

Nr postępowania: 1/VI/2020

Prudnik dnia: 08.07.2020r.

ZAMAWIAJĄCY:

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

WYJAŚNIENIA NR 1 DO SIWZ

Postępowanie prowadzone jest zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. z 2019r. poz. 1843) w trybie przetargu nieograniczonego o wartości szacunkowej nie przekraczającej wyrażonej w złotych równowartości kwoty 214 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 wpłynęło następujące pytanie:

Pytanie nr 1; dot. pakiet nr 9

Ze względu na fakt, że aktualnie na rynku dostępne są importowane z Azji wkłady workowe dostarczane w formie całkowicie rozprężonej lub tylko częściowo sprasowanej, celowym 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 i 2 wkładów workowych dostarczanych w formie całkowicie sprasowanej (kompaktowej) zajmującej mało miejsca w opakowaniu zbiorczym?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje formy całkowicie sprasowanej.

Pytanie nr 2; dot. pakiet nr 9

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający oczekuje zaoferowania wkładów workowych zapakowanych w pudełku z dyspenserem do higienicznego pobierania wkładów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 3

Dotyczy oświadczenia odnośnie art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP - grupa kapitałowa- wymóg złożenia oświadczenia po 3 dniach od zamieszczenia przez Zamawiającego informacji o których mowa w art. 86 ust.5 uPzp.

Czy Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na przedstawienie oświadczenia wraz z ofertą.

Pytanie nr 4; dot. pakiet nr 5, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o podanie szczegółów wymaganego papieru:

- wymiary składanki,
- z nadrukiem czy bez?

Odpowiedź: 80 mm x 80 mm z nadrukiem.

Pytanie nr 5; dot. pakiet nr 5, poz. 3

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający ma na myśli opakowanie - czyli 1 szt. składanki czy 10 szt. składanki. Papier w postaci tzw. składanki (np. 143x150x300) jest rozumiany jako 1 szt. papieru.

Odpowiedź: 10 sztuk składanek (1 składanka = 200 kartek).

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

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający ma na myśli opakowanie - czyli 1 szt. składanki czy 300 szt. składanki.

Odpowiedź: 1 sztuka składanki (1 bloczek = 300 kartek).

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

Prosimy o wskazania czy w ww. pozycji Zamawiający oczekuje papieru oryginalnego czy dopuszcza zamiennik stosowany z powodzeniem w wielu jednostkach medycznych.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje oryginalnego papieru.

Pytanie nr 8; dot. pakiet nr 7, poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie papieru o wymiarach 107x23 stosowanego do aparatu Lifepak 11-12. W pozostałych parametrach bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

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

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający ma na myśli opakowanie - czyli 1 szt. składanki czy 200 szt. składanki - czyli łącznie 2000 szt. tego papieru. (składanek).

Odpowiedź: 1 składanka = 200 sztuk kartek, Zamawiający ma na myśli 10 składanek x 200 kartek.

Pytanie nr 10; dot. projekt umowy § 3

W celu terminowej realizacji dostaw wnioskujemy aby do projektu umowy dopisać, że:
„Zamówienia składa się do godziny 12:00. Zamówienia złożone po godzinie 12:00 należy traktować jako złożone w kolejnym dniu roboczym”.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmiany.

Pytanie nr 11; dot. projekt umowy §6 pkt. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydłużenie terminu wymiany towaru po uznaniu reklamacji z 3 na 7 dni roboczych.

Wykonawca, aby wymienić reklamowany asortyment musi najpierw zbadać zwrócony towar i następnie podjąć decyzję o uznaniu reklamacji. Załatwienie reklamacji wymaga spełnienia określonych procedur, co jest czasochłonne, dlatego też właściwe rozpatrzenie reklamacji i wymiana towaru w ciągu 3 dni jest trudne do wykonania. W razie pozostawienia zapisu wątpliwa będzie jego ważność w świetle przepisów kodeksu cywilnego, bowiem zapis nosi znamiona świadczenia niemożliwego.

Odpowiedź: Zamawiający wydłużył termin na rozpatrzenie reklamacji do 5 dni; odpowiedź na pytanie nr 100.

Pytanie nr 12; dot. pakiet nr 4

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o uszczegółowienie w pakiecie 4, jak należy rozumieć określenie opisu „Nr x” w pozycji 2 do 5?

Odpowiedź: Poz. 2-5, nr 7, 8, 9, 10 to rozmiary cewnika.

Pytanie nr 13

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 na przedstawienie oświadczenia wraz z ofertą.

Pytanie nr 14; 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 o następujących cechach:

Wkłady posiadają w pokrywie dwa króćce (pacjent, próżnia), o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów. Króciec przyłączeniowy do pacjenta jest uniwersalny (także do zabiegów ortopedycznych): gładki, kątowy i rozszerzający się, przez co dostosowany jest do drenów o różnej średnicy.

Wyposażone są w filtr hydrofobowo-antybakteryjny, zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem jak i personel przed kontaktem z odsysaną wydzieliną, w dwa uchwyty w postaci pętli do wygodnego demontażu oraz szeroki port do aplikowania środka żelującego. Ochrona przeciw bryzgom przed wcześniejszym zamknięciem filtra (oraz zabezpieczenie zwrotne przed cofaniem się wydzieliny do pacjenta) następuje dzięki wewnętrznemu wyprofilowaniu w postaci zastawki plastikowej dzielącej od spodu pokrywę na trzy komory.

