



**SZPITALE
TCZEWSKIE SA**

OGŁOSZENIE

Odpowiedzi do zapytań, do postępowania 05/PN/2015

Z dnia: 03-04-2015

Nazwa (firma) Zamawiającego

SZPITALE TCZEWSKIE SPÓŁKA AKCYJNA

Adres Zamawiającego

UL. 30 STYCZNIA 57/58, 83-110 TCZEW. TEL. 58.777.66.73, FAX 58.531.38.30, www.szpitaletczewskiesa.pl

Pytanie 1

Dotyczy Pakietu nr 7

Czy Zamawiający wydzieli z w/w pakietu **pozycje od nr 27 do nr 31** do odrębnego pakietu? Wyżej wymienione pozycje stanowią odrębną kategorię asortymentową.

Wydzielenie powyższych pozycji umożliwi złożenie ofert przez większą ilość Wykonawców, zwiększy konkurencyjność, co umożliwi Zamawiającemu uzyskanie korzystniejszych ofert cenowych.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 2 - brak

Pytanie 3 - brak

Pytanie 4 - brak

Pytanie 5 - brak

Pytanie 6 - brak

Pytanie 7 - brak

Pytanie 8 - brak

Pytanie 9 - brak

Pytanie 10 - brak

Pytanie 11

Czy zamawiający mając na uwadze środki publiczne, którymi operuje, wyrazi zgodę na zaproponowanie produktu Step Tip Soft Dual Lumen Jugular One Side Hemodialysis Catheter Kit – cewnik czasowy dwuświatłowy, poliuretanowy, biokompatybilny materiał zapobiegający zwężaniu naczyń, odporny na zginanie, bez bocznych otworów, przyjazne dla pacjenta zakrzywione przedłużacze, cewnik o przekroju 14FR i długości 17cm, 20cm, 25cm, 30cm

wysterylizowany tlenkiem etylenu, zestaw apirogenny kompletny do implantacji stosowany do hemodializy? Pozwoli to Zamawiającemu na uzyskanie konkurencyjnej oferty cenowej, jak również wpłynie na ekonomiczne gospodarowanie środkami publicznymi.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 12

Pakiet 1, poz. 1,2

Czy Zamawiający wymaga bezpiecznych przyrządów posiadających dodatkowe zabezpieczenie po użyciu igły? Takie rozwiązanie zwiększa estetykę pracy oraz zmniejszając ryzyko przypadkowego zakłucia podczas ich użytkowania.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 13

Pakiet 1, poz. 1

Proszę o wyjaśnienie czy Zamawiający formułując zwrot „ igła boczna” miał na myśli igłę biorczą.

Odpowiedź: Zamawiający miał na myśli igłę biorczą

Pytanie 14

Pakiet 1 poz. 3,

Proszę Zamawiającego o wydzielenie ww. pozycji, a z pozostałych utworzenie odrębnego pakietu. Zgoda na powyższe pozwoli nam zaoferować wysokiej jakości produkty w atrakcyjnej cenie.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 15

Pakiet 1 poz. 3,

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie strzykawki tuberkulinowej z podziałką 0,01 ml, pozostałe parametry zgodnie z siwz.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 16

Pakiet 2 poz. 7, 8, 9, 10

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek dwuczęściowych jednorazowego użytku z rozszerzeniem: 2- 3 ml, 5-6 ml, 10-12 ml, 20-24 ml; takie rozwiązanie zwiększa funkcjonalność oraz zakres użycia produktu, pozostałe parametry zgodnie z wymaganiami.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 17

Pakiet 2, poz. 7-10

Czy Zamawiający wymaga aby strzykawki dwuczęściowe pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 18

Pakiet 2, poz. 7-10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na inne ilości w opakowaniach zbiorczych z odpowiednim przeliczeniem na sztuki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 19

Pakiet 2, poz.

Czy Zamawiający wymaga podwójnej, dokładnej, transparentnej skali pomiarowej? Podwójna skala pomiarowa wpływa na manualną jakość użytkowania produktu.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 20

Pakiet 3 poz. 1

Proszę Zamawiającego o dopuszczenie igły do iniekcji wykonanej ze stali nierdzewnej, końcówką lock, rozmiary kodowane zgodnie z barwą ISO, opakowanie blister papier/folia z marginesem umożliwiającym jałowe wydobycie min. 7 mm, rozmiar 0,45 x 13 a-100 szt. j.u. sterylne.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 21

Pakiet 3 poz.5

Proszę Zamawiającego o dopuszczenie igły do iniekcji wykonanej ze stali nierdzewnej, końcówką lock, rozmiary kodowane zgodnie z barwą ISO, opakowanie blister papier/folia z marginesem umożliwiającym jałowe wydobycie min. 7 mm, rozmiar 0,7 x 35 a-100 szt. j.u. sterylne.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 22

Pakiet 3 poz. 10, 11, 12, 13

Proszę Zamawiającego o wydzielenie ww. pozycji, a z pozostałych utworzenie odrębnego pakietu. Zgoda na powyższe pozwoli nam zaoferować wysokiej jakości produkty w atrakcyjnej cenie.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 23

Pakiet 3 poz. 14

Czy Zamawiający dopuści bezigłowy port dostępu dożylnego typu leur-lock, przeznaczony na 7 dni bez zawartości lateksu z ilością aktywacji 360? Pozostałe parametry zgodnie z siwz.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 24

Pakiet 3 poz. 15

Proszę Zamawiającego o dopuszczenie aparatu do pobierania i wstrzykiwania leków bez filtra cząsteczkowego, przystosowanego do strzykawk z końcówką luer-lock, plastikowy kolec,

zatrzask zabezpieczający przed wyciekaniem po rozłączeniu strzykawki.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 25

Pakiet 3 poz. 16

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do wlewów dożylnych 25G (igła motylek 0,5 x 19mm, dł. 30cm Luer Lock) j.u. sterylny.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 26

Pakiet 4 poz. 1

Proszę Zamawiającego o wydzielenie ww. pozycji, a z pozostałych utworzenie odrębnego pakietu. Zgoda na powyższe pozwoli nam zaoferować wysokiej jakości produkty w atrakcyjnej cenie. Kaniule dotętniczą posiada w swoim asortymencie tylko niewielka część wykonawców co znacznie zmniejsza konkurencyjność.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 27

Pakiet 4 poz. 2

Proszę Zamawiającego o doprecyzowanie czy w opisie kaniuli pediatrycznej zwrot „echodajna w USG” ma oznaczać jej widoczność w promieniach USG ?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 28

Pakiet 5, pozycja 1-5

Czy Zamawiający dopuści kaniule do żył obwodowych z portem bocznym, j.u., sterylne, nietoksyczne, niepirogenne, posiadające elastyczne skrzydełka ułatwiające zamocowanie kaniuli, igły wykonana ze stali nierdzewnej z bardzo ostrym ścięciem umożliwiającym precyzyjne wkłucie. Kolorystyczne oznakowanie kaniuli zgodne z normami ISO. Kaniule posiadają zastawkę antyzwrotną umożliwiającą odpowietrzenie po nakłuciu żył, zabezpieczające przed wypływem krwi. Kaniule są wykonane z materiałów biokompatybilnych, posiadają wszystkie dokumenty dopuszczające do obrotu tj. certyfikat CE, deklaracje zgodności producenta, zgłoszenia i wpisy oraz oświadczenie producenta o materiale z jakiego zostały wykonane, pozostałe parametry zgodnie z wymaganiami Zamawiającego. Badania kliniczne na biokompatybilność może otrzymać każdy producent, który zleci ich wykonanie odpowiedniej jednostce za uiszczeniem opłaty. Jedynymi dokumentami świadczącymi o bezpieczeństwie użytkowania produktów to te wymienione powyżej.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 29

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 17 poz. 1 zestawu cewników 2 kanałowych (podwójne światło) do krótkotrwałego dostępu naczyniowego z poliuretanu, końcówki cewnika z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach, w rozmiarach 12F dł. 150 lub 200 cm.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 30

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 17 poz. 2 zestawu cewników 3 kanałowych (potrójne światło) do krótkotrwałego dostępu naczyniowego z ramionami prostymi z poliuretanu, końcówki cewnika z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach, w rozmiarach 12F dł. 150 i 200 cm.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 31

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 39 poz. 1 zestawu do znieczuleń zewnątrzoponowych 17G / 19G W skład zestawu wchodzi: igły Touhy 17 i 19G x 80-90mm, cewnik zewnątrzoponowy L 900 –1000 mm, radiocieniujący, skalowany z przewodnicą z atraumatyczną końcówką. Łącznik cewnika typu Tuohy – Borst, filtr bakteryjny 0,22μ, strzykawka niskooporowa 7-10 ml.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 32

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 39 poz. 2 i 3 zestawów do kaniulacji dużych naczyń metoda Selingera z przewodnikiem „J” 0.032” lub 0.035”, rozszerzaczem naczyniowym 8 F x 10 cm oraz strzykawka o poj. 5ml, motylkiem z zaciskiem i skalpelem.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 33

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 39 poz. 4 zestawu z zastawka do wprowadzania i wymiany kateterów oraz elektrod endokawitalnych z przewodnikiem J 0.035” x 45 cm

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 34

Pakiet 115

Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na zestaw do przezskórnej endoskopowej gastrostomii rozmiar Ch 24, części składowe zestawu: stożkowy łącznik, przezroczysty silikonowy o długości 55 cm, z nadrukowanym rozmiarem Ch 24 i skalą centymetrową, zacisk regulacji przepływu, zacisk zabezpieczający utrzymanie odpowiedniej pozycji zgłębnika, silikonowa płyta zewnętrzna do umocowania zgłębnika do powłok brzusznych oraz zabezpieczająca go przed zgięciem uniemożliwiającym przepływ diety, skalpel jednorazowy, igła punkcyjna z trokarem, nić trakcyjna do przecięcia zgłębnika, zestaw sterylny.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 35

Pakiet 19

Czy Zamawiający w pozycji 1pakietu 19 dopuści złożenie oferty na sfinkterotom o średnicy proksymalnej 2,55 mm i dystalnej 2,05 mm, długość cięciwy 30 mm, pozostałe parametry

zgodne z opisem.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 36

Pakiet 19

Czy Zamawiający w pozycji 2 pakietu 19 dopuści złożenie oferty na papilotom bez funkcji rotacji o średnicy proksymalnej 2,0 mm i dystalnej 1,5 mm, pozostałe parametry zgodne z opisem

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 37

Pakiet 19

Czy Zamawiający w pozycji 3 pakietu 19 dopuści złożenie oferty na sfinkterotom jednokanałowy o średnicy 1,7 mm, wysunięcie igły do 15 mm

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 38

Pakiet 19

Czy Zamawiający w pozycji 4 pakietu 19 dopuści złożenie oferty na papilotom igłowy o maksymalnym wysunięciu igły 6 mm, pozostałe parametry zgodne z opisem.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 39

Pakiet 19

Czy Zamawiający w pozycji 5 i 6 pakietu 19 dopuści złożenie oferty na przewodnik o długości 450 cm, pozostałe parametry zgodne z opisem.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 40

Pakiet 19

Czy Zamawiający w pozycji 7 i 8 pakietu 19 dopuści złożenie oferty na koszyki ekstrakcyjny multifilamentowy, średnica cewnika 1,9 mm.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 41

Pakiet 19

Czy Zamawiający w pozycji 9 pakietu 19 dopuści złożenie oferty na koszyk do ekstrakcji, jednorazowego użytku, 4-drutowy, z plecionego drutu. średnica 25 mm. średnica cewnika 2,5 mm, do kanału roboczego min. 2,8mm., funkcja rotacji, port Luer do podania kontrastu, uchwyt nie skalowany, sterylny.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 42

Pakiet 19

Czy Zamawiający w pozycji 9 pakietu 19 dopuści złożenie oferty na koszyk do ekstrakcji,

jednorazowego użytku, 4-drutowy, z plecionego drutu. średnica 30 mm. średnica cewnika 2,5 mm, do kanału roboczego min. 2,8mm, funkcja rotacji, port Luer do podania kontrastu, uchwyt nie skalowany, sterylne.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 43

Pakiet 19

Czy Zamawiający w pozycji 13 pakietu 19 dopuści złożenie oferty na stent samorozprężalny żółciowy niepokrywany oraz całkowicie pokrywany od wewnątrz, posiadający markery ze złota, część dystalna cewnika nieprzeziarna, znacznik wizualny na granicy popychacza i stentu, zestaw do aplikacji o dl. 175 cm, średnica cewnika 7F dla stentu niepokrywanego i 9F dla pokrywanego, pozostałe parametry zgodne z opisem.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 44

