcza

**43. Część nr 19 poz. 8**

Czy Zamawiający dopuści kompres włókninowy o rozmiarze 10cm x 10cm?

Odp.: Zamawiający dopuszcza

**44. Część nr 19 poz. 9-10**

Czy Zamawiający dopuści gazę sterylizowaną tlenkiem etylenu?

Odp.: Zamawiający dopuszcza

**Pytania dot. asortymentu:**

**45. Zadanie 19, poz. 1:** Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowana gaza była pakowana podwójnie, które zabezpiecza wyrób w czasie transportu worek PE i papier pakowny?

Odp.: Zamawiający dopuszcza

**46. Zadanie 19, poz. 2-3:**  Czy Zamawiający dopuści watę opatrunkową o składzie 50% bawełny i 50% wiskozy?

Odp.: Zamawiający dopuszcza

**47. Zadanie 19, poz. 8:**  Czy Zamawiający dopuści kompresy włókninowe w rozmiarze 10x10?

Odp.: Zamawiający dopuszcza

**48. Zadanie 19, poz. 9-10:** Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowana gaza opatrunkowa była pakowana podwójnie, wewnętrznie pakowana w papier medyczny oraz opakowanie zewnętrzne zapewniające sterylność? Rozwiązanie takie pozwala użytkownikowi uniknąć przypadkowego kontaktu z jałowym wyrobem oraz zmniejsza ryzyko jego przypadkowego zanieczyszczenia.

Odp.: Zamawiający dopuszcza

**49. Zadanie 19, poz. 11- 12:** Czy Zamawiający wymaga, aby opaska dziana podtrzymująca była wykonana w 100% z wiskozy? Czy Zamawiający wymaga karty danych technicznych celem oceny jakościowej?

**Odp.:** Zamawiający dopuszcza

**Pytania dot. projektu umowy:**

50. Czy Zamawiający potwierdza, że za dni robocze w rozumieniu umowy przyjmuje dni od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnymi od pracy?

Odp.: TAK

51. Czy Zamawiający zgadza się aby słowo „opóźnienie” zostało zastąpione słowem „zwłoki” w Artykule 5 ust. 1?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody

52. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej do 1% wartości niezrealizowanej części zamówienia?

**Odp.:** Zamawiający dokonuje modyfikacji

53. Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby kara umowna w przypadku odstąpienia lub rozwiązania umowy była naliczana od części umowy niezrealizowanej?

Odp.:Zamawiający dokonuje modyfikacji

**CZĘŚĆ NR 16**

**54. Poz. 13-16** – Ze względu na brak jednostki miary, prosimy o sprecyzowanie czy Zamawiający miał na myśli rozmiar kompresów podany w centymetrach?

Odp.: Zamawiający miał na myśli rozmiar kompresów podany w centymetrach

**55. Poz. 20** – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opatrunku z folii poliuretanowej z wycięciem dodatkowo wzmocnionego włókniną w formie ramki? Pozostałe parametry bez zmian.

Odp.: Zamawiający dopuszcza

**56. Poz. 28** – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opatrunku foliowego w rozmiarze 20x30cm pakowanego pojedynczo w opakowania handlowe a’10szt, z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości?

Odp.: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości

**57. Poz. 29** – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania opatrunku foliowego w rozmiarze 10x15cm pakowanego pojedynczo w opakowania handlowe a’50szt, z jednoczesnym przeliczeniem zamawianych ilości?

Odp.: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości

**58. Poz. 37** – Prosimy o dopuszczenie kompresów 17 nitkowych 12 warstwowych jałowych z nitką radiacyjną w roz. 7,5cm x 7,5 cm w opakowaniu a’10szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odp.: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości

**59. Poz. 41** – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania tamponów w kształcie fasolki (zamiast kuli), mocno zwinięte z jednego kawałka gazy? Pozostałe parametry bez zmian.

