

Nr postępowania: 1/II/2018

Prudnik dnia: 15.02.2018r.

ZAMAWIAJĄCY:

Prudnickie Centrum Medyczne S. A. w Prudniku
ul. Szpitalna 14, 48-200 Prudnik
Tel. 77/4067890

WYJAŚNIENIA DO SIWZ

Postępowanie prowadzone jest zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. z 2017r. poz. 1579 ze zm.) w trybie przetargu nieograniczonego o wartości szacunkowej nie przekraczającej wyrażoną w złotych równowartości kwoty 221 tys. euro.

Prudnickie Centrum Medyczne Spółka Akcyjna w Prudniku informuje, że w postępowaniu na:

„Sukcesywna dostawa artykułów medycznych jednorazowego użytku dla Prudnickiego Centrum Medycznego S. A. w Prudniku.”

Do Zamawiającego wpłynęły następujące pytania:

Pytanie nr 1; dot. pakiet nr 9

Prosimy o wyjaśnienie dlaczego Zamawiający ogranicza możliwy zakres pomiarowy oferowanych pasków testowych do glukometrów do arbitralnej, górnej granicy wynoszącej maksymalnie 600 mg/dl (nie wynikającej z żadnych istniejących zaleceń), skoro glukometry z szerszymi zakresami pomiarowymi wskażą do tej wartości dokładnie taki sam wynik liczbowy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza szerszy zakres pomiarowy.

Pytanie nr 2; dot. pakiet nr 9

Prosimy o dopuszczenie pasków testowych glukometru z zakresem pomiarowym 10-900 mg/dl - w przypadku odmowy prosimy o uzasadnienie merytoryczne ze wskazaniem jakich potrzeb nie będzie spełniał taki glukometr.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza paski testowe z ww zakresem pomiarowym.

Pytanie nr 3; dot. pakiet nr 9

Prosimy o wyjaśnienie, czy personel Zamawiającego pobiera krew pacjentów i wykonuje badania glikemii na uzyskanym w ten sposób potencjalnie zakaźnym materiale biologicznym w całkowitej ciemności – jeśli tak jest, prosimy o wskazanie podstaw prawnych, które upoważniają personel Zamawiającego do pracy w takich warunkach.

Odpowiedź: Personel wykonuje powyższe badania wg zalecanych norm. Nie wykonuje pomiarów w całkowitej ciemności.

Pytanie nr 4; dot. pakiet nr 9

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie nr 3, prosimy o odstąpienie od warunku, aby zaoferowany glukometr miał podświetlany ekran i szczelinę pomiarową, gdyż nie są to parametry związane z warunkami pracy szpitala.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza podświetlany ekran i szczelinę pomiarową, ale nie wymaga zaoferowania.

Pytanie nr 5; dot. pakiet nr 10

Ze względu na fakt, że aktualnie na rynku dostępne są importowane z Chin wkłady workowe dostarczane w formie całkowicie rozprężonej lub tylko częściowo sprasowanej, celem jest określenie oczekiwań Zamawiającego co do parametrów oferowanych wkładów i możliwości ich magazynowania w Aptece Szpitalnej i na oddziałach. Prosimy zatem o określenie, czy Zamawiający oczekuje zaoferowania w poz. 1 wkładów workowych dostarczanych w formie całkowicie sprasowanej (kompaktowej) zajmującej mało miejsca w opakowaniu zbiorczym?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje dostarczenia worków (wkładów workowych) w formie całkowicie sprasowanej.

Pytanie nr 6; dot. pakiet nr 9, pozycja nr 1

Informujemy że glukometr i paski testowe powinien spełniać pełny zakres normy EN ISO 15197:2015 obejmujący punkty od 1. do 8. Norma EN ISO 15197:2015 jako norma zharmonizowana została opublikowana w maju 2016r. w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej z okresem przejściowym do 30 czerwca 2017r., co w praktyce oznacza, że po tym terminie wszystkie glukometry i paski testowego będą musiały ją spełniać. W związku z powyższym we wszystkich postępowaniach, w których umowa nie zakończy się przed 1 lipca 2017r. zamawiający obowiązkowo powinni wymagać od producentów dostarczenie certyfikatu z weryfikacji na zgodność z normą EN ISO 151097:2015 w pełnym jej zakresie. Czy wymagają Państwo:

- a) glukometru, który spełnia normę EN ISO 15107:2015?
- b) dołączenia do oferty certyfikatu z normy ISO 15197:2015?
- c) potwierdzenie na spełnienie normy ISO 15197: 2015 w instrukcji pasków testowych w języku polskim?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 7; dot. pakiet nr 9, pozycja nr 1

Czy Zamawiający dopuści glukometr z hematokrytem mieszczącym się ze swoim zakresem w nowej normie ISO 15197:2015?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 8; dot. pakiet nr 9, pozycja nr 1

Czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu paski i glukometry, które w instrukcjach użycia nie zawierają ostrzeżeń o niedokładnych wynikach pomiarów u pacjentów z obniżonym ciśnieniem, odwodnionych i znajdujących się w stanie poważnego wstrząsu oraz bardzo niskie lub niedokładne wyniki u pacjentów w stanie hiperglikemii hiperosmolarnej (z ketozą lub bez) i jednocześnie nie zawierają zapewnienia producenta o tym, że w powyższych przypadkach wyniki są prawidłowe i miarodajne? A czy tym samym Zamawiający przejmie na siebie odpowiedzialność za ewentualne incydenty medyczne powstałe w przypadku wdrożenia procedury na sprzęcie którego instrukcje obsługi nie informują o potencjalnych zagrożeniach?

Pragniemy podkreślić, że każdy wyrób medyczny ma swoje ograniczenia jeśli chodzi o zastosowania, a zgodnie z obowiązującym prawem obowiązkiem wytwórcy jest rzetelne poinformowanie użytkowników o tych ograniczeniach oraz ewentualnych ryzykach.

Obowiązki te wynikają m.in. z zapisów Ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010r. z późniejszymi zmianami:

Zgodnie z art. 8.1. pkt2 – zabrania się stwarzanie fałszywego wrażenia, że leczenie lub diagnozowanie za pomocą wyrobu na pewno powiedzie się, lub nieinformowania o spodziewanym ryzyku związanym z używaniem wyrobu zgodnie z jego przewidzianym zastosowaniem lub w okresie dłuższym niż przewidziany.

Co więcej, informowanie o tym, że wyroby innych wytwórców nie zawierają ostrzeżeń tego typu, jest umyślnym wprowadzaniem w błąd, ponieważ zgodnie z Rozporządzeniem MZ z dnia 17 lutego 2016r., tego typu informację są obowiązkowe, co regulowane jest przez ww Rozporządzenie:

Punkt 13.3 Oznakowanie zawiera, podpunkt 11) stosowne ostrzeżenia i środki ostrożności oraz punkt 13.6, podpunkt 11) wszelkie przeciwwskazania i środki ostrożności pozwalające personelowi medycznemu je podjąć i pouczyć o nich pacjenta. Mając powyższe na uwadze pragniemy zwrócić uwagę na potencjalne zagrożenie jakie bierzecie Państwo na siebie dopuszczając Oferenta, który w swojej instrukcji obsługi nie informuje personelu o ewentualnych ograniczeniach wynikających ze stosowania sprzętu jakim jest glukometr.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 9; dot. pakiet nr 1 poz. 38

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 strzykawek 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.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 10; dot. pakiet nr 1 poz. 38

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 38 z Pakietu nr 1 i stworzy osobny pakiet? Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 11; dot. pakiet 18

Czy Zamawiający w celu zwiększenia konkurencyjności ofert wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 1 staplerów o długości linii szwu 57mm lub 77mm. Pozostałe parametry bez zmian

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 12; dot. pakiet 18

Czy Zamawiający w celu zwiększenia konkurencyjności ofert wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 2 ładunków adekwatnych do staplerów z pozycji 1.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 13; dot. pakiet 18

Czy Zamawiający w celu zwiększenia konkurencyjności ofert wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 3 staplerów o średnicy 21mm, 24mm, 26mm, 29mm, 32mm, 34mm ze zszywkami obłymi.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 14; dot. pakietu nr 11, pozycja nr 1

Czy Zamawiający dopuści testy w opakowaniu po 250 sztuk? Wielkość zapotrzebowania zostanie odpowiednio przeliczona.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 15; dot. wzoru umowy § 7, ust. 1, punkt b) oraz c)

Uprzejmie prosimy o zmniejszenie wysokości kar zarówno w przypadku opóźnienia w dostawie jak i zwłoki w wymianie wadliwego produktu do 2% wartości zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający opisał wymagania w tym zakresie w projekcie umowy i podtrzymuje zawarte tam zapisy.

Pytanie nr 16; dot. wzoru umowy § 7, ust. 2

Uprzejmie prosimy o wykreślenie zapisu „Zamawiający może naliczyć karę umowną w wysokości 30% wartości zamówienia nie dostarczonego w terminie”. Wykonawca we wskazanej sytuacji zostanie już obciążony karami przewidzianymi w §7, ust. 1. b oraz ewentualną różnicą w cenie w razie zakupu interwencyjnego.

Odpowiedź: Zamawiający zmienia zapis na: „Zamawiający może naliczyć karę umowną w wysokości 20% wartości zamówienia nie dostarczonego w terminie” i wprowadza go do projektu umowy – załącznika nr 6 do SIWZ. (patrz pytanie nr 187).

Pytanie nr 17; dot. pakiet nr 12

W związku ze sprawą nr 1/II/2018, pakiet 12 i żądaniem Zamawiającego aby firmy biorące udział w przetargu dostarczyły atesty dopuszczające je do postępowania, które wystawione miałyby być przez firmę produkującą wstrzykiwacz kontrastu.

Zwracamy uwagę, iż wymagania takie nie mają podstawy prawnej i są niezgodne z artykułami 7 i 25 Ustawy Prawo zamówień publicznych. Jednocześnie w myśl prawa Polskiego i UE o uczciwej konkurencji takie oświadczenia mogą wystawiać jedynie niezależne firmy. Wówczas jeżeli jakkolwiek powiązana firma z producentem lub autoryzowanego przedstawicielem producenta strzykawki automatycznej złoży ofertę w przetargu, będzie musiała zostać odrzucona. Dodatkowo atest jest to dokument wystawiany przez instytucję upoważnioną do oceny jakości wyrobów, dokument potwierdzający zgodność wykonania produktu z normami. Producent wstrzykiwaczy nie posiada takich kwalifikacji.