Pakiet 19

Czy Zamawiający w pozycji 15 do 19 Pakietu 19 dopuści złożenie oferty na protezy żółciowe z polieteroamidu, parametry zgodne z opisem.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 45

Pakiet 19

Czy Zamawiający w pozycji 22 do 26 Pakietu 19 dopuści złożenie oferty na protezy żółciowe z polieteroamidu, parametry zgodne z opisem.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 46

Pakiet 19

Czy Zamawiający w pozycji 27 do 29 Pakietu 19 dopuści złożenie oferty na protezy żółciowe z poliuretanu, parametry zgodne z opisem.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 47

Pakiet 33 pozycja 3: Czy Zamawiający w miejsce rękawa szerokości 120mm dopuści rękaw o szerokości 125mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 48

Pozycja 1 – 9 prosimy o dopuszczenie rękawów o gramaturze 70g/m², o parametrach zgodnych z normą PN EN 868-3 oraz ISO 11140-1, sztuczne zawyżanie przez Zamawiającego parametrów preferuje jednego producenta, co przeczy uczciwej konkurencji i ma bezpośredni wpływ na cenę oferty, co w świetle kryteriów oceny ofert jest nieuzasadnione.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 49

Pozycja 10 i 11 – prosimy o dopuszczenie papieru o parametrach zgodnych z normą ISO 11607-1 i 2 oraz PN EN 868-2 o parametrach:

- wytrzymałość na rozciąganie liniowe na mokro w kierunku walcowania nie mniej niż 0,8 kN/m,
- wytrzymałość na rozciąganie liniowe na mokro w kierunku poprzecznym nie mniej niż 0,5 kN/m,

Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 50

Pozycja 12 - prosimy o dopuszczenie włókniny o parametrach zgodnych z normą ISO 11607-1 o parametrach:

- wytrzymałość na rozdarcie niemniej niż 1100 mN w kierunku walcowania
- wytrzymałość na rozdarcie niemniej niż 1600 mN w kierunku poprzecznym

Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 51

Pozycja 14-20 prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawów o długości rolki 70m, z odpowiednim przeliczeniem ceny w ofercie, o gramaturze nominalnej 74g/m², o parametrach zgodnych z normą ISO 11607-1, EN 868-2/3/4/5 oraz ISO 11140.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 52

Pozycja 21 - prosimy o dopuszczenie włókniny o parametrach, zgodnych z normą ISO 11607-1 oraz PN EN 868-2.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 53

Pakiet 7 poz.6

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania kieliszków do podawania leków pakowanych po 75 szt , niesterylnych ? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ .

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości

Pytanie 54

Pakiet 9 poz.3

Czy Zamawiający oczekuje aby worek do godzinowej zbiórki moczu posiadał samouszczelniający port do pobierania próbek moczu oraz możliwość łatwe opróżnianie komory bez konieczności jej odwracania? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje aby worek do godzinowej zbiórki moczu posiadał samouszczelniający port do pobierania próbek moczu oraz możliwość łatwe opróżnianie komory bez konieczności jej odwracania

Pytanie 55

Dot. PAKIET 11 :

1. Pozycja 1 Prosimy o dopuszczenie równorzędnego filtra brytyjskiej firmy Intersurgical harmonijkowego mechanicznego o właściwościach wymiennika ciepła i wilgoci dla dorosłych z portem do kapno, parametry: skuteczność filtracji >99,999%, opór jedynie 2,8cm, przestrzeń martwa 63ml, waga 30g, skuteczność nawilżania 23mg H₂O/L przy VT 500ml, mikrobiologicznie czysty, spełniający pozostałe wymagania SIWZ
2. Pozycja 2 Prosimy o dopuszczenie równorzędnego filtra brytyjskiej firmy Intersurgical harmonijkowego mechanicznego o właściwościach wymiennika ciepła i wilgoci dla dorosłych z portem do kapno, parametry: skuteczność filtracji >99,999%, opór 2,8cm, przestrzeń martwa 63ml, waga 30g, skuteczność nawilżania 23mg H₂O/L przy VT 500ml, sterylne, spełniający pozostałe wymagania SIWZ
3. Pozycja 3 Prosimy o dopuszczenie filtra brytyjskiej firmy Intersurgical o przestrzeni martwej 41 ml, ale wadze tylko 23 g spełniającego pozostałe wymogi SIWZ
4. Pozycja 4 Prosimy o dopuszczenie sztucznego nosa brytyjskiej firmy Intersurgical piankowego z przezierną obudową i portem do zakryty klapką w związku z czym można go otworzyć bez potrzeby rozłączania produktu od rurki dotchawiczej, co zmniejsza urazowość zabiegu i zapobiega skażeniu, przestrzeń martwa 19 ml, minimalna objętość oddechowa 50ml, nawilżanie 26 mg H₂O/L, waga 8 gr, opór jedynie 0,2 cm H₂O, mikrobiologicznie czysty, spełniający pozostałe wymagania SIWZ
5. Pozycja 5 Prosimy o dopuszczenie maski tlenowej brytyjskiej firmy Intersurgical bezftalanowej, nie zawierającej PCV, wykonanej z polietylenu, przezroczystej z elastomerowym mankietem uszczelniającym eliminującym konieczność zastosowania niewygodnego klipsu na nos i miękkim, giętkim drenem tlenowym o przekroju gwiazdkowym, z podwójnym podbródkiem, który umożliwi zastosowanie od bardzo małego i bardzo dużego pacjenta, bez rozmiarówki od S do XL, która w przypadku systemu doblechin jest całkowicie zbędna, spełniający pozostałe wymagania SIWZ
6. Pozycja 6 Prosimy o dopuszczenie maski tlenowej brytyjskiej firmy Intersurgical bezftalanowej z nebulizatorem 10 ml skalowanym co 2 ml, nie zawierającej PCV, wykonanej z polietylenu, przezroczystej z elastomerowym mankietem uszczelniającym eliminującym konieczność zastosowania niewygodnego klipsu na nos i miękkim, giętkim drenem tlenowym o przekroju gwiazdkowym, z podwójnym podbródkiem, który umożliwi zastosowanie od bardzo małego i bardzo dużego pacjenta, bez rozmiarówki od S do XL, która w przypadku systemu doblechin jest całkowicie zbędna, spełniający pozostałe wymagania SIWZ
7. Pozycja 7 Prosimy o dopuszczenie nebulizatora brytyjskiej firmy Intersurgical z ustnikiem i drenem tlenowym o długości 1,8 metra bez konieczności stosowania rurki aerozolowej spełniający pozostałe wymagania SIWZ

8. Pozycja 14 Prosimy o dopuszczenie łyżek do laryngoskopów brytyjskiej firmy Intersurgical bezłateksowych Miller i Macintosh w rozmiarach 1,2,3,4 wykonanych z najwyższej jakości tworzywa sztucznego: akrylu, spełniających pozostałe wymagania SIWZ

Odpowiedź:

Adn. 1 Postępować zgodnie ze SIWZ

Adn. 2 Postępować zgodnie ze SIWZ

Adn. 3 Zamawiający dopuszcza

Adn. 4 Postępować zgodnie ze SIWZ

Adn. 5 Postępować zgodnie ze SIWZ

Adn. 6 Postępować zgodnie ze SIWZ

Adn. 7 Postępować zgodnie ze SIWZ

Adn. 8 Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 56

Dot. PAKIET 28

1. poz 8 , Prosimy o dopuszczenie jednorazowego podkładu nieprzemakalnego o wymiatach 70x 180 cm
2. poz.9; Prosimy o dopuszczenie jednorazowego podkładu nieprzemakalnego o wymiarach 60x90 cm
3. poz.14; Prosimy o dopuszczenie prześcieradeł na nosze, Classic, wykonane z polipropylenu 25 g/m2, 75 x 216 cm w kolorze jasnoniebieskim lub wykonanych z tkaniny Excelent, SMS 40 g/m2, 75 x 216 cm, ciemnoniebieskie,.
4. poz.15 Prosimy o możliwość zaoferowania maty chłonnej na podłogę w rozmiarze 81x121 cm . Mata mocowana do podłoża w czterech punktach , możliwość przemieszczania się po macie podczas wykonywanych zabiegów .

Odpowiedź:

Adn. 1 Zamawiający dopuszcza

Adn. 2 Zamawiający dopuszcza

Adn. 3 Zamawiający dopuszcza prześcieradło na nosze, wykonane z polipropylenu 25 g/m2, 75 x 216 cm w kolorze jasnoniebieskim, spełniające pozostałe wymagania SIWZ

Adn. 4 Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 57

Dot. Pakiet 28

1. Poz. 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch z mankietem w postaci gumki?

2. Poz. 12

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło z włókniny w rozmiarze 210cm x 160cm?

3. Poz. 14

Czy Zamawiający dopuści pokrowiec w kolorze zielonym?

4. Poz. 16

Czy Zamawiający dopuści ubranie w kolorze niebieskim?

5. Poz. 20

Czy Zamawiający dopuści spodenki w rozmiarze uniwersalnym?

6. Poz. 21

Czy Zamawiający dopuści myjkę składającą się m.in. z syntetycznych podkładów watolinowych, nasączonych środkiem myjącym o naturalnym pH, takie jak stosowane do tej pory?

Odpowiedź:

Adn. 1 Zamawiający dopuszcza

Adn. 2 Zamawiający dopuszcza

Adn. 3 Zamawiający dopuszcza

Adn. 4 Zamawiający dopuszcza

Adn. 5 Zamawiający dopuszcza

Adn. 6 Zamawiający dopuszcza

Pytanie 58

Pakiet 37, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści, układ oddechowy jednorurowy, dwuświatłowy z membraną zapewniającą wymianę termiczną, do aparatu do znieczulenia, o śr. 22 mm i dł. 180-190cm z kolankiem z portem kapno, z dodatkową rurą o dł. 90 cm z 21 workiem bezlateksowym. Wydajność ogrzania powietrza wdychanego 6,2 stopni C przy przepływie 4 l/min. Opór wdechowy max 0,14 cm H₂O i wydechowy max 0,16 H₂O przy przepływie 10 l/min i długości układu 180-190 cm. Waga układu max 200g bez akcesoriów.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 59

Pakiet 37, pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy jednorurowy, dwuświatłowy, z membrana zapewniającą wymianę termiczną, do respiratora, śr 22mm, i długości 180-190 cm z kolankiem z portem kapno. Wydajność ogrzania powietrza wdychanego 6,2 stopni C przy przepływie 4 l/min. Opór wdechowy max 0,14 cm H₂O i wydechowy max 0,16 H₂O przy przepływie 10 l/min i długości układu 180-190 cm. Mikrobiologicznie czysty. Jednorazowy, możliwość stosowania przez 7dni potwierdzone dokumentami producenta?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 60

Pakiet 37 - Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie pozycji 1 i 2 z pakietu nr 37 i utworzy odrębny pakiet?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 61

Pakiet 29 poz. 1:

Czy Zamawiający oczekuje aby serweta do wytarcia noworodka wykonana była z włókniny kompresowej? Włóknina nie pyli nie rozpyła się pod wpływem wilgoci w przeciwieństwie do ręczników celulozowych, które nie posiadając takich właściwości stanowią niebezpieczeństwo dla pacjenta podczas wykonywania zabiegu?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje serwety z włókniny kompresowej

Pytanie 62

Pakiet 29 poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści zestaw jednorazowy sterylny do zabezpieczenia noworodka po urodzeniu o składzie:

| | | | |
|--|---|---------------------|--------|
| serweta kompresowa | 1 | włóknina kompresowa | 80x60 |
| podkład chłonny z pulpy celulozowej typu Seni Soft | 1 | | 60x60 |
| czapeczka dla noworodka | 1 | | 12x10 |
| kocyk flanelowy | 1 | flanela | 160x75 |
| centymetr do mierzenia | 1 | | |
| szpatułka plastikowa | 1 | plastik | 15,5 |

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 63

Pakiet 29 poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści zestaw jednorazowy sterylny do zabezpieczenia noworodka po urodzeniu o składzie:

| | | | |
|--|---|---------------------|--------|
| podkład chłonny z pulpy celulozowej typu Seni Soft | 1 | | 60x60 |
| serweta kompresowa | 2 | włóknina kompresowa | 80x60 |
| czapeczka dla noworodka | 1 | | 12x10 |
| kocyk flanelowy | 1 | flanela | 160x75 |