Odp.: Zamawiający dopuszcza

**CZĘŚĆ NR 19**

**60. Poz. 1** – Prosimy o dopuszczenie gazy bielonej 17 nitkowej o szer.90 cm o długości 100 mb z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odp.: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości

61. Czy Zamawiający **w części 19, pozycja 1,4,5,** dopuszcza możliwość zmiany w zakresie klasyfikacji gazy i kompresów gazowych niejałowych 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 uchylenia 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 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 uchylenia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG, dokona zmiany klasy tego wyrobu medycznego."*

Odp.: Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany umowy w zakresie dotyczącym zmiany klasy wyrobu medycznego w związku z wejściem w życie odpowiednich rozporządzeń na podstawie art. 7 ust. 1

**PROJEKT UMOWY**

**62. Artykuł 5, ust. 3** - wnosimy o zmianę zapisów umowy dotyczących zastrzegania kar umownych i obniżenie ich wysokości do kwoty 10% wartości niezrealizowanej części umowy netto w przypadku odstąpienia lub rozwiązania umowy z winy Wykonawcy.

Uzasadnione jest aby kara umowna była naliczana od wartości niezrealizowanej części umowy, nie zaś od wartości całej umowy. W przeciwnym razie, taka kara byłaby rażąco wygórowana w rozumieniu art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego i naruszałaby zasadę proporcjonalności wyrażoną w art. 7 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych.

Mając powyższe na uwadze, zwraca się z prośbą o obniżenie wysokości kar umownych oraz modyfikację zasad ich naliczania, jak na wstępie.

Odp.: Zamawiający dokonuje modyfikacji

**63. Dot. zapisów SIWZ**

Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP,  jeśli wykonawca, **który nie należy do żadnej grupy kapitałowej**, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą?

Odp.: Zgodnie z siwz

**64. Dot. Części nr 2, poz. 6, 7**

Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycje do osobnej części?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody

**65. Dot. Części nr 3**

Czy Zamawiający dopuści nici syntetyczne, wchłaniane, jednowłóknowe, kopolimer kwasu glikolowego i kaprolaktonu, o profilu podtrzymywania tkankowego po 7 dniach 70%, po 14 dniach 40%, po 21 dniach 15% i czasie wchłaniania 90-120 dni?

Odp.: Zamawiający dopuszcza

**66. Dot. Części nr 4, poz. 6**

Czy Zamawiający dopuści podwiązkę 2 x 75 cm, pozostałe parametry bez zmian?

Odp.: Zamawiający dopuszcza

**67. Dot. Części nr 6**

Czy Zamawiający dopuści nici chirurgiczne, syntetyczne, wchłaniane, plecione, powlekane, z kwasu poliglikolowego, o czasie wchłaniania ok. 42 dni i zdolności podtrzymywania tkankowego po 7 dniach 65%, po 8-11 dniach 50%?

Odp.: Zamawiający dopuszcza

**68. Dot. Części nr 7, poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści długość nici 75 cm, pozostałe parametry bez zmian?

Odp.: Zamawiający dopuszcza

**69. Dot. Części nr 8**

Czy Zamawiający dopuści nici powlekane silikonem, pozostałe parametry bez zmian?

Odp.: Zamawiający dopuszcza

**Pakiet 15 poz. 1**

**70.** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie myjki w formie rękawicy do  toalety pacjenta o naturalnym pH, hipoalergiczne, bezzapachowe, wstępnie nawilżone o wymiarach 15,5 x 21 cm (+/- 0,5cm), 125 GSM (g/m2), w składzie: nie wymagający spłukiwania roztwór oczyszczający i nawilżający z zawartością aloesu, witaminy E, bez lateksu, parabenów, w całkowicie izolowanym, zamykanym opakowaniu, możliwość podgrzewania w kuchence mikrofalowej do 45 sekund przy mocy 750 W. W opakowaniu 8 rękawic. Instrukcja użycia w formie piktogramu oraz opis w języku polskim na opakowaniu jednostkowym. Produkt zarejestrowany jako wyrób medyczny.

