

Włoszczowa, dnia 09.07.2019 r.

Znak DOAT 72/07/2019

Dotyczy: odpowiedzi na pytania do postępowania na dostawę sprzętu jednorazowego i wielorazowego użytku dla Zespołu Opieki Zdrowotnej we Włoszczowie - Szpitala Powiatowego im. Jana Pawła II. **Nr sprawy 09/06/2019.**

Pytanie nr 1

1. Czy Zamawiający będzie wymagał, by zaoferowane kaniule, elektrody oraz papier były w pełni kompatybilne i przetestowane do użycia z defibrylatorami LIFEPAK, zgodnie z instrukcją obsługi oraz zaleceniami producenta? Producent defibrylatorów LIFEPAK nie ponosi odpowiedzialności za incydenty medyczne lub nieskuteczność terapii wynikające z użycia elektrod niewymienionych w CE defibrylatora lub instrukcji obsługi defibrylatora. Używanie nieoryginalnego papieru może powodować szybsze zużywanie się elementów termoczułych drukarek defibrylatorów LIFEPAK.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 2

2. Czy Zamawiający zgodzi się wydzielić z do osobnego pakietu pozycje 8 i 9 pakietu 43, pozycje 1 i 5 pakietu 57 oraz pozycje 1 i 2 pakietu 64, co pozwoli na złożenie oferty producentowi oryginalnych akcesoriów do defibrylatorów LIFEPAK?

Odpowiedź: Nie

Pytanie nr 3

Pakiet 57 poz.8

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie z pakietu 57 pozycji ósmej do osobnego pakietu 57A, co umożliwi złożenie oferty większej ilości Wykonawców.

Odpowiedź: Nie

Jednocześnie prosimy o dopuszczenie tamponady balonowej o następujących parametrach:

- podwójny balon (posiadający możliwość regulacji położenia cewnika)
- do szybkiego opróżniania i napełniania
- dopasowujący się do kształtu macicy
- posiadający worek drenażowy(umożliwia obserwowanie ilości upływającej krwi)
- lekki – 70g (komfort dla pacjentki)
- aplikacja bez konieczności asysty przy zakładaniu

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 4

Pakiet nr 80

1. Czy Zamawiający w pozycji 3 Pakietu 65 dopuści zaoferowanie staplerów o rozmiarach: 21, 26, 29, 32 i 34 mm, wysokość zszywki 4,5 mm (stapler 21 mm) oraz 5,0 mm (pozostałe), ergonomiczny uchwyt o konstrukcji antypoślizgowej.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 5

Pakiet 70

2. Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści zaoferowanie szczypiec o długości 1600 mm i 2300 mm
3. Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści zaoferowanie pętli o średnicy drutu 0,33 mm, długość narzędzia 2400 mm.
4. Czy Zamawiający w pozycji 3 dopuści zaoferowanie igieł o długości ostrza 6 mm, średnica 23G.
5. Czy Zamawiający w pozycji 3 dopuści zaoferowanie klipsów z szerokością otwarcia klipsa 12mm.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 6

1. Czy Zamawiający dopuści cewniki dwuświatłowe, poliuretanowe wykonane z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwięzaniu naczyń, budowa cewnika zmniejsza ryzyko adhezji bocznej do ściany naczynia, odporny na zginanie bez bocznych otworów, z końcówką schodkową, z przyjaznymi dla pacjenta zakrzywionymi przedłużaczami, ze wsuniętymi mandrykami, cewniki o przekroju 12 FR i długościach: 15 cm, 17 cm 20 cm 25 cm oraz 14 Fr i długościach: 17 cm, 20 cm, 25 cm, 30 cm do wyboru przez Zamawiającego z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowane tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalne dla promieni rentgenowskich, zestaw apirogeny kompletny do implantacji?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 7

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 2 z pakietu 18 i stworzy osobny pakiet dla tych pozycji?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 8

Dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie z ofertą oświadczenia dot. braku przynależności do grupy kapitałowej w przypadku oferenta nie należącego do żadnej grupy kapitałowej?

Odpowiedź: Nie

Pytanie nr 9

Pakiet 59, pozycja 1

Czy Zamawiający wymaga golarek medycznych pakowanych indywidualnie w tekturową osłonkę?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 10

Czy Zamawiający wymaga golarek z ostrzem, które można odłamać od rączki poprzez pionowy nacisk i wyrzucić do pojemnika na zużyty sprzęt medyczny?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 11

Czy Zamawiający wymaga golarek medycznych o wymiarach ostrza: długość 1,0 x szerokość 4,3 x głębokość 0,01 cm?

Odpowiedź: Dopuszcza

Pytanie nr 12

Poniżej przesyłam pytania do postępowania 09/06/2019, dotyczy pakietu nr 44:

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w poz. 2 równoważnej elektrody o rozmiarze 45x31 mm.

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 13

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w poz. 2 równoważnej elektrody o rozmiarze 45x43 mm.

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 14

3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny elektrod w poz. 1 i 2 za opakowanie jednostkowe 50 szt. Ilość opakowań zostanie odpowiednio przeliczona.

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 15

Dotyczy: Pakiet nr 2 pozycja 3

Wnosimy o dopuszczenie w pozycji nr 3 w/w pakietu możliwości zaoferowania zestawów do punkcji opłucnej z trzema igłami 14, 16 i 18 G spełniających pozostałe parametry SIWZ

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 16

Dotyczy: Pakiet nr 28 pozycja 1

Prosimy o potwierdzenie, czy zapis w opisie przedmiotu zamówienia w pozycji nr 1 „kanka Yankauera Ch18-30” oznacza, że należy zaoferować zestawy z kanką Yankauera w rozmiarach Ch 18 i Ch 30 oraz w co najmniej trzech rozmiarach pośrednich? (do wyboru przez Zamawiającego przy składaniu pojedynczego zamówienia).

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 17

Dotyczy: Pakiet nr 33 pozycja 2 i 3

Prosimy o potwierdzenie czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane dreny łączące w pozycjach nr 2 i 3 były również (jak zestawy z pozycji nr 1 tego pakietu) pakowane sterylnie w podwójne opakowania folia-papier?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 18

Dotyczy: Pakiet nr 29 pozycja 2 i 6

Prosimy o potwierdzenie, czy w pozycji nr 2 i 6 w/w pakietu należy zaoferować wkłady workowe kompatybilne z akcesoriami wielorazowego użytku (uchwyty, wózki, pojemniki) systemu SERRES?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 19

Dotyczy: Pakiet nr 67

Prosimy o potwierdzenie czy w pozycji nr 5 należy zaoferować preparat przeciw roszczeniu optyki w postaci gąbki w pojemniku z folii aluminiowej z klejem z tyłu; nasączonej 6 ml roztworu przeciwmgielnego z alkoholem?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 20

Pakiet nr 42 poz. 1-7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie ostrzy bez graweru z nazwa producenta.

Odpowiedź: Nie. Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 21

Pakiet nr 29

poz.1.Czy zamawiający dopuści opakowanie z proszkiem żelującym-4kg,z odpowiednim przeliczeniem?

Odpowiedź: Nie

Pytanie nr 22

poz.3,5.Czy zamawiający dopuści pojemniki wielorazowego użytku(poj.1000ml,2000ml),gdzie rozwiązanie techniczne nie przewiduje poza zaczepem do mocowania, żadnych innych przyłączy? Wszystkie w pokrywie wkładu, pozostałe jak w SIWZ; jednocześnie deklarujemy ,że w przypadku wybrania naszej oferty, wyposażymy szpital bezpłatnie w potrzebną ilość pojemników wielorazowego użytku, kompatybilnych z oferowanymi wkładami.

Odpowiedź: Nie

Pytanie nr 23

SIWZ – rozdział X pkt. 2 lit. h) - grupa kapitałowa

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą. Zgodnie z interpretacją przepisów dotyczących nowelizacji ustawy Pzp zamieszczonej na stronie Urzędu Zamówień Publicznych - „Zamawiający powinien przyjąć oświadczenie wykonawcy o braku przynależności do jakiegokolwiek grupy kapitałowej bądź przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, w sytuacji gdy w postępowaniu złożono jedną ofertę lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu. Oświadczenie o braku przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, niezależnie od ilości ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, również potwierdza brak podstawy do wykluczenia z postępowania, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp. Należy jednak w tym przypadku pamiętać, że jakakolwiek zmiana sytuacji wykonawcy w toku postępowania (włączenie do grupy kapitałowej) będzie powodowała obowiązek aktualizacji takiego oświadczenia po stronie wykonawcy”.

Odpowiedź: Nie

Pytanie nr 24

Pakiet nr 43 poz. 8

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru do aparatu Lifepak o rozmiarze 107 mm x 23 m, op. - 1 szt., z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości tj. 100 szt.i ich wyceną.

Odpowiedź: Nie

Pytanie nr 25

Pakiet nr 43 poz. 9

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji papieru do aparatu Lifepak 15 o rozmiarze 107 mm x 23 m.

Odpowiedź: Nie

Pytanie nr 26

Pakiet nr 43 poz. 9

Prosimy o wyjaśnienie czy w pozycji nr 9 należy zaoferować oryginalny papier producenta defibrylatora Lifepak 15 PhysioControl o rozmiarze rolki 100 mm, w opakowaniu – 2 szt., z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 27

Pakiet nr 43 poz. 10

Prosimy o wyjaśnienie czy w ww. pozycji należy zaoferować papier oryginalny czy Zamawiający dopuści również papier będący zamiennikiem papieru oryginalnego?

Odpowiedź: Nie

Pytanie nr 28

Pakiet nr 44 poz. 1

Prosimy o wyjaśnienie czy elektroda do badań Holtera i prób wysiłkowych ma posiadać podłużny otwór bez przecięcia boków elektrody służący do mocowania przewodu?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 29

Pakiet nr 44 poz. 1, 2

Prosimy o dopuszczenie możliwości wyceny elektrod w op. – 50 szt. z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości.

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 30

Pakiet nr 44 poz. 1, 2

Jeśli Zamawiający nie wyrazi zgody na wyceną op. – 50 szt., prosimy wówczas o dopuszczenie możliwości podania ceny jednostkowej netto za szt. z zaokrągleniem do 4 miejsc po przecinku.

Odpowiedź: Nie

Pytanie nr 31

Projekt umowy – par. 2 ust. 3

W odniesieniu do zapisów SIWZ, sugerujących konieczność uwzględnienia w cenie oferty wszystkich kosztów związanych z realizacją zamówienia, zwracamy się z prośbą o podanie prognozowanej ilości zamówień, składanych przez Zamawiającego w trakcie realizacji umowy zamówienia publicznego.

Powyższe stanowi niezbędne informacje, konieczne do właściwego przygotowania oferty przetargowej w zakresie dokonania właściwej wyceny wyrobów, w koszt którego Wykonawcy powinni w kalkulować koszt wykonywanych dostaw.

Dodatkowo wnosimy o wprowadzenie do par. 2 ust. 3 projektu umowy zapisu o następującym brzmieniu:

„Zamawiający zastrzega sobie prawo do częściowej realizacji umowy, jednak niezrealizowana wartość umowy nie może być większa niż 30% wartości umowy”.

Zgodnie z opinią UZP, zamawiający każdorazowo określa minimalny poziom zamówienia, który zostanie zrealizowany, co pozwala wykonawcom na rzetelne i właściwe dokonanie wyceny oferty, wskazując jednocześnie dodatkowy zakres - margines, którego realizacja jest uzależniona od wskazanych w kontrakcie okoliczności skutkujących zmniejszonym

zapotrzebowaniem i stanowi uprawnienie zamawiającego, z którego może, ale nie musi on skorzystać.

Także w orzeczeniu Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 8 stycznia 2008 r. (sygn. akt KIO/UZP 22/07) Izba wskazała, że niedopuszczalną praktyką jest określenie przez zamawiającego jedynie górnej granicy swojego zobowiązania, bez wskazania nawet minimalnej ilości, czy wartości, którą na pewno przeznaczy na potrzeby realizacji przedmiotu zamówienia. Taki sposób określenia przedmiotu zamówienia nie spełnia wymogów art. 29 ust 2 ustawy Pzp, który nakazuje, aby przedmiot zamówienia był opisany w sposób wyczerpujący i konkretny". Brak w postanowieniach umowy tego istotnego elementu pozostawia wykonawcę w niepewności, co do zakresu, jaki uda mu się zrealizować w ramach umowy, oraz uniemożliwia kalkulację ceny umownej, które może prowadzić do asekuracyjnego zawyżania cen. W efekcie na wykonawcę zostaje przerzucone całe ryzyko gospodarcze umowy, co z kolei stoi w sprzeczności z zasadą równości stron umowy.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 32

Projekt umowy – par. 6 ust. 7 lit. d) – FAKTURA

Prosimy o dopuszczenie aby informacje takie jak np., data ważności, numer serii wykonawca mógł załączyć na dokumencie WZ.

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 33

Projekt umowy – par. 7 ust. 2

Prosimy o wydłużenie terminu wymiany towaru po uznaniu reklamacji z 72 godz. na 7 dni roboczych. Wykonawca, aby wymienić reklamowany asortyment musi najpierw zbadać zwrócony towar i następnie podjąć decyzję o uznaniu reklamacji. Załatwienie reklamacji wymaga spełnienia określonych procedur, co jest czasochłonne, dlatego też właściwe rozpatrzenie reklamacji i wymiana towaru w ciągu 72 godz. jest trudne do wykonania. W razie pozostawienia zapisu wątpliwa będzie jego ważność w świetle przepisów kodeksu cywilnego, bowiem zapis nosi znamiona świadczenia niemożliwego.