Wkłady samo zasysają się i samo uszczelniają po uruchomieniu ssania. Wkłady okrągłe, wykonane z polietylenu, wkłady częściowo sprasowane, wymiana wkładów po odłączeniu drenu ssania z pokrywy wkładu, bez odłączania od źródła ssania. Wkłady biologicznie czyste. Wkłady oraz kanistry występują o pojemności 1000ml i 2000ml. Kanistry (okrągłe), kompatybilne z oferowanymi wkładami, ze skalą pomiarową, z możliwością mycia ręcznego, mechanicznego. Kanistry z przezroczystego tworzywa, z możliwością sterylizacji w temp. 121 st. C, wyposażone są w zaczepek do mocowania, bez innych przyłączy.

Powyżej opisany system charakteryzuje się prostotą obsługi jak i bezpieczeństwem użytkowania. Zgoda Zamawiającego umożliwi zaoferowanie systemu najnowocześniejszego na rynku, ze względu na **opatentowaną, antibakteryjną** technologię produkcji wkładów i pojemników (co jest potwierdzone badaniami laboratoryjnymi wg. ISO 22196). Deklarujemy **bezpłatne wyposażenie oddziałów w kompatybilne pojemniki (o właściwościach antibakteryjnych) wielorazowego użytku**, oraz uchwyty, w przypadku wybrania naszej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 15; dot. pakiet nr 9, poz. 1 - 2

Czy zamawiający wymaga, aby na każdym wkładzie była umieszczona fabrycznie nadrukowana data ważności i numer serii? Zamawiający ma wówczas pełną kontrolę nad używanym asortymentem pod względem przydatności (data ważności) i identyfikacji (numer serii) nad asortymentem, po dekompletacji opakowania zbiorczego poprzez wydawkę na oddziały. Fabrycznie nadrukowana data ważności, warunkuje także, kontrolę nad skutecznością i przydatnością filtrów we wkładzie.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 16; dot. pakiet nr 9, poz. 7

W oferowanym systemie występuje łącznik prosty do próżni, prosimy o dopuszczenie.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 17; dot. pakiet nr 9, poz. 3-4

Prosimy o wydzielenie do osobnego pakietu poz. 3 i 4, ponieważ są pozycjami obcymi dla pakietu (Wkłady do ssaka) i nie współpracują merytorycznie z podstawowym asortymentem w pakiecie. Brak wydzielenia spowoduje, że otrzymacie Państwo jedną ofertę.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wydzieleni poz. 3 i 4 do osobnego pakietu.

Pytanie nr 18; dot. pakiet nr 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 19; dot. pakiet nr 18

Czy Zamawiający w celu zwiększenia konkurencyjności ofert wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 3 ładunków adekwatnych do staplerów z pozycji 1.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 20; dot. pakiet nr 13

Czy Zamawiający dopuści Elektrody jednorazowe dzielone neutralne dla dorosłych i dzieci. Dzielona o powierzchni przewodzącej 103cm², podłoże 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. Opakowanie zbiorcze 100 szt. Każde opakowanie użytkowe musi zawierać naklejki z kodem identyfikującym produkt ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 21; dot. pakiet nr 1, poz. 1-4

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu kolorystycznego opakowania gdyż nie ma to medycznego uzasadnienia, natomiast wskazuje na konkretnego Wykonawcę tym samym ograniczając wolną konkurencję.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

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

Czy Zamawiający dopuszcza, żeby kod kolorów znajdował się na opakowaniu zbiorczym a'100 szt/ a'80 szt? Oferowane przez nas strzykawki są w opakowaniu jednostkowym folia-papier - przez część przezroczystą (foliową) widać rozmiar strzykawki, ponad to zamieszczony jest wyraźny opis rozmiaru na części papierowej. Gwarantowany kod kolorów na opakowaniu a'100 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

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

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w strzykawkę pakowanych po 80szt/op z możliwością przeliczenia w formularzu cenowym.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 24; dot. pakiet nr 1, poz. 1-4

Czy Zamawiający wymaga w/w strzykawkę z kontrastującym niebieskim tłokiem?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 25; dot. pakiet nr 1, poz. 1-4

Czy Zamawiający wymaga w/w strzykawkę w klasie IIa?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 26; dot. pakiet nr 1, poz. 5-7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w strzykawkę z rozszerzoną skalą: 10-12ml;5-6ml;2-2,5ml.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 27; dot. pakiet nr 1, poz. 11

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w strzykawkę z igłą 0,45x13mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 28; dot. pakiet nr 1, poz. 13

Czy Zamawiający wymaga aby końcówka w/w strzykawkę była ścięta pod kątem 45 stopni?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 29; dot. pakiet nr 1, poz. 13

Czy Zamawiający wymaga aby w/w strzykawkę była wyposażona w 2 funkcjonalne reduktory luer?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 30; dot. pakiet nr 1, poz. 22

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w igieł długościętych.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 31; dot. pakiet nr 1, poz. 25-30

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli wykonanych z teromoplastycznego teflonu FEP, wyposażone w 4 paski radiocieniujące, standardowy koreczek portu bocznego, kaniule wyposażone w zastawkę antyzwrotną pełniącą rolę filtra hydrofobowego. Parametru przedstawiają się następująco:

Kolor	Rozmiar kaniuli (GAUGE)	Rozmiar cewnika w mm
Pomarańczowy	14 G	2,20 x 45
Szary	16 G	1,70 x 45
Biały	17 G	1,50 x 45