Zapisy te nieprawnie wykluczają możliwość udziału wielu wykonawcom w postępowaniu przetargowym, umożliwiając równocześnie przystąpienie do przetargu wyłącznie konkretnemu podmiotowi (firmie produkującej wstrzykiwacze oraz jej przedstawicielowi w Polsce), co jest niezgodne z zasadami uczciwej konkurencji (Ustawa o Ochronie Konkurencji i Konsumentów).

Producent sprzętu oferowanego przez naszą firmę posiada wszelką niezbędną dokumentację zgodną z przepisami Ustawy Prawo zamówień publicznych oraz Rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów w sprawie rodzaju dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy tj. certyfikaty Unii Europejskiej notyfikowane przez **niezależne** podmioty, Deklaracje Zgodności, wpis do Rejestru Wyrobów Medycznych, katalogi i próbki. Wszystkie te dokumenty potwierdzają wysoką, jakość i kompatybilność oferowanego sprzętu. Zgodnie z ustawą Prawo Zamówień Publicznych zamawiający może żądać jedynie dokumentów wystawionych przez **niezależne** firmy.

**ROZPORZĄDZENIE
PREZESA RADY MINISTRÓW**

z dnia 19 lutego 2013 r.

**w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy,
oraz form, w jakich te dokumenty mogą być składane**

§ 6. 1. W celu potwierdzenia, że oferowane roboty budowlane, dostawy lub usługi odpowiadają wymaganiom określonym przez zamawiającego, zamawiający może żądać w szczególności:

- 1) próbek, opisów lub fotografii produktów, które mają zostać dostarczone, których autentyczność musi zostać poświadczona przez wykonawcę na żądanie zamawiającego;
- 2) zaświadczenia **niezależnego** podmiotu uprawnionego do kontroli jakości potwierdzającego, że dostarczane produkty odpowiadają określonym normom lub specyfikacjom technicznym;
- 3) zaświadczenia **niezależnego** podmiotu zajmującego się poświadczaniem zgodności działań wykonawcy z normami jakościowymi, jeżeli zamawiający odwołują się do systemów zapewniania jakości opartych na odpowiednich normach europejskich;
- 4) zaświadczenia **niezależnego** podmiotu zajmującego się poświadczaniem zgodności działań wykonawcy z europejskimi normami zarządzania środowiskiem, jeżeli zamawiający wskazują środki zarządzania środowiskiem, które wykonawca będzie stosował podczas wykonywania zamówienia na roboty budowlane lub usługi, odwołując się do systemu zarządzania środowiskiem i audytu (EMAS) lub norm zarządzania środowiskiem opartych na europejskich lub międzynarodowych normach poświadczonych przez podmioty działające zgodnie z prawem Unii Europejskiej, europejskimi lub międzynarodowymi normami dotyczącymi certyfikacji.

Ponadto pragniemy zwrócić uwagę na fakt, iż producent oferowanego przez nas sprzętu zawarł informacje w katalogu o kompatybilności produktu z konkretnym wstrzykiwaczem kontrastu. Firma nasza dostarcza również próbki, dzięki którym zamawiający może sprawdzić, jakość wyrobu oraz kompatybilność produktu z posiadanym, wstrzykiwaczem.

W naszej opinii zapis taki ma na celu wykluczenie innych firm z przetargu i jest to działanie uniemożliwiające start w przetargu innych firm niż tej będącej bezpośrednio związanej z firmą produkującą te wstrzykiwacze, co może zostać uznane za działania monopolistyczne. Co więcej z naszych informacji wynika, że firma produkująca wstrzykiwacz nie posiada opracowanej procedury

oraz kwalifikacji, które umożliwiłaby zbadanie wkładów konkurencji i wystawienie im dokumentów dopuszczających do startowania w przetargach. Wobec tego zdobycie takich dokumentów jest niemożliwe.

Nadmieniamy, że konieczność powierzenia realizacji zamówienia konkretnemu Wykonawcy (tu: producentowi wstrzykiwacza lub jego autoryzowanemu przedstawicielowi) nie może wypływać z postanowień poprzednio zawartych umów z tym Wykonawcą. W szczególności taka sytuacja nie może mieć miejsca w przypadku zobowiązań wynikających z warunków gwarancji, ponieważ w zawieranej umowie o zamówienie publiczne należy w taki sposób określać warunki gwarancji, by nie ograniczać lub wyłączać uprawnień Zamawiającego (patrz: Wyrok KIO z dnia 3 listopada 2011 r., sygn. akt. KIO/KD 81/11). Zamawiający nie ma więc prawa wymagać od Wykonawców zaoferowania wkładów i złączy „przetestowanych i aprobowanych przez autoryzowany serwis producenta urządzenia”, ponieważ nie jest znana procedura atestacji wkładów stosowana przez producenta wstrzykiwacza.

Nasze stanowisko potwierdza również wyrok KIO z dnia 26 kwietnia 2011r. (KIO 752/11), gdzie wyraźnie podkreślono, że zaistnienie co najmniej możliwości utrudniania uczciwej konkurencji przez zastosowanie powołanych zapisów w SIWZ jest wystarczające do uznania, że norma wynikająca z art. 29 ust. 2 i z art. 7 ust. 1 PZP została naruszona. W ocenie KIO, z naruszeniem powołanych norm mamy do czynienia w sytuacji, gdy zamawiający określa w SIWZ wymagania dotyczące przedmiotu zamówienia w taki sposób, że ich spełnienie jest **uzależnione wyłącznie od woli innego podmiotu (innego wykonawcy)**, a nie od czynników obiektywnych, co stawia zarazem tego wykonawcę w uprzywilejowanej pozycji w stosunku do pozostałych ograniczając jednocześnie możliwość uzyskania tego zamówienia przez innych wykonawców.

W związku z powyższym zamawiający zażądał dokumentu którego zdobycie jest niemożliwe, prosimy wobec tego o rezygnację z zapisów wykluczających inne firmy z postępowania i wymuszających dostarczenie dokumentów dopuszczających je do przetargu wystawionych przez podmiot który takich dokumentów wystawić nie może, i których wystawienie nie byłoby w jego interesie.

W razie braku zgody prosimy o uzasadnienie oraz podanie, jakie firmy są uprawnione do wstawienia atestów których żąda zamawiający i posiada procedury oraz kompetencje do zbadania naszego produktu w celu określenia jego kompatybilności ze wstrzykiwaczem. Oraz określenie na podstawie jakich przepisów prawa zamawiający żąda takich dokumentów?

W chwili obecnej narażają Państwo placówkę na bardzo duże straty finansowe spowodowane dopuszczeniem tylko jednej firmy do postępowania.

Odpowiedź: Zamawiający w dniu 09.02.2018r. zmienił załącznik nr 18 w tym zakresie. Z opisu: „atestowane przez producenta wstrzykiwaczy” na „testowane przez producenta wkładów”. Wykonawca powołuje się na § 6 Rozporządzenie Prezesa Rady Ministrów z dnia 19 lutego 2013r., aktualnie obowiązuje Rozporządzenie Ministra Rozwoju z dnia 26 lipca 2016r. - § 13.

Pytanie nr 18; dot. pakietu nr 1, poz. 1-4

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania strzykawek bez zawartości ftalanów z informacją o ich braku na opakowaniu jednostkowym (1szt.)?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

4.8

Pytanie nr 19; dot. pakietu nr 1, poz. 5-7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie strzykawek ze skalą nominalną?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 20; dot. pakietu nr 1, poz. 31

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie kaniul jedynie o długości 45mm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 21; dot. pakietu nr 1, poz. 32

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie kaniul jedynie o długości 25mm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 22; dot. pakietu nr 1, poz. 41, 45

Czy Zamawiający podając długość komory kroplowej miał na myśli jej część przezroczystą? Jeżeli nie to prosimy o podanie sposobu mierzenia komory w celu zapewnienia uczciwej konkurencji i możliwości porównania ofert.

Odpowiedź: Zamawiający miał na myśli część przezroczystą.

Pytanie nr 23; dot. pakietu nr 1, poz. 45

Czy Zamawiający wymaga zaferowania przyrządu pakowanego razem z workiem do ochrony podawanego leku przez światłem?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 24; dot. pakietu nr 1, poz. 49-50

Czy Zamawiający wymaga zaferowania przyrządów bez ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 25; dot. pakietu nr 16, poz. 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie osłony w rozmiarze 14cmx250cm lub 20cmx250cm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 26; dot. pakiet nr 1; poz. 8, 9, 13, 41-45

Czy Zamawiający wydzieli poz. 8, 9, 13, 41-45 do osobnego pakietu, ze względu na duże zróżnicowanie pakietu oraz względów ekonomicznych, co pozwoli na przedstawienie konkurencyjnych ofert przez większą liczbę oferentów?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 27; dot. pakiet nr 1; poz. 41

Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorczą dwukanałową - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta komora kroplowa 20 kropli = 1 ml+/-0,1 ml, wielkość komory ok. 5,5 z filtrem filtr płynu

o wielkości oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier - folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 28; dot. pakiet nr 1; poz. 41

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Prosimy aby Zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 29; dot. pakiet nr 1; poz. 42

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, Filtr 200µm, 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, przyrząd posiada ostra igła biorcza dwukanałowa, odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany czerwoną klapką, przezroczysta komora kroplowa z filtrem z PCV, dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przezroczystej, rolkowy regulator przepływu, łącznik LUER-LOCK z osłonką, zaczepek na dren, dren o długości 150 cm, opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia, sterylizowany tlenkiem etylenu?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 30; dot. pakiet nr 1; poz. 42

Czy Zamawiający dopuści przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie? Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 31; dot. pakiet nr 1; poz. 42

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania krwi bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 32; dot. pakiet nr 1; poz. 42

Czy Zamawiający wymaga informacji na opakowaniu potwierdzających brak zawartości latexu oraz DEHP, BBP i DBP w postaci symbolu?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

6.8

Pytanie nr 33; dot. pakiet nr 1; poz. 42

Czy Zamawiający wymaga instrukcji użytkownika przyrządu TS w postaci piktogramów?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 34; dot. pakiet nr 1; poz. 45

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetoczeń leków światłoczułych: Długość zestawu - 188 cm, Objętość wypełnienia- 13 ml, Średnica wewnętrzna – 3 mm, Komora kroplowa z kolcem (wentylowana / niewentylowana), Komora dwuczęściowa, elastyczna dla łatwego wypełnienia, bez PCV, 20 kropli / ml, Wentylowany filtr, precyzyjny zacisk rolkowy z zaczepem do przypięcia drenu oraz miejscem na zabezpieczenie igły po użyciu (podwieszenie kolca), Z zatyczką z filtrem hydrofobowym typu PrimeStop, Łącznik obrotowy umożliwiający łatwe wpięcie do wkłucia, 1 męskie złącze typu Luer, Dren z polichloroku winylu (PVC), Odporny na tłuszcze, Do leków światłoczułych, 15µm filtr infuzyjny, Bez lateksu, Nie zawiera DEHP, Sterylizowany tlenkiem etylenu, Pakowany indywidualnie?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 35; dot. pakiet nr 1; poz. 45

Czy Zamawiający dopuści przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie? Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 36; dot. pakiet nr 8 poz. 2-4

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie 100 szt. z przeliczeniem?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 37; dot. pakiet nr 8 poz. 19

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie do 4 miejsc po przecinku?

