

OGŁOSZENIE
Odpowiedzi do zapytań, do postępowania 03/PN/2018

Z dnia: **07-05-2018**

Nazwa (firma) Zamawiającego

SZPITALE TCZEWSKIE SPÓŁKA AKCYJNA

Adres Zamawiającego

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

Uwaga, jeśli Zamawiający dopuścił asortyment wskazany w zapytaniach poniżej, w przypadku złożenia oferty na ten asortyment należy czytelnie zaznaczyć pod tabelami (Formularze asortymentowo – cenowe) dla danego pakietu, znajdującymi się w załączniku nr 3 do SIWZ, w sposób nie budzący wątpliwości, fakt, że Wykonawca składa swoją ofertę z uwzględnieniem odpowiedzi na zapytania (należy wskazać numer pytania w niniejszym dokumencie i pozycje w formularzach asortymentowo - cenowych, których pytanie / pytania dotyczą. Zamawiający nie może mieć wątpliwości jakiego rodzaju asortyment I w jakich ilościach jest oferowany przez Wykonawcę.

Wszelkie przeliczane ilości przedmiotu zamówienia muszą być zgodne z tymi wskazanymi w SIWZ przez Zamawiającego.

Pytanie 1

1.1. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 18 poz. 1 zestawu cewników 2 kanałowych (podwójne światło) do krótkotrwałego dostępu naczyniowego z poliuretanu, końcówki cewnika z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach, w rozmiarach 12F dł. 150 lub 200 cm.

1.2. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 18 poz. 2 zestawu cewników 3 kanałowych (potrójne światło) do krótkotrwałego dostępu naczyniowego z ramionami prostymi z poliuretanu, końcówki cewnika z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach, w rozmiarach 12F dł. 150 i 200 cm

Odpowiedź:

Ad. 1.1. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 1.2. Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 2

2.1. **Pakiet 5, poz. 1.** Czy Zamawiający dopuści kaniulę posiadającą filtr hydrofobowy spełniający taką samą funkcję jak zastawka antyzwrotną w rozmiarze 0,9x25 mm i przepływie 36ml/min?

2.2. **Pakiet 5, poz. 2.** Czy Zamawiający dopuści kaniulę posiadającą filtr hydrofobowy spełniający taką samą funkcję jak zastawka antyzwrotną w rozmiarze 1,1x32 mm i przepływie

60ml/min?

2.3. Pakiet 5, poz. 3. Czy Zamawiający dopuści kaniulę posiadającą filtr hydrofobowy spełniający taką samą funkcję jak zastawka antyzwrotną w rozmiarze 1,3x45 mm i przepływie 90ml/min?

2.4. Pakiet 5, poz. 4. Czy Zamawiający dopuści kaniulę posiadającą filtr hydrofobowy spełniający taką samą funkcję jak zastawka antyzwrotną i przepływie 142ml/min?

2.5. Pakiet 5, poz. 5. Czy Zamawiający dopuści kaniulę posiadającą filtr hydrofobowy spełniający taką samą funkcję jak zastawka antyzwrotną i przepływie 200ml/min?

Odpowiedź:

Ad. 2.1. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 2.2. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 2.3. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 2.4. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 2.5. Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 3

3.1. Pakiet 18 pozycja 1.

Czy Zamawiający dopuści cewnik dwuświatłowy, poliuretanowy, wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwichnięciu 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 mandrynymi, cewnik o przekroju 14FR i długościach: 17 cm, 20 cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich, zestaw aperiogeny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi przewodnik z rdzeniem z nitinolu i końcówką typu J, wymiary 0,035 cala x 70 cm, strzykawka 10 ml z tłokiem, miniskalpel, rozszerzacz, rozmiar 12 FR x 14 cm, rozszerzacz hydrofilowy, rozmiar 16 FR x 15 cm, łącznik prowadzący typu Y, nasadki iniekcyjne, umocowanie cewnika warstwą przylepną, opatrunki, skrzydełko mocujące cewnik (na szwy) oraz mandryny ułatwiające założenie cewnika?

3.2. Pakiet 18 pozycja 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1 do osobnego pakietu?

Odpowiedź:

Ad. 3.1. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 3.2. Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 4

Czy w pakiecie 18 Zamawiający dopuści w pozycji 1 cewnik 11,5Fr o długości 16cm i 19,5cm, a w pozycji 2 cewnik 12 Fr o długości 13cm, 16cm, 20cm, 24cm? Wszystkie pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 5

Paragraf 4 ust. 1

Niniejszym Wykonawca zwraca się z prośbą o modyfikację zapisu na „Zapłata za zamówione i dostarczone Produkty nastąpi na podstawie prawidłowo wystawionej przez Wykonawcę faktury w terminie do 60 dni. Zapłata nastąpi w formie przelewu na rachunek bankowy Wykonawcy wskazany na fakturze. Dokumenty WZ należy załączyć do każdej wystawionej faktury, w celu sprawnej weryfikacji dostaw.”

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na 60-dniowy termin płatności. Ponadto Zamawiający dopuszcza, aby w Par. 4, ust. 1 Wykonawca wystawiał fakturę wraz z każdą dostawą, nie zaś jak pierwotnie zapisano - jedną fakturę w miesiącu na podstawie dokumentów WZ. Stosowne zapisy zostaną wprowadzone na etapie podpisywania umowy.

Pytanie 6

Dotyczy: Pakiet 4 pozycja 1

Zwracamy się do Zamawiającego z pytaniem czy uzna za produkt równoważny kaniulę dotętniczą z zaworem suwakowo-kulowym typ Floswitch, suwak zaworu w kolorze czerwonym dla odróżnienia od kaniul innego przeznaczenia, wykonana z biokompatybilnego poluretanu rozmiar 20G długość 45 mm,

Prosimy o wskazania przesłanek merytorycznych i użytkowych, przemawiających za preferowaniem wyłącznie kaniul dotętnicznych firmy Becton Dickinson o parametrach opisanych SIWZ, podczas gdy na rynku jest kilku producentów oferujących kaniule dotętniczne o porównywalnych a czasami nawet lepszych parametrach niż zawarte w SIWZ działania takie mają wyłącznie ograniczyć konkurencję, ponieważ preferuje w sposób nieuzasadniony, tylko jednego producenta.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 7

Dotyczy Pakiet 48 Butelki dla noworodka

Czy Zamawiający w Pakiecie 48 dopuści sterylne butelki o pojemności 80 ml pakowane pojedynczo lub zbiorczo w małych, higienicznych opakowaniach po 24 szt., które nie są wyrobami medycznymi w rozumieniu ustawy o wyrobach medycznych, ale posiadają dokumenty dopuszczające/deklaracje zgodności, potwierdzające przeznaczenie do użytku szpitalnego, posiadają deklarację potwierdzającą brak użycia tlenu etylenu w procesie produkcji prowadzącej do sterylności zgodnie z Farmakopeą Europejską, są przeznaczone do zbierania, przechowywania, mrożenia, pasteryzacji pokarmu kobiecego.

Ustawa o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 z późniejszymi zmianami (tekst jednolity Dz. U. 2017 r., poz. 211) w żadnym z punktów nie klasyfikuje smoczków i butelek przeznaczonych do podaży pokarmów noworodkom i niemowlętom. Ponadto Dziennik Ustaw z dnia 26 maja 2015, poz 876, Rozdział 1, Przepisy ogólne, punkt 33 definiuje- wyposażenie wyrobu medycznego (nawet jeżeli Zamawiający chciałaby zastosować zaproponowane smoczki do butelki, w zestawie np. z laktatorem, innymi wyrobami medycznymi i produktami leczniczymi np. mleko modyfikowane, odżywki, diety, preparaty lecznicze) - artykuł który, nie będąc wyrobem medycznym, jest specjalnie przeznaczony przez wytwórcę do stosowania łącznie z wyrobem medycznym, czyli posiada dokumenty potwierdzające przeznaczenie do użytkowania w celu umożliwienia jego używania zgodnie z przewidzianym zastosowaniem

Ponadto Dz. U. z 2015 r. poz 1918 w całości odnosząca się wyłącznie do wyrobów medycznych, zwraca uwagę na kwestie związane z zasadnością nadawania statusu wyrobów medycznych. W związku z tym, że wiele produktów obecnie posiadających status wyrobu medycznego uzyskały ten status niesłusznie/omyłkowo, na co zwraca szczególną uwagę Prezes URPL w pozycji 1918 i jest ryzyko wystąpienia incydentu medycznego, zostały wprowadzone zamiany zaostrażające zasady dopuszczania i stosowania, ale wyłącznie wyrobów medycznych w rozumieniu Ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 z późniejszymi zmianami, ale nie w stosunku do wszystkiego co w Polsce zostało dopuszczone do obrotu szpitalnego, zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 8

Dotyczy części nr 26:

8.1. Czy Zamawiający dopuści w pozycji 1 koc jednorazowego użytku dla dorosłych na górną część ciała o wymiarach 102cm x 203cm?

8.2. Czy Zamawiający dopuści w pozycji 2 koc jednorazowego użytku dla dorosłych na całe ciało, o wymiarach 102cm x 203cm?

8.3. Czy Zamawiający oczekuje funkcjonalnych, wygodnych w użyciu kocyków, w których zewnętrzna strona oznaczona jest odpowiednim znakiem graficznym? Takie rozwiązanie pozwoli na szybką weryfikację właściwej strony kocyka.

Odpowiedź:

Ad. 8.1. Zamawiający dopuszcza

Ad. 8.2. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 8.3. Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 9

9.1. 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?

9.2. Pakiet 39, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści myjkę rękawicę wykonaną z włókniny 100g/m² ?

9.3. Pakiet 39, pozycja 1

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania atestu PZH i dopuści wpis do europejskiego rejestru wyrobów kosmetycznych (CPNP), który oznacza, że produkt zostały przetestowane pod względem bezpieczeństwa stosowania i jest gwarancją dla Zamawiającego, że użytkuje produkt sprawdzony i zarejestrowany zgodnie z obowiązującym prawem?

Odpowiedź:

Ad. 9.1. Zamawiający dopuszcza

Ad. 9.2. Zamawiający wymaga gramatury min. 80g/m² czyli 100 g/m² spełnia wymagania Zamawiającego i pozostałe parametry zgodnie ze SIWZ.

Ad. 9.3. Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 10

10.1. Pakiet 18 - Zestaw cewników do hemodializy, pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści cewnik dwuświatłowy poliuretanowy z ramionami prostymi z kolorystyczne oznaczonymi zakończeniami żylnymi i tętniczymi za pomocą klamerek zaciskowych, cewnik 12FR o długości 15 cm, 20cm widoczny w RTG. Biokompatybilny, termowrażliwy materiał cewnika miękkie po implantacji co zwiększa bezpieczeństwo i komfort pacjenta. Kolorowo kodowane zaciski z opisem przepływów dla ułatwienia doboru właściwego cewnika. Elastycznie zabezpieczające obrotowe skrzydełka. Rozmiar i długość cewnika podana we French naniesiona na piastę cewnika. Zestaw z cewnikiem zawiera: igłę wprowadzającą 18Ga x 7cm, strzykawkę 5ml, cewnik PU widoczny w RTG, dwa rozszerzacze o wymiarach 8Fr x 10cm i 12Fr x 15cm, znaczone przewodnica J-Flex Tip 0.038'', dwa koreczki heparynizowane.

10.2. Pakiet 18 - Zestaw cewników do hemodializy, pozycja 2. Czy Zamawiający dopuści cewnik trójświatłowy poliuretanowy z ramionami prostymi z kolorystyczne oznaczonymi zakończeniami żylnymi i tętniczymi za pomocą klamerek zaciskowych, cewnik 12FR o długości 15 cm, 20cm widoczny w RTG. Biokompatybilny, termowrażliwy materiał cewnika miękkie po implantacji co zwiększa bezpieczeństwo i komfort pacjenta. Kolorowo kodowane zaciski z opisem przepływów dla ułatwienia doboru właściwego cewnika. Elastycznie zabezpieczające obrotowe skrzydełka. Rozmiar i długość cewnika podana we French naniesiona na piastę cewnika. Zestaw z cewnikiem zawiera: igłę wprowadzającą 18Ga x 7cm, strzykawkę 5ml, cewnik PU widoczny w RTG, dwa rozszerzacze o wymiarach 8Fr x 10cm i 12Fr x 15cm, znaczone przewodnica J-Flex Tip 0.035'', dwa koreczki heparynizowane.

Odpowiedź:

Ad. 10.1. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 10.2. Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 11

Pakiet 12 Obwody oddechowe i akcesoria do zestawu nieinwazyjnej wentylacji noworodków – kompatybilne z aparatem nCPAP typ CNO

11.1. dotyczy punktu nr 6

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga 40 opakowań po 150 sztuk jednorazowego plastra do mocowania czujnika temperatury, czy jedno opakowanie 150 szt. Opakowania z plastrami są zamknięte i nie ma możliwości ich rozpakowania i podzielenia na mniejsze zamówienie. Produkt jałowy.