Zielony	18 G	1,20 x 45 1,20 x 38
Różowy	20 G	1,00 x 32
Niebieski	22 G	0,80 x 25
Żółty	24 G	0,70 x 19

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 32; dot. pakiet nr 1, poz. 31-33

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul bezpiecznych, których cewnik wykonany jest z FEP, wolna od PHT, posiada dwa paski radiocieniujące oraz samodomykający się koreczek portu bocznego, zabezpieczenie igły w postaci polimerowego zatrzasku, kaniula wyposażona w filtr hydrofobowy i elastyczne skrzydełka z dziurkami do przysycia. Parametry przedstawiają się następująco:

Kod koloru	Rozmiar (GAUGE)	Rozmiar w mm	Przepływ
Zielony	18 G	1,3 x 45	100 ml/min
	18 G	1,3 x 32	105 ml/min
Różowy	20 G	1,1 x 32	61 ml/min
Niebieski	22 G	0,9 x 25	36 ml/min

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 33; dot. pakiet nr 1, poz. 34

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w kaniul 22G o przepływie 38ml/min.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 34; dot. pakiet nr 1, poz. 35

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w kaniul 20G o przepływie 64ml/min.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 35; dot. pakiet nr 1, poz. 36

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w kaniul 20G o przepływie 105ml/min.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

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

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w kaniul 24G o przepływie 22ml/min.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 37; dot. pakiet nr 1, poz. 38, 39

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu aby w/w asortyment był tego samego producenta co kaniule, gdyż nie ma to medycznego uzasadnienia oraz znacznie ogranicza konkurencyjność ofert.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

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

Czy Zamawiający wymaga w/w koreczków z trzpieniem poniżej krawędzi, co znacznie zwiększa bezpieczeństwo i aseptykę pracy?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

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

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w koreczków pakowanych po 100szt/op z możliwością przeliczenia w formularzu cenowym.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

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

Czy Zamawiający wymaga kranika wykonanego z poliwęglanu z możliwością podawania lipidów?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 41; dot. pakiet nr 1, poz. 41, 42, 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 42; dot. pakiet nr 1, poz. 41

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w przyrządu, którego komora kroplowa wykonana jest z medycznego PVC, o długości 62mm (55mm w części przezroczystej), igła dwukanałowa ścięta trójpłaszczyznowo, wykonana z ABS bez wzmocnienia włóknem szklanym, zaciskacz rolkowy wyposażony w dodatkowy element konstrukcyjny z miejscem na dren i igłę po użyciu, logo umożliwiające identyfikację wyrobu na zaciskaczu.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 43; dot. pakiet nr 1, poz. 41, 42, 45

Czy Zamawiający dopuści przyrządy z logiem umożliwiającym identyfikację wyrobu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 44; dot. pakiet nr 1, poz. 41, 42, 45

Czy Zamawiający wymaga aby w/w przyrządy były wyposażone w dodatkowy element konstrukcyjny (nie miejsce do wciskania) z miejscem na dren i igłę po użyciu?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 45; dot. pakiet nr 1, poz. 43, 44

Czy Zamawiający wymaga aby średnica drenu była równa 1,2mm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 46; dot. pakiet nr 1, poz. 45

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w przyrządu, którego komora kroplowa wykonana jest z medycznego PVC, o długości 62mm (55mm w części przezroczystej), igła dwukanałowa ścięta trójpłaszczyznowo, wykonana z ABS bez wzmocnienia włóknem szklanym, zaciskacz rolkowy wyposażony w dodatkowy element konstrukcyjny z miejscem na dren i igłę po użyciu, logo umożliwiające identyfikację wyrobu na zaciskaczu.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 47; dot. pakiet nr 1, poz. 48

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie osłonek o pojemności 250ml.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 48; dot. pakiet nr 39

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul innego producenta niż BD.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 49; dot. pakiet nr 39, poz. 1, 2

Czy Zamawiający wymaga aby w/w kaniule były wyposażone w 4 paski radiocieniujące?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 50; dot. pakiet nr 39, poz. 3-5

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu nazwy umieszczonej bezpośrednio na kaniuli, gdyż nie ma to medycznego uzasadnienia i znacznie ogranicza konkurencyjność ofert.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 51; dot. pakiet nr 39, poz. 3-4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul wykonanych z biokompatybilnego poliuretanu, wyposażone w 4 paski radiocieniujące oraz zastawkę antyzwrotną, nazwa producenta umieszczona na opakowaniu jednostkowym. Parametry przedstawiają się następująco:

0,8x25mm, 33ml/min

1,0x32, 57ml/min

1,2x38,90ml/min

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 52; dot. pakiet nr 1, poz. 8-9, 13, 39

Czy Zamawiający wydzieli poz. 8-9, 13, 39 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 53; dot. pakiet nr 1, poz. 41, 42, 45

Czy zamawiający wydzieli poz. 41-42, 45 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 54; dot. pakiet nr 1, poz. 1-4, 5-7

Czy Zamawiający dopuści strzykawki bez skali rozszerzonej o 20%?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 55; dot. pakiet nr 1, poz. 1-7

Prosimy aby Zamawiający dopuścił strzykawki bez nazwy producenta występującej bezpośrednio na cylindrze oraz typu strzykawki. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Cylinder posiada naniesioną nazwę IMPORTERA/DYSTRYBUTORA. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne. Typ strzykawki jest widoczny na opakowaniu indywidualnym, więc przy użytkowaniu (z założenia) przez wykwalifikowaną kadrę pracowniczą nie ma potrzeby dodatkowo umieszczać nazwy strzykawki na produkcie. Wymóg ten znacząco ogranicza konkurencję, co prowadzi do uzyskania zawyżonej wyceny na dany produkt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 56; dot. pakiet nr 1, poz. 1-4

