



**SZPITALA
TCZEWSKIE SA**

OGŁOSZENIE

Odpowiedzi do zapytań, do postępowania 06/PN/2012 - uaktualnienie

Dostawa artykułów i sprzętu medycznego jednorazowego i wielorazowego użytku

Z dnia: 05-03-2012r.

Nazwa (firma) Zamawiającego

**NIEPUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ
SZPITAL POWIATOWY W TCZEWIE
SZPITALA TCZEWSKIE SPÓŁKA AKCYJNA
(dawniej Tczewskie Centrum Zdrowia Sp. z o.o.)**

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 21

Czy Zamawiający wymaga aby na każdym wkładzie znajdowała się fabrycznie nadrukowana data ważności co jest uwarunkowane datą skuteczności i przydatności filtra antybakteryjnego i hydrofobowego we wkładzie?

Odpowiedź: postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 2

Pakiet 21

Czy Zamawiający wymaga aby w pokrywie wkładu znajdowały się tylko dwa króćce (pacjent, próżnia) , o różnej średnicy co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów?

Odpowiedź: postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 3

Pakiet 13 Maska nadkrtaniowa

Prosimy o dopuszczenie maski nadkrtaniowej (krtaniowej) posiadającej:

- odpowiednio ukształtowany powietrzny **mankiet** uszczelniający, niewymagający stosowania blokad nagłośni, który po wypełnieniu odpowiednią porcją powietrza dobrze uszczelnia wejście do krtani wywierając jednocześnie równomierny i kontrolowany nacisk na krtani i okoliczne struktury, wyposażony w zabezpieczenie zabiegające wywijaniu się podczas zakładania maski,
- **rurkę** bez wbudowanego kanału żołądkowego, wygiętą zgodnie z budową anatomiczną gardła, wyposażoną w wyraźnie wyczuwalny spłaszczony w przekroju bloker zgryzu,
- niezbędne informacje umieszczone są na produkcie, tj. rozmiar, zakres wagowy, wskaźnik ułożenia siekaczy, rozmiary 1,2,3,4,5

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 4

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

Odpowiedź: postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 5

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 6

Prosimy Zamawiającego o dodanie do §1 ust. 5 wzoru umowy zastrzeżenia, że zamówienia nie zostaną zredukowane o więcej niż 20% ogólnej wartości umowy.

Odpowiedź: postępowanie zgodnie ze SIWZ

Pytanie 7

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

Odpowiedź: postępowanie zgodnie ze SIWZ

Pytanie 8

Prosimy Zamawiającego o modyfikację §3 ust. 4 pkt a) wzoru umowy w następujący sposób: „w trzecim przypadku zwłoki w dostawie produktów ponad 5 dni roboczych od terminów określonych w niniejszej umowie”

Odpowiedź: postępowanie zgodnie ze SIWZ

Pytanie 9

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

Odpowiedź: postępowanie zgodnie ze SIWZ

Pytanie 10

Czy Zamawiający w Zadaniu nr 5 dopuści cienkościenną kaniulę dożylną wykonaną z biokompatybilnego poliuretanu typu PUR z portem bocznym, działającym w bezpiecznym systemie zatraskowym typu "klik", posiadającą filtr antybakteryjny hydrofobowy zapobiegający zwrotnemu wypływowi krwi w trakcie zakładania kaniuli, nie wywołującą odczynu zapalnego, pakowaną w trwałe, bezpieczne opakowanie typu blister pack (folia plus wzmocniony papier klasy medycznej), o charakterystyce przedstawionej w poniższej tabeli i załączonych materiałach?

Kolor	Gauge	Długość w mm	Średnica zewnętrzna	Średnica wewnętrzna	Przepływ w ml/min
Żółty	24	19	0,74	0,55	29
Niebieski	22	25	0,90	0,65	42
Różowy	20	32	1,00	0,75	59
Zielony	18	32	1,30	0,95	103
Zielony	18	45	1,30	0,95	96
Biały	17	45	1,50	1,15	155
Szary	16	45	1,75	1,35	225
Pomarańczowy	14	45	2,00	1,55	290

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 11

Pakiet nr 1, poz. 1-3

Czy zamawiający odstąpi od zapisu „bez zawartości ftalanów” mając na uwadze stanowisko Ministra Zdrowia w sprawie zastosowania polichloru winylu w produkcji wyrobów medycznych :

„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 ograniczenia stosowania takich wyrobów” – pismo do wglądu na stronie internetowej Ministerstwa Zdrowia. Pragniemy także poinformować, że informacją potwierdzającą bezpieczeństwo wyrobu medycznego są dokumenty tj. certyfikat CE, deklaracja zgodności. Przepisy nakładają obowiązek znakowania takich przyrządów. Odstąpienie od wymogu „bez zawartości ftalanów” pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie znacznie korzystniejszej oferty.