11.2. dotyczy punktu nr 7

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga 40 opakowań po 100 sztuk jednorazowej opaski do mocowania noworodkowych czujników pulsoksymetrycznych, czy jedno opakowanie 100szt. Opakowania z opaskami są zamknięte i nie ma możliwości ich rozpakowania i podzielenia na mniejsze zamówienie. Produkt jałowy.

Odpowiedź:

Ad. 11.1. Zamawiający wymaga jedno opakowanie po 150 szt.

Ad. 11.2. Zamawiający wymaga jedno opakowanie po 100 szt.

Pytanie 12

12.1. Projekt umowy, §4, ust. 1: Zwracamy się z prośbą o wykreślenie ust. 1 i zastąpienie go następującym wpisem:

„Zapłata za zamówione i dostarczone Produkty nastąpi na podstawie prawidłowo wystawionej przez Wykonawcę faktury, w terminie do 60 dni od daty otrzymania przedmiotowej faktury (prawidłowo wystawionej) przez Zamawiającego. Zapłata nastąpi w formie przelewu na rachunek bankowy Wykonawcy wskazany na fakturze”.

Chcielibyśmy nadmienić, iż obecny zapis w projekcie umowy ogranicza ilość Wykonawców, którzy mogliby przystąpić do postępowania.

12.2. Pakiet nr 3, poz. 1: Czy Zamawiający dopuści rozmiar 0,45x13mm w zamian za 0,45x12mm?

12.3. Pakiet nr 3, poz. 1-9: Czy Zamawiający wydzieli pozycje do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert?

12.4. Pakiet nr 6, poz. 1,3: Czy Zamawiający dopuści cewniki do odsysania z dwoma otworami bocznymi oraz jednym na końcu cewnika?

12.5. Pakiet nr 8, poz. 1: Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley sterylizowane tlenkiem etylenu (EO) i pakowane podwójnie: wewnątrz w opakowanie folia – folia i zewnątrz folia – papier?

12.6. Pakiet nr 8, poz. 4: Czy Zamawiający dopuści cewniki do karmienia z dwoma otworami bocznymi i otworem na końcu cewnika atraumatycznie zakończonym?

12.7. Pakiet nr 8, poz. 5: Czy Zamawiający dopuści zgłębniki żołądkowe w rozmiarze CH 26 bez zatyczki, gdyż do tak dużych rozmiarów jej się nie stosuje?

12.8. Pakiet nr 8, poz. 6-8: Czy Zamawiający wydzieli pozycje do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert?

12.9. Pakiet nr 9, poz. 7: Czy Zamawiający dopuści zaciskacze do pępownicy o całkowitej długości 50mm?

Odpowiedź:

Ad. 12.1. Zamawiający wyraża zgodę na 60-dniowy termin płatności. Stosowne zapisy zostaną wprowadzone na etapie podpisywania umowy.

Ad. 12.2. Zamawiający dopuszcza

Ad. 12.3. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 12.4. Zamawiający dopuszcza

Ad. 12.5. Zamawiający dopuszcza

Ad. 12.6. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 12.7. Zamawiający dopuszcza

Ad. 12.8. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 12.9. Zamawiający dopuszcza

Pytanie 13

13.1. Pakiet nr 10 poz. 1

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

13.2. Pakiet nr 10 poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody o wymiarach 45 mm x 42 mm (okrągła z jęczyzkiem ułatwiającym aplikację), dla dorosłych, wykonanej na podłożu piankowym, z żelem.

13.3. Pakiet nr 10 poz. 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyjaśnienie czy w ww. pozycji należy zaoferować elektrody do badań holterowskich z nacięciem do umocowania przewodu w kształcie podłużnego otworu bez przecięcia boków elektrody?

13.4. Pakiet nr 10 poz. 2

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

13.5. Pakiet nr 10 poz. 7

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

13.6. Pakiet nr 10 poz. 18

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

13.7. Pakiet nr 10 poz. 19

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycji papieru do aparatu Schiller z nadrukiem o rozmiarze 114mm x 150mm x 94 karki z jednoczesnym przeliczeniem na 21 sztuk

13.8. Pakiet nr 10 poz. 20

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycji papieru do defibrylatora Lifepak o rozmiarze 107 mm x 23 m z jednoczesnym przeliczeniem na 21 sztuk

13.9. Projekt Umowy §1 ust.4 pkt a)

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydłużenie terminu dostaw z 3 na 5 dni

roboczych.

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

13.10. Projekt Umowy §1 ust.5

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o podanie prognozowanej ilości dostaw w miesiącu dla pakietu 10. Informacja ta ma kluczowe znaczenie dla skalkulowania ceny oferty i tym samym stanowi niezbędny element opisu przedmiotu zamówienia.

13.11. Projekt umowy - §1 ust. 13

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

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

13.12. Projekt umowy - §1 ust. 15

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

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

13.13. Projekt umowy - §3 ust. 1 lit. a) i b)

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

Wskazanie 1% niezrealizowanej dostawy za pierwsze opóźnienie z dostarczeniem zamówionej partii towaru i 2% niezrealizowanej dostawy za drugie oraz kolejne opóźnienie z dostarczeniem zamówionej partii towaru jest nieadekwatne do szkody, którą Zamawiający może z tego tytułu

ponieść. Obwarowanie Wykonawcy tak wysokimi karami umownymi stoi w sprzeczności z istotą instytucji kary umownej. Zgodnie z Orzecznictwem Sądu Najwyższego (Wyrok z dnia 29.12.1978r., IV CR 440/798) “Kara umowna – jako rażąco wygórowana powinna ulec zmniejszeniu w stopniu dostosowanym do tej dysproporcji. W przeciwnym razie kara umowna – tracąc charakter surogatu odszkodowania (art.483 § 1 k.c.) - prowadziłaby do nie uzasadnionego wzbogacenia wierzyciela”.

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

13.14. Projekt umowy - §3 ust. 1 lit. c)

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

Kary w aktualnej wysokości są w naszej ocenie rażąco wysokie.

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

Odpowiedź:

Ad. 13.1. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 13.2. Zamawiający dopuszcza

Ad. 13.3. Zamawiający wymaga elektrody do badań holterowskich z nacięciem do umocowania przewodu w kształcie przedłużonego otworu bez przecięcia boków elektrody. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 13.4. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 13.5. Zamawiający dopuszcza

Ad. 13.6. Zamawiający dopuszcza

Ad. 13.7. Zamawiający dopuszcza

Ad. 13.8. Zamawiający dopuszcza

Ad. 13.9. Postępować zgodnie ze SIWZ. Zamawiający od lat stosuje 3 dniowy termin płatności i nie zdarzyło się jeszcze, aby Zamawiający nałożył na jakiegokolwiek Wykonawcę karę umowną za przekroczenie tego terminu. Oznacza to zatem, iż realizacja dostawy w powyższym terminie jest możliwa i realna. Ponadto Wykonawca zdaje się zapominać, iż dostawy będą realizowane do placówki służby zdrowia, gdzie mają one szczególne znaczenie dla zdrowia i życia pacjentów.

Ad. 13.10. Postępować zgodnie ze SIWZ. Zależnie od ilości badań/pacjentów.

Ad. 13.11. W związku z tym, iż oferując dostawy dla placówki służby zdrowia, gdzie nadrzędnym celem jest ochrona życia i zdrowia pacjentów, wadliwe dostawy nie powinny mieć miejsca. Zamawiający chroni dobro pacjentów.

Ad. 13.12. Zapis ten jest zapisem warunkowym „... w przypadku odrzucenia reklamacji

...”. Wykonawca podając swoją argumentację stwierdza, iż każda reklamacja zostanie rozpatrzona pozytywnie dla Zamawiającego.

Ad. 13.13. Postępować zgodnie ze SIWZ. Zamawiający przypomina, iż dostawy będą realizowane do placówki służby zdrowia i wpływają bezpośrednio na stan pacjentów.

Ad. 13.14. Postępować zgodnie ze SIWZ. Zamawiający przypomina, iż dostawy będą realizowane do placówki służby zdrowia i wpływają bezpośrednio na stan pacjentów.

Pytanie 14.

14.1. – dotyczy Pakietu 33

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu równoważnego, tj fartucha wzmocnionego z włókniny SMMMS o nieprzemakalności w strefie podstawowej 100cm H₂O, zapinanego przy szyi na rzep, o długości w rozmiarze XL 145cm, spełniającego pozostałe wymagania opisane w SIWZ?

14.2. – dotyczy Pakietu 33

Czy Zamawiający wymaga, aby wzmocnienie w fartuchy miało gramaturę min. 50g/m²?

14.3. – dotyczy Pakietu 34

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu równoważnego, tj fartucha z włókniny SMMMS o gramaturze 35g/m², zapinanego przy szyi na rzep, spełniającego pozostałe wymagania opisane w SIWZ?

14.4. – dotyczy Pakietu 33 i 34

Czy Zamawiający wymaga, aby na opakowaniu fartuchów znajdowały się 4 samoprzylepne etykiety typu TAG?

14.5. – dotyczy Pakietu 33 i 34

Czy Zamawiający wymaga, aby fartuchy pakowane były w sposób gwarantujący aseptyczny sposób aplikacji - w opakowanie pośrednie kartonowe – dyspenser z perforowanym jednym brzegiem oraz karton transportowy (zawierający etykietę produktu) – w celu zapewnienia bezpieczeństwa transportu i przechowywania w warunkach bloku operacyjnego.

Odpowiedź:

Ad. 14.1. Postępować zgodnie ze SIWZ.

Ad. 14.2. Postępować zgodnie ze SIWZ.

Ad. 14.3. Zamawiający dopuszcza

Ad. 14.4. Postępować zgodnie ze SIWZ.

Ad. 14.5. Postępować zgodnie ze SIWZ.

Pytanie 15

15.1. Pakiet 3 - Igły jednorazowe, pozycja 14. Czy Zamawiający dopuści zamknięty system dostępu naczyniowego w technologii podzielnej membrany silikonowej zapobiega dostępowi mikroorganizmów z otoczenia zewnętrznego. Prosty tor przepływu pozwala uzyskać wartości na poziomie 525 ml/min. Objętość wypełnienia wynosi 0,1ml. Przezroczysta obudowa daje możliwość całkowitej widoczności wnętrza oraz pomaga zapewnić skuteczność przepłukiwania. System zamknięty ma zastosowanie w dożylnych wyrobach medycznych

spełniających normy ISO, stosowanie w przewlekłej i ciągłej terapii infuzyjnej, podłączanie i odłączanie strzykawk oraz zestawów dożylnych, pobieranie krwi oraz użycie na liniach dotętnicznych. Urządzenie niewielkich rozmiarów zwiększa komfort pacjenta dzięki małej i lekkiej budowie. Korek może być używany do 500 aktywacji. Nie zawiera lateksu i DEHP. Opakowanie zawiera 50 sztuk z przeliczeniem zamawianej ilości.

15.2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 14 z Pakietu nr 3 i stworzy osobny pakiet?

Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

Odpowiedź:

Ad. 15.1. Zamawiający dopuszcza

Ad. 15.2. Postępować zgodnie ze SIWZ.

Pytanie 16

16.1. Dotyczy zawarcia umowy

Z uwagi na fakt, iż siedziba Wykonawcy znajduje się poza granicami kraju wnosimy o wyrażeniu zgody na zawarcie umowy w trybie korespondencyjnym i przesłanie umowy do podpisu pocztą kurierską. Niezwłocznie po podpisaniu, umowa zostanie do Państwa odesłana również pocztą kurierską.

16.2. Dotyczy wzoru umowy § 3 pkt. 1 a)b)c)

Wnosimy o modyfikację w/w paragrafu na zapis:

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

a) pierwszego opóźnienia w dostawie zamówionych Produktów Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną w wysokości 0,1% niezrealizowanej części zamówienia, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, licząc od dnia określonego na podstawie w § 1 ust. 4 pkt a) niniejszej umowy, z zastrzeżeniem, iż opóźnienie to nie może przekroczyć 7 dni kalendarzowych. W przypadku opóźnienia przekraczającego 7 dni kalendarzowych Zamawiający może uznać, iż nastąpiło nieuzasadnione rozwiązanie umowy z winy Wykonawcy i tym samym Zamawiającemu przysługuje prawo do zastosowania zapisów ust. 1, pkt. c) niniejszego paragrafu.

b) drugiego opóźnienia w dostawie oraz każdego kolejnego opóźnienia w dostawie zamówionych Produktów Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną w wysokości 0,2% niezrealizowanej części zamówienia, za każdy dzień opóźnienia, licząc od dnia określonego na podstawie § 1 ust. 4 pkt a) niniejszej umowy z zastrzeżeniem, iż opóźnienie to nie może przekroczyć 7 dni kalendarzowych. W przypadku opóźnienia przekraczającego 7 dni kalendarzowych Zamawiający może uznać, iż nastąpiło nieuzasadnione rozwiązanie umowy z winy Wykonawcy i tym samym Zamawiającemu przysługuje prawo do zastosowania zapisów ust. 1, pkt. c) niniejszego paragrafu.

c) nieuzasadnionego rozwiązania niniejszej umowy, przez co strony rozumieją w szczególności: zaprzestanie przez Wykonawcę sprzedaży i dostarczania Produktów lub wykonywania innych obowiązków wynikających z postanowień niniejszej umowy, z zastrzeżeniem punktów a) i b) niniejszego ust., jak również odstąpienie od umowy przez Zamawiającego w związku z niewywiązywaniem się Wykonawcy z zapisów umownych z

podwykonawcą, w przypadku i zakresie, o którym mowa w ustawie Pzp, w części dotyczącej podwykonawstwa - Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną w wysokości 1,5 % łącznej wartości brutto Produktów, których sprzedaż i dostawa jest przedmiotem niniejszej umowy.

