

Nr postępowania: 2/III/2018

Prudnik dnia: 05.04.2019r.

ZAMAWIAJĄCY:

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

WYJAŚNIENIA NR 2 DO SIWZ

Postępowanie prowadzone jest zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. z 2018r. poz. 1986 ze zm.) w trybie przetargu nieograniczonego o wartości szacunkowej nie przekraczającej wyrażonej 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 1, poz. 1-4

Proszę o dopuszczenie strzykawek z kontrastującym tłokiem w kolorze niebieskim. Kontrastujący tłok ma bowiem praktyczne zastosowanie przy nabieraniu płynu, lepiej uwidacznia nabieraną pojemność.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 2; dot. pakiet nr 1, poz. 1-4

Zwracam się z prośbą o odstąpienie od wymogu podwójnej skali pomiarowej na strzykawkach dwuczęściowych, gdyż nie ma to medycznego uzasadnienia. Skala nie jest nawet dwustronna, co można by było zrozumieć jako wymóg. Opisane strzykawki pasują jedynie do strzykawek produkowanych przez Margomed, a opis uniemożliwia złożenie oferty innej firmie niż firma Bialmed.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 3; 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 przeźroczystą (foliową) widać rozmiar strzykawki, ponad to zamieszczony jest wyraźny opis rozmiaru na części papierowej. Gwarantowany kod kolorów na opakowaniu a'100 szt i 80 szt.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

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

Proszę o dopuszczenie strzykawek pakowanych po 80 sztuk, z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu cenowym.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 5; dot. pakiet nr 1, poz. 11

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 6; 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 7; dot. pakiet nr 1, poz. 14

Proszę o dopuszczenie igły będącej w klasie IIa – sterylna.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 8; dot. pakiet nr 1, poz. 22

Proszę o dopuszczenie igły długościętej.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 9; dot. pakiet nr 1, poz. 25-30

Proszę o dopuszczenie kaniul posiadających 4 paski kontrastujące w promieniach RTG.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 10; dot. pakiet nr 1, poz. 25-30

Proszę o dopuszczenie kaniuli z zastawką antyzwrotną która pełni te samą funkcję co filtr hydrofobowy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 11; dot. pakiet nr 1, poz. 25

Proszę o dopuszczenie kaniuli o przepływie 38 ml/min.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 12; dot. pakiet nr 1, poz. 26

Proszę o dopuszczenie kaniuli o przepływie 61 ml/min lub 64 ml/min.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 13; dot. pakiet nr 1, poz. 27

Proszę o dopuszczenie kaniuli o przepływie 100 ml/min.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 14; dot. pakiet nr 1, poz. 28

Proszę o dopuszczenie kaniuli o przepływie 128 ml/min lub 140 ml/min.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 15; 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 16; dot. pakiet nr 1, poz. 30

Proszę o dopuszczenie kaniuli o przepływie 22 ml/min lub 18 ml/min.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 17; 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: Nie. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 18; dot. pakiet nr 1, poz. 31

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 19; dot. pakiet nr 1, poz. 32

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 20; dot. pakiet nr 1, poz. 33

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 21; dot. pakiet nr 1, poz. 33

Proszę o dopuszczenie kaniuli o przepływie 38 ml/min.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 22; dot. pakiet nr 1, poz. 35

Proszę o dopuszczenie kaniuli o przepływie 64 ml/min.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 23; dot. pakiet nr 1, poz. 36

Proszę o dopuszczenie kaniuli o przepływie 105 ml/min.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 24; dot. pakiet nr 1, poz. 37

Proszę o dopuszczenie kaniuli o przepływie 22 ml/min.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 25; dot. pakiet nr 1, poz. 34-37

Proszę o dopuszczenie kaniul posiadających 4 paski kontrastujące w promieniach RTG.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 26; 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 27; dot. pakiet nr 1, poz. 38

Proszę o dopuszczenie zaworu:

- Specjalna konstrukcja zaworu gwarantuje brak martwej przestrzeni pomiędzy obudową a membraną silikonową maksymalnie redukując zaleganie pozostałości krwi lub płynu
- Duża przestrzeń wewnętrzna zapewnia przepływ na poziomie min. 18,7 l/h, czyli 312ml/min
- Objętość wypełnienia 0,085 ml
- Kompatybilny z MRI
- Wysokiej jakości membrana silikonowa pozwala na wielokrotne podawanie leku nie powodując tym samym wycieku
- Idealne dopasowane obudowy z membrana silikonową nie pozwala na dostanie się powietrza do wnętrza zaworu
- Mały rozmiar, przezroczysta budowa ułatwia pracę personelowi medycznemu, dając pacjentowi większe uczucie komfortu
- Prosty tor przepływu zapewnia równomierny i płynny wlew
- Kompatybilny z końcówkami Luer, Luer lock. Wielofunkcyjność pozwala na współpracę ze wszystkimi zestawami.
- Łatwa do dezynfekcji wstawka silikonowa
- Możliwość używania przez 7 dni i 600 wejść
- Nie zawiera PVC, lateksu i nie wchodzi w reakcję z stosowanymi lekami
- Możliwość podawania krwi, tłuszczu, chemioterapeutyków

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 28; dot. pakiet nr 1, poz. 40

Czy Zamawiający dopuści kranik z optycznym indykatorem pozycji (bez wyczuwalnego), z powodzeniem stosowany w placówkach na terenie całej Polski ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 29; 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, sterylny. Długość drenu 150cm.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 30; dot. pakiet nr 1, poz. 41, 45

Proszę o dopuszczenie przyrządów z igłą biorczą stożkowo, standardowo ściętą, dwukanałową, wykonaną z ABS, bez dodatkowego wzmocnienia włóknem szklanym.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 30a; dot. pakiet nr 1, poz. 41, 42, 45

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 31; 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, sterylny. Długość drenu 150cm. Kolor bursztynowy.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 32; dot. pakiet nr 1, poz. 48

Czy Zamawiający dopuści worek tylko w rozmiarze 300 ml ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 33; dot. pakiet nr 1, poz. 1-4

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne strzykawki dwuczęściowe z tłokiem kontrastującym lub białym (mlecznym), z jedno- lub dwustronną skalą pomiarową, analogicznie do opisanych w rzeczonym zakresie strzykawek trzyczęściowych w poz. 5-7, spełniające wszelkie pozostałe wymogi SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 34; dot. pakiet nr 1, poz. 1-4

Prosimy o odstąpienie od wymogu jednego producenta dla oferowanych strzykawek, co poszerzy możliwość złożenia atrakcyjnych cenowo i jakościowo ofert na strzykawki spełniające wszelkie pozostałe wymogi stawiane w SIWZ tej grupie wyrobów medycznych.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 35; dot. pakiet nr 1, poz. 25-37

Prosimy o uznanie zapisów dotyczących tak precyzyjnie wskazanych w SIWZ ilości pasków RTG (2 lub 3 w zależności od pozycji) oraz uznanie za dopuszczalne złożenie ofert na kaniule z min. 2 lub min. 3 paskami RTG, przy spełnieniu wszelkich pozostałych warunków SIWZ, tym samym poszerzając grono potencjalnych Wykonawców.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 36; dot. pakiet nr 1, poz. 25-37

Prosimy o uznanie zapisów dotyczących tak precyzyjnie wskazanych w SIWZ przepływów wyrażonych w ml/min dla poszczególnych pozycji oraz uznanie wskazanych w SIWZ wartości jako wartości minimalnych, tym samym poszerzając grono potencjalnych Wykonawców.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 37; dot. pakiet nr 1, poz. 35-37

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający dopuszcza do składania ofert na kaniule bez portu bocznego, które nie posiadają zabezpieczenia przed wypływem krwi z kaniuli, po usunięciu igły ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 38; dot. pakiet nr 2, poz. 1

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga oryginalnych papierów spełniających wszelkie wymogi SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 39; dot. pakiet nr 4, poz. 1-4