Odp.: Zamawiający dopuszcza

**71.** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie myjki w formie rękawicy do  toalety pacjenta o naturalnym pH, antybakteryjne, hipoalergiczne, bezzapachowe, wstępnie nawilżone o wymiarach 15,5 x 21 cm (+/- 0,5cm), 125 GSM (g/m2), w składzie: nie wymagający spłukiwania roztwór oczyszczający i nawilżający z zawartością substancji o działaniu p/bakteryjnym chlorku benzalkoniowego oraz pielęgnującym aloesu i witaminy E, bez lateksu, parabenów, w całkowicie izolowanym, zamykanym opakowaniu, możliwość podgrzewania w kuchence mikrofalowej do 45 sekund przy mocy 750 W. W opakowaniu 8 rękawic. Instrukcja użycia w formie piktogramu oraz opis w języku polskim na opakowaniu jednostkowym. Produkt zarejestrowany jako wyrób medyczny.

Odp.: Zamawiający dopuszcza

**72.** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie możliwości wyceny za opakowanie 8 szt. , z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu cenowym.

Odp.: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu cenowym

**Pakiet 15 poz. 2**

**73.** Prosimy Zamawiającego  o dopuszczenie myjki w formie rękawicy, do mycia ciała pacjenta - jednostronnie impregnowana mydłem o neutralnym pH 5,5, jednorazowego użytku - gotowa do użycia po aktywacji wodq, hipoalergiczna. Wierzchnia strona myłki wykonana z miękkiej włókniny Molton, impregnowanej mydłem w postaci białoniebieskich pasków, spodnią warstwę stanowi włoknina typu Spunlance, Myjka jest obustronnie podfoliowana od wewnątrz co dodatkowo zwiększa jej wytrzymałość podczas mycia pacjenta. Jednorazowa rękawica do mycia ciała zmniejsza jakąkolwiek możliwość rozprzestrzeniania się infekcji, zapobiega zakażeniom drobnoustrojami, mikroorganizmami, które mogą znaleźć się w zwykłej gąbce wielokrotnego użytku, zapewniając jednocześnie efektywną higienę w wygodny i bezpieczny dla pacjenta sposób. Impregnowane mydłem, poziome, równolegle ułożone paski umożliwiają równomierne rozprowadzenie mydła. Zgrzewana termicznie, dzięki czemu brzegi nie drażnią skóry pacjenta. Produkt myje oraz chroni najwrażliwszą skórę, zapewniając pełenkomfort i bezpieczeństwo. Wymiary : 16,5 cm x 23 cm (+/- 1 cm)*.* 20 szt. w opakowaniu jednostkowym*.* Waga: 5,8 g. (+/- 0,1)*.* Grubość myjki 3 mm

Odp.: Zamawiający dopuszcza

Pakiet 14 poz 1

74.Czy zamawiający dopuści rękawice z poziome AQL 1,5 pakowane po 150 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odp.: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości

Pakiet 14 Poz 2

75.Czy zamawiający dopuści rękawice pakowane po 100 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odp.: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości

Pakiet 14 Poz 2 i 3

76.Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic przebadanych na cytostatyki zgodnie z alternatywną normą EN 374-3?

Odp.: Zamawiający dopuszcza

Część nr 12, poz. 1

77. Prosimy o dopuszczenie rękawic:rękawice diagnostyczne lateksowe bezpudrowe, z wewnętrzną warstwą polimerową, dostępne w rozm. XS-XL, powierzchnia zewnętrzna teksturowana, grubość min. na palcu 0,11mm, min. na dłoni 0,09mm oraz na mankiecie min. 0,07mm, poziom protein lateksu poniżej 50 µg/g, posiadające AQL 1,5, rękawice zgodne z EN 455 (1-4), rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671, kat.I środków ochrony indywidualnej, rękawice dopuszczone do kontaktu z żywnością, opakowanie papierowe a'100 sztuk z podziałem kolorostycznym opakowania ze względu na poszczególne rozmiary.

Odp.: Zamawiający dopuszcza

Część nr 12, poz. 2

78. Prosimy o dopuszczenie rękawic: rękawice z polichlorku winylu, bezpudrowe, uniwersalne pasujące na prawą i lewą rękę, powierzchnia gładka, mankiet równomiernie rolowany, rękawice oznakowane jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualnej kat. I. Wyrób spełnia normy: EN 455-1, EN 455-2, EN 455-3, EN 455-4, EN 374-1 z wyłączeniem punktu 5,3,2, EN 374-2, EN 420. Opakowanie 100 szt.

