



Poznań, 08.04.2025 r.

Oznaczenie sprawy: PN-27/25

**Uczestnicy postępowania
prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę wyrobów medycznych (10 części)**

WYJAŚNIENIE TREŚCI SPECYFIKACJI WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

W związku z otrzymanymi zapytaniami dotyczącymi treści Specyfikacji Warunków Zamówienia, Zamawiający na podstawie art. 135 ust. 1 i ust. 2 ustawy z dnia 11 września 2019r - Prawo zamówień publicznych poniżej zamieszcza treść zapytań wraz z odpowiedziami:

1. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 9 ust. 1, 5:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną:

a. za niedostarczenie przedmiotu umowy w terminie, o którym mowa w §2 ust. 2 i ust. 3 w wysokości **0,5%** wartości netto niedostarczonej partii zamówienia za każdy rozpoczęty dzień zwłoki,

b. za odstąpienie od umowy / wypowiedzenie / rozwiązanie umowy przez Zamawiającego z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca w wysokości 10% wartości **niezrealizowanej części** umowy netto określonej w §4 ust. 1.

c. za odstąpienie od umowy / wypowiedzenie / rozwiązanie umowy przez Wykonawcę bez usprawiedliwionej podstawy faktycznej i prawnej w wysokości 10 % wartości netto **niezrealizowanej części** umowy określonej w §4 ust. 1.

d. za nieudostępnienie dokumentów, o których mowa w §7 ust. 1 w terminie 5 dni od dnia otrzymania pisemnego wezwania do ich przedstawienia w wysokości **50,00 zł** netto za każdy dzień zwłoki.

2. W przypadku stwierdzenia przez nadzór Zamawiającego wykonywania pracy w sposób zagrażający zdrowiu lub życiu ludzkiemu, a także rażącego naruszania przez Wykonawcę lub jego podwykonawców przepisów dot. bezpieczeństwa i higieny pracy oraz bezpieczeństwa pożarowego (w tym nieprzestrzeganie bezwzględnie zakazu palenia wyrobów tytoniowych na terenie całego Szpitala), zwartych w przepisach ogólnie obowiązujących, a także niewywiązywanie się z postanowień Umowy z tego zakresu, Zamawiający zastrzega sobie możliwość naliczania kar pieniężnych w wysokości **250,00 zł** za każdy stwierdzony przypadek?

Odp.: Zgodnie z SWZ

2. Czy Zamawiający obniży łączny maksymalny limit kar umownych do poziomu w granicach pomiędzy 10 a 30% Zamawiający, ustalając górny limit kar umownych winien mieć na uwadze, że wysokość kary umownej nie powinna prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia Zamawiającego czy naruszenia zasady proporcjonalności, określonej w art. 16 ustawy Pzp. Limit kar na poziomie 10-30% jest standardem rynkowym stosowanym w





praktyce udzielania zamówień publicznych, a zasadność ustalenia limitu kar na takim poziomie potwierdza stanowisko Krajowej Izby odwoławczej w wyroku KIO 2327/23?

Odp.: Zgodnie z SWZ

3. Czy Zamawiający w Pakiecie 7 dopuści zamknięty system do nawilżania o pojemności 450 ml napełniony wodą do terapii inhalacyjnej umożliwiający prowadzenie terapii przez 35 dni o(poświadczony zapisem na opakowaniu i oświadczeniem Producenta) sterylizowany radiacyjnie. W zestawie głowica -adapter z gwintem 9/16 , łącząca reduktor (przepływomierz) z pojemnikiem (pakowana osobno) . Zatyczka umożliwiająca zabezpieczenie otworu wylotowego po usunięciu wąsów tlenowych zintegrowana fabrycznie z pojemnikiem. Obrazkowa instrukcja użycia, na pojedynczym pojemniku. Jakość wody spełniająca normę USP43 . Woda oczyszczona, sterylna, bez środka drobnoustrojowego, brak substancji czynnej, bez innych dodanych substancji?

Odp.: Zamawiający wymaga zaoferowania zgodnie z SWZ.

