



**SZPITALE
TCZEWSKIE SA**

OGŁOSZENIE

Odpowiedzi do zapytań, do postępowania 08/PN/2015

Z dnia: **20-05-2015**

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

Pakiet 9: Testy do sterylizacji nie są wyrobem medycznym w rozumieniu ustawy z dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych, w związku z tym nie jest wymagana deklaracja producenta zgodności z dyrektywą dotyczącą wyrobów medycznych. Czy Zamawiający dopuści załączenie do oferty stosownego oświadczenia?

Odpowiedź: Proszę o zapoznanie się z warunkami SIWZ. W cz. VI, pkt. 3, ppkt d i e Zamawiający określił wymagania co do dokumentów jakie min. należy dostarczyć dla przedmiotu zamówienia w zakresie pakietów lekowych i pozostałych. W przypadku, w którym rzeczywiście nie są wymagane dla przedmiotu zamówienia określone dokumenty, Zamawiający dopuszcza załączenie do oferty stosownego oświadczenia w tej sprawie.

Pytanie 2

Pakiet 9 pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści jednorazowe pakiety z arkuszem testowym zmieniającym barwę z koloru niebieskiego na czarny?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 3

Pakiet 9 pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści pakiety z arkuszem testowym umieszczonym pomiędzy arkuszami specjalnego sztywnego papieru?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 4

Pakiet 9 pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści pakiety z napisami w języku angielskim?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 5

Pakiet 9 pozycja 2: Czy Zamawiający dopuści wskaźniki klasy 6 o punktowej zmianie barwy

po sterylizacji?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 6

Pakiet 9 pozycja 2: Czy Zamawiający dopuści wskaźniki z jednym okienkiem podzielonym na dwie sekcje – wynik pozytywny i negatywny?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 7

Pakiet 9 pozycja 2: Czy Zamawiający dopuści wskaźniki w opakowaniach po 250 sztuk przy odpowiednim przeliczeniu zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 8

Pakiet 9 pozycja 3: Czy Zamawiający dopuści wskaźniki w opakowaniach po 25 sztuk przy odpowiednim przeliczeniu zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 9

Pakiet 9 pozycja 5: Czy Zamawiający dopuści wskaźniki o punktowym ułożeniu substancji testowej?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 10

Pakiet 9 pozycja 6: Czy Zamawiający dopuści testy ampułkowe z populacją spor 10 x5?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 11

Pakiet 9 pozycja 6: Czy, z uwagi na różne stawki Vat inkubatora i wskaźników biologicznych do sterylizacji parowej, Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę inkubatora jako odrębnej pozycji?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 12

Pakiet 9 pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści jednorazowe pakiety z arkuszem testowym zmieniającym barwę z koloru fioletowego na zielony?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 13

Pakiet 9 pozycja 5: Czy Zamawiający dopuści wskaźniki z substancją testową zmieniającą barwę z jasnokremowej na czarną?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 14

Pakiet 9 pozycja 5: Czy Zamawiający dopuści wskaźniki w opakowaniach po 240 pasków (podwójnych) przy odpowiednim przeliczeniu zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 15

Dotyczy Pakietu nr 10

Zwracamy się z zapytaniem, czy w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji Zamawiający wydzieli z Pakietu nr 10 pozycje 1, 3, 4 i 6 zawierające siatki chirurgiczne do operacyjnego leczenia przepuklin w jeden osobny pakiet producencki (np. Pakiet nr 10a) i umożliwi składanie ofert wyłącznie na ten asortyment, a w razie odmowy umożliwi złożenie oferty na poszczególne pozycje w obrębie tego zadania. Wydzielenie pozycji do osobnej części pozwoli na startowanie w przetargu większej liczbie wykonawców, a przez to Zamawiający uzyska najbardziej korzystną cenę.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 16

Dotyczy Pakietu nr 10 poz. 3

Zwracamy się z zapytaniem do Zamawiającego, czy w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji dopuści do przetargu siatkę chirurgiczną do operacyjnego leczenia przepuklin o wymiarach 6x11cm lub 5x10cm lub 8x15cm.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 17

Dotyczy Pakietu nr 10 poz. 4

Zwracamy się z zapytaniem do Zamawiającego, czy w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji dopuści do przetargu siatkę chirurgiczną do operacyjnego leczenia przepuklin o wymiarach 8x15cm.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 18

Dotyczy Pakietu nr 13

Czy Zamawiający dopuści nić wchłaniającą, plecioną, syntetyczną, barwioną, wykonaną z kopolimeru składającego się w 90% z glikolidu i w 10% z L-laktydu, powlekaną mieszaniną

kopolimeru glikolidu i laktydu oraz stearynianem wapnia, o czasie podtrzymywania tkankowego około 75% po 14 dniach, około 50% po 21 dniach, około 25% po 28 dniach i całkowitym czasie wchłaniania 60-70 dni?

Uzasadnienie: Zaproponowany produkt jest równoważny do opisanego przez Zamawiającego, tj. o właściwościach nie gorszych lub lepszych. Czas wchłaniania 60-70 dni zawiera się w przedziale wymaganym przez Zamawiającego (56-70 dni).

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 19

Czy Zamawiający w pakiecie 8-folie operacyjne mam na myśli folie o grubości 0,05 czy 0,025mikrona?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ. Zamawiający nie określił grubości

Pytanie 20

Czy Zamawiający w pakiecie 8-folie operacyjne dopuści folie o gr 0,05 mm i następujących rozmiarach warstwy lepnej:

do poz 1: 19x25cm lub 35x35cm

do poz 2 35x35cm

do poz 3 60x45cm

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 21

Czy Zamawiający w pakiecie 8-folie operacyjne dopuści folie o gr 0,025 mm i następujących rozmiarach warstwy lepnej:

do poz 1 28x25cm lub 28x41cm

do poz 2 28x41cm

do poz 3 50x45cm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 22

Dotyczy zadania nr 4 poz. 10 I 213

Czy w związku z faktem, iż w zakresie zadanie nr 4, poz. 10 i 213 przedmiot zamówienia opisany został w sposób wskazujący wyłącznie na wyrób konkretnego producenta, działającego na rynku polskim, ograniczając konkurencję wyłącznie do wyrobów tego producenta, czy Zamawiający zmieni zapis tej części SIWZ wskazując na cechy zamawianych wyrobów (a nie nazwę brandową) umożliwiając zachowanie warunków równego traktowania podmiotów w oparciu o zapisy ustawy o zachowaniu konkurencji ?