Odpowiedź:

Ad. 16.1. Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem pokrycia przez Wykonawcę kosztu wysyłki zagranicę.

Ad. 16.2. Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 17

17.1. Pakiet 1 poz. 2, 3

Czy Zamawiający wymaga, aby przyrządy posiadały zabezpieczenie na igłę biorczą po użyciu w celu bezpieczniejszej i wygodniejszej pracy z przyrządem? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

17.2. Pakiet 1 poz. 2, 3

Czy Zamawiający wymaga logo producenta na przyrządzie, w celu łatwiejszej identyfikacji?

17.3. Pakiet 2 poz. 1, 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu asortymentowo-cenowym?

17.4. Pakiet 2 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie 50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu asortymentowo-cenowym?

17.5. Pakiet 2 poz. 7

Czy Zamawiający wymaga, aby strzykawka posiadała dwa dodatkowe łączniki typu Luer? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

17.6. Pakiet 2 poz. 6, 7

Czy Zamawiający wymaga, aby strzykawka posiadała podwójną (dwustronną) skalę w celu wygodniejszego i sprawniejszego odczytu poziomu płynu w strzykawce? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

17.7. Pakiet 2 poz. 11

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

17.8. Pakiet 2 poz. 8-11

Proszę o odstąpienie od kodu kolorów na poj. opakowaniu strzykawki. Nie istnieje bowiem żaden międzynarodowy kod kolorów na strzykawki, jak na przykład w przypadku kolorystycznego oznakowania igieł czy kaniul. Wymóg nie pokrywa się z żadną normą ISO ani ustawą o wyrobach medycznych. Nie ma bowiem problemu z odróżnieniem jednego rozmiaru strzykawki od drugiego, jak może mieć to miejsce w przypadku igieł. Każde opakowanie

jednostkowe zawiera BARDZO WYRAŹNY, z łatwością dostrzegalny, nadrukowany rozmiar. Proszę dopuścić strzykawki z kodem kolorów na katonie handlowym, co ułatwia przyjęcie dostaw i faktycznie może mieć praktyczne zastosowanie.

17.9. Pakiet 3 poz. 1-7

Czy Zamawiający wydzieli pozycję z pakietu i utworzy pakiet z tzw. igłami krótkimi? Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych.

17.10. Pakiet 3 poz. 8-9

Czy Zamawiający wydzieli pozycję z pakietu i utworzy pakiet z tzw. igłami długimi? Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych.

17.11. Pakiet 4 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści kaniule wykonane z poliuretanu? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

17.12. Pakiet 4 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści kaniule wykonane z poliuretanu? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

17.13. Pakiet 4 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści kaniule wykonane z teflonu FEP? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

17.14. Pakiet 5

Czy Zamawiający wymaga, aby kaniula posiadała min. 4 paski widoczne w RTG, tak jak obecnie dostarczane do Państwa placówki, w celu łatwiejszej, sprawniejszej kontroli radiologicznej?

17.15. Pakiet 5

Czy Zamawiający wymaga, aby kaniula była wykonana z teflonu FEP. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź:

Ad. 17.1. Postępować zgodnie ze SIWZ.

Ad. 17.2. Postępować zgodnie ze SIWZ.

Ad. 17.3. Zamawiający dopuszcza

Ad. 17.4. Zamawiający dopuszcza

Ad. 17.5. Postępować zgodnie ze SIWZ.

Ad. 17.6. Postępować zgodnie ze SIWZ.

Ad. 17.7. Zamawiający dopuszcza

Ad. 17.8. Postępować zgodnie ze SIWZ.

- Ad. 17.9. Postępować zgodnie ze SIWZ.**
Ad. 17.10. Postępować zgodnie ze SIWZ.
Ad. 17.11. Postępować zgodnie ze SIWZ.
Ad. 17.12. Postępować zgodnie ze SIWZ.
Ad. 17.13. Postępować zgodnie ze SIWZ.
Ad. 17.14. Postępować zgodnie ze SIWZ.
Ad. 17.15. Postępować zgodnie ze SIWZ.

Pytanie 18

Pakiet nr 7

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że w pozycji 14, wymaga pojemników z dużymi lub małymi dziurkami w pokrywce, wg wskazania przy składaniu zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga pojemników z małymi lub dużymi dziurkami w pokrywce wg wskazania przy składaniu zamówienia.

Pytanie 19

Pakiet Nr 24

„Czy Zamawiający w pakiecie 24 dopuści:

19.1. Połączenie pozycji 1 i 2 w jedną pozycję o brzmieniu zestaw drenów in flow out flow nie zawierający DEHP i silikonu

19.2. W pozycji 4

Płytką z 2 otworami wykonaną ze stopu tytanu o kształcie prostokąta z zaokrąglonymi bokami o dł. 12mm stale połączona z poczwórną pętlą z nici niewchłanialnej dł. min 60 mm pozwalającą na zawieszenie przeszczepu w kanale udowym bądź piszczelowym zaopatrzona w nic do przeciągania w kanale na zewnętrzną korówkę i nici do skracania petli pozwalające zrobić to jedną ręką.

19.3. W Pozycji 5

Mocowanie piszczelowe - implant biowchłanialny typu śruba. Zbudowany w 30 % z trójforanu wapnia i w 70% z PLGAA. Śruba stożkowa ułatwiającym wprowadzenie z miękkim gwintem na całej długości.

Implanty w rozmiarach od 7-10mm. dł 23mm, 8-12mm, dł 30mm oraz 9- 12mm, dł 35mm. W celu łatwiejszego i precyzyjniejszego wprowadzania gniazdo śruby stożkowe, sześcioramienne, sterylne.

19.4. W pozycji 7

Wiertło pozwalające wiercić kanały wstecznie typu RETRO w rozmiarze od 6 do 12 mm

19.5. W Pozycji 9

Zestaw do szycia łąkotki typu all inside. Prowadnica pistoletowa zakończona igłą o krzywiznie 0,12,24 stopnie uzbrojona w implanty z PEEK połączone nicią ortopedyczną.

Odpowiedź:

Ad. 19.1. Postępować zgodnie ze SIWZ.

Ad. 19.2. Postępować zgodnie ze SIWZ.

Ad. 19.3. Postępować zgodnie ze SIWZ.

Ad. 19.4. Postępować zgodnie ze SIWZ.

Ad. 19.5. Postępować zgodnie ze SIWZ.

Pytanie 20

20.1. dot. § 4 ust. 1 projektu umowy:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o *skrócenie terminu płatności do 30 dni* od daty wystawienia faktury. Wskazany przez Zamawiającego wymagany termin płatności, powoduje że realny termin zapłaty będzie wynosić ponad 90 dni. W związku z powyższym wnosimy jak we wstępie.

20.2. dot. § 1 ust. 21 projektu umowy:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyjaśnienie, czy Zamawiający mając na uwadze zapisy Ustawy o wyrobach medycznych, tj. „*Dopuszcza się aby wyroby przeznaczone do używania na terenie Rzeczypospolitej Polskiej dostarczane profesjonalnym użytkownikom miały oznakowania lub instrukcje używania w języku angielskim...*” wyrazi zgodę na dostarczenie ulotek zawierających niezbędne informacje dla bezpośredniego użytkownika także w języku angielskim?

Odpowiedź:

Ad. 20.1. Postępować zgodnie ze SIWZ. Patrz odp. na pyt 5

Ad. 20.2. Zamawiający wyraża zgodę na dostarczenie ulotek w języku angielskim pod warunkiem załączenia do takich ulotek tłumaczenia na język polski przez tłumacza przysięgłego.

Pytanie 21

Dotyczy Pakietu 37 poz.1-9:

21.1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie rękawów papierowo-foliowych (poz.1-9) oraz utworzenie odrębnego pakietu? Podzielenie pakietu umożliwiłoby większej ilości oferentom złożenie ofert atrakcyjnych pod względem ceny, walorów funkcjonalno-użytkowych oraz jakości. Umożliwienie złożenia ofert różnym firmom pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z SIWZ i najkorzystniejszej cenowo.

21.2. Poz. 3 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawa do sterylizacji o szerokości 120 mm, dł. 200mb?

21.3. Czy Zamawiający dopuści do oceny rękawy papierowo-foliowe, spełniające wymagania SIWZ, posiadające folię 7-warstwową łącznie z warstwą kleju?

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

21.5. Prosimy o merytoryczne wyjaśnienie, dlaczego Zamawiający wymaga potwierdzenia wydanego przez niezależną organizację o zgodności z aktualnie obowiązującą normą EN 868-5, a nie wymaga takiego potwierdzenia dla normy EN 868-3 oraz EN ISO 11607 – 1, 2? Pozostałe normy także dotyczą rękawów sterylizacyjnych i są równie ważne jak norma EN 868-5.

21.6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na potwierdzenie liczby warstw folii przez producenta folii a nie przez niezależną organizację notyfikowaną?

Odpowiedź:

Ad. 21.1. Postępować zgodnie ze SIWZ.

Ad. 21.2. Zamawiający dopuszcza

Ad. 21.3. Postępować zgodnie ze SIWZ.

Ad. 21.4. Zamawiający wymaga, aby na każdym rękawie papierowo – foliowym umieszczona była nazwa wytwórcy

Ad. 21.5. Postępować zgodnie ze SIWZ.

Ad. 21.6. Postępować zgodnie ze SIWZ.

Pytanie 22

22.1. Dotyczy opisu przedmiotu zamówienia

Czy Zamawiający w pakiecie 21, poz. 13 wymaga zatyczki kanału biopsyjnego jednorazowego czy wielorazowego użytku?

22.2. Dotyczy dodatkowych wymagań w opisie przedmiotu zamówienia oraz projektu umowy § 1 ust. 4a

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu dostaw do maksymalnie 5 dni roboczych od dnia złożenia zamówienia?

22.3. Dotyczy zapisów umowy § 1 ust. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie zapisu poprzez dodanie następującej treści:

„Odstępstwo od umowy nie przekroczy 20%”?

22.4. Dotyczy zapisów umowy § 1 ust. 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na następujące doprecyzowanie istniejącego zapisu: „(...) Zamawiającemu, po wcześniejszym pisemnym wezwaniu Wykonawcy do należytej realizacji umowy, przysługuje prawo zakupu zamówionych Produktów u innego dostawcy – taki zakup zwany będzie w dalszej części niniejszej umowy „Zakupem Interwencyjnym...”

22.5. Dotyczy zapisów umowy § 1 ust. 13

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

22.6. Dotyczy zapisów umowy § 1 ust. 21

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczenia ulotek wraz z dostarczonymi Produktami

w przypadku gdy katalogi produktów zostaną dostarczone przez Wykonawcę na etapie składania oferty przetargowej?

22.7. Dotyczy zapisów umowy § 3

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

22.8. Dotyczy zapisów umowy § 3 ust. 5

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

22.9. Dotyczy zapisów umowy § 4 ust. 3

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

22.10. Dotyczy zapisów umowy § 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie dodatkowego zapisu o poniższej treści: „Wykonawca ma prawo do wstrzymania realizacji kolejnych zamówień w przypadku zwłoki w płatnościach (należności wymagalnych) powyżej 30 dni od terminu płatności/ wymagalności wskazanego na fakturze”?

Odpowiedź:

Ad. 22.1. Zamawiający wymaga zatyczki kanału biopsyjnego wielorazowego użytku.

Ad. 22.2. Postępować zgodnie ze SIWZ.

Ad. 22.3. Postępować zgodnie ze SIWZ.

Ad. 22.4. Zamawiający na etapie podpisania umowy dokona modyfikacji zapisu par. 1, ust. 8 poprzez dodanie informacji odnośnie wcześniejszego pisemnego wezwania Wykonawcy do należytej realizacji umowy.

Ad. 22.5. Postępować zgodnie ze SIWZ.

Ad. 22.6. Postępować zgodnie ze SIWZ.

Ad. 22.7. Postępować zgodnie ze SIWZ.

Ad. 22.8. Zamawiający na etapie podpisania umowy dokona modyfikacji zapisu par. 3, ust. 5 przez dodanie informacji dotyczących wystawienia noty obciążeniowej

Ad. 22.9. Postępować zgodnie ze SIWZ.

Ad. 22.10. Postępować zgodnie ze SIWZ.

Pytanie 23

23.1. Pakiet 31, poz. 16-21

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z pakietu 28 pozycji 16-21 i utworzenie z nich osobnego pakietu w celu zaoferowania korzystnej oferty na ubrania operacyjne.

23.2. Pakiet 33, poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania fartuchów chirurgicznych

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

23.3. Pakiet 31, poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania fartuchów chirurgicznych wzmocnionych pełno barierowych, zgodnych z EN 13795 1-3, wykonany z włókniny SMMMS, o gramaturze 35g/m², zapinany przy szyi na rzep. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź:

Ad. 23.1. Postępować zgodnie ze SIWZ.

Ad. 23.2. Postępować zgodnie ze SIWZ.

Ad. 23.3. Zamawiający dopuszcza

Pytanie 24

24.1. Pakiet 29 poz. 2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zestawie serwety na stolik Mayo w rozm. 80 x 145 cm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

24.2. Pakiet 30 poz. 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie serwety gazowej 40 x 40 cm po wstępnym praniu?

24.3. Pakiet 33: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie sterylnego fartucha chirurgicznego z włókniny SMMS 35 g/m²? Rękaw wszyty prosto Fartuch posiada nieprzemakalne wzmocnienia wykonane z laminatu dwuwarstwowego: włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa. Wzmocnienia znajdują się w części przedniej i na rękawach. Z tyłu u góry zapięcie na dwa rzepy umożliwiające łatwe dopasowywanie obwodu wokół szyi do potrzeb użytkownika. Odporność na przenikanie cieczy (przód/rękaw): min. 123/194 cm H₂O. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

24.4. Pakiet 34: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie sterylnego fartucha chirurgicznego z włókniny SMMS o gramaturze 35 g/m². Fartuch posiada nieprzemakalne wzmocnienia z laminatu dwuwarstwowego o gramaturze powyżej 40 g/m² na przodzie i na rękawach. Z tyłu u góry zapięcie na dwa rzepy o długości umożliwiające łatwe dopasowywanie obwodu wokół szyi do potrzeb użytkownika. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź:

Ad. 24.1. Zamawiający dopuszcza

Ad. 24.2. Zamawiający dopuszcza

Ad. 24.3. Postępować zgodnie ze SIWZ.

Ad. 24.4. Postępować zgodnie ze SIWZ.

Pytanie 25

Dot. umowy:

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

25.2. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 1 ust. 14 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Przed odstąpieniem od umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.”?

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne odstąpienia od umowy, celowe jest aby przed odstąpieniem od umowy Zamawiający wezwał wykonawcę do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej wystarczająco zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć odstąpienia od umowy, a tym samym uniknąć skutków odstąpienia od umowy, które są niekorzystne dla obu stron.

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

Opóźnienie w dostawie nie jest tożsame z zerwaniem umowy przez wykonawcę. Skuteczność ostatniego zdania w § 3 ust. 1 lit. a) i b) umowy może być kwestionowana na podstawie art. 58 § 1 lub § 2 Kodeksu cywilnego.

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

Uzasadnione jest aby kara umowna za zerwanie umowy była naliczana od wartości niezrealizowanej części umowy, nie zaś od wartości całej umowy. W przeciwnym razie, w przypadku zerwania umowy po zrealizowaniu jej znaczącej części, kara umowna byłaby niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości niezrealizowanej części umowy, a nawet mogłaby przewyższać wartość niezrealizowanej części umowy. Taka kara byłaby rażąco wygórowana w rozumieniu art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego i naruszałaby zasadę proporcjonalności wyrażoną w art. 7 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych.

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

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

25.6. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o modyfikację zapisów §4 ust. 1 umowy. Ww. zapis wskazuje 65 dniowy termin płatności, podczas gdy dla podmiotu publicznego, będącego podmiotem leczniczym, zgodnie z zapisami art. 8 ust. 2 Ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych (Dz.U. 2013 poz. 403) maksymalny termin płatności to 60 dni.

Odpowiedź:

Ad. 25.1. Tak

Ad. 25.2. Zamawiający na etapie podpisania umowy dokona modyfikacji zapisu par. 1, ust. 14 poprzez dodanie informacji o pisemnym wezwaniu wykonawcy do należytego wykonania umowy.

Ad. 25.3. Postępować zgodnie ze SIWZ.

Ad. 25.4. Postępować zgodnie ze SIWZ. Zamawiający przypomina, iż dostawy będą

realizowane dla placówki służby zdrowia.

Ad. 25.5. Postępować zgodnie ze SIWZ.

Ad. 25.6. Patrz. odp. na pytanie nr 5.

Pytanie 26

26.1. Z uwagi na małą wartość cen jednostkowych, gdy ilość podano w litrach roztworu roboczego lub sztukach myjek, chusteczek prosimy o wyrażenie zgody na podanie cen z dokładnością do 4 miejsc po przecinku. Ceny za opakowanie, wartość netto i wartość brutto pakietu zostaną podane z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

26.2. Pakiet 39 – Czy Zmawiający dopuści do oceny myjki w formie rękawicy do jednoczesnego mycia i pielęgnacji ciała pacjentów. Oferowany produkt nie wymaga użycia wody i spłukiwania. Bez mydła i barwników. Produkt zawiera w składzie substancję pielęgnującą (alantoinę). pH neutralne dla skóry. Przebadany dermatologicznie. Wymiar rękawicy 15,5 x 23,5 cm, gramatura ok .75g/m². Możliwość podgrzania w kuchence mikrofalowej. Kosmetyk, opakowanie do 10 szt.

Odpowiedź:

Ad. 26.1. Zamawiający dopuszcza.

Ad. 26.2. Postępować zgodnie ze SIWZ.

Pytanie 27

Pakiet nr 34

Prosimy o dopuszczenie fartuchów w rozmiarze XL o długości 135 cm. W zakresie pozostałych rozmiarów spełniamy podane parametry. Proponowane przez nas fartuchy spełniają wymagania normy PN EN 13795 1-3 i są dostarczane do wielu ośrodków w Polsce.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ.

Pytanie 28

Pakiet 45 - Zestaw do pomiaru ciśnienia metodą inwazyjną

Czy Zamawiający dopuści przetwornik bez zakrzywionej igły, ale z filtrem zapobiegającym zapowietrzaniu się systemu pomiarowego?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ.

Pytanie 29

Pakiet 27 Pozycja 1

Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie Elektrody neutralnej jednorazowej, dwudzielnej, dwudzielna owalna, hydrożelowa o rozmiarach 174x122mm, 110cm² z pierścieniem bezpieczeństwa umożliwiającym niekierunkową aplikację z etykietami wklejanymi do protokołu operacyjnego kompatybilna z kablem do aparatu elektrochirurgicznego ES350 Argon Emed

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ.

Pytanie 30

30.1. Pakiet 1, poz. 3 Czy Zamawiający dopuści przyrząd i worek pakowany oddzielnie? W przypadku negatywnej odpowiedzi czy Zamawiający wydzieli w/w pozycję do oddzielnego

zadania co umożliwi nam złożenie ważnej i konkurencyjnej oferty?

30.2. Pakiet 2, poz. 2 Czy Zamawiający dopuści strzykawki do tuberkuliny z podziałką co 0,05ml?

30.3. Pakiet 2, poz. 4-6 Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycje do oddzielnego zadania co umożliwi nam złożenie ważnej i konkurencyjnej oferty?

30.4. Pakiet 2, poz. 8-11 Czy Zamawiający dopuści strzykawki z pojedynczym zabezpieczeniem przed wypadnięciem tłoka z kolorystycznym oznaczeniem rozmiaru tylko na opakowaniu zbiorczym?

30.5. Pakiet 2, poz. 11 Czy Zamawiający dopuści strzykawki w opakowaniach a'70szt z przeliczeniem opakowań?

30.6. Pakiet 3, poz. 10 Czy Zamawiający dopuści igłę do biopsji kodowane kolorystycznie, łącznik typu Luer-lock, regulacja igły w zakresie 10-50mm pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

30.7. Pakiet 3, poz. 14 Czy Zamawiający dopuści bezigłowy port dostępu dożylnego przezroczysty z membraną w kolorze niebieskim z możliwością użycia przez 7 dni lub 100 aktywacji o średnicy korpusu 12mm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

30.8. Pakiet 3, poz. 15 Czy Zamawiający dopuści aparat do pobierania i wstrzykiwania leków z filtrem bakteryjnym 1,2µm bez zastawki zabezpieczającej lek przed wyciekami, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

30.9. Pakiet 5, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści kaniule w rozmiarze 0,9x25mm z przepływem 36ml/min, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

30.10. Pakiet 5, poz. 2 Czy Zamawiający dopuści kaniule w rozmiarze 1,1x32mm z przepływem 65ml/min, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

30.11. Pakiet 5, poz. 3 Czy Zamawiający dopuści kaniule w rozmiarze 1,3x45mm z przepływem 95ml/min, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

30.12. Pakiet 5, poz. 4 Czy Zamawiający dopuści kaniule w rozmiarze 1,5x45mm z przepływem 125ml/min, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

30.13. Pakiet 5, poz. 5 Czy Zamawiający dopuści kaniule w rozmiarze 1,8x45mm z przepływem 180ml/min, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

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

30.15. Pakiet 7, poz. 4 Czy Zamawiający wrazi zgodę na zaoferowanie pojemników

histopatologicznych o pojemności 2300 ml?

30.16. Pakiet 7, poz. 8 Czy Zamawiający dopuści kieliszki w opakowaniach a'90szt z przeliczeniem opakowań?

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

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

30.19. Pakiet 7, poz. 22 Czy Zamawiający wrazi zgodę na zaoferowanie stazy do pobierania krwi z możliwością dezynfekcji?

30.20. Pakiet 7, poz. 26, 27 Czy Zamawiający wrazi zgodę na zaoferowanie szyn typu Zimmera z wyściółką z pianki polietylenowej?

30.21. Pakiet 8, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści cewnik Foleya z balonem o pojemności 5-10ml w opakowaniu folia, folia-papier?

30.22. Pakiet 8, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści cewnik Foleya z balonem o pojemności 5-15ml w opakowaniu folia, folia-papier?

30.23. Pakiet 8, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści cewnik Foleya sterylizowane tlenkiem etylenu?

30.24. Pakiet 8, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści cewnik Foleya z opakowaniem wewnętrznym posiadającym drapowanie na długości i szerokości folii pozwalające na aseptyczne otwarcie i wyjęcie cewnika?

30.25. Pakiet 8, poz. 4 Czy Zamawiający dopuści cewnik do karmienia o długości 400mm z jednym znacznikiem głębokości ok. 20cm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

30.26. Pakiet 8, poz. 4 Czy Zamawiający dopuści cewnik do karmienia o długości 500mm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

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

30.28. Pakiet 9, poz. 4 Czy Zamawiający wrazi zgodę na zaoferowanie woreczków do pobierania próbek moczu pakowanych w opakowanie foliowe?

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

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

30.31. Pakiet 15, poz. 1 Czy Zamawiający oczekuje stazy bezlateksowej w opakowaniu z fabrycznie nadrukowaną nie naklejoną instrukcją obsługi?

30.32. Pakiet 15, poz. 1 Czy Zamawiający oczekuje stazy bezlateksowej co najmniej w dwóch kolorach?

30.33. Pakiet 29, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie:

1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 200 cm x 320 cm z otworem samouszczelniającym się o wymiarach 6 cm x 8 cm wykonana z hydrofobowej włókniny trójwarstwowej typu SMS o gramaturze 50 g/m², w strefie krytycznej wyposażona we wzmocnienie wysokochłonne o gramaturze 80 g/m², zintegrowana z organizatorami przewodów

2 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm wykonany z włókniny typu spunlace o gramaturze 45 g/m²

3 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm wykonana z włókniny typu spunlace o gramaturze 68 g/m²

1 x osłona na przewody o wymiarach 14 cm x 250 cm, wyposażona w końcówkę z perforacją, kartonik ułatwiający aplikację oraz dwie taśmy przylepne. Osłona wykonana z transparentnej folii PE o gramaturze 50 g/m².

1 x serweta elastyczna osłona na kończynę o wymiarach 30 cm x 60 cm

1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 140 cm wykonana z folii PE o gramaturze 50 g/m² oraz włókniny chłonnej w obszarze wzmocnionym o wymiarach 60 cm x 140 cm, łączna gramatura w strefie wzmocnionej 80 g/m². Osłona w postaci worka w kolorze czerwonym, składana teleskopowo z zaznaczonym kierunkiem rozwijania.

1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm, wykonana z warstwy nieprzemakalnej o gramaturze 35 g/m² oraz włókninowej warstwy chłonnej o gramaturze 28 g/m². Łączna gramatura w strefie chłonnej - 63 g/m².

Odporność na przenikanie cieczy 110 cm H₂O,

Wytrzymałość na wypychanie 45kPa/40kPa.

30.34. Pakiet 29, poz. 2 Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie:

1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 200 cm x 300 cm z otworem samouszczelniającym się o średnicy 3,5 cm wykonana z hydrofobowej włókniny trójwarstwowej typu SMS o gramaturze 50 g/m², w strefie krytycznej wyposażona we wzmocnienie wysokochłonne o gramaturze 80 g/m², zintegrowana z organizatorami przewodów

1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 140 cm wykonana z folii PE o gramaturze 50 g/m² oraz włókniny chłonnej w obszarze wzmocnionym o wymiarach 60 cm x 140 cm, łączna gramatura w strefie wzmocnionej 80 g/m². Osłona w postaci worka w kolorze czerwonym, składana teleskopowo z

zaznaczonym kierunkiem rozwijania.

1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm, wykonana z warstwy nieprzemakalnej o gramaturze 35 g/m² oraz włókninowej warstwy chłonnej o gramaturze 28 g/m². Łączna gramatura w strefie chłonnej - 63 g/m².

Odporność na przenikanie cieczy 110 cm H₂O,
Wytrzymałość na wypychanie 45kPa/40kPa.

30.35. Pakiet 29, poz. 3 Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie:

4 x serweta samoprzylepna o wymiarach 75cm x 90cm wykonana z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 56 g/m²

1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm, wykonana z warstwy nieprzemakalnej o gramaturze 35 g/m² oraz włókninowej warstwy chłonnej o gramaturze 28 g/m². Łączna gramatura w strefie chłonnej - 63 g/m².

Odporność na przenikanie cieczy 188 cm H₂O,
Wytrzymałość na wypychanie 108kPa/95kPa.

30.36. Pakiet 29, poz. 4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 4 z pakietu 29? Tylko jedna firma na rynku posiada opisany produkt w swojej ofercie co uniemożliwia złożenie konkurencyjnej oferty na pakiet innym wykonawcom.

30.37. Pakiet 29, poz. 5 Czy Zamawiający dopuści kieszeń w rozmiarze 30x40cm?

30.38. Pakiet 29, poz. 6 Czy Zamawiający dopuści kieszeń dwukomorową w rozmiarze 30x40cm?

30.39. Pakiet 29, poz. 5, 6 Czy Zamawiający odstąpi od wymagań normy EN PN 13795 gdyż norma nie dotyczy asortymentu opisanego w tych pozycjach?

30.40. Pakiet 29, poz. 7 Czy Zamawiający dopuści serwetę w rozmiarze 90x120cm i gramaturze 56g/m²?

30.41. Pakiet 29, poz. 8 Czy Zamawiający dopuści osłonę w rozmiarze 30x60cm?

30.42. Pakiet 31, poz. 4 Czy Zamawiający dopuści maskę o skuteczności filtracji powyżej 98%?

30.43. Pakiet 31, poz. 5 Czy Zamawiający dopuści czepek z włókniny polipropylenowej?

30.44. Pakiet 31, poz. 5 Czy Zamawiający dopuści czepek z perforowanej włókniny wiskozowej?

- 30.45. Pakiet 31, poz. 6** Czy Zamawiający dopuści ochraniacze na obuwiu z folii standardowej (bez antypoślizgu)?
- 30.46. Pakiet 31, poz. 6** Czy Zamawiający dopuści ochraniacze na obuwiu z włókniny z warstwą antypoślizgową?
- 30.47. Pakiet 31, poz. 11** Czy Zamawiający dopuści prześcieradło o wielkości 210x150cm?
- 30.48. Pakiet 31, poz. 12** Czy Zamawiający dopuści podkład w rolce o dł. 40mb z przeliczeniem zamawianej ilości?
- 30.49. Pakiet 31, poz. 15** Czy Zamawiający dopuści komplet pościeli z prześcieradłem o wymiarze 210x150cm, pozostałe parametry jak w SIWZ?
- 30.50. Pakiet 31, poz. 21** Czy Zamawiający dopuści ubranie w rozmiarze XXL?
- 30.51. Pakiet 39, poz. 1** Czy Zamawiający dopuści myjkę wykonaną z włókien poliestrowych w rozmiarze 15x22, pozostałe parametry jak w SIWZ?
- 30.52. Pakiet 39, poz. 1** Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania atestu PZH?
- 30.53. Pakiet 40, poz. 1-2** Czy Zamawiający dopuści butelki do odsysania z możliwością podłączenia drenów od 6F do 18F?
- 30.54. Pakiet 40, poz. 8-13** Czy Zamawiający dopuści dren typ Redon zwinięty spełniający pozostałe wymagania SIWZ?
- 30.55. Pakiet 40, poz. 4** Czy Zamawiający dopuści igłę do znieczulenia podpajęczynówkowego w rozmiarze 25Gx120mm, 27Gx120mm z igłą prowadzącą, pozostałe parametry zgodne z SIWZ? W przypadku negatywnej odpowiedzi zwracam się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji.
- Odpowiedź:**
- Ad. 30.1. Zamawiający dopuszcza**
- Ad. 30.2. Postępować zgodnie ze SIWZ.**
- Ad. 30.3. Postępować zgodnie ze SIWZ.**
- Ad. 30.4. Postępować zgodnie ze SIWZ.**
- Ad. 30.5. Zamawiający dopuszcza**
- Ad. 30.6. Zamawiający dopuszcza**
- Ad. 30.7. Zamawiający dopuszcza**
- Ad. 30.8. Postępować zgodnie ze SIWZ.**
- Ad. 30.9. Postępować zgodnie ze SIWZ.**
- Ad. 30.10. Postępować zgodnie ze SIWZ.**
- Ad. 30.11. Postępować zgodnie ze SIWZ.**
- Ad. 30.12. Postępować zgodnie ze SIWZ.**
- Ad. 30.13. Postępować zgodnie ze SIWZ.**

Ad. 30.14. Zamawiający dopuszcza
Ad. 30.15. Zamawiający dopuszcza
Ad. 30.16. Zamawiający dopuszcza
Ad. 30.17. Postępować zgodnie ze SIWZ.
Ad. 30.18. Zamawiający dopuszcza
Ad. 30.19. Postępować zgodnie ze SIWZ.
Ad. 30.20. Zamawiający dopuszcza
Ad. 30.21. Zamawiający dopuszcza
Ad. 30.22. Postępować zgodnie ze SIWZ.
Ad. 30.23. Zamawiający dopuszcza
Ad. 30.24. Zamawiający dopuszcza
Ad. 30.25. Postępować zgodnie ze SIWZ.
Ad. 30.26. Zamawiający dopuszcza
Ad. 30.27. Postępować zgodnie ze SIWZ.
Ad. 30.28. Postępować zgodnie ze SIWZ.
Ad. 30.29. Zamawiający dopuszcza
Ad. 30.30. Zamawiający dopuszcza
Ad. 30.31. Postępować zgodnie ze SIWZ.
Ad. 30.32. Postępować zgodnie ze SIWZ.
Ad. 30.33. Postępować zgodnie ze SIWZ.
Ad. 30.34. Postępować zgodnie ze SIWZ.
Ad. 30.35. Postępować zgodnie ze SIWZ.
Ad. 30.36. Postępować zgodnie ze SIWZ.
Ad. 30.37. Postępować zgodnie ze SIWZ.
Ad. 30.38. Postępować zgodnie ze SIWZ.
Ad. 30.39. Postępować zgodnie ze SIWZ.
Ad. 30.40. Postępować zgodnie ze SIWZ.
Ad. 30.41. Postępować zgodnie ze SIWZ.
Ad. 30.42. Zamawiający dopuszcza
Ad. 30.43. Postępować zgodnie ze SIWZ.
Ad. 30.44. Postępować zgodnie ze SIWZ.
Ad. 30.45. Postępować zgodnie ze SIWZ.
Ad. 30.46. Postępować zgodnie ze SIWZ.
Ad. 30.47. Zamawiający dopuszcza
Ad. 30.48. Zamawiający dopuszcza
Ad. 30.49. Zamawiający dopuszcza
Ad. 30.50. Zamawiający dopuszcza
Ad. 30.51. Zamawiający dopuszcza
Ad. 30.52. Postępować zgodnie ze SIWZ.
Ad. 30.53. Postępować zgodnie ze SIWZ.
Ad. 30.54. Postępować zgodnie ze SIWZ.
Ad. 30.55. Postępować zgodnie ze SIWZ.

Pytanie 31

Pakiet 29, poz. 5, 6 Czy Zamawiający dopuści kieszenie ze sztywnikiem?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ.

Pytanie 32

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

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

a) pierwszej zwłoki w dostawie zamówionych Produktów Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną w wysokości **0,5% wartości brutto** niezrealizowanej części zamówienia, za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej części zamówienia**, licząc od dnia określonego na podstawie w § 1 ust. 4 pkt a) niniejszej umowy, z zastrzeżeniem, iż opóźnienie to nie może przekroczyć 7 dni kalendarzowych(...)

b) drugiej zwłoki w dostawie oraz każdej kolejnej zwłoki w dostawie zamówionych Produktów Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną w wysokości **0,5% wartości brutto** niezrealizowanej części zamówienia, za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej części zamówienia** licząc od dnia określonego na podstawie § 1 ust. 4 pkt a) niniejszej umowy z zastrzeżeniem, iż opóźnienie to nie może przekroczyć 7 dni kalendarzowych (...)

c) nieuzasadnionego rozwiązania niniejszej umowy, przez co strony rozumieją w szczególności: zaprzestanie przez Wykonawcę sprzedaży i dostarczania Produktów lub wykonywania innych obowiązków wynikających z postanowień niniejszej umowy, z zastrzeżeniem punktów a) i b) niniejszego ust., jak również odstąpienie od umowy przez Zamawiającego w związku z niewywiązywaniem się Wykonawcy z zapisów umownych z podwykonawcą, w przypadku i zakresie, o którym mowa w ustawie PZP, w części dotyczącej podwykonawstwa – Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego karę umowną w wysokości **10 % niezrealizowanej części** wartości brutto Produktów, których sprzedaż i dostawa jest przedmiotem niniejszej umowy.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ.

Pytanie 33

33.1. Pakiet nr 41 poz. 1, 3

Czy Zamawiający dopuści obwody oddechowe z kolankiem z portem luer lock zabezpieczonego stabilnie i pewnie wkręcanym koreczkiem w celu zwiększenia bezpieczeństwa pacjenta? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ. Pragniemy dodać iż proponowane przez nas obwodowy oddechowe były używane w Państwa Szpitalu

33.2. Pakiet nr 41 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy wykonany z PP (polipropylenu)?

Pragniemy dodać iż proponowane przez nas obwodowy oddechowe były używane w Państwa

Szpitalu

33.3. Pakiet nr 41 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści dren bąbelkowy (do sterowania zastawką) o średnicy wewnętrznej od 4 do 8 mm? Pragniemy dodać iż proponowane przez nas obwodowy oddechowe były używane w Państwa Szpitalu

Odpowiedź:

Ad. 33.1. Zamawiający dopuszcza

Ad. 33.2. Zamawiający dopuszcza

Ad. 33.3. Zamawiający dopuszcza

Pytanie 34

PYTANIA DOTYCZĄCE PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

34.1. – pakiet 45

Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy przetwornik amerykańskiego producenta; linia do krwawego pomiaru ciśnienia, pojedyncza, zawierająca podwójny system przepływkiwania IntraFlo (3 ml/h) obsługiwany jedną ręką, uruchamiany przez ściśnięcie skrzydełek lub pociągnięcie wypustki. Budowa kompletnej linii dającą wysoką częstotliwość własną >49Hz - zapewniająca wierne odwzorowanie sygnału i niewrażliwość na zakłócenia rezonansowe bez dodatkowych eliminatorów (typu róża). Linie ciśnieniowe grubościennne, bez barwnych pasków, z dodatkowymi oznaczeniami kolorystycznymi w formie naklejek, dodatkowy komplet koreczków w kolorze żółtym w celu ułatwienia przepływkiwania systemu. Połączenie przetwornika z kablami interfejsowymi monitora wodoszczelnymi, bezpinowymi, kablami. Dł. linii 152 cm (122 + 30 cm). Łatwość wyjęcia z opakowania fabrycznego i wypełnienia. Linie infuzyjne spięte taśmami papierowymi w celu łatwego wypełnienia linii. Produkt jednorazowy, sterylony, pakowany pojedynczo.

PYTANIA DOTYCZĄCE ZAŁĄCZNIKA NR 4 – WZÓR UMOWY

34.2. – dotyczy §3 ust. 1 a)

Zwracamy się z prośbą o zmniejszenie kar umownych do wysokości 0,5% wartości brutto niedostarczonej partii zamówienia za każdy rozpoczęty dzień zwłoki.

34.3. – dotyczy §3 ust. 1 b)

Zwracamy się z prośbą o zmniejszenie kar umownych do wysokości 1% wartości brutto niedostarczonej partii zamówienia za każdy rozpoczęty dzień zwłoki.

Odpowiedź:

Ad. 34.1. Zamawiający dopuszcza

Ad. 34.2. Postępować zgodnie ze SIWZ.

Ad. 34.3. Postępować zgodnie ze SIWZ.