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane zestawy do wkluć centralnych metodą Seldingera - tak jak obecnie stosowane w Prudnickim Centrum Medycznym - to zestawy z cewnikiem jednoświatłowym w rozmiarach 7, 8, 9, 10F i długości 20cm, w zestawie ponadto min.: igła 18G x 7cm, przewodnik typu „J” o długości min. 60cm, rozszerzacz, skalpel i strzykawka 10ml

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

Pytanie nr 40; dot. pakiet nr 4, poz. 10

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane zestawy do znieczuleń zewnątrzoponowych - tak jak obecnie stosowane w Prudnickim Centrum Medycznym - 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.

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

Pytanie nr 41; dot. pakiet nr 14, poz. 1

Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane maski krtaniowe, powinny posiadać możliwość monitorowania ciśnienia w mankiecie, poprzez obserwację wskaźnika ostrzegającego personel zanim zmiany ciśnienia zagrożą pacjentowi, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SIWZ ?

Odpowiedź: Pytanie jest niezrozumiałe dla Zamawiającego.

Pytanie nr 42; dot. pakiet nr 3, poz. 1 - 10

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley’a bez wzmocnionego płaszczka ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 43; dot. pakiet nr 3, poz. 1 - 10

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 44; dot. pakiet nr 3, poz. 1 - 10

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley’a sterylizowane tlenkiem etylenu ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 45; dot. pakiet nr 3, poz. 1 4 - 22

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 46; dot. pakiet nr 3, poz. 23, 24

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 47; dot. pakiet nr 3, poz. 31 - 36

Czy Zamawiający dopuści zgłębniki żołądkowe o długości 105cm ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 48; dot. pakiet nr 3, poz. 37 - 39

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

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 49; dot. pakiet nr 3, poz. 42 - 44

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

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 50; dot. pakiet nr 3, poz. 49

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 51; dot. pakiet nr 3, poz. 50 - 57

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

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 52; dot. pakiet nr 3, poz. 50 - 57

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 53; dot. pakiet nr 3, poz. 54 - 56

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 zaszła omyłka pisarska.

Pytanie nr 54; dot. pakiet nr 3, poz. 58 - 73

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

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 55; dot. pakiet nr 3, poz. 58 - 73

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 56; dot. pakiet nr 3, poz. 74 - 76

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 57; dot. pakiet nr 3, poz. 77

Czy Zamawiający dopuści rurki Guedel 40mm ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 58; dot. pakiet nr 3, poz. 85

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę o długości 25cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 59; dot. pakiet nr 3, poz. 86

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 60; dot. pakiet nr 3, poz. 87

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 61; dot. pakiet nr 3, poz. 88

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 62; dot. pakiet nr 6, poz. 3

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 63; dot. pakiet nr 6, poz. 5

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 64; dot. pakiet nr 6, poz. 9

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 65; dot. pakiet nr 7, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści filtr w mlecznej obudowie?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 66; dot. pakiet nr 7, poz. 4

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 67; dot. pakiet nr 7, poz. 26

Czy Zamawiający dopuści czarne worki na zwłoki ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 68; dot. pakiet nr 7, poz. 27

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 69; dot. pakiet nr 7, poz. 38

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 70; dot. pakiet nr 7, poz. 47

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 71; dot. pakiet nr 7, poz. 65-66

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 72; dot. pakiet nr 7, poz. 67

Czy Zamawiający dopuści zestaw do odsysania pola operacyjnego z podwójnie zagiętą końcówką Standard o śr. 7,00 mm ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 73; dot. pakiet nr 15, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści fartuchy pakowane a'10 szt. wraz z wyceną z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości bądź jak woli Zamawiający z wyceną za sztukę ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 74; dot. pakiet nr 15, poz. 3-4

Czy Zamawiający dopuści czepki pakowane a'100 szt. wraz z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości bądź jak woli Zamawiający z wyceną za sztukę ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 75; dot. pakiet nr 15, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści prześcieradła pakowane a'10 szt. wraz z wyceną z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości bądź jak woli Zamawiający z wyceną za sztukę ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 76; dot. pakiet nr 15, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści prześcieradła w rozmiarze 160 x 210cm ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 77; dot. pakiet nr 15, poz. 6