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 64

Pakiet 29 poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści zestaw jednorazowy sterylny do zabezpieczenia noworodka po urodzeniu o składzie:

| | | | |
|--|---|---------------------|--------|
| serweta kompresowa | 1 | włóknina kompresowa | 80x60 |
| podkład chłonny z pulpy celulozowej typu Seni Soft | 1 | | 60x60 |
| czapeczka dla noworodka | 1 | | 12x10 |
| kocyk flanelowy | 1 | flanela | 160x75 |

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 65

Pakiet 29 poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści zestaw jednorazowy sterylny do zabezpieczenia noworodka po urodzeniu o składzie:

| | | | |
|--|---|---------------------|--------|
| serweta kompresowa | 2 | włóknina kompresowa | 80x60 |
| podkład chłonny z pulpy celulozowej typu Seni Soft | 1 | | 60x60 |
| czapeczka dla noworodka | 1 | | 12x10 |
| kocyk flanelowy | 1 | flanela | 160x75 |
| centymetr do mierzenia | 1 | | |

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 66

Pakiet 30:

Czy zamawiający dopuści włókninę typu SMS? Włókniny typu SMS i SMMS to włókniny tego samego rodzaju, różniące się jedynie przebiegiem procesu technologicznego. W procesie produkcji włókniny typu SMS nanoszenie warstwy S odbywa się szybko, natomiast nanoszenie warstwy M odbywa się powoli, ze względu na to, że ta warstwa jest "nadmuchiwana" gorącym powietrzem, w celu równomiernego rozkładania na całej powierzchni, co powoduje, że cały proces produkcji odbywa się powoli. Niektórzy producenci w celu obniżenia kosztów produkcji i podniesienia wydajności procesu produkcyjnego, do maszyn produkujących włókninę SMS dokładają drugą dyszę podającą warstwę M (podaje się taką samą ilość surowca, ale w dwóch mniejszych dyszach), co powoduje jedynie przyspieszenie procesu produkcji. W takim procesie uzyskuje się taką samą włókninę SMS, którą dla rozróżnienia procesów, opisuje się symbolem SMMS. Włóknina SMS oraz SMMS nie różnią

się zatem cechami fizycznymi i mechanicznymi, mają takie same właściwości techniczne oraz takie same ilości surowca. W obu procesach powstają wyroby wysokobarierowe, a różnica między nimi wynika z gramatury włókniny, a nie z przebiegu samego procesu.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 67

Pakiet 30:

Czy Zamawiający zgodzi się na wprowadzenie wymogu dołączenia dokumentu potwierdzającego walidację procesu sterylizacji wyrobów stanowiących przedmiot zamówienia zgodnie z Normą PN-EN – ISO 17665-1:2008 (Steam) bądź zgodnie z normą PN-EN ISO 11135-1:2009(EO) w formie końcowego raportu ponownej kwalifikacji procesu sterylizacji (operacyjny i procesowy)? Umożliwi to Zamawiającemu zweryfikowanie, czy wykonywany proces sterylizacji opracowany zgodnie ze specyfikacją procesu, może być skuteczny i odtwarzalny i odbywa się zgodnie z wymogami normy (pozwala na skuteczną kontrolę procesu, uzyskanie pewności oraz udokumentowanego dowodu, że produkcja wyrobów odbywa się w sposób powtarzalny).

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 68

Pakiet 30:

Czy zamawiający dopuści fartuch chirurgiczny wykonany z miękkiej polipropylenowej włókniny sms o gramaturze 35 g/m². Strefa krytyczna (przód do końca i rękaw do łokcia), kontaktująca się bezpośrednio z polem operacyjnym wykonana jest z niebieskiej włókniny foliowanej o gramaturze 40g/m², zapewnia całkowitą nieprzemakalność. Wzmocnienie jest przymocowane za pomocą kleju. Konstrukcja fartucha umożliwi dokładne zakrycie brzucha, pleców i rąk chirurga przed przenikaniem płynów - u góry, z tyłu jest zapinany na rzep. Troki wszyte wewnątrz i na zewnątrz wyrobu umożliwiają założenie fartucha najpierw na „brudno”, a potem na „czysto”, specjalny kartonik umożliwia wiązanie fartucha w sposób aseptyczny. Rękawy typu raglan nie ograniczają ruchów chirurga i są zakończone niepylącym, poliestrowym i bezszwowym mankietem, chłującym pot. Zgrzewy wykonane techniką ultradźwiękową, są ciągłe, szczelne, zapewniają barierowość połączenia?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 69

Pakiet 30 poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści rozmiar L= długość min. 125 cm, XL= dł. Min. 140 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 70

Pakiet 30 poz. 1:

Czy Zamawiający wyłączy ww. pozycję i utworzy odrębny pakiet, co pozwoli na złożenie oferty konkurencyjnej cenowo?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 71

Pakiet 31:

Czy Zamawiający w celu zweryfikowania bezpieczeństwa zaoferowanych jałowych zestawów (czy charakteryzują się brakiem cytotoksyczności, nie uczulają oraz nie pylą) Zamawiający oczekuje od oferenta zaświadczenia o biogodności zgodnie z normą PN-EN ISO 10993-5:2009 oraz PN-EN ISO 10993-10:2009?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 72

Pakiet 31 poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści zestaw jałowy do wklucia lędźwiowego o składzie:

| | | |
|---|---------------|----|
| serweta FB | 75x45cm | 1 |
| serweta L2 50x60cm z otworem 10cm | 50x60cm;Ø10cm | 1 |
| strzykawka 3ml | 3ml | 1 |
| strzykawka 5ml | 5ml | 1 |
| igła 1,2x40mm | 1,2x40mm | 1 |
| igła 0,5x25mm | 0,5x25mm | 1 |
| kompres z włókniny 30 gram, 4W | 7,5x7,5cm | 10 |
| Opatrunek samoprzylepny | 5x7,2cm | 1 |
| penseta plastikowa | 13 cm | 1 |

Opakowanie typu twardy blister trzykomorowy ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 73

Dot. umowy:

1. Czy za dni robocze w rozumieniu wzoru umowy będą uważane dni od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy?
2. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 1 ust. 14 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „*Przed odstąpieniem od umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.*”?
Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne odstąpienia od umowy, celowe jest aby przed odstąpieniem od umowy Zamawiający wezwał wykonawcę do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej wystarczająco 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.
3. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 3 ust. 1 lit. a) i b) wzoru umowy słowa

„opóźnienia” zostały zastąpione słowami „zwłoki”?

Uzasadnione jest aby kara była naliczana tylko za zwłokę (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.”

4. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 3 ust. 1 lit. a) i b) wzoru umowy zostało wykreślone zdanie ostatnie?

Opóźnienie w dostawie nie jest tożsame z zerwaniem umowy przez wykonawcę.

Skuteczność ostatniego zdania w § 3 ust. 1 lit. a) i b) umowy może być kwestionowana na podstawie art. 58 § 1 lub § 2 Kodeksu cywilnego.

5. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 3 ust. 1 lit. c) wzoru umowy słowa „15% łącznej wartości brutto Produktów, których sprzedaż i dostawa jest przedmiotem niniejszej umowy” zostały zastąpione słowami „15% wartości brutto niezrealizowanej części umowy”?

Uzasadnione jest aby kara umowna za zerwanie umowy była naliczana od wartości niezrealizowanej części umowy, nie zaś od wartości całej umowy. W przeciwnym razie, w przypadku zerwania umowy po zrealizowaniu jej znaczącej części, kara umowna byłaby niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości niezrealizowanej części umowy, a nawet mogłaby przewyższać wartość niezrealizowanej części umowy. Taka kara byłaby rażąco wygórowana w rozumieniu art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego.

6. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 7 ust. 1 wzoru umowy zostały dodane słowa „o ile powstanie szkoda zostało zawinione przez Wykonawcę”?

Nie ma uzasadnienia rozszerzanie odpowiedzialności wykonawcy także na zdarzenia niezawinione przez wykonawcę.

7. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 8 ust. 2 lit. b) wzoru umowy została dodana fraza o następującej (lub podobnej) treści: „lub w przypadku przekraczającej 3% zmiany średniego kursu NBP walut EUR lub USD w stosunku do kursu z dnia zawarcia umowy oraz w przypadku gdy suma miesięcznych lub kwartalnych wskaźników cen i usług konsumpcyjnych opublikowanych przez Prezesa GUS za okres od dnia zawarcia umowy przekroczy 3%.”?

Dodanie powyższego postanowienia nie zagraża interesom Zamawiającego. Chodzi o to, aby zgodnie z art. 144 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych, Zamawiający zachował możliwość podjęcia w przyszłości decyzji w sprawie ewentualnej zmiany cen w szczególnych okolicznościach takich jak inflacja lub znaczna zmiana kursów walut. Jeżeli Zamawiający nie będzie akceptował zmiany cen, będzie mógł odmówić podpisania aneksu o zmianie umowy.

Odpowiedź:

Adn. 1 TAK. Zamawiający nie tworzy własnych definicji dni roboczych

Adn. 2 Postępować zgodnie ze SIWZ

Adn. 3 Zamawiający dopuszcza

Adn. 4 Postępować zgodnie ze SIWZ

Adn. 5 Postępować zgodnie ze SIWZ

Adn. 6 Postępować zgodnie ze SIWZ

Adn. 7 Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 74

Pakiet 2 poz.10

Zwracamy się o możliwość zaoferowania j.m. opakowanie a'50 szt. z jednoczesnym przeliczeniem wymaganej ilości w pakiecie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 75

Pakiet 5 poz.1

Czy Zamawiający dopuści kaniule do żył obwodowych (reszta parametrów bez zmian) w rozmiarze 0,9x25mm, przepływie 36 l/min.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 76

Pakiet 5 poz.2

Czy Zamawiający dopuści kaniule do żył obwodowych (reszta parametrów bez zmian) w rozmiarze 1,1x32 mm, przepływie 65 l/min.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 77

Pakiet 5 poz.3

Czy Zamawiający dopuści kaniule do żył obwodowych (reszta parametrów bez zmian) w rozmiarze 1,3x45 mm, przepływie 95 l/min.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 78

Pakiet 5 poz.4

Czy Zamawiający dopuści kaniule do żył obwodowych (reszta parametrów bez zmian) w rozmiarze 1,5x45 mm, przepływie 142 l/min.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 79

Pakiet 5 poz.5

Czy Zamawiający dopuści kaniule do żył obwodowych (reszta parametrów bez zmian) w rozmiarze 1,7x45 mm, przepływie 200 l/min.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 80

Pakiet 9 poz.6

Zwracamy się o dopuszczenie opaski do identyfikacji dla dzieci o długości min.17 cm.

Zwracamy się o dopuszczenie opaski do identyfikacji dla dorosłych o długości min.24 cm.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 81

Pakiet 34 poz.4

Zwracamy się o możliwość zaoferowania pojemników na odpady medyczne o pojemności 0.5 – 0.8 l.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie pojemników owalnych na odpady medyczne o pojemności 0,5-0,8l. Pozostałe parametry zgodnie ze SIWZ.

Pytanie 82

Pakiet 27, poz. 1

Prosimy o wydzielenie z pakietu w/w czyścika do koagulacji min. 5 x 5 cm i utworzenia z niej osobnego pakietu.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 83

Pakiet 27, poz. 2

Prosimy o wydzielenie z pakietu w/w czyścika do koagulacji min. 5 x 5 cm oraz pojemnika magnetycznego na igły i skalpele na 25 miejsc i utworzenie z tych pozycji osobnego pakietu.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 84

Pakiet 27, poz. 4

Prosimy o wydzielenie z pakietu w/w czyścika do koagulacji min. 5 x 5 cm oraz pojemnika magnetycznego na igły i skalpele na 25 miejsc i utworzenie z tych pozycji osobnego pakietu.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 85

Pakiet nr 30 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie fartuchów operacyjnych wykonanych z włókniny polipropylenowej SMMS i rękawach o standardowym kroju , o długości 135 cm w przypadku rozmiaru XL, spełniających pozostałe wymagania SIWZ.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 86

Pakiet 30 , poz. 2

Prosimy o dopuszczenie fartuchów operacyjnych wykonanych z włókniny polipropylenowej SMMS o gramaturze 35g/m² o długości 135 cm w przypadku rozmiaru XL , spełniających pozostałe wymagania SIWZ.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 87

Pytanie 1 Pakiet 12

Prosimy o dopuszczenie układu cPAP firmy Intersurgical do BabyLog bez obrotowego Yka oraz czapeczek wykonanych z bawełny i dostępnych aż w 12 rozmiarach w komplecie z układem mocowania, spełniającego pozostałe wymagania SIWZ.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 88

Prosimy o wydłużenie czasu realizacji zamówień do 4 dni roboczych od dnia otrzymania zamówienia.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 89

Prosimy o dodanie do par. 1 ust. 11 zastrzeżenia, iż wymóg dotyczy produktów wielorazowego użytku.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 90

Prosimy o dopuszczenie do zaoferowania produktów, które w momencie dostawy będą miały przynajmniej 2/3 terminu ważności oferowanego przez producenta.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SWIZ. W SIWZ jest zapis odnośnie krótszego terminu.