Odpowiedź: postępowanie zgodnie ze SIWZ

Pytanie 12

Pakiet nr 2, poz. 3

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania strzykawek z logiem producenta na cylindrze oraz kontrastującym tłokiem?

Odpowiedź: postępowanie zgodnie ze SIWZ

Pytanie 13

Pakiet nr 2, poz. 10

Czy Zamawiający wrazi zgodę na zaoferowanie strzykawek w opakowaniach a'50szt. z przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: postępowanie zgodnie ze SIWZ

Pytanie 14

Pakiet nr 3, poz. 12-15

Czy Zamawiający wrazi zgodę na zaoferowanie igieł typu motylek z końcówką Luer? W przypadku negatywnej odpowiedzi proszę o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź: postępowanie zgodnie ze SIWZ

Pytanie 15

Pakiet nr 5, poz. 1-5

Czy Zamawiający wrazi zgodę na zaferowanie kaniul posiadających filtr hydrofobowy, który spełnia identyczną funkcję, jak zastawka antyzwrotna, tzn. umożliwi odpowietrzenie kaniuli po nakłuciu żyły oraz zabezpiecza przed wypływem krwi.

Odpowiedź: postępowanie zgodnie ze SIWZ

Pytanie 16

Pakiet nr 5, poz. 1-5

Czy Zamawiający wrazi zgodę na zaferowanie kaniul posiadających badania na biokompatybilność materiałów z których zostały wykonane z jednostki niezależnej od producenta?

Odpowiedź: postępowanie zgodnie ze SIWZ

Pytanie 17

Pakiet nr 5, poz. 1

Czy Zamawiający wrazi zgodę na zaferowanie kaniuli o rozmiarze 22G 0,9x25mm oraz przepływie 36ml/min.?

Odpowiedź: postępowanie zgodnie ze SIWZ

Pytanie 18

Pakiet nr 5, poz. 2

Czy Zamawiający wrazi zgodę na zaferowanie kaniuli o rozmiarze 20G 1,1x32mm oraz przepływie 65ml/min.?

Odpowiedź: postępowanie zgodnie ze SIWZ

Pytanie 19

Pakiet nr 5, poz. 3

Czy Zamawiający wrazi zgodę na zaferowanie kaniuli o rozmiarze 18G 1,3x45mm oraz przepływie 95ml/min.?

Odpowiedź: postępowanie zgodnie ze SIWZ

Pytanie 20

Pakiet nr 5, poz. 4

Czy Zamawiający wrazi zgodę na zaferowanie kaniuli przepływie 142ml/min.?

Odpowiedź: postępowanie zgodnie ze SIWZ

Pytanie 21

Pakiet nr 5, poz. 5

Czy Zamawiający wrazi zgodę na zaferowanie kaniuli przepływie 200ml/min.?

Odpowiedź: postępowanie zgodnie ze SIWZ

Pytanie 22

Pakiet nr 6, poz. 1-3

Czy Zamawiający wrazi zgodę na zaferowanie cewników do odsysania z dwoma otworami bocznymi, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza cewnik do odsysania z otworem centralnym i dwoma otworami bocznymi

Pytanie 23

Pakiet nr 7, poz. 18

Czy Zamawiający wrazi zgodę na zaferowanie folii ratowniczej w rozmiarze 240x160cm?

Odpowiedź: postępowanie zgodnie ze SIWZ – Zamawiający w SIWZ wymaga minimum 210 x 160 cm

Pytanie 24

Pakiet nr 15

Czy Zamawiający dopuszcza zaferowanie zestawów do krótkotrwałego dostępu naczyniowego w rozmiarach 10Fr i 12 Fr w dł. 150mm, 170mm i 200mm, reszta parametrów bez zmian?