Odpowiedź: Ze względu na posiadane glukometry na oddziałach szpitalnych Zamawiający opisał tak paski. Jednocześnie Zamawiający sugeruje, aby starannie zapoznać się z zapisami SIWZ, gdzie w części X, pkt 18 istnieje zapis o produktach

równoważnych. Oznacza to, że może to być produkt spełniający te same parametry – czyli pasujący do konkretnych glukometrów, co chyba nie powinno budzić żadnych wątpliwości.

Pytanie 23

Dotyczy zadania nr 4 poz. 10 I 213

Czy Zamawiający dopuści paski pakowane oddzielnie (każdy pasek) w opakowaniach zbiorczych po 100 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 24

Pakiet nr 10

Czy Zamawiający mając na uwadze zwiększenie konkurencyjności składanych ofert wydzieli z pakietu nr 10 pozycję 2 i utworzy z niej odrębny pakiet.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 25

Pakiet nr 10 , Pozycja nr 3

Czy Zamawiający dopuści możliwość złożenia oferty na siatki o wymiarach 6cm x 11cm, pozostałe parametry zgodne z siwz.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 26

Pakiet nr 10 , Pozycja nr 3

Czy Zamawiający dopuści możliwość złożenia oferty na siatki o wymiarach 8cm x 12cm, pozostałe parametry zgodne z siwz.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 27

Pakiet nr 10 , Pozycja nr 3

Czy Zamawiający dopuści możliwość złożenia oferty na siatki o wymiarach 8cm x 15cm, pozostałe parametry zgodne z siwz.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 28

Pakiet nr 10, Pozycja nr 7

Czy Zamawiający dopuści możliwość złożenia oferty na worki laparoskopowe o rozmiarze worka 8cm x 10cm, pojemności worka 150ml, pozostałe parametry zgodne z siwz.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 29

Pakiet nr 10, Pozycja nr 7

Czy Zamawiający dopuści możliwość złożenia oferty na worki laparoskopowe o rozmiarze worka 10cm x 10cm, pojemności worka 175ml, pozostałe parametry zgodne z siwz.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 30

Pakiet nr 10, Pozycja nr 7

Czy Zamawiający dopuści możliwość złożenia oferty na worki laparoskopowe o rozmiarze worka 10cm x 15cm, pojemności worka 215ml, pozostałe parametry zgodne z siwz.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 31

31.1. Czy Zamawiający zmieni wysokość kary umownej określonej w par. 3.1.a. z 1% do wartości max. 0.2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

31.2. Czy Zamawiający zmieni wysokość kary umownej określonej w par. 3.1.b. z 2% do wartości max. 0.2%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

31.3. Czy Zamawiający zmieni wysokość kary umownej określonej w par. 3.1.c. z 15% do wartości max. 5%? Obecna kara umowna jest rażąco wygórowana.

31.4. Czy Zamawiający wykreśli w par. 7.1. zapis nakładający na Wykonawcę odpowiedzialność za zdarzenia na których zaistnienie nie miał żadnego wpływu poprzez wykreślenie frazy: „w tym także spowodowane zaistnieniem zdarzeń losowych oraz nieszczęśliwych wypadków.”?

Odpowiedź: Adn. 31.1, 31.2, 31.3, 31.4 – Postępować zgodnie ze SIWZ. Zamawiający przypomina, że chodzi o dostawy do placówki służby zdrowia, co ma związek z życiem i bezpieczeństwem ludzkim.

Pytanie 32

32.1. W związku z umieszczeniem przez Zamawiającego w opisie przedmiotu zamówienia nazw własnych pasków testowych do glukometrów (będących zastrzeżonymi znakami towarowymi konkretnych producentów) informujemy że paski testowe danej marki są kompatybilne wyłącznie z glukometrami tej samej marki – taki opis ograniczałby więc konkurencję asortymentowo-cenową wykluczając z postępowania przetargowego wszystkich konkurentów wskazanych wytwórców i nadając im wyłączność na kształtowanie ceny oferty w poszczególnych pozycjach pakietu, samodzielnie lub poprzez podmioty pozostające z nimi w stałych stosunkach gospodarczych. Czy w celu uzyskania jak najkorzystniejszych warunków zakupu, mając na uwadze potencjalne oszczędności funduszy publicznych i postępując zgodnie z ustawą Pzp (art. 7 i 29), Zamawiający dopuszcza w w/w pozycjach zaoferowanie wysokiej jakości konkurencyjnych pasków testowych do glukometrów (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów na zasadzie określonej przez Zamawiającego – tj. jako nieodpłatne użyczenie, dzierżawę lub wliczenie w cenę pasków) charakteryzujących się

opisanymi poniżej parametrami:

a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD dający poprawne wyniki niezależnie od stężenia tlenu rozpuszczonego we krwi oraz minimalizujący zafałszowania pomiaru (brak interferencji z substancjami endo- i egzogennymi); d) Kapilara samozasysająca krew - wielkość zasysanej próbki krwi 0,5 ul; e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s; f) Dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej, znajdujące się poza obrębem glukometru, umożliwiające pobieranie krwi włósczkowej z opuszek palców oraz z licznych miejsc AST, a także krwi żyłnej i tętniczej; g) Paski wymagające sporadycznej kontroli za pomocą płynów kontrolnych w 2 stężeniach (normalnym i wysokim) zgodnie z wymogami producenta; h) Możliwość wykorzystania każdego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy; i) zakres wyników liczbowych pomiaru 10-900mg/dl, przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi normy ISO15197:2013 i najnowszymi zaleceniami Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego w pełnym zakresie; j) wyniki zgodne z normą ISO15197:2013 i zaleceniami PTD przy zakresie hematokrytu 20%-60%;

32.2. Czy Zamawiający dopuści i wymaga paski testowe z enzymem dehydrogenaza glukozy, eliminującym zafałszowania pomiaru niezależnie od stężenia tlenu rozpuszczonego we krwi?