Odp.: Zamawiający dopuszcza

Część nr 12, poz. 3

79. Prosimy o dopuszczenie rękawic: rękawice diagnostyczne syntetyczne, nitrylowe bezpudrowe, kształt uniwersalny, kolor niebieski, mankiet rolowany, dostępne w rozm. XS-XL, powierzchnia zewnętrzna teksturowana na końcach palców, powierzchnia wewnętrzna chlorowana/polimeryzowana,długość rękawicy min. 240 mm, grubość min. na palcu 0,08mm, na dłoni min. 0,06mm oraz na mankiecie min. 0,04mm, siłą zrywu przed starzeniem min. 7N, AQL 1,5 rękawice medyczne oraz środek ochronny indywidualnej kat. III, rękawice przebadane na przenikanie mikroorgaznizmów zgodnie z ASTM F 1671,odpowiednia do kontaktu z żywnością, opakow. papierowe a'200 sztuk z podziałem kolorystycznym opak. ze względu na poszczególne rozmiary.

Odp.: Zamawiający dopuszcza

Część nr 12, poz. 4

80. Prosimy o dopuszczenie rękawic: rękawice diagnostyczne do procedur wysokiego ryzyka zakażeń, nitrylowe, nie jałowe, kształt uniwersalny, kolor niebieski, mankiet rolowany, dostępne w rozmiarach S-XL, powierzchnia zewnętrzna teksturowana, powierzchnia wewnętrzna chlorowana, AQL 1,5 długość rękawicy min. 280 mm, grubość na palcu min.0,16mm, na dłoni min. 0,13mm oraz na mankiecie 0,08mm, siła zrywu min. przed starzeniem 7,4N, rękawice zgodne z EN 455 (1-4), EN 420, posiadające Certyfikat Badania Typu WE w kategorii III Środków Ochrony Indywidualnej, rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F 1671, rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3, oznakowane fabrycznie poziom AQL, opakowanie a'100 sztuk.

Odp.: Zamawiający dopuszcza

**81. dotyczy Części nr 10 poz. 1**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji rękawic o rozciągliwości min. 1070%. **Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.**

Odp.: Zamawiający dopuszcza

**82. dotyczy Części nr 10 poz. 2**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji rękawic w opakowaniu: koperta zewnętrzna folia/folia, koperta wewnętrzna papierowa. **Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.**

Odp.: Zamawiający dopuszcza

**83. dotyczy Części nr 10 poz. 4**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji rękawic z poziomem AQL mniejszym bądź równym 1.0. **Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.**

Odp.: Zamawiający dopuszcza

**84. dotyczy Części nr 12 poz. 1**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji rękawic przebadanych na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z nowymi normami, tj. EN 16523-1 oraz EN 374-4. **Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.**

Odp.: Zamawiający dopuszcza

**85. dotyczy Części nr 12 poz. 4**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji rękawic w rozmiarach od S do XL, przebadanych na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z nowymi normami, tj. EN 16523-1 oraz EN 374-4. Ponadto prosimy o odstąpienie od wymogu zgodności z EN 388. Pragniemy wyjaśnić, iż w przypadku zgodności rękawic z nowym rozporządzeniem unijnym tj. ISO 374-1 zniesiony został obowiązek badania rękawic na odporność mechaniczną zgodnie z EN 388. **Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.**

Odp.: Zamawiający dopuszcza

**86.dotyczy Części nr 13 poz. 2**

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji rękawic o grubości na palcu minimum 0,11 mm. **Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.**