Pytanie 91

Prosimy Zamawiającego o ujednoczenie kar umownych określonych w §3 ust. 1 pkt a) i b) wzoru umowy do wysokości 0,2% wartości niezrealizowanego w terminie zamówienia za każdy dzień zwłoki. Kary w wysokości określonej przez Zamawiającego są rażąco wysokie. Należy nadmienić, że wykonawca dołoży wszelkich starań aby dostawy realizowane były terminowo.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 92

Prosimy Zamawiającego o zmianę wysokości kar w umownych określonych w §3 ust. 1 pkt c i d na 10 % wartości brutto niezrealizowanej części umowy

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 93

Prosimy Zamawiającego o modyfikację §4 ust. 2 wzoru umowy w następujący sposób: Wykonawca nie może dokonać cesji wierzytelności powstałych w związku z realizacją niniejszej umowy na rzecz osoby trzeciej bez zgody Zamawiającego, wyrażonej w trybie art.54 ust. 5 ustawy o działalności leczniczej z dnia 15.04.2011 r. (Dz.U. Nr 112, poz. 654). W przypadku nieuiszczenia przez Zamawiającego zapłaty w terminie 14 dni od dnia otrzymania wezwania Wykonawcy do zapłaty, Wykonawca ma prawo dokonać przelewu wierzytelności zgodnie z art. 509 k.c. a zastrzeżenie umowne wyrażone w zdaniu poprzedzającym strony traktują, jako nieistniejące.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 94

Prosimy Zamawiającego o dodanie do par. 1 ust. 21. Wykonawca wraz z dostarczonymi produktami zobowiązuje się dostarczyć ulotki w języku polskim **przy pierwszej dostawie.**

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 95

Prosimy o modyfikację par. 7 wzoru umowy na następujący:

„Wykonawca odpowiedzialny jest za wszelkie szkody poniesione przez Zamawiającego oraz jakiegokolwiek osoby trzecie na zasadach określonych w ustawie z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych.”

Istniejący zapis umowy jest sprzeczny z aktualnie obowiązującymi przepisami w tym zakresie i jako taki musi zostać usunięty lub zmodyfikowany. Proponowaną treścią wzoru umowy Zamawiający stara się kreować stosunki prawne, których zgodnie z prawem nie może modyfikować.

Zarówno obowiązująca ustawa o wyrobach medycznych z 20 maja 2010 r., jak i poprzednia z 20.04.2004 r. dość jednoznacznie rozwiązuje kwestię odpowiedzialności podmiotów funkcjonujących na rynku medycznym za wyroby medyczne, a w tym za incydenty medyczne z nimi związane.

Zgodnie z art. 13 ww. ustawy: „Za wyrób, za wykonanie oceny zgodności wyrobu przed jego wprowadzeniem do obrotu oraz za wprowadzenie wyrobu do obrotu odpowiada wytwórca wyrobu. Jeżeli wytwórca nie ma miejsca zamieszkania lub siedziby w państwie członkowskim, odpowiedzialność tę ponosi autoryzowany przedstawiciel dla tego wyrobu.”

Ewentualna odpowiedzialność innych podmiotów może więc funkcjonować jedynie na zasadzie subsydiarności.

Z powyższego wynika więc tym samym, że zasadniczą odpowiedzialność za incydenty medyczne nadal pod rządami nowej ustawy ponosi wytwórca. Zapis §4 ust. 7 wprowadzony przez Zamawiającego do umowy nie posługuje się w żaden sposób pojęciem wytwórcy, a odpowiedzialnością za wystąpienie incydentu medycznego próbuje obarczyć wykonawcę postępowania o udzielenie zamówienia publicznego! Biorąc pod uwagę, że Wykonawca biorący udział w postępowaniu i zawierający umowę o udzielenie zamówienia publicznego może być podmiotem w żaden sposób nie związanym z wytwórcą oferowanych przez siebie wyrobów, to zapis §4 ust. 7 należy uznać za całkowicie sprzeczny z zasadami ujętymi w ustawie o wyrobach medycznych a tym samym nieważny z uwagi na fakt, że samo wprowadzenie go do umowy nie wyłącza odpowiedzialności wytwórcy na zasadach ogólnych.

Zamawiający nie może kształtować treści umów w sposób sprzeczny z prawem poprzez rozszerzanie odpowiedzialności na Wykonawcę w wypadku „zaistnienia incydentu z przyczyn tkwiących w dostarczonym przez Wykonawcę wyrobie medycznym lub leżących po stronie Wykonawcy.” Jak wynika z przepisów przytoczonych wyżej na odpowiedzialność za wyrób nie ma w żadnym wypadku wpływu fakt kto go dostarcza. Cały system podziału odpowiedzialności pomiędzy poszczególne podmioty wytwarzające wyroby medyczne przyjęty w dyrektywie 93/42/EWG a później w dyrektywie 2007/47 został skonstruowany w taki sposób, by istniał jeden podmiot odpowiedzialny (wytwórca lub autoryzowany przedstawiciel) na terytorium UE i próby modyfikacji tego systemu w umowach cywilnoprawnych poprzez włączanie do niego innych podmiotów nie mogą być uznane za ważne.

Szczegółowo opisywane w ustawie o wyrobach medycznych procedury postępowania przy wyjaśnianiu zaistniałych incydentów medycznych pomiędzy wytwórcą/ autoryzowanym przedstawicielem a Prezesem Urzędu Rejestracji WMPLiPB mają na celu wyjaśnienie

faktycznej przyczyny powstania incydentu i dopiero po ich przeprowadzeniu możliwe jest określenie konkretnego podmiotu, od którego można ewentualnie dochodzić stosownego odszkodowania.

W przypadku przyjęcia proponowanego przez Zamawiającego zapisu za prawidłowy, za błędy np. wytwórcy pełną odpowiedzialność ponosiłby Wykonawca, co jest niedopuszczalne zarówno na tle ogólnych zasad prawa cywilnego, jak i samej ustawy Prawo Zamówień Publicznych.

Wykonawca w postępowaniu o zamówienia publiczne może więc odpowiadać za swoje działania wyłącznie na zasadach ustawowych, a przez sam fakt dostarczenia wyrobu medycznego taka odpowiedzialność na niego nie przechodzi.

W związku z powyższym usunięcie ww. zapisu umowy lub przeformułowanie go na zgodne z istniejącymi przepisami jest konieczne. Nałożenie przez Zamawiającego odpowiedzialności przez wykonawcę jest nieuzasadnione, i jako sprzeczne z prawem bezskuteczne.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 96

Dot. Pakiet nr 28:

1. Czy Zamawiający dopuści w poz. 1 fartuch z mankietem w kolorze niebieskim lub z gumką w kolorze zielonym przy zachowaniu pozostałych parametrów?
2. Czy Zamawiający dopuści aby w poz. 11 podkład z włókniny w rozmiarze 90x140 cm?
3. Czy Zamawiający dopuści aby w poz. 12 prześcieradło z włókniny w rozmiarze 130 x 2140 cm?
4. Czy Zamawiający dopuści w poz. 14 prześcieradło z zielonej włókniny polipropylenowej na materac o wymiarach dł. 200 cm, szer.90 , z podwinięciami – kieszeniami na krótszych bokach: po 25 cm i zakładkami po obu brzegach przesyte w odległości ok. 5 cm od brzegu tworząc tym samym kieszeń –zabezpieczenie by można było nałożyć na górę i dół materaca tak aby się nie zsuwało?
5. Czy Zamawiający dopuści aby w poz. 17 zaoferowano komplet pościeli w składzie: poszwa 140x210cm, poszewka 80x90cm, prześcieradło 130x210cm?
6. Zwracamy się do Państwa z prośbą o wydzielenie z pakietu nr 28 pozycji nr 3 i 15 i umieszczenie tego asortymentu w oddzielnym pakiecie. Podział pakietu nie narusza zapisów art. 32 ust. 2 ustawy Prawo Zamówień Publicznych, a **spowoduje większą konkurencyjność**, a więc pozwoli wyłonić dostawcę oferującego lepszy jakościowo towar po niższej cenie oraz umożliwi Zamawiającemu bardziej racjonalne wydatkowanie środków budżetowych.

Odpowiedź:

Adn. 1 Zamawiający dopuszcza fartuch z mankietem w kolorze niebieskim lub z gumką w kolorze zielonym

Adn. 2 Zamawiający dopuszcza

Adn. 3 Zamawiający dopuszcza prześcieradło z włókniny o rozmiarze 130 x 214

Adn. 4 Zamawiający dopuszcza

Adn. 5 Zamawiający dopuszcza

Adn. 6 Postępować zgodnie ze SIWZ. Zamawiający zna ustawę PZP

Pytanie 97

Dot. Pakiet nr 30:

1. Poz. 1 - **Czy Zamawiający dopuści sterylny fartuch chirurgiczny ze wstawkami** - do długich procedur, wykonany z lekkiej i przewiewnej włókniny typu SMS o gramaturze 35 g/m²; w części krytycznej wyposażony w nieprzemakalne wstawki z przodu i na rękawach wykonane z laminatu dwuwarstwowego, rękawy wszyte są metodą podstawową, inną niż „typu reglan”, na wysokości wstawki wykonane techniką ultradźwiękową, zapewniające pełną barierowość, fartuch zgodny z **normą PN EN 13795 - wymagania wysokie** ?

2. Poz. 2 - **Czy Zamawiający dopuści sterylny fartuch chirurgiczny ze wstawkami** wykonany z lekkiej i przewiewnej włókniny typu SMS o gramaturze 35 g/m²; , szwy w strefie krytycznej wykonane techniką ultradźwiękową, zapewniające pełną barierowość, fartuch zgodny z normą **PN EN 13795 - wymagania wysokie**, dostępne rozmiary: L, LL, XL, XLL, przy czym wymiary mieszczą się w normach ustalonych przez Zamawiającego dla symboli odpowiednio M, L, XL?

Odpowiedź:

Adn. 1 Postępować zgodnie ze SIWZ

Adn. 2 Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 98

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z **pakietu nr 20 pozycji nr 6, 7, 8** – jednorazowe pętle do polipektomii i umożliwi złożenie konkurencyjnej oferty na jednorazowe pętle do polipektomii o następującej charakterystyce:

Pętle do polipektomii jednorazowego użytku wykonane z plecionego drutu, długość robocza min. 240 cm; średnica osłonki 2,4mm; średnica otwartej pętli: 10, 11, 13, 15, 20, 25, 27, 30, 33mm. Dostępne kształty: owal, hexagonal, crescent, okrągła. Potwierdzenie posiadania wskazań do zimnej polipektomii(znak CE). Minimalna średnica kanału 2,8mm.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 99

Pakiet 29 poz. 1:

Czy Zamawiający oczekuje, aby zestaw dla noworodka posiadał pozytywną opinię Instytutu Pomnik –Centrum Zdrowia Dziecka”?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 100

1. Pakiet 3, poz. 10 Czy Zamawiający dopuści igłę do biopsji kodowane kolorystycznie, łącznik typu Luer-lock, regulacja igły w zakresie 5-30/43mm lub 22-47/60mm pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

2. Pakiet 3, poz. 14 Czy Zamawiający dopuści bezigłowy port dostępu dożylnego całkowicie przezroczysty z możliwością użycia przez 7 dni lub 100 aktywacji, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

3. Pakiet 3, poz. 14 Czy Zamawiający dopuści bezigłowy port dostępu dożylnego przezroczysty z membraną w kolorze niebieskim możliwością użycia przez 7 dni lub 140 aktywacji, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

4. Pakiet 3, poz. 15 Czy Zamawiający dopuści aparat do pobierania i wstrzykiwania leków z filtrem bakteryjnym 0,1µm bez zastawki zabezpieczającej lek przed wyciekami, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

5. Pakiet 3, poz. 16-19 - Czy Zamawiający dopuści igłę typu motylek z końcówką luer i igłą o długości 19mm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź:

Adn. 1 Postępować zgodnie ze SIWZ

Adn. 2 Postępować zgodnie ze SIWZ

Adn. 3 Postępować zgodnie ze SIWZ

Adn. 4 Postępować zgodnie ze SIWZ

Adn. 5 Zamawiający dopuszcza

Pytanie 101

Pakiet 6, poz. 1-3 Czy Zamawiający wrazi zgodę na zaoferowanie cewników do odsysania z dwoma otworami bocznymi, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 102

1. Pakiet 7, poz. 3 Czy Zamawiający wrazi zgodę na zaoferowanie pojemników histopatologicznych 70 ml?

2. Pakiet 7, poz. 6 Czy Zamawiający wrazi zgodę na zaoferowanie kieliszków do leków w op. a'75 z odpowiednim przeliczeniem?