Pytanie 35

35.1. – do szczegółowy opis przedmiotu zamówienia –załącznik nr 3 (pakiet 37, poz. 1-9)

Czy Zamawiający dopuści rękawy papierowo-foliowe, zgodne z normami PN-EN 868-3, PN-EN 868-5, PN-EN ISO 11607-1, o parametrach nieznacznie odbiegającymi od wymagań SIWZ tj.:

- gramatura papieru 60 g
- wytrzymałość na zerwanie 630 mN w obu kierunkach
- wytrzymałość na przepuklenie 320 kPa na sucho
- wytrzymałość na przepuklenie 140 kPa na mokro
- niezwilżalność wodą 35 s.
- wytrzymałość na rozciąganie liniowe na mokro w kierunku walcowania 2,1 kN/m
- folia 5-warstwowa, zgrzewana w temp. 170-210oC
- wszystkie napisy i testy poza strefą pakowania,
- wskaźnik procesu sterylizacji parowej i EO
- powierzchnia wskaźnika procesu sterylizacji $\geq 100 \text{ mm}^2$
- jednoznacznie oznaczony kierunek otwierania
- rękawy nawinięte folią na zewnątrz
- wszystkie pozycje pochodzące od jednego producenta.

35.2. – do szczegółowy opis przedmiotu zamówienia –załącznik nr 3 (pakiet 37, poz. 10,11)

Czy Zamawiający dopuści produkt posiadający wytrzymałość na rozciąganie liniowe na mokro w kierunku walcowania 0,8 kN/m, w kierunku poprzecznym 0,5 kN/m, spełniający pozostałe wymagania opisane w SIWZ?

35.3. – do szczegółowy opis przedmiotu zamówienia –załącznik nr 3 (pakiet 37, poz. 12)

Czy Zamawiający dopuści produkt posiadający wytrzymałość na rozdarcie w kierunku walcowania 1100 mN, w kierunku poprzecznym 1600 mN, spełniający pozostałe wymagania opisane w SIWZ?

35.4. – do szczegółowy opis przedmiotu zamówienia –załącznik nr 3 (pakiet 37, poz. 14-20)

Czy Zamawiający dopuści rękawy do sterylizacji nadtlakiem wodoru o długości 70mb, z odpowiednim przeliczeniem ilości?

35.5. – do szczegółowy opis przedmiotu zamówienia –załącznik nr 3 (pakiet 37, poz. 14-20)

Czy Zamawiający dopuści rękawy spełniające opis SIWZ, zgodne z wymaganiami norm PN-EN 868-5 i PN-EN ISO 11607-1, gdzie producent nie określa parametru wydłużenia przy zerwaniu folii, oraz wytrzymałości na temperaturę 100oC (w przypadku sterylizacji niskotemperaturowej, gdzie proces odbywa się w temp. <60oC ten wymóg jest bezzasadny), a wydłużeniu przy zerwaniu jest określona jako >25N/15 mm w obu kierunkach wytwarzania?

35.6. – do szczegółowy opis przedmiotu zamówienia –załącznik nr 3 (pakiet 37, poz. 18)

Czy Zamawiający dopuści produkt spełniający opis SIWZ o szerokości 250 mm?

35.7. – do szczegółowy opis przedmiotu zamówienia –załącznik nr 3 (pakiet 37, poz. 21)

Czy Zamawiający dopuści produkt równoważny tj. opakowanie, zgodne z wymaganiami normy PN-EN ISO 11607-1, wykonane z połączonych warstw polipropylenowych: dwie typu

splątane włókna, dwie typu stopiona warstwa przepuszczalna, o gramaturze 55g/m² i poniższych parametrach wytrzymałościowych:

- wytrzymałość na rozciąganie w kierunku wytwarzania 2,4 kN/m i 1,35 kN/m w kierunku poprzecznym
- rozciąganie 70% w kierunku wytwarzania i 65% w kierunku poprzecznym
- przepuszczalność powietrza 225l/min./100cm²
- o odporności na wodę > 75min.?

35.8. – do szczegółowy opis przedmiotu zamówienia –załącznik nr 3 (pakiet 37, poz. 23)

Czy Zamawiający dopuści produkt spełniający opis SIWZ, gdzie na jednej kopercie można udokumentować 12 cykli, ale na dwóch stronach koperty znajduje się nagłówek co pozwala na dokumentowanie dwóch różnych urzędzeń, lub dwóch różnych dni, na jednej kopercie?

35.9. – do szczegółowy opis przedmiotu zamówienia –załącznik nr 3 (pakiet 37, poz. 29)

Czy Zamawiający dopuści produkt spełniający opis SIWZ w rozmiarze 400 ml z odpowiednim przeliczeniem ilości?

35.10. – do szczegółowy opis przedmiotu zamówienia –załącznik nr 3 (pakiet 37)

Prosimy o określenie sposobu wg którego należy zaokrąglić ewentualne niepełne wielkości opakowań? Czy Zamawiający oczekuje wyceny niepełnych ilości opakowań np. z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku, czy należy zaokrąglić niepełne ilości zgodnie z zasadami matematyki, czy należy zaokrąglić niepełne ilości do pełnych opakowań w górę?

Odpowiedź:

Ad. 35.1. Zamawiający dopuszcza

Ad. 35.2. Zamawiający dopuszcza

Ad. 35.3. Zamawiający dopuszcza

Ad. 35.4. Zamawiający dopuszcza

Ad. 35.5. Zamawiający dopuszcza

Ad. 35.6. Zamawiający dopuszcza

Ad. 35.7. Zamawiający dopuszcza

Ad. 35.8. Zamawiający dopuszcza

Ad. 35.9. Zamawiający dopuszcza

Ad. 35.10. Postępować zgodnie ze SIWZ. W załączniku nr 3 do SIWZ podano instrukcje dotyczące przeliczeń. Proszę zapoznać się także z odpowiedzią na pytanie numer 26.1.

Pytanie 36

36.1. Pakiet 1, poz.1-2

Wnosimy o wydzielenie z Pakietu nr 1 pozycji nr 1-2 oraz utworzenie oddzielnego pakietu np. 1A. Wydzielenie w/w pozycji umożliwi złożenie ofert większej liczbie oferentów dzięki czemu Zamawiający uzyska znacznie korzystniejsze ceny w przedmiotowym postępowaniu.

36.2. Pakiet 2, poz. 6-7

Prosimy o wydzielenie poz.6-7 do osobnego pakietu, gdyż takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu wybór z pośród najkorzystniejszych ofert, jak i osiągnięcie

niższych cen oraz racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

36.3. Pakiet 7, poz. 2

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

36.4. Pakiet 7, poz. 2

Czy zamawiający dopuści osłonki USG lekko pudrowane, pozostałe wymagania bez zmian?

36.5. Pakiet 7, poz. 24

Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

36.6. Pakiet 9, poz. 1

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, końcówka drenu obła?

36.7. Pakiet 9, poz.2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za opakowanie 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

36.8. Pakiet 9, poz.4

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

36.9. Pakiet 9, poz.6

Czy zamawiający dopuści opaski identyfikacyjne dla dorosłych i dzieci o długości 245 mm , pole opisu 15 mm x 80 mm, długość części regulacyjnej 13,5 cm, 13 zakresów regulacji, opaska zaopatrzona w kartonik do opisu danych pacjenta, pakowane po 100 szt, dostępne w kolorze białym?

36.10. Pakiet 9, poz.8-9

Prosimy o wydzielenie poz.8-9 do osobnego pakietu, gdyż takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu wybór z pośród najkorzystniejszych ofert, jak i osiągnięcie niższych cen oraz racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

36.11. Pakiet 15, poz.1

Czy zamawiający dopuści stażę bezlateksową, wykonana z rozciągliwego paska TPE. Bezlateksowy materiał chroni przed reakcjami alergicznymi i podrażnieniami skóry. pakowaną w rolce w odcinkach o długości 47 cm x szerokość 25 mm po 25 szt. w kartoniku z podajnikiem, rolce z nadrukowaną fabrycznie instrukcją obsługi na opakowaniu?

36.12. Pakiet 31, poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za opakowanie 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

36.13. Pakiet 31, poz.2

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

36.14. Pakiet 31, poz.4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za opakowanie 50 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

36.15. Pakiet 31, poz.5

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

36.16. Pakiet 31, poz.5

Czy zamawiający dopuści czepek typu beret, niesterylny, wykonany z włókniny polipropylenowej, o gramaturze 16 g/m², w kolorze zielonym?

36.17. Pakiet 31 poz.6

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

36.18. Pakiet 31, poz.11

Czy zamawiający dopuści prześcieradło wykonane z włókniny polipropylenowej o gramaturze 22 g/m², o wymiarze 210 cm x 130 cm?

36.19. Pakiet 31 poz.11

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za opakowanie 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

36.20. Pakiet 31, ppoz.12

Czy zamawiający dopuści podkład na rolce, gofrowany, wykonany z warstwy celulozy i folii, o szerokości 50 cm x długość rolki 50 mb, perforacja co 50 cm, celuloza o gramaturze – 1 x 18 g/m², natomiast folia PE - grubość 1 x 0,015-0,017 mm ?

36.21. Pakiet 31, ppoz.12

Czy zamawiający dopuści podkład o wymiarach 50 cm x 40 m, z perforacją co 50 cm, wykonany z warstwy bibuły i folii, nieprzemakalny, o gramaturze 54 g/m²?

36.22. Pakiet 31, ppoz.13

Czy zamawiający wymaga rolek podkładu testowanego dermatologicznie, co wykonawca potwierdzi odpowiednim dokumentem?

36.23. Pakiet 31, ppoz.13

Czy zamawiający wymaga 2 warstw w podkładzie celulozowym?

36.24. Pakiet 31, ppoz.13

Czy zamawiający wymaga rolek wykonanych ze 100 % czystej celulozy, co jest gwarancją miękkości i lepszej wchłaniałości?

36.25. Pakiet 31, ppoz.13

Czy zamawiający wymaga rolki pakowanej indywidualnie, każda posiada oznaczenia dotyczące o rozmiarze, długość rolki, odcinka, rodzaj perforacji, nazwa producenta, posiadanych certyfikatów, co umożliwi łatwą identyfikację produktu po wyjęciu z kartonu zbiorczego?

36.26. Pakiet 31, ppoz.13

Czy wymaga się aby podkłady medyczne były higienicznie zapakowane, każda rolka w oddzielną folię?

36.27. Pakiet 31, ppoz.13

Czy wymaga się aby na każdej rolce był pełny opis produktu zawierający, nazwę, kod, kod kresowy, nazwę producenta, informacje o składzie produktu 100% pura celuloza, wymiary, ilość warstw, informacje, że produkt posiada udokumentowane badania dermatologiczne, certyfikaty poświadczające pozyskanie celulozy z legalnych i odnawialnych źródeł? (100% PURA CELULOZA oznacza, że do produkcji użyto najwyższej jakości selekcyonowanej celuloza, co daje gwarancję, bezpieczeństwa, pełnej higieny i komfortu dla użytkowników)?

36.28. Pakiet 31, ppoz.13

Czy wymaga się dokumentów poświadczających, iż produkt był badany dermatologicznie i uzyskał pozytywną opinię?

36.29. Pakiet 31, ppoz.13

Czy Zamawiający dopuści się aby podkład medyczny posiadał gramaturę nie mniejszą niż 17 gr/m²?

36.30. Pakiet 31, ppoz.13

Czy wymaga się aby na opakowaniu i opakowaniu rolki widniał symbol CE?

36.31. Pakiet 31, ppoz.13

Czy wymaga się aby podkład medyczny posiadał perforację - minimum 135 odcinków w podkładzie o szerokości 50 cm i 210 odcinków w podkładzie o szerokości 60 cm.?

36.32. Pakiet 31, ppoz.13

Czy zamawiający dopuści rolki 60 cm x 80 m, perforacja co 38 cm?

36.33. Pakiet 31, ppoz.13

Czy zamawiający dopuści podkład o wymiarach 50 cm x 50 m, perforacja co 34 cm?

36.34. Pakiet 31, ppoz.13

Czy wymaga się aby produkt był wykonany w 100% z czystej celulozy?

36.35. Pakiet 31, poz. 15

Czy zamawiający dopuści pościel z włókniny polipropylenowej o gramaturze 25 g/m²?

36.36. Pakiet 31, poz. 15

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?

36.37. Pakiet 31, poz. 7-10,14,16-21

Czy Zamawiający z uwagi na niejednolity charakter produktów zawartych w pakiecie 21 wydzieli pozycje: . 7-10,14,16-21 i utworzy z nich odrębny pakiet/zadanie. Zamawiający umożliwi w ten sposób na złożenie konkurencyjnej oferty firmom biorącym udział w niniejszym postępowaniu, a tym samym będzie miał wybór z pośród najkorzystniejszych ofert, jak i możliwość osiągnięcia niższych cen.

Odpowiedź:

Ad. 36.1. Postępować zgodnie ze SIWZ.

Ad. 36.2. Postępować zgodnie ze SIWZ.

Ad. 36.3. Zamawiający dopuszcza

Ad. 36.4. Postępować zgodnie ze SIWZ.

Ad. 36.5. Zamawiający dopuszcza

Ad. 36.6. Zamawiający dopuszcza

Ad. 36.7. Zamawiający dopuszcza

Ad. 36.8. Zamawiający dopuszcza

Ad. 36.9. Zamawiający dopuszcza

Ad. 36.10. Postępować zgodnie ze SIWZ.