Czy Zamawiający odstąpi od kolorystycznego rozróżnienia rozmiaru?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 57; dot. pakiet nr 1, poz. 8-9

Czy Zamawiający dopuści jednostronną, czytelną skalę pomiarową?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 58; dot. pakiet nr 1, poz. 1-7

Czy Zamawiający wydzieli poz. 1-7 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 59; 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 60; 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: Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 61; dot. pakiet nr 1, poz. 41, 45

Czy Zamawiający dopuści IS / IS bursztynowy (odpowiednio do pozycji) bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorczą dwukanałową, trójpłaszczynową – w kolorze białym, 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 15µm, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm, sterylizacja EO?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 62; dot. pakiet nr 1, poz. 41-42, 45

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania 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 63; dot. pakiet nr 1, poz. 41, 45

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania infuzyjnych bez dodatkowego zaczepu 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 64; dot. pakiet nr 1, poz. 41-42, 45

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 65; dot. pakiet nr 1, poz. 41-42, 45

Czy Zamawiający wymaga opakowania papier- folia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 66; 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, trójpłaszczynowo ściętą, wykonana 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, zaczepek na dren, dren o długości 150 cm, opakowanie jednostkowe typu blister papier –folia, sterylizowany tlenkiem etylenu objętość komory kroplowej – 12,37 cm³, powierzchnia komory 36,52 cm², powierzchnia filtrująca ok. 16,34 cm² (objętość 3,69 cm³), sterylizacja EO?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 67; dot. pakiet nr 1, poz. 42

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

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 68; dot. pakiet nr 8, poz. 1

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

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 69; dot. pakiet nr 8, poz. 28

Czy Zamawiający dopuści rolki 60 cm x 79,8 mt perforacja co 38 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 70; dot. pakiet nr 8, poz. 28

Czy Zamawiający dopuści rolki 60 cm x 65,36 mt, perforacja co 38 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 71; dot. pakiet nr 8, poz. 29

Czy Zamawiający dopuści rolki 60 cm x 79,8 mt, perforacja co 38 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 72; dot. pakiet nr 8, poz. 29

Czy Zamawiający dopuści podkład o wymiarach 50 cm x 45,9 mt, perforacja co 34 cm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 73; dot. pakiet nr 8, poz. 35

Czy Zamawiający wymaga podkład 33 cm szerokości x 50 cm perforacja, 25 m na rolce, pozostałe wymagania bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 74; dot. pakiet nr 8, poz. 64

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

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 75; dot. pakiet nr 8, poz. 65-66

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

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 76; dot. pakiet nr 8, 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, bez włókninowego podłoża, pakiet 8, poz. pojemność woreczka: 100 ml, pakowany indywidualnie w blister papier- folia, sterylny, o wymiarze 180 mm x 70 mm, skalowany co 10 ml?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 77; dot. pakiet nr 8, poz. 1, 14-19, 23, 24, 26-35, 47-48, 50, 56-61, 63-66

Prosimy Zamawiającego o możliwość składania oferty na wybrane pozycje z pakietu lub wydzieli pozycje 1, 14-19, 23, 24, 26-35, 47-48, 50, 56-61, 63-66 do osobnego pakietu. Z uwagi na jego wielkość, przede wszystkim jego różnorodność asortymentową i wartość zabieg taki 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 nie wyraża zgody.

Pytanie nr 78; dot. pakiet nr 21

Czy Zamawiający wymaga wzierników typu CUSCO?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 79; dot. pakiet nr 21

Czy Zamawiający wymaga opakowania papier-folia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 80; dot. pakiet nr 21

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

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 81; dot. pakiet nr 17, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy stapler liniowy z nożem, sterylny. Długość linii cięcia 60mm, załadowany ładunkiem tytanowych zszywek o przekroju obłym i wysokości przed zamknięciem 3,8mm lub 4,8mm (do wyboru przez Zamawiającego). Ładunek pozbawiony pina dystansującego.

Nowy nóż w każdym ładunku. Dźwignia odpalająca zszywki zlokalizowana po obu stronach staplera. Rączka wykonana z materiału antypoślizgowego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 82; dot. pakiet nr 17, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy stapler liniowy z nożem, sterylny. Długość linii cięcia 100mm, załadowany ładunkiem tytanowych zszywek o przekroju obłym i wysokości przed zamknięciem 3,8mm lub 4,8mm (do wyboru przez Zamawiającego). Ładunek pozbawiony piny dystansującego. Nowy nóż w każdym ładunku. Dźwignia odpalająca zszywki zlokalizowana po obu stronach staplera. Rączka wykonana z materiału antypoślizgowego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 83; dot. pakiet nr 17, poz. 3

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 84; dot. pakiet nr 19, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy stapler liniowy bez noża, wysokości przed zamknięciem 3,5mm lub 4,8mm (do wyboru). Szerokość zszywki 3,8mm, grubość nóżek zszywki 0,28mm. Pozostałe parametry wg SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 85; dot. pakiet nr 19, 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 dopuszcza.