3. Pakiet 7, poz. 9 Czy Zamawiający wrazi zgodę na zaoferowanie wieszaków plastikowych niejałowych bez możliwości sterylizacji?

4. Pakiet 7, poz. 13 Czy Zamawiający wrazi zgodę na zaoferowanie miski nerkowatej o dł. 28cm?

5. Pakiet 7, poz. 22 Czy Zamawiający wrazi zgodę na zaoferowanie stazy do pobierania krwi niejałowych bez możliwości sterylizacji?

Odpowiedź:

Adn. 1 Zamawiający dopuszcza

Adn. 2 Zamawiający dopuszcza

Adn. 3 Postępować zgodnie ze SIWZ

Adn. 4 Zamawiający dopuszcza

Adn. 5 Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 103

1. Pakiet 8, poz. 6 Czy Zamawiający dopuści cewnik do karmienia o długości 400mm z jednym znacznikiem głębokości ok. 20cm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

2. Pakiet 8, poz. 6 Czy Zamawiający dopuści cewnik do karmienia o długości 500mm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

3. Pakiet 8, poz. 10 Czy Zamawiający dopuści elektrodę do czasowej stymulacji z zagiętą końcówką spełniającą pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź:

Adn. 1 Postępować zgodnie ze SIWZ

Adn. 2 Postępować zgodnie ze SIWZ

Adn. 3 Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 104

1. Pakiet 9, poz. 6 Czy Zamawiający wrazi zgodę na zaoferowanie opaski identyfikacyjnej dla dzieci i dorosłych o długości 25cm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

2. Pakiet 9, poz. 7 Czy Zamawiający dopuści zaciskacz do pępowiny dla noworodków z ABS o długości 52mm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź:

Adn. 1 Postępować zgodnie ze SIWZ

Adn. 2 Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 105

Pakiet 17, poz. 1-2 Czy Zamawiający dopuści zestawy cewników do hemodializy w rozmiarze 8F/15cm lub 8F/20cm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 106

Pakiet 18, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści wziernik do rektoskopu Ø20 mm o długości 25 cm?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 107

Pakiet 26, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści elektrody dwudzielne z żelazem stałym w rozmiarze 202 x 101 mm, 118cm² bez pierścienia bezpieczeństwa?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 108

1. Pakiet 28, poz. 5 Czy Zamawiający dopuści czepek damski z włókniny polipropylenowej, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

2. Pakiet 28, poz. 15 Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycję do oddzielnego pakietu co umożliwi nam złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty?

3. Pakiet 28, poz. 17 Czy Zamawiający dopuści jednorazowy komplet pościeli z prześcieradłem w rozmiarze 210 x 150 cm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

4. Pakiet 28, poz. 19 Czy Zamawiający dopuści osłonę na przewody w rozmiarze 200 x 16 cm?

5. Pakiet 28, poz. 20 Czy Zamawiający dopuści spodenki jednorazowe krótkie w rozmiarze uniwersalnym spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

6. Pakiet 28, poz. 21 Czy Zamawiający dopuści myjki w rozmiarze 16 x 22 cm spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

7. Pakiet 28, poz. 4 Czy Zamawiający dopuści maskę medyczną o efektywności filtracji ok. 95%, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

W przypadku negatywnej odpowiedzi zwracam się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji.

8. Pakiet 28, poz. 7 Czy Zamawiający dopuści ochraniacze na buty wykonane z włókniny z warstwą antypoślizgową, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

W przypadku negatywnej odpowiedzi zwracam się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji.

9. Pakiet 28, poz. 13 Czy Zamawiający dopuści podkład higieniczny: szerokość 48cm, długość 38cm, długość całkowita 50mb na rolce, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

W przypadku negatywnej odpowiedzi zwracam się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji.

Odpowiedź:

Adn. 1 Postępować zgodnie ze SIWZ

Adn. 2 Postępować zgodnie ze SIWZ

Adn. 3 Zamawiający dopuszcza

Adn. 4 Zamawiający dopuszcza

Adn. 5 Zamawiający dopuszcza

Adn. 6 Zamawiający dopuszcza

Adn. 7 Zamawiający dopuszcza

Adn. 8 Zamawiający dopuszcza

Adn. 9 Zamawiający dopuszcza

Pytanie 109

1. Pakiet 31, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści jałowy zestaw do wkłucia lędźwiowego w opakowaniu papier – folia z dwoma dodatkowymi pojemnikami 250ml?

2. Pakiet 31, poz. 2 Czy Zamawiający dopuści jałowy zestaw do wklucia centralnego w opakowaniu typu papier – folia z dwoma dodatkowymi pojemnikami 250ml?

3. Pakiet 31, poz. 2 Czy Zamawiający dopuści jałowy zestaw do wklucia centralnego z serwetą dwuwarstwową podfoliowaną 50 x 70 cm lub 75 x 75 cm oraz serwetą w rozmiarze 50 x 75cm z otworem Ø7cm i przylepcem?

Odpowiedź:

Adn. 1 Postępować zgodnie ze SIWZ

Adn. 2 Postępować zgodnie ze SIWZ

Adn. 3 Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 110

Pakiet 36, poz. 1-2 Czy Zamawiający dopuści butelki do odsysania z możliwością podłączenia drenów od 6F do 18F?

Pakiet 36, poz. 8-13 Czy Zamawiający dopuści dren typ Redon zwinięty spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź:

Adn. 1 Zamawiający dopuszcza

Adn. 2 Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 111

1. Pakiet 38, poz. 4 Czy Zamawiający dopuści igłę do znieczulenia podpajęczynówkowego w rozmiarze 27Gx127mm z igłą prowadzącą 22G, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?
W przypadku negatywnej odpowiedzi zwracam się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji.

2. Pakiet 38, poz. 4 Czy Zamawiający dopuści igłę do znieczulenia podpajęczynówkowego w rozmiarze 27Gx151mm z igłą prowadzącą 22G, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?
W przypadku negatywnej odpowiedzi zwracam się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji.

Odpowiedź:

Adn. 1 Postępować zgodnie ze SIWZ

Adn. 2 Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 112

Dotyczy zapisów umowy § 1 ust. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostaw sukcesywnych z 3 do 5 dni roboczych?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 113

Dotyczy zapisów umowy § 1 ust. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na rezygnację z opisów na opakowania w języku polskim?

Zgodnie z wymogami ustawy o wyrobach medycznych „Dopuszcza się, aby wyroby przeznaczone do używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej dostarczane profesjonalnym użytkownikom miały oznakowania lub instrukcje używania w języku

angielskim, z wyjątkiem informacji przeznaczonych dla pacjenta, które podaje się w języku polskim lub wyraża za pomocą zharmonizowanych symboli lub rozpoznawalnych kodów”.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 114

Dotyczy zapisów umowy § 1 ust. 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na następujące doprecyzowanie istniejącego zapisu: „W przypadku, gdy Wykonawca nie dostarczy zamówionych Produktów w wymaganym terminie, wskazanym w ust. 4 pkt a) niniejszego paragrafu (3 dni robocze od dnia złożenia zamówienia faksem lub za pośrednictwem poczty elektronicznej), Zamawiającemu, po wcześniejszym pisemnym wezwaniu Wykonawcy do należytej realizacji umowy, przysługuje prawo zakupu zamówionych Produktów u innego dostawcy – taki zakup zwany będzie w dalszej części niniejszej umowy „Zakupem Interwencyjnym”. We wskazanym wyżej przypadku Wykonawca zobowiązany będzie zapłacić Zamawiającemu kwotę wynikającą z różnicy 90 pomiędzy ceną zakupu zamówionych i nie dostarczonych w terminie przez Wykonawcę Produktów, a ceną zapłaconą za zakup dokonany przez Zamawiającego u innego dostawcy. Wykonawca zobowiązany będzie do zapłaty ww. kwoty w terminie 14 dni kalendarzowych od dnia otrzymania kopii faktury potwierdzającej dokonanie przez Zamawiającego Zakupu Interwencyjnego.”

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 115

Dotyczy zapisów umowy § 1 ust. 13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu wymiany wadliwych produktów z 2 do 5 dni roboczych?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 116

Dotyczy zapisów umowy § 3

Prosimy o zmniejszenie wysokości kar umownych: z 1% na 0,5%, z 2% na 1%, z 15% na 10%.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 117

Dotyczy zapisów umowy § 3 ust. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na następujące doprecyzowanie istniejącego zapisu: „ (...) w terminie 7 dni od daty wezwania Wykonawcy do ich zapłaty, na podstawie wystawionej noty obciążeniowej”?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 118

Dotyczy zapisów umowy § 4 ust. 2

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie istniejącego zapisu poprzez wprowadzenie dodatkowej treści: „Zgody takiej nie można bezpodstawnie odmówić.”

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 119

Dotyczy zapisów umowy

„Wykonawca ma prawo do wstrzymania realizacji kolejnych zamówień w przypadku zwłoki w płatnościach (należności wymagalnych) powyżej 30 dni od terminu płatności/ wymagalności wskazanego na fakturze”.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 120

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o udzielenie informacji czy wobec Zamawiającego nie została wszczęta likwidacja bądź czy Zamawiający nie przekształca się w spółkę prawa handlowego.

Odpowiedź: Zamawiający prosi o wnikliwszą analizę udostępnionych materiałów z których wynika, iż Zamawiający jest Spółką Akcyjną czyli spółką prawa handlowego. Nie jest w likwidacji.

Pytanie 121

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy dostawy w zakresie zapisów §3 ust. 1

1. Wykonawca zobowiązuje się do zapłaty na rzecz Zamawiającego kar umownych w przypadku:

a) pierwszego opóźnienia w dostawie zamówionych Produktów Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną w wysokości **0,5% wartości brutto** niezrealizowanej części zamówienia, za każdy dzień zwłoki, niezrealizowanej części zamówienia.

b) drugiego opóźnienia w dostawie oraz każdego kolejnego opóźnienia w dostawie zamówionych Produktów Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną w wysokości **0,5% wartości brutto niezrealizowanej części zamówienia, za każdy dzień opóźnienia,**

c) nieuzasadnionego zerwania niniejszej umowy, przez co strony rozumieją w szczególności: zaprzestanie przez Wykonawcę sprzedaży i dostarczania Produktów lub wykonywania innych obowiązków wynikających z postanowień niniejszej umowy, z zastrzeżeniem punktów a) i b) niniejszego ust., jak również odstąpienie od **niezrealizowanej części** umowy przez Zamawiającego w związku z niewywiązywaniem się Wykonawcy z zapisów umownych z podwykonawcą, w przypadku i zakresie, o którym mowa w ustawie PZP, w części dotyczącej podwykonawstwa – Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną w wysokości 15 % **niezrealizowanej części** wartości brutto Produktów, których sprzedaż i dostawa jest przedmiotem niniejszej umowy.

d) odstąpienia od **niezrealizowanej części** umowy przez Wykonawcę w przypadku opisanym w ust. 4 niniejszego paragrafu, Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną w wysokości wskazanej w pkt. c) niniejszego ustępu.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 122

Pakiet 35

Czy Zamawiający wymaga oświadczenia producenta dozowników Sterisol o kompatybilności z oferowanym produktem (wkładem)?

Odpowiedź: Wszystkie wymagania Zamawiającego co do dokumentów, jakie należy złożyć wraz z ofertą znajdują się w SIWZ, w cz. VI. Proszę zapoznać się ze SIWZ.

Pytanie 123

Dot. Pakiet 5

1. Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu dołączenia do oferty badań klinicznych potwierdzających biokompatybilność materiałów. Biokompatybilność potwierdza się w trybie badań laboratoryjnych, zgodnie z wytycznymi standardu ISO 10993 (Biological evaluation of medical devices – ocena biologiczna wyrobów medycznych).