Ad. 36.11. Zamawiający dopuszcza

Ad. 36.12. Zamawiający dopuszcza

Ad. 36.13. Zamawiający dopuszcza

Ad. 36.14. Zamawiający dopuszcza

Ad. 36.15. Zamawiający dopuszcza

Ad. 36.16. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 36.17. Zamawiający dopuszcza

Ad. 36.18. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 36.19. Zamawiający dopuszcza

Ad. 36.20. Zamawiający dopuszcza

Ad. 36.21. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 36.22. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 36.23. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 36.24. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 36.25. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 36.26. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 36.27. Postępować zgodnie ze SIWZ

- Ad. 36.28. Postępować zgodnie ze SIWZ**
- Ad. 36.29. Postępować zgodnie ze SIWZ**
- Ad. 36.30. Postępować zgodnie ze SIWZ**
- Ad. 36.31. Postępować zgodnie ze SIWZ**
- Ad. 36.32. Postępować zgodnie ze SIWZ**
- Ad. 36.33. Zamawiający dopuszcza**
- Ad. 36.34. Postępować zgodnie ze SIWZ**
- Ad. 36.35. Zamawiający dopuszcza**
- Ad. 36.36. Zamawiający dopuszcza**
- Ad. 36.37. Postępować zgodnie ze SIWZ**

Pytanie 37

Pakiet 4

37.1. Poz. 1

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje zaoferowania kaniuli do dostępu naczyniowego z zatraskiem typu Flow Switch z systemem mocowania z okienkiem z folii paroprzepuszczalnej PU (MVTR – min. 1500g/m²/24h), z wycięciem na zawór Floswitch 10 mm x 15 mm, z 2 piankowymi podkładkami pod skrzydełka kaniuli i z dodatkowym piankowym paskiem do prowadzenia linii?

37.2. Poz. 2

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy długość kaniuli ma wynosić 19 mm , o przepływie 13 ml/min ?

Pakiet 5

37.3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul w rozmiarach opisanych poniżej spełniających pozostałe zapisy SIWZ:

- 22 G 0,8 x 25 mm 31 ml/min
- 20 G 1,0 x 32 mm 54 ml/min
- 18 G 1,2 x 45 mm 80 ml/min
- 18G 1,2 x 32 mm 80 ml/min
- 17 G 1,4 x 45 mm 125 ml/min
- 16 G 1,7 x 45 mm 180 ml/min

37.4. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy w celu podnoszenia kwalifikacji pielęgniarek i położnych zgodnie z Ustawą o zawodach pielęgniarki i położnej z dnia 15.07.2011 (Dz. U. 2011 nr 174 poz. 1039 z późn. zmianami) Zamawiający będzie wymagał przeprowadzenia w trakcie obowiązywania umowy min. 2 kursów doształcających o różnej tematyce związanej z bezpieczną kaniulacją, ochroną przed ekspozycją zawodową, opieką nad dostępem naczyniowym, zarejestrowanych w Okręgowej Izbie Pielęgniarek i Położnych właściwej dla miejsca prowadzenia kształcenia?

Pakiet 6

37.5. Poz. 1-3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników do odsysania górnych dróg oddechowych z otworem centralnym i dwoma otworami bocznymi.

37.6. Poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników w rozmiarze 12Ch i długości 400mm.

Pakiet 6

37.7. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy rozmiar cewnika ma być kodowany kolorystycznie i numerycznie na konektorze w celu łatwej identyfikacji produktu?

37.8. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga aby końcówka cewników do odsysania górnych dróg oddechowych posiadała wewnętrzne karbowanie umożliwiające precyzyjne umocowanie drenu do odsysania.

37.9. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy pod pojęciem dwóch otworów bocznych Zamawiający rozumie dwa otwory naprzeciwległe.

37.10. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie 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 ?

Pakiet 8

37.11. Poz. 6 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sondy sengstakena w rozmiarze 15ch i 18ch.

37.12. Poz. 6 Czy Zamawiający oczekuje, aby sonda miała długość min. 110cm.?

37.13. Poz. 8. Prosimy Zamawiającego o wyłączenie poz. 8 z pakietu w celu złożenia ważnej i konkurencyjnej oferty w zakresie pakietu 8.

Pakiet 9

37.14. Poz. 3. Czy zamawiający oczekuje aby oferowane worki do diurezy posiadały przezroczyste okienko podglądu w łączniku do cewnika foleya - do kontroli obecności moczu i samego procesu pobierania?

37.15. Poz. 3. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy pod pojęciem samouszczelniającego się portu do pobierania próbek Zamawiający rozumie płaski port o dużej

powierzchni co wpływa na wzrost bezpieczeństwa i skuteczności dezynfekcji.

37.16. Poz. 5. Prosimy o dopuszczenie pojemnika typu TULIPAN bez podziałki.

37.17. Poz. 7. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zaciskacza do pępowiny wykonanego z ABS o długości całkowitej min. 50mm i szerokości min. 11mm spełniającego pozostałe zapisy SIWZ.

Pakiet 11

37.18. Poz. 1,2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra oddechowego mechanicznego z funkcją wymiennika ciepła i wilgoci, z portem kapno CO₂, harmonijkowa membrana filtrująca, z wbudowaną hydrofilną warstwą celulozową, przestrzeni martwej 35 ml, dla dorosłych, sterylny, o 100% skuteczności p/bakteryjnej i p/wirusowej w środowisku wilgotnym i płynach, waga 26 g, filtr ze złączem prostym, sterylizowany radiacyjnie.

37.19. Poz. 4. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wymiennika ciepła i wilgoci do rurek tracheostomijnych i intubacyjnych wykonanego z pianki z samodomykającym się portem do odsysania, port do dodatkowego tlenu, nawilżanie nie mniej niż 24mg/l wody przy VT=500ml, waga 6g przestrzeń martwa 16ml, pakowany pojedynczo, biologicznie czysty

37.20. Poz. 5, 6. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie standardowych rozmiarów masek do tlenoterapii i nebulizacji w rozmiarach dla noworodków, dla dzieci i dla dorosłych obejmujących w swoim zakresie wymagane rozmiary S, M, L i XL

37.21. Poz. 6. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy ma namyśli maski z nebulizatorem dla dorosłych czy produkty do nebulizacji z maską dla wszystkich grup wiekowych pacjentów tj dla pacjentów pediatrycznych i pacjentów dorosłych.

37.22. Poz. 6, 7. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie nebulizatora o poj. 5 ml skalowanego co 1 ml w zestawie z maską pediatryczną lub dla dorosłych bądź z ustnikiem w zależności od wymagań Zamawiającego.

37.23. Poz. 8,9. Prosimy zamawiającego o dopuszczenie maski anestetycznej z PVC o anatomicznym kształcie, z wstępnie napompowanym mankietem, rozmiarach 1-7 odpowiednio: noworodek / niemowlę / małe dziecko / dziecko / dorosły mały / dorosły średni / dorosły duży, dla roz 1 i 2 złącze 15 mm męskie oraz dla roz 3-7 złącze 22 mm żeńskie spełniającej pozostałe wymogi SIWZ.

37.24. Poz. 8,9. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy maski anestetyczne mogą zawierać ftalany i DEHP?

37.25. Poz. 11. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymagana rurka intubacyjna ma być wolna od DEHP oraz wygięta i wyprofilowana w sposób zapobiegający odstawianiu końcówki rurki od wprowadzanej prowadnicy lub fiberoskopu a tym samym minimalizująca

ryzyko uszkodzenia struktur anatomicznych podczas intubacji?

37.26. Pakiet 39. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie myjki do mycia ciała pacjenta pokrytą w formie rękawicy, do mycia ciała pacjenta - jednostronnie impregnowana mydłem o neutralnym pH 5,5, gotowa do użycia po aktywacji wodą, zgrzewana termicznie. Hipoalergiczna, wykonana z jednej strony z tkaniny bawełnianej (biało-niebieskie paski) dwustronnie drapanej, impregnowanej mydłem, podfoliowanej wewnątrz, z drugiej strony z włókniny podfoliowanej wewnątrz. Impregnacja mydłem w formie poziomych, równoległe ułożonych pasków umożliwia równomierne rozprowadzenie mydła. Wymiary 24,2 cm x 17,2 cm (+/- 1,0cm), waga pojedynczej myjki 6,3 g, grubość myjki 3 mm.

Pakiet 41

37.27. Poz. 1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie układu oddechowego dwururowego do aparatu do znieczulania dla dorosłych, średnica rur 22mm, rury wykonane z PP, rozciągliwy w zakresie od 0,6 m do długości 1,8 m, kolanko z portem kapno, dodatkowa rura rozciągliwa od 0,5 m do 1,5m, bezlateksowy worek 2L, konektor rury 22M/22M. Rura worka, worek i konektor nie połączone. Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, bez ftalanów, czas użycia do 7 dni, informacja potwierdzona w instrukcji użycia, opakowanie foliowe.

37.28. Poz. 2 i 3. Prosimy Zamawiającego o wyłączenie poz. 2 i 3 z pakietu 41 i utworzenie nowego pakietu co umożliwi złożenie konkurencyjnej oferty większej liczbie dostawców.

Odpowiedź:

Ad. 37.1. Zamawiający oczekuje zaoferowania kaniuli do dostępu naczyniowego z zatraskiem typu Flow Switch z systemem mocowania z okienkiem z folii paroprzepuszczalnej PU (MVTR – min. 1500g/m²/24h), z wycięciem na zawór Floswitch 10 mm x 15 mm, z 2 piankowymi podkładkami pod skrzydełka kaniuli i z dodatkowym piankowym paskiem do prowadzenia linii

Ad. 37.2. Zamawiający wymaga długość kaniuli 19 mm o przepływie 13 ml/min

Ad. 37.3. Zamawiający dopuszcza

Ad. 37.4. Nie dotyczy SIWZ

Ad. 37.5. Zamawiający dopuszcza

Ad. 37.6. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 37.7. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 37.8. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 37.9. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 37.10. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 37.11. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 37.12. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 37.13. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 37.14. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 37.15. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 37.16. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 37.17. Zamawiający dopuszcza

Ad. 37.18. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 37.19. Zamawiający dopuszcza

Ad. 37.20. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 37.21. Zamawiający ma na myśli maski z nebulizatorem dla wszystkich grup wiekowych

Ad. 37.22. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 37.23. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 37.24. Postępować zgodnie ze SIWZ. Maski bez zawartości lateksu.

Ad. 37.25. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 37.26. Zamawiający dopuszcza

Ad. 37.27. Zamawiający dopuszcza

Ad. 37.28. Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 38

38.1. do UMOWY

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie poniższego zapisu do umowy? W takiej lub innej formie ?

„Kupujący zobowiązuje się do składania zamówień każdorazowo na wartość minimum 300 złotych netto.” ? Taki zapis umożliwi Wykonawcom zaproponowanie Zamawiającemu niższych cen w każdym pakiecie. Koszty przygotowania paczki i koszty dostawy przy małych zamówieniach znacząco wpływają (zwiększają) cenę ostateczną każdego produktu.

Wykonawcy kalkulując cenę ostateczną, bazując na minimum zakupowym na poziomie 300 złotych netto, będą mogli obniżyć koszty dostaw (kalkulując mniejszą ich liczbę w trakcie roku).

38.2. zadanie 40 poz. 3-7

Czy Zamawiający dopuści dreny brzuszne wykonane z miękkiego PCW polskiego producenta o jakości medycznej i twardości ok. 65oShA pozostałe parametry zgodnie z SIWZ ?

38.3. pakiet 10 poz. 1- 4

Czy Zamawiający dopuści elektrody w opakowaniach a'30 sztuk z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości oraz zaokrągleniem do pełnych opakowań ?

38.4. pakiet 10 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści elektrodę o takiej samej specyfikacji technicznej lecz bez nacięcia ?

38.5. pakiet 10 poz. 16

Czy Zamawiający dopuści papier do EKG z nadrukiem w rozmiarze 80 mm x 20 mm z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości ?

Odpowiedź:

Ad. 38.1. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 38.2. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 38.3. Zamawiający dopuszcza

Ad. 38.4. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 38.5. Zamawiający dopuszcza

Pytanie 39

dotyczy pakietu nr 27

Czy Zamawiający dopuści elektrodę neutralną jednorazową dwudzielną, owalną, hydrożelową o wymiarach 164x117mm, o powierzchni 103 cm², z pierścieniem bezpieczeństwa

umożliwiającym niekierunkową aplikację, z etykietami wklejanymi do protokołu operacyjnego, kompatybilna z kablami do aparatu elektrochirurgicznego Emed ES350 Argon, KLS Martin Maxium ?

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 40

Dotyczy Załącznika nr 4 do SIWZ – Wzór umowy

40.1. W celu przyspieszenia kontaktu, prosimy o dopisanie do umowy adresu mailowego przedstawiciela/osoby odpowiedzialnej za realizację umowy po stronie Zamawiającego.