Pytanie nr 86; dot. pakiet nr 15, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękojeść do laryngoskopu z zielonym ringiem u góry rękojeści zamiast czopu, co również zapewnia łatwą identyfikację z tzw. zieloną specyfikacją, przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 87; dot. pakiet nr 15, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści łyżkę do laryngoskopu z nr serii naniesionym na górze łyżki, przy zachowaniu zgodności co do pozostałych oznaczeń i reszty parametrów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 88; dot. pakiet nr 15, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści łyżkę do laryngoskopu wykonaną z materiału ABS, z mocowaniem światłowodu zatopionym w tworzywie sztucznym koloru białego, ze światłowodem osłoniętym, bez oznaczenia numeru seryjnego (jest tylko na opakowaniu), pakowaną folia-papier, przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 89; dot. pakiet nr 1, poz. 1-4

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawkę z pojedynczą skalą i rozszerzeniem skali odpowiednio: 20ml do 24ml; 10ml do 12ml; 5ml do 6ml oraz 2ml do 2,5ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 90; dot. pakiet nr 1, poz. 11

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawki z igłą 0,45x13mm.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 91; dot. pakiet nr 1, poz. 26

Czy Zamawiający dopuści wycenę kaniuli G-20 o przepływie 60ml/min.?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 92; dot. pakiet nr 1, poz. 30

Czy Zamawiający dopuści wycenę kaniuli G-24 o przepływie 20ml/min.?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 93; dot. pakiet nr 1, poz. 31

Czy Zamawiający dopuści wycenę kaniul bezpiecznych w rozmiarze G-18 o długości 45mm, przepływ 100ml/min. oraz długości 32mm, przepływ 105ml/min.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 94; dot. pakiet nr 1, poz. 32

Czy Zamawiający dopuści wycenę kaniul bezpiecznych w rozmiarze G-20 o długości 32mm, przepływ 61ml/min. oraz długości 25mm, przepływ 65ml/min.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 95; dot. pakiet nr 1, poz. 36

Czy Zamawiający dopuści wycenę kaniuli G-18 o przepływie 90ml/min.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 96; dot. pakiet nr 1, poz. 39

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

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 97; dot. pakiet nr 1, poz. 1-4

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawkę 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 98; dot. pakiet nr 1, poz. 1-4

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawkę z oznaczeniem kolorystycznym rozmiaru tylko na opakowaniu zbiorczym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 99; dot. pakiet nr 12, poz. 6

Czy Zamawiający dopuści wkładki w opakowaniu po 500 szt.? Wielkość zapotrzebowania zostanie odpowiednio przeliczona.

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 100; dot. projektu 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.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę i wprowadza zmianę w tym zakresie przez wprowadzenie 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Pytanie nr 101; dot. projektu umowy

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1 pkt. b-c:

W razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy:

Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu kary umowne:

- a) 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**
- b) 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, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto zamówienia zawierającego wadliwy produkt**, liczony od upływu terminu, o którym mowa w § 6 ust. 1.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację projektu umowy w tym zakresie.

Pytanie nr 102; dot. pakiet nr 1, poz. 14

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w igieł w klasie IIa.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 103; dot. pakiet nr 1, poz. 14

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł ściętych pod kątem 45 stopni.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 104; dot. pakiet nr 1, poz. 1-4

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne, bardzo wysokiej jakości strzykawki dwuczęściowe takich liderów w ich produkcji jak Becton-Dickinson /USA/ lub B/Braun /Niemcy/, posiadających jednostronną, standardową lub przedłużoną skalę pomiarową oraz biały lub kontrastujący tłok, spełniające wszelkie pozostałe wymogi SIWZ, powszechnie i z powodzeniem użytkowane w bardzo wielu szpitalach RP oraz UE.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 105; dot. pakiet nr 1, poz. 5-7

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne strzykawki trzyczęściowe, posiadające jednostronną, standardową skalę pomiarową, spełniające wszelkie pozostałe wymogi SIWZ, powszechnie i z powodzeniem użytkowane w bardzo wielu szpitalach RP oraz UE.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 105; dot. pakiet nr 1, poz. 31

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne kaniule dożylnie bezpieczne, z min. 3 liniami RTG, o przepływie 103ml dla obu wymaganych długości, spełniające wszelkie pozostałe wymogi SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 106; dot. pakiet nr 1, poz. 32

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne kaniule dożylnie bezpieczne, z min. 3 liniami RTG, o długościach 32-33mm i 25ml oraz przepływie (odpowiednio) 61 i 65ml, spełniające wszelkie pozostałe wymogi SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 107; dot. pakiet nr 3, poz. 2-10

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki Foleya, powinny posiadać balon o pojemności 10ml, zapewniający optymalne warunki uciskowe na błonę śluzową pęcherza moczowego oraz gwarantujący optymalne warunki ich stabilizacji, przy zachowaniu wszelkich pozostałych wymogów SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 108; dot. pakiet nr 3, poz. 14-21, 89

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki do odsysania, powinny posiadać kolorystycznie /w zależności od rozmiaru i zgodnie z ISO/ oznaczony łącznik typu lejek oraz numeryczne oznaczenie rozmiaru zarówno na samym cewniku jak i opakowaniu jednostkowym, przy zachowaniu wszelkich pozostałych wymogów SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 109; dot. pakiet nr 3, poz. 41-42

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne dreny Kehra o długości 50x20cm, spełniające wszelkie pozostałe wymogi SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 110; dot. pakiet nr 3, poz. 43