Odpowiedź: Nie

Pytanie nr 34

Projekt umowy – par. 9 ust. 3

Prosimy o odniesienie kary umownej do wartości brutto wadliwego towaru za każdy dzień zwłoki.

Odpowiedź: Nie

Pytanie nr 35

Projekt umowy – par. 9 ust. 4

Prosimy o odniesienie kary umownej w par. 9 ust. 4 do wartości brutto części umowy pozostałej do realizacji. Obwarowanie Wykonawcy tak wysokimi karami umownymi jak w par. 9 ust. 4 projektu umowy 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.) - prowadziłaby do nie uzasadnionego wzbogacenia wierzyciela”.

Odpowiedź: Nie

Pytanie nr 36

Pakiet nr 43 poz. 14

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji olejku o pojemności 100 ml, z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości na 2 szt. (po 100 ml) oraz ich wyceną

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 37

Dotyczy pakietu 30

1. Czy Zamawiający w **pozycji 3** dopuści rurki intubacyjne noworodkowe w rozmiarze 2,0 zamiast rozmiaru 1,5 ze względu na brak występowania takiego rozmiaru rurek na rynku? : **Odpowiedź: Tak**
2. Czy Zamawiający w **pozycji 4** dopuści rurki tracheostomijne w rozmiarach: 6,0 zamiast rozmiaru 6,5; 7,0 zamiast rozmiaru 7,5; 8,0 zamiast rozmiaru 8,5; 10,0 zamiast rozmiaru 9,5; spełniające pozostałe wymagania określone w SIWZ?: **Odpowiedź: Tak**
3. Czy Zamawiający ze względu na zakończenie produkcji przez producenta zgodzi się na wyłączenie **pozycji 5** z pakietu? : **Odpowiedź: Nie**
4. Czy Zamawiający w **pozycjach 12 i 13** dopuści obecnie stosowane przez Zamawiającego, zestawy do drenażu opłucnej wyskalowane do objętości 2100 ml, z drenem łączącym (drenami łączącymi) z wbudowanym systemem zabezpieczającym przed zagięciem, spełniające pozostałe wymagania określone w SIWZ? :
Odpowiedź: Tak dopuszcza

Pytanie nr 38

Dotyczy Pakietu nr 49, poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie wielorazowego uchwytu do elektrochirurgii od europejskiego producenta dla elektrod o średnicy 2.38 mm, spełniającego pozostałe wymagania SIWZ, który jest kompatybilny z urządzeniami posiadającymi przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 39

Dotyczy Zadania 49, poz. 2

Ze względu na możliwość zaoferowania produktu najwyższej jakości od **europejskiego producenta**, Z PEWNĄ KORZYŚCIĄ EKONOMICZNĄ DLA SZPITALA, KTÓRY DOKONA WYBORU SPOŚRÓD WIĘKSZEJ ILOŚCI OFERT, zwracamy się z prośbą o dopuszczenie elektrod powrotnych REM, **posiadających wszystkie certyfikaty kompatybilności i bezpieczeństwa użytkowania wystawione przez producenta elektrod, o powierzchni aktywnej 107 cm² i rozmiarach 164x117 mm**; Tak nieznaczna różnica wymiaru nie wpłynie w żaden sposób na wartość użytkową ani sposób pracy Zespołu operacyjnego.

NASZA ELEKTRODA JEST WOLNA OD LATEKSU I JEST UNIWERSALNA, TZN, ŻE MOŻE BYĆ BEZPIECZNIE APLIKOWANA U PACJENTÓW DOROSŁYCH JAK I U DZIECI (DODATKOWA ZAŁĘTA). Pragniemy podkreślić, że elektrody te są zakupywane w Europie w ilości ponad 5 MILIONÓW sztuk rocznie i cieszą się dużym uznaniem przez Państwa w wymogach SIWZ, także w kilkudziesięciu szpitalach na terenie Polski wśród Zespołów Operacyjnych wykonujących zabiegi na aparatach wymienionych

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 40

Dotyczy Zadania 49, poz. 4

Zwracamy się do Zamawiającego o wydzielenie z Pakietu nr 49 pozycji 4 - Kabla monopolarnego do instrumentów laparoskopowych, gdyż w obecnym brzmieniu SIWZ **ofertę może złożyć tylko jedna firma.**

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 41

Dotyczy Pakietu 49, poz. 5

Ze względu na dotychczasową współpracę prosimy o dopuszczenie elektrody nożowej **o długości roboczej 1,6** (wymagana długość robocza 1,9). Elektrody spełniają wszystkie pozostałe wymagania SIWZ.

Tak nieznaczne różnice w żaden sposób nie wpłyną na jakość użytkową produktu oraz pracę zespołu operacyjnego. Oferowany produkt jest najwyższej jakości od włoskiego producenta. Pozytywna odpowiedź na pytanie poszerzy grono oferentów i korzystnie wpłynie na sytuację ekonomiczną Szpitala.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 42

Dotyczy Pakietu 49, poz. 6

Ze względu na dotychczasową współpracę prosimy o dopuszczenie elektrody nożowej przedłużonej powlekanej silikonem **o długości 15,3cm (silikon na długości 14,7cm)**. Elektrody spełniają wszystkie pozostałe wymagania SIWZ.

Tak nieznaczne różnice w żaden sposób nie wpłyną na jakość użytkową produktu oraz pracę zespołu operacyjnego. Oferowany produkt jest najwyższej jakości od włoskiego producenta. Pozytywna odpowiedź na pytanie poszerzy grono oferentów i korzystnie wpłynie na sytuację ekonomiczną Szpitala.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 43

Dotyczy Pakietu 49, poz. 7

Ze względu na dotychczasową współpracę prosimy Zamawiającego o dopuszczenie elektrody kulki od włoskiego producenta, którą oferujemy w rozmiarach: (wymagana Ø 3mm oraz długość 10cm)

- Ø 4 mm, długość 7cm
- Ø 2 mm, długość 5,4cm
- Ø 4 mm, długość 15,6cm

Różnica w zarówno w średnicy, jak i długości jest nieznaczna, co nie wpłynie w żaden sposób na wartość produktu i pracę Zespołu operacyjnego.

Odpowiedź: Dopuszcza

Pytanie nr 44

Dotyczy Pakietu 50, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie uchwytu elektrody czynnej wielorazowej o średnicy 2,38mm i kablem o długości 3m. **Elektrody spełniają wszystkie pozostałe wymagania SIWZ.**

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 45

Dotyczy Pakietu 50, poz. 2

Ze względu na możliwość zaoferowania produktu najwyższej jakości od **europejskiego producenta, Z PEWNA KORZYŚCIĄ EKONOMICZNĄ DLA SZPITALA, KTÓRY DOKONA WYBORU SPOŚRÓD WIĘKSZEJ ILOŚCI OFERT,** zwracamy się z prośbą o dopuszczenie elektrod powrotnych REM – funkcją sprzężenia zwrotnego = która pełni dokładnie taka sama rolę co pierścień ekwipotencjalny, **posiadających wszystkie certyfikaty kompatybilności i bezpieczeństwa użytkowania wystawione przez producenta elektrod, o powierzchni aktywnej 107 cm² i rozmiarach 164x117 mm;** Tak nieznaczna różnica wymiaru nie wpłynie w żaden sposób na wartość użytkową ani sposób pracy Zespołu operacyjnego.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 46

Dotyczy Pakietu 50, poz. 4

Zwracamy się do Zamawiającego o wydzielenie z Pakietu nr 61 pozycji 4 - Kabla monopolarnego do instrumentów laparoskopowych, gdyż w obecnym brzmieniu SIWZ **ofertę może złożyć tylko jedna firma.**

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 47

Dotyczy pakietu 14, poz. 4

Ze względu na możliwość zaoferowania produktu w konkurencyjnej cenie prosimy o wydzielenie z pakietu nr 14 poz. 4 i utworzenie z niej osobnego pakietu.

Odpowiedź: Nie

Pytanie nr 48

Pakiet nr 82 poz. 1-3

1. Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu zgodności z normą ASTM F 1670. W związku z wprowadzeniem przez Zamawiającego wymogu zgodności z normą ASTM F 1670 i ASTM 1671 wymóg zgodności z obiema wymienionymi normami nie znajduje uzasadnienia. Norma ASTM F 1670, jest mniej precyzyjna i dokładna (wynik opiera się w większej mierze na wizualnej ocenie niż rzetelnym pomiarze) w stosunku do normy ASTM F 1671. Pozytywny wynik badania według normy ASTM F1670 stanowi wstępną ocenę odporności na przenikanie krwi i innych płynów ustrojowych i predestynuje do dalszych szczegółowych badań przy wykorzystaniu technik analitycznych z zakresu normy ASTM F 1671. W związku z powyższym prosimy o dopuszczenie rękawic przebadanych na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z normą ASTM F 1671, która to jest metodą bardziej precyzyjną i dokładną a jej spełnienie zapewnia większe bezpieczeństwo użytkownikowi rękawic.

Odpowiedź: Nie

2. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie badań na przenikanie wirusów wg ASTM F 1671 starszych niż z 2016 roku, lecz w pełni ważnych i aktualnych dla proponowanych rękawic. Badania te wykonuje się do określonej marki, są to badania kosztowne wykonywane raz na wiele lat ze względu m. in. na ich poziom referencyjności. Metodologia wskazanych badań jest niezmienna, a proces produkcji jednolity od wielu lat.

Odpowiedź: Nie

Pytanie nr 49

Pakiet nr 82 poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania rękawic chirurgicznych teksturowanych, o długości rękawicy min. 285mm, grubości pojedynczej ścianki palca 0,23-0,24mm. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Nie

Pytanie nr 50

Pakiet nr 82 poz. 2

1. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic odporne na gotowe preparaty dezynfekcyjne (minimum 1) o szerokim spectrum biobójczym na bazie alkoholu izopropylowego (isopropanol) na poziomie 6 (>480 min) – potwierdzone raportem badania wykonanym w niezależnym laboratorium zgodnie z EN 16523-1:2015.

Rękawice dopuszczone do bezpośredniego kontaktu z żywnością, potwierdzone raportem z badań przeprowadzonym przez jednostkę niezależną.

Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ. **Odpowiedź: Nie**

2. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic pakowanych po 200 sztuk z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości. **Odpowiedź: Nie**

3. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic w kolorze fioletowym.

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 51

Pakiet nr 82 poz. 4

1. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania alternatywnych rękawic diagnostycznych, niesterylnych, bezpydrowych, nitrylowych w kolorze różowym. Grubość na mankietcie 0,05mm, dłoni 0,07mm, palcu 0,09mm. Długość rękawicy min. 240 mm. Zgodne z EN 420, EN 455 (1-4).

Rękawice podwójnie zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i Środek Ochrony Indywidualnej kategorii III. AQL 1,5; Dostępne w rozmiarach XS-XL pakowane po 100 sztuk.

Odpowiedź: Nie

2. Zwracamy się z prośbą o wydzielenie powyższej pozycji do oddzielnego pakietu, co umożliwiłoby naszej firmie złożenie konkurencyjnej cenowo oferty.

Odpowiedź: Nie

Pytanie nr 52

Pakiet nr 82 poz. 5

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic o lepszym poziomie AQL – równym 1.0, gwarantującym wyższą jakość produktu. Niższy poziom AQL bowiem - oznacza mniejszą ilość wadliwych wyrobów w przebadanej serii.

Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 53

Pakiet nr 82 poz. 7

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania uchwytu pojedynczego wielorazowego z możliwością montowania na ścianie, wykonanego z drutu stalowego, malowanego farbą antybakteryjną białą o wymiarach kieszeni: 27 cm x 9 cm x 9,5 cm.

Zaletą koszyków jest ich uniwersalny rozmiar pozwalający na umieszczenie w nich większości dostępnych na rynku opakowań rękawic diagnostycznych.

Oferowany uchwyt jest tańszy od dozownika plastikowego, posiada możliwość mocowania do ściany za pomocą wkrętów lub taśmy montażowej bez konieczności wiercenia. Jest wykonany z materiału odpornego na uszkodzenia i zarysowania; łatwy do utrzymania w czystości.

Odpowiedź: Nie

Pytanie nr 54

Pakiet nr 82 poz. 8

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania uchwytu wielorazowego potrójnego na 3 opakowania rękawic diagnostycznych z możliwością montowania na ścianie, wykonanego z drutu stalowego, malowanego farbą antybakteryjną białą o wymiarach: 27 cm x 48,5 cm x 9,5 cm.

Zaletą koszyków jest ich uniwersalny rozmiar pozwalający na umieszczenie w nich większości dostępnych na rynku opakowań rękawic diagnostycznych.

Oferowany uchwyt jest tańszy od dozownika plastikowego, posiada możliwość mocowania do ściany za pomocą wkrętów lub taśmy montażowej bez konieczności wiercenia. Jest wykonany z materiału odpornego na uszkodzenia i zarysowania; łatwy do utrzymania w czystości.

Odpowiedź: Nie

Pytanie nr 55

Pakiet nr 83

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie rękawic o lepszym poziomie AQL – równym 0.65, gwarantującym wyższą jakość produktu. Niższy poziom AQL bowiem - oznacza mniejszą ilość wadliwych wyrobów w przebadanej serii.

Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 56

Pytania dotyczące zapisów Umowy:

1) Wnosimy o modyfikację zapisu § 1 ust. 3 projektu umowy poprzez dodanie do niego następującej treści „W przypadku asortymentu nie będącego produktami leczniczymi, dostarczany on będzie zgodnie z wymogami odpowiednimi dla danego typu towaru (w szczególności transport odbywać się będzie w warunkach zgodnych ze wskazaniami producenta)”. UZASADNIENIE: Pragniemy podkreślić, że Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 13 marca 2015 r. w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz.U. 2017 poz. 509, ze zm.) jest rozporządzeniem wykonawczym do ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz.U. 2019 poz. 499, ze zm.) i dotyczy jedynie „produktów leczniczych”, podczas gdy Wykonawca planuje złożyć ofertę, której przedmiotem jest „wyrób medyczny” w rozumieniu ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. 2019 poz. 175, ze zm.) i w związku z tym obowiązki wynikające z Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej nie mają w tym przypadku zastosowania.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 57

2) Wnosimy o zmianę § 4 ust. 1 projektu umowy w ten sposób że w miejsce „ust. 2-4” wpisać „ust. 2-5”

Odpowiedź: Nie

Pytanie nr 58

3) Wnosimy o dodanie do projektu umowy dodatkowego postanowienia § 4 ust. 5 o następującej treści: „Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany ceny w przypadku zmiany cen producenta lub w przypadku zmiany w czasie trwania umowy kursu dolara amerykańskiego w stosunku do złotego o co najmniej 5%. W takim przypadku zmiana umowy nastąpi w formie aneksu.” UZASADNIENIE : Zmiana zaproponowana przez Wykonawcę jest odpowiedzią na czynniki niezależne od Wykonawcy, a mające realny wpływ na cenę wyrobów dostarczanych w ramach umowy przetargowej. Należy podkreślić, że Wykonawca nie powinien być w całości

i samodzielnie obciążony ryzykiem zmiany stosunków gospodarczych, a tym samym zobowiązany do realizowania umowy po rażąco niskich cenach.

Odpowiedź: Nie

Pytanie nr 59

4) Wnosimy o modyfikację zapisu projektu umowy poprzez wydłużenie w § 7 ust. 2 projektu umowy terminu na realizację reklamacji jakościowej do 5 dni roboczych. UZASADNIENIE - Zamawiający, jako podmiot uprawniony do właściwie jednostronnego kształtowania treści umowy o zamówienie publiczne, nie może swego prawa podmiotowego nadużywać. Kształtując treść umowy, musi mieć na uwadze ograniczenia wynikające z art. 3531 KC, a także z innej zasady prawa cywilnego, wynikającej z art. 5 KC, zgodnie z którą nie można czynić ze swego prawa użytku, który byłby sprzeczny ze społeczno - gospodarczym przeznaczeniem tego prawa lub zasadami współżycia społecznego. Takie działanie lub zaniechanie uprawnionego nie jest uważane za wykonywanie prawa i nie korzysta z ochrony. (Zobacz wyrok z dnia 27 marca 2014 r. KIO 487/14 podobnie KIO 897/15 oraz SO w Lublinie w Wyroku z dnia 20 sierpnia 2014 sygn. II Ca 450/14)

Odpowiedź: Nie

Pytanie nr 60

5) Wnosimy o wykreślenie postanowienia § 8 ust. 5 projektu umowy, ograniczającego prawo wykonawcy do wstrzymania realizacji dostaw do czasu uregulowania przez Zamawiającego zaległości płatniczych UZASADNIENIE: Zgodnie z art. 139 PZP w zw. z art. 552 KC celem przepisu zawartego w Kodeksie Cywilnym, który zgodnie z poglądem doktryny stanowi lex specialis w stosunku do art. 490 KC (S. Buczkowski, w: Komentarz KC, t. II, 1972, s. 1281; C. Żuławska, w: Komentarz do KC, Ks. III, t. II, 2011, s. 50–51; Z. Gawlik, w: Kidyba, Komentarz KC, t. III, cz. 2, 2014, s. 93; Z. Banaszczyk, w: Pietrzykowski, Komentarz KC, t. II, 2015, s. 298; J. Jezioro, w: Gniewek, Machnikowski, Komentarz KC, 2014, s. 1112; wyr. SA w Szczecinie z 9.10.2013 r., I ACa 364/13) jest minimalizacja ryzyka po stronie Wykonawcy zobowiązanego do wcześniejszego spełnienia świadczenia, zaś zwłoka Zamawiającego w zapłacie ceny jest efektem naruszenia przez niego podstawowego obowiązku zapłaty ceny, wynikającego z art. 535 KC. Mając powyższe na uwadze niezasadnym wydaje się przystanie przez Wykonawcę na propozycję ograniczenia jego uprawnienia stanowiącego swoistego rodzaju „zawór bezpieczeństwa” w stosunku do Zamawiającego

Odpowiedź: Nie

Pytanie nr 61

6) Wnosimy o wykreślenie zapisu § 8 ust. 8-10 projektu umowy wprowadzającego wymóg uzyskania zgody Zamawiającego na cesję wierzytelności. UZASADNIENIE: Kwestia cesji wierzytelności względem podmiotu leczniczego została już uregulowana treścią powszechnie obowiązującego prawa, tj. w treści art. 54 ust 5 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej (Dz.U. 2018 poz. 2190, ze zm.), w brzmieniu: „Czynność prawna mająca na celu zmianę wierzyciela samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej może nastąpić po wyrażeniu zgody przez podmiot tworzący. Podmiot tworzący wydaje zgodę albo odmawia jej wydania, biorąc pod uwagę konieczność zapewnienia ciągłości udzielania świadczeń zdrowotnych oraz w oparciu o analizę sytuacji finansowej i wynik finansowy samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej za rok poprzedni. Zgodę wydaje się po zasięgnięciu opinii kierownika samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej.”

Odpowiedź: Nie

Pytanie nr 62

7) Wnosimy o modyfikację zapisu projektu umowy dotyczącego kar umownych poprzez ich zmniejszenie do wysokości 0,1 % za każdy dzień zwłoki - w § 9 ust. 2 i 3 projektu umowy. UZASADNIENIE: Podkreślamy, że obecne postanowienia projektu umowy dotyczące kar umownych kształtują kary umowne na rażąco wygórowanym poziomie, co może prowadzić do naruszenia art. 353(1) ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. - Kodeks cywilny (Dz.U. 2018 poz. 1025, ze zm., dalej jako: „Kodeks cywilny”) oraz art. 484 § 2 i art. 5 Kodeksu cywilnego w zw. z art. 14 oraz art. 139 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2018 poz. 1986, ze zm., dalej jako: „ustawa PZP”) poprzez wykorzystanie pozycji dominującej organizatora przetargu i uprzywilejowanie pozycji Zamawiającego wobec Wykonawcy, polegające na nałożeniu w SIWZ rażąco wygórowanych kar umownych na Wykonawcę

Odpowiedź: Nie

Pytanie nr 63

8) Wnosimy o modyfikację zapisu § 9 ust. 4 projektu umowy poprzez określenie, że kara umowna w zastrzeżonej wysokości naliczana będzie od wartości brutto niezrealizowanej części umowy, a nie od wartości brutto całej umowy.

Odpowiedź: Nie

Pytanie nr 64

9) Wnosimy o wykreślenie § 9ust. 8 i 9 projektu umowy.

UZASADNIENIE - Zamawiający, jako podmiot uprawniony do właściwie jednostronnego kształtowania treści umowy o zamówienie publiczne, nie może swego prawa podmiotowego nadużywać. Kształtując treść umowy, musi mieć na uwadze ograniczenia wynikające z art. 3531 KC, a także z innej zasady prawa cywilnego, wynikającej z art. 5 KC, zgodnie z którą nie można czynić ze swego prawa użytku, który byłby sprzeczny ze społeczno - gospodarczym przeznaczeniem tego prawa lub zasadami współżycia społecznego. Takie działanie lub zaniechanie uprawnionego nie jest uważane za wykonywanie prawa i nie korzysta z ochrony. (Zobacz wyrok z dnia 27 marca 2014 r. KIO 487/14 podobnie KIO 897/15 oraz SO w Lublinie w Wyroku z dnia 20 sierpnia 2014 sygn. II Ca 450/14)

Odpowiedź: Nie

Pytanie nr 65

10) Wnosimy o zmianę § 11 ust. 2 projektu umowy poprzez dodanie do jego treści in fine: „z zastrzeżeniem wyjątków umową przewidzianych”

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 66

- czy zamawiający w pakiecie 36 pozycji 5 dopuści Elastyczna jednorazowa prowadnica do trudnych intubacji typu Bougie, odpowiednia sztywność przy wprowadzaniu, termoplastyczna. Przewód na całej długości umożliwiający podanie tlenu. Sterylna, pojedynczo pakowana. Wygięty koniec, znaczniki głębokości, jednorazowa, dla rurek pediatrycznych o średnicy wew. 4 mm i zew. 5,5 mm, długość 60 cm, dla dorosłych o średnicy wew. od 6,0 do 11 o długości 70 cm

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 67

- czy zamawiający w pakiecie 36 pozycji 6 dopuści Igły do znieczuleń podpajęczynówkowych ze szlifem Quinke: - uchwyt igły ze wskaźnikiem położenia szlifu igły; zwiększona kontrola nad igłą; uchwyt mandrynu w kolorze odpowiadającym kodowi rozmiaru;; długość 90 mm, 20Gx0,9 oraz 22Gx0,7

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 68

- czy zamawiający w pakiecie 36 pozycji 7 dopuści Igły do znieczuleń podpajęczynówkowych ze szlifem Quinke: - uchwyt igły ze wskaźnikiem położenia szlifu igły; zwiększona kontrola nad igłą; uchwyt mandrynu w kolorze odpowiadającym kodowi rozmiaru;; długość 120 mm, 22Gx0,7

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 69

- czy zamawiający w pakiecie 36 pozycji 8 dopuści Igły do znieczuleń podpajęczynówkowych ze szlifem Pencil – Point : - przezroczysty uchwyt; zwiększona kontrola nad igłą; łatwo wyczuwalne przejście igły przez oponę twardą; uchwyt igły w kolorze odpowiadającym kodowi rozmiaru;; długość 90 mm, 25Gx0,53 oraz Prowadnica 20G, długość 38mm, średnica 0,90mm; do igieł podpajęczynówkowych Pencil – Point 26G i 25G pozwalająca maksymalnie wykorzystać długość igły podpajęczynówkowej, gwarantujący zysk 10 mm długości roboczej igły podpajęczynówkowej

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 70

- czy zamawiający w pakiecie 36 pozycji 11 dopuści Igły do znieczuleń splotów nerwowych - z użyciem stymulatora Stimuplex HNS 12; nie tnący atraumatyczny czubek igły; specjalna izolacja igły; zapewnia precyzyjną lokalizację splotu przy najniższej granicznie wartości prądu. Rozmiar 22Gx50mm.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 71

- czy zamawiający w pakiecie 36 pozycji 12 dopuści Cewnik do naczyń centralnych dwuświatłowy 7F (14/18G), długość 20 cm, zestaw zawiera : igłę wprowadzającą igłę V ze zintegrowaną zastawką pozwalającą na wprowadzenie prowadnicy do naczynia bez odłączania strzykawki 18Gx6,5cm, nitinolowy prowadnik J 0,035" 60cm, strzykawka 5ml cewnik poliuretanowy z miękkim stożkowatym końcem zapobiegającym uszkodzeniu śródbłonna z centymetrowymi znacznikami głębokości z zaciskami na lini, skrzydełka mocujące do skóry pacjenta, rozszerzacz 8,5Fr o długości 10 cm

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 72

- czy zamawiający w pakiecie 36 pozycji 13 dopuści Pediatryczny cewnik i.v. Wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu, widoczny w Rtg, o rozmiarze 4F (18G) średnica zewnętrzna 1,2mm, wewnętrzną 0,8mm i długości 10 cm . W zestawie: cewnik poliuretanowy, igła do nakłucia, prosty przewodnik o długości 30 cm z elastyczną końcówką.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 73

- czy zamawiający w pakiecie 36 pozycji 25 dopuści Filtr do wkłuc centralnych 0,2 µm filtr z dodatnio naładowaną membraną; zatrzymuje : bakterie, endotoksyny, cząsteczki; możliwość stosowania do 96 godzin bez utraty jakości terapii; zamknięcie luer lock; nie zawiera DEHP i lateksu; Efektywna powierzchnia filtrująca 4,3 cm²; Objętość wypełniona 0,9ml; Wielkość przepływu (dla wody destylowanej) 200 ml/min; przy ciśnieniu 3,1 (bar);

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 74

- czy zamawiający w pakiecie 36 pozycji 26 dopuści Filtr do wkłuc centralnych 1,2 µm; filtr do emulsji tłuszczowych i żywienia w systemie all-in-one; zatrzymuje mikroorganizmy, w szczególności grzyby i zarodniki;; zamknięcie luer lock; nie zawiera DEHP i lateksu. Efektywna powierzchnia filtrująca 4,5cm²; objętość wypełnienia 0,75 ml; Wielkość przepływu (dla wody destylowanej) > 136 ml/min; Wytrzymałość ciśnieniowa 3,0 (bar);

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 75

- czy zamawiający wydzieli z pakietu 36 pozycję 5, 6, 7, 8, 11, 12, 13, 25, 26 oraz z pakietu 61 pozycję 31, 32, 33, 38 i utworzy nowy pakiet, gdyż obecny zapis uniemożliwia złożenie ofert innym firmom z wysokiej jakości sprzętem medycznym. A firma konkurencyjna mając w swojej ofercie ten sprzęt będzie mogła złożyć konkurencyjną ofertę. Wydzielając powyższe pozycję do nowego pakietu Zamawiający będzie mógł zyskać zarówno pod względem cenowym jak i jakościowym.