Czy Zamawiający dopuści fartuch pakowany a'1 szt. w opakowaniu zbiorczym a'100 szt. wraz z wyceną z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości bądź jak woli Zamawiający z wyceną za sztukę ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 78; dot. pakiet nr 9, poz. 1-2

Czy Zamawiający w trosce o bezpieczeństwo personelu i pacjentów oraz zachowanie uczciwej konkurencji, dopuści do postępowania: system do odsysania konkurencyjnego producenta pod warunkiem bezpłatnego doposażenia szpitala, na czas trwania umowy w niezbędne oprzyrządowanie (kanistry, mocowniki). System nasz charakteryzuje się kanistrami bez żadnych przyłączy (wszystkie w pokrywach wkładów jednorazowych) wyposażonymi tylko w uchwyt do mocowania, wyskalowanymi co 100 ml. Pojemniki kompatybilne z oferowanymi wkładami.

- Wkłady posiadają w pokrywie dwa króćce (pacjent, próżnia), o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów. Króciec przyłączeniowy do pacjenta jest uniwersalny: gładki i rozszerzający się, przez co dostosowany jest do drenów o różnej średnicy; nie jest obrotowy, ponieważ obrotowy jest cały wkład, w tym sensie, że można go umieścić w kanistrze w dowolnej pozycji i tym samym skierować króciec w stronę pacjenta. Pozostałe jak w SIWZ.

Powyżej opisany system charakteryzuje się prostotą obsługi jak i bezpieczeństwem użytkowania.

Uchwyty kompatybilne z oferowanym systemem.

Dopuszczenie do postępowania pozwoli Zamawiającemu uzyskać przynajmniej dwie konkurencyjne oferty na różniące się systemy do odsysania, co zwykle powoduje obniżenie kosztów zakupu przez Zamawiającego.

Zgoda Zamawiającego umożliwi zaoferowanie systemu najnowocześniejszego na rynku, ze względu na opatentowaną, antybakteryjną technologię produkcji wkładów i pojemników (co jest potwierdzone badaniami laboratoryjnymi wg. ISO 22196).

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 79; dot. SIWZ

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

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 80; dot. pakiet nr 1, poz. 1-4

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek z pojedynczą skalą i rozszerzeniem skali odpowiednio: 20ml do 24ml; 10ml do 11ml; 5ml do 6ml oraz 2ml do 2,5ml ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 81; dot. pakiet nr 1, poz. 26

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania kaniuli dożylniej G-20 w dwóch długościach: 32 oraz 25mm, do wyboru przez Zamawiającego w trakcie trwania umowy, analogicznie jak w przypadku kaniul bezpiecznych ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 82; dot. pakiet nr 1, poz. 27

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania kaniuli dożylniej G-18 w dwóch długościach: 45 oraz 32mm, do wyboru przez Zamawiającego w trakcie trwania umowy, analogicznie jak w przypadku kaniul bezpiecznych ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 83; dot. pakiet nr 1, poz. 36

Czy Zamawiający dopuści wycenę kaniuli o przepływie 90ml/min. ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 84; dot. pakiet nr 1, poz. 39

Czy Zamawiający dopuści wycenę op. x 100szt. z przeliczeniem ilości ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 85; dot. pakiet nr 1, poz. 8-9,13,39,41-45

Proszę Zamawiającego o wydzielenie pozycji 8-9,13,39,41-45 z pakietu 1. Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych. Bez wydzielenia tych pozycji konkurencja będzie ograniczona do kilku konkurentów, a Zamawiający otrzyma wycenę o zawyżonej wartości w stosunku do wartości rynkowej.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 86; dot. pakiet nr 1, poz. 8-9

Czy zamawiający dopuści strzykawki z jednostronną, czytelną, kontrastową i niezmywalną skalą pomiarową wyrażoną w mililitrach?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 87; dot. pakiet nr 1, poz. 39