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne dreny Redona 100% silikon z otworami bocznymi, o długości 50cm, sterylne w równoważnych rozmiarach CH 09-21 /przy wymogu CH 08-20/, do dowolnego wyboru w trakcie trwania umowy przetargowej.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 111; dot. pakiet nr 3, poz. 44

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne dreny Redona, wykonane z innego niż poliuretan, atraumatycznego i odpornego na zasysanie tworzywa, powszechnie i z powodzeniem stosowane w większości szpitali w RP, renomowanego polskiego producenta w rozmiarach CH 08-18 oraz długości 700-800mm, do dowolnego wyboru w trakcie trwania umowy przetargowej.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 112; dot. pakiet nr 3, poz. 46

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne dreny brzuszne, otrzewnowe 100% silikon z otworami bocznymi, o długości 50cm, sterylne w równoważnych rozmiarach CH 09, 12, 15, 18, 21, 24, 28, 30, 33 i 36, do dowolnego wyboru w trakcie trwania umowy przetargowej.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 113; dot. pakiet nr 3, poz. 48-70

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane rurki intubacyjne bez mankietu, z mankiem oraz zbrojone, analogicznie do rurek tracheostomijnych z poz. 84-86, powinny być wykonane z termoplastycznego, silikonowanego PCV, przy zachowaniu wszelkich pozostałych wymogów SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 114; dot. pakiet nr 4, poz. 1-4

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane zestawy do wkluc 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, przewodnik typu „J” o długości min. 60cm, rozszerzacz, skalpel i strzykawka 10ml.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

Pytanie nr 115; dot. pakiet nr 4, poz. 10

Prosimy o potwierdzenie, iż 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.

Odpowiedź: Zestaw małe 18 G.

Pytanie nr 116; dot. pakiet nr 14, poz. 1

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane maski krtaniowe, powinny posiadać możliwość monitorowania ciśnienia w mankiecie, poprzez obserwację wskaźnika ostrzegającego personel, zanim zmiany ciśnienia zagrożą pacjentowi, co zwiększa bezpieczeństwo wykonania procedury, przy spełnieniu wszelkich pozostałych wymogów SIWZ ?

Odpowiedź: Zamawiający nie rozumie tak postawionego pytania.

Pytanie nr 117

Czy Zamawiający oczekuje, aby dostawca zamówionego towaru (jego pracownik) pomógł przy rozładunku towaru w miejscu wskazanym przez Zamawiającego oraz był obecny podczas sprawdzenia zgodności towaru z zamówieniem?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje, aby dostawca (jego pracownik) rozładował towar we wskazanym przez Zamawiającego miejscu.

Pytanie nr 118

Czy zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13.03.2015r. w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2015, poz. 381) pkt 5.5 ppkt. 2 „*produkty lecznicze oraz **wyroby medyczne** chroni się od szkodliwego wpływu światła, temperatury, wilgoci i innych czynników zewnętrznych*”, w trosce o jakość dostarczanego asortymentu Zamawiający wprowadzi do umowy następujący zapis?

„Wykonawca zobowiązuje się dostarczać zamawiany towar, do siedziby Zamawiającego odpowiednimi środkami transportu, czyli pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma” posiadającymi możliwość ogrzewania lub chłodzenia przewożonego asortymentu”.

Powyższy zapis będzie również miał uzasadnione zastosowanie ze względu na obecne zagrożenie epidemiologiczne COVID-19, ponieważ zbyt wysoka temperatura w czasie transportu może negatywnie wpłynąć na szczelność opakowania jednostkowego, a tym samym utratę sterylności. Zbyt niska temperatura (ujemna), może natomiast doprowadzić do uszkodzenia sprzętu wykonanego z medycznego PVC, mikropęknięcia, rozszczelnienie zastawek itp. Ponadto wytwórcy sprzętu medycznego coraz częściej jako powód nie uznania reklamacji, podają przechowywanie (w tym także transport) towaru niezgodnie z zaleceniami producenta.

Odpowiedź: Zamawiający nie wprowadza takiego zapisu. Zgodność towaru z zamówieniem sprawdza Zamawiający bez obecności dostawcy z uwagi na czasochłonność wykonywanych czynności w tym zakresie.

Pytanie nr 119; dot. załącznik nr 5 do SIWZ § 7 pkt. b)

Zwracamy się z prośbą o zmianę zapisu dotyczącego wysokości kary umownej z obecnie brzmiącego „...1% wartości brutto zamówienia nie dostarczonego w terminie, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki” na „0,2% wartości zamówienia nie dostarczonego w terminie”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy w tym zakresie.

Pytanie nr 120; dot. pakiet nr 1, poz. 1-4

Czy Zamawiający wymaga zaofiarowania strzykawek bez zawartości ftalanów z informacją o ich braku na opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 121; dot. pakiet nr 1, poz. 5-7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofiarowanie strzykawek ze skalą nominalną?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 122; dot. pakiet nr 1, poz. 14

Czy Zamawiający na zasadzie równoważności wyrazi zgodę na zaferowanie igły będącej wyrobem medycznym klasy IIa, tak jak pozostałe igły j. u. ? Klasa IIa jest klasą wyższą niż Is i produkty do nie przynależne poddane są bardziej restrykcyjnym badaniom. W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o merytoryczne uzasadnienie.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 123; dot. pakiet nr 1, poz. 25-30

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

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 124; dot. pakiet nr 1, poz. 26

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

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 125; dot. pakiet nr 1, poz. 28

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

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 126; dot. pakiet nr 1, poz. 30

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

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 127; dot. pakiet nr 1, poz. 31

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie 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 128; dot. pakiet nr 1, poz. 32

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie 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 129; dot. pakiet nr 1, poz. 33

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 130; dot. pakiet nr 1, poz. 34-37

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie kaniuli o parametrach lepszych niż opisane, tj. większa ilość pasków RTG, większe przepływy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 131; 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 132; 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 133; dot. pakiet nr 1, poz. 49-50

Czy Zamawiający wymaga zaferowania przyrządów bez ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 134; dot. pakiet nr 3, poz. 40-46

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie w/w pozycji z pakietu? Pozwoli to nam jak i wielu innym firmom na złożenie ważnej i konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wyłączenie pozycji z pakietu.

