



**SZPITALE
TCZEWSKIE SA**

OGŁOSZENIE

Odpowiedzi do zapytań, do postępowania 02/PN/2016

Z dnia: 14-04-2016

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

Zapytanie telefoniczne: W jaki sposób poinformować Zamawiającego odnośnie powstania obowiązku podatkowego u Zamawiającego w związku z wyborem oferty?

Odpowiedź: UWAGA !

Każdy Wykonawca składający swoją ofertę w niniejszym postępowaniu na podstawie art. 91, ust. 3a ustawy Prawo zamówień publicznych musi pisemnie poinformować Zamawiającego czy wybór oferty tego Wykonawcy będzie rodził po stronie Zamawiającego powstanie obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług. Wykonawca składa takie oświadczenie wg. dowolnego wzoru, z którego musi jasno wynikać czy wybór jego oferty będzie rodził powstanie obowiązku podatkowego u Zamawiającego czy nie. W przypadku gdy obowiązek taki powstanie u Zamawiającego, Wykonawca w swoim oświadczeniu wskazuje także NAZWĘ (RODZAJ) TOWARU, którego dostawa będzie prowadzić do jego powstania oraz wskazuje wartość tego towaru bez kwoty podatku (wartość netto).

Pytanie 1

Dotyczy kodu: W związku z tym, że nasi producenci nie stosują kodów zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie numerów wewnętrznych naszej firmy. Numery wewnętrzne naszej firmy będą umieszczane na fakturze. Pozytywna odpowiedź pozwoli na złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 2

Pakiet nr 6, poz. 1-3: Czy Zamawiający dopuści cewniki do odsysania z dwoma otworami bocznymi i jednym otworem centralnym, co umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 3

Pakiet nr 6, poz. 1-8: Czy Zamawiający wymaga, aby cewnik posiadał aksamitną („zmrożoną”) powierzchnię, która ułatwia proces zakładania cewnika bez użycia dodatkowego żelu?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 4

Dotyczy : Pakiet 31 Zestawy do wkłucia

Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie zestawów zapakowanych w worek papier-folia. Dodatkowo umieszczona w zestawach miska prostokątna z dwoma przegrodami o wym. 200x148x40mm służąca jako pojemnik.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 5

Pakiet 15

Czy Zamawiający w Pakiecie 15 dopuści zaoferowanie zestawu do przezskórnej endoskopowej gastrostomii rozmiar Ch 20, części składowe zestawu: poliuretanowy stożkowy łącznik kolor biały, przezroczysty silikonowy zgłębnik o długości 60 cm, z pasmem znacznika widocznym w badaniu RTG, z nadrukowanym rozmiarem Ch 20, zacisk regulacji przepływu, silikonowa płytką zewnętrzną do umocowania zgłębnika do powłok brzusznych oraz zabezpieczająca go przed zgięciem uniemożliwiająca przepływ diety, silikonowa płyta zewnętrzna, skalpel jednorazowy, igła punkcyjna z trokarem, nić trakcyjna do przecięcia zgłębnika, zestaw sterylne.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 6

Czy Zamawiający, mając na względzie zasady polskiego jak i europejskiego systemu zamówień publicznych i wiedząc, że każdorazowo postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego Zamawiający przygotowuje i przeprowadza w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie wykonawców dopuści do postępowania 02/PN/2016 pakiet 17 pozycja 1 termin składania ofert: 28.04.2016 cewnik dwuświatłowy, poliuretanowy wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń, odporny na zginanie, bez bocznych otworów z przyjaznymi dla pacjenta zakrzywionymi przedłużaczami, cewnik o przekroju 14FR i długości 17cm, 20 cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich, zestaw aperiogeny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi przewodnik z rdzeniem z nitinolu i końcówką typu J, wymiary 0,035 cala x 70 cm, strzykawka 10 ml z tłokiem, miniskalpel, rozszerzacz, rozmiar 12 FR x 14 cm, rozszerzacz hydrofilowy, rozmiar 16 FR x 15 cm, łącznik prowadzący typu Y, nasadki iniekcyjne, umocowanie cewnika warstwą przylepłą, opatrunki, skrzydełko mocujące cewnik (na szwy)?

Kompletny zestaw do implantacji

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1 z pakietu 17 i utworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Pozwoli to Zamawiającemu na uzyskanie konkurencyjnej oferty cenowej, otrzymanie kompletnego zestawu do implantacji w formie bezpłatnej próbki zapewniającej pełną obsługę pacjenta co wpłynie na ekonomiczne gospodarowanie środkami publicznymi.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ. Zamawiający nie wydziela pozycji do odrębnych pakietów.

Pytanie 7

7.1. Czy Zamawiający, mając na względzie zasady polskiego jak i europejskiego systemu zamówień publicznych i wiedząc, że każdorazowo postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego Zamawiający przygotowuje i przeprowadza w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie wykonawców dopuści do postępowania 02/PN/2016 pakiet 3 pozycja 15 termin składania ofert 28.04.2016 produkt Citra-Valve™ bezigłowy zamknięty system do centralnych dostępów naczyń o działaniu przeciwbakteryjnym z czasem stosowania przez 7 dni do 750 aktywacji bez mechanicznych części wewnętrznych, wolny od BPA, posiadający prosty tor przepływu, niebieski mostek silikonowy, kompatybilny z końcówką Luer, Luer Lock o przepływie grawitacyjnym powyżej (550 ml/min) przy ciśnieniu 1 PSI o zakresie do (1300 ml/min) przy ciśnieniu 5 PSI przezierny umożliwiający kontrolę całego toru przepływu krwi?

7.2. Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 2 szt oznaczony kolorem czerwonym tętniczy, oraz niebieskim żylny zamknięte aseptycznie papier-folia w opakowaniu zbiorczym (karton) 36 szt z przeliczeniem zamawianej ilości czyli 720 (20 opak.)?

7.3. Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 15 z pakietu 3 i utworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Pozwoli to Zamawiającemu na uzyskanie konkurencyjnej oferty cenowej, jak również wpłynie na ekonomiczne gospodarowanie środkami publicznymi.

Odpowiedź:

Ad. 7.1. Zamawiający dopuszcza

Ad. 7.2. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 7.3. Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 8

Pakiet nr 7

Czy Zamawiający wydzieli z w/w pakietu pozycje nr 27, 28, 29, 30, 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 9

Pytania dotyczące Pakietu 10 Elektrody do EKG jednorazowego użytku, żele, papier do aparatury :

9.1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji **Lp. 1** i utworzenie z niej niezależnego pakietu? Pozwoliłoby to na złożenie ofert przez większą ilość oferentów, co tym samym przyczyniłoby się do zwiększenia konkurencyjności ofert.

9.2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji **Lp. 2** i utworzenie z niej niezależnego pakietu? Pozwoliłoby to na złożenie ofert przez większą ilość oferentów, co tym samym przyczyniłoby się do zwiększenia konkurencyjności ofert.

9.3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji **Lp. 3** i utworzenie z niej niezależnego pakietu? Pozwoliłoby to na złożenie ofert przez większą ilość oferentów, co tym samym przyczyniłoby się do zwiększenia konkurencyjności ofert.

9.4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji **Lp. 4** i utworzenie z niej niezależnego pakietu? Pozwoliłoby to na złożenie ofert przez większą ilość oferentów, co tym samym przyczyniłoby się do zwiększenia konkurencyjności ofert.

9.5. Czy Zamawiający dopuści w **Lp. 4** Elektrode EKG dla dzieci, wykonaną na podłożu piankowym z żelam, średnica 31 mm? Średnica oferowanej elektrody różni się zaledwie nieznacznie od wymaganej przez Zamawiającego.

9.6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji **Lp. 5** i utworzenie z niej niezależnego pakietu? Pozwoliłoby to na złożenie ofert przez większą ilość oferentów, co tym samym przyczyniłoby się do zwiększenia konkurencyjności ofert.

9.7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji **Lp. 6** i utworzenie z niej niezależnego pakietu? Pozwoliłoby to na złożenie ofert przez większą ilość oferentów, co tym samym przyczyniłoby się do zwiększenia konkurencyjności ofert.

9.8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji **Lp. 1, 2, 3, 4, 5, oraz 6** i utworzenie z nich niezależnego pakietu? Pozwoliłoby to na złożenie ofert przez większą ilość oferentów, co tym samym przyczyniłoby się do zwiększenia konkurencyjności ofert.

9.9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji **Lp. 7** i utworzenie z niej niezależnego pakietu? Pozwoliłoby to na złożenie ofert przez większą ilość oferentów, co tym samym przyczyniłoby się do zwiększenia konkurencyjności ofert.

9.10. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji **Lp. 8** i utworzenie z niej niezależnego pakietu? Pozwoliłoby to na złożenie ofert przez większą ilość oferentów, co tym

samym przyczyniłoby się do zwiększenia konkurencyjności ofert.

9.11. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji **Lp. 7** oraz 8 i utworzenie z nich niezależnego pakietu? Pozwoliłoby to na złożenie ofert przez większą ilość oferentów, co tym samym przyczyniłoby się do zwiększenia konkurencyjności ofert.

9.12. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji **Lp. 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7** oraz 8 i utworzenie z nich niezależnego pakietu? Pozwoliłoby to na złożenie ofert przez większą ilość oferentów, co tym samym przyczyniłoby się do zwiększenia konkurencyjności ofert.

Odpowiedź:

Ad. 9.1. Zamawiający nie wydziela pozycji do odrębnych pakietów. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 9.2. Zamawiający nie wydziela pozycji do odrębnych pakietów. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 9.3. Zamawiający nie wydziela pozycji do odrębnych pakietów. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 9.4. Zamawiający nie wydziela pozycji do odrębnych pakietów. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 9.5. Zamawiający dopuszcza

Ad. 9.6. Zamawiający nie wydziela pozycji do odrębnych pakietów. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 9.7. Zamawiający nie wydziela pozycji do odrębnych pakietów. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 9.8. Zamawiający nie wydziela pozycji do odrębnych pakietów. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 9.9. Zamawiający nie wydziela pozycji do odrębnych pakietów. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 9.10 Zamawiający nie wydziela pozycji do odrębnych pakietów. Postępować zgodnie ze SIWZ.

Ad. 9.11 Zamawiający nie wydziela pozycji do odrębnych pakietów. Postępować zgodnie ze SIWZ.

Ad. 9.12. Zamawiający nie wydziela pozycji do odrębnych pakietów. Postępować zgodnie ze SIWZ.

Pytanie 10

Pakiet 24

Czy Zamawiający w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji, dopuści do postępowania system do odsysania konkurencyjnego producenta (firma brytyjska), pod warunkiem bezpłatnego doposażenia szpitala, na czas trwania umowy w niezbędne oprzyrządowanie (kanistry, mocowniki)?

System nasz charakteryzuje się kanistrami bez żadnych przyłączy (wszystkie w pokrywach wkładów jednorazowych). Wkłady (sztynne) posiadają w pokrywie dwa króćce (pacjent, próżnia), o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów. Wyposażone w filtr antybakteryjny i hydrofobowy, zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem jak i personel

przed kontaktem z odsysaną wydzieliną. Wkłady samo zasysają się i samo uszczelniają po uruchomieniu ssania. Powyżej opisany system charakteryzuje się prostotą obsługi jak i bezpieczeństwem użytkowania.

Dodatkowo każdy wkład wyprodukowany jest w opatentowanej technologii antybakteryjnej, zapewniającej, że drobnoustroje typu bakterie E-coli oraz gronkowca są unicestwiane i nie namnażają się w ciągu 24h (co jest potwierdzone badaniami laboratoryjnymi).

W przypadku pozytywnej odpowiedzi Zamawiający nie będzie potrzebował pozycji nr 3 i będzie mogła ona być wyzerowana.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 11

11.1. Pakiet 1 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd w opakowaniu typu folia? Jest ono bowiem szczelniejsze, lepiej chroniące niż folia-papier. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

11.2. Pakiet 1 poz.1-3

Czy Zamawiający wymaga, aby długość drenu 150 cm była podana na opakowaniu jednostkowym.

11.3. Pakiet 1 poz.1-3

Czy Zamawiający wymaga logo producenta na zaciskaczu rolkowym, pozwoli to na lepszą identyfikację asortymentu. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

11.4. Pakiet 1, poz. 1-2

Czy Zamawiający wymaga oznaczenia na opakowaniu jednostkowym informacji słownej napis: "nie zawiera ftalanów" oraz piktogramu w w/w przyrządach?

11.5. Pakiet 1, poz. 1-3

Czy Zamawiający wymaga, aby przyrządy posiadały zabezpieczenie igły biorczej po użyciu, co znacznie zwiększa możliwość zachowania środków bezpieczeństwa, zasad aseptyki podczas użytkowania przyrządu.

11.6. Pakiet 1, poz. 1-3

Czy Zamawiający wymaga aby zacisk rolkowy wyposażony był w uchwyt na dren, w celu zwiększenia efektywności pracy obsługi szpitala?

Odpowiedź:

Ad. 11.1. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 11.2. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 11.3. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 11.4. Postępować zgodnie ze SIWZ. Zamawiający wymaga przyrządu bez zawartości ftalanów

Ad. 11.5. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 11.6. Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 12

12.1. Pakiet 2, poz. 1

Czy Zamawiający wymaga nakładanej igły w rozmiarze 0,45x13mm ?

12.2. Pakiet 2, poz. 2

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki tuberkulinowej ze skalą 0,01 lub 0,025.

12.3. Pakiet 2 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści strzykawki pakowanie a 50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu asortymentowo-cenowym.

12.4. Pakiet 2 poz. 4-5

Czy Zamawiający wymaga w/w pozycjach strzykawki z podwójną skalą pomiarową.

12.5. Pakiet 2 poz. 8-11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na strzykawki z rozszerzona skala o 20 %.

12.6. Pakiet 2 poz. 11

Czy Zamawiający dopuści strzykawki pakowanie a 80 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu asortymentowo-cenowym.

Odpowiedź:

Ad. 12.1. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 12.2. Zamawiający dopuszcza strzykawki tuberkulinowe ze skalą 0,01

Ad. 12.3. Zamawiający dopuszcza

Ad. 12.4. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 12.5. Zamawiający dopuszcza

Ad. 12.6. Zamawiający dopuszcza

Pytanie 13

13.1. Pakiet 3, poz. 1-10

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o wydzielenie ww. pozycji oraz utworzenie dla nich odrębnego pakietu. Taki zabieg umożliwi wzięcie udziału większej grupie wykonawców, a tym samym spowoduje osiągnięcie korzystniejszych cen

13.2. Pakiet 3 poz. 10

Zwracam się do Zamawiającego o dopuszczenie igły tępej w rozmiarze 1,2x 40 mm.

13.3. Pakiet 3 poz. 15-16

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o wydzielenie ww. pozycji oraz utworzenie dla nich odrębnego pakietu. Taki zabieg umożliwi wzięcie udziału większej grupie wykonawców, a tym samym spowoduje osiągnięcie korzystniejszych cen.

13.4. Pakiet 3 poz. 15

Czy Zamawiający dopuści bezigłowy port dostępu żylnego o ilości aktywacji 360.

13.5. Pakiet 3 poz. 16

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie przyrządu z filtrem przeciwbakteryjnym 0,1 mikrona bez zastawki.

Odpowiedź:

Ad. 13.1. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 13.2. Zamawiający dopuszcza

Ad. 13.3. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 13.4. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 13.5. Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 14

14.1. Pakiet 4 poz. 1-2

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie kaniuli wykonanych z FEP. Zarówno FEP=teflon jak i PTFE=teflon.

14.2. Pakiet 4 poz. 1-2

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie kaniuli wykonanych z biokompatybilnego poliuretanu. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

14.3. Pakiet 4 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści kaniule w opakowaniu wytworzonego z papieru klasy medycznej.

Odpowiedź:

Ad. 14.1. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 14.2. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 14.3. Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 15

15.1. Pakiet 5 poz. 1-5

Czy Zamawiający dopuści kaniule wykonanej z PTFE z 2 paskami widocznymi w promieniach RTG z filtrem hydrofobowym, który pełni tę samą rolę co zastawka antyzwrotną.

15.2. Pakiet 5 poz. 1-5

Czy Zamawiający dopuści kaniule o następujących rozmiarach i przepływach:

Rozmiar w mm Przepływ

1,7 x 45 180 ml/min

1,4 x 45 125 ml/min

1,2 x 32 80 ml/min

1,0 x 32 54 ml/min

0,8 x 25 31 ml/min

15.3. Pakiet 5 poz. 1-5

Czy Zamawiający wymaga kaniuli wykonanej z biokompatybilnego poliuretanu z 4 paskami widocznymi w promieniach RTG. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

15.4. Pakiet 5 poz. 1-5

Czy Zamawiający wymaga kaniuli wykonanej z FEP z 3 paskami widocznymi w promieniach RTG. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Ad. 15.1. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 15.2. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 15.3. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 15.4. Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 16

Pakiet 9 poz. 8-9

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o wydzielenie ww. pozycji oraz utworzenie dla nich odrębnego pakietu. Taki zabieg umożliwi wzięcie udziału większej grupie wykonawców, a tym samym spowoduje osiągnięcie korzystniejszych cen.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 17

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 mm

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 18

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 mm

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 19

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 przewodniczą z atraumatyczną końcówką. Łącznik cewnika typu Tuohy – Borst, filtr bakteryjny 0,22µ, strzykawka niskooporowa 7-10 ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 20

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 strzykawką o poj. 5ml, motylkiem z zaciskiem i skalpelem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 21

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: Zamawiający dopuszcza

Pytania 22

22.1. Pakiet nr 10 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 zawyżało 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.

22.2. Pakiet nr 10 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.

22.3. Pakiet nr 10 poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody prostokątnej o wymiarach 44 mm x 30 mm, dla dorosłych, wykonanej na podłożu piankowym, z żelem.

22.4. Pakiet nr 10 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 aplikację), dla dorosłych, wykonanej na podłożu piankowym, z żelem.

22.5. Pakiet nr 10 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.

22.6. Pakiet nr 10 poz. 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyjaśnienie czy w ww. pozycji oczekuje elektrod wyposażonych w tarkę służącą do przygotowania naskórka przed aplikacją elektrody.

22.7. Pakiet nr 10 poz. 3

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyjaśnienie czy w ww. pozycji oczekuje elektrod wyposażonych w tarkę służącą do przygotowania naskórka przed aplikacją elektrody.

22.8. Pakiet nr 10 poz. 7

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.

22.9. Pakiet nr 10 poz. 18

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 kartek.

22.10. Pakiet nr 10 poz. 19

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

22.11. Pakiet nr 10 poz. 20, 21

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

Odpowiedź:

Ad. 22.1. Zamawiający dopuszcza

Ad. 22.2. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 22.3. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 22.4. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 22.5. Zamawiający dopuszcza

Ad. 22.6. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 22.7. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 22.8. Zamawiający dopuszcza

Ad. 22.9. Zamawiający dopuszcza

Ad. 22.10. Zamawiający dopuszcza

Ad. 22. 11. Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 23

23.1. Projekt umowy - §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.

23.2. Projekt umowy - §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.

23.3. Projekt umowy - §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.

24.4. Projekt umowy - §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.) - prowadziłyby 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 na wzbogacenia się Zamawiającego kosztem Wykonawcy, co jest niezgodne z ideą instytucji kary umownej i w konsekwencji prowadzi do sądowego miarkowania wysokości odszkodowania.

24.5. Projekt umowy - §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:

Ad. 23.1. Zamawiający od lat stosuje taki termin i może ocenić czy w terminie tym realizacja zlecenia jest możliwa. Dla dotychczasowych wykonawców termin ten był wystarczający, aby prawidłowo zrealizować zadanie. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 23.2. Postępować zgodnie ze SIWZ. Patrz odpowiedź na pytanie 23.1.

Ad. 23.3. W związku z tym co napisał Wykonawca - w takiej sytuacji nie będzie możliwości, aby wydano opinię inną niż pierwotna, co nie będzie stanowiło żadnego zagrożenia dla Wykonawcy. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 23.4. Zamawiający przypomina, że dostawy mają być realizowane do placówki służby zdrowia, gdzie walczy się o życie i zdrowie pacjentów. Oczywistym zatem jest fakt, że dostawy muszą być realizowane sprawnie, szybko i z należytą starannością. Wykonawca powinien mieć świadomość wagi miejsca do którego będzie dostarczał produkty. Postępować zgodnie ze SIWZ.

Ad. 23.5. Postępować zgodnie ze SIWZ. Patrz odpowiedź na pytanie 23.4.

Pytanie 24

Dotyczy pak. 3 poz. 11,12

Wnosimy o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu np. 3A. Wydzielenie to zwiększy liczbę składanych ofert konkurencyjnych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela pozycji do odrębnych pakietów. Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 25

Dotyczy projektu umowy § 1 pkt. 8

Zwracamy się z wnioskiem o rozszerzenie zapisu o treść: z zastrzeżeniem ceny rażąco wysokiej, niekorespondującej z aktualnymi cenami rynkowymi.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ. Zamawiający przypomina, że dostawy będą realizowane do SZPITALA !!! Jeśli zatem zabraknie z winy Wykonawcy potrzebnego sprzętu do ratowania życia lub leczenia, Zamawiający nie będzie przeprowadzał dodatkowej analizy rynkowej tylko zakupi niezbędne produkty w jak najkrótszym czasie, co zdaje się być rzeczą oczywistą.

Pytanie 26

Dotyczy projektu umowy § 3 pkt. 1 a) b) c)

Naszym zdaniem, kary umowne za opóźnienia winny być naliczane w kwocie 0,1% od

wartości netto niezrealizowanej dostawy/umowy, a nie od wartości umowy brutto. Podobnie jak odsetki za zwłokę w płatnościach naliczane są od wartości niezapłaconych faktur w terminie a nie od wartości wystawionych faktur w miesiącu. Taki zapis sprawia że strony umowy nie są równoprawne. Prosimy zatem aby kary naliczane były tylko od wartości netto nie wykonanego w terminie świadczenia

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 27

Pakiet nr 17

27.1. Czy zamawiający dopuści zestaw do hemodializy dwukanałowy średnica 12 Fr, do krótkotrwałego dostępu naczyniowego z poliuretanu, końcówki cewnika z Tecothane, długość 15 cm, 20cm z nadrukiem objętości wypełniania na zaciskach?

27.2. Czy Zamawiający dopuści zestaw cewników trójkanałowych do hemodializy średnica 13 Fr (potrójne światło) z ramionami prostymi (krótkotrwały dostęp naczyniowy) z poliuretanu , długości 15cm, 20cm i 24 cm z nadrukiem objętości na ramionach?

Odpowiedź:

Ad. 27.1. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 27.2. Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 28

Pakiet nr 12, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści czapeczki, wraz z opaskami o niżej podanych parametrach:

Czapeczki:

- ✓ obwód głowy 17-22 cm
- ✓ obwód głowy 22-25 cm
- ✓ obwód głowy 25-29 cm
- ✓ obwód głowy 29-36 cm

Opaski:

- ✓ obwód głowy 26-36 cm
- ✓ obwód głowy 35-40 cm
- ✓ obwód głowy 40-45 cm

Dopuszczenie pozwoli Zamawiającemu korzystać z większego wachlarza rozmiarów poczynając od obwodów głowy 17-22 cm. do 40-45 cm.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 29

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 aby serweta do wytarcia noworodka wykonana była z włókniny kompresowej

Pytanie 30

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 31

Pakiet 29 poz. 2.:

Czy Zamawiający dopuści podkład higieniczny o chłonności min. 1400 ml badania wg ISO 11948, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 32

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 33

Pakiet 31 poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści zestaw jałowy do wkłucia 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 Fixopore S	5x7,2cm	1
penseta plastikowa	13 cm	1

Opakowanie typu twardy blister trzykomorowy ?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytania 34

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

34.2. 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.

34.3. 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.*”

34.4. 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.

34.5. 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.

34.6. 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.

34.7. 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:

Ad. 34.1. Tak. Zamawiający nie tworzy własnych definicji dnia roboczego.

Ad. 34.2. Postępować zgodnie ze SIWZ. Wykonawca musi mieć świadomość kiedy nienależycie wykonuje umowę. Funkcja mobilizująca, o której pisze Wykonawca wprost wskazuje na ewentualne celowe działanie Wykonawcy, a na takie działania nie ma zgody Zamawiającego.

Ad. 34.3. Tak. Zamawiający dokona stosownych zmian na etapie podpisania umowy

Ad. 34.4. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 34.5. Wykonawca najwyraźniej zapomniał, że dostawy dotyczą asortymentu przeznaczonego dla szpitala, gdzie liczy się życie i zdrowie pacjentów. Dostawy zatem muszą przebiegać sprawnie z zachowaniem ciągłości. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 34.6. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 34.7. Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytania 35

Pakiet nr 37 Obwody oddechowe

35.1. Poz. 1 Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy do aparatu do znieczulenia dla dorosłych, rury rozciągliwe wykonane z materiału PP, ze złączami 22mmF z materiału PP, przy zachowaniu pozostałych parametrów?

35.2. Poz. 1 Czy Zamawiający dopuści trójnik Y bez portów?

35.3. Poz. 2 Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy do respiratora bez pułapki wodnej?

35.4. Poz. 4 Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy do respiratora ze złączką 22mmF wykonane z materiału PP?

Odpowiedź:

Ad. 35.1. Zamawiający dopuszcza

Ad. 35.2. Zamawiający dopuszcza

Ad. 35.3. Zamawiający dopuszcza

Ad. 35.4. Zamawiający dopuszcza

Pytanie 36

36.1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie z załącznika nr 1 (formularz ofertowo-cenowy) tabel cenowych dot. pakietów, których oferta nie dotyczy. Dzięki temu oferta będzie bardziej czytelna i objętościowo mniejsza.

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

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

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

36.5. Prosimy Zamawiającego o ujednoczenie kar umownych określonych w §3 ust. 1 pkt a) i b) wzoru umowy do wysokości 0,2% wartości nie zrealizowanego 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.

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

36.7. 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.

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

36.9. Prosimy o usunięcie ze wzoru umowy par. 7 lub modyfikację na następujący:

„Wykonawca odpowiedzialny jest za zawnione szkody poniesione przez Zamawiającego oraz osoby trzecie powstałe na skutek działań Wykonawcy powstałe podczas wykonywania niniejszej umowy. Wykonawca odpowiedzialny jest za wystąpienie incydentu medycznego na zasadach określonych w ustawie z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych”

Istniejący obecnie zapis umowy jest sprzeczny z aktualnie obowiązującymi przepisami w tym zakresie i jako taki musi zostać usunięty lub zmodyfikowany. Wykonawcy nie może być odpowiedzialny za wszelkie szkody spowodowane nieszczęśliwymi wypadkami lub zdarzeniami losowymi. Z treści obowiązującego zapisu wynika, iż Wykonawca odpowiedzialny jest również za zdarzenia nie związane z oferowanymi produktami medycznymi.

W kwestii odpowiedzialności za oferowane wyroby medyczne 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.

W przypadku przyjęcia proponowanego przez Zamawiającego zapisu za prawidłowy, za błędy np. wytwórcy pełną odpowiedzialność ponosiłby Wykonawca, co jest niedopuszczalne zarówno na tle ogólnych zasady 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:

Ad. 36.1. Zamawiający sugeruje, aby najpierw zapoznać się z zapisami SIWZ, a dopiero później zadawać pytania. Zamawiający zawarł taki zapis. Postępować zgodnie ze SIWZ.

Ad. 36.2. Postępować zgodnie ze SIWZ.

Ad. 36.3. Postępować zgodnie ze SIWZ.

Ad. 36.4. Postępować zgodnie ze SIWZ. Proszę zapoznać się z zapisami SIWZ odnośnie krótszego terminu.

Ad. 36.5. Jeśli Wykonawca dołoży wszelkich starań, aby dostawy były terminowe, nie musi obawiać się zastosowania kar umownych. Zamawiający przypomina, że dostawy będą realizowane na rzecz Szpitala, gdzie mamy do czynienia ze zdrowiem i życiem ludzkim. Postępować zgodnie ze SIWZ.

Ad. 36.6. Postępować zgodnie ze SIWZ.

Ad. 36.7. Postępować zgodnie ze SIWZ.

Ad. 36.8. Zamawiający miał to na myśli w zapisie Par. 1, ust. 21. Każdy nowo dostarczony produkt musi posiadać ulotkę w języku polskim z niezbędnymi informacjami. Nie ma zatem, w przypadku zamówień powtarzających się, potrzeby dołączania tych samych ulotek przy każdej kolejnej dostawie, chyba, że ulotki takie zaginę lub zostaną zniszczone, wówczas Zamawiający będzie oczekiwał dostawy nowych i zgłosi takie zapotrzebowanie. Postępować zgodnie ze SIWZ.

Ad. 36.9. Postępować zgodnie ze SIWZ.

Pytanie 37

Zestawienie parametrów technicznych Pakiet nr 33 poz. 19: Czy nie nastąpiła omyłka pisarska i wymagane parametry powinny dotyczyć pozycji 20?

Odpowiedź: TAK, nastąpiła omyłka pisarska. Wymagane parametry powinny dotyczyć poz. 20

Pytanie 38

Pakiet 33 pozycja 21: Czy Zamawiający dopuści polipropylenowe opakowania sterylizacyjne w kolorze zielonym lub niebieskim o gramaturze 47 g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 39

Pakiet 33 pozycja 21: Czy Zamawiający dopuści polipropylenowe opakowania sterylizacyjne w kolorze niebieskim o gramaturze 75 g/m² w opakowaniu zawierającym 80 arkuszy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem.

Pytanie 40

Pakiet 33 pozycja 28: Czy zamawiający dopuści preparat do konserwacji narzędzi w opakowaniu 250 ml z rozpylaczem/pompką?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 41

Pakiet 33 pozycja 9: Czy Zamawiający dopuści papier sterylizacyjny tylko w kolorze zielonym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza papier sterylizacyjny tylko w kolorze zielonym

Pytanie 42

Pakiet nr 5

Czy Zamawiający na zasadzie równoważności dopuści kaniule dożylnie o podanych poniżej parametrach zgodnie z normą EN ISO 10555-5

Pozycja nr 1 : G22 0,9x25mm, przepływ 36ml/min

Pozycja nr 2 : G20 1,1x32mm, przepływ 65ml/min

Pozycja nr 3 : G18 1,3x32mm/45mm, przepływ 95ml/min

Pozycja nr 4 : G17 1,5x54mm, przepływ 142ml/min

Pozycja nr 5 : G16 1,7x45mm, przepływ 200ml/min

W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o merytoryczne uzasadnienie swojej decyzji.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ. Zamawiający nie ma obowiązku uzasadniania swoich decyzji jeśli określił w SIWZ swoje zapotrzebowanie.

Pytanie 43

Pakiet nr 5

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga aby kaniule dożylnie posiadały cztery paski RTG jako optymalny widok w RTG czy wymaga mniejszą ilość pasków a tym samym gorszą jakość widoku w RTG czy też wymaga by kaniule posiadały min. 5 pasków RTG co pozwoli na bardzo dobrą wizualizację kaniuli w promieniach RTG.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 44

Pakiet nr 5

Czy Zamawiający wymaga specjalnie zaprojektowanej igły umożliwiającej natychmiastową wizualizację prawidłowości wkłucia już na poziomie cewnika? Ogranicza to konieczność powtarzania wkłuć w celu lokalizacji żyły, co zapewnia większy komfort dla pacjenta oraz personelu.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 45

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień

projektu przyszłej umowy dostawy w zakresie zapisów §3 ust. 1 pkt. a-c

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, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej części zamówienia**, licząc od dnia określonego na podstawie w § 1 ust. 4 pkt a) niniejszej umowy, z zastrzeżeniem, iż opóźnienie to nie może przekroczyć 7 dni kalendarzowych. 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.

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, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej części zamówienia** licząc od dnia określonego na podstawie § 1 ust. 4 pkt a) niniejszej umowy z zastrzeżeniem, iż opóźnienie to nie może przekroczyć 7 dni kalendarzowych. 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.

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 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 **10 % niezrealizowanej części** wartości brutto Produktów, których sprzedaż i dostawa jest przedmiotem niniejszej umowy.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ. Miarkowanie jest czynnością, którą Zamawiający może rozważyć w momencie konieczności zredukowania znacznej wysokości naliczonych kar umownych.

Pytanie 46

Pakiet 28, poz. 14-18

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z pakietu 28 pozycji 14-18 i utworzenie z nich osobnego pakietu w celu zaoferowania korzystnej oferty na ubrania operacyjne

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ. Zamawiający nie wydziela pakietów z pozycji.

Pytanie 47

Pakiet 30, poz.1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania fartuchów chirurgicznych wzmocnionych pełnobarierowych posiadających rękaw o specjalnym kroju typu reglan, $\frac{3}{4}$ rękawów wzmocniane dwuwarstwowym laminatem PE + PP o gramaturze 45g/m², zapinany przy szyi na rzep, długość dla rozmiaru L – 130cm, dla XL- 140cm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 48

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. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 49

Dot. pakietu nr 40:

Linia do pomiaru ciśnienia metodą krwawą, pojedyncza, z przetwornikiem i podwójną płuczką 3ml/h, wykonana z materiału apyrogennego i nietrombogenicznego; Stałe płukanie z szybkością 3ml/h przy 300mmHg, szybkie płukanie z szybkością > 70 ml/h. Częstotliwość własna przetwornika > 200 Hz. Biureta zabezpieczona filtrem. Długość linii ciśnieniowych 122 cm + 30 cm; dwa kraniki trójdrożne na linię (długość całkowita 152 cm); Linie kodowane kolorami w celu łatwej identyfikacji. Bezpinowe połączenie przetwornika z kablem interfejsowym; zatraskowe połączenie przetwornika z kablem zabezpieczone wodoszczelnym, przezroczystym kołnierzem; Wymienne żółte koreczki i kolorowe naklejki do oznaczenia linii. Produkt sterylny, jednorazowy, pakowany pojedynczo - koperta papier/folia. Linie infuzyjne spięte taśmami papierowymi w celu łatwego wypełnienia linii.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 50

Pakiet 30 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie fartucha wykonanego z włókniny SMMS o gramaturze 35 g/m², rękaw o kroju standardowym i długości w rozmiarze XL – 135 cm, pozostałe wymagania zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 51

Pakiet 30 , poz. 2

Prosimy o dopuszczenie fartuchów operacyjnych wykonanych z włókniny polipropylenowej

SMMS o gramaturze 35g/m² i o długości 135 cm w przypadku rozmiaru XL , spełniających pozostałe wymagania SIWZ.

Proponowana przez nas zmiana parametrów nie wpłynie z całą pewnością na walory użytkowe fartuchów oraz poziom bezpieczeństwa personelu i pacjenta a umożliwi złożenie oferty większej liczbie oferentów co wpłynie korzystnie na sytuację finansową szpitala. Oferowane przez nas fartuchy spełniają wszystkie wymagania normy PN-EN 13795 1-3, dotyczącej obłożeń chirurgicznych, fartuchów chirurgicznych i odzieży dla bloków operacyjnych stosowanych jako wyroby medyczne dla pacjentów, personelu medycznego i wyposażenia.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 52

PAKIET 26.

Ze względu na możliwość zaoferowania produktu najwyższej jakości od europejskiego producenta, zwracamy się z prośbą o dopuszczenie elektrod dzielonych REM z pętlą sprzężenia zwrotnego (co jest równoważnym rozwiązaniem do pierścienia ekwipotencjalnego wymaganego w SIWZ), pozostały opis parametrów zgodny z SIWZ, kompatybilnych z aparatami posiadanymi przez Zamawiającego i posiadające wszystkie certyfikaty kompatybilności i bezpieczeństwa użytkowania wystawione przez producenta elektrod, o powierzchni aktywnej. 107cm². Pragniemy podkreślić, że elektrody te są zakupywane w Europie w ilości ponad 5 MILIONÓW sztuk rocznie i cieszą się dużym uznaniem wśród Zespołów Operacyjnych - także w kilkudziesięciu szpitalach na terenie Polski. Dodatkowym atutem elektrod jest ich uniwersalność, tzn. mogą być stosowane zarówno u pacjentów dorosłych jak i dzieci.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytania 53

Pakiet nr 19

Czy Zamawiający w ramach poprawy konkurencyjności pozwoli złożyć oddzielną ofertę na pozycje 2, 9, 10, 13, 30 i dopuści:

53.1. Poz. 2

Papilotom jednorazowy o dł. noska 5mm, średnica końcówki dystalnej 1,67mm, średnica końcówki proksymalnej 2mm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

53.2. Poz. 9

Koszyk do ekstrakcji o długości 45mm, bez portu do podania kontrastu. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

53.3. Poz. 10

Koszyk do ekstrakcji o długości 55mm, bez portu do podania kontrastu. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

53.4. Poz.13

Stent samorozprężalny żółciowy posiada złote markery, zestaw do aplikacji o dł. 180cm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź:

Ad. 53.1. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 53.2. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 53.3. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 53.4. Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytania 54

Pakiet nr 19

Czy Zamawiający w ramach poprawy konkurencyjności pozwoli złożyć oddzielną ofertę na pozycje 3, 6, 7, 8, 9, 11, 12, 13 i dopuści:

54.1. Poz. 6

Pętla owalna do polipektomii o średnicy pętli 24mm, bez rotacji, rączka skalowana co 10mm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

54.2. Poz. 7

Pętla owalna do polipektomii z plecionego drutu, bez rotacji, rączka skalowana co 10mm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

54.3. Poz. 9

Pętla owalna do polipektomii bez rotacji, rączka skalowana co 10mm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

54.4. Poz. 13

Zestaw szczotek czyszczących zawierający szczotkę dwustronną do czyszczenia kanału endoskopu o średnicy szczotek 5-7mm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź:

Ad. 54.1. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 54.2. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 54.3. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 54.4. Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 55

PAKIET NR 31

Poz. nr 1 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania Zestawu jałowego do wklucia lędźwiowego o następującym składzie:

- 1 x serweta włókninowa 75 cm x 90 cm
- 1 x serweta włókninowa 75 cm x 90 cm, z otworem i przylepną krawędzią boczną
- 1 x kleszczyki plastikowe typu Kocher, 14 cm
- 1 x strzykawka typu Luer Lock 5 ml
- 1 x igła 18G x 1 1/2
- 1 x igła 21G x 1 1/2
- 6 x tupfer z gazy wielkości śliwki
- 1 x opatrunek Cosmopor E 7,2 x 5 cm

Opakowanie: Tacka typu blister z 3 wgłębieniami na płyny, może posłużyć jako pojemnik na odpadki.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 56

PAKIET NR 31

Poz. nr 2 – czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania Zestawu do wkłucia centralnego o następującym składzie:

- 6 x kompresy z gazy bawełnianej 7,5 cm x 7,5 cm
- 4 x tampony z gazy bawełnianej wielkości śliwki
- 1 x kleszczyki plastikowe typu Kocher 14 cm
- 1 x pęseta plastikowa anatomiczna 12,5 cm
- 1 x serweta włókninowa, nieprzylepna 45 cm x 75 cm
- 1 x serweta włókninowa, 45 cm x 75 cm z regulacją otworu (serweta składa się z 2 oddzielnych części), otwór przylepny
- 1 x strzykawka Luer 10 ml, (zapakowana)
- 1 x igła 1,2 mm x 40 mm, 18G x 11/2 , różowa (zapakowana)
- 1 x igła 0,8 mm x 40 mm, 21G x 11/2 , zielona (zapakowana)
- 1 x ostrze - skalpel 6,5 cm (zapakowane)
- 1 x igłotrzymacz typu Derf 13 cm
- 1 x opatrunek transparentny z folii poliuretanowej Hydrofilm 10 cm x 15 cm, (zapakowany)

Opakowanie: Tacka typu blister z 2 wgłębieniami na płyny, może posłużyć jako pojemnik na odpadki.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytania 57

Dotyczy Pakietu 33 poz.1-8:

57. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie rękawów papierowo-foliowych (poz.1-8) oraz utworzenie odrębnego pakietu? Podzielenie pakietu umożliwiłoby większej ilości oferentom złożenie ofert atrakcyjnych pod względem ceny, walorów funkcjonalno-użytkowych oraz jakości. Umożliwienie złożenia ofert różnym firmom pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z SIWZ i najkorzystniejszej cenowo.

57.2. Czy Zamawiający dopuści do oceny rękawy papierowo-foliowe, spełniające wymagania SIWZ, zgrzewalne w temperaturze 180-220°C?

57.3. Czy Zamawiający dopuści do oceny rękawy papierowo-foliowe, spełniające wymagania SIWZ, posiadające folię 6-warstwową łącznie z warstwą kleju? Norma PN EN 868-5 wymaga, aby folia składała się z min. 2 warstw.

57.4. Czy Zamawiający dopuści do oceny rękawy papierowo-foliowe, spełniające wymagania SIWZ, o wytrzymałości folii na rozdarcie w obu kierunkach nie mniejszej niż 250 mN?

57.5. Czy Zamawiający wymaga zgodnie z pkt.4.6 normy PN EN 868-5, aby na każdym rękawie papierowo-foliowym umieszczona była nazwa wytwórcy?

57.6. Czy Zamawiający wymaga, aby rękawy papierowo-foliowe posiadały potwierdzenie o zgodności z normami PN EN 868 – 3 i 5 oraz EN ISO 11607 – 1, 2 wydane przez Niezależną Jednostkę Notyfikującą?

Odpowiedź:

Ad. 57.1. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 57.2. Zamawiający dopuszcza

Ad. 57.3. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 57.4. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 57.5. Zamawiający wymaga zgodnie z normą nazwę wytwórcy

Ad. 57.6. Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytania 58

Dotyczy Pakietu 35:

58.1. Czy Zamawiający wymaga, aby oferowane mydło w poz. 1 spełniało wymogi normy EN 1499 „Higieniczne mycie rąk”?

58.2. Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający wymaga by oferowane preparaty były bez zawartości substancji konserwujących, z uwagi na fakt, iż dodatek takowych substancji do preparatów stosowanych bezpośrednio na skórę rąk personelu szpitalnego (kilka do kilkunastu razy dziennie) powoduje realne zagrożenie wystąpienia dolegliwych skutków ubocznych, np. reakcje alergiczne?

Odpowiedź:

Ad. 58.1. Zamawiający wymaga, aby oferowane mydło spełniało wymogi EN 1499 „Higieniczne Mycie Rąk”

Ad. 58.2. Zamawiający wymaga aby oferowane preparaty były bez zawartości substancji konserwujących.

Pytanie 59

Zadanie nr 11

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie z pakietu nr 11 pozycji 3, 4, 8, 9 co pozwoli Zamawiającemu uzyskać oferty na wysokiej jakości sprzęt medyczny w bardzo konkurencyjnych cenach.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 60

Dotyczy pakietu nr 33, pozycja 24-25

Upzejmie prosimy o wydzielenie wymienionych pozycji do oddzielnego Pakietu. Asortyment stanowi element systemu dokumentacji. Umożliwi to złożenie konkurencyjnej cenowo oferty i zapewni udział w Pakiecie innym oferentom.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela pakietów z pozycji. Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 61

Dotyczy Par. 3, ust. 1.c

Upzejmie prosimy o zmianę dotychczasowego zapisu na: „...15% wartości niezrealizowanej części przedmiotu niniejszej umowy”

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytania 62

Pakiet 2

62. 1. Pozycja 3 - 5

Czy Zamawiający oczekuje, aby zaoferowane strzykawki trzyczęściowe do pomp w celu pełnej kompatybilności z pompami infuzyjnymi i bezawaryjnej podaży leku były wymienione w instrukcji użytkowania pomp infuzyjnych?

62. 2. Pozycja 4,5,6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki o pojemności 50-60 ml.

62.3. Pozycja 11

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki pakowanej po 80 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Odpowiedź:

Ad. 62.1. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 62.2. Zamawiający dopuszcza

Ad. 62.3. Zamawiający dopuszcza po odpowiednim przeliczeniu

Pytania 63

Pakiet 3

63.1. Pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły do iniekcji o rozmiarach 0,45 mmx13mm

63.2. Pozycja 10

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły tępej 1,2 x 40 z otworem centralnym.

63.3. Pozycja 15

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zamkniętego systemu dostępu naczyniowego, przezroczystego – w pełni przeziernego bezigłowy luer i luer lok z jednoelementową, przezierną, silikonową podzielną membraną z zewnętrznym, wywiniętym kołnierzem, zewnętrźnie osadzoną na poliwęglanowym przezroczystym konektorze, bez mechanicznych części wewnętrznych, z prostym, w pełni widocznym torem przepływu o min. przepływie 525ml/min (+- 25 m). zgodnym z wymaganiami normy 10555-5, 10555-3. o przestrzeni martwej, wynoszącej maksymalnie 0,10 ml. Czas podłączenia u pacjenta do 7 dni lub 100 aktywacji. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami

oraz lekami chemioterapeutycznymi, zgodnie z międzynarodowymi standardami. Skuteczności obniżenia ryzyka wystąpienia zakażeń odcewnikowych oferowanego produktu potwierdzonej badaniami klinicznymi.

63.4. Pozycja 16

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie aparatu do pobierania i wstrzykiwania leków z filtrem 0,2 µm

Odpowiedź:

Ad. 63.1. Zamawiający dopuszcza

Ad. 63.2. Zamawiający dopuszcza

Ad. 63.3. Zamawiający dopuszcza

Ad. 63.4. Zamawiający dopuszcza

Pytania 64

Pakiet 5

64.1. 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).

64.2. 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.

64.3. 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.

64.4. 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.

64.5. 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.

64.6. 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

64.5. 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:

Ad. 64.1. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 64.2. Zamawiający dopuszcza

Ad. 64.3. Zamawiający dopuszcza

Ad. 64.4. Zamawiający dopuszcza

Ad. 64.5. Zamawiający dopuszcza

Pytanie 65

65.1. Pakiet 8 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?

65.2. Pakiet 8 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.

65.3. Pakiet 8 poz. 8

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy zgłębnik ma posiadać długość 100 cm?

65.4. Pakiet 8 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:

Ad. 65.1. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 65.2. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 65.3. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 65.4. Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytania 66

Pakiet 9

66.1. 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 z bezigłowym portem do pobierania próbek.

66.2. 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?

66.3. 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?

66.4. Pozycja 4 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie worków na mocz dla dzieci pakowanych w rękaw foliowy , pozostałe parametry zgodne z siwz.

66.5. Pozycja 6 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie Opaski do identyfikacji o dł. 25 cm

Odpowiedź:

Ad. 66.1. Zamawiający dopuszcza

Ad. 66.2. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 66.3. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 66.4. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 66.5. Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytania 67

Pakiet 11

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

67.2. Pozycja 2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie klinicznie równoważnego rozwiązania: sterylny 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.

67.3. 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.

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

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

67.6. 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.

67.7. Pozycja 9 Prosimy o dopuszczenie niezłamującego drenu o przekroju standardowym.

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

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

67.10. Pozycja 13 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.

67.11. 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 wklonowaniem 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.

67.12. Pozycja 13 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.

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

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

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

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

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

67.18. 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?

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

Odpowiedź:

Ad. 67.1. Zamawiający dopuszcza

- Ad. 67.2. Postępować zgodnie ze SIWZ**
- Ad. 67.3. Zamawiający dopuszcza**
- Ad. 67.4. Postępować zgodnie ze SIWZ**
- Ad. 67.5. Postępować zgodnie ze SIWZ**
- Ad. 67.6. Postępować zgodnie ze SIWZ**
- Ad. 67.7. Postępować zgodnie ze SIWZ**
- Ad. 67.8. Postępować zgodnie ze SIWZ**
- Ad. 67.9. Postępować zgodnie ze SIWZ**
- Ad. 67.10. Postępować zgodnie ze SIWZ**
- Ad. 67.11. Postępować zgodnie ze SIWZ**
- Ad. 67.12. Postępować zgodnie ze SIWZ**
- Ad. 67.13. Postępować zgodnie ze SIWZ**
- Ad. 67.14. Postępować zgodnie ze SIWZ**
- Ad. 67.15. Postępować zgodnie ze SIWZ**
- Ad. 67.16. Postępować zgodnie ze SIWZ**
- Ad. 67.17. Postępować zgodnie ze SIWZ**
- Ad. 67.18. Postępować zgodnie ze SIWZ**
- Ad. 67.19. Postępować zgodnie ze SIWZ**

Pytanie 68

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 69

Pytanie dot. zapisów SIWZ pkt. 6, ppkt. 3d Czy Zamawiający odstąpi od wymogu załączenia do oferty dokumentów potwierdzających dopuszczenie do obrotu i stosowania dla zaoferowanego przedmiotu zamówienia i zastąpi w/w dokumenty oświadczeniem o ich posiadaniu i udostępnieniu ich Zamawiającemu na każde żądanie?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 70

Pakiet 1, poz. 3 Czy Zamawiający wydzielili w/w pozycję do oddzielnego zadania co umożliwi nam złożenie ważnej i konkurencyjnej oferty?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 71

Pakiet 3, poz. 11 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?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza igłę do biopsji regulowaną w zakresie 5-30/43mm

Pytanie 72

Pakiet 3, poz. 15 Czy Zamawiający dopuści bezigłowy port dostępu dożylnego całkowicie przezroczysty z możliwością użycia przez 7 dni lub 100 aktywacji, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 73

Pakiet 3, poz. 15 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?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 74

Pakiet 3, poz. 16 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?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 75

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 76

Pakiet 7, poz. 4 Czy Zamawiający wrazi zgodę na zaoferowanie pojemników histopatologicznych o pojemności 2300 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytania 77

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

77.2. Pakiet 7, poz. 13 Czy Zamawiający wrazi zgodę na zaferowanie miski nerkowej o dł. 28cm?

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

77.4. Pakiet 7, poz. 27, 28 Czy Zamawiający wrazi zgodę na zaferowanie szyn typu Zimmera z wyściółką z pianki polietylenowej?

77.5. Pakiet 7, poz. 29 Czy Zamawiający wrazi zgodę na zaferowanie szyn typu Kramera 600x70mm?

77.6. Pakiet 7, poz. 30 Czy Zamawiający wrazi zgodę na zaferowanie szyn typu Kramera 1000x70mm lub 1000x100mm?

77.7. Pakiet 7, poz. 31 Czy Zamawiający wrazi zgodę na zaferowanie szyn typu Kramera 1500x100mm?

Odpowiedź:

Ad. 77.1. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 77.2. Zamawiający dopuszcza

Ad. 77.3. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 77.4. Zamawiający dopuszcza

Ad. 77.5. Zamawiający dopuszcza

Ad. 77.6. Zamawiający dopuszcza szynę 1000x100mm

Ad. 77.7. Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytania 78

78.1. Pakiet 8, poz. 4 Czy Zamawiający dopuści dreny Kehra wykonane z silikonu z ramionami w rozmiarze 450x180mm? Oczekiwane dreny nie są już produkowane.

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

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

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

Odpowiedź:

Ad. 78.1. Zamawiający dopuszcza

Ad. 78.2. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 78.3. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 78.4. Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 79

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

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

Odpowiedź:

Ad. 79.1. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 79.2. Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 80

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

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 81

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

Pytania 82

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

82.2. 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.

82.3. Pakiet 28, poz. 6 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.

82.4. Pakiet 28, poz. 7 Czy Zamawiający dopuści podkład o gramaturze 25g/m², pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

82.5. Pakiet 28, poz. 8 Czy Zamawiający dopuści podkład o gramaturze 25g/m², pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

82.6. Pakiet 28, poz.10 Czy Zamawiający dopuści podkład o gramaturze 17g/m², pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

82.7. Pakiet 28, poz. 11 Czy Zamawiający dopuści podkład o gramaturze 25g/m², pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

82.8. Pakiet 28, poz. 12 Czy Zamawiający dopuści podkład z perforacją co 38 cm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

82.9. Pakiet 28, poz. 14-18 Czy Zamawiający dopuści ubrania w rozmiarach od S-XXL odpowiednio do poz.:

Poz. 14-rozm. S

Poz. 15-rozm. M

Poz. 16-rozm. L

Poz. 17-rozm. XL

Poz. 18-rozm. XXL

82.10. Pakiet 28, poz. 18 W przypadku negatywnej odpowiedzi na powyższe pytanie Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycję do oddzielnego pakietu co umożliwi nam złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty?

82.11. Pakiet 28, poz. 20 Czy Zamawiający dopuści jednorazowy komplet pościeli z prześcieradłem w rozmiarze 210 x 150 cm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

82.12. Pakiet 28, poz. 22 Czy Zamawiający dopuści osłonę na przewody w rozmiarze 200 x 16 cm?

82.13. Pakiet 28, poz. 23 Czy Zamawiający dopuści spodenki jednorazowe krótkie w rozmiarze uniwersalnym spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

82.14. Pakiet 28, poz. 24 Czy Zamawiający dopuści myjki w rozmiarze 12 x 20 cm spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź:

Ad. 82.1. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 82.2. Zamawiający dopuszcza

Ad. 82.3. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 82.4. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 82.5. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 82.6. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 82.7. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 82.8. Zamawiający dopuszcza

Ad. 82.9. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 82.10. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 82.11. Zamawiający dopuszcza

Ad. 82.12. Zamawiający dopuszcza

Ad. 82.13. Zamawiający dopuszcza

Ad. 82.14. Zamawiający dopuszcza

Pytania 83

83.1. Pakiet 30, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści fartuch z włókniny SMS, z rękawem o kroju prostym i zapięciem przy szyi na rzep, długość L-128cm, XL-138cm, XXL dł. 157 cm (rozmiar do wyboru Zamawiającego), pozostałe wymagania zgodne z siwz?

83.2. Pakiet 30, poz. 2 Czy Zamawiający dopuści fartuch z włókniny SMS, z zapięciem przy szyi na rzep, długość L-128cm, XL-138cm, XXL dł. 157 cm (rozmiar do wyboru Zamawiającego), pozostałe wymagania zgodne z siwz?

Odpowiedź:

Ad. 83.1. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 83.2. Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytania 84

84.1. Pakiet 31, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści jałowy zestaw do wkłucia lędźwiowego w opakowaniu papier – folia +dodatkowy pojemnik?

84.2. Pakiet 31, poz. 2 Czy Zamawiający dopuści jałowy zestaw do wkłucia centralnego w opakowaniu typu papier – folia +dodatkowy pojemnik?

Odpowiedź:

Ad. 84.1. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 84.2. Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytania 85

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

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

Odpowiedź:

Ad. 85.1. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 85.2. Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 86

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.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytania 87

Pytania do Pakietu nr 33. pozycja od 1 do 8:

87.1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie rękawów papierowo-foliowych z sześciowarstwową folią, co jest zgodne z normą PN EN 868-5, a pozwoli na złożenie konkurencyjnej cenowo oferty?

87.2. Czy Zamawiający wymaga, aby na rękawach znajdowała się informacja o kolorze wskaźników przed i po sterylizacji w języku polskim? Takie rozwiązanie minimalizuje pomyłkę interpretacyjną podczas odczytywania wyników testu?

87.3. Czy w celu wykluczenia wielokrotnego użycia opakowań Zamawiający wymaga, aby na rękawach umieszczony był piktogram przekreślonej liczby 2, który informuje o tym, iż zaoferowane opakowanie jest jednorazowego użytku?

Odpowiedź:

Ad. 87.1. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 87.2. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 87.3. Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 88

Pytanie do Pakietu nr 33 pozycja 9,10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie papieru krepowanego, gdzie parametr rozciągania na liniowego na mokro w kierunku walcowania wynosi 0,8 kN/m, a w kierunku poprzecznym 0,5 kN/m co nieznacznie odbiega od wymogu zamawiającego, a spełnia normy przytoczone przez zamawiającego, pozwoli to na złożenie korzystnej oferty cenowej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 89

Pytanie do pakietu nr 33 pozycja 12

Czy Zamawiający wymaga wkładek o gramaturze 110 g/m²? Taka gramatura pozwala na dokładniejszą absorpcję wody.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 90

Pytanie do Pakietu nr 33 pozycja 28

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydzielenie z pakietu nr 33 poz. 28 do odrębnego zadania, gdyż obecny zapis preferuje wyłącznie jednego producenta i uniemożliwia innym wykonawcom złożenie atrakcyjnej cenowo oferty.

Zgoda Zamawiającego podniesie konkurencyjność postępowania i pozwoli innym na zaoferowane atrakcyjnych cenowo i wysokich jakościowo produktów.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 91

Pytanie do Pakietu nr 33 pozycja 13-19

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty na rękawy typu Tyvek o długości 70 mb o odpowiednim przeliczeniem, co pozwala na optymalizację zamówień i niższe koszty magazynowania?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem

Pytanie 92

Pytanie do Pakietu nr 33 pozycja 17

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty na rękawy typu Tyvek szerokości 200 mm?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 93

Pytanie do Pakietu nr 33 pozycja 13-27

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o podział pakietu, tzn. wydzielenie poz. 13-27 do odrębnego zadania „materiały do sterylizacji plazmowej”, co znaczenie poniesie konkurencyjność postępowania i pozwoli na złożenie oferty większej liczbie wykonawców.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