Odpowiedź: Pytanie niezrozumiałe dla Zamawiającego.

Pytanie nr 38; dot. pakiet nr 8 poz. 32,33

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

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 39; dot. pakiet nr 8 poz. 32,33

Czy Zamawiający wymaga 2 warstw w podkładzie celulozowym?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 40; dot. pakiet nr 8 poz. 32,33

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 41; dot. pakiet nr 8 poz. 32,33

Czy Zamawiający dopuści podkład w rolce o wymiarach 60 cm x 65 cm, o długości 80 m?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 42; dot. pakiet nr 8 poz. 32,33

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?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 43; dot. pakiet nr 8 poz. 32,33

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

Odpowiedź: Tak. Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 44; dot. pakiet nr 8 poz. 32,33

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)?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 45; dot. pakiet nr 8 poz. 32,33

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

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 46; dot. pakiet nr 8 poz. 32,33

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

Odpowiedź: Nie wymaga.

Pytanie nr 47; dot. pakiet nr 8 poz. 32,33

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

Odpowiedź: Tak. Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 48; dot. pakiet nr 8 poz. 32,33

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?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 49; dot. pakiet nr 8 poz. 32,33

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

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 50; dot. pakiet nr 8 poz. 67

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie 10 szt. z przeliczeniem, każdy worek pakowany indywidualnie, sterylne, długość drenu 90 cm, pozostałe wymagania bez zmian?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 51; dot. pakiet nr 8 poz. 68-69

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie 100 szt. z przeliczeniem?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 52; dot. pakiet nr 8 poz. 72-77

Czy Zamawiający dopuści sterylne ostrza chirurgiczne ze stali węglowej jednorazowego użytku z wygrawerowanym rozmiarem, pakowane pojedynczo w folię aluminiową z identyfikacją rozmiarową na opakowaniu zbiorczym, pakowane po 100 szt.?

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie ostrzy bez nazwy producenta wygrawerowanej na ostrzu. Nie ma to wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 53; dot. pakiet nr 8 poz. 78

Czy Zamawiający dopuści pojemniki na odpady medyczne o pojemności 0,5-0,8 litra, pozostałe wymagania bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 54; dot. pakiet nr 8 poz. 6-17, 70

Czy Zamawiający wydzieli poz. 6-17, 70 do osobnego pakietu, pozwoli to na przedstawienie konkurencyjnych ofert większej liczbie kontrahentom?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 55; dot. pakiet nr 16 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie 10 szt. z przeliczeniem?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 56; dot. pakiet nr 16 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie 100 szt. z przeliczeniem?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 57; dot. pakiet nr 16 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło włókninowe o wymiarach 210 cm x 160 cm, niejałowe?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 58; dot. pakiet nr 16 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie 10 szt. z przeliczeniem?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 59; dot. pakiet nr 12

Zgodnie z art. 7 i 25 ustawy Prawo Zamówień Publicznych oraz zgodnie z Rozporządzeniem Prezesa Rady Ministrów w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać Zamawiający oraz formy, w jakich dokumenty te mogą być składane, wnioskujemy o dokonanie przez Zamawiającego niezbędnej korekty opisu przedmiotu zamówienia dla Pakietu 12 (Załącznik nr 18 do SIWZ, „Formularz asortymentowo-cenowy”) i o nadanie mu brzmienia:

Jednorazowe sterylne wkłady do automatycznego wstrzykiwacza kontrastu Medrad Vistron CT, zestaw składający się z wkładu o poj. 200 ml., złącza dla niskiego ciśnienia o dł. 150-152cm oraz łącznika rurkowego (atestowane przez ich producenta).

Odpowiedź: Zamawiający w dniu 09.02.2018r. zmienił załącznik nr 18 w tym zakresie. Z opisu: „atestowane przez producenta wstrzykiwaczy” na „testowane przez producenta wkładów”.

Pytanie nr 60; dot. umowy

Czy Zamawiający dokona modyfikacji zapisów § 7 pkt. 1, 2 projektu umowy (cyt.):

W razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy:

1. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu kary umowne:
 - a) w wysokości 5% wartości umowy, gdy Zamawiający odstąpi od umowy lub umowa zostanie rozwiązana z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy,
 - b) w wysokości 5% wartości zamówienia nie dostarczonego w terminie, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki,
 - c) w wysokości 5% wartości zamówienia zawierającego wadliwy produkt za zwłokę w dokonaniu wymiany wadliwego produktu na wolny od wad za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, liczony od upływu terminu, o którym mowa w § 6 ust. 1.
2. W przypadku, gdy zwłoka w dostawie przekroczy 5 dni kalendarzowych Zamawiający może naliczyć karę umowną w wysokości 30% wartości zamówienia nie dostarczonego w terminie a także obciążyć Wykonawcę kosztami i różnicą w cenie towaru zamawianego, w związku z koniecznością zamówienia towaru u innego Wykonawcy, jeżeli Zamawiający dokonał zakupu towaru po cenie wyższej od ceny zaoferowanej przez Wykonawcę.

i nada im proponowany zapis:

W razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy:

1. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu kary umowne:
 - a) w wysokości 5% niezrealizowanej części wartości umowy, gdy Zamawiający odstąpi od umowy lub umowa zostanie rozwiązana z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy,
 - b) w wysokości 2% wartości zamówienia nie dostarczonego w terminie, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki,
 - c) w wysokości 2% wartości zamówienia zawierającego wadliwy produkt za zwłokę w dokonaniu wymiany wadliwego produktu na wolny od wad za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, liczony od upływu terminu, o którym mowa w § 6 ust. 1.
2. W przypadku, gdy zwłoka w dostawie przekroczy 5 dni kalendarzowych Zamawiający może obciążyć Wykonawcę kosztami i różnicą w cenie towaru zamawianego, w związku z koniecznością zamówienia towaru u innego Wykonawcy, jeżeli Zamawiający dokonał zakupu towaru po cenie wyższej od ceny zaoferowanej przez Wykonawcę.

Odpowiedź: Zamawiający opisał wymagania w tym zakresie w projekcie umowy i podtrzymuje zawarte tam zapisy.

Pytanie nr 61; dot. pakiet nr 9

Z uwagi na fakt, że aktualny opis przedmiotu zamówienia ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową wyłącznie do wyrobu konkretnego producenta, oraz na fakt, że wyrób ten nie był dotychczas stosowany w placówce Zamawiającego, zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający postępując zgodnie z art. 29 ustawy Prawo zamówień publicznych, dopuszcza paski testowe do aktualnie stosowanych i sprawnych glukometrów, charakteryzujące się opisanymi poniżej cechami: a) Funkcja Auto-coding; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym oksydaza glukozy; d) zakres wyników pomiaru w jednostkach 20-600mg/dl; e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra; f) zakres hematokrytu 10-70%, umożliwiający wykonywanie pomiarów we krwi włośniczkowej osób dorosłych i noworodków; g) bezdotykowy wyrzut zużytego paska po pomiarze za pomocą przycisku; h) stabilność pasków testowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu fiolki; i) temperatura działania pasków testowych w zakresie 5-45°C, przechowywanie do 30°C; j) podświetlany ekran glukometru; k) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 62; dot. pakiet nr 9

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych do glukometru z funkcją wyrzutu zużytego paska za pomocą przycisku, co zwiększa higienę i bezpieczeństwo personelu, eliminując bezpośredni kontakt z krwią pacjentów przy każdym pomiarze glukozy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 63; dot. pakiet nr 9

Czy Zamawiający wymaga aby oferowane paski testowe były wyrobem medycznym refundowanym, co zapewni ciągłość dostaw pasków testowych do siedziby zamawiającego w całym okresie umowy przetargowej?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 64; dot. pakiet nr 9

Czy Zamawiający dopuści takie paski gdzie wprowadzenie próbki krwi na pasek po zbyt długim czasie oczekiwania od chwili wsunięcia paska do glukometru (nie podając jaki czas jest zbyt długi) może skutkować otrzymaniem nieprawidłowego wyniku pomiaru?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 65; dot. pakiet nr 9

Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci wysokiej jakości pasków testowych do glukometrów GlucoDr. auto charakteryzujących się opisanymi poniżej parametrami: a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; d) Kapilara samozasysająca krew; e-f) Wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku, dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej; g) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy; h) zakres hematokrytu 20-60% i zakres pomiarowy 10-900 mg/dl przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197; i) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32 j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 66; dot. pakiet nr 9

W związku z pojawiającym się tematem hematokrytu w postępowaniach dotyczących przetargów na dostawy pasków testowych, w których jeden z wykonawców zadaje pytanie, czy Zamawiający dopuści zakres hematokrytu zgodny z normą EN ISO 15197:2015, ale jednocześnie nie podaje jaki jest zakres tej normy, gdyż przedmiotowa norma takiego zakresu po prostu nie definiuje, uprzejmie prosimy o informację czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych ze standardowym zakresem hematokrytu wynoszącym przynajmniej 20-60%?"

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 67; dot. pakiet nr 9

Jak pokazują wyniki badań opublikowanych w międzynarodowej literaturze i pomiarów wykonanych w renomowanych ośrodkach badawczych, zakres hematokrytu rozpoczynający się od dolnej granicy 35% nie obejmuje w całości prawidłowych, fizjologicznych wartości HCT w takich grupach pacjentów jak niemowlęta, kobiety w ciąży i dzieci poniżej 6. roku życia, natomiast zakres od 30% nie obejmuje niemowląt. Tymczasem paski testowe do glukometrów opisane w SIWZ nie nadają się do zastosowania ani u niemowląt (co literalnie podano w instrukcji obsługi), ani u kobiet w ciąży, gdyż posiadają zbyt wąski zakres hematokrytu (35-60%), który nie zabezpieczy możliwości uzyskania prawidłowych wyników u znacznej części pacjentów leczonych w Szpitalu Zamawiającego. Zwracamy

się za zapytaniem czy Zamawiający, posiadając w swojej strukturze Oddział ginekologiczno-położniczy i Pododdział noworodkowy, stanowiące znaczną część Szpitala Zamawiającego, wymaga pasków testowych ze standardowym zakresem hematokrytu wynoszącym minimum 20-60%? Czy w przypadku odpowiedzi negatywnej Zamawiający przyjmie na siebie odpowiedzialność za potencjalnie fałszywe wyniki uzyskane u istotnej części pacjentów Szpitala?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 68; dot. pakiet 1, poz. 25-37

Czy Zamawiający oczekuje, aby w celu łatwiejszej identyfikacji wszystkie kaniule z pozycji 25-37 pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 69; dot. pakiet nr 1 poz. 40

Czy Zamawiający oczekuje, aby w celu zapewnienia pełnej kompatybilności z kaniulami kranik i wszystkie kaniule pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 70; dot. pakiet nr 1 poz. 40

Czy Zamawiający oczekuje, aby kranik był odporny na tłuszcze?