Pytanie nr 135; dot. pakiet nr 26, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie igły o długości 38mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 136; dot. pakiet nr 6

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

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 137; dot. pakiet nr 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie opakowań do sterylizacji oznakowanych znakiem CE na etykiecie umieszczonej na opakowaniu jednostkowym (rolce) rękawa zamiast bezpośrednio na brzegu rękawa. Zgodnie z normą PN-EN 868-5:2019-01 punkt 4.6.1.4 - nie należy stosować logo CE na indywidualnym opakowaniu.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 138; dot. pakiet nr 39, poz. 1, 2

Z uwagi na fakt, że produkt wykonany z materiału PTFE zostaje wycofywany z obrotu i będzie zastąpiony produktem z biokompatybilnego poliuretanu, czy Zamawiający będzie wymagał kaniuli:

Kaniula dożylna przeznaczona do małych, delikatnych żył u pacjentów neonatologicznych, pediatrycznych i osób starszych, posiadająca wyjmowany uchwyt, w którym schowane są skrzydełka kaniuli, ułatwiające kaniulację naczynia. Bez dodatkowego portu górnego. Kaniula widoczna w promieniach RTG, 6 wtopionych pasków radiocieniujących. Wykonana z poliuretanu, biokompatybilnego. Dodatkowy otwór przy ostrzu igły umożliwiający natychmiastowe wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji (system 3-krotnego potwierdzenia wypływu krwi)., bez zastawki antyzwrotnej, w rozmiarach: 24G – żółty - 0,7 x 19 mm. – przepływ 19 ml/min, 26G – fioletowy - 0,6 x 19 mm. – przepływ 14 ml/min.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 139; dot. pakiet nr 39, poz. 1, 2

W przypadku odpowiedzi negatywnej o wymóg kaniuli z nowszej generacji w pytaniu 1 (Poz. 1 i Poz. 2) czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie kaniuli bez zastawki antyzwrotnej, ponieważ produkt ten nie posiada zastawki, reszta parametrów zgodna z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuścił kaniulę nowszej generacji.

Pytanie nr 140; dot. SIWZ

Zgodnie z Rozdziałem III.2.B.14 SIWZ Zamawiający wymaga, aby dostarczane produkty posiadały dokumenty dopuszczające oferowane produkty do obrotu na terenie RP. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wprowadzenie wymogu załączenia tych dokumentów do oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie wprowadza wymogu załączenia ww dokumentów do oferty.

Pytanie nr 141; dot. pakiet nr 29

Prosimy o dopuszczenie rozmiaru nr 1 dla noworodków bez kanału gastrycznego. Pozostałe rozmiary posiadają kanał gastryczny.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 142; dot. SIWZ i wzór umowy

W związku z występowaniem w okresie realizacji niniejszej umowy okoliczności nadzwyczajnych związanych ze skutkami epidemii wirusa SARS-Cov-2 zwracamy się z wnioskiem wprowadzenie, na podstawie art. 473 §2 KC zastrzeżenia, że do czasu ustania ww. okoliczności łączna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy wynikająca z niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, niezależnie od podstaw prawnych dochodzonego roszczenia (w tym z tytułu kar umownych), będzie ograniczona wyłącznie do szkody wyrządzonej umyślnie zgodnie z art. 473 §2 KC.

W świetle aktualnych uwarunkowań związanych w sytuacją epidemiologiczną na świecie praktycznie żaden dystrybutor sprzętu medycznego nie może zagwarantować dostawy towarów stanowiących przedmiot zamówienia. Producenci realizują Zamówienia wg określonych priorytetów, wynikających z tendencji i zapotrzebowań ogólnościatowych. Ponadto, nawet w przypadku wytworzenia puli jakiegoś asortymentu przeznaczonego na Państwa rzecz może być problem z jego dostarczeniem (importem, procedurami i transportem wewnętrznym). W związku z powyższym zaciąganie zobowiązań w aktualnych warunkach, obarczonych dużym ryzykiem odpowiedzialności kontraktowej, może być niemożliwe, nawet przy dołożeniu maksimum staranności przy ich realizacji. Dlatego wnosimy o dodanie zapisu o następującej treści:

„W związku z występowaniem w okresie realizacji niniejszej umowy okoliczności nadzwyczajnych związanych ze skutkami epidemii wirusa SARS-Cov-2, do czasu ich ustania łączna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy wynikająca z niewykonania lub nienależytego wykonania umowy,

niezależnie od podstaw prawnych dochodzonego roszczenia (w tym z tytułu kar umownych), ograniczona jest wyłącznie do szkody wyrządzonej umyślnie zgodnie z art. 473 §2 KC.”