4. Czy Zamawiający w Pakiecie 7 dopuści zestaw do nawilżania z adapterem stanowiący system zamknięty zawierający sterylizowaną wodę do inhalacji (produkt niepirogenny) spełniającą normę sterylności USP 71 , jednorazowa butelka do terapii oddechowej u jednego pacjenta , pojemność 350ml .Czysty łącznik między pojemnikiem a reduktorem wyposażony w bolec, który automatycznie podczas nakręcania przekłupa pojemnik . Łącznik posiada zintegrowaną zastawkę bezpieczeństwa która wytwarza alarm dźwiękowy ostrzegający personel o ograniczeniu przepływu lub zatkaniu przewodu tlenowego. Producent w instrukcji użycia definiuje sprawdzenie zastawki bezpieczeństwa: Przed użyciem sprawdź poprawność funkcjonowania alarmu. Pozostawiając przepływ na poziomie 4 l/min zatkaj port wylotowy butelki i posłuchaj, czy rozlegnie się alarm. Producent nie podaje zatem czułości zastawki. Pojemniki wyjąłowy przy użyciu techniki obróbki aseptycznej .Produkt wolny od DEHP, PVC, lateksu, konserwantów . Producent w instrukcji użytkowania nie limituje czasu użycia wyrobu . Jednorazowa butelka z łącznikiem nawilżacza służy do terapii oddechowej u jednego pacjenta do czasu opróżnienia pojemnika od otwarcia . Niewykorzystaną wodę należy wylać a pojemnika nie wolno napełniać powtórnie . Na pojemniku etykieta w języku polskim z kodem UDI, data ważności i LOT wytłoczone na pojemniku ?

Odp.: Zamawiający wymaga zaoferowania zgodnie z SWZ

5. **dot. Części 5 poz. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części 5 poz. 1 wymiennika ciepła i wilgoci do rurek tracheostomijnych i / lub intubacyjnych dla pacjentów neonatologicznych o wadze 5 g, przestrzeni martwej 16 ml, o niskim oporze przepływu, z minimalną objętością oddechową >60 ml, sterylny lub mikrobiologicznie czysty, dwumembranowy w kształcie litery „T”, z celulozowymi wkładkami umiejscowionymi po obu stronach, ze złączem 15F, bez lateksu, PVC i szkodliwych ftalanów DEHP, pakowany pojedynczo?

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza (nie wymaga) wymiennik o proponowanych parametrach, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.





6. dot. Części 8 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części 8 poz. 1 filtra oddechowego sterylnego do ochrony respiratora na ramieniu wdechowym i wydechowym, przeciwbakteryjno-przeciwirusowych hydrofobowy, z plisowaną membraną filtrującą z celulozy, o minimalnej objętości oddechowej >360ml, oporze przepływu 0,9 cm H₂O przy 30 L/min oraz 1,9 cm H₂O przy 60 L/min, przestrzeni martwej 120ml, wadze 56g, skuteczności filtracji względem wirusów i bakterii >99,9999% do użycia przez 24 godziny, o złączach 22F-22M/15F, bez lateksy, PVC i szkodliwych ftalanów DEHP, pakowany pojedynczo?

Odp.: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody i wymaga zaoferowania zgodnie z SWZ.

7. dot. Części 8 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części 8 poz. 2 wymiennika ciepła i wilgoci do rurek tracheostomijnych, sterylnego dla dorosłych, z portem do podawania tlenu i zamykanym portem do odsysania i pobierania próbek, o wydajności nawilżenia 26 mg H₂O/L przy VT 500 ml, waga 8 g, przestrzeń martwa 19 ml, o oporze przepływu wynoszącym 0,2 cm H₂O/L przy 30 L / min oraz 0,7 cm H₂O/L przy 60 L/ min, bez lateksu, PVC i szkodliwych ftalanów, pakowany pojedynczo?

Odp.: Tak, Zamawiający dopuszcza (nie wymaga) wymiennik o proponowanych parametrach, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ

8. dot. Części 8 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w części 8 poz. 3 filtra oddechowego elektrostatycznego bez wymiennika ciepła i wilgoci z portem kapno, sterylnego dla dorosłych, o minimalnej objętości oddechowej wynoszącej >150 ml, przestrzeni martwej 42 ml, oporze przepływu 0,8 cm H₂O/L przy 30 L/min oraz 2,0 cm H₂O/L przy przepływie 60 L/min, o wadze 23g, skuteczności filtracji względem wirusów i bakterii >99,998%, z czasem stosowania do 24 godz, o złączach 22F/15M-22M/15F, bez lateksu, PVC i szkodliwych ftalanów, pakowany pojedynczo?

Odp.: Nie, Zamawiający nie wyraża zgody i wymaga zaoferowania zgodnie z SWZ

Sporządziła: Izabela Sobańska