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 88; dot. pakiet nr 1, poz. 39

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu koreczków tej samej firmy co kaniule, gdyż koreczek który oferujemy jest kompatybilny ze standardowym portem i nie musi być tego samego producenta co kaniule, więc taki wymóg nie jest konieczny. Zamawiający wymagając koreczków tego samego producenta co kaniule uniemożliwia przystąpienie do przetargu innym firmom, które nie posiadają w swoim asortymencie kaniul i koreczków tej samej firmy, a tym samym wpływa to na zakłócenie konkurencyjności postępowania i na zwiększenie cen ofert.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 89; dot. pakiet nr 1, poz. 41

Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorcza dwukanałową wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml±0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm, z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15 µm, 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 90; dot. pakiet nr 1, poz. 41

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania płynów 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 91; dot. pakiet nr 1, poz. 41

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczeplenia na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolekcja igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 92; dot. pakiet nr 1, poz. 41

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 93; 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 ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 94; 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 ostrą igłą biorczą dwukanałową wykonaną ze wzmocnionego ABS, odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany czerwoną klapką, przezroczysta komora kroplowa z filtrem z PCV, dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przezroczystej, rolkowy regulator przepływu, łącznik LUER-LOCK z osłonką, zaczeplenie 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 95; dot. pakiet nr 1, poz. 42

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania krwi 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 96; dot. pakiet nr 1, poz. 42

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z zaczepem na zacisku rolkowym, bez miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 97; dot. pakiet nr 1, poz. 42

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 98; 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 99; dot. pakiet nr 1, poz. 45

Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorczą dwukanałową wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml+/-0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm, z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15 µm, 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 100; dot. pakiet nr 1, poz. 45

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania płynów 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 101; dot. pakiet nr 1, poz. 45

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczechu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 102; dot. pakiet nr 1, poz. 45

Prosimy aby zamawiający dopuścić 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 103; dot. pakiet nr 1, poz. 45

Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych 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 104; dot. pakiet nr 7, poz. 1

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 105; dot. pakiet nr 7, poz. 15

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 106; dot. pakiet nr 7, poz. 29

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

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 107; dot. pakiet nr 7, poz. 35

Czy zamawiający dopuści podkład 38 cm szerokości ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 108; dot. pakiet nr 7, poz. 47

Czy zamawiający dopuści pojemnik typu tulipan o poj. 2,5-3 litry ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 109; dot. pakiet nr 7, poz. 59

Czy Zamawiający dopuści maski dla dorosłych tylko w rozmiarze L ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 110; dot. pakiet nr 7, poz. 63

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 111; dot. pakiet nr 7, poz. 64

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 112; dot. pakiet nr 7, poz. 65-66

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy woreczek do pobierania próbki moczu dla niemowląt i małych dzieci o anatomicznym kształcie dla chłopców lub dla dziewczynek, bez gąbki, warstwa kleju umieszczona bezpośrednio na woreczku, pojemność woreczka: 100 ml, pakowany indywidualnie w blister papier- folia, sterylony, o wymiarze 180 mm x 70 mm, skalowany co 10 ml?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 113; dot. pakiet nr 7, poz. 65-66

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 114; dot. pakiet nr 7, poz. 69-74

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie ostrzy bez nazwy producenta wygrawerowanej na ostrzu. Nie ma to wpływu na cechy użytkowe produktu, natomiast znacznie ogranicza konkurencję, powodując na etapie składania ofert wyeliminowanie wielu oferentów. Wymóg ten wpłynie na ceny produktu zaoferowane Zamawiającemu i otrzymane wyceny będą wyższe w stosunku do wartości rynkowej.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 115; dot. pakiet nr 15, poz. 1

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 116; dot. pakiet nr 15, poz. 3-4

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 117; dot. pakiet nr 15, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło jednorazowe z włókniny o wymiarach 160 cm x 210 cm, składane oddzielnie, niejałowe, pakowane po 10 szt. ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 118; dot. pakiet nr 15, poz. 5

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 119; dot. pakiet nr 17, poz. 1

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 120; dot. pakiet nr 18, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy stapler liniowy z nożem, sterylny. Długość linii cięcia 60mm, długość linii szwu 64mm, załadowany ładunkiem tytanowych zszywek o przekroju obłym i wysokości przed zamknięciem 3,8mm lub 4,5mm (do wyboru przez zamawiającego). Ładunek pozbawiony piny dystansującego. Nóż zintegrowany ze staplerem. Dźwignia odpalająca zszywki zlokalizowana po obu stronach staplera. Rączka wykonana z materiału antypoślizgowego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 121; dot. pakiet nr 18, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy stapler liniowy z nożem, sterylny. Długość linii cięcia 100mm, długość linii szwu 104mm, załadowany ładunkiem tytanowych zszywek o przekroju obłym i wysokości przed zamknięciem 3,8mm lub 4,5mm (do wyboru przez zamawiającego). Ładunek pozbawiony piny dystansującego. Nóż zintegrowany ze staplerem. Dźwignia odpalająca zszywki zlokalizowana po obu stronach staplera. Rączka wykonana z materiału antypoślizgowego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 122; dot. pakiet nr 18, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści ładunki do staplera liniowego o parametrach zgodnych z pozycją 1 (rozmiar 60mm) zszywki o przekroju obłym i wysokości przed zamknięciem 3,8mm i 4,5mm (grubość zszywania odpowiednio 1,5mm i 2,0mm wysokość zszywek kodowana kolorami) do wyboru przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 123; dot. pakiet nr 18, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści ładunki do staplera liniowego o parametrach zgodnych z pozycją 1 (rozmiar 100mm) zszywki o przekroju obłym i wysokości przed zamknięciem 3,8mm i 4,5mm (grubość zszywania odpowiednio 1,5mm i 2,0mm wysokość zszywek kodowana kolorami) do wyboru przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 124; dot. wzoru umowy § 7, ust. 1, punkt c)

Uprzejmie prosimy o zmniejszenie wysokości kar w przypadku zwłoki w wymianie wadliwego produktu do 2% wartości zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 125; dot. wzoru umowy § 7, ust. 2

Uprzejmie prosimy o wykreślenie zapisu „Zamawiający może naliczyć karę umowną w wysokości 20% 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 w wyjaśnieniach nr 1 do SIWZ z dnia 29.03.2019r. dokonał stosownych zmian w § 7, które są wiążące dla Stron.

Pytanie nr 126; dot. pakiet nr 8

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych ze standardowym zakresem hematokrytu, wynoszącym 20-60%? Informujemy, że paski z węższym zakresem korekty hematokrytu (np. 35-60%) mogą dawać nieprawidłowe wyniki pomiarów u wszystkich dzieci poniżej 6. roku życia i u kobiet w ciąży, gdyż fizjologiczne wartości hematokrytu u takich pacjentów mogą być niższe niż 35%.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 127; dot. pakiet nr 8

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym, gdyż paski takie przechodzą na terenie RP okresową weryfikację na szczeblu urzędowym pod kątem prawidłowości informacji zawartych w instrukcjach obsługi i na

oznakowaniach oraz aktualności posiadanych certyfikatów (paski nierefundowane nie przechodzą takiej weryfikacji) ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 128; dot. pakiet nr 8

Czy Zamawiający wymaga, aby oferentem w Pakiecie 8 była hurtownia farmaceutyczna, co zapewni transport i dostawy pasków testowych do siedziby Zamawiającego w warunkach odpowiedniej, kontrolowanej temperatury i wilgotności ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 129; dot. pakiet nr 8

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych do glukometrów z funkcją wyrzutu zużytego paska za pomocą przycisku? Taka funkcja zwiększa higienę i bezpieczeństwo pracy personelu Zamawiającego, eliminując bezpośredni kontakt personelu z krwią pacjenta przy usuwaniu zużytego paska po każdym pomiarze glukozy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 130; dot. pakiet nr 8

Czy Zamawiający wymaga dostarczania wraz z glukometrami bezpłatnych płynów kontrolnych służących do kontroli poprawności działania glukometrów, o stabilności wynoszącej co najmniej 6 miesięcy po pierwszym otwarciu fiolki? Informujemy, że w innym przypadku wykonawca może zaoferować płyny kontrolne odpłatnie, bez żadnych ograniczeń jeśli chodzi o cenę płynów.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 131; dot. pakiet nr 13

Czy Zamawiający dopuści elektrodę jednorazowa dzielona neutralna dla dorosłych i dzieci. Dzielona powierzchnia przewodząca 103cm², na podłożu z wodoodpornej elastycznej pianki, powierzchnia przewodząca pokryta hydrożelem absorbującą wilgoć, powierzchnia pianki pokryta klejem absorbującym wilgoć. Klej i hydrożel przyjazny dla skóry - biokompatybilny zgodnie z EN ISO 10993, pierścień bezpieczeństwa gwarantujący równomierny rozkład prądu. Każda elektroda pakowana pojedynczo w opakowaniu zbiorczym 100 szt. Każde opakowanie użytkowe zawiera naklejki z kodem identyfikującym produkt ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 132; dot. pakiet nr 1, poz. 1-4

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 133; dot. pakiet nr 1, poz. 5-7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie strzykawk ze skalą nominalną ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga skalę rozszerzoną.

Pytanie nr 134; dot. pakiet nr 1, poz. 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie igły będącej wyrobem medycznym klasy IIa, tak jak pozostałe igły ju ? W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o merytoryczne uzasadnienie.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 135; dot. pakiet nr 1, poz. 25-30

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kaniul wyposażonych w zastawkę antyzwrotną która spełnia rolę filtra hydrofobowego ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 136; dot. pakiet nr 1, poz. 26

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kaniul o przepływie 61ml/min zamiast 56ml/min ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 137; dot. pakiet nr 1, poz. 28

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kaniul o przepływie 140ml/min zamiast 142ml/min ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 138; dot. pakiet nr 1, poz. 30

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kaniul o przepływie 15ml/min zamiast 23ml/min ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 139; dot. pakiet nr 1, poz. 31

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kaniuli w dwóch długościach 45mm i 33mm, z 4 paskami RTG, standardowym korkiem i przepływami odpowiednio 96ml/min i 103ml/min ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 140; dot. pakiet nr 1, poz. 32

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kaniuli w dwóch długościach 33mm i 25mm, z 4 paskami RTG, standardowym korkiem i przepływami odpowiednio 61ml/min i 65ml/min ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 141; dot. pakiet nr 1, poz. 33

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kaniuli z 4 paskami RTG i standardowym korkiem ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 142; dot. pakiet nr 1, poz 34-37

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie kaniuli o parametrach lepszych niż opisane ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 143; dot. pakiet nr 1, poz 38, 39

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie asortymentu innego producenta niż kaniule ? Kompatybilność wzajemna produktów wynika ze ściśle określonych norm które muszą one spełniać a nie ze względu na producenta. W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o merytoryczne uzasadnienie.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 144; dot. pakiet nr 1, poz. 45

Czy Zamawiający wymaga zaferowania przyrządu pakowanego fabrycznie razem z workiem do osłony podawanego leku przed światłem? Tylko takie rozwiązanie gwarantuje pełną osłonę podawanego leku na całej długości linii. Dodatkowo jego cena nie różni się od standardowego przyrządu.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 145; dot. pakiet nr 1, poz. 49-50

Czy Zamawiający wymaga zaferowania przyrządów bez ftalanów ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 146; dot. pakiet nr 15, poz. 9

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

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 147; dot. pakiet nr 20, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy stapler liniowy bez noża, z regulowanym dociskiem, sterylny. Linia zespolenia dł. 30mm, 45mm, 60mm, 90mm (do wyboru) z jedną rączką spustową załadowany ładunkiem tytanowych zszywek o przekroju obłym i wysokości przed zamknięciem 3,5mm lub 4,8mm (do wyboru). Szerokość zszywki 4 mm, grubość nóżek zszywki 0,28mm. Rączka staplera wykonana z materiału antypoślizgowego. Stapler wyposażony w kolorystyczny wskaźnik trybu pracy staplera (wskaźnik regulacji poprawnego zakresu/grubości zespolenia).

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 148; dot. pakiet nr 20, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści ładunki do staplera liniowego bez noża o parametrach zgodnych z w/w, zszywki o przekroju obłym i wysokości przed zamknięciem 3,5mm i 4,8mm, grubość zszywania odpowiednio 1,5mm i 2,0mm wysokość zszywek kodowana kolorami do wyboru.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 149; dot. SIWZ

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

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 150; dot. SIWZ

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 151; dot. pakiet nr 12, 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: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 152; dot. pakiet nr 12, poz. 4

Czy Zamawiający wymaga, aby test klasy V posiadał odczyt na podstawie oceny przesuwania się substancji wskaźnikowej ? Takie rozwiązanie eliminuje pomyłkę interpretacji wyników oraz wydłuża czas archiwizacji do 10 lat ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 153; dot. pakiet nr 12, poz. 4

Czy Zamawiający wymaga, aby test składał się z 2 niezależnych okienek wskaźnikowych zapewniając pewność prawidłowego odczytu ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 154; dot. pakiet nr 12, poz. 4

Czy zgodnie z obowiązującą normą Zamawiający wymaga, aby na każdym teście chemicznym klasy 5 znajdowało się oznaczenie klasy oraz normy ISO 11140-1 ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 155; dot. pakiet nr 12, 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: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 156; dot. pakiet nr 12, poz. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie asortymentu w opakowaniach a'500 szt. ? Pozostałe wymagania Zamawiającego bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 157; dot. wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 5 ust. 3 poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych” ?

Odpowiedź: Zamawiający wprowadził zmiany w § 5 ust. 3 wzoru umowy.

Pytanie nr 158; dot. wzoru umowy

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 6 ust. 1 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz o zmianę zapisu:

W przypadku dostarczenia przez Wykonawcę wadliwego towaru Zamawiający wymaga jego wymiany na towar wolny od wad w terminie do 3 dni kalendarzowych od daty ~~zwrotu wadliwego produktu~~ uznania reklamacji.

Odpowiedź: Zamawiający wprowadził zmiany w § 6 ust. 1 wzoru umowy.

Pytanie nr 159; dot. wzoru umowy

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1, 2:

1. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu kary umowne:
 - a) w wysokości 5% wartości brutto niezrealizowanej części umowy, gdy Zamawiający odstąpi od umowy lub umowa zostanie rozwiązana z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy,
 - b) w wysokości 0,5% wartości brutto zamówienia nie dostarczonego w terminie, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto zamówienia nie dostarczonego w terminie,
 - c) w wysokości 2% wartości brutto 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, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto zamówienia zawierającego wadliwy produkt.

W przypadku, gdy zwłoka w dostawie przekroczy 5 dni kalendarzowych Zamawiający może naliczyć karę umowną w wysokości **10%** wartości brutto 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.


Odpowiedź: Zamawiający zmienił zapis na:

W razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy:

1. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu kary umowne:
 - a) w wysokości 5% niezrealizowanej części wartości umowy brutto, gdy Zamawiający odstąpi od umowy lub umowa zostanie rozwiązana z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy,
 - b) w wysokości 1% wartości brutto zamówienia nie dostarczonego w terminie, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki,
 - c) w wysokości 5% wartości brutto 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.
-

Niniejsze wyjaśnienia stanowią integralną część SIWZ.

KIEROWNIK
DZIAŁU FARMACJI SZPITALNEJ
PCM SA PRUDNIK
mgr farmacji
Anna Winkiewicz

Z poważaniem:

Prudnickiego Centrum Medycznego
Spółka Akcyjna w Prudniku
Wiesława Gajewska