Odpowiedź: Nie

Pytanie nr 76

Dotyczy pakietu nr 18:

Pytanie 1. Czy Zamawiający pozwoli na zaoferowanie zestawu kompatybilnego z posiadanym przez Zamawiającego aparatem typu Prismaflex do zabiegów ciągłych typu ST 100 o powierzchni czynnej 1 m² ? **Odpowiedź:** Tak

Pytanie 2. Czy Zamawiający pozwoli na zaoferowanie Cewnika do HEMOFILTRACJI, HIGH FLOW, o dostępny przekroju 11,5 FR lub 13 FR, dostępnych długościach 150, 200, 250 mm cewnik powinien posiadać powłokę bizmutową oraz zakończenie cewnika w kształcie schodkowym - tak aby nie powstało zjawisko mieszania się krwi powrotnej z napływową?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 77

Pakiet 13, poz. 1

Prosimy o dopuszczenie serwety dwuwarstwowej o gramaturze 40g/m², spełniającej wysokie wymagania wg normy EN 13795:2011+A1:2013.

Obłożenia chirurgiczne i/lub wyroby medyczne, stosowane są m.in. w celu zapewnienia czystej mikrobiologicznej strefy roboczej wokół rany oraz w celu zmniejszenia przenoszenia flory bakteryjnej skóry pacjenta do rany. Wysokie wymagania wg normy EN 13795:2011+A1:2013 w tym: odporność na przenikanie drobnoustrojów oraz odporność na penetrację cieczy na poziomie >100 cm H₂O, zapewniają wysokie bezpieczeństwo oraz ochronę pacjenta, jak również wpływają na zminimalizowanie zakażeń i infekcji. Chcemy nadmienić, że serwety dwuwarstwowe o gramaturze 40 g/m² wykonane są z wysokochłonno polipropylenu typu spunlace oraz nieprzemakalnej folii polietylenowej, co także wpływa na barierowość przed przenikaniem mikroorganizmów oraz zwiększenie bezpieczeństwa dla pacjenta.

Nadrzędnym celem produkcji wyrobów medycznych jest wytwarzanie ich w taki sposób aby stosowanie ich nie zagrażało zdrowiu i bezpieczeństwu pacjentów. Ta dbałość została zachowana, gdyż mimo niższej gramatury serwety dwuwarstwowe 40g charakteryzują się podwyższonym poziomem wymagań użytkowych. W związku z powyższym prosimy Zamawiającego o dopuszczenie serwet dwuwarstwowych o gramaturze 40 g/m².

Odpowiedź: Nie

Pytanie nr 78

Pakiet 13, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie ochraniaczy na obuwiu o uniwersalnym kształcie pasujące na lewą i prawą stopę wykonane z włókniny polipropylenowej o gramaturze 40g/m² z warstwą antypoślizgową w kolorze niebieskim?

Odpowiedź: Nie

Pytanie nr 79

Pakiet 13, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie czepka z trokami?

Odpowiedź: Nie

Pytanie nr 80

Pakiet 13, poz. 6

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie czepka o następujących parametrach:

Odpowiedź: Nie

Pytanie nr 81

Pakiet 13, poz. 7

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie fartucha niesterylno foliowego przedniego, o wym. 71cmx116cm ?

Odpowiedź: Nie

Pytanie nr 82

Pakiet 13, poz. 9

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie fartucha z rękawem o kroju prostym, odporność na przenikanie cieczy 50,47cm H₂O?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 83

Pakiet 13, poz. 9

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie fartucha o gramaturze 20g/m²?

Odpowiedź: Nie

Pytanie nr 84

Pakiet 13, poz. 10

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie spodenek do kolonoskopii z włókniny polipropylenowej występującym rozmiarze uniwersalnym?

Odpowiedź: Nie

Pytanie nr 85

Pakiet 13, poz. 10

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie spodenek do kolonoskopii z włókniny sms występującym rozmiarze uniwersalnym oraz XL?

Odpowiedź: Nie

Pytanie nr 86

Pakiet 13, poz. 11

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie pościeli wykonanej z włókniny sms o gramaturze 40g/m²; o następujących wymiarach:

- powłoka: 210cm x 160cm

- powłoczka: 80cm 70cm

- prześcieradło: 210cm x 150cm?

Odpowiedź: Nie

Pytanie nr 87

Pakiet 13, poz. 13

Czy Zamawiający dopuści maskę w rozmiarze 18cm x 9,5cm, dostępne tylko w kolorze zielonym?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 88

Pakiet 23, poz.2

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie koszuli operacyjnej o obwodzie 152cm oraz długości



116cm; pozostałe parametry zgodne z siwz?

Odpowiedź: Nie

Pytanie nr 89

Pakiet 23, poz.3

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie koszuli operacyjnej występującej w rozmiarze uniwersalnym o obwodzie 140cm oraz długości 110cm?

Odpowiedź: Nie

Pytanie nr 90

Pakiet 23, poz.3

Czy Zamawiający dopuści koszulę operacyjną o gramaturze 33g/m²?

Odpowiedź: Nie

Pytanie nr 91

Pakiet 1, poz. 17

Czy Zamawiający dopuści niesterylny zestaw do lewatywy o poj. 1500ml z drenem o dł. 115cm zakończonym atraumatycznym otworem i jednym otworem bocznym?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 92

Pakiet 1, poz. 20 - 21

Czy Zamawiający dopuści żel znieczulający w bezlateksowej ampułkostrzykawce, umożliwiającej całkowite jej opróżnienie?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 93

Pakiet 4, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści cewnik Nelaton CH 6 lub CH8?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 94

Pakiet 4, poz. 8

Czy Zamawiający dopuści worek do zbiórki moczu z czytelną, łatwą do odczytu skalą, adekwatną do pomiaru diurezy o wysokiej dokładności pomiaru od 25 ml, co 50 ml od 50 ml do 200 ml i co 100 ml do 2000ml?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 95

Pakiet 20, poz.11

Czy Zamawiający dopuści zgłębnik wykonany z silikonu?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 96

Pakiet 41 poz.1

Czy Zamawiający dopuści cewniki z otworem centralnym oraz dwoma otworami bocznymi naprzemianległymi?

Odpowiedź: Nie

Pytanie nr 97

Pakiet 42, poz. 1-7

Czy Zamawiający dopuści ostrza chirurgiczne posiadające numer wygrawerowany na ostrzu, nazwa producenta na opakowaniu?

Odpowiedź: Nie

Pytanie nr 98

Pakiet 44, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści elektrody żelowe do EKG w rozmiarze 45x43?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 99

Pakiet 53 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści podajnik na 12 szczotek?

Odpowiedź: Nie

Pytanie nr 100

Pakiet 59 poz.1

Czy Zamawiający dopuści golarki z ostrzem wykonanym ze stali nierdzewnej pokrytej chromem?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 101

Dotyczy zapisów SIWZ:

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie wraz z ofertą oświadczenia o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, w sytuacji gdy dany oferent nie należy do żadnej grupy kapitałowej?

Odpowiedź: Nie

Pytanie nr 102

2. Czy Zamawiający wymaga, aby dostawca materiałów do sterylizacji posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością ISO 9001:2015 dotyczącą materiałów sterylizacyjnych? Zamawiający zyskuje pewność, że oferowane wyroby produkowane są zgodnie z obowiązującymi wymaganiami i normami.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 103

Dotyczy Parametry Techniczne:

Pakiet 11

1. Czy Zamawiający zezwoli na zaoferowanie rękawów posiadających 8-wartswową folię?

Odpowiedź: Dopuszcza

Pytanie nr 104

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby rękawy papierowo- foliowe do sterylizacji posiadały znak CE umieszczony wyłącznie na etykiecie umieszczonej na opakowaniu jednostkowym (rolce), a nie bezpośrednio na produkcie? Zgodnie z art. 11 ust. 8. ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20.05.2010r. zabronione jest umieszczanie na wyrobie medycznym, jego opakowaniu oraz instrukcji używania oznaczeń lub napisów, które mogły wprowadzić w błąd co do znaczenia znaku zgodności CE, a także numeru identyfikacyjnego jednostki notyfikowanej. Używanie na rękawach sterylizacyjnych, które następnie pełnią funkcję opakowania dla wysterylizowanych wyrobów medycznych, wprowadza w błąd co do znaczenia znaku zgodności CE, który dotyczy nie wyrobu znajdującego się wewnątrz rękawa (wysterylizowanej zawartości), a samego rękawa.

Odpowiedź: Dopuszcza

Pytanie nr 105

Poz. 1-2 czy nie zaszła oczywista omyłka w opisie olisetr i polipropylen?

Odpowiedź: Tak zaszła pomyłka , powinno być POLIESTER , POLIPROPYLEN

Pytanie nr 106

Poz. 1-8

1/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.

2/Zamawiający wymaga, aby każda rolka rękawa była oznaczona samoklejącą etykietą identyfikacyjną umieszczoną między rękawem a folią zabezpieczającą, na której znajdują się

informacje dotyczące daty produkcji, daty ważności, warunków przechowywania oraz numerem LOT produktu? W/w etykieta umożliwi archiwizację oraz pozwoli na ewentualne przyjęcie reklamacji produktu.

3/Czy Zamawiający wymaga, aby ze względów higienicznych rękawy zabezpieczone były przezroczystą, termokurczliwą folią?

Odpowiedź: Dopuszcza

Pytanie nr 107

Poz. 14-15 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie włókniny w arkuszach, o gramaturze 57g/m² ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 108

Pakiet 13 poz. 8:

Czy Zamawiający dopuści fartuchy z rękawem prostym nie ograniczającym ruchów chirurga i odporności na przenikanie cieczy 36,9 cm H₂O przy pozostałych parametrach zgodnych z SIWZ?

Odpowiedź: Dopuszcza

Pytanie nr 109

Pakiet 13 poz. 9:

Czy Zamawiający dopuści fartuch wizytacyjny w kolorze niebieskim, przy pozostałych parametrach zgodnych z SIWZ?

Odpowiedź: Dopuszcza

Pytanie nr 110

Pakiet 13 poz. 10:

Czy Zamawiający miał na myśli spodenki do kolonoskopii z otworem i rzepem do zapinania w tylnej części?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 111

Pakiet 13 poz. 13:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie powyższej pozycji?

Pozwoli to na złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert.

Odpowiedź: Nie

Pytanie nr 112

Pakiet 13 poz. 13:

Czy Zamawiający dopuści maski w wyłącznie w kolorze niebieskim?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 113

Pakiet 14 poz. 4

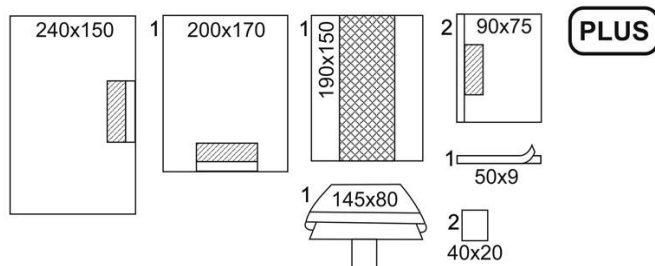
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie powyższej pozycji?
Pozwoli to na złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert.

Odpowiedź: Nie

Pytanie nr 114

Pakiet 14 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie:



Opis składnika

Ilość

Jednostka

POKROWIEC NA STOLIK MAYO 145X80CM NIEBIESKI	1	OP
KOMPRES WŁÓKNINOWY 40G 4W 10X20CM	2	SZ
TAŚMA MEDYCZNA BP 9X50CM PRZYL	1	SZ
SERWETA NA STÓŁ INSTRUM 190X150CM	1	SZ
SERWETA 150X240CM L2-62G WARSTWA CHŁ 37,5X70CM PRZYL 5X60CM	1	SZ
SERWETA 170X200CM L2-62G WARSTWA CHŁ 37,5X70CM PRZYL 5X60CM	1	SZ
SERWETA 75X90CM L2-62G WARSTWA CHŁ 37,5X70CM PRZYL 5X60CM	2	SZ

Opakowanie: MIĘKKI BLISTER

Laminat podstawowy gramatura 56g/m²: Zestaw spełnia wymagania wysokie wg normy PN EN 13795 1-3, wytrzymałość na wypychanie/rozrywanie w strefie krytycznej kPa - strefa

krytyczna na całej powierzchni obłożenia. Materiał podstawowy serwety głównej składający się z 2 warstw (folia PE oraz warstwa chłonna).

- chłonność min. 570 % wg. PN-EN ISO 9073-6

- wytrzymałość na rozciąganie na sucho min. 75 N, rozciąganie na mokro min. 80 N wg PN-EN 29073-3

- wytrzymałość na wypychanie na sucho min. 150 kPa , wypychanie na mokro min. 150 kPa. wg PN-EN ISO 13938-1

- czystość mikrobiologiczna max 29 cfu/dm² wg. PN-EN ISO 11737-1

- odporność na przenikanie cieczy min. 250 cmH₂O wg. PN-EN 20811

- pylenie max. 1,3 log₁₀ wg PN-EN ISO 9073-10.

Warstwa chłonna łat chłonne:

Gramatura 104 g/m², chłonność 619%, wytrzymałość na wypychanie/rozrywanie na sucho i mokro > 80 kPa

Serweta na stolik Mayo o rozmiarze 145x80cm składana teleskopowo do środka, oznakowanie za pomocą naklejki z piktogramem ułatwia jego szybką aplikację wykonana z folii polietylenowej oraz włókninowej warstwy chłonnej, gramatura włókniny 24 g/m². Wytrzymałość na rozdarcie na mokro/sucho >80 kPa, zgodnie z normą PN-EN 13795, odporność na penetrację płynów 123 cm H₂O, zgodnie z normą PN-EN 13795, grubość folii 50 mikronów, folia piaskowana.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 115

Pakiet 34 poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści zestaw do znieczulenia z 1 szt. serwety foliowanej, rozm. 75 cm x 75 cm o gramaturze 42 g/m² (owinięcie) , przy pozostałych parametrach zgodnych z SIWZ?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 116

Pakiet 34 poz. 2:

Czy Zamawiający dopuści zestaw do wkłucia centralnego z 1 szt. serwety foliowanej rozm. 75 x 45 cm o gramaturze 43 g/m² z przyklepnym otworem 10 cm i 1 szt. kleszczyków metalowych z zaciskiem, przy pozostałych parametrach zgodnych z SIWZ?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 117

Pyt. dot. projektu umowy:

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

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 118

2. Zważywszy na treść § 2 ust. 1 i 3 wzoru umowy, jaką minimalną ilość (jaki procent ilości wskazanych w SIWZ) Zamawiający na pewno zamówi?

Odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji oferowanej ceny. Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym m.in. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 r. KIO 1087/10, z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych wynika obowiązek dokładnego określenia przez zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet jeżeli nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów. W wyroku z dnia 7 maja 2014 r. KIO 809/14 Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że *„nie można zaakceptować postanowień umowy dających zamawiającemu całkowitą, nieograniczoną pod względem ilościowym i pozostającą poza wszelką kontrolą dowolność w podjęciu decyzji o zmniejszeniu zakresu dostaw będących przedmiotem zamówienia”*.

Powyższy pogląd Krajowa Izba Odwoławcza potwierdziła w wyroku z dnia 2 stycznia 2017 r. KIO 2346/16 stwierdzając, iż zastrzeżenie przez zamawiającego w projekcie umowy *„nieograniczonej ingerencji w ilość zamawianych dostaw, poprzez jej zmniejszenie na etapie realizacji umowy oznacza bowiem po stronie wykonawców brak pewnej wiedzy na temat jednego z istotnych elementów kalkulacji ceny, tj. ilości zamawianych dostaw, warunkującego rzetelną wycenę oferty. Prowadzi także do naruszenie uczciwej konkurencji, ponieważ wykonawcy, w sytuacji braku jednoznacznych danych na temat ilości zamawianych dostaw, zdani są na własne, różne dla każdego wykonawcy oceny co do prawdopodobnych potrzeb zamawiającego w aspekcie ilościowym.”*

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 119

3. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 8 ust. 4 wzoru umowy w zdaniu pierwszym zostało dodane wyrażenie „, *chyba że opóźnienie Zamawiającego w zapłacie przekracza 60 dni*”?
Czy Zamawiający zgadza się aby w § 8 ust. 4 wzoru umowy zostało wykreślone zdanie drugie?

Wykonawca nie powinien być zmuszany do nieograniczonego w czasie kredytowania Zamawiającego. Mogłoby to bowiem zachwiać płynnością finansową wykonawcy, a w konsekwencji zagrozić zdolności wykonawcy do dalszego wykonywania zamówienia publicznego. Poza tym, skuteczność § 8 ust. 4 wzoru umowy w aktualnym brzmieniu może być kwestionowana np. na podstawie art. 58 § 2 Kodeksu cywilnego.

Odpowiedź: Nie. W ocenie Zamawiającego pytanie dotyczy raczej § 8 ust. 5

Pytanie nr 120

4. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 9 ust. 1 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 odstąpienie od umowy zostało poprzedzone wezwaniem do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej 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.

Odpowiedź: Nie

Pytanie nr 121

5. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 9 ust. 4 wzoru umowy wyrażenie „*10% wartości brutto określonej w § 2 ust. 1 Umowy*” zostało zastąpione wyrażeniem „*10% niezrealizowanej wartości umowy brutto*”?

Uzasadnione jest aby kara umowna za odstąpienie od umowy była naliczana od wartości niezrealizowanej części umowy, nie zaś od wartości całej umowy. W przeciwnym razie, w przypadku odstąpienia od 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 i naruszałaby zasadę proporcjonalności wyrażoną w art. 7 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych.

Odpowiedź: Nie

Pytanie nr 122

6. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 10 ust. 5 wzoru umowy otrzymał następującą (lub podobną) treść: „Wykonawca może dochodzenie w postępowaniu procesowym zaległych należności wynikających z niniejszej Umowy poprzedzić postępowaniem pojednawczym wskazanym w art. 184-186 kodeksu postępowania cywilnego.”?

Przymus stosowania sądowego postępowania pojednawczego jako sposobu rozstrzygnięcia wszelkich sporów nie jest celowy. Postępowanie pojednawcze wymaga bowiem dodatkowych kosztów (gdym wartość przedmiotu sporu przekracza 10 000 zł opłata sądowa wynosi 300 zł). Poza tym na posiedzenie sądu w postępowaniu pojednawczym trzeba zwykle czekać co najmniej kilka miesięcy. Przede wszystkim jednak, jeżeli strony będą gotowe do podpisania ugody i osiągną porozumienie w tym zakresie, to mogą podpisać ugody pozasądową bez wszczynania postępowania pojednawczego. Jeżeli natomiast strony nie osiągną porozumienia co do podpisania ugody, to postępowanie pojednawcze nie przyniesie efektu w postaci podpisania ugody, a zatem wszczynanie takiego postępowania będzie pozbawione sensu i nieuniknione stanie się wszczęcie procesu. Niewykluczone, że w przypadku niektórych skomplikowanych sporów wszczęcie postępowania pojednawczego może być uzasadnione. W prostych sprawach, np. o zapłatę niewielkiej kwoty pieniężnej, przymusowe stosowanie procedury pojednawczej wydaje się jednak zbędne i może jedynie przedłużyć i utrudnić rozstrzygnięcie sporu oraz narazić strony na dodatkowe koszty.

Udzielając odpowiedzi na powyższe pytania proszę wziąć pod uwagę bieżące orzecznictwo Krajowej Izby Odwoławczej dotyczące umów.

Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 29 czerwca 2009 r. KIO/UZP 767/09, „mimo iż sytuacja Zamawiającego przy kształtowaniu treści umowy jest silniejsza, powinien on brać pod uwagę nie tylko swoje interesy, ale także interesy Wykonawcy i starać się ułożyć stosunek prawny tak, aby te interesy były jak najbardziej zrównoważone”. Podobne stanowisko Krajowa Izba Odwoławcza zajęła w wyroku z dnia 21 lutego 2008 r. KIO/UZP 97/08, w wyroku z dnia 27 grudnia 2011 r. KIO 2649/11, w wyroku z dnia 17 grudnia 2012 r. KIO 2631/12, KIO 2655/12 oraz w wielu innych orzeczeniach.

Odpowiedź: Nie. W ocenie Zamawiającego pytanie dotyczy raczej § 11 ust. 5

Pytanie nr 123

Pytanie do Pakietu 49 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści równoważną, wysokiej jakości i innowacyjną elektrodę neutralną jednorazowego użytku, dzieloną po obwodzie, powierzchnia 90cm², wymiary 128x122mm; przystosowaną do systemu REM, podłoże wykonane z wodoodpornej, elastycznej pianki; skrzydełka zapobiegające przypadkowemu odklejeniu; klej w części brzeżnej i hydrożel w części przewodzącej przyjazne dla skóry; szerokość podłączenia 2,5cm – kompatybilne z kablem z poz. 3; dla dzieci i dorosłych powyżej 5kg / opakowanie 100 szt., spełniająca pozostałe wymagania Zamawiającego?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 124

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 56 poz. 2, pakiecie 62 poz.8,9 oraz pakiecie 72 poz. 3 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 56 pozycji 2 zaoferowanie lancetów konfekcjonowanych po 200 szt.?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 125

2. Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 8, 9 z pakietu 62 i utworzenie z nich odrębnego zadania. Wydzielenie wymienionych pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionych pozycji w dotychczasowym pakiecie silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie. Obecne pakietowanie faworyzuje konkretnych dostawców, co narusza dyscyplinę finansów publicznych zgodnie z przepisami zawartymi w art. 17. ust. 1 pkt. 1) i 5b) Ustawy z dnia 17 grudnia 2004r. o odpowiedzialności za naruszenie dyscypliny finansów publicznych (wraz z późn. zm.).

Odpowiedź: Nie

Pytanie nr 126

3. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 72 poz. 3 Zino Dr. A, konfekcjonowane w opakowaniu 250 g, co odpowiada 200 ml ?

Odpowiedź: Nie

Pytanie nr 127

4. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 72 poz. 3 Zino Dr., konfekcjonowane w opakowaniu 250 g, co odpowiada 200 ml ?

Odpowiedź: Nie

Pytanie nr 128

Dotyczy Zadania nr 33 poz. 1-3

Prosimy o podanie numeru katalogowego czujnika obecnie stosowanego przez Zamawiającego, co pozwoli na złożenie oferty zgodnej z wymaganiami.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 129

Dotyczy Zadania nr 33 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści czujnik o długości 0,9m?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 130

Dotyczy Zadania nr 33 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści mankiet w rozm. 27-35 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 131

Dotyczy Zadania nr 33 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści mankiet w rozm. 34-43 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 132

Dotyczy Zadania nr 33 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści mankiet w rozm. 27-35 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 133

Dotyczy Zadania nr 33 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści mankiet w rozm. 34-43 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 134

Dotyczy Zadania nr 33 poz. 11

Czy Zamawiający wymaga czujnika jedno czy wielorazowego?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 135

Dotyczy Zadania nr 38 poz. 1-2

Czy Zamawiający dopuści jednorurowe obwody wykonane w technologii „rura w rurze”?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 136

Dotyczy Zadania nr 38 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści obwody w zestawie z filtrem pakowanym osobno?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 137

Dotyczy Zadania nr 38 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści obwody w zestawie ze standardowym filtrem HME o masie 30 g i objętości 53ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 138

Dotyczy Zadania nr 38 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy jednorurowy, typu „rura w rurze” zapewniającą wymianę termiczną, i śr. 22 mm i długości 1.8m, z kolankiem z portem kapno, wydajność ogrzewania 4.5 stopni C przy przepływie 10 l/min, oporach wdechowych i wydechowych max. 0.09 cm H₂O przy przepływie 10 l/min, rurą wydechową rozciągalną do 0.5 m, jednorazowy, bez DEHP z elastycznym złączami, mikrobiologicznie czysty, opakowanie foliowe w zestawie z filtrem oddechowym?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 139

Dotyczy Zadania nr 38 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy jednorurowy, typu „rura w rurze” zapewniającą wymianę termiczną, i śr. 22 mm i długości 1.8m, z kolankiem z portem kapno, dodatkowa rura do worka o długości 1.8l z workiem 2 l bezlateksowym, wydajność ogrzewania 4.5 stopni C przy przepływie 10 l/min, oporach wdechowych i wydechowych max. 0.09 cm H₂O przy przepływie 10 l/min, rurą wydechową rozciągalną do 0.5 m, jednorazowy, bez DEHP z elastycznym złączami, mikrobiologicznie czysty, opakowanie foliowe?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 140

Dotyczy Zadania nr 38 poz. 3-4

Czy Zamawiający dopuści rękojeści radełkowane, bez zbędnego w tym przypadku antypoślizgowego tworzywa, co w znacznie większym stopniu zapewnia lepszy i stabilny chwyt niż wątpliwej jakości pokrycie „Santoprene” wskazujący na konkretnego wykonawcę?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 141

Dotyczy przedmiotu zamówienia Część nr 31

1. Prosimy o dopuszczenie w miejsce pierwotnych parametrów w Części 31 poz. 1 Zestawu do przezskórnej tracheostomii metodą Ciaglia Blue Rhino do wprowadzenia metodą Seldingera skład którego wchodzi:

- Jednostopniowe rozszerzadło o kształcie rogu nosorożca (z wzmocnionym uchwytem, którego odcinek dystalny jest pokryty wydłużonymi rowkami, dzięki którym tworzy się warstwa hydrofilna po uprzednim zanurzeniu w soli fizjologicznej) oraz wstępnie założonym mankietem prowadzącym.
- Prowadnica z 2 znacznikami śr. 1,32 mm.
- Prowadniki ładujące umożliwiające założenie rurki tracheostomijnej 3 szt. (21Fr dla rurki 7, 24Fr dla rurki 8, 27Fr dla rurki 9)
- 2x Igła wprowadzająca (z koszulką i bez) 7 cm, 15 G
- Krótkie rozszerzadło 14,0 Fr; 6,5 cm
- Skalpel, strzykawka jednorazowa, czerwony pojemnik na zużyte igły, żel poślizgowy, gaziki, etykiety samoprzylepne do wklejenia do protokołu

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 142

2. Prosimy o dopuszczenie w miejsce pierwotnych parametrów w części 31 pozycja 2 : Zestawu do pilnej konikotomii do wprowadzenia techniką Seldingera zawierającego:

- 2 igły wprowadzające: z koszulką i bez
- Strzykawkę
- Skalpel
- Prowadnice
- Zakrzywiony rozszerzacz
- Cewnik (rurkę) do wentylacji- radiocieniujący wyposażony w standardowe złącze 15mm. Cewnik o śr. wewn. 4mm dł. 4,2cm lub 6mm dł. 7,5cm
- Taśmę tracheostomijną

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 143

Pakiet 33

Poz. 4

Prosimy o dopuszczenie czujnika o długości 0,9 m **Odpowiedź: Tak**

Poz. 7, 9

Prosimy o dopuszczenie mankietów w rozmiarze 34-47 cm **Odpowiedź: Tak**

Pytanie nr 144

Pakiet 38

Poz. 5

Prosimy o wydzielenie pozycji 5 do osobnego pakietu, co umożliwi wzięcie udziału w postępowaniu większej ilości wykonawców, a tym samym wpłynie korzystnie na konkurencyjność ofert.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 145

Pakiet 44

Poz. 1, 2

Prosimy o wydzielenie pozycji 1 i 2 do osobnego pakietu, co umożliwi wzięcie udziału w postępowaniu większej ilości wykonawców, a tym samym wpłynie korzystnie na konkurencyjność ofert.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 146

Pakiet 49

Poz. 2

Prosimy o wydzielenie pozycji 2 do osobnego pakietu, co umożliwi wzięcie udziału w postępowaniu większej ilości wykonawców, a tym samym wpłynie korzystnie na konkurencyjność ofert.

Prosimy o dopuszczenie produktu o parametrach równoważnych - elektrody piankowej, dzielonej o wymiarach 176 x 122 mm o powierzchni całkowitej 169 cm² i powierzchni przewodzącej 110 cm² systemem pętli Twin-Safe pozwalającym na równe rozproszenie prądu, pokrytej hydrozelem.

Prosimy o odstąpienie od wymogu zaofiarowania etykiet.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 147

Pakiet 50

Poz. 2

Prosimy o wydzielenie pozycji 2 do osobnego pakietu, co umożliwi wzięcie udziału w postępowaniu większej ilości wykonawców, a tym samym wpłynie korzystnie na konkurencyjność ofert.

Prosimy o dopuszczenie produktu o parametrach równoważnych - elektrody piankowej, dzielonej o wymiarach 176 x 122 mm o powierzchni całkowitej 169 cm² i powierzchni przewodzącej 110 cm² systemem pętli Twin-Safe pozwalającym na równe rozproszenie prądu, pokrytej hydrozelem.

Prosimy o odstąpienie od wymogu zaofiarowania etykiet.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 148

ZADANIE 1 poz. 2,3,17,18,19,22

Czy zamawiający wydzieli poz. 2,3,17,18,19,22 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź: Nie

Pytanie nr 149

ZADANIE 1 poz. 17

Czy zamawiający dopuści zestaw do lewatywy o pojemności 1000 ml wykonany ze wzmocnionej folii, z podziałką, uchwytem do zawieszenia, dren posiada zacisk rolkowy, obłe z dwoma otworami bocznymi, w zestawie rękawiczki PE, opatrunek włókninowy, saszetka środka myjącego?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 150

ZADANIE 13 poz. 4,5,6,7,9,11,12

Czy zamawiający wydzielili poz. **4,5,6,7,9,11,12** do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź: Nie

Pytanie nr 151

ZADANIE 13 poz. 4

Czy zamawiający dopuści ochraniacze na obuwiu wykonane z włókniny polipropylenowej, z gumką, w rozmiarze uniwersalnym – długość ochraniacza w stanie rozciągniętym ok. 40 cm, głębokość 16 cm?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 152

ZADANIE 13 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści czepek wiązany na troki?

Odpowiedź: Nie

Pytanie nr 153

ZADANIE 13 poz. 7

Czy zamawiający dopuści fartuch ochronny podfoliowany, ze ściągaczem dzianinowym o szerokości 5 cm, wiązany z boku i na szyi, wykonany z polipropylenu o gramaturze 30 g/m² + polietylen PE, w kolorze białym, o długości 115 cm, pakowane po 10 szt. w opakowaniu -100 szt. w kartonie, Oznakowanie CE zgodnie z EU Dyrektywą dla wyrobów medycznych 93/42/EEC, klasa 1, niesterylne?

Odpowiedź: Nie

Pytanie nr 154

ZADANIE 13 poz. 9

Czy zamawiający dopuści fartuch włókninowy, z rozcięciem w tylnej części, poły do zakładania z tyłu na plecach, wiązany w talii, w kolorze zielonym, o gramaturze 20 g/m², długi rękaw, zakończony mankietem z bawełnianym ściągaczem o długości 5,5 cm, wiązany z tyłu w talii, niesterylne?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 155

ZADANIE 13 poz. 11

Czy zamawiający dopuści poszwy o wymiarach: na kołdrę 210 cm x 160 cm, na poduszkę 70 cm x 80 cm, prześcieradło 150 cm x 210 cm, o gramaturze 25 g/m², w kolorze zielonym, wykonana z włókniny

polipropylenowej jednowarstwowej, z etykietą zgodną z przepisami regulującymi oznakowanie wyrobów medycznych?

Odpowiedź: Nie

Pytanie nr 156

ZADANIE 13 poz. 5,6,12

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za opakowanie 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 157

ZADANIE 37 poz. 2,3,4

Czy zamawiający wydzieli poz. 2,3,4 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź: Nie

Pytanie nr 158

ZADANIE 37 poz. 2,3,4

Czy Zamawiający dopuści maski o długości 200 cm?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 159

ZADANIE 40 poz. 7

Czy zamawiający wydzieli poz. 7 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź: Nie

Pytanie nr 160

ZADANIE 40 poz. 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za opakowanie 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 161

ZADANIE 42

Czy Zamawiający dopuści sterylne ostrza chirurgiczne ze stali węglowej jednorazowego użytku z wygrawerowanym rozmiarem bezpośrednio na ostrzu, pakowane pojedynczo w folię aluminiową z identyfikacją rozmiarową oraz numerem LOT, datą ważności i produkcji oraz metodą sterylizacji, blister aluminiowy posiada kołnierz ułatwiający otwarcie, na opakowaniu zbiorczym nazwa producenta oraz

importera a także pozostałe dane o rozmiarze ostrza, jego kształcie i ponownie nr LOT z datą produkcji i ważności i metodą sterylizacji , pakowane po 100 szt.?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 162

ZADANIE 46 poz. 1-3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za opakowanie 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 163

ZADANIE 62 poz. 21,22,27,28,31,37,43,54

Czy zamawiający wydzieli poz. **21,22,27,28,31,37,43,54** do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź: Nie

Pytanie nr 164

ZADANIE 62 poz. 21

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za opakowanie 75 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 165

ZADANIE 62 poz. 22,31,43,

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za opakowanie 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 166

ZADANIE 62 poz. 37

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za opakowanie 144 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 167

ZADANIE 62 poz. 58,59,60

Czy zamawiający wydzieli poz. **58,59,60** do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź: Nie

Pytanie nr 168**ZADANIE 62 poz. 54**

Czy Zamawiający dopuści worek bez dodatkowego portu do pobierania próbek?

Odpowiedź: Tak**Pytanie nr 169****ZADANIE 62 poz. 58**

Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorczą dwukanałową, trójplaszczynową, wykonana ze wzmocnionej ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm, z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm?

Odpowiedź: Nie**Pytanie nr 170****ZADANIE 62 poz. 59**

Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, Filtr 200µm, 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, przyrząd posiada ostrą igłą biorczą dwukanałową, trójplaszczynowo ściętą, wykonana ze wzmoczonego ABS, odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany czerwoną klapką, przezroczysta komora kroplowa z filtrem z PCV, dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przezroczystej, rolkowy regulator przepływu, łącznik LUER-LOCK z osłonką, zaczepek na dren, dren o długości 150 cm, opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia, sterylizowany tlenkiem etylenu *objętość komory kroplowej – 12,37 cm³, powierzchnia komory 36,52 cm²?*

Odpowiedź: Nie**Pytanie nr 171****ZADANIE 62 poz. 60**

Czy Zamawiający dopuści IS bursztynowy bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorczą dwukanałową, trójplaszczynową, wykonana ze wzmoczonego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm, z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm?

Odpowiedź: Nie**Pytanie nr 172**

1 .Dotyczy zapisów SIWZ, część I, punkt VIII, podpunkt b) oraz punktu XVI (kryterium termin realizacji zamówienia) oraz załącznika nr 5 do SIWZ (istotne postanowienia umowy), paragraf 6, ustęp 3: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to, aby termin realizacji dostaw był liczony w dniach roboczych?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 173

2.Dotyczy załącznika nr 1 do SIWZ (szczegółowy Formularz Cenowy), pakiet nr 80: Zwracamy się z uprzejmą prośbą o doprecyzowanie jednostek miary w pakiecie nr 80. Czy Zamawiający miał na myśli sztuki czy opakowania?

Odpowiedź: Opakowania

Pytanie nr 174

3.Dotyczy załącznika nr 5 do SIWZ (istotne postanowienia umowy), paragraf 7, ustęp 2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to, aby termin wymiany wadliwego produktu był liczony w dniach roboczych?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 175

Jako producent bielizny operacyjnej oraz dystrybutor obuwia składamy zapytania do SIWZ do Pakietów 22 oraz 81:

Pytanie 1:

Zamawiający jako jedno z kryterium oceny ofert określił termin realizacji zamówienia. Najwyżej punktowany jest najkrótszy termin dostawy, tj. 24 godziny, najniżej zaś 72 godziny. Dotrzymanie terminu dostawy 1 dzień, a nawet 3 dni dla wyrobów wielokrotnego użytku jest praktycznie niemożliwe. Wyroby wielokrotnego użytku każdorazowo muszą być wyprodukowane wg ilości i rozmiarów wymienionych w zamówieniu, dodatkowo w zakresie Pakietu 81 wyroby należy oznakować napisem. Chcielibyśmy również zauważyć, iż ocena jakościowa powinna faktycznie mieć wpływ na jakość oferowanego asortymentu, a tak krótki termin realizacji uniemożliwia przygotowanie jakościowego towaru.

W związku z powyższym zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu realizacji zamówienia od minimum 10 dni do maksimum 14 dni roboczych od daty złożenia zamówienia oraz modyfikację oceny punktowej w kryterium terminu realizacji w zakresie Pakietu nr 22 oraz 81.

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 176

Pytanie 2:

Zamawiający w Pakiecie nr 22 złożył zapotrzebowanie na prześcieradła i serwety wykonane z tkaniny 100% bawełna, o gramaturze 160 g/2, zgodne z normami ENV 14237 oraz PN-P - 82010/84. Jedyną właściwą i wymagalną normą dla bielizny stosowanej na bloku operacyjnym jest norma 13795. Norma ta wskazuje szereg parametrów, które powinny być spełnione przez obłożenia operacyjne. Jednym z ważniejszych parametrów dla prześcieradeł i serwet są takie parametry jak pylenie oraz czystość pod względem cząstek stałych. Parametrów tych mogą dotrzymać jedynie tkaniny poliestrowe lub z domieszką poliestru.

Czy Zamawiający, mając na uwadze zgodność z obowiązującymi normami, wymaga aby prześcieradła i serwety z Pakietu nr 22 były zgodne z normą PN-EN 13795 w zakresie pylenia oraz

czystości pod względem cząstek stałych, co będzie potwierdzone załączonymi do oferty lub na wezwanie raportami z badań, wykonanych przez niezależną jednostkę badawczą?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 177

Pytanie 3:

Czy Zamawiający dopuści prześcieradła i serwety z Pakietu nr 22 wykonane z tkaniny bawełniano – poliestrowej o zawartości bawełny co najmniej 45%, o gramaturze co najmniej 125 g/m²?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 178

Pytanie 4:

Czy Zmawiający dopuści wymiary asortymentu z Pakietu nr 22 jak poniżej:

- prześcieradło 210x150 cm,

- serweta 90x75 cm?

Proponowane wymiary wynikają z szerokości konstrukcyjnej tkaniny.

Odpowiedź: Dopuszcza

Pytanie nr 179

Pytanie 5:

Zamawiający w Pakiecie nr 81 złożył zapotrzebowanie na bieliznę operacyjną.

*Zwracamy się z prośbą o poprawę jednostki miary, w jakiej ma być podana przepuszczalność powietrza, a mianowicie dodanie jednostki czasu, a zatem: przepuszczalność powietrza mierzona w jednostce cm³/cm²*s.*

Odpowiedź: Dodano cm³/cm²*s.

Pytanie nr 180

Pytanie 6:

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 81 buty operacyjne posiadające znak CE dla wyrobu ochronnego, bez dodatkowej perforowanej wkładki masującej?

Odpowiedź: Dopuszcza

Pytanie nr 181

Pytanie 7:

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 81 w rozmiarach 35, 36, 37, 38, 39, 40, 41, 42, 43,44, 45, 46?

Odpowiedź: Dopuszcza

Pytanie nr 182

Pakiet nr 80

Czy Zamawiający dopuści:

Poz. 1 Szczypce biopsyjne jednorazowego użytku, łyżeczki do wyboru przez Zamawiającego : - owalne z okienkiem; - owalne z igłą; - szczęki aligatora; - szczęki aligatora z igłą. Obie łyżeczki uchylne do biopsji stycznych; łyżeczki wykonane ze stali nierdzewnej o

dwustopniowym ścięciu i gładkich krawędziach; długość narzędzia 1600 lub 2300mm, maksymalna średnica części wprowadzanej do endoskopu 2,45mm; minimalna średnica kanału roboczego 2,8mm; w opakowaniu 10 sztuk.

Odpowiedź: Tak

Poz. 2 Jednorazowe pętle elektrochirurgiczne kolonoskopowe, kształtował; średnica pętli do wyboru przez Zamawiającego 10,15 lub 24 mm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Tak

Poz. 4 Jednorazowa klipsownica do endoskopowego tamowania krwawień; długość robocza 1950 lub 2300mm; klipsy zakończone mikroząbkami do lepszej przyczepności; długość ramienia klipsa 10mm, szerokość otwarcia ramion klipsa 11mm; narzędzie umożliwiające rotację 1:1 oraz otwieranie klipsa nawet przy dużym zagięciu endoskopu; posiada możliwość wielokrotnego otwierania i zamykania klipsa przed jego uwolnieniem, minimalna średnica kanału roboczego 2,8mm; opakowanie zawiera 10 gotowych do użycia sterylnych klipsownic z założonym klipsem. **Odpowiedź: Tak**

Pytanie nr 183

Pakiet 13 poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie serwety wykonanej z bilaminatu o wyższej gramaturze (58 g/m²) i zwiększonej odporności na penetrację płynów (>200 cmH₂).

Odpowiedź: Nie

Pytanie nr 184

Pakiet 13 poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie ochraniaczy na obuwiu w kolorze niebieskim o uniwersalnym kroju, gramatura 40 g/m². Ochraniacze nie są wyposażone w antypoślizgową taśmę.

Odpowiedź: Dopuszcza

Pytanie nr 185

Pakiet 13 poz. 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha chirurgicznego w rozmiarze 114 cm x 135 cm. Reszta zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Dopuszcza

Pytanie nr 186

Pakiet 13 poz. 11

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie pozycji 11 z pakietu 13 i utworzenie odrębnego pakietu np. 13A. Umożliwi to złożenie ważnej i konkurencyjnej oferty większej ilości Wykonawców.

Odpowiedź: Nie zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 187

Pakiet 34 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do znieczulenia w skład którego wchodzi:

1 x Serweta z bilaminatu 45x75cm

1 x Serweta z bilaminatu 40x45 cm z przylepnym otworem ø7cm

10 x Kompres gazowy 7,5x7,5cm 8W 17N

1 x Kleszczyki plastikowe typu Kocher 14cm niebieskie
Opakowanie jednostkowe – taca ze sztywnego blistra 15x20cm, zaopatrzone w dwie etykiety samoprzylepne 4,7x2,5cm (z narożnym systemem łatwego przklejania w rękawicach) zawierające numer katalogowy, nr lot, datę ważności, nazwę producenta.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 188

Pakiet 34 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do włączenia centralnego Skład zestawu:

1 x Serweta na stół narzędziowy 100 x 110 cm,

10 x Gazik 17N, 12W, 7,5 x 7,5 cm

1 x Taca dwukomorowa 12x23x5cm, niebieska

1 x Patyk z gąbką do dezynfekcji, długość 18 cm

1 x Serweta nieprzylepna do okrycia pacjenta 90 x 150cm bilaminat, 58 g/cm²

2 x Serweta typu U, przylepna 45 x 75cm bilaminat, 58 g/cm²

Zestaw zapakowany w przezroczystą, foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada samoprzylepną etykietę do dokumentacji medycznej zawierającą: numer katalogowy, numer lot, datę ważności oraz nazwę producenta.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 189

Pakiet nr 55 poz. 1

Czy Zamawiający oczekuje dostarczenia takich samych błon, jakich obecnie używa, tj. o czułości E w przypadku obróbki ręcznej i czułości F w przypadku obróbki automatycznej.

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 190

Pakiet 82, 83, 84

W związku ze zmianami prawnymi dla produktów zarejestrowanych jako środek ochrony osobistej, które obowiązują od 2015 r., prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zaoferowania równoważnych norm potwierdzających przenikalności dla substancji chemicznych tj. EN 16523-1 oraz dla wirusów EN 374-5. Pragniemy podkreślić, iż EN 374-3 i ASTM F 1671 zostały wycofane i zastąpione, przez EN 16523-1 i EN 374-5 i każdy produkt dostarczany po 20 kwietnia 2019 r. powinien być zgodny z obowiązującymi normami

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza EN 16523-1 pozostałe parametry zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 191

Pakiet 82 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie długości rękawicy min. 270-285 mm, grubość pojedynczej ścianki palca 0,18 +/- 0,02 mm, poziom protein <10 ug/g. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasa IIa oraz środek ochrony osobistej klasy III.

Odpowiedź: Nie

Pytanie nr 192

Pakiet 82 poz. 1,2

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu rękawic przebadanych na przenikanie krwi syntetycznej zgodnie z ASTM F 1670 i dopuszczenie rękawic przebadanych na penetrację krwiopochodnymi patogenami przy użyciu Bakteriofaga Phi-X174 zgodnie z ASTM F 1671

potwierdzonymi raportem z badań jednostki niezależnej. Pragniemy nadmienić, że postawiony przez Zamawiającego wymóg spełnia tylko 1 firma, a standardowo rękawice medyczno-ochronne spełniają wymóg zgodności z normą ASTM F 1671, który z uwagi na zastosowanie prawdziwego wirusa jest bardziej wiarygodną oceną

Odpowiedź: Nie

Pytanie nr 193

Pakiet 82 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych w kolorze fioletowym.

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 194

Pakiet 82 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic nitrylowych chroniących przed przenikaniem 70% izopropanolu przez powyżej 20 minut, co jest wystarczające biorąc pod uwagę długość pracy w rękawicy diagnostycznej. Wyżej zaproponowane rozwiązanie umożliwi złożenie oferty konkurencyjnej cenowo, przy zachowaniu wymagań barierowości niezbędnych do zaspokojenia potrzeb użytkowników rękawic diagnostycznych.

Odpowiedź: Nie

Pytanie nr 195

Pakiet 82 poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych w kolorze białym. Grubość mankiet – min. 0,06 mm, dłoń- min. 0,07mm, palec – 0,10 mm +/- 0,02mm, długość min. 240 mm.

Odpowiedź: Nie

Pytanie nr 196

Pakiet 82 poz. 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie dozownika o wysokości całkowitej 90 mm, głębokości: 77 mm, długości: 247 mm

Odpowiedź: Nie

Pytanie nr 197

Pakiet 82 poz. 8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie dozownika wysokości całkowitej 90 mm, głębokości: 77 mm, długości: 741 mm

Odpowiedź: Nie

Pytanie nr 198

Pakiet nr 83 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o zawartości protein <50 ug/g rękawicy, grubości na palcu min. 0,31 mm oraz o korzystniejszym poziomie AQL= 0,65. Reszta wymogów zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 199

Pakiet 84 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o poziomie AQL <1,5. Reszta wymogów zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 200

Pakiet nr 84 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o korzystniejszym poziomie AQL = 1,0. Reszta wymogów zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 201

Pakiet 84 poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o grubości max. 0,25mm spełniających pozostałe wymogi SIWZ.

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 202

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie 56 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy Zamawiający, postępując zgodnie z obowiązującymi przepisami ustawy Prawo zamówień publicznych (art. 7 i 29 Pzp) dopuszcza konkurencyjne paski testowe (wraz z przekazaniem kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się opisanymi poniżej cechami: a) Funkcja Auto-coding; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym oksydaza glukozy; d) zakres wyników pomiaru w jednostkach 20-600mg/dl; e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra; f) zakres hematokrytu 10-70%, umożliwiający wykonywanie pomiarów we krwi włośniczkowej osób dorosłych i noworodków; g) bezdotykowy wyrzut zużytego paska po pomiarze za pomocą przycisku; h) stabilność pasków testowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu fiolki; i) temperatura działania pasków testowych w zakresie 5-45°C, przechowywanie do 30°C; j) podświetlany ekran glukometru; k) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 203

2. Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci wysokiej jakości pasków testowych GlucoDr. auto do aktualnie posiadanych przez Zamawiającego i sprawnych glukometrów GlucoDr. auto, co do funkcjonowania i użytkowania których Zamawiający nigdy nie zgłaszał żadnych reklamacji (wraz z ewentualnym przekazaniem kolejnych kompatybilnych glukometrów)? Zwracamy uwagę na szerszy zakres zastosowań oraz parametrów pomiarowych pasków GlucoDr. auto od odpowiednich parametrów pasków do glukometrów wymienionych w SIWZ.

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 204

3. Czy Zamawiający dopuszcza paski testowe do glukometru (wraz z przekazaniem kompatybilnych glukometrów), charakteryzujące się następującymi parametrami: a) zakres wyników pomiaru 20-600 mg/dl i zakres hematokrytu 0-70%, umożliwiający wykonywanie pomiarów we krwi kapilarnej i żyłnej przy dokładności zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197:2015; b) wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku; c) paski nie wymagające

kodowania; d) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; e) przydatność pasków testowych do użycia po otwarciu pojedynczej fiolki wynosząca 6 miesięcy; f) wielkość próbki 0,5 mikrolitra, czas pomiaru 5s; g) temperatura przechowywania w zakresie 4-40 st. Celsjusza; h) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 205

4. Czy w poz. 2 Zamawiający dopuści ostrza pakowane po 200 szt, co będzie rozwiązaniem bardziej ekonomicznym (po przeliczeniu na odpowiednia liczbę opakowań)?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 206

Pakiet 57

1. Prosimy o wydzielenie z pakietu 57 pozycji 8 – Balon Bakri do oddzielnego pakietu.

Odpowiedź: Nie zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 207

Dotyczy pakietu nr 40

1. Czy Zamawiający w **pakiecie 40 poz. 1** wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli dożylniej przeznaczonej do małych, delikatnych żył u pacjentów neonatologicznych, pediatrycznych i osób starszych. Posiadającej wyjmowany uchwyt, w którym schowane są skrzydełka kaniuli, ułatwiające kaniulację naczynia. Bez dodatkowego portu górnego. Kaniula widoczna w promieniach RTG, 6 wtopionych pasków radiocieniujących. Wykonana z unikalnego poliuretanu, biokompatybilnego, o potwierdzonym klinicznie wpływie na zmniejszenie ryzyka wystąpienia zakrzepowego zapalenia żył. Dodatkowy otwór przy ostrzu igły umożliwiający natychmiastowe wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji (system 3-krotnego potwierdzenia wypływu krwi). 26G – fioletowy - 0,6 x 19 mm. – przepływ 14 ml/min. Sterylna, jednorazowego użytku, pakowana pojedynczo, wyraźne oznaczenie rozmiaru kaniuli i daty ważności na opakowaniu. Pakowane po 50 sztuk w opakowaniu.

Odpowiedź: Dopuszcza

Pytanie nr 208

2. Czy Zamawiający w **pakiecie 40 poz. 2** wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli dożylniej przeznaczonej do małych, delikatnych żył u pacjentów neonatologicznych, pediatrycznych i osób starszych. Posiadającej wyjmowany uchwyt, w którym schowane są skrzydełka kaniuli, ułatwiające kaniulację naczynia. Bez dodatkowego portu górnego. Kaniula widoczna w promieniach RTG, 6 wtopionych pasków radiocieniujących. Wykonana z unikalnego poliuretanu, biokompatybilnego, o potwierdzonym klinicznie wpływie na zmniejszenie ryzyka wystąpienia zakrzepowego zapalenia żył. Dodatkowy otwór przy ostrzu igły umożliwiający natychmiastowe wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji (system 3-krotnego potwierdzenia wypływu krwi). 24G – żółty - 0,7 x 19 mm. – przepływ 19 ml/min. Sterylna, jednorazowego użytku, pakowana pojedynczo, wyraźne oznaczenie rozmiaru kaniuli i daty ważności na opakowaniu. Pakowane po 50 sztuk w opakowaniu.

Odpowiedź: Dopuszcza

Pytanie nr 209

3. Czy Zamawiający w pakiecie 40 poz. 6 wyrazi zgodę na dopuszczenie zamkniętego systemu dostępu naczyniowego, przezroczysty, bezigłowy, sterylny, pakowany pojedynczo, kompatybilny z końcówką luer-lok, z łatwą jednorodną materiałową powierzchnią do dezynfekcji, jednoelementową, przezierną, podzielną membraną split septum osadzoną zewnętrznie na poliwęglanowym przezroczystym plastikowym konektorze, wystającą częściowo nad obudowę, niesprzyjającą kolonizacji bakterii. Bez mechanicznych części wewnętrznych, z prostym, w pełni widocznym torem przepływu, o min. przepływie 533 ml/min, wysokość i waga: 2 cm, 1 g. Wytrzymały na ciśnienie płynu iniekcyjnego 45 PSI. Możliwość podłączenia u pacjenta do 100 aktywacji. Dostosowany do użytku z krwią, lipidami, alkoholami oraz lekami chemioterapeutycznymi. Uchwyt do trzymania zapobiegający kontaminacji podczas wyjmowania produktu z opakowania.

Odpowiedź: Dopuszcza – 100 aktywacji

Pytanie nr 210

4. Czy Zamawiający w pakiecie 40 poz. 7 wyrazi zgodę na dopuszczenie koreczków w blisterze łączone po 4 sztuki w postaci paska. Każdy koreczek pakowany oddzielnie.

Odpowiedź: Dopuszcza

Pytanie nr 211

5. Czy Zamawiający w pakiecie 40 wymaga, aby wszystkie kaniule, koreczki i łączniki bezigłowe z poz. 1-7 pochodziły od jednego producenta, co daje gwarancje szczelności połączeń.

Odpowiedź: Dopuszcza

Pytanie nr 212

6. Czy Zamawiający w pakiecie 40 poz. 6 wyrazi zgodę na dopuszczenie zamkniętego systemu dostępu naczyniowego, przezroczystego, z neutralnym przepływem, o objętości wypełnienia 0,05 ml, prędkość przepływu 8,4 l/h.

Odpowiedź: Dopuszcza

Pytanie nr 213

Dotyczy pakietu nr 62 poz. 9

1. Czy Zamawiający dopuści Igły do pena 31 G 0,25 x 5mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 214

Dotyczy SIWZ rozdział VIII lit. b)

1. Prosimy Zamawiającego o zmianę okresu realizacji zamówień na 3 dni robocze od daty złożenie pisemnego zamówienia przesłanego faxem lub e-mailem.

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 215

Dotyczy SIWZ rozdział XVII ust. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej za 1 szt. wyrobów z dokładnością do 3 lub 4 miejsc po przecinku?

Zgodnie z orzeczeniem zespołu Arbitrów – sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06 dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech a nawet czterech miejsc po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną.

Odpowiedź: Nie

Pytanie nr 216

Dotyczy załącznika nr 5, projekt umowy §3, §8 ust.5

1. Prosimy Zamawiającego o usunięcie z projektu umowy §3 oraz §8 ust.5

Odpowiedź: Nie

Pytanie nr 217

Dotyczy załącznika nr 5, projekt umowy §9 ust. 4

1. Prosimy Zamawiającego o zmianę stawki % potencjalnej kary umownej na 5% wartości określonej w § ust. 1 umowy (...).

Odpowiedź: Nie

Pytanie nr 218

Pakiet 82

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy wymaga aby rękawice były dopuszczone do kontaktu z żywnością oraz produkowane zgodnie z normą ISO 14001 i OHSAS 18001- potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 219

Pytanie 1 - dotyczy pakiet nr 14 pozycja 2

Czy zamawiający dopuści w pozycji 2 zestaw do zabiegów ginekologicznych w składzie:

- | | | |
|--|-------------|---|
| 1. serweta chirurgiczna o wymiarach 200/270x215 cm, zintegrowana z nogawicami i ekranem anesteziologicznym, posiada otwór w okolicach krocza o wymiarach 13x24 cm | 200/270x215 | 1 |
| 2. serweta ginekologiczna o wymiarach 60x116 cm, wyposażona w samoprzylepny otwór o wymiarach 8x11 cm, zintegrowany worek do przechwytywania płynów, oraz możliwość przymocowania serwety do fartucha operującego, za pomocą integrowanej taśmy samoprzylepnej | 60x116 | 1 |
| 3. ręczniki chłonne | 18x25 | 2 |
| 4. organizator przewodów (samoprzylepny)..... | 9x18 | 1 |
| 5. osłona na stół MAYO | 79x145 | 1 |
| 6. serweta na stół - (owinięcie zestawu) | 150x190 | 1 |

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 220

Pytanie 1 - dotyczy pakiet nr 14 pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści, aby serweta chirurgiczna do zabiegu w okolicach stawu kolanowego o wymiarach 230x320 cm posiadała dwa samouszczelniające otwory z neoprenu o średnicy 7cm i 5 cm? Pozostałe parametry oraz pozycje zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 221

Pytanie 2 – dotyczy pakietu nr 14 pozycja 9

Czy zamawiający dopuści w pozycji 9 osłonę foliową na przewody wykonaną z mocnej przezroczystej folii w rozmiarze 18x250cm?

Odpowiedź: Dopuszcza

Pytanie nr 222

Pytanie 3 – dotyczy pakietu nr 14 pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści sterylny jednoczęściowy foliowy pokrowiec na aparat RTG, wykonany z przezroczystej folii PE w rozmiarze 117x183cm?

Odpowiedź: Dopuszcza

Pytanie nr 223

Pytanie 4 – dotyczy pakietu nr 14 pozycja 13

Czy zamawiający dopuści w pozycji 13 osłonę na kończynę w rozmiarze 32x120 cm, pakowaną bez taśm samoprzylepnych? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 224

Pakiet nr 40 poz. 1-2

Czy Zamawiający dopuści kaniule pediatryczne wykonane z FEP oraz posiadające widoczne paski w RTG? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Dopuszcza

Pytanie nr 225

Pakiet nr 40 poz. 3-5

Czy Zamawiający dopuści kaniule bezpieczne wykonane z FEP, posiadające dwa paski widoczne w RTG oraz filtrem hydrofobowym, w przepływach:

- 22G 36ml/min.
- 20G 65ml.min.
- 18G 95ml/min.?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 226

Pakiet nr 40 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści łącznik bezigłowy z możliwością podłączenia u pacjenta przez 7dni aktywacji ?

Odpowiedź: Dopuszcza - 7 dni lub 100 aktywacji

Pytanie nr 227

Pakiet nr 40 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści łącznik bezigłowy o przestrzeni martwej 0,02ml?

Odpowiedź: Dopuszcza

Pytanie nr 228

Pakiet nr 40 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści koreczki luer lock z trzpieniem poniżej krawędzi korka? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 229

Pakiet nr 62 poz. 1-4

Czy Zamawiający dopuści strzykawki j.u. dwuczęściowe z tłokiem w kolorze niebieskim?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 230

Pakiet nr 62 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści strzykawki j.u. dwuczęściową 20ml pakowną po 80szt. z przeliczeniem w formularzu asortymentowo-cenowym?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 231

Pakiet nr 62 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę tuberkulinową z igłą w rozmiarze 0,45 x 13mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 232

Pakiet nr 62 poz. 8-9

Czy Zamawiający dopuści igły do penów w rozmiarach:

- 31G 0,25 x 6mm

- 30G 0,30 x 8mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 233

Pakiet nr 62 poz. 10

Czy Zamawiający dopuści igły j.u. w rozmiarze 0,30 x 12mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 234

Pakiet nr 62 poz. 19-22, 24, 29-30, 34-37, 43-44, 45-53, 61

Proszę o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej oferty jakościowej i cenowej na wymagany asortyment.

Odpowiedź: Nie

Pytanie nr 235

Pakiet nr 62 poz. 26

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę insulinową z igłą w rozmiarze 0,33 x 13mm?

Odpowiedź: Nie

Pytanie nr 236

Pakiet nr 62 poz. 33

Czy Zamawiający dopuści mini spike z filtrem cząsteczkowym 5µm połączony z filtrem bakteryjnym 1,2 µm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 237

Pakiet nr 62 poz. 59

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych z komorą kroplową 55mm w części przezroczystej, wykonana z PVC, oraz igłą biorczą ściętą trójpłaszczyznowo? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 238

Pakiet nr 62 poz. 59

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych z komorą kroplową 55mm w części przezroczystej, wykonana bez PVC, oraz igłą biorczą ściętą trójpłaszczyznowo? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 239

Pytanie nr 1 Pakiet 35 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw do toalety jamy ustnej bezalkoholowy płun do płukania ust z 1,5 % roztworem nadtlenu wodoru lub 0,12% roztworem chlorheksydydy? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 240

Pytanie nr 2 pakiet 35 poz. 2

Czy Zamawiający odstąpi od zapisu aby skuteczność oferowanego produktu potwierdzona była dołączonymi do oferty badaniami klinicznymi?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 241

Pytanie nr 3 pakiet 35 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści rozmiar 20x20 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 242

Pakiet 37 pozycja 8

Czy zamawiający dopuści pojemność 10 lub 40 ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 243

Pakiet 37 pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści długość 60 cm tylko CH 12-16?

Czy Zamawiający dopuści długość 33 cm- CH12/14/16

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 244

Pakiet 37 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści obrotowy łącznik 45 stopni?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 245

Pakiet 37 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści cewnik z dwoma otworami naprzemianległe?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 246

Pakiet 37 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści przesuwoną zastawkę?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 247

Pakiet 1 poz. 20, 21

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jałowego, rozpuszczalnego w wodzie, bezbarwnego i przezroczystego żelu, przeznaczonego do podawania docewkowego, o działaniu znieczulającym i bakteriobójczym (Lidocaine hydrochloride 2%, Chlorhexidine didydrochloride 0,05%), bez parabenów, z możliwością zastosowania podczas cewnikowania pęcherza moczowego, wymiany cewników, endoskopii pęcherza moczowego, rektoskopii, kolonoskopii, w aplikatorze harmonijkowym zapewniającym doskonałą obsługę także w jałowym polu zabiegowym i łatwą aplikację sterylnej zawartości bez ryzyka kontaminacji samego żelu oraz umożliwiającym dokładne wykorzystanie odpowiedniej dla użytkownika ilości, o pojemności 8,5g dla poz. 20 oraz 12,5g dla poz. 21, w opakowaniach zbiorczych po 25 aplikatorów? **Odpowiedź : Dopuszcza , ale nie wymaga**

2/ Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający dopuszcza żel do

cewnikowania posiadający w swoim składzie szkodliwe substancje konserwujące takie jak parabeny które są substancjami wnikałymi przez skórę oraz błony śluzowe akumulując się w organizmie i powodując objawy alergiczne, są też rozważane jako czynnik mutagenny?

Odpowiedź: Dopuszcza , ale nie wymaga

Pytanie nr 248

Pakiet 4 poz. 9

1/Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje worka/zestawu z portem do pobierania próbek wyposażonego w okienko podglądu, służące do kontroli obecności moczu i procesu pobierania próbek, tak jak obecnie z powodzeniem stosowany w Państwa Placówce?

Odpowiedź: Tak

2/Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy worek do godzinowej zbiórki moczu ma zabezpieczać przed cofaniem się moczu do cewnika tj. posiadać zastawkę w łączniku do cewnika foley'a?

Odpowiedź: Tak

3/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie worka z instrukcją obsługi worka nadrukowaną na opakowaniu jednostkowym produktu, spełniającego pozostałe parametry SIWZ.

Odpowiedź: Tak

4/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy zestaw do godzinowej zbiórki moczu ma być wyposażony w dren dwuświatłoiwy?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 249

Pakiet 35 poz. 1

1/Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy ma na myśli jak obecnie stosowany: Zestaw do toalety jamy ustnej zawierający w jednym fabrycznym opakowaniu: 1 szczoteczkę do zębów z odsysaniem z poziomą manualną zastawką do regulacji siły odsysania, z 3 otworami ssącymi oraz z pofałdowaną gąbką na górnej powierzchni, 7 ml bezalkoholowego płynu do płukania jamy ustnej z 0,05% roztworem chlorku cetylpirydyny w wyciskanej saszetce, 1 gąbka-aplikator z poprzecznym pofałdowaniem, 1 saszetkę z 2 g preparatu nawilżającego do ust na bazie wodnej z cetylpirydyną i witaminą E. Każde pojedyncze opakowanie zestawu pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwala na przygotowanie roztworu roboczego przed otwarciem opakowania. Oferowany zestaw jako element komponentów do całodobowej toalety jamy ustnej o potwierdzonej badaniami klinicznymi skuteczności w redukcji VAP? **Odpowiedź: Tak**

2/ Czy w celu zapewnienia bezpieczeństwa pacjenta oraz ochrony prawnej szpitala zestaw zawierający szczoteczkę do zębów z możliwością odsysania - będącą inwazyjnym wyrobem medycznym stosowanym przez otwory ciała, niebędącą chirurgicznym inwazyjnym wyrobem medycznym, przeznaczonym do połączenia z aktywnym wyrobem medycznym klasy IIa lub wyższej (reguła 5, lit.b) powinien być zarejestrowany w oparciu o przepisy rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 5 listopada 2010 r. w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych (Dz. U. Nr 215 poz. 1416) jako wyrób medyczny klasy IIa?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 250

Pakiet 38 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie obwodu z rurą o długości min 180cm, jak obecnie stosowany przez Zamawiającego. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 251

Pakiet 40 poz. 4

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy nie zaszła omyłka i Zamawiający oczekuje kaniul o przepływie 67ml/min?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 252

Pakiet 41

1/Zwracamy się z zapytaniem czy cewniki do odsysania górnych dróg oddechowych, mają posiadać barwne i numeryczne oznaczenia rozmiaru na konektorze oraz fabrycznie nadrukowane oznaczenia rozmiaru na opakowaniu ? **Odpowiedź: Tak**

2/Czy Zamawiający oczekuje cewnika do odsysania górnych dróg oddechowych zakończonego atraumatycznie z otworem centralnym i dwoma otworami bocznymi naprzeciwległymi o łącznej powierzchni mniejszej od otworu centralnego? **Odpowiedź: Tak**

3/Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga aby końcówka cewnika do odsysania górnych dróg oddechowych posiadała wewnętrzne karbowanie umożliwiające precyzyjne umocowanie drenu do odsysania? **Odpowiedź: Tak**

4/Czy cewnik do odsysania ma posiadać dodatkowy wskaźnik położenia końcówki i otworów bocznych cewnika pozwalający na ich symetryczne upozycjonowanie względem oskrzela lewego i prawego co zapewnia równomierny rozdział podciśnienia i efektywną ewakuację wydzieliny w trakcie procedury odsysania ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 253

Czy Zamawiający w pakiecie 8 dopuszcza:

Poz. 1. Worek stomijny, otwarty, przezroczysty, zamykany na rzep, rozmiar do docięcia 10-76 mm

Poz. 2. Worek stomijny, zamknięty, przezroczysty, rozmiar do docięcia 10-76 mm

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 254

Czy Zamawiający dopuszcza składanie zamówień w pełnych opakowaniach handlowych (worki stomijne pakowane po 30 sztuk w opakowaniu zbiorczym)? W przypadku naszej firmy nie ma możliwości sprzedawania w pojedynczych sztuk, gdyż magazyn znajduje się na Węgrzech skąd bezpośrednio wysyłany jest towar do Zamawiającego

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 255

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie wysyłania faktury osobno nie wraz z towarem, gdyż w przypadku naszej firmy towary wysyłany jest z Magazynu na Węgrzech natomiast faktury z biura z Warszawy co uniemożliwia wysyłania towar i faktury razem. Do każdej dostawy dołączony jest dokument WZ, faktura dostarczana jest w ciągu 48 godzin (list polecony priorytetowy). Czy Zamawiający dopuszcza taką możliwość?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 256

Czy Zamawiający zgodzi się, w ramach zasady równego traktowania Wykonawców, na odstępnie od wymogu przesłania specyfikacji (WZ,) bądź faktury w standardzie DATAFAM zawartego w projekcie umowy (wg załącznika nr 5 do SIWZ) w § 6 p. 7d?. Z racji, że firma nasza nie zajmuje się obrotem leków, nie posiada odpowiedniego oprogramowania do wystawiania specyfikacji/faktur w wymaganym standardzie. Jesteśmy w stanie zapewnić dostarczenie faktury mailowo w formacie pdf a także w wersji papierowej. Dodatkowo WZ wysyłamy wraz z towarem.

Odpowiedź: Tak