32.3. Czy Zamawiający wymaga aby zgodnie z instrukcjami zaoferowanych pasków testowych do glukometrów, maksymalny błąd pomiarowy nie przekraczał ± 15 mg/dl dla stężenia glukozy < 100 mg/dl oraz $\pm 15\%$ dla stężenia glukozy > 100 mg/dl?

32.4. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych do glukometrów z funkcją automatycznego wyrzutu zużytego paska za pomocą przycisku?

32.5. Czy Zamawiający wymaga aby paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym, co zapewni ciągłość dostaw pasków do siedziby Zamawiającego?

32.6. Czy Zamawiający dopuści ofertę pasków testowych do glukometru, gdzie zgodnie z instrukcją obsługi wszystkie elementy zestawu są niebezpieczne biologicznie i mogą potencjalnie przenosić choroby zakaźne, nawet po przeprowadzeniu czyszczenia i dezynfekcji?

32.7. Czy Zamawiający dopuści ofertę pasków testowych do glukometrów, wymagających sprawdzania poprawności uzyskania wyników za pomocą płynu kontrolnego za każdym razem gdy wynik testu poziomu glukozy jest wyższy lub niższy od normalnego?

32.8. Czy Zamawiający dopuści paski testowe bez automatycznego blokowania możliwości wykonania pomiaru w chwili, gdy próbka krwi pobrana przez pasek jest zbyt mała? Przy każdym pomiarze paski tego rodzaju wymagają od użytkownika dokładnego obserwowania czy pole testowe paska zostało idealnie wypełnione. Niezależne badania pokazują, że wykonanie pomiaru z wykorzystaniem zbyt małej próbki krwi przez paski testowe do glukometrów skutkuje uzyskaniem zafałszowanego wyniku.

Odpowiedź: 32.1. – Proszę zapoznać się z odpowiedzią do pytania 22, która ma zastosowanie także w tym przypadku. Zamawiający nie widzi potrzeby wymiany posiadanych glukometrów na inne, zwłaszcza, iż posiadane urządzenia zaspokajają potrzeby Zamawiającego. W związku z powyższym w zakresie odpowiedzi do pytania 32.2, 32.3, 32.4, 32.5, 32.6, 32.7, 32.8 – Postępować zgodnie ze SIWZ.

Pytanie 33

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 6 pozycja 11 Cyprofloxacyny w postaci monowodzianu chlorowodoru cyprofloksacyny?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga

Pytanie 34

Czy Zamawiający wymaga aby Midanium w pakiecie 6 pozycja 84 i 85 posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, dzięki czemu okres trwałości do użycia wynosi 5 lat?.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga

Pytanie 35

Pakiet nr 8 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie folii operacyjnej o przylepnej powierzchni 30x28cm, w pozostałym zakresie zgodnej z wymogami SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 36

Pakiet nr 8 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie folii operacyjnej o przylepnej powierzchni 45x28cm, w pozostałym zakresie zgodnej z wymogami SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 37

Pakiet nr 8 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie folii operacyjnej o przylepnej powierzchni 45x55cm, w pozostałym zakresie zgodnej z wymogami SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 38

Pakiet nr 16 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunku pakowanego po 10 sztuk, z odpowiednim przeliczeniem ilości asortymentu wymaganego przez Zamawiającego wg. formularza cenowego SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający w warunkach postępowania dopuszcza przeliczenie sztuk w opakowaniach

Pytanie 39

Pakiet nr 16 poz. 15

Prosimy Zamawiającego o sprostowanie czy wymaga w niniejszej pozycji pasty hydrokoloidowej (żelu) do rozpuszczania tkanek martwiczych, możliwej do skutecznego wykorzystania również do ran, które takich tkanek nie zawierają. Rozwiązanie takie pozwoli na zaoferowanie produktu najwyższej jakości, o znacznie szerszym zakresie zastosowania w zakresie opatrywania ran występujących o pacjentów.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga takiej pasty

Pytanie 40

Pytania do pakiet nr 4 pozycja 10 i 213 :

Czy Zamawiający w wyrazi zgodę na udział w przetargu pasków testowych, które pakowane są po 50 sztuk, temperatura przechowywania pasków 4-40°C, możliwość pomiaru w mg/dl i mmol/l, objętość krwi wynosi 0,7µl, z funkcją „Auto Coding”, współpracujące z aparatem posiadającym czujnik objętości krwi, kalibrowane do osocza, pomiar metodą biosensoryczną, paski testowe współpracujące w glukometrem z funkcją automatycznego wyrzutu paska (funkcja daje dodatkowe podniesienie bezpieczeństwa i higieny pracy – po badaniu pracownik nie ma styczności z materiałem biologicznym pacjenta), wykorzystany enzym na paskach, to Oksydaza Glukozowa (GOD), co daje maksymalną minimalizację zafałszowań pomiaru, spełniający normy ISO 15197 oraz 100% wyników mieści się w strefach A i B siatki błędów Clarke’a? Proponowany przez nas produkt spełnia wszystkie zalecenia Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego. Dopuszczenie przez Zamawiającego wyżej opisanego produktu pozwoli nam na złożenie oferty konkurencyjnej.