Odpowiedź: Tak, ale nie wymaga.

Pytanie nr 71; dot. pakiet nr 1 poz. 1-7

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane strzykawki, powinny być w pełni zgodne z obowiązującą normą PN-EN ISO 7886-1:2000 „Jałowe strzykawki iniekcyjne do jednorazowego użytku - Strzykawki do ogólnego stosowania”?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 72; dot. pakiet nr 1 poz. 1-4

Mając na uwadze treść art. 29 ust. 1 oraz art. 30 ust. 1 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych oraz treść obowiązującej normy PN-EN ISO 7886-1:2000 - prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne strzykawki z tłokiem kontrastującym lub białym, analogicznie do opisanych w poz. 5-7, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 73; dot. pakiet nr 1 poz. 1-4

Mając na uwadze treść art. 29 ust. 1 oraz art. 30 ust. 1 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych oraz treść obowiązującej normy PN-EN ISO 7886-1:2000 - prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne strzykawki z nominalną skalą pomiarową, o dokładności adekwatnej do ich pojemności, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 74; dot. pakiet nr 1 poz. 1-4

Mając na uwadze treść art. 29 ust. 1 oraz art. 30 ust. 1 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych oraz treść obowiązującej normy PN-EN ISO 7886-1:2000 - prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne strzykawkę z czytelną i niezmywalną jednostronną skalą pomiarową, analogicznie do opisanych w poz. 5-7, spełniające wszelkie pozostałe wymagania SIWZ, co poszerzy grono potencjalnych Wykonawców, nie ograniczając możliwości do składania ofert tylko na strzykawkę jednego producenta, obecnego na rynku RP, spełniającego wymóg podwójnej skali.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 75; dot. pakiet nr 1 poz. 13

Prosimy o dokonanie korekty omyłki pisarskiej i dopuszczenie do składania ofert na strzykawkę 100ml z podziałką wycechowaną w mililitrach, a nie jak opisane w SIWZ cyt. „w milimetrach”.

Odpowiedź: Zaszła omyłka pisarska, wymaga się podziałki wycechowanej w mililitrach.

Pytanie nr 76; dot. pakiet nr 1 poz. 25-39

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane w poz. 23-37 kaniule dożyłne powinny być w pełni zgodne z obowiązującą normą PN-EN ISO 10555-5:2013-11 „Cewniki wewnętrzne. Jałowe cewniki do jednorazowego użytku - Część 5: Cewniki obwodowe wprowadzane na igłę”.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 77; dot. pakiet nr 1 poz. 25-39

Prosimy o wyłączenie oferowanych wyrobów, do osobnego pakietu, co pozwoli wielu Wykonawcom specjalizującym się w ich sprzedaży, na złożenie korzystnej jakościowo i cenowo oferty.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 78; dot. pakiet nr 1 poz. 25-30

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne kaniule dożyłne, charakteryzujące się wyższymi od wskazanych w SIWZ ilościami pasków RTG np. 4 lub 6, spełniające wszelkie pozostałe wymagania SIWZ, co znacznie poszerzy grono potencjalnych Wykonawców.

Większa ilość pasków RTG umożliwia korzystniejsze rozłożenie napięć wewnętrznych w samym materiale, co zabezpiecza przed niezmiernymi zagięciami samego cewnika, a jednocześnie zapewnia wyższy poziom skuteczności wykrywalności w RTG, w zależności od warunków anatomiczno-klinicznych.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 79; dot. pakiet nr 1 poz. 25-30

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne kaniule do wlewów dożylnych, wykonane z równoważnych do PTFE materiałów takich jak poliuretan (analogicznie do kaniul bezpiecznych z poz. 31-33) lub FEP (który analogicznie do opisanego PTFE jest także teflonem) - powszechnie stosowanych przy produkcji kaniul dożylnych - w pełni zgodnych z normą PN-EN ISO 10555-5:2013-11 - spełniające wszelkie pozostałe wymagania SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 80; dot. pakiet nr 1 poz. 25-30

Mając na uwadze treść art. 29 ust. 1 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych, prosimy o doprecyzowanie, czy zapis siwz cyt. „z kodem identyfikacyjnym” oznacza wymóg zaoferowania kaniul z kolorowym kodem identyfikującym rozmiar (zgodnie ze standardami ISO w tym zakresie), znajdującym się min. na skrzydełkach i korku portu górnego, pozwalające na bezbłędną i szybką identyfikację rozmiaru?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 81; dot. pakiet nr 1 poz. 25-30

Mając na uwadze treść art. 29 ust. 1 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych, prosimy o doprecyzowanie, czy zapis siwz cyt. „z kodem identyfikacyjnym” oznacza iż oferowane kaniule dożylnie, jako wyroby inwazyjne klasy IIA, sterylne, implantowane pacjentowi na dłuższy okres czasu, powinny posiadać jakiegokolwiek oznaczenie na samym wyrobie (np. logo producenta , nazwa kaniuli, nr serii, nr katalogowy lub inne dane identyfikacyjne wskazane przez Zamawiającego), pozwalające na ich identyfikację po wyjęciu z opakowania indywidualnego i użyciu klinicznym np. w przypadku wystąpienia powikłań związanych z procedurą kaniulacji oraz ewentualnym postępowaniem odszkodowawczym związanym z wystąpieniem incydentu medycznego ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 82; dot. pakiet nr 1 poz. 25-30

Mając na uwadze treść art. 29 ust. 1 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych, prosimy o doprecyzowanie, czy zapis siwz cyt. „wykończona korkiem standardowym” oznacza wymóg zaoferowania kaniul, które posiadają koreczek luer-lock, który w razie konieczności, pozwala na skuteczne dokręcenie ujścia portów górnego i głównego, a tym samym aseptyczne zabezpieczenie podłączonej kaniuli w warunkach klinicznych.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 83; dot. pakiet nr 1 poz. 25-30

Mając na uwadze treść art. 30 ust. 1 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych oraz treść obowiązującej normy PN-EN ISO 10555-5:2013-11, prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne kaniule dożylnie o przepływach dopuszczonych i opisanych w pkt. 4.4.5 oraz załączniku B powyższej normy, co znacznie poszerzy grono potencjalnych Wykonawców, a jednocześnie nie wpłynie negatywnie na parametry użytkowe oferowanych kaniul.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 84; dot. pakiet nr 1 poz. 25-30

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne kaniule dożylnie 22G o przepływie 28-36ml, co stwarza dodatkowe możliwości terapeutyczne poprzez możliwość optymalnej podaży leków przez kaniule o tym samym świetle, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 85; dot. pakiet nr 1 poz. 25-30

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne kaniule dożylnie 20G o przepływie 56-65ml, co stwarza dodatkowe możliwości terapeutyczne poprzez możliwość optymalnej podaży leków przez kaniule o tym samym świetle, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 86; dot. pakiet nr 1 poz. 25-30

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne kaniule dożylnie 18G o przepływie 90-96ml, co stwarza dodatkowe możliwości terapeutyczne poprzez możliwość optymalnej podaży leków przez kaniule o tym samym świetle, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 87; dot. pakiet nr 1 poz. 25-30

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne kaniule dożylnie 17G o przepływie 128-142ml, co stwarza dodatkowe możliwości terapeutyczne poprzez możliwość optymalnej podaży leków przez kaniule o tym samym świetle, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 88; dot. pakiet nr 1 poz. 25-30

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne kaniule dożylnie 16G o przepływie 196-200ml, co stwarza dodatkowe możliwości terapeutyczne poprzez możliwość optymalnej podaży leków przez kaniule o tym samym świetle, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 89; dot. pakiet nr 1 poz. 25-30

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne kaniule dożylnie 24G o przepływie 22-23ml, co stwarza dodatkowe możliwości terapeutyczne poprzez możliwość optymalnej podaży leków przez kaniule o tym samym świetle, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 90; dot. pakiet nr 1 poz. 25-30

Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane kaniule dożylnie ze względu na wymaganą aseptykę użytkowania powinny posiadać koreczki zabezpieczające luer-lock z trzpieniem zamykającym światło kaniul położonym poniżej własnej krawędzi?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 91; dot. pakiet nr 1 poz. 25-30

Mając na uwadze treść art. 29 ust. 1 oraz art. 30 ust. 1 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych, prosimy o dopuszczenie do składania ofert na ofert na równoważne kaniule dożylnie, pakowane w opakowanie typu blister-pack /folia-papier/, spełniające wszelkie obowiązujące w tym zakresie normy w tym PN-EN 556-1:2002 odnoszącą się do sterylizacji wyrobów medycznych oraz PN-EN ISO 11607-1:2017-12 odnoszącą się do opakowań dla finalnie sterylizowanych wyrobów medycznych, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 92; dot. pakiet nr 1 poz. 25-30

Mając na uwadze treść art. 29 ust. 1 oraz art. 30 ust. 1 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych, prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane kaniule dożylnie, ze względu na wygodę i bezpieczeństwo aseptycznego wyjmowania, powinny być pakowane w indywidualne opakowania foliowo-papierowe, z szerokim (min 5mm) szewronem t.j. paskiem części papierowej ułatwiającej wygodny uchwyt i otwarcie opakowania, a tym samym aseptyczne wyjęcia z niego kaniuli dożylniej?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 93; dot. pakiet nr 1 poz. 31-33

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne kaniule dożylnie bezpieczne, charakteryzujące się wyższymi od wskazanych w siwz ilościami pasków RTG np. 4 lub 6, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz, co znacznie poszerzy grono potencjalnych Wykonawców.

Większa ilość pasków RTG umożliwia korzystniejsze rozłożenie napięć wewnątrzstrukturalnych w samym materiale, co zabezpiecza przed niezmiernymi zagięciami samego cewnika, a jednocześnie zapewnia wyższy poziom skuteczności wykrywalności w RTG, w zależności od warunków anatomiczno-klinicznych.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 94; dot. pakiet nr 1 poz. 31-33

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne kaniule dożylnie bezpieczne 18G o długości 45 i 33mm oraz przepływie odpowiednio 96 i 103 ml, co stwarza dodatkowe możliwości terapeutyczne poprzez możliwość optymalnej podaży leków przez kaniule o tym samym świetle, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 95; dot. pakiet nr 1 poz. 31-33

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne kaniule dożylnie bezpieczne 20G o długości 33 i 25mm oraz przepływie odpowiednio 61 i 65 ml, co stwarza dodatkowe możliwości terapeutyczne poprzez możliwość optymalnej podaży leków przez kaniule o tym samym świetle, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 96; dot. pakiet nr 1 poz. 31-33

Mając na uwadze treść art. 30 ust. 1 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych oraz treść obowiązującej normy PN-EN ISO 10555-5:2013-11, prosimy o potwierdzenie, iż w związku z wymogiem identyfikacji wyrobu medycznego określającym jego pochodzenie i rodzaj (po wyjęciu z opakowania i użyciu), a związanym z postępowaniem dotyczącym obowiązku zgłoszenia przez użytkownika wystąpienia incydentów medycznych (zgodnie z art. 74 Ustawy o wyrobach medycznych) - oferowane kaniule dożylnie bezpieczne, powinny posiadać minimum logo lub nazwę producenta lub nazwę własną lub numer identyfikacyjny (REF) lub inne równoważne dane identyfikacyjne wskazane przez Zamawiającego na samym wyrobie.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 97; dot. pakiet nr 1 poz. 31-33

Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane kaniule dożylnie bezpieczne, ze względu na wymaganą aseptykę użytkowania i bezpieczeństwo ich użytkowania, powinny posiadać koreczki zabezpieczające luer-lock z trzpieniem zamykającym światło kaniul położonym poniżej własnej krawędzi?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 98; dot. pakiet nr 1 poz. 31-33

Prosimy o potwierdzenie, iż ze względu na wymaganą aseptykę użytkowania oraz bezpieczeństwo ich użytkowania, oferowane kaniule dożylnie bezpieczne, powinny posiadać możliwość skutecznego zabezpieczenia ujścia portu górnego i głównego, poprzez szczelne dokręcenie standardowym koreczkiem luer-lock, także w dłuższym okresie użytkowania.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 99; dot. pakiet nr 1 poz. 31-33

Mając na uwadze treść art. 29 ust. 1 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych, prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane kaniule dożylnie bezpieczne, jako wyroby inwazyjne klasy IIA, sterylne, implantowane pacjentowi na dłuższy okres czasu /po wyjęciu z opakowania jednostkowego i użyciu klinicznym/, powinny posiadać jakiegokolwiek oznaczenie na samym wyrobie (np. logo producenta, nazwa kaniuli, nr serii, nr katalogowy lub inne dane wskazane przez Zamawiającego), pozwalające na ich identyfikację w przypadku wystąpienia powikłań związanych z procedurą kaniulacji oraz ewentualnym postępowaniem odszkodowawczym związanym z wystąpieniem incydentu medycznego?

W wypadku odpowiedzi odmownej prosimy o informację, na jakiej podstawie zamawiający dokona skutecznego i wiarygodnego zgłoszenia ewentualnego wystąpienia incydentu medycznego w oparciu o art. 74 Ustawy o wyrobach medycznych.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 100; dot. pakiet nr 1 poz. 31-33

Mając na uwadze treść art. 29 ust. 1 oraz art. 30 ust. 1 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych, prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane kaniule dożylnie, ze względu na wygodę i bezpieczeństwo aseptycznego wyjmowania, powinny być pakowane w indywidualne opakowania foliowo-papierowe, z szerokim (min 5mm) szewronem t.j. paskiem części papierowej ułatwiającej wygodny uchwyt i otwarcie opakowania, a tym samym aseptyczne wyjęcia z niego kaniuli dożylniej?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 101; dot. pakiet nr 1 poz. 31-33

Prosimy o potwierdzenie, iż ze względu na wygodę użytkowania oraz łatwość identyfikacji poszczególnych rozmiarów, oferowane kaniule dożylnie bezpieczne, powinny być pakowane w opakowania indywidualne oraz kartoniki zbiorcze, oznaczone kolorowym kodem identyfikującym poszczególne rozmiary?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 102; dot. pakiet nr 1 poz. 34-37

Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane kaniule dożylnie bez portu bocznego, powinny lub mogą być kaniulami typu bezpiecznego, czyli zgodne z treścią Dyrektywy Rady Europy 2010/32/UE z dnia 10 maja 2010r. w sprawie wykonania umowy ramowej dotyczącej zapobiegania zranieniom ostrymi narzędziami w sektorze szpitali i opieki zdrowotnej?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 103; dot. pakiet nr 1 poz. 34-37

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne kaniule dożylnie bez portu bocznego, charakteryzujące się wyższymi od wskazanych w siwz ilościami pasków RTG np. 4 lub 6, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz, co znacznie poszerzy grono potencjalnych Wykonawców.

Większa ilość pasków RTG umożliwi korzystniejsze rozłożenie napięć wewnątrzstrukturalnych w samym materiale, co zabezpiecza przed niezmiernymi zagięciami samego cewnika, a jednocześnie zapewnia wyższy poziom skuteczności wykrywalności w RTG, w zależności od warunków anatomiczno-klinicznych.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 104; dot. pakiet nr 1 poz. 34-37

Mając na uwadze treść art. 29 ust. 1 oraz art. 30 ust. 1 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych, prosimy o dopuszczenie do składania ofert na ofert na równoważne kaniule dożylnie, pakowane w opakowanie typu blister-pack /folia-papier/, spełniające wszelkie obowiązujące w tym zakresie

normy w tym PN-EN 556-1:2002 odnoszącą się do sterylizacji wyrobów medycznych oraz PN-EN ISO 11607-1:2017-12 odnoszącą się do opakowań dla finalnie sterylizowanych wyrobów medycznych, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 105; dot. pakiet nr 3 poz. 3-9

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki Foleya dla dorosłych, powinny posiadać balon o pojemności 10ml, zapewniający optymalne warunki uciskowe na błonę śluzową pęcherza moczowego w stosunku do rozmiaru cewnika oraz gwarantujące optymalne warunki ich stabilizacji lub inny wskazany przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 106; dot. pakiet nr 3 poz. 3-9

Mając na uwadze treść art. 29 ust. 1 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych, prosimy o doprecyzowanie, czy zapis siwz cyt. „silikonowany” oznacza, wymóg zaferowania cewników pokrytych zarówno od wewnątrz jak i od zewnątrz trwałą warstwą silikonu, co zapewnia izolację anafilaktyczną pacjenta, związaną ze szkodliwym oddziaływanie lateksu na błony śluzowe cewki i pęcherza moczowego, czy też zaferowania cewników o innym wskazanym przez Zamawiającego sposobie ich silikonowania?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 107; dot. pakiet nr 3 poz. 14-21

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki do odsysania, powinny być w pełni zgodnie z obowiązującą normą PN-EN ISO 8836:2014-12 „Cewniki do odsysania z dróg oddechowych”.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 108; dot. pakiet nr 3 poz. 14-21

Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane cewniki do odsysania, powinny posiadać numeryczne i kolorystyczne /zgodne z ISO/ oznaczenie na rozmiar na samym cewniku, co zapewnia bezbłędną identyfikację rozmiaru w każdym momencie wykonywania procedury?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 109; dot. pakiet nr 3 poz. 14-21

Mając na uwadze treść art. 29 ust. 1 oraz art. 30 ust. 1 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych oraz treść obowiązującej normy PN-EN ISO 8836:2014-12 - prosimy o doprecyzowanie - czy zapis siwz cyt. „dwa otwory boczne” oznacza wymóg zaferowania cewników, których otwory boczne są położone naprzeciwległe na tej samej wysokości, co zapobiega niepożądanemu przysysaniu się cewnika do śluzówki w danym momencie wykonywania procedury, czy w inny wskazany przez Zamawiającego sposób?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 110; dot. pakiet nr 3 poz. 47-49

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne dreny Kehra o długości ramion ok. 500x200mm w rozmiarach CH12-13; 14-15 i 15-18 /do dowolnego wyboru w trakcie trwania umowy/, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 111; dot. pakiet nr 3 poz. 47-49

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne dreny Kehra o długości ramion 800x200mm w rozmiarach CH12, 14, 16 /do dowolnego wyboru w trakcie trwania umowy/, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 112; dot. pakiet nr 3 poz. 51

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne dreny Redona, wykonane z medycznej odmiany termoplastycznego pcv, o optymalnej twardości, zapewniające optymalne warunki drenażu zarówno dla drenażu niskociśnieniowego, wysokociśnieniowego jak i grawitacyjnego, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz i powszechnie używane w szpitalach RP i UE.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 113; dot. pakiet nr 3 poz. 57-81

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane rurki intubacyjne, powinny być w pełni zgodnie z obowiązującą normą PN-EN ISO 5361:2017-01E „Urządzenia do anestezji i oddychania - Rurki dotchawicze i łączniki”.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 114; dot. pakiet nr 3 poz. 57-81

Mając na uwadze treść art. 29 ust. 1 oraz art. 30 ust. 1 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych, prosimy o dopuszczenie do składania ofert na ofert na równoważne rurki intubacyjne, pakowane w standardowe opakowanie typu blister-pack /folia-papier/, spełniające wszelkie obowiązujące w tym zakresie normy w tym PN-EN 556-1:2002 odnoszącą się do sterylizacji wyrobów medycznych oraz PN-EN ISO 11607-1:2017-12 odnoszącą się do opakowań dla finalnie sterylizowanych wyrobów medycznych, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 115; dot. pakiet nr 3 poz. 57-81

Prosimy o wyłączenie oferowanych rurek intubacyjnych, do osobnego pakietu, co pozwoli wielu Wykonawcom specjalizującym się w ich sprzedaży, na złożenie korzystnej jakościowo i cenowo oferty.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 116; dot. pakiet nr 3 poz. 57-62

Prosimy o korektę omyłki pisarskiej i wykreślenie z opisu przedmiotu zamówienia treści cyt. „znakowany balonik kontrolny z zaworkiem zwrotnym”, gdyż rurki bez mankietu nie posiadają tych elementów konstrukcyjnych.

Odpowiedź: Zamawiający, potwierdza że zaszła omyłka pisarska i wykreśla cytowany zapis.

Pytanie nr 117; dot. pakiet nr 3 poz. 57-62

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane rurki bez mankietu, przynajmniej w najmniejszych pediatrycznych rozmiarach t.j. w rozmiarach 2.5-3.5, powinny ze względu na bezpieczeństwo ich użytkowania, posiadać skalowane co min. 0,5cm, co zapewnia bardzo dokładną identyfikację położenia rurki zarówno w stosunku do laryngoskopu w momencie procedury intubacji jak i przez cały okres zaintubowania najmłodszych pacjentów.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 118; dot. pakiet nr 3 poz. 57-62

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane rurki bez mankietu, przeznaczone dla najmniejszych pacjentów, ze względu na wrażliwość błon śluzowych pacjentów, powinny być wykonane z mieszaniny PCV i silikonu lub termoplastycznego silikonowanego pcv.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 119; dot. pakiet nr 3 poz. 57-62

Prosimy o potwierdzenie, iż w związku z wymogiem identyfikacji wyrobu medycznego określającym jego pochodzenie i rodzaj (po wyjęciu z opakowania jednostkowego i użyciu), a związanym z postępowaniem dotyczącym obowiązku zgłoszenia przez użytkownika wystąpienia incydentów medycznych (zgodnie z art. 74 Ustawy o wyrobach medycznych) - oferowane rurki intubacyjne, powinny posiadać minimum logo lub nazwę producenta, rozmiar oraz numer serii, oznaczone na samym wyrobie, co zapewnia ich pełną identyfikację w warunkach klinicznych oraz możliwość wypełnienia powyższych obowiązków.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 120; dot. pakiet nr 3 poz. 68-78

Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane rurki intubacyjne z mankiem uszczelniającym, powinny posiadać odłączany, łącznik w standardowym rozmiarze 15mm, zgodny z ISO 5356-1, o zróżnicowanych kolorach dla poszczególnych rozmiarów, odpowiadających kompatybilnej wielkości cewników do odsysania, których kolorystyczne oznaczenie zgodne z ISO ułatwia dobór odpowiedniego cewnika do odpowiedniej rurki intubacyjnej?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 121; dot. pakiet nr 3 poz. 68-78

Prosimy o potwierdzenie, iż w związku z wymogiem identyfikacji wyrobu medycznego określającym jego pochodzenie i rodzaj (po wyjęciu z opakowania jednostkowego i użyciu), a związanym z postępowaniem dotyczącym obowiązku zgłoszenia przez użytkownika wystąpienia incydentów medycznych (zgodnie z art. 74 Ustawy o wyrobach medycznych) - oferowane rurki intubacyjne, powinny posiadać minimum logo lub nazwę producenta, rozmiar oraz numer serii, oznaczone na samym wyrobie, co zapewnia ich pełną identyfikację w warunkach klinicznych oraz możliwość wypełnienia powyższych obowiązków.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 122; dot. pakiet nr 4 poz. 2-5 (1-4)

Mając na uwadze treść art. 29 ust. 1 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych, prosimy o potwierdzenie, iż oferowane zestawy do wkłuc centralnych metodą Seldingera to zestawy z cewnikiem jednoświatłowym w rozmiarach 7, 8, 9, 10F i długości 20cm, w zestawie ponadto min.: igła 18G x 7cm, prowadnik typu „J” o długości min. 60cm, rozszerzacz, skalpel i strzykawka 10ml - tak jak np. w tego typu zestawach lidera w ich produkcji firmy Balton lub innych równoważnych.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, że chodzi o zestaw jednokanałowy w rozmiarach 7, 8, 9, 10 F i długości 20 cm w zestawie igła 18 G x 7 cm, prowadnik typu „J” długość 60 cm, rozszerzacz, skalpel i strzykawka 10 ml.

Pytanie nr 123; dot. pakiet nr 4 poz. 9 (8)

Mając na uwadze treść art. 29 ust. 1 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych, prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane zestawy do znieczuleń zewnątrzoponowych to tzw. „zestawy małe” z cewnikiem epiduralnym w rozmiarze 18G, igłą Tuohy 16G x 8cm, filtrem przeciwbakteryjnym płaskim 0,2µm z elementem samoprzylepnym mocującym do skóry pacjenta oraz tuleją mocującą, czy też tzw. „zestawy rozszerzone”, posiadające wszystkie powyższe elementy składowe oraz dodatkowo min. strzykawkę niskooporowa 10ml, strzykawkę standard 10ml, grot do nacięcia skóry, igłę do znieczuleń 0,5x 25mm i igłę do podawania leków 0,9x 40mm - tak jak np. w tego typu zestawach lidera w ich produkcji firmy Balton lub innych równoważnych.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, że chodzi o tzw. „zestaw mały” 18G.

Pytanie nr 124; dot. pakiet nr 6 poz. 18-25

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie rękawów papierowo-foliowych do sterylizacji (poz. 18-25) 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.

Odpowiedź: Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 125; dot. pakiet nr 6 poz. 18

Czy Zamawiający w poz. 18 dopuści do oceny rękaw papierowo-foliowy z zakładką o rozmiarach: 40 cm x 8 cm x 100 m?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 126; dot. pakiet nr 6 poz. 20

Czy Zamawiający w poz. 20 dopuści do oceny rękaw papierowo-foliowy z zakładką o rozmiarach: 40 cm x 8 cm x 100 m lub 35 cm x 8 cm x 100 m?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 127; dot. pakiet nr 6 poz. 21

Czy Zamawiający w poz. 21 dopuści do oceny rękaw papierowo-foliowy o szerokości fałdy 7cm zamiast 6cm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 128; dot. pakiet 2, poz. 1 - 10

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley'a bez wzmocnionego płaszcza?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 129; dot. pakiet 2, poz. 1 - 10

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley'a pakowane podwójnie folia, folia/papier?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 130; dot. pakiet 2, poz. 1 – 10

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley'a sterylizowane tlenkiem etylenu?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 131; dot. pakiet 2, poz. 14 - 22

Czy Zamawiający dopuści cewniki do odsysania g.d.o. w opakowaniach folia/papier?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 132; dot. pakiet 2, poz. 27, 29

Czy Zamawiający dopuści cewniki do podawania tlenu przez nos w opakowaniach foliowych?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 133; dot. pakiet 2, poz. 36-41

Czy Zamawiający dopuści zgłębniki żołądkowe o długości 105cm?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 134; dot. pakiet 2, poz. 42-44

Czy Zamawiający dopuści zgłębniki żołądkowe bez wkładki redukcyjnej, z dołączoną zatyczką cewnikową (pakowaną osobno)?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 135; dot. pakiet 2, poz. 47-49

Czy Zamawiający dopuści silikonowe dreny T-Kehr o długości ramion 450 x 180 mm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 136; dot. pakiet 2, poz. 56

Czy Zamawiający dopuści przedłużacz do tlenu o dł. 426 cm?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 137; dot. pakiet 2, poz. 57-62

Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne bez mankietu nie posiadające znaku skracania rurki?

Odpowiedź: Nie. Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 138; dot. pakiet 2, poz. 57-62

Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne bez mankietu w opakowaniach folia-papier bez punktowych zgrzewów?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 139; dot. pakiet 2, poz. 57-62

Czy nie nastąpiła oczywista omyłka pisarska i Zamawiający oczekuje rurek intubacyjnych bez mankietu i bez znakowanego balonika kontrolnego z zaworkiem zwrotnym?

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, że nastąpiła omyłka pisarska.

Pytanie nr 140; dot. pakiet 2, poz. 63-78

Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne z mankiem nie posiadające znaku skracania rurki?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 141; dot. pakiet 2, poz. 63-78

Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne z mankiem w opakowaniach folia-papier bez punktowych zgrzewów?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 142; dot. pakiet 2, poz. 79-81

Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne z mankietem zbrojone, nie posiadające znaku skracania rurki, w opakowaniach folia-papier bez punktowych zgrzewów?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 143; dot. pakiet 2, poz. 90

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę o długości 25cm?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 144; dot. pakiet 2, poz. 91

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę o średnicy 3,3mm i długości 35cm?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 145; dot. pakiet 2, poz. 92

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę o średnicy 4,7mm i długości 36cm?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 146; dot. pakiet 2, poz. 93

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę o średnicy 3,3mm i długości 35cm?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 147; dot. pakiet 7, poz. 1

Prosimy o potwierdzenie, czy w przypadku oferowania papieru w bloku 300-kartkowym należy wycenić 14 bloków?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający potwierdza.

Pytanie nr 148; dot. pakiet 7, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści papier w bloku o wymiarach 144 x 100 x 350?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 149; dot. pakiet 7, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści papier do aparatu LifePack 11-12 w rolce o długości 23m z przeliczeniem ilości na 33 rolki?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 150; dot. pakiet 7, poz. 9

Czy Zamawiający dopuści papier termoczuły do drukarek termicznych 112mm x 25m?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 151; dot. pakiet 8, poz. 5

Prosimy o potwierdzenie, czy w przypadku oferowania osłonek w opakowaniu a'144 szt. należy wycenić 10 opakowań?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający potwierdza.

Pytanie nr 152; dot. pakiet 8, poz. 7

Czy Zamawiający dopuści filtr w mlecznej obudowie?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 153; dot. pakiet 8, poz. 8

Czy Zamawiający dopuści przyrząd z drenem o dł. 145cm, ze skalą w postaci „beczki” od 5 do 250, z komorą jednoczęściową, miękką?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 154; dot. pakiet 8, poz. 19

Prosimy o potwierdzenie, czy w przypadku oferowania kieliszków w opakowaniu a'90 szt. należy wycenić 667 opakowań?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający potwierdza.

Pytanie nr 155; dot. pakiet 8, poz. 31

Czy Zamawiający dopuści szkiełka podstawowe 76mm x 25mm x 50 szt.?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 156; dot. pakiet 8, poz. 44

Czy Zamawiający dopuści elektrody w opakowaniu a'50 szt. z przeliczeniem ilości na 3 opakowania?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 157; dot. pakiet 7, poz. 50

Czy Zamawiający dopuści pojemnik do dobowej zbiórki moczu 2,5 L?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 158; dot. pakiet 7, poz. 68-69

Czy Zamawiający dopuści woreczki do pobierania moczu o pojemności 100ml?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 159; dot. pakiet 7, poz. 70

Czy Zamawiający dopuści zestaw do odsysania pola operacyjnego z końcówka Standard o śr. 7,59 mm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 160; dot. pakiet 16, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch pakowany a'10szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 161; dot. pakiet 16, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści czepek pakowany a'100szt wraz z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 162; dot. pakiet 16, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło pakowane a'10szt wraz z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 163; dot. pakiet 16, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści fartuch foliowy pakowany a'100 szt wraz z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 164; dot. pakiet 17, poz. 1-2

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na złożenie ważnej oferty z tyżkami do laryngoskopu pakowanymi w szczelne opakowania typu folia-papier.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 165; dot. pakiet 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby potwierdzenie szczelności papieru krepowanego oraz włókniny zgodnie z DIN 58953-6 zostało poświadczona na Karcie Danych Technicznych wydanej przez Producenta?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 166; dot. pakiet 6, poz. 15

Czy w poz. 15 Zamawiający dopuści torebki papierowo-foliowe w rozmiarze 250x400mm, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 167; dot. umowy

Czy za dni robocze Zamawiający rozumie dni od poniedziałku do piątku za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 168; dot. umowy

Czy Zamawiający zgadza się aby prawo do rozwiązania umowy przysługiwało mu w razie co najmniej trzykrotnego uchybienia po uprzednim wezwaniu Wykonawcy do należytego wykonania umowy?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 169; dot. umowy

Czy Zamawiający zgadza się zapisać możliwość zmiany cen w przypadku przekraczającej 3% zmiany średniego kursu NBP walut EUR lub USD w stosunku do kursu z dnia zawarcia umowy oraz w przypadku gdy suma miesięcznych wskaźników cen i usług konsumpcyjnych opublikowanych przez Prezesa GUS za okres od dnia zawarcia umowy przekroczy 3%?

Odpowiedź: Zamawiający określił warunki w tym zakresie w projekcie umowy i podtrzymuje zawarte tam zapisy.

Pytanie nr 170; dot. umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę § 7 ust. 1 pkt. b) poprzez nadanie mu następującej treści: „Zamawiający naliczy Wykonawcy kary umowne w wysokości 5% wartości brutto niezrealizowanej części zamówienia z każdy rozpoczęty dzień zwłoki”?

Odpowiedź: Zamawiający określił warunki w tym zakresie w projekcie umowy i podtrzymuje zawarte tam zapisy.

Pytanie nr 171; dot. pakiet 13 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga, aby taśma ze wskaźnikiem ze względów bezpieczeństwa dla ochrony wyrobu medycznego nie posiadała lateksu oraz ołowiu, co jest potwierdzone oświadczeniem producenta?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 172; dot. pakiet 13 poz. 3

Czy zgodnie z obowiązującą normą Zamawiający wymaga, aby na testach chemicznych znajdowało się oznaczenie obecnie obowiązujących norm potwierdzających klasę testów?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 173; dot. pakiet 13 poz. 4

Czy dla zapewnienia poprawnej interpretacji wyniku oraz dla poprawnego opisu Zamawiający wymaga, aby informacje zawarte na teście i na etykiecie były w języku polskim?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 174; dot. pakiet 13 poz. 4

Czy Zamawiający wymaga integratora klasy V z przesuwalną substancją wskaźnikową umieszczoną w 2 niezależnych okienkach dającą łatwy i jednoznaczny wynik procesu bez konieczności odczytu kolorymetrycznego?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 175; dot. pakiet 13 poz. 4

Czy dla zapewnienia wysokiej krytyczności Zamawiający wymaga, aby test posiadał minimalną długość 10 cm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 176; dot. pakiet 13 poz. 5

Czy Zamawiający wymaga, aby testy miały formę jednorazowej ampułki ze szczepem *Geobacillus stearothermophilus* o populacji 10⁶ z końcowym odczytem 24 godziny? Taka populacja jest bardziej wrażliwa na przyrost nawet niewielkiej liczby mikroorganizmów.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 177; dot. pakiet 17 poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o możliwość zaoferowania rękojeści o znacznie wyższych parametrach, tj. rękojeść do laryngoskopu jednorazowa, z niemanetycznego lekkiej tworzywa sztucznego, kompatybilna ze wszystkimi łyżkami jedno i wielorazowymi w standardzie zielonego zamka. Rękojeść z poprzecznymi ergonomicznymi wgłębieniami/uchwyty na palce, zapewniającymi pewne trzymanie, cała rękojeść w kolorze zielonym, mocowanie łyżki za pomocą stalowego elementu (redukcja ewentualnego wyłamania), rękojeść z wbudowanym źródłem światła LED, opakowanie foliowe.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 178; dot. pakiet 17 poz. 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o możliwość zaoferowania łyżek o znacznie wyższych parametrach, tj. łyżka jednorazowa do laryngoskopów jedno i wielorazowych w standardzie zielonego zamka, typ Mac, nieodkształcająca się, wykonana ze stopu stali, w tym także stalowy element łączenia z rękojeścią (redukcja ewentualnego uszkodzenia), pewne mocowanie do rękojeści za pomocą systemu „click”, profil łyżek jak w łyżkach wielorazowych, mocowanie światłowodu zatopione w tworzywie sztucznym bezbarwnym w celu lepszej transmisji światła, światłowód osłonięty częściowo. Wyraźne oznakowanie rozmiaru łyżki, symbol CE, numer seryjny, nazwa

producenta, oraz symbol nie do potwórnego użycia (przekreślona 2) na tyłce. Kod kolorystyczny na opakowaniu jednostkowym. Opakowanie foliowe. Rozmiar 3,4.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 179; dot. pakiet 17 poz. 2

Czy Zamawiający oczekuje kodu kolorystycznego rozmiaru na opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 180; dot. pakiet 17 poz. 2

Czy opakowanie powinno mieć perforację w celu szybkiego otwarcia?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 181; dot. pakiet 15 poz. 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie:

Układ oddechowy antestetyczny dla dorosłych z rur karbowanych rozciągliwych o średnicy 22mm i długości od 62 do 180 cm oraz gałąź do worka od 31 do 90 cm posiadający w swoim zestawie łącznik Y rozwarto transparentny, kolanko portem capno oraz koreczkiem na pętelce, zatyczka do szczelności układu i zachowania jego czystości, worek oddechowy 2L, łącznik prosty 22M/22M. Pakowany folia/folia, biologicznie czysty.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 182; dot. pakiet 15 poz. 3

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie:

Układ oddechowy do aparatu do znieczulenia dla dzieci z rur wewnątrz gładkich o średnicy 15mm i długości 150 cm posiadający w swoim zestawie nie zdejmowany łącznik Y bez portów rozwarto, kolanko z portem LUER z zakręcanym koreczkiem, dodatkową rurę o długości 160 cm 22F/22M oraz worek oddechowy o pojemności 1L o średnicy 22M, bez złącze proste 22M/22M. Układ wolny od DEHP. Pakowany folia/ folia z perforacją do idealnego otwarcia worka, mikrobiologicznie czysty. Układ posiadające elastyczne końcówki na wlocie i wylocie. 10 szt w opakowaniu zbiorczym.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 183; dot. pakiet 4 poz. 1-4

Czy Zamawiającemu chodzi o zestaw do kaniulacji dużych naczyń jednokanałowy metodą Seldingera rozm 7F, 8F, 9F, 10F o dł. 15 cm i 20 cm w zestawie w kateterem, igła prostą 18G/7 cm, przewodnikiem stalowym 0.038" dł. 60 cm z zakończeniem „J”, rozszerzaczem, skalpelem, strzykawką 10 ml.

Odpowiedź: Tak. Zamawiającemu chodzi o wymieniony zestaw.

Pytanie nr 184; dot. pakiet 4 poz. 9

Czy Zamawiającemu chodzi o zestaw do znieczulenia zewnątrzoponowego mały w skład zestawu wchodzi: Kateter epiduralny 20G dł. 100 cm, igła Touhy 18G dł. 80mm, filtr przeciwbakteryjny płaski, tulejka uniwersalna.

Odpowiedź: Tak. Zamawiającemu chodzi o wymieniony zestaw.

Pytanie nr 185; dot. pakiet 17 poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania rękojeści do laryngoskopu, jednorazowej, kompatybilnej z łyżkami w standardzie ISO 7376, wykonanej z tworzywa sztucznego w kolorze zielonym ułatwiającym identyfikację ze standardem ISO 7376 (tzw. Zielona specyfikacja), element mocujący łyżkę z rękojeścią wykonany z metalu. Rękojeść z podłużnymi frezami zapewniającymi pewny chwyt. Wbudowane źródło światła – dioda LED, zapewniające mocne światło. Rękojeść stanowiąca ogniwo zasilające dla źródła światła, pakowane folia?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 186; dot. pakiet 12

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania zestawu w pełni kompatybilne z posiadany przez Zamawiającego automatycznym wstrzykiwaczem kontrastu Medrad Vistron CT o następującym składzie:

1x strzykawką o pojemności 200 ml

1x złącze niskiego ciśnienia o długości 150 cm

1x złącze szybkiego napełniania

Zestawy o składzie jak wyżej są stosowane w wielu jednostkach publicznej i niepublicznej służby zdrowia oraz posiadają atest wydany przez producenta wkładów.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 187; dot. umowy

1. Dot. § 7 – Prosimy o modyfikację tego paragrafu w następujący sposób:

„W razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy:

1. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu kary umowne:

a) w wysokości 5% wartości umowy, gdy Zamawiający odstąpi od umowy lub umowa zostanie rozwiązana z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy,

b) w wysokości 5% 1% wartości zamówienia nie dostarczonego w terminie, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki,

c) w wysokości 5% 1% wartości zamówienia zawierającego wadliwy produkt za zwłokę w dokonaniu wymiany wadliwego produktu na wolny od wad za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, liczony od upływu terminu, o którym mowa w § 6 ust. 1.

2. W przypadku, gdy zwłoka w dostawie przekroczy 5 dni kalendarzowych Zamawiający może naliczyć karę

umowną w wysokości ~~30%~~ 10% wartości zamówienia nie dostarczonego w terminie a także obciążyć

Wykonawcę kosztami i różnicą w cenie towaru zamawianego, w związku z koniecznością zamówienia towaru u innego Wykonawcy, jeżeli Zamawiający dokonał zakupu towaru po cenie wyższej od ceny

zaoferowanej przez Wykonawcę.

3. Zamawiający zobowiązuje się zapłacić Wykonawcy karę umowną w wysokości 5% wartości niezrealizowanej części umowy, gdy Wykonawca odstąpi od umowy z winy Zamawiającego.

4. Zamawiający może dokonać potrącenia naliczanych kar umownych z należności przysługujących Wykonawcy."

Uzasadnienie: Prosimy o zmniejszenie wartości kary umownej jak wyżej za każdy rozpoczęty dzień zwłoki. Zapisy zawarte w tych punktach są sprzeczne z art. 5 Kodeksu Cywilnego oraz art. 139 Ustawy PZP, przez co narusza cywilnoprawną równość stron umowy, ponieważ jedyną karą przewidzianą dla Zamawiającego są ustawowe odsetki za opóźnienie. Nasze stanowisko potwierdzają wyroki KIO i ZA, np. Wyrok KIO z 24 lipca 2017 r. (sygn. akt: KIO 1137/17, KIO 1147/17, KIO 1151/17, KIO 1157/17), gdzie:

„Odwołujący stwierdził, że rażąco wygórowana kara umowna to zarówno sytuacja, gdy zachwiana zostanie relacja pomiędzy wysokością wynagrodzenia za wykonanie zobowiązania a wysokością kary umownej zastrzeżonej za zwłokę w wykonaniu przedmiotu umowy, z uwzględnieniem okresu zwłoki, jak i wtedy (co jest zasadniczym kryterium miarkowania kary umownej z uwagi na jej rażące wygórowanie), gdy zachwiany został stosunek wysokości zastrzeżonej kary umownej do wysokości doznawanej szkody. Kara umowna jest, bowiem surogatem odszkodowania, zastrzeżonym w określonej wysokości i nie może prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia wierzyciela.

Odwołujący podkreślił, że ocenę, czy kara w danym przypadku jest rażąco wygórowana w rozumieniu art. 484 § 2 K.c. należy dokonać w kontekście całokształtu okoliczności sprawy, uwzględniając przedmiot umowy, okoliczności, na jakie kara umowna została zastrzeżona, cel tej kary, sposób jej ukształtowania, okoliczności, w jakich doszło do sytuacji uzasadniającej naliczenia kary, wagę i zakres nienależytego wykonania umowy, stopień winy, charakter negatywnych skutków dla drugiej strony itp."

a skład KIO do tych twierdzeń się przychylił

lub wyrok ZA z 24.06.2014 r. (sygn. akt: UZP/ZO/0-924/04), w którym orzeczono, że wprowadzanie takich dysproporcji w umowie jest niedozwolone. Obwarowanie Wykonawcy tak wysokimi karami umownymi stoi w sprzeczności z istotą instytucji kary umownej. Zgodnie z orzecznictwem Sądu Najwyższego (Wyrok z dn. 29.12.1978 r., 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."

oraz o dodanie ust. o następującej treści:

„5. Zamawiający jest zobowiązany zapłacić Wykonawcy karę umowną w wysokości 0,5% wartości dostarczonego towaru, za każdy dzień zwłoki w odbiorze przedmiotu zamówienia ponad 3 dni od dnia dostarczenia zamawianego asortymentu i/lub zgłoszenia przez Wykonawcę gotowości do odbioru, przy czym od dnia dostarczenia zamawianego asortymentu ryzyko z tytułu uszkodzenia lub utraty przedmiotu umowy przechodzi z Wykonawcy na Zamawiającego,

6. Zamawiający jest zobowiązany zapłacić Wykonawcy karę umowną za zwłokę w zapłacie wynagrodzenia przekraczającą 30 dni kalendarzowych ponad termin płatności określony w § 5 ust. 1 umowy w wysokości 0,5% wartości brutto zamówienia jednostkowego za każdy dzień zwłoki.

7. Łączna suma naliczonych kar umownych z wszystkich tytułów nie może przekroczyć 10% wartości brutto umowy."

8

Odpowiedź: Zamawiający częściowo przychyła się do prośby i zmienia zapis § 7 ust. 2 na: „Zamawiający może naliczyć karę umowną w wysokości 20% wartości zamówienia nie dostarczonego w terminie” i wprowadza go do projektu umowy – załącznika nr 6 do SIWZ. (patrz pytanie nr 16).

Pytanie nr 188; dot. umowy

Dot. § 8 – Prosimy o modyfikację tego paragrafu w następujący sposób:

„Strony zastrzegają sobie prawo dochodzenia odszkodowania uzupełniającego, przewyższającego wysokość zastrzeżonych kar do wartości faktycznie poniesionej i udowodnionej szkody.”

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje zapis umowy w tym zakresie i wprowadza go do projektu umowy – załącznika nr 6 do SIWZ.

Pytanie nr 189; dot. pakiet nr 1, poz. 1-4

Proszę o dopuszczenie strzykawek z tłokiem w kolorze niebieskim i pojedynczą skalą.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 190; dot. pakiet nr 1, poz. 1-4

Zwracam się z prośbą o odstąpienie od wymogu, żeby na opakowaniu jednostkowym znajdował się kod kolorów odpowiadający rozmiarowi strzykawki. Oferowane przez nas strzykawki są w opakowaniu folia-papier, przez część przezroczystą (foliową) widać rozmiar strzykawki, ponadto zamieszczony jest wyraźny opis rozmiaru na części papierowej. Gwarantowany kod kolorów na opakowaniu a'100 szt.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 191; dot. pakiet nr 1, poz. 11

Proszę o dopuszczenie strzykawki z igłą w rozmiarze 0,45x13mm, zamiast 0,45x12mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 192; dot. pakiet nr 1, poz. 12

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie strzykawki cewnikowej 100ml, wyposażonej w 2 dodatkowe, funkcjonalne reduktory Luer.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 193; dot. pakiet nr 1, poz. 14

Proszę o dopuszczenie igły będącej w klasie IIa – sterylnej.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 194; dot. pakiet nr 1, poz. 22

Proszę o dopuszczenie igły długościętej.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 195; dot. pakiet nr 1, poz. 26

Proszę o dopuszczenie kaniuli o przepływie 61 ml/min, zamiast 56 ml/min.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 196; dot. pakiet nr 1, poz. 28

Proszę o dopuszczenie kaniuli o przepływie 128 ml/min, zamiast 142 ml/min.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 197; dot. pakiet nr 1, poz. 29

Proszę o dopuszczenie kaniuli o przepływie 196 ml/min, zamiast 200 ml/min.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 198; dot. pakiet nr 1, poz. 30

Proszę o dopuszczenie kaniuli o przepływie 22 ml/min, zamiast 23 ml/min.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 199; dot. pakiet nr 1, poz. 25-30

Czy Zamawiający wydzieli pozycje do osobnego pakietu z kaniulami? Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na rozdzielenie pakietu.

Pytanie nr 200; dot. pakiet nr 1, poz. 31

Czy Zamawiający dopuści kaniulę bezpieczną o długości tylko 1,30x45mm, przepływ 85 ml/min?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 201; dot. pakiet nr 1, poz. 32

Czy Zamawiający dopuści kaniulę bezpieczną o długości tylko 1,1 x 32mm, przepływ 55 ml/min?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 202; dot. pakiet nr 1, poz. 33

Czy Zamawiający dopuści kaniulę bezpieczną o długości 0,90 x 25mm, przepływ 33 ml/min?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 203; dot. pakiet nr 1, poz. 34-37

Czy Zamawiający dopuści kaniulę wykonaną z FEP (PTFE=teflon, FEP=teflon), ze standardowym systemem zamykania portu górnego, z zastawką antyzwrotną, pełniącą funkcję filtra hydrofobowego,

z trzpieniem powyżej krawędzi korka, z 4 paskami radiocieniującymi, w opakowaniu blister-pack – papier klasy medycznej w rozmiarach:

Rozmiar kaniuli (GAUGE)	Rozmiar cewnika w mm	Przepływ ml/min
18 G	1,20 x 45 1,20 x 38	90
20 G	1,00 x 32	57
22 G	0,80 x 25	33
24 G	0,70 x 19	13

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 204; dot. pakiet nr 1, poz. 38-39

Proszę o odstąpienie od wymogu jednego producenta tych pozycji i kaniul. Każdy sprzęt produkowany zgodnie z normą ISO 594-1 zapewnia szczelność połączeń bez względu na jego producenta, w związku z czym wymóg taki nie ma żadnego uzasadnienia merytorycznego.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 205; dot. pakiet nr 1, poz. 40

Czy Zamawiający dopuści kranik z optycznym indykatozem pozycji, z powodzeniem stosowany w placówkach na terenie całej Polski?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 206; dot. pakiet nr 1, poz. 41

Wnioskujemy o dopuszczenie przyrządów do podawania płynów infuzyjnych wykonanych zgodnie z normą PN-EN ISO 8536-4:2013-06 określającą wymagania dotyczące zestawów jednorazowego użytku do infuzji do podawania grawitacyjnego, do użytku medycznego, w celu zapewnienia ich kompatybilności z pojemnikami na płyny infuzyjne i z wyposażeniem do podawania dożylnego, który charakteryzuje się komorą kroplową o długości 62 mm (część przezroczysta 55mm), całość wolna od ftalanów (informacja na opakowaniu jednostkowym), igła biorcza dwukanałowa. Zacisk wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, filtr o średnicy oczek 15µm, nazwa producenta na zaciskaczu, opakowanie folia-papier, sterylne. Długość drenu 150cm.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 207; dot. pakiet nr 1, poz. 42

Proszę o dopuszczenie przyrządów z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 208; dot. pakiet nr 1, poz. 45

Wnioskujemy o dopuszczenie przyrządów do podawania płynów infuzyjnych bursztynowych, wykonanych zgodnie z normą PN-EN ISO 8536-4:2013-06 określającą wymagania dotyczące

zestawów jednorazowego użytku do infuzji do podawania grawitacyjnego, do użytku medycznego, w celu zapewnienia ich kompatybilności z pojemnikami na płyny infuzyjne i z wyposażeniem do podawania dożylnego, który charakteryzuje się komorą kroplową o długości 62 mm (część przezroczysta 55mm), całość wolna od ftalanów (informacja na opakowaniu jednostkowym), igła biorcza dwukanałowa. Zacisk wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, filtr o średnicy oczek 15µm, nazwa producenta na zaciskaczu, opakowanie folia-papier, sterylne. Długość drenu 150cm. Kolor bursztynowy.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Niniejsze wyjaśnienia i modyfikacje stanowią integralną część SIWZ

Uwaga:

Zmianie ulega termin składania ofert:

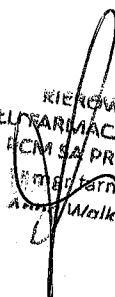
Było: 16.02.2018r. godz. 10:00


Jest: 21.02.2018r. godz. 10:00

Zmianie ulega termin otwarcia:

Było: 16.02.2018r. godz. 10:15

Jest: 21.02.2018r. godz. 10:15


KIEROWNIK
DZIAŁU FARMACJI SZPITALNEJ
HCM SA PRUDNIK
Farmacji
Al. Wolności 100

Z poważaniem:
Prezes Zarządu
Prudnickiego Centrum Medycznego
Spółka Akcyjna z siedzibą w Prudniku

Wiesława Gajewska