Odp.: Zamawiający dopuszcza

**Pytania do wzoru umowy:**

87.Wnosimy o wykreślenie Artykułu 2 ust. 6 projektu umowy. **UZASADNIENIE:** Zgodnie z art. 552 ustawy Kodeks Cywilny w zw. zart. 139 ust. 1 ustawy Praw Zamówień Publicznych celem przepisu zawartego w Kodeksie Cywilnym, który zgodnie z poglądem doktryny stanowi ***lex specialis***w stosunku do art. 490 KC (*S. Buczkowski*, w: Komentarz KC, t. II, 1972, s. 1281; *C. Żuławska*, w: Komentarz do KC, Ks. III, t. II, 2011, s. 50–51; *Z. Gawlik*, w: *Kidyba*, Komentarz KC, t. III, cz. 2, 2014, s. 93; *Z. Banaszczyk*, w: *Pietrzykowski*, Komentarz KC, t. II, 2015, s. 298; *J. Jezioro*, w: *Gniewek, Machnikowski*, Komentarz KC, 2014, s. 1112; wyr. SA w Szczecinie z 9.10.2013 r.,   
I ACa 364/13) jest minimalizacja ryzyka po stronie Wykonawcy zobowiązanego do wcześniejszego spełnienia świadczenia, zaś zwłoka Zamawiającego w zapłacie ceny jest efektem naruszenia przez niego podstawowego obowiązku zapłaty ceny, wynikającego z art. 535 KC. Mając powyższe na uwadze niezasadnym wydaje się przystanie przez Wykonawcę na propozycję ograniczenia jego uprawnienia.

Odp.: Zgodnie z siwz

88. Wnosimy o modyfikację Artykułu 3 ust. 2 projektu umowy poprzez nadanie mu następującej treści: *„W przypadku zmiany stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia, cena ulegnie zmianie z dniem wejścia w życie aktu prawnego określającego zmianę stawki VAT,   
z zastrzeżeniem, że zmianie ulegnie wówczas wyłącznie cena brutto, cena netto pozostanie bez zmian.* *Zmiana umowy w tym przypadku nastąpi automatycznie i nie wymaga formy aneksu.”* **UZASADNIENIE:** Wysokość stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia jest czynnikiem cenotwórczym, niezależnym do swobodnego uznania i woli Stron. Zmiana stawki podatku VAT następuje bowiem w drodze zmiany właściwej ustawy, w dniu oznaczonym przez ustawodawcę, a Strony nie mogą się uchylać od jej skutków i zobowiązane są ponosić związane   
z nią koszty w terminach i na zasadach określonych przez ustawodawcę. W ocenie Wykonawcy, w kontekście powyższego, obciążanie Wykonawcy skutkami tejże zmiany lub skutkami ewentualnego opóźnienia w jej wprowadzaniu, tj.: uzależnieniem zmiany ceny brutto w związku ze zmianą stawki podatku VAT od podpisania stosownego aneksu do umowy, stoi w sprzeczności z przepisami podatkowymi. W związku z powyższym wnosimy o zmianę, jak powyżej.

Odp.: Zgodnie z siwz- art. 3

89. Wnosimy o modyfikację Artykułu 5 ust. 1 i 3 projektu umowy poprzez zmniejszenie wysokości kar umownych odpowiednio do 0,5% wartości zamówionego a niedostarczonego towaru, oraz do wysokości 10% **wartości niezrealizowanej części umowy. UZASADNIENIE:** Podkreślamy, że obecne postanowienia projektu umowy dotyczące kar umownych kształtują kary umowne na rażąco wygórowanym poziomie, co może prowadzić do naruszenia art. 353(1) ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. - Kodeks cywilny (Dz.U. 2018 poz. 1025, ze zm., dalej jako: „Kodeks cywilny”) oraz art. 484 § 2 i art. 5 Kodeksu cywilnego w zw. z art. 14 oraz art. 139 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych  (Dz.U. 2018 poz. 1986, ze zm., dalej jako: „ustawa PZP”) poprzez wykorzystanie pozycji dominującej organizatora przetargu i uprzywilejowanie pozycji Zamawiającego wobec Wykonawcy, polegające na nałożeniu w SIWZ rażąco wygórowanych kar umownych na Wykonawcę.