40.2. Umowa §4 ust. 1. Prosimy Zamawiającego o zmianę zapisów dotyczących zapłaty za zamówiony i dostarczone Produkty, na: Zapłata za zamówione i dostarczone Produkty nastąpi na podstawie prawidłowo wystawionej przez Wykonawcę faktury, w terminie 30 dni od dnia otrzymania przedmiotowej faktury (prawidłowo wystawionej) przez Zamawiającego. Zapłata nastąpi w formie przelewu na rachunek bankowy Wykonawcy wskazany na fakturze.

Dotyczy Pakietu 7 – Drobnny sprzęt medyczny

40.3. Pozycja 2. Czy Zamawiający dopuści możliwość podania ceny jednostkowej za 144 sztuki tj. zmianę j.m. z 3000 sztuk na 21 opakowań a'144 sztuki.

40.4. Pozycja 4. Prosimy o dopuszczenie pojemnika do badań histopatologicznych z pokrywką o pojemności 2000 ml ze stawką VAT 23%.

40.5. Pozycja 20. Prosimy o dopuszczenie szczotki do chirurgicznego mycia rąk, plastikową, spełniającą warunki sterylizacji parą wodną w nadciśnieniu minimum 300 cykli, wykonaną z miękkiego tworzywa zapewniającą skuteczność i komfort mycia, posiadającą stawkę VAT 23%.

Dotyczy Pakietu 19 Wzierniki i lusterka

40.6. Pozycja 1. Prosimy o dopuszczenie tubusa jednorazowego, bezinfekcyjnego, o długości 25cm i średnicy 20mm.

Dotyczy Pakietu 22 Test ureazowy

40.7. Prosimy o dopuszczenie Gastroskopowego testu ureazowego do wykrywania Helicobacter pylori w biopłatach żołądka i dwunastnicy pobranych endoskopowo z wykorzystaniem płynu komórkowego bez użycia wody destylowanej. Zmiana barwy krążka bibuły z żółtego na pomarańczowo - amarantowy świadczy o możliwości występowania bakterii Helicobacter pylori w badanej próbce. Umożliwia ocenić stopień infekcji. Działanie testu opiera się na zdolności Helicobacter pylori do wytwarzania dużej ilości ureazy. Wynik można odczytać po 5, 30, 60 minutach zgodnie z barwnym pierścieniem wokół studzienki.

40.8. Czy Zamawiający wymaga aby Testy posiadały bardzo łatwy i wygodny dostęp do

studzienki testowej zamykany ruchomym okienkiem zabezpieczonym przed samoczynnym przesunięciem i wypadnięciem specjalnym ogranicznikiem, bez użycia kleju.

Dotyczy Pakietu 31 Odzież i obłożenia jednorazowe

40.9. Pozycja 16 – 21. Prosimy o dopuszczenie do Jednorazowego ubrania operacyjnego wykonanego z włókniny SMMS, pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Dotyczy Pakietu 34 Fartuchy chirurgiczne jednorazowe jałowe

40.10. Czy Zamawiający dopuści fartuch chirurgiczny wzmocniony jednorazowy jałowy pełnobarierowy zgodny z EN 13795 1-3 wykonany z włókniny polipropylenowej SMMMS o gramaturze 35g/m². Rękaw zakończony elastycznym mankietem z dzianiny 100% poliester. Rękaw o kroju standardowym. Wzmacniany nieprzemakalnymi wstawkami w części przedniej i na rękawach. Wzmacnienia wykonane z włókniny dwuwarstwowej PE/SPP. Tylne części fartucha zachodzące na siebie, umiejscowienie troków w kartoniku umożliwiające zawiązanie ich zgodnie z procedurami postępowania aseptycznego – zachowanie pełnej sterylności tylnej części fartucha. Odporność na przenikanie płynów 305 H₂O, BI=6. Zapięcie przy szyi za pomocą rzepu, szwy wykonane metodą ultradźwiękową. Rozmiar L – długość min. 125cm , XL – długość min. 135cm ?

Dotyczy Pakietu 39 Myjka do mycia ciała pacjenta

40.11. Prosimy o dopuszczenie Gąbki do mycia ciała pacjenta pokrytej środkiem myjącym o neutralnym pH 5,5 – aktywującym się pod wpływem wody w postaci gąbki, wykonana z miękkich włókien poliestru o gramaturze 100 g/m². Rozmiar 12x20.

40.12. Prosimy o dopuszczenie Myjki do mycia ciała pacjenta w postaci rękawicy, bez palców, wykonana z dwóch warstw włókien: molton 120g nasączona mydłem dermatologicznym o neutralnym pH 5,5 oraz molton 100g (bez mydła). Rozmiar 17x24,5, nie ulegająca rozerwaniu w trakcie mycia.

40.13. Prosimy o wyrażenie zgody na podanie ceny jednostkowej za pełne opakowanie a`20 szt. tj. zmianę z 72000 sztuka na 3.600 opakowań a`20 szt.

Odpowiedź:

Ad. 40.1. W umowie jest takie miejsce – w Par. 5. Proszę przeczytać dokładnie SIWZ przed zadaniem pytania

Ad. 40.2. Postępować zgodnie ze SIWZ. Patrz. odpowiedź na pytanie nr 5.

Ad. 40.3. Zamawiający dopuszcza

Ad. 40.4. Zamawiający dopuszcza

Ad. 40.5. Zamawiający dopuszcza

Ad. 40.6. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 40.7. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 40.8. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 40.9. Zamawiający dopuszcza

Ad. 40.10. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 40.11. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 40.12. Zamawiający dopuszcza

Ad. 40.13. Zamawiający dopuszcza

Pytanie 41

Dotyczy zapisów SIWZ:

41.1. 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?

41.2. Pakiet 39 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu posiadającego atest bezpieczeństwa wydany przez SGS oraz wpis do CPNP, w miejsce wymaganego atestu PZH, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Dotyczy zapisów umowy:

41.3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej zapisanej w § 3 ust. 1 a) do 0,2% niezrealizowanej części dostawy?

41.4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej zapisanej w § 3 ust. 1 b) do 0,5% niezrealizowanej części dostawy?

Odpowiedź:

Ad. 41.1. Zamawiający dopuszcza

Ad. 41.2. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 41.3. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 41.4. Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 42

UMOWA – par. 4, pkt. 1

Prosimy o możliwość wystawienia jednej faktury za okres rozliczeniowy tj. za miesiąc kalendarzowy, w ostatnim dniu tego samego miesiąca, na który przypada okres rozliczeniowy.

Odpowiedź: Postępować zgodnie ze SWIZ. Proszę zapoznać się z odpowiedzią na pytanie nr 5.

Pytanie 43

PAKIET NR 35

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

- 1 x serweta włókninowa 75 cm x 90 cm o gram. 55g/m²
- 1 x serweta włókninowa 75 cm x 90 cm o gram. 55g/m², z otworem i przylepną krawędzią boczną

- 1 x kleszczyki plastikowe typu Kocher, 14 cm
- 1 x strzykawka typu Luer Lock 5 ml
- 1 x igła 18G x 1 1/2
- 1 x igła 22G x 1 1/4
- 6 x tuffer z gazy wielkości śliwki
- 1 x opatrunek Cosmopor E 7,2 x 5 cm

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

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

- 6 x kompresy z gazy bawełnianej 7,5 cm x 7,5 cm
- 4 x tampony z gazy bawełnianej wielkości śliwki
- 1 x kleszczyki plastikowe typu Kocher 14 cm
- 1 x pęseta plastikowa anatomiczna 12,5 cm
- 1 x serweta włókninowa, nieprzyklepna 45 cm x 75 cm o gram. 55g/m²
- 1 x serweta włókninowa, 45 cm x 75 cm o gram. 55g/m² z regulacją otworu (serweta składa się z 2 oddzielnych części), otwór przyklepny
- 1 x strzykawka Luer 10 ml, (zapakowana)
- 1 x igła 1,2 mm x 40 mm, 18G x 1 1/2 , różowa (zapakowana)
- 1 x igła 0,8 mm x 40 mm, 21G x 1 1/2 , zielona (zapakowana)
- 1 x ostrze - skalpel 6,5 cm (zapakowane)
- 1 x igłotrzymacz typu Derf 13 cm
- 1 x opatrunek transparentny z folii poliuretanowej 10 cm x 15 cm, (zapakowany)

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

Odpowiedź:

Ad. 43.1. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 43.2. Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 44

44.1. Pakiet 33

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego fartucha chirurgicznego wykonanego z ciemnoniebieskiej włókniny typu SMS o gramaturze 35 gsm i kroju prostym. W przedniej części i na rękawach wzmocnienia z laminatu. Fartuch pakowany podwójnie w opakowanie typu blister i wewnętrzne włókninowe, ułożenie typu książka. Lamówka w kolorze zielonym oznaczającym wymagania wysokie. Rękawy łączone za pomocą klejenia lub min. 4 rzędów ultradźwięków. Barrierowość min. 55 mmH₂O, wytrzymałość na wypychanie min. 117 kPa i min.140 kPa w obszarze krytycznym, wytrzymałość na rozciąganie na mokro CD/MD min. 31/56 N oraz min. 90/100 N w obszarze krytycznym. Na opakowaniu indykator sterylności min. 2 etykiety przyklepne zawierające co najmniej LOT, nazwę własną fartucha i rozmiar. Rozmiary S-XXL.

44.2. Pakiet 34

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego fartucha chirurgicznego wykonanego z ciemnoniebieskiej włókniny typu SMS o gramaturze 35 gsm i kroju prostym. W przedniej części i na rękawach wzmocnienia z laminatu. Fartuch pakowany podwójnie w opakowanie typu blister i wewnętrzne włókninowe, ułożenie typu książka. Lamówka w kolorze zielonym oznaczającym wymagania wysokie. Rękawy łączone za pomocą klejenia lub min. 4 rzędów ultradźwięków. Barrierowość min. 55 mmH₂O, wytrzymałość na wypychanie min. 117 kPa i min.140 kPa w obszarze krytycznym, wytrzymałość na rozciąganie na mokro CD/MD min. 31/56 N oraz min. 90/100 N w obszarze krytycznym. Na opakowaniu indykator sterylności min. 2 etykiety przylepne zawierające co najmniej LOT, nazwę własną fartucha i rozmiar. Rozmiary S-XXL.

Odpowiedź:

Ad. 44.1. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 44.2. Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 45

Pakiet nr 20. Czy Zamawiający w ramach poprawy konkurencyjności pozwoli złożyć oddzielną ofertę na pozycje 2, 9, 10, 11, 14, 16-30, 37 i dopuści:

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

45.2. Poz. 9. Koszyk do ekstrakcji o długości 45mm, bez portu do podania kontrastu. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

45.3. Poz. 10. Koszyk do ekstrakcji o długości 55mm, bez portu do podania kontrastu. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

45.4. Poz.14. Stent samorozprężalny żółciowy posiada złote lub tantalowe markery, zestaw do aplikacji o dł. 180cm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Pakiet nr 21. Czy Zamawiający w ramach poprawy konkurencyjności pozwoli złożyć oddzielną ofertę na pozycje 3, 5,6, 7, 8, 9, 10, 12, 13, 14 i dopuści:

45.5. Poz. 6. Pętla owalna do polipektomii o średnicy pętli 24mm, bez rotacji, Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

45.6. Poz. 7. Pętla owalna do polipektomii z plecionego drutu, śr. 36mm, bez rotacji, Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

45.7. Poz. 8. Pętla owalna do polipektomii z plecionego drutu, śr. 10mm, bez rotacji, Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

45.8. Poz. 9. Pętla owalna do polipektomii bez rotacji, Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

45.9. Poz. 14. Zestaw szczotek czyszczących zawierający szczotkę dwustronną do czyszczenia kanału endoskopu o średnicy szczotek 5mm. Szczotka dwustronna do czyszczenia gniazd zaworów 5mm. oraz 11mm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź:

Ad. 45.1. Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 45.2. Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 45.3. Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 45.4. Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 45.5. Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 45.6. Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 45.7. Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 45.8. Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów. Postępować zgodnie ze SIWZ

Ad. 45.9. Zamawiający nie wydziela pozycji z pakietów. Postępować zgodnie ze SIWZ

Pytanie 46

Dotyczy Pakietu 7 – Drobny sprzęt medyczny

Pozycja 6 – 7. Prosimy o dopuszczenie pojemników do badań moczu o pojemności 150ml w wersji sterylnej i niesterylnej.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie 47

Czy Zamawiający dopuści w **pakiecie 5** kaniule do żył obwodowych w następujących rozmiarach i przepływach:

47.1. poz. 1: 0,9 x 25 mm, przepływ 36 ml/min;

47.2. poz. 2: 1,1 x 32 mm, przepływ 65 ml/min;

47.3. poz. 3: 1,3 x 45 mm, przepływ 95 ml/min;

47.4. poz. 4: 1,5 x 45 mm, przepływ 125 ml/min;
o pozostałych parametrach zgodnych z SIWZ.

Różnice w średnicy kaniul w zakresie +/- 1 mm wynikają z tolerancji przeliczenia jednostki Gauge.

Odpowiedź:

47.1. Postępować zgodnie ze SIWZ

47.2. Postępować zgodnie ze SIWZ

47.3. Postępować zgodnie ze SIWZ

47.4. Postępować zgodnie ze SIWZ