1. Prosimy o modyfikację §7 ust. 1b) wzoru umowy w następujący sposób: „w wysokości 0,5% wartości brutto zamówienia nie dostarczonego w terminie, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki”,

2. Prosimy o modyfikację §7 ust. 2c) wzoru umowy w następujący sposób: „w wysokości 0,5% 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.”

Odpowiedź: Zamawiający wprowadza ww zapis, jednak nie modyfikuje §7 ust. 1b i §7 ust. 2c wzoru umowy.

Pytanie nr 143; dot. SIWZ rozdział XIV punkt 3.2 oraz formularza oferty

W związku z występowaniem w okresie realizacji niniejszej umowy okoliczności nadzwyczajnych związanych ze skutkami epidemii wirusa SARS-Cov-2, które mogą mieć wpływ na dostępność m. in. asortymentu będącego przedmiotem postępowania (tj. zaburzenia w procesie produkcji, restrykcje poszczególnych państw w zakresie eksportu) w nawiązaniu do zapisów SIWZ odnośnie terminu dostawy prosimy o modyfikację terminu dostawy w sposób następujący:

2	Termin dostawy	20	20	Liczba punktów Zamawiający będzie przyznawał punkty za termin dostawy według następujących kryteriów: 7 dni roboczych – 0 pkt 5 dni robocze – 10 pkt od 1 do 4 dni roboczych – 20 pkt UWAGA <i>Zamawiający wymaga dostawy do 7 dni roboczych licząc od daty złożenia zamówienia. W przypadku gdy Wykonawca w formularzu oferty nie poda terminu dostawy, Zamawiający przyjmie do obliczeń max. termin dostawy tj. 7 dni roboczych licząc od daty złożenia zamówienia.</i>
----------	-----------------------	-----------	-----------	--

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ w tym zakresie.

Pytanie nr 144; dot. projektu umowy § 6 ust. 1

W związku z występowaniem w okresie realizacji niniejszej umowy okoliczności nadzwyczajnych związanych ze skutkami epidemii wirusa SARS-Cov-2, które mogą mieć wpływ na dostępność m.in. asortymentu będącego przedmiotem postępowania (tj. zaburzenia w procesie produkcji, restrykcje poszczególnych państw w zakresie eksportu) w nawiązaniu do zapisów umowy odnośnie terminu wymiany towaru na wolny od wad prosimy o modyfikację terminu poprzez jego wydłużenie do 5 dni roboczych od daty uznania reklamacji.

Odpowiedź: Zamawiający wydłużył termin na rozpatrzenie reklamacji do 5 dni; odpowiedź na pytanie nr 11 i 100.

Pytanie nr 145; dot. projektu umowy § 7 ust. 2

Zwracamy się z prośbą o zmianą zapisów zawartych w §7 ust. 2 na następujący:

W przypadku, gdy zwłoka w dostawie przekroczy 7 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. Różnica ta nie może przekroczyć 10% wartości zamówionego i nie dostarczonego w terminie towaru wynikającej z załącznika cenowego do niniejszej umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie powyższego zapisu.

Pytanie nr 146; dot. projektu umowy § 7

W związku z występowaniem w okresie realizacji niniejszej umowy okoliczności nadzwyczajnych związanych ze skutkami epidemii wirusa SARS-Cov-2, które mogą mieć wpływ na dostępność m. in. asortymentu będącego przedmiotem postępowania (tj. zaburzenia w procesie produkcji, restrykcje poszczególnych państw w zakresie eksportu) zwracamy się z prośbą o dodanie do umowy w §7 ust. 5 i 6 postanowień o następującej treści:

5. *Strony postanawiają, że zapisy §5 i §8 Umowy, określające zasady naliczania kar umownych w przypadku niewykonania lub niewłaściwego wykonania Umowy, nie znajdują zastosowania w sytuacji, gdy niewykonanie lub niewłaściwe wykonanie Umowy przez Wykonawcę spowodowane jest skutkami wystąpienia epidemii COVID 19.*
6. *Wykonawca zobowiązuje się do przedstawienia wszelkich dokumentów i oświadczeń niezbędnych dla potwierdzenia wpływu okoliczności związanych z wystąpieniem COVID-19 na należyte wykonanie Umowy, na każde żądanie Zamawiającego.*

Odpowiedź: Zamawiający wprowadza zapisy do projektu umowy.

Pytanie nr 147; dot. projektu umowy § 7

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie powyżej zwracamy się z prośbą o dodanie do umowy w §7 ust. 5 o następującej treści:

5. *Zamawiający odstępuje od stosowania kar umownych o których mowa w §7 umowy na okres obowiązywania na terenie Polski stanu epidemii lub stanu zagrożenia epidemicznego ogłoszonego przez władze państwowe oraz przez okres 90 dni po ich ustaniu.*

Odpowiedź: Zamawiający wprowadza zapisy do projektu umowy tak jak w pytaniu nr 146.

Pytanie nr 148; dot. projektu umowy

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytania powyżej zwracamy się z prośbą o dodanie do umowy zapisu o następującej treści:

„Siła Wyższa”

1. *Którakolwiek ze Stron Umowy nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności niewynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.*
2. *Dla celów realizacji Umowy „Siła Wyższa” oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powodzie, epidemie, akty administracji państwowej itp.*
3. *W przypadku zaistnienia stanu Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas Strony niezwłocznie ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy.*

4. Jeżeli stan Siły Wyższej, będzie trwał nieprzerwanie przez okres 30 dni lub dłużej, Strony mogą w drodze wzajemnego uzgodnienia rozwiązać