Jeśli Zamawiający wyrazi zgodę prosimy o podanie zapotrzebowania ilości glukometrów, które będą w cenie pakietu na paski.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 41

Pytania do pakiet nr 4 pozycja 10 i 213 :

Czy Zamawiający wymaga, aby kapilara zasysająca znajdowała się na szczycie paska testowego co ogranicza kontakt krwi z aparatem i nie wpływa na zanieczyszczenie aparatu co za tym idzie nie wpływa na wiarygodność wyników jak również na higienę i bezpieczeństwo pracy personelu ?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 42

Pytania do pakiet nr 4 pozycja 10 i 213 :

Czy Zamawiający wymaga, aby do badania wykorzystywane były paski testowe, zawierające enzym Oksydazę Glukozową (GOD)? Zapewnia ona maksymalną minimalizację zafałszowań pomiaru - obecnych w próbce krwi ponad 70 substancji endo i egzogennych, czyli enzym w paskach testowych nie interferuje z 70 substancjami egzo i endogennymi - substancje te nie mają wpływu na wyniki pomiarów.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 43

Pytania do pakiet nr 4 pozycja 10 i 213 :

Czy Zamawiający wymaga, aby paski testowe, miały tylko maksymalny dostępny na rynku polskim (potwierdzone w instrukcji obsługi pasków)zakres temperatury przechowywania pasków wynoszący od minimum 4 do minimum 40°C (latem ma to duże znaczenia zwłaszcza w bardzo upalne lata gdzie temp. w gabinetach zabiegowych niejednokrotnie przekracza 30°C) oraz posiadały powłokę zabezpieczającą całą powierzchnię paska przed ryzykiem kontaminacji bakteryjnej , wilgocią, brudem, kurzem oraz innymi zanieczyszczeniami (paski można dotykać na całej powierzchni bez wpływu na wynik badania)?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 44

Pytania do pakiet nr 4 pozycja 10 i 213 :

Czy Zamawiający dopuści do przetargu glukometr posiadający górny zakres pomiaru 800 - 1000 mg/dl ? Wyrób medyczny jakim jest glukometr jest obarczony dużo szerszym błędem pomiarowym niż analizator laboratoryjny co bardzo podważa wiarygodność wyników glukometrów z górnym zakresem pomiaru 800 i więcej mg/dl. Z medycznego punktu widzenia oraz zgodnie z obowiązującymi standardami postępowania w stanach hipo i hiperglikemicznych zakresy pomiaru 20-600 mg/dl są wystarczające do prowadzenia prawidłowej kontroli glikemii w zakresie przewidzianym dla sprzętu jakim jest glukometr.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 45

Pytania do pakiet nr 4 pozycja 10 i 213 :

Czy Zamawiający wymaga dołączony do zestawu z glukometrem płyn kontrolny o 3 różnych zakresach – (prawidłowy, niski i wysoki) pozwalające skontrolować glukometr i paski przy stężeniach glukozy, odpowiadających prawidłowej, hipo- i hiperglikemii u pacjenta?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 46

Pytania do pakiet nr 4 pozycja 10 i 213 :

Czy Zamawiający wymaga aby terminu przydatności pasków do użycia po otwarciu opakowania 6 miesięcy potwierdzone w instrukcji obsługi pasków ?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 47

Pytania do pakiet nr 4 pozycja 10 i 213 :

Czy Zamawiający wymaga paski testowe współpracujące z glukometrem z automatycznym

wyrzutem paska testowego po pomiarze (funkcja ta daje dodatkowe podniesienia bezpieczeństwa i higieny pracy - po badaniu pracownik nie ma styczności z materiałem biologicznym pacjenta)?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 48

Pytania do pakiet nr 4 pozycja 10 i 213 :

Czy Zamawiający dopuści paski testowe z bocznym zasysaniem krwi, z kapilarą przebiegającą w poprzek całej szerokości paska? Taka konstrukcja paska może tworzyć wrażenie, że komora zasysająca znajduje się z obu stron paska co może doprowadzić do próby zassania kropli krwi z pasywnej części paska i może spowodować zużycie większej ilości pasków testowych przez szpital i wydłużyć czas pracy personelu .

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 49

Pytania do pakiet nr 4 pozycja 10 i 213 :

Czy Zamawiający wymaga, aby po podpisaniu umowy przetargowej przeprowadzić szkolenie całego personelu pielęgniarskiego z obsługi sprzętu oraz z przeprowadzania prawidłowej walidacji?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 50

Pytania do pakiet nr 4 pozycja 10 i 213 :

Czy Zamawiający dopuści glukometry, które wymagają kodowania za pomocą tzw. kluczy kodujących lub chipów lub w których kodowania dokonuje się za pomocą przycisku kodującego?

Błędy kodowania glukometru mogą prowadzić do istotnych błędów dawkowania insuliny. Najczęstszym błędem przy kodowaniu jest jednoczesne korzystanie z różnych opakowań pasków bez zmiany kodów odpowiadających tym opakowaniom.

Błędy przy kodowaniu manualnym:

nie wprowadzenie nowego numeru kodu przy zmianie opakowania testów lub wprowadzenie kodu błędnego.

Błędy przy kodowaniu za pomocą paska lub chipu kodującego np.:

nie włożenie chipu lub paska kodującego dla danego opakowania pasków testowych; włożenie chipu lub paska ze starego opakowania pasków testowych
zgubienie chipu lub paska kodującego.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 51

Pytania do pakiet nr 4 pozycja 10 i 213 :

Czy Zamawiający wymaga spełnienia przez oferowane glukometry normy ISO 15197:2013 ?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 52

Pytania do pakiet nr 4 pozycja 10 i 213 :

Czy Zamawiający wymaga aby zestaw z glukometrem zawierał nakłuwacz i lancety ?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 53

Pytania do pakiet nr 4 pozycja 10 i 213 :

Czy Zamawiający dopuści paski testowe, które nie są dystrybuowane za pośrednictwem hurtowni farmaceutycznych, zatem nie ma gwarancji że będą one transportowane do szpitala w kontrolowanych warunkach w odpowiedniej temperaturze i wilgotności, co może się negatywnie przełożyć na dokładność pomiarów przy późniejszym zastosowaniu tych pasków?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 54

Czy Zamawiający wymaga jednego rodzaju pasków testowych współpracujących z 3 modelami glukometrów, to jest glukometrami zasilanymi bateriami i glukometrami posiadającymi wbudowane własne źródło zasilania w postaci akumulatora ładowanego z sieci 230V?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 55

do pakiet nr 6 pozycja 43:

Zwracam się z uprzejmym zapytaniem czy zamawiający w postępowaniu przetargowym dopuszcza możliwość zakupu preparatu Multilac® Baby ? W załączeniu specyfikacja produktu i jego najważniejsze cechy:

Produkt najlepszy na rynku , konkurencyjny cenowo.

1. **Multilac® Baby jest synbiotykiem** w saszetkach (x 10 sztuk), nowoczesnym połączeniem probiotyku z prebiotykiem.
2. **Zawiera 9 żywych szczepów bakterii** oraz substancję odżywczą – FOS (fruktooligosacharydy):
 - Lactobacillus rhamnosus GG
 - Lactobacillus acidophilus
 - Bifidobacterium longum
 - Bifidobacterium lactis
 - Lactobacillus paracasei
 - Lactobacillus salivarius
 - Bifidobacterium bifidum
 - Lactobacillus casei
 - Lactobacillus plantarum

3. **Jest stosowany 1 raz na dobę**, co ma korzystny wpływ ekonomiczny na koszt dziennej

dawki terapeutycznej.

4. **Multilac® Baby** może być stosowany od **4 m-ca życia**.
5. **Posiada unikalną technologię ochrony bakterii Micro MURE®**, która zwiększa odporność bakterii na niskie pH soku żołądkowego, a tym samym zapewnia dotarcie żywych szczepów bakterii do jelit.
6. Każda saszetka zawiera, aż **1 miliard żywych szczepów bakterii**.
7. **Może być stosowany u pacjentów z alergią** ponieważ nie zawiera mleka, kazeiny oraz sztucznych barwników.
8. **Nie wymaga przechowywania w lodówce**.
9. **Multilac® Baby** jest dietetycznym **środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego**.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 56

Do treści §1 ust.8 projektu umowy prosimy o dodanie słów zgodnych z przesłanką wynikającą z treści art. 552 k.c.: "... z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu."

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 57

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy w §3 ust.1 ppkt a) i b) poprzez zapis o naliczaniu ewentualnych kar za każde opóźnienie dostawy w wysokości nie większej niż 1% wartości niedostarczonego przedmiotu zamówienia za każdy dzień?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 58

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów umowy w §3 ust.1 ppkt c) poprzez zapis o ewentualnej karze za odstąpienie od umowy w wysokości 15% wartości netto NIEZREALIZOWANEJ części przedmiotu umowy?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 59

Dotyczy Pakietu nr 4, poz. 284 - Laktuloza 7,5g/15ml a 150ml op. 550

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie roztworu doustnego o zawartości laktulozy 10g / 15ml w opakowaniach 300 ml? Jeżeli Zamawiający wyrazi zgodę na powyższe, w składanej ofercie ilość ml zostanie przeliczona na ilość zgodną z zapotrzebowaniem wskazanym w SIWZ

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 60

Dotyczy Pakietu nr 6, poz. 50 - Chlorowoderek werapamilu 80 mg # 20 tbl op. 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku pakowanego po 40 szt. w 1

opakowaniu?

Jeżeli Zamawiający wyrazi zgodę na powyższe, w składanej ofercie ilość tabletek zostanie przeliczona na ilość zgodną z zapotrzebowaniem wskazanym w SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Zamawiający w warunkach postępowania określił zasady przeliczania.

Pytanie 61

Dotyczy Pakietu nr 6, poz. 51 - Chlorowodorek werapamilu 120 mg # 20 tbl op. 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku o przedłużonym uwalnianiu pakowanego po 40 szt. w 1 opakowaniu? Jeżeli Zamawiający wyrazi zgodę na powyższe, w składanej ofercie ilość tabletek zostanie przeliczona na ilość zgodną z zapotrzebowaniem wskazanym w SIWZ.

Odpowiedź: Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Zamawiający w warunkach postępowania określił zasady przeliczania.

Pytanie 62

Dotyczy Pakietu nr 6, poz. 69 - Propafenon 150 mg # 60 tbl. op. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie leku pakowanego po 20 szt. w 1 opakowaniu?

Jeżeli Zamawiający wyrazi zgodę na powyższe, w składanej ofercie ilość tabletek zostanie przeliczona na ilość zgodną z zapotrzebowaniem wskazanym w SIWZ.

Odpowiedź: Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę. Zamawiający w warunkach postępowania określił zasady przeliczania.

Pytanie 63

Pakiet nr 7:

Czy ze względu na fakt, iż pieluchomajtki dla dzieci nie są wyrobem medycznym, Zamawiający wymaga, aby oferowane pieluchomajtki posiadały świadectwo jakości PZH, które potwierdza i dokumentuje, iż wyrób nie stanowi zagrożenia dla zdrowia człowieka oraz jest przeznaczony dla dzieci? Czy Zamawiający wymaga załączenia tego dokumentu do oferty?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga świadectwa dopuszczenia do obrotu na terenie Polski

Pytanie 64

Pakiet 7 :

Czy dla potwierdzenia bezpieczeństwa i jakości wyrobu, Zamawiający wymaga, aby pieluchomajtki posiadały udokumentowaną pozytywną opinię użytkowników w postaci Opinii Instytutu Matki i Dziecka? Czy Zamawiający wymaga załączenia tego dokumentu do oferty?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 65

Pakiet nr 14 poz. 4:

Czy Zamawiający dopuści tufery groszki w rozm. 12 x 12, niejałowe, z nitką rtg?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 66

Pakiet nr 14 poz. 4:

Czy Zamawiający dopuści tufery fasole w rozm. 9,5 x 9,5 niejałowe, z nitką rtg?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytania 67

Dotyczy umowy:

67.1. Czy za dni robocze w rozumieniu wzoru umowy będą uważane dni od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy?

67.2. 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.

67.3. 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.”*

67.4. 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.

67.5. 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.

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

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

67.7. 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:

67.1 Tak, Zamawiający nie tworzy własnych definicji „dnia roboczego”

67.2 Postępować zgodnie ze SIWZ

67.3 Zamawiający wyraża zgodę

67.4 Postępować zgodnie ze SIWZ

67.5 Postępować zgodnie ze SIWZ

67.6 Postępować zgodnie ze SIWZ

67.7 Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytania 68

1. Proszę o rozszerzenie zapisów SIWZ dot. zamiany postaci leków i zgodę na zamianę w przedmiocie zamówienia występującej postaci leku z: tabl.powl.-tabl.; tabl.-drażetki; tabl. powl.-draż.; amp.-fiol.; fiol.-amp-strz, i odwrotnie?
2. Dotyczy pakietu nr 4 poz.1 –zakończona produkcja leku x 5 amp. Prosimy o dopuszczenie do wyceny lek w op. x 1 fiol. w ilości 75 op.
3. Dotyczy pakietu nr 4 poz. 8 – czy można wycenić op. 150 ml w ilości 24 op.
4. Dotyczy pakietu nr 4 poz. 18 – zarejestrowana postać leku to krem .Prosimy o dopuszczenie do wyceny lek w postaci kremu.
5. Dotyczy pakietu nr 4 poz.47 – dostępne są op. 500 g .Prosimy o dopuszczenie do wyceny op. 500 g w ilości 100 op.
6. Dotyczy pakietu nr 4 poz. 55 – lek wycofany z oferty producenta . Dostępny lek to Carbo Activ Aflofarm 200 mg kaps. 20 szt .
7. Dotyczy pakietu nr 4 poz.60 – dostępne są op. 500 g .Prosimy o dopuszczenie do wyceny op. 500 g w ilości 2 op.
8. Dotyczy pakietu nr 4 poz.64 – dostępne są op. 100 g .Prosimy o dopuszczenie do

- wyceny op. 100 g w ilości 2 op.
9. *Dotyczy pakietu 4 poz. 65. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej Ig Vena?*
 10. *Dotyczy pakietu nr 4 poz.66 – prosimy o dopuszczenie do wyceny lek w postaci tabl.o przedł.uwal.*
 11. *Dotyczy pakietu 4 poz. 67 . Czy Zamawiający miał na myśli preparat w postaci kremu, gdyż w takiej postaci lek jest zarejestrowany.*
 12. *Dotyczy pakietu nr 4 poz. 72 – zakończona produkcja Calcium Teva .Prosimy o dopuszczenie do wyceny Calcium Gluconate 10% x 50 amp. Na jednorazowe zezwolenie MZ.*
 13. *Dotyczy pakietu 4 poz. 83. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej Detramax tabl.powl.*
 14. *Dotyczy pakietu 4 poz. 83. Ze względu na zakończenie produkcji preparatu Detralax, proszę o dopuszczenie wyceny preparatu, który w swoim składzie ma tylko diosminę w dawce 500mg np. DIH 500 mg x 60 tabl. powl.?*
 15. *Dotyczy pakietu 4 poz. 83- czy chodzi o op. x 50 kaps. czy o op.350 kaps..*
 16. *Proszę o wydzielenie pakietu 4 poz 89 - Podtlenek azotu # 7 kg. Umożliwi to złożenie oferty większej liczbie Wykonawców.*
 17. *Dotyczy pakietu nr 4 poz. 120 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie preparatu równoważnego Simeticonum 0,04g opakowanie 100 kps., posiadające takie same właściwości i zastosowanie co Dimeticonum 0,05 x 100 tbl.?*
 18. *Dotyczy pakietu nr 4 poz. 122 – czy można wycenić Floractin krople (to 6 miliardów bakterii probiotycznych Lactobacillus rhamnosus GG w 6 kroplach już od pierwszych dni życia) ,pozwoli to na złożenie korzystnej oferty cenowej.*
 19. *Dotyczy pakietu nr 4 poz. 129 – dostępne jest op. 1 kg ,prosimy o dopuszczenie do wyceny op. 1 kg w ilości 280 op.*
 20. *Dotyczy pakietu nr 4 poz. 140 – dostępna postać leku to tabl.powl. lub tabl.ulegająca rozpadowi w jamie ustnej.Prsimy o podanie w jakiej postaci lek wycenić.*
 21. *Dotyczy pakietu nr 4 poz. 145 – brak produkcji leku w dawce 8mg/5ml, prosimy o dopuszczenie do wyceny lek w dawce 10mg/5ml op. 250 g.*
 22. *Dotyczy pakietu 4 poz. 137. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej Tormentillae comp. Ung.,maść, 20 g firmy Ziaja lub Neo Tormentil firmy Laboratorium Galenowe? Umożliwi to złożenie oferty atrakcyjniejszej pod względem ekonomicznym.*
 23. *Dotyczy pakietu nr 4 poz. 158 - dostępne są op. 100 g .Prosimy o dopuszczenie do wyceny op. 100 g w ilości 50 op.*
 24. *Dotyczy pakietu nr 4 poz. 161 – brak produkcji sasz, 5 g x 12 sasz. (takie były tylko zarejestrowane) , dostępne jest Klaium Effervescens bezcuk.782 mgK/3 g x 20 sasz .czy wycenić op. 3 g x 20 sasz.w ilości 2 op.*
 25. *Dotyczy pakietu nr 4 poz. 175-dostępna postać leku to kaps. Prosimy o dopuszczenie do wyceny lek w postaci kaps.*
 26. *Dotyczy pakietu nr 4 poz. 176- w op. x 28 szt. dostępna postać leku to kaps. Prosimy o dopuszczenie do wyceny lek w postaci kaps.*
 27. *Dotyczy pakietu nr 4 poz.2,59, 154,181,226,237,271 – prosimy o dopuszczenie do wyceny lek w postaci tabl.powl.*

28. Dotyczy pakietu nr 4 poz. 236 – prosimy o dopuszczenie do wyceny op. 1000 g w ilości 60 op. Takie op. SA dostępne .
29. Czy w pakiecie 4 poz. 252 Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu o nazwie handlowej Enema. Umożliwi to złożenie oferty korzystniejszej pod względem finansowym.
30. Proszę o dopuszczenie wyceny w pakiecie 4 poz. 33 preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.
31. Czy w pakiecie 4 poz. 171 Zamawiający dopuści wycenę preparatu CosmoFer, 50mgFe(III)/ml; 2ml, rozt.d/wstrz, inf, 5amp. Pozwoli to na złożenie korzystniejszej oferty.
32. Dotyczy pakietu nr 4 poz. 253, – dostępna postać leku to kaps. Prosimy o dopuszczenie do wyceny lek w postaci kaps.
33. Czy zamawiający wymaga aby w pakiecie nr 4 poz. 286... był preparat Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego?
34. Czy zamawiający wymaga aby w pakiecie nr 4 poz. 286... był preparat Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ?
35. Dotyczy pakietu nr 4 poz. 228 – prosimy o dopuszczenie do wyceny lek w dawce 48mln jm/0,8ml x 5 amp.strz.
36. Dotyczy pakietu nr 4 poz. 312 – prosimy o dopuszczenie do wyceny lek w postaci tabl.
37. Dotyczy pakietu nr 20 poz. 2 - Czy Zamawiający oczekuje, by produkt dostarczany był w postaci proszku + rozpuszczalnika do sporządzenia roztworu do infuzji, gdzie dodatkowo w zestawie znajdują się wszystkie niezbędne elementy do bezpiecznego przygotowania roztworu leku?
38. Dotyczy pakietu nr 21 poz. 12,13 – prosimy o dopuszczenie do wyceny lek w postaci tab. powl.
39. Dotyczy pakietu nr 23 poz. 2 – Nan Pro 1 jest w op. 90 ml x 32 szt . Czy należy wycenić op. 90ml x 32 szt w ilości 80 op. Czy po przeliczeniu op. 70 ml na 90 ml ,czyli 90 ml x 32 szt w ilości 62 op.
40. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 71 – nie ma leku w dawce 10 mg , czy chodzi o dawkę 1 mg x 30 tabl.
41. Dotyczy pakietu nr 6 poz. 3,11,23 ,28,58,106 – prosimy o dopuszczenie do wyceny lek w postaci tabl.powl.

Odpowiedzi:

68.1 Zamawiający dopuszcza stałe postaci leku. Zamawiający dopuszcza zmianę amp/fiol, fiol/ampstrz i odwrotnie.

68.2 Zamawiający określił możliwość takiej zmiany z odpowiednim przeliczeniem

68.3 Zamawiający dopuszcza

68.4 Zamawiający dopuszcza

68.5 Zamawiający dopuszcza

68.6 Zamawiający dopuszcza

68.7 Zamawiający dopuszcza

- 68.8 Zamawiający dopuszcza
- 68.9 Postępować zgodnie ze SIWZ
- 68.10 Zamawiający dopuszcza
- 68.11 Tak
- 68.12 Zamawiający dopuszcza
- 68.13 Zamawiający dopuszcza
- 68.14 Patrz odp. 68.13
- 68.15 50 kaps
- 68.16 Postępować zgodnie ze SIWZ
- 68.17 Postępować zgodnie ze SIWZ
- 68.18 Postępować zgodnie ze SIWZ
- 68.19 Zamawiający dopuszcza
- 68.20 Postępować zgodnie ze SIWZ. Zamawiający nie określił rodzaju
- 68.21 Zamawiający dopuszcza
- 68.22 Zamawiający dopuszcza
- 68.23 Zamawiający dopuszcza
- 68.24 Zamawiający dopuszcza
- 68.25 Patrz odp. 68.1
- 68.26 Patrz odp. 68.1
- 68.27 Patrz odp. 68.1
- 68.28 Zamawiający dopuszcza
- 68.29 Zamawiający dopuszcza
- 68.30 Postępować zgodnie ze SIWZ
- 68.31 Zamawiający dopuszcza
- 68.32 Zamawiający dopuszcza
- 68.33 Postępować zgodnie ze SIWZ
- 68.34 Postępować zgodnie ze SIWZ
- 68.35 Zamawiający dopuszcza
- 68.36 Zamawiający dopuszcza
- 68.37 Tak, Zamawiający wymaga
- 68.38 Zamawiający dopuszcza
- 68.39 Opakowanie 32 szt. – ilości butelek 2560 szt. niezależnie od pojemności
- 68.40 1mg - błąd Zamawiającego
- 68.41 Zamawiający dopuszcza

Pytanie 69

Dotyczy Pakiet nr 9, pozycja nr 1: Czy Zamawiający dopuści testy Bowie Dick pakietowe składające się z karty testowej umieszczonej pomiędzy celulozowymi arkuszami bez pianki?.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 70

Dotyczy Pakiet nr 9, pozycja nr 2: Sposób wykonania substancji wskaźnika nie ma wpływu na ocenę właściwości cyklu sterylizacji. Wskaźniki muszą jedynie dostarczyć wyraźnie dostateczny dowód ekspozycji po poddaniu działaniu czynnika sterylizującego o określonych

parametrach (PNENISO 11140). Czy – wobec powyższego - Zamawiający dopuszcza zaoferowanie testu klasy 5 o innym sposobie wykazania zmiany tj. poprzez jednoznaczną zmianę zabarwienia wskaźnika po procesie sterylizacji?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 71

Dotyczy Pakiet nr 9, pozycja nr 2: Czy Zamawiający dopuści testy klasy 5, które nie posiadają informacji technicznych w języku polskim, natomiast posiadają wszystkie wymagane przez Zamawiającego informacje, tj. data ważności, oznaczenie normy?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SWIZ

Pytanie 72

Dotyczy Pakiet nr 9, pozycja nr 2: Czy Zamawiający dopuści testy w opakowaniu po 250 sztuk? Wielkość zapotrzebowania zostanie odpowiednio przeliczona.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 73

Dotyczy Pakietu nr 9 poz. 3: Czy Zamawiający dopuści testy mycia umieszczone na specjalistycznym, plastikowym podłożu zawierające mieszaninę odpowiednio dobranych komponentów, które pozwalają na sprawdzenie wszystkich czynników mających wpływ na skuteczność procesu mycia?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 74

Dotyczy Pakiet nr 9, pozycja nr 3: Czy Zamawiający dopuści testy w opakowaniu po 200 sztuk? Wielkość zapotrzebowania zostanie odpowiednio przeliczona.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 75

Dotyczy Pakiet nr 9, pozycja nr 6: Czy Zamawiający dopuści testy biologiczne zawierające populację rzędu 1×10^5 spor B. stearothermophilus, która w pełni wystarcza do kontroli poprawności procesu sterylizacji.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 76

Dotyczy § 3, ust.1.c: Uprzejmie prosimy o zmianę dotychczasowego zapisu na: „...15% wartości brutto niezrealizowanej części przedmiotu niniejszej umowy.”

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 77

Umowa - Paragraf 1 ust.13.

Prosimy o modyfikację zapisu na brzmiący:

W razie stwierdzenia, że dostarczone produkty mają wady, Wykonawca zobowiązany będzie do bezpłatnej wymiany wadliwych Produktów na Produkty wolne od wad – niezwłocznie, ale w każdym razie nie później niż w terminie 3 dni roboczych od dnia pozytywnego rozpatrzenia reklamacji, przesłanej przez Zamawiającego faksem lub pocztą elektroniczną.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 78

Umowa - Paragraf 1 ust.15.

Prosimy o wykreślenie tego zapisu

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 79

Umowa - Paragraf 3 ust.1a.

Prosimy o wykreślenie zdania:

W przypadku opóźnienia przekraczającego 7 dni kalendarzowych Zamawiający może uznać, iż nastąpiło nieuzasadnione zerwanie umowy z winy Wykonawcy i tym samym Zamawiającemu przysługuje prawo do zastosowania zapisów ust. 1, pkt. c) niniejszego paragrafu.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 80

Umowa - Paragraf 3 ust.1d.

Prosimy o wykreślenie tego zapisu.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 81

Umowa - Paragraf 7.

Zwracamy się z prośbą o wykreślenie tego zapisu z umowy.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 82

Prosimy o dodanie do umowy zapisu:

„Zamówienie jest ważne jeżeli posiada numer klienta i kody produktów”

Prosimy o uwzględnienie w/w zapisu w treści umowy ponieważ nieczytelne zamówienia znacznie opóźniają dostawę produktów ważnych dla zdrowia i życia.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 83

Dotyczy pakietu nr 6:

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie pozycji nr 122 i 123 z pakietu nr 6 i utworzenie oddzielnego pakietu? Działanie takie umożliwi Zamawiającemu uzyskanie atrakcyjnej oferty cenowej.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 84

Pakiet 8 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie foli o powierzchni przylepnej 22 cm x 30 cm w opakowaniu jednostkowym a'1 szt z przeleczeniem zamawianych ilości spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 85

Pakiet 8 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie foli o powierzchni przylepnej 22 cm x 45 cm w opakowaniu jednostkowym a'1 szt z przeleczeniem zamawianych ilości spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 86

Pakiet 8 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie foli o powierzchni przylepnej 45 cm x 49 cm w opakowaniu jednostkowym a'1 szt z przeleczeniem zamawianych ilości spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 87

Pakiet 13 poz. 1-2

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie szwów wykonanych z kwasu poliglikolowego i mlekowego powleczonych poliglikolidem laktydu i stearynianem wapnia, o czasie podtrzymywania tkankowego ok. 75% po 2 tygodniach ok. 40-50% po 3 tygodniach, ok. 23% po 4 tygodniach, przy zachowaniu pozostałych parametrów bez zmian?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 88

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 10, poz. nr 2:

Siatkę wewnątrzotrzewnową, nieprzylegającą z możliwością bezpośredniego położenia na jelita, adhezyjna, kompozytowa, miękka, niewchłaniająca 2-warstwowa. Z jednej strony wykonaną z mikroporowatego politetrafluoroetyleny (ePTFE), z drugiej z makroporowatego

polipropylenu (PP), o grubości 0,55 mm, gramaturze średniej 108 g/m², porowatości średniej 830 μm, w rozmiarze 14 x 18 cm (specyfikacja wymaga 20 x 15 cm) ?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 89

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 10, poz. nr 1, 3, 4, 6:

Siatkę do zaopatrywania przepuklin brzusznych i pachwinowych, polipropylenową, monofilamentową, niewchłaniającą, o grubości siatki 0,42 mm, porowatości 748-924 μm, gramaturze 107 g/m², w rozmiarze:

- **poz. nr 1-** zgodnym z SIWZ,
- **poz. nr 3-** 6 x 11 cm (specyfikacja wymaga 6 x 14 cm),
- **poz. nr 4-** 8 x 15 cm (specyfikacja wymaga 8 x 12 cm),
- **poz. nr 6-** zgodnym z SIWZ ?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 90

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 10, poz. 5:

Siatkę do zaopatrywania przepuklin brzusznych i pachwinowych, polipropylenową, monofilamentową, niewchłaniającą, o grubości siatki 0,32 mm, porowatości 1390 μm, gramaturze 30 g/m², w rozmiarze 8 x 15 cm (specyfikacja wymaga 8 x 12 cm) ?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 91

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 17:

- 11 szt. systemów do korekcji zaburzeń statyki narządu rodowego i leczenia nietrzymania moczu, sterylna mini-taśma, z monofilamentowego polipropylenu, wzmocniona, zakończona wąską końcówką w celu samozaczepienia się w tkankach, o parametrach: długość 6,6 cm, szerokość 1,1 cm,

W części środkowej	Na końcach
grubość taśmy	
0,33 mm	0,54 mm
porowatość	
1000 μm	698 μm
gramatura	
48 g/m ²	175 g/m ² ?

Bez specjalnego narzędzia do implantacji, bez niebieskiego znacznika.

Taśma jest przeznaczona do leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu (SUI) typu I i II u kobiet z dostępu przedzasłonowego z pojedynczego nacięcia.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