2. Pozycja 1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli do żył obwodowych z portem bocznym 0,8 x 25 mm o przepływie 31 ml/min. Pozostałe parametry SIWZ bez zmian.

3. Pozycja 2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli do żył obwodowych z portem bocznym 1,0 x 32 mm o przepływie 54 ml/min. Pozostałe parametry SIWZ bez zmian.

4. Pozycja 3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli do żył obwodowych z portem bocznym 1,2 x 32 mm o przepływie 80 ml/min. Pozostałe parametry SIWZ bez zmian.

5. Pozycja 4. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli do żył obwodowych z portem bocznym 1,4 x 45 mm o przepływie 125 ml/min. Pozostałe parametry SIWZ bez zmian.

6. Pozycja 5. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli do żył obwodowych z portem bocznym 1,7 x 45 mm o przepływie 180 ml/min. Pozostałe parametry SIWZ

Odpowiedź:

Adn. 1 Postępować zgodnie ze SIWZ. Wszystkie wymagania Zamawiającego co do dokumentów, jakie należy złożyć wraz z ofertą znajdują się w SIWZ, w cz. VI. Proszę zapoznać się ze SIWZ.

Adn. 2 Zamawiający dopuszcza

Adn. 3 Zamawiający dopuszcza

Adn. 4 Zamawiający dopuszcza

Adn. 5 Zamawiający dopuszcza

Adn. 6 Zamawiający dopuszcza

Pytanie 124

Pakiet 6. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników do odsysania z otworem centralnym i dwoma otworami bocznymi. Cewniki posiadające dwa naprzeciwległe otwory boczne pozwalają na właściwe odsysanie a jednocześnie eliminują możliwość zablokowania cewnika.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 125

Dot. Pakiet 8

- 1. pozycja 6.** Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy z uwagi na specyfikę asortymentu i długi czas stosowania, cewniki do karmienia mają być bezpiecznie stosowane do 4 tygodni z potwierdzeniem fabrycznie nadrukowaną przez producenta informacją na opakowaniu?
- 2. poz. 7.** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zaoferowania zgłębników żołądkowych z zatyczką w rozmiarze CH12-CH22, rozmiar CH24 oraz CH26 bez zatyczki. Zgoda Zamawiającego pozwoli na złożenie ważnej konkurencyjnej oferty większej liczbie wykonawców.
- 3. poz. 8.** Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy zgłębnik ma posiadać długość 100 cm?
- 4. poz. 10.** Prosimy o dopuszczenie :Elektroda do czasowej stymulacji serca 5F, rozstaw elektrod 5mm, prosta lub „J”, o długości użytkowej 110cm, - pozostałe parametry zgodne z SIWZ

Odpowiedź:

Adn. 1 Postępować zgodnie ze SIWZ

Adn. 2 Postępować zgodnie ze SIWZ

Adn. 3 Długość minimum 800 mm

Adn. 4 Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 126

Dot. Pakiet 9

- 1. Pozycja 3.** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie klinicznie równoważnego rozwiązania w postaci zestawu do godzinowej zbiórki moczu z zastawką antyrefluksyjną w worku i łączniku drenu z komorą 500 ml skalowaną linearnie
- 2. Pozycja 3.** Czy w celu maksymalnej minimalizacji ryzyka wstępujących zakażeń układu moczowego zestaw do godzinowej zbiórki moczu ma zabezpieczać przed cofaniem się moczu z drenu do cewnika foley?
- 3. Pozycja 3.** Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy dren ma być dwuświatłowy, który dzięki swej budowie minimalizuje zastój moczu i zapewnia jego swobodny odpływ, zmniejszając tym samym ryzyko wstępujących zakażeń układu moczowego?
- 4. Pozycja 4.** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie worków na mocz dla dzieci pakowanych w rękaw foliowy , pozostałe parametry zgodne z siwz.
- 5. Pozycja 6.** Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Opaski do identyfikacji o dł. 25 cm

Odpowiedź:

Adn. 1 Zamawiający dopuszcza

Adn. 2 Postępować zgodnie ze SIWZ

Adn. 3 Postępować zgodnie ze SIWZ

Adn. 4 Postępować zgodnie ze SIWZ

Adn. 5 Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 127

Dot. Pakiet 11

1. Pozycja 1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylno mechanicznego filtra z lepszą od wymaganej skutecznością filtracji : przeciwbakteryjną 99,99999 % , p/wirusową: 99,9999 %, przestrzeń martwa 80 ml, reszta parametrów jak w SIWZ

2. Pozycja 2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie klinicznie równoważnego rozwiązania: sterylno filtr o wyłącznym typie filtracji mechanicznej, z potwierdzoną certyfikatem skutecznością klasy HEPA 13, o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,99999 % , p/wirusowej 99,9999 %, walidowany w kierunku Mycobacterium Tuberculosis, Hepatitis C i HIV, przestrzeń martwa: 81 ml, opory przepływu 2,0 cm H₂O przy 60 l/min (1,1 cm H₂O przy 30 l/min), z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci o powierzchni 1485 cm², nawilżaniu 31,1 mg H₂O przy VT=500 ml, skuteczność termiczna 33,8 stopni C przy VT 500 ml, utrata wilgotności 5,9 mg H₂O przy VT 500 ml, medium filtracyjne hydrofobowe, harmonijkowe, o powierzchni 630 cm², objętość oddechowa V_t 300-1200 ml, waga 53 g, ze złączem prostym, z portem kapno z zakręcanym korkiem luer-lock i portem dokującym.

3. Pozycja 3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra elektrostatycznego z lepszą od wymaganej skutecznością filtracji: przeciwbakteryjną 99,9999 % , p/wirusową: 99,999 %, reszta parametrów jak w SIWZ.

4. Pozycja 4-5. Prosimy Zamawiającego o wyłączenie pozycji 4-5 do osobnego pakietu. Zgoda Zamawiającego pozwoli na złożenie ważnej konkurencyjnej oferty większej liczbie wykonawców.

5. Pozycja 4-5. Prosimy o dopuszczenie masek ze standardowym drenem do podawania tlenu, w dwóch uniwersalnych rozmiarach, pozostałe parametry jak w siwz.

6. Pozycja 6. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie nebulizatora z ustnikiem z korzystniejszym dla pacjenta kątem działania od 0-90 stopni, co umożliwia jego stosowanie w pozycji siedzącej i leżącej z otworem standardowym.

7. Pozycja 9. Prosimy o dopuszczenie niezałamującego drenu o przekroju standardowym.

8. Pozycja 10. Zamawiający w specyfikacji produktu wymaga zaoferowania masek krtaniowych bez ftalanów (bez DEHP) - Ministerstwo Zdrowia w raporcie z 2011r zajęło stanowisko w sprawie stosowania PCV (zawierające DEHP) w produkcji wyrobów medycznych, określa obszary w których stosowanie PCV w wyrobach medycznych mogłoby mieć negatywny wpływ na pacjentów:

- Wyroby medyczne pozostające w kontakcie z krwią
- Wyroby medyczne pozostające w kontakcie z płynami przeznaczonymi do iniekcji (dożylniej)

Rurki intubacyjne nie są produktami stosowanymi metodą inwazyjną - nie pozostają w kontakcie z krwią ani płynami przeznaczonymi do iniekcji dożylniej.

Należy zwrócić uwagę, iż w Państwa Placówce w codziennej praktyce używa się wiele produktów medycznych z PCV które zawierają ftalany (także w procedurach inwazyjnych). W podsumowaniu raportu z 2011r Ministerstwo Zdrowia stwierdza: „.....Wyroby medyczne zawierające PCV, nie powinny być obecnie wycofywane z rynku wyrobów medycznych. Nie wydaje się także, by – wobec umiarkowanego poziomu ryzyka stosowania tych wyrobów – istniały przesłanki do ograniczania stosowania takich wyrobów.....”

Biorąc pod uwagę powyższe prosimy o anulowanie wymogu braku ftalanów (DEHP) i dopuszczenie rurki intubacyjnej z PVC z zawartością ftalanów DEHP.

9. Pozycja 11. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurki tracheostomijnej o kącie maksymalnie 95 stopni

10. Pozycja 11. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurki tracheostomijnej w rozmiarach 7-11

11. Pozycja 13. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnego i klinicznie równoważnego rozwiązania: sterylna maska krtaniowa z pompowanym mankietem powietrznym jednorazowego użytku, z PCV, bez lateksu, bez uźebrowania, przyjmująca wygięcie zgodne z budową anatomiczną gardła, z całkowicie przezroczystym mankietem i rurką oddechową, tworzącymi jedną całość wzmocnioną stabilizatorem uszczelnienia co stanowi zabezpieczenie przed wklinowaniem nagłośni, ze wzmocnioną grzbietową częścią mankieta, nie podwijającą się podczas zakładania, z wbudowanym w ścianę rurki oddechowej na całej jej długości drenem do napełniania mankieta. Znacznik pozycjonowania, czarna linia ułatwiająca prawidłowe ułożenie maski. Dren do napełniania mankieta wchodzący do mankieta pod kątem 90 stopni, opuszczający ściankę rurki oddechowej pod kątem 45 stopni zakończony standardowym balonikiem kontrolnym z zastawką, co sprzyja utrzymaniu go z dala od ust i twarzy pacjenta. Rozmiar maski kodowany kolorem mankieta i oznaczony na baloniku kontrolnym, dostępna w rozmiarach i zakresach wagowych: rozmiar 1 (<5 kg) ; rozmiar 1,5 (5-10kg) ; rozmiar 2 (10- 20kg); rozmiar 2,5 (20-30kg); rozmiar 3 (30-50kg); rozmiar 4 (50-70kg) i rozmiar 5 (>70kg), o średnicach wewnętrznych rurki oddechowej maski krtaniowej określonych w karcie katalogowej co pozwala na dobór i wprowadzenie odpowiedniego rozmiaru standardowej rurki intubacyjnej.

Jednocześnie Zamawiający w specyfikacji produktu wymaga zaoferowania masek krtaniowych bez ftalanów (bez DEHP) - Ministerstwo Zdrowia w raporcie z 2011r zajęło stanowisko w sprawie stosowania PCV (zawierające DEHP) w produkcji wyrobów medycznych, określa obszary w których stosowanie PCV w wyrobach medycznych mogłoby mieć negatywny wpływ na pacjentów:

- Wyroby medyczne pozostające w kontakcie z krwią
- Wyroby medyczne pozostające w kontakcie z płynami przeznaczonymi do iniekcji (dożylniej)

Maski krtaniowe nie są produktami stosowanymi metodą inwazyjną - nie pozostają w kontakcie z krwią ani płynami przeznaczonymi do iniekcji dożylniej.

Należy zwrócić uwagę, iż w Państwa Placówce w codziennej praktyce używa się wiele produktów medycznych z PCV które zawierają ftalany (także w procedurach inwazyjnych).

W podsumowaniu raportu z 2011r Ministerstwo Zdrowia stwierdza: „.....Wyroby medyczne zawierające PCV, nie powinny być obecnie wycofywane z rynku wyrobów medycznych. Nie wydaje się także, by – wobec umiarkowanego poziomu ryzyka stosowania tych wyrobów – istniały przesłanki do ograniczania stosowania takich wyrobów.....”
Biorąc pod uwagę powyższe prosimy o anulowanie wymogu braku ftalanów (DEHP) i dopuszczenie maski krtaniowej z PVC z zawartością ftalanów DEHP.

12. Pozycja 17,18. Prosimy Zamawiającego o wyłączenie pozycji 17,18 do osobnego pakietu. Zgoda Zamawiającego pozwoli na złożenie ważnej konkurencyjnej oferty większej liczbie wykonawców.

13. Pozycja 17. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie korka typ luer lock do kaniuli z trzpieniem zamykającym światło kaniuli powyżej krawędzi korka.

14. Pozycja 17. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie koreczków luer lock pakowanych indywidualnie na blistrze zawierającym 4 szt.

15. Pozycja 18. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy kraniki mają posiadać trójramienne ramiona jednakowej długości?

16. Pozycja 18. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy kranik trójdrożny ma odznaczać się maksymalną objętością wypełnienia 0,22ml ?

17. Pozycja 18. Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie, czy kraniki mają być pakowane w opakowanie niezawierające celulozy, które zapobiega mikrorozszczelnieniu, uszkodzeniu w trakcie przechowywania, użytkowania i w efekcie gwarantuje pełną sterylność produktu?