Odp.: zamawiający modyfikuje zapis

90. Wnosimy o doprecyzowanie Artykułu 6 ust 4 lit. c/ projektu umowy będącego przesłanką do rozwiązania umowy ze skutkiem natychmiastowym. **UZASADNIENIE:** Zgodnie z zaleceniami Komisji Europejskiej zawartymi w dokumencie „Zamówienia publiczne – porady dla osób odpowiedzialnych za udzielanie zamówień publicznych dotyczących unikania najczęstszych błędów popełnianych w projektach finansowanych z europejskiego funduszu strukturalnego   
i inwestycyjnych: (s. 38 i 39) „*Odpowiednio przygotowana specyfikacja powinna* ***być łatwa do zrozumienia dla oferenta i dla zainteresowanych stron.***” Powyższe zalecenia należy stosować   
**w każdym postępowaniu, nie tylko tych, które są realizowane z udziałem środków z POIŚ**. (E. Grabowska-Szweicer, I. Granecka, P. Granecki *Postępowanie wykonawcy w zamówieniach publicznych. Komentarz praktyczny, tryby zamówieniowe, dokumenty przetargowe, postępowanie odwoławcze wyd. 1*, rok 2018, wydawnictwo C.H. Beck).

Odp.: Zgodnie z siwz

91. Wnosimy o modyfikacje Artykułu 7 ust. 1 projektu umowy poprzez dodanie do jego treści *in fine: „z zastrzeżeniem wyjątków umową przewidzianych.”*

Odp.: Zgodnie z siwz

92. Wnosimy o wykreślenie Artykułu 7 ust. 2 z projektu umowy. **UZASADNIENIE:** Kwestia cesji wierzytelności względem samodzielnego powszechnego zakładu opieki zdrowotnej została już uregulowana treścią powszechnie obowiązującego prawa, tj. w treści art. 54 ust 5 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej (Dz.U. 2018 poz. 2190, ze zm.), w brzmieniu: *„Czynność prawna mająca na celu zmianę wierzyciela samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej może nastąpić po wyrażeniu zgody przez podmiot tworzący. Podmiot tworzący wydaje zgodę albo odmawia jej wydania, biorąc pod uwagę konieczność zapewnienia ciągłości udzielania świadczeń zdrowotnych oraz w oparciu o analizę sytuacji finansowej i wynik finansowy samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej za rok poprzedni. Zgodę wydaje się po zasięgnięciu opinii kierownika samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej.”*

Odp.: Zgodnie z siwz

93. Część nr 15, poz. 1: czy zamawiający dopuści rękawicę wykonaną z 85 gramowej włókniny, oczyszczającą skórę z brudu, potu oraz niebezpiecznych dla zdrowia mikroorganizmów. Gotowa do mycia pacjentów bez użycia wody i dodatkowych środków myjących. Zawiera w składzie m.in. dimetikon, witaminę E, wyciąg z aloesu, tetrasodium EDTA, glicerynę, wyciąg z rumianku, co pozwala na nawilżenie i odżywienie skóry. Produkt będący wyrobem kosmetycznym. Wymiary rękawic 17cm823,5cm, opakowanie 10 sztuk?

Odp.: Zamawiający dopuszcza

94. Część nr 15, po. 2: czy zamawiający dopuści myjkę o parametrach:

Myjka nasączona środkiem myjącym

- kształt rękawicy ze zwężeniem w dolnej części

- aktywacja środka poprzez zwilżenie wodą

- wykonana w całości z poliestru

- rozmiary 17cmx24,5cm

- gramatura 100 g/m2 (część przednia pokryta mydłem, 70g/m2, część tylna bez mydła)

- wyrób jednorazowy

- nie zawiera lateksu

- opakowanie 20 sztuk

Odp.: Zamawiający dopuszcza

Na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy z dnia 29.01.2004r. Prawo zamówień publicznych Zamawiający Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Lubaczowie **modyfikuje** treść SIWZ w ten sposób, że: w załączniku nr 4 do siwz- Umowa – wzór

- w artykule 5 ust. 1 otrzymuje brzmienie: „1. W przypadku opóźnienia w dostawie zamówionego lub reklamowanego towaru Wykonawca zapłaci zamawiającemu karę umowną w wysokości 1% wartości niezrealizowanej części zamówienia brutto za każdy dzień opóźnienia”

- w artykule 5 ust. 3 otrzymuje brzmienie: „3. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kare umowną w wysokości 10% wartości niezrealizowanej części umowy brutto określonej w artykule 3 ust. 1.”

Zamawiający