Odpowiedź: postępowanie zgodnie ze SIWZ

Pytanie 25

Pakiet nr 15

Czy Zamawiający dopuszcza zaferowanie zestawów do krótkotrwałego dostępu naczyniowego w rozmiarze 13Fr w dł. 150mm, 170mm i 200mm, reszta parametrów bez zmian?

Odpowiedź: postępowanie zgodnie ze SIWZ

Pytanie 26

Pakiet nr 2, poz. 4

Czy Zamawiający w pakiecie 2 poz. 4 wyrazi zgodę na wykreślenie sformułowania dotyczącego opisu umieszczonego na cylindrze strzykawki „i typem strzykawki”, gdyż spowoduje to zwiększenie konkurencyjności i pozwoli na wybór oferty najkorzystniejszej cenowo?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 27

Pakiet nr 7, poz. 18

Czy Zamawiający w Pakiecie 7 poz. 18 dopuści folie ratowniczą przeciwwstrząsowej o wymiarach 240 x 160?

Odpowiedź: postępowanie zgodnie ze SIWZ – Zamawiający w SIWZ wymaga minimum 210 x 160 cm

Pytanie 27

Dot. Pakietu 15

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 15 poz. 1 cewniki do dializ krótkotrwałych o średnicy 11,5 i 13,5F oraz o długościach 13,5/16/19,5/24 cm?

W poz. 2 cewniki o długości 13/16/20/24 cm i pozostałych parametrach bez zmian?

Odpowiedź: postępowanie zgodnie ze SIWZ

Pytanie 28

Zwracamy się zapytaniem, czy w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji Zamawiający wydzieli z **Pakietu 1 pozycje 1 i 2** zawierające przyrządy do przetaczania płynów infuzyjnych i przyrządy do przetaczania krwi w jeden osobny pakiet producencki (np. Pakiet 1a) i umożliwi składanie ofert wyłącznie na ten asortyment, a w razie odmowy umożliwi złożenie oferty na poszczególne pozycje w obrębie tego zadania.

Na rynku polskim istnieją firmy, które produkują wspomniany asortyment nie produkując jednocześnie pozostałych produktów zawartych w zadaniu. Firmy te jako specjalizujące się w określonych produktach oferują bardzo konkurencyjne ceny. 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 29

dotyczy pakietu 11:

Czy Zamawiający dopuści czapeczki jednorazowego użytku wykonane w 95% z bawełny i w 5% z elastanu, z układem mocowania przyłącza z adapterem w 6 rozmiarach?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 30

Dotyczy zapisów umowy § 1 ust. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie okresu realizacji zamówienia z 72 h na 5 dni roboczych od dnia złożenia zamówienia przez Zamawiającego; zamówienie telefonicznie, faxem lub za pośrednictwem poczty elektronicznej?

Odpowiedź: postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 31

Dotyczy zapisów umowy § 1 ust. 5

Czy Zamawiający może określić procent ewentualnego odstąpienia od umowy?

Odpowiedź: postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 32

Dotyczy zapisów umowy § 1 ust. 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie istniejącego zapisu na następujący:

„Wykonawca oświadcza, że udziela Zamawiającemu gwarancji jakości na dostarczone Produkty w okresie równym terminowi ważności Produktów, o którym mowa w ust. 10 niniejszego paragrafu, z zastrzeżeniem do pierwszego użycia dla produktów jednorazowego użytku”

Odpowiedź: postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 33

Dotyczy zapisów umowy § 1 ust. 13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie istniejącego zapisu na następujący:

„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 2 dni roboczych od dnia uznania reklamacji za zasadną przez Wykonawcę”

Odpowiedź: postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 34**Dotyczy zapisów umowy § 1 ust. 21**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie ulotek w języku polskim oferowanego sprzętu medycznego, zawierających niezbędne informacje dla bezpośredniego użytkownika wraz z pierwszą dostawą?

Odpowiedź: postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 35**Dotyczy zapisów umowy § 4a)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„gdy opóźnienie w dostawie Produktów będzie przekraczać 7 dni roboczych od dnia określonego na podstawie § 1 ust. 3 pkt. a) niniejszej umowy, pomimo wcześniejszego wezwania do realizacji umowy”

Odpowiedź: postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 36**Dotyczy zapisów umowy § 4b)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„trzykrotnego opóźnienia dostaw zamówionych Produktów w stosunku do terminu określonego na podstawie § 1 ust. 3 pkt a) niniejszej umowy mimo dodatkowych wezwań do realizacji zamówienia”

Odpowiedź: postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 37**Dotyczy zapisów umowy § 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie następującego zapisu:

„Wykonawca ma prawo potrącać wymagalne odsetki ustawowe z uiszczonych przez Zamawiającego należności (jeżeli płatność nastąpiła po terminie wskazanym w § 4 ust. 1 za dostarczony towar. Wykonawca poinformuje o wartości naliczonych odsetek wystawiając odpowiednią notę obciążeniową. Zamawiający zostanie wezwany do uregulowania płatności w wysokości równej skalkulowanemu potrąceniu”.

Odpowiedź: postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 38**Dotyczy zapisów umowy § 4**

Prosimy o dodanie następującego zapisu:

„Wykonawca ma prawo do wstrzymania realizacji kolejnych zamówień w przypadku zwłoki w płatnościach (należności wymaganych) powyżej 14 dni od terminu płatności/ wymagalności wskazanego na fakturze”

Odpowiedź: postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 39**Dotyczy zapisów umowy § 3 ust. 1a)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej z 5 % na 1%?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie 40**Dotyczy zapisów umowy § 5 ust. 1b)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej z 10% na 5%?

Odpowiedź: § 5 ust. 1b) - nie ma ustępu 1b) w paragrafie 5.

Pytanie 41**Dotyczy zapisów umowy § 5 ust. 1c)**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej z 15% na 5%?

Odpowiedź: § 5 ust. 1c) - nie ma ustępu 1c) w paragrafie 5.

Pytanie 42

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

Odpowiedź: Zamawiający jest Spółką prawa handlowego o czym świadczą oznaczenia S.A. (Spółka Akcyjna). Wobec Zamawiającego nie wszczęto likwidacji.

Pytanie 43**Dotyczy Załącznika nr 5 „Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia”, pakiet 17**

Czy Zamawiający w pakiecie 17, poz. 21 pozwoli zaoferować ustnik jednorazowy, niesterylny przy zachowaniu pozostałych parametrów technicznych?

Odpowiedź: postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 44**Dotyczy Załącznika nr 5 „Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia”, pakiet 18**

Czy Zamawiający w pakiecie 18, poz. 1 pozwoli zaoferować szczypce biopsyjne o średnicy przewodu prowadzącego 2,3mm i rozwarciu kleszczy ok. 7mm i długości 230cm przy zachowaniu wszystkich pozostałych parametrów technicznych?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 45**Dotyczy Załącznika nr 5 „Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia”, pakiet 18**

Czy Zamawiający w pakiecie 18, poz. 2 pozwoli zaoferować szczypce biopsyjne o średnicy przewodu prowadzącego 2,3mm i rozwarciu kleszczy ok. 7mm i długości 160cm przy zachowaniu wszystkich pozostałych parametrów technicznych?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 46**Dotyczy Załącznika nr 5 „Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia”, pakiet 18**

Czy Zamawiający w pakiecie 18, poz. 3 pozwoli zaoferować pętlę do polipektomii o średnicy korpusu 2,3mm o średnicy plecionego drutu ok. 0,41mm?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 47**Dotyczy Załącznika nr 5 „Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia”, pakiet 18**

Czy Zamawiający w pakiecie 18, poz. 4 pozwoli zaoferować pętlę do polipektomii asymetryczną o średnicy korpusu 2,3mm, średnica pętli 15mm o średnicy plecionego drutu ok. 0,41mm?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 48**Dotyczy Załącznika nr 5 „Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia”, pakiet 18**

Czy Zamawiający w pakiecie 18, poz. 3 oraz 4 pozwoli zaoferować po 10 pętli wraz z rączkami w każdej z pozycji, co będzie odpowiadać ilości pętli w SIWZ po przeliczeniu?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 49**Dotyczy Załącznika nr 5 „Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia”, pakiet 18**

Czy Zamawiający w pakiecie 18, poz. 5 pozwoli zaoferować jednorazową pętlę do polipektomii owalną o średnicy korpusu 2,3mm, średnica pętli 15mm o średnicy plecionego drutu ok. 0,41mm, bez skalowanej rękojeści, ale z funkcją płynnej rotacji przy zachowaniu wszystkich pozostałych parametrów?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 50**Dotyczy Załącznika nr 5 „Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia”, pakiet 18**

Czy Zamawiający w pakiecie 18, poz. 6 pozwoli zaoferować jednorazową pętlę do polipektomii owalną o średnicy korpusu 2,3mm, o średnicy plecionego drutu ok. 0,41mm, bez skalowanej rękojeści, ale z funkcją płynnej rotacji przy zachowaniu wszystkich pozostałych parametrów?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 51**Dotyczy Załącznika nr 5 „Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia”, pakiet 18**

Czy Zamawiający w pakiecie 18, poz. 7 pozwoli zaoferować jednorazową igłę do ostrzykiwań o długości igły 5mm przy zachowaniu wszystkich pozostałych parametrów technicznych?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 52**Dotyczy Załącznika nr 5 „Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia”, pakiet 18**

Czy Zamawiający w pakiecie 18, poz. 8 oraz 9 pozwoli zaoferować jednorazowe szczotki czyszczące o długościach odpowiednio: 160cm oraz 230cm przy średnicy cewnika prowadzącego 1,9mm i średnicy główki 5mm, dwa kolory cewnika dla łatwego rozróżniania długości szczotek, z dwóch stron szczotka zakończona kulkami?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 53

Dot. Pakiet 3 poz. 12

Czy Zamawiający w pakiecie 3 poz. 12 dopuści przyrząd do wlewów dożylnych o rozm. 0,5 x 19, dł. 30 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 54

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający w przypadku wątpliwości będzie żądał dostarczenia próbek w celu weryfikacji czy zaferowane produkty odpowiadają wymogom Zamawiającego zawartym w SIWZ?

Odpowiedź: Tak – w przypadku wystąpienia wątpliwości

Pytanie 55

Pakiet 2, poz. 7-9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawk dwuczęściowych sterylnych z białym tłokiem i przezroczystym cylindrem firmy Becton Dickinson. Pragniemy nadmienić, że norma PN-EN ISO 7886-1 nie narzuca obowiązku posiadania przez strzykawkę rozszerzonej skali.

Odpowiedź: postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 56

Pakiet 2, poz. 10

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawkę poj. 20ml pakowanych po 80 szt. z przeliczeniem wymaganych ilości.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 57

Pakiet 4, poz. 2

Prosimy o wyjaśnienie czy kaniule mają posiadać przepływ 13 ml/min?

Odpowiedź: Tak

Pytanie 58

Pakiet 4, poz. 2

Prosimy o wyjaśnienie czy pod pojęciem opakowania typu folia- papier wielowarstwowego, wykonany z materiału odpornego na mikrorozszczelnienia gwarantujące bezpieczeństwo mikrobiologiczne rozumie opakowanie Tyvec?

Odpowiedź: postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 59

Pakiet 5

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli z biokompatybilnego, silikonowanego poliuretanu renomowanej marki Becton Dickinson 0,9x25mm o przepływie 42ml/min.

Odpowiedź: postępować zgodnie ze SIWZ

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli z biokompatybilnego, silikonowanego poliuretanu renomowanej marki Becton Dickinson 1,1x0,8 mm o przepływie 67ml/min.

Odpowiedź: postępować zgodnie ze SIWZ

3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli z biokompatybilnego, silikonowanego poliuretanu renomowanej marki Becton Dickinson 1,3 x0,8 mm dł 32mm o przepływie 103 ml/min.

Odpowiedź: postępować zgodnie ze SIWZ

4. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli z biokompatybilnego, silikonowanego poliuretanu renomowanej marki Becton Dickinson o przepływie 133ml/min.

Odpowiedź: postępować zgodnie ze SIWZ

5. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli z biokompatybilnego, silikonowanego poliuretanu renomowanej marki Becton Dickinson 1,8x 45 mm o przepływie 236ml/min.

Odpowiedź: postępować zgodnie ze SIWZ

6. Czy kaniule w poz. 1-5 mają posiadać min. 5 wtopionych promieniście w obwód kaniuli pasków radioceniujących pozwalających na detekcję końcówki kaniuli przy użyciu promieni RTG na wypadek jej oderwania się?

Odpowiedź: postępować zgodnie ze SIWZ

7. Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga dołączenia minimum dwóch lub trzech badań klinicznych potwierdzających biokompatybilność materiału, dołączonych do oferty?

Odpowiedź: postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 60

Pakiet 6

Prosimy o wyjaśnienie czy cewniki do odsysania z dróg oddechowych mają być wyposażone w kod barwny i numeryczny umieszczony na cewniku oraz fabrycznie nadrukowany na opakowaniu, co pozwala na łatwą i szybką identyfikację rozmiaru cewnika?

Odpowiedź: postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 61

Pakiet 13

Prosimy o dopuszczenie maski nadkrtaniowej jednorazowego użytku wyposażonej w nadmuchiwany i anatomicznie wyprofilowany

mankiet, spełniająca pozostałe wymagania siwz.

Odpowiedź: postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 62

Dot. pak. 22

1. Poz. 1.

Czy Zamawiający dopuści kocyk o wymiarach 203cm x 102cm? Kocyk jest kompatybilny z aparatem Mistral Air PLUS.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

2. Poz. 2.

Czy Zamawiający dopuści kocyk o wymiarach 102cm x 203 cm? Kocyk jest kompatybilny z aparatem Mistral Air PLUS.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 63

Dot. umowy

1. Czy Zamawiający zgodzi się na wydłużenie terminu realizacji dostaw do 4 dni roboczych?

Odpowiedź: postępować zgodnie ze SIWZ

2. Czy Zamawiający zgodzi się na obniżenie wysokości kary umownej, o której mowa w §3 ust. 1 pkt a), do 0,1% wartości nieterminowej dostawy?

Odpowiedź: postępować zgodnie ze SIWZ

3. Czy Zamawiający zgodzi się na obniżenie wysokości kary umownej, o której mowa w §3 ust. 1 pkt b), do 0,5% wartości nieterminowej dostawy?

Odpowiedź: postępować zgodnie ze SIWZ

3. Czy Zamawiający zgodzi się na obniżenie wysokości kary umownej, o której mowa w §3 ust. 1 pkt c), do 10% łącznej wartości umowy?

Odpowiedź: postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 64

Mając na uwadze zapisy SIWZ tj. opis przedmiotu zamówienia w pakiecie nr 1 i troskę Państwa Placówki o pacjenta, a także brak doprecyzowania opisu w innych pakietach zwracamy się z zapytaniem: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie wyrobów medycznych zawierających ftalany w pozostałych pakietach ? Pytanie dotyczy pozycji, które zawierają lub są wykonane z PCV i potencjalnie mogą zawierać szkodliwe ftalany:

- pakiet nr 3 poz. 12-15 przyrząd do wlewów dożylnych typu motylek,
- pakiet nr 6 – wszystkie pozycje,
- pakiet nr 9 – zestaw do punkcji opłucnej.

W przypadku odpowiedzi „postępować zgodnie z SIWZ” i brakiem takiego warunku uznamy, iż wykonawcy mogą zaoferować tańsze i korzystniejsze wyroby medyczne; w przypadku wprowadzenia takiego wymogu – czy wystarczy przedłożenie stosownego oświadczenia producenta o braku szkodliwych ftalanów czy też będzie wymagany inny dokument potwierdzający ten fakt (np. niezależnego laboratorium) ?

Odpowiedź: postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 65**Dot. Terminu dostaw**

Prosimy o określenie terminu dostawy na min. 5 dni roboczych. Sprzęt będziemy dostarczać jak najszybciej i może to nastąpić nawet w terminie krótszym niż powyższy, niemniej jednak rzeczywiste warunki to czasem: odbiór przesyłki z magazynów, rozpakowanie czy przesortowanie.

Odpowiedź: postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 66**Dot. Reklamacja**

Prosimy o określenie terminu maksymalnego czasu oczekiwania na usunięcie niezgodności dostawy na min. 5 dni roboczych. Reklamację będziemy realizować jak najszybciej, ale rzeczywiste warunki to uznanie zasadności reklamacji, co wiąże się z wizytą Przedstawiciela oraz wysyłka.

Odpowiedź: postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 67**Dot. Projektu umowy § 3 pkt. a,b.**

Paragraf 3 pkt 1.ppkt a),b) wzoru umowy zawiera informacje, że Zamawiający może naliczyć dostawcy kary umowne w przypadku pierwszego opóźnienia w dostawie zamówionych Produktów za każdy dzień zwłoki w wysokości 5% niezrealizowanej części zamówienia, oraz w wysokości 10% niezrealizowanej części zamówienia w przypadku drugiego oraz każdego kolejnego opóźnienia w dostawie zamówionych produktów. Zapis taki sprzeczny jest z art. 5 KC oraz art. 139 ust.1 ustawy Prawo Zamówień Publicznych, przez co narusza cywilnoprawną równość stron umowy, gdyż Zamawiający za nieterminowość w płatnościach zapłaci Wykonawcy odsetki jedynie w wysokości ustawowej.

Potwierdza to Wyrok Zespołu Arbitrów z dnia 24.06.2004 r. sygn. UZP/ZO/0-924/04, który stwierdza, iż wprowadzanie takich dysproporcji w umowie jest niedozwolone. Wnosimy zatem o zmianę wysokości w/w kar umownych do wysokości 0,1% niezrealizowanej części zamówienia w punkcie a, b.

Odpowiedź: postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 68**Dot. Projekt umowy § 3 pkt. c**

Paragraf 3 pkt. 2 wzoru umowy zawiera informacje że „Wykonawca zobowiązuje się do zapłaty na rzecz Zamawiającego kar umownych w przypadku:

c) niezasadzonego 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, Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną w wysokości 15 % łącznej wartości brutto Produktów, których sprzedaż i dostawa jest przedmiotem niniejszej umowy.

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zmianę kary umownej do wysokości 5% wartości brutto części umowy pozostałej do realizacji, z wyłączeniem sytuacji, gdy nastąpił brak zapłaty przez Zamawiającego za dostarczony towar w terminie określonym w § 4 p.1.

Odpowiedź: postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 69**Dot. Projektu umowy § 1 pkt. 8 jest zapis...**

„W przypadku, gdy Wykonawca nie dostarczy zamówionych Produktów w wymaganym terminie, wskazanym w ust. 4 pkt a) niniejszego paragrafu (72 h od momentu złożenia zamówienia faksem, telefonicznie lub za pośrednictwem poczty elektronicznej), zobowiązany będzie zapłacić Zamawiającemu karę umowną w wysokości różnicy pomiędzy ceną zakupu zamówionych i nie dostarczonych w terminie przez Wykonawcę Produktów, a ceną zapłaconą za zakup dokonany u innego dostawcy – taki zakup zwany będzie w dalszej części niniejszej umowy „Zakupem Interwencyjnym”. Wykonawca zobowiązany będzie do zapłaty kary umownej w terminie 14 dni kalendarzowych od dnia otrzymania kopii faktury potwierdzającej dokonanie przez Zamawiającego Zakupu Interwencyjnego.

Prosimy o dopisanie do paragrafu nr 1 pkt. 8 zapisu..”...z wyłączeniem sytuacji gdy Wykonawca powoła się na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego (art. 490. kodeksu cywilnego) uprawniają Sprzedającego do odmowy dostarczenia towaru Kupującemu.”

Odpowiedź: postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 70**Dot. Projektu umowy § 3 pkt 4 ppkt a), b).**

Paragraf 3 pkt 4 ppkt a), b) wzoru umowy zawiera zapis że, *Zamawiający ma prawo odstąpić od niniejszej umowy w przypadku:*

a) gdy opóźnienie w dostawie Produktów będzie przekraczać 5 dni roboczych od dnia określonego na podstawie § 1 ust. 3 pkt a) niniejszej umowy,

b) trzykrotnego opóźnienia dostaw zamówionych Produktów w stosunku do terminu określonego na podstawie § 1 ust. 3 pkt a) niniejszej umowy.

Zwracamy się z prośbą do zamawiającego o zmianę paragrafu 3 ppkt 4 na:

”Zamawiający ma prawo odstąpić od niniejszej umowy w przypadku 3 krotnego kolejnego opóźnienia w dostawie sprzętu, gdy opóźnienie będzie przekraczać 5 dni roboczych na podstawie § 1 ust. 4 pkt a) niniejszej umowy”.

Odpowiedź: postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 71

Pakiet nr. 21 poz 1 i 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie możliwości zaferowania wkładów workowych wykonanych z poliolefiny (bez zawartości PCV)

posiadających funkcję samozasysania i automatycznego uszczelniania, w których zainstalowany jest tylko jeden port przyłączeniowy - w kierunku pacjenta.

Drugi port (do podłączenia źródła ssania) zainstalowany jest w zewnętrznym kanistrze wielorazowego użytku.

Takie konstrukcyjne rozwiązanie czyni system znacznie nowocześniejszym, bezpieczniejszym i prostszym w obsłudze od opisanego w SIWZ ponieważ czynności personelu w trakcie zmiany wkładu workowego ograniczone są do obsługi tylko jednego króćca. Tylko jeden króciec przyłączeniowy we wkładzie workowym eliminuje w 100% prawdopodobieństwo odwrotnego podłączenia drenów, co często się zdarza w systemach, które mają dwa króćce przyłączeniowe – jak opisany w SIWZ.

Wkłady, które chcemy Państwu zaoferować posiadają filtry antybakteryjne oraz membrany hydrofobowe, które spełniają rolę bezpiecznika przeciw przepelnieniowemu.

System ten charakteryzuje się jeszcze innymi cechami, które czynią go doskonalszym:

- ▲ wkłady workowe 1000ml posiadają kształt płaski dzięki czemu w mniejszym stopniu dystansują się od miejsca, w którym są zamocowane.
- ▲ wkłady workowe posiadają szerokie porty dostępne dla zasypywania proszku żelującego, który może być dozowany luzem lub bardziej komfortowo w postaci gotowej saszetki. Takie rozwiązanie umożliwia stosowanie środka żelującego (według potrzeby) na każdym etapie odsysania.
- ▲ króćce przyłączeniowe są obrotowe, kątowe oraz schodkowe dzięki czemu można użyć drenów o różnej średnicy i skierować drena według potrzeby w dowolnym kierunku bez załamywania ich.
- ▲ system posiada ortopedyczny króciec o średnicy wewnętrznej 12 mm co umożliwia bezpieczne odsysanie grubszych elementów z pola operacyjnego.

Zastosowana w produkcji nowoczesna technologia pozwoliła na wykonanie bezpiecznych wkładów workowych w postaci trwałej cienkiej folii, dzięki czemu są one konfekcjonowane w postaci sprasowanej. Rozwiązanie to pozwoliło radykalnie zmniejszyć powierzchnię składową zarówno w magazynach jak i na oddziałach.

Kanistry zewnętrzne wielorazowego użytku oferujemy w postaci przezroczystej oraz w kolorze niebieskim, które ze względów estetycznych są bardzo wysoko oceniane przez personel - między innymi w gabinetach endoskopowych - w szczególności przy zabiegach kolonoskopowych.

Jednocześnie prosimy:

1.o zaakceptowanie wkładów workowych wyposażonych w jedną pętlę do demontażu, gdyż to nie ich ilość decyduje o skuteczności wyjęcia worka, lecz specjalne konstrukcyjne rozwiązanie umożliwiające jego wstępne rozszczelnienie.

2.o odstąpienie od wymogu aby na każdym wkładzie workowym była zaznaczona data ważności, ponieważ jest to produkt niesterylny zakwalifikowany do klasy pierwszej wyrobów medycznych. Ustawodawca dla tej klasy wyrobów medycznych nie nakłada takiego obowiązku. Prosimy o zaakceptowanie terminu ważności podanego na każdym podstawowym opakowaniu zbiorczym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza i wymaga użyczenia nieodpłatnie na czas trwania umowy pojemników na wkłady workowe wraz z ich montażem, zgodnie z zapisem w pakiecie 21.

Pytanie 72

Pakiet nr 21 poz. 4

Prosimy o wyjaśnienie co należy rozumieć przez “łącznik zwięzany niebieski”?

Czy wymóg ten jest związany z konstrukcją zamawianego wkładu workowego i jest to element niezbędny dla poprawnej pracy ssaka? Jeśli ma to związek z uzupełnieniem, koniecznym dla poprawnej pracy wkładów workowych to wyjaśniamy, że system ssaków, który chcemy Państwu zaoferować jest fabrycznie kompletny i nie wymaga stosowania dodatkowego osprzętu.

W przypadku dopuszczenia naszego systemu, prosimy o uznanie tego wymogu jako nieobowiązującego.

Odpowiedź: Jest to łącznik stożkowy do drenów kompatybilny z wkładami workowymi. O ile nie wymaga system – wymóg nie obowiązkowy