18. Pozycja 18. Czy kranik trojdrozny ma posiadać optyczny i wyczuwalny indykator pozycji otwarty- zamknięty?

Odpowiedź:

Adn. 1 Zamawiający dopuszcza

Adn. 2 Postępować zgodnie ze SIWZ

Adn. 3 Zamawiający dopuszcza

Adn. 4 Postępować zgodnie ze SIWZ

Adn. 5 Zamawiający oczekuje rozmiaru masek, dren zgodnie ze SIWZ

Adn. 6 Postępować zgodnie ze SIWZ

Adn. 7 Postępować zgodnie ze SIWZ

Adn. 8 Postępować zgodnie ze SIWZ

Adn. 9 Postępować zgodnie ze SIWZ

Adn. 10 Postępować zgodnie ze SIWZ

Adn. 11 Postępować zgodnie ze SIWZ

Adn. 12 Postępować zgodnie ze SIWZ

Adn. 13 Postępować zgodnie ze SIWZ

Adn. 14 Postępować zgodnie ze SIWZ

Adn. 15 Postępować zgodnie ze SIWZ

Adn. 16 Postępować zgodnie ze SIWZ

Adn. 17 Postępować zgodnie ze SIWZ

Adn. 18 Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 128

Pakiet 14 . Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie klinicznie równoważnego rozwiązania: maski krtaniowej LMA Supreme z kanałem żołądkowym, z mankietem powietrznym, wykonanej z PVC . Pragniemy jednocześnie nadmienić, iż maska krtaniowa LMA Supreme jest maską krtaniową najnowszej drugiej generacji. Dzięki obecności powietrznego mankieta posiada podwójne uszczelnienie – tzw. First Seal (Pierwsze Uszczelnienie, które w mierzone w ustnej części gardła daje ciśnienie uszczelnienia do 37 cm H₂O oraz tzw. Second Seal (Drugie uszczelnienie w obrębie górnego zwieracza przełyku). Obydwa innowacyjne, niezwykle skuteczne i bezpieczne powietrzne uszczelnienia zapewniają skuteczną wentylację oraz maksymalnie zmniejszają ryzyko regurgitacji i aspiracji. Reszta parametrów jak w SIWZ.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 129

1. Pakiet 30 poz.1. Prosimy zamawiającego o dopuszczenie fartucha chirurgicznego, wykonanego z włókniny SMMS, wzmocniony przez materiał SMMS na rękawach i przodzie fartucha, odporność na przenikanie płynów min. 47 cm H₂O, szwy wykonane metodą klejową, w rozmiarze L o długości min. 120cm, a XL min. 140cm, w pozostałym zakresie zgodnego z SIWZ. W zestawie z dodatkowymi dwoma ręcznikami do osuszania rąk na bloku operacyjnym.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 130

Pakiet 30 poz.2. Prosimy zamawiającego o dopuszczenie fartucha chirurgicznego o szwach wykonanych metodą klejową, w rozmiarze M i L zgodnym z SIWZ, zaś rozmiarze XL o długości min. 137 cm, w pozostałym zakresie zgodnego z wymogami SIWZ. W zestawie z dodatkowymi dwoma ręcznikami do osuszania rąk na bloku operacyjnym.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 131

Dot. Pakiet 19

1. Czy Zamawiający wyodrębni do oddzielnego pakietu pozycję 13 i dopuści stenty samorozprężalne żółciowe nitinolowe, niepokryte oraz całkowicie pokryte silikonem od wewnątrz i od zewnątrz. dł. stentów: 40mm; 60mm; 80mm, 100mm (dostępne w wersji bez pokrycia), o średnicy 10mm? Oferowane stenty posiadają możliwość wielokrotnego chowania do osłonki i ponownego wysuwania częściowo rozprężonego stentu podczas jego uwalniania. Posiadają markery na obu końcach, markery RTG wykonane z tantalu, część dystalna cewnika całkowicie przezierna w celu obserwacji uwalnianego stentu. Zestaw do aplikacji o dł. 180 cm, śr. cewnika 8 Fr dla niepokrytego oraz 9 Fr dla pokrytego, współpracujący z przewodnikiem max. 0,035” , sterylny.

2. Co Zamawiający rozumie poprzez Cewnik aplikatora zbrojony wewnętrznie?

3. Czy Zamawiający wyodrębni do oddzielnego pakietu pozycję 30 i dopuści ustniki jednorazowe z gumką, nie zawierające lateksu lub innych substancji zwiększających ryzyko wystąpienia reakcji alergicznej, nie sterylne?

Odpowiedź:

Adn. 1 Zamawiający nie wyodrębni do oddzielnego pakietu poz. Nr 13. Poza tym Zamawiający dopuszcza.

Adn. 2 Postępować zgodnie ze SIWZ

Adn. 3 Zamawiający nie wyodrębni do oddzielnego pakietu poz. Nr 30. Poza tym Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 132

Dot. Pakiet 20

1. Czy Zamawiający wyodrębni do oddzielnego pakietu pozycję nr 3 i dopuści Kleszcze biopsyjne jednorazowego użytku, śr. cewnika 2,3 mm, dł. 230 cm, pokryte teflonem, łyżeczki owalne z igłą, koniec dystalny cewnika posiadający markery określające głębokość położenia kleszczy w kanale roboczym, sterylne?

2. Czy Zamawiający wyodrębni do oddzielnego pakietu pozycję 6, 7 i 8 pętle owalne do polipektomii o średnicach 10 mm, 15 mm, 24 mm o średnicy cewnika 2,3 mm do kanału roboczego równego, bądź większego 2, 8 mmo długości narzędzie 230 cm z plecionego drutu, z funkcją płynnej rotacji, pętle trwale połączone z uchwytem, rączka skalowana co 5mm, sterylne?

3. Czy Zamawiający wyodrębni do oddzielnego pakietu pozycję 9 i dopuści Jednorazowe igły do ostrzykiwania krwawień (endoskopowe)?

Parametry: kanał roboczy $\geq 2,8$ mm śr. narzędzia 2,3mm, długość igły 5 mm, długość 230cm, wyjście ostrza igły z osłonki wzmocnione atraumatycznym metalowym kołnierzem, mechanizm długopisowy obsługiwany jednym kciukiem, sterylne.

4. Czy Zamawiający wyodrębni do oddzielnego pakietu pozycję 11 i dopuści pułapki na polipy 4 komorowe, plastikowe, posiadające 4 sitka, oraz możliwość przepuszczania zasysanej zawartości do pojemnika ssaka z pominięciem sitek, obrotowe wieczko z dwiema rurkami: jedna rurka podłączana do zaworu ssącego endoskopu, druga do przewodu ssaka?

5. Czy Zamawiający wyodrębni do oddzielnego pakietu pozycję 13 i dopuści Jednorazowe szczoteczki do czyszczenia endoskopów – dwustronne zakończone z dwóch stron kulkami, dł. 230 cm, śr. główki 5 mm, śr. przewodu prowadzącego 1,8mm?

6. Czy Zamawiający wyodrębni do oddzielnego pakietu pozycję 14 i dopuści Zestaw szczotek czyszczących jednorazowych:

- Szczotka do czyszczenia kanałów roboczych , dwustronna , dł. 230cm, śr. każdej z główek taperowana 5-7/5-7mm, śr. teflonowego cewnika 1,8mm

- Szczotka dwustronna do czyszczenia gniazd zaworów, główki o śr. 5mm oraz 12mm?

Odpowiedź:

Adn. 1 Zamawiający nie wyodrębni do oddzielnego pakietu poz. Nr 3. Poza tym Zamawiający dopuszcza.

Adn. 2 Postępować zgodnie ze SIWZ

Adn. 3 Zamawiający nie wyodrębni do oddzielnego pakietu poz. Nr 9. Poza tym Zamawiający dopuszcza.

Adn. 4 Zamawiający nie wyodrębni do oddzielnego pakietu poz. Nr 11. Poza tym Zamawiający dopuszcza.

Adn. 5 Zamawiający nie wyodrębni do oddzielnego pakietu poz. Nr 13. Poza tym Zamawiający dopuszcza.

Adn. 6 Zamawiający nie wyodrębni do oddzielnego pakietu poz. Nr 14. Poza tym Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 133

Dot. pakietu nr 10

1. poz. 1-4

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie zmiany jednostki miary z sztuk na opakowania i odpowiednie przeliczenie ilości – 1 opakowanie = 50 sztuk w ww. pozycjach, których jednostką handlową są opakowania. Podanie cen za opakowania nie będzie zaważyło całkowitej wartości przygotowanej oferty przetargowej, co miałyby miejsce w przypadku przeliczenia ceny dla 1 sztuki i podania jej z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku, co wiąże się z koniecznością jej zaokrąglenia.

2. poz. 1-4

Jeśli Zamawiający nie wyrazi zgody na podanie cen jednostkowych za opakowanie, prosimy wówczas o dopuszczenie możliwości podania ceny jednostkowej netto za jedną sztukę z dokładnością do 4 miejsc po przecinku.

3. poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody o wymiarach 45 mm x 42 mm (okrągła, z języczkiem ułatwiającym zdejmowanie), dla dorosłych, wykonana na podłożu piankowym, z żelam.

4. poz. 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody do badań holterowskich z wycięciem do umocowania przewodu (bez przecięcia boków elektrody), pozostałe parametry oferowanych elektrod będą zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

5. poz. 5

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycji żelu do EKG 250 ml o jasno-żółtym, przezroczystym kolorze, pozostałe parametry oferowanych żeli EKG będą zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

6. poz. 16

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycji papieru do aparatu Schiller AT-101 z nadrukiem o rozmiarze 80 x 70 mm x 314 listków (kartek).

7. poz. 17

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycji papieru do defibrylatora Lifepak o rozmiarze 107 mm x 23 m.

8. poz. 18, 19

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycjach papierów kompatybilnych, nieoryginalnych.

Odpowiedź:

Adn. 1 Zamawiający dopuszcza zmianę jednostki miary na opakowanie z odpowiednim przeliczeniem ilości – 1 opakowanie = 50 sztuk.

Adn. 2 Postępować zgodnie ze SIWZ

Adn. 3 Postępować zgodnie ze SIWZ

Adn. 4 Zamawiający dopuszcza

Adn. 5 Zamawiający dopuszcza

Adn. 6 Zamawiający dopuszcza

Adn. 7 Zamawiający dopuszcza

Adn. 8 Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 134

Dot. Projekt umowy

1. §1 ust. 4 lit. a)

Czy Zamawiający dopuszcza zmianę w par. 1 ust. 4 lit a) umowy poprzez zmianę terminu dostawy zamówionych produktów z 3 na 5 dni roboczych.

Termin na dostawę w ciągu 3 dni roboczych od dnia złożenia przez Zamawiającego zamówienia faksem lub za pośrednictwem poczty elektronicznej jako maksymalny termin dostawy jest terminem zbyt krótkim. Wykonawca nie zakłada, że każdorazowo nie będzie w stanie wykonać dostawy w ww. terminie, jednak w przypadkach od niego niezależnych, a trudnych do przewidzenia w chwili składania oferty, może się zdarzyć, że dostawa nastąpi maksymalnie w ciągu 5 dni roboczych. Konstrukcja par. 1 ust. 4 lit a) i zaledwie trzydniowy termin na dostawę, w związku z przewidzianymi karami umownymi otwiera Zamawiającemu pole do bezpodstawnego wzbogacenia kosztem wykonawcy i jest ekonomicznie niczym nieuzasadnione.

2. §1 ust. 13

Czy Zamawiający dopuszcza zmianę w par. 1 ust. 13 umowy poprzez zmianę terminu bezpłatnej wymiany produktów wadliwych na produkty wolne od wad z 2 dni roboczych od dnia pozytywnego rozpatrzenia reklamacji na 5 dni roboczych od dnia pozytywnego rozpatrzenia reklamacji.

Wskazany termin jest terminem zbyt krótkim. Wykonawca nie zakłada, że nie będzie w stanie wykonać wymiany w ww. terminie, jednak w przypadkach od niego niezależnych, a trudnych do przewidzenia w chwili składania oferty, może się zdarzyć, że wymiana nastąpi maksymalnie w ciągu 5 dni roboczych. Konstrukcja par. 1 ust. 13 i zaledwie dwudniowy termin na wymianę, w związku z przewidzianymi karami umownymi otwiera Zamawiającemu pole do bezpodstawnego wzbogacenia kosztem wykonawcy i jest ekonomicznie niczym nieuzasadnione.

3. §1 ust. 15

Czy Zamawiający dopuszcza wykreślenie par. 1 ust. 15 umowy?

Produkt będący przedmiotem oferty i późniejszej umowy jest wyrobem medycznym w rozumieniu ustawy o wyrobach medycznych. Stosownie do wymogów ustawy jest wpisany do rejestru wyrobów medycznych, przeszedł kontrolę jakości i jest dopuszczony do obrotu. W stosunku do wyrobu nie został zgłoszony incydent medyczny. W takiej sytuacji zwracanie się Zamawiającego do podmiotu trzeciego o wydanie ekspertyzy, o której mowa w par. 1 ust. 15 jest niezgodne z prawem.

4. §3 ust. 1 lit. a) i b)

Czy Zamawiający dopuszcza zmianę w par. 3 ust. 1a umowy poprzez zmianę wysokości kary umownej z 1% na 0,5% oraz w par. 3 ust. 1b poprzez zmianę wysokości kary umownej z 2% na 1%.

Wskazanie 1% niezrealizowanej dostawy za pierwsze opóźnienie z dostarczeniem zamówionej partii towaru i 2% niezrealizowanej dostawy za drugie oraz kolejne opóźnienie z dostarczeniem zamówionej partii towaru jest nieadekwatne do szkody, którą Zamawiający może z tego tytułu ponieść. Obwarowanie Wykonawcy tak wysokimi karami umownymi stoi w sprzeczności z istotą instytucji kary umownej. Zgodnie z Orzecznictwem Sądu Najwyższego (Wyrok z dnia 29.12.1978r., IV CR 440/798) "Kara umowna – jako rażąco wygórowana powinna ulec zmniejszeniu w stopniu dostosowanym do tej dysproporcji. W przeciwnym razie kara umowna – tracąc charakter surogatu odszkodowania (art.483 § 1 k.c.) - prowadzi do nie uzasadnionego wzbogacenia wierzyciela".

Dostawca nie przewiduje żadnych opóźnień w terminie dostawy zamówionego towaru w trakcie obowiązywania umowy. Jakkolwiek obwarowanie Wykonawcy 1% i 2 % wartością niezrealizowanego zamówienia w przypadku zwłoki jest ekonomicznie niczym nieuzasadnione, bowiem ewentualna szkoda wyrządzona w ten sposób przez dostawcę Zamawiającemu nie będzie aż tak duża. Zastrzeżenie tak wysokiej kary umownej prowadzi do wzbogacenia się Zamawiającego kosztem Wykonawcy, co jest niezgodne z ideą instytucji kary umownej i w konsekwencji prowadzi do sądowego miarkowania wysokości odszkodowania.

5. §3 ust. 1 lit. c) i d)

Prosimy o zmniejszenie kary umownej, o której mowa w § 3 ust. 1 lit. c) i d) z 15% do 10% wartości niezrealizowanej części umowy.

Kary w aktualnej wysokości są w naszej ocenie rażąco wysokie.

Zapis taki jest sprzeczny z art. 5 KC oraz art. 139 ustawy PZP, przez co narusza cywilnoprawną równość stron umowy, gdyż umowa nie przewiduje kar dla Zamawiającego za nieterminową płatność. Potwierdza to wyrok Zespołu Arbitrów z dnia 24.06.2014 r. sygn.. UZP/ZO/0-924/04, którzy orzeka, że wprowadzanie takich dysproporcji w umowie jest niedozwolone.

Odpowiedź: Zamawiający przypomina, iż dostawy będą realizowane do Szpitala, gdzie nadrzędnym celem jest ratowanie życia i zdrowia pacjentów.

Adn. 1 Postępować zgodnie ze SIWZ

Adn. 2 Postępować zgodnie ze SIWZ

Adn. 3 Postępować zgodnie ze SIWZ

Adn. 4 Postępować zgodnie ze SIWZ

Adn. 5 Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 135

Pakiet 7 poz.6

Czy Zamawiający dopuści kieliszki do leków w opakowaniach a'75 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 136

Pakiet 34 poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie pojemnika na odpady medyczne o pojemności użytkowej od 0,5 do 0,8 reszta parametrów bez zmian ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pojemnik OWALNY na odpady medyczne o pojemności użytkowej od 0,5 do 0,8, reszta parametrów bez zmian.

Pytanie 137

Pakiet 36 poz. od 3 do 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie drenu brzuszego wykonanego z miękkiego PCV reszta parametrów bez zmian ?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 138

Pakiet 27, poz. 5

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do wyłączenie z pakietu 27 pozycji nr 5 w celu przedstawienia korzystnej cenowo oferty?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 139

Pakiet 27, poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania zestawu serwet uniwersalnych o składzie:

- taśma 9x50cm- 1 sztuka,
- serweta mayo -80x145cm, wzmocnienie 60x85cm-1 sztuka,
- serweta na stolik narzędziowy 140x190cm, wzmocnienie 76x190cm, gramatura min. 80g/m2 – 1 sztuka
- serweta samoprzylepna 150x240cm- 1 sztuka,
- serweta samoprzylepna 75x90cm- 2 sztuki,
- ręcznik 4 sztuki
- kieszeń dwusekcyjna 30x40cm- 1 sztuka.
- serweta 150x200cm – 1 sztuka

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 140

Pakiet 27, poz. 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania serwet uniwersalnych, posiadających wzmocnienia o gramaturze min. 70 g/m², w składzie:

- taśma 9x 50cm,
- osłona na stolik mayo – 80x145cm, wzmocnienie 60x85cm- 1 sztuka
- serweta na stolik narzędziowy 140 x 190 cm, wzmocnienie 76x190cm,
- serweta samoprzylepna 150x240 cm o gramaturze 70 g/m² – 1 sztuka
- serweta samoprzylepna – 200x175cm, o gramaturze 70g/m² – 1 sztuka
- serweta samoprzylepna – 75x90, o gramaturze 70 g/m²,
- ręczniki 30x40cm – 4 sztuki,
- kieszeń dwukomorowa 30x40cm- 1 sztuka

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 141

Pakiet 27, poz. 3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania zestawu do cięcia cesarskiego, posiadających wzmocnienia o gramaturze 70 g/m², o składzie:

- serweta do cięcia cesarskiego z torbą na płyny oraz oknem w rozmiarze 32x28x18cm, rozmiar 250x315cm – 1 sztuka,
- serweta na stolik narzędziowy – 140x190cm- 1 sztuka
- serweta dla noworodka- 90x100cm,
- ręcznik – 2 sztuki
- taśma 9x50cm
- osłona na stolik mayo 80x145cm

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 142

Pakiet 27, poz. 4

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania zestawu ginekologicznego, posiadającego wzmocnienia o gramaturze 70 g/m², o składzie:

- serweta ginekologiczna – 290x312cm, wraz z workiem do zbiórki płynów i oknem 9x12cm – 1 sztuka,
- taśma 9x50cm,
- serweta na stolik narzędziowy 140x190cm, wzmocnienie 76x190cm,
- serweta pod pośladki 75x90cm – 1 sztuka
- ręcznik – 1 sztuka

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 143

Pakiet 27, poz. 6

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania zestawu do artroskopii kolana, posiadającego wzmocnienia o gramaturze 70 g/m², o składzie:

- serweta na kończyny w rozmiarze 320x200cm, z otworem o średnicy 7cm,
- serweta na stolik narzędziowy 140x190cm – 1 sztuka,

- serweta na stolik mayo – 80x145cm, wzmocnienie 60x85cm,
- osłona na kończynę 25x80cm,
- taśma 90x50cm

Oraz dodatkowo osobnie zapakowaną osłonę na kamerę w rozmiarze 13x250cm.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 144

Pakiet 27, poz. 7

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania zestawu operacji dłoni/stopy, posiadającego wzmocnienia o gramaturze 70 g/m², o składzie:

- serweta do zabiegów chirurgicznych w rozmiarze 220x320cm z otworem o średnicy 3cm - 1 sztuka,
- serweta na stolik narzędziowy 140x190cm – 1 sztuka,
- serweta na stolik mayo 80x145cm– 1 sztuka,
- kieszeń na narzędzia – 1 sztuka
- ręcznik – 2 sztuki,

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 145

Pakiet 27, poz. 7

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania zestawu podstawowego o składzie:

- 1 czerwona osłona na stolik Mayo o min. wym. 80x145cm
- 1 górna samoprzylepna serweta o minimalnych wymiarach 150x240cm
- 1 dolna serweta samoprzylepna o min. wym. 170x175cm
- 2 boczne serwety samoprzylepne o min. wym. 75x90cm
- 1 taśma samoprzylepna wykonana z włókniny Spunlace 9x50cm
- 4 ręczniki 30x40cm

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 146

Pakiet 30, poz.1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania fartuchów chirurgicznych wzmocnionych pełnobarierowych, zgodnych z EN 13795 1-3, wykonany z włókniny SMMMS, o gramaturze 35g/m², nieprzepuszczalnej dla alkoholu i antystatycznej. Rękaw zakończony elastycznym mankietem z dzianiny 100% poliester. Rękaw typu reglan, dwuwarstwowy laminat PE + PP o gramaturze 45g/m², zapinany przy szyi na rzep, szwy wykonane techniką ultradźwiękową, długość dla rozmiaru L – 130cm, dla XL- 140cm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 147

Pakiet 30, poz.2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania fartuchów chirurgicznych wzmocnionych pełnobarierowych, zgodnych z EN 13795 1-3, wykonany z włókniny SMMMS, o gramaturze 35g/m², zapinany przy szyi na rzep, długość dla rozmiaru M- 120cm,

L – 130cm, dla XL- 140cm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 148

Dot. Wzoru umowy

Prosimy o modyfikację zapisu projektu umowy dotyczącego kar umownych poprzez ich zmniejszenie do wysokości 0,5% w § 3 ust. 1 lit. a oraz 1% w § 3 ust. 1 lit. b. Pragniemy podkreślić, że zastrzeżone kary umowne mogą zostać uznane za wygórowane i narażają Wykonawcę na odpowiedzialność niewspółmiernie wysoką do ewentualnych naruszeń. Ponadto, w przypadku obniżenia wysokości kar umownych interes Zamawiającego nie zostanie zagrożony, ponieważ ma możliwość dochodzenia odszkodowania uzupełniającego na zasadach ogólnych.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 149

Dot. Wzoru umowy

Prosimy o wykreślenie zapisu § 4 ust. 2 projektu umowy.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 150

Dot. Wzoru umowy

Prosimy o dodanie do projektu umowy zapisu § 2 ust. 5 o następującej treści: „W przypadku opóźnienia Zamawiającego w dokonaniu płatności przekraczającego 55 dni od dnia płatności określonego na fakturze, Wykonawca ma prawo wstrzymać realizację kolejnych dostaw do czasu uregulowania przez Zamawiającego zaległości przekraczających termin płatności określony na fakturze o 55 dni. W takim przypadku Zamawiający nie ma prawa naliczać kar umownych za opóźnienie w dostawie towaru.”

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 151

Pakiet 18 poz 1

Czy Zamawiający dopuści wziernik do rektoskopu mikrobiologicznie czysty ponieważ na rynku nie istnieją tego typu produkty sterylne. Pozostałe parametry bez zmian

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 152

Pakiet 18 poz.2

Czy Zamawiający dopuści anoskop operacyjny mikrobiologicznie czysty ponieważ na rynku nie istnieją tego typu produkty sterylne. Pozostałe parametry bez zmian

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 153

dotyczy pakiet nr 26

Czy Zamawiający dopuści elektrodę neutralna jednorazowa , dwudzielna, owalna, hydrożelowa, o rozmiarach 164x117mm, o powierzchni 108cm²,z pierścieniem

bezpieczeństwa umożliwiającym niekierunkową aplikację, z etykietami wklejanymi do protokołu operacyjnego, kompatybilna z kablem do aparatu elektrochirurgicznego ES350 Argon Emed ?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 154

Dot. Pakiet nr 20, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie szczypiec biopsyjnych o średnicy osłonki 2,4 mm i długości 1500 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 155

Dot. Pakiet nr 20, poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie szczypiec biopsyjnych o średnicy osłonki 2,4 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 156

Dot. Pakiet nr 20, poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kleszczy biopsyjnych bez markerów?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 157

Dot. Pakiet nr 20, poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wielorazowej pętli do polipektomii o średnicy korpusy 2,4 mm oraz oddzielnej rączce?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 158

Dot. Pakiet nr 20, poz. 5 i 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie pozycji z pakietu i utworzenie z nich niezależnych pakietów?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 159

Dot. Pakiet nr 20, poz. 5 i 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jednorazowej szczoteczki do czyszczenia endoskopów o średnicy osłonki 1,7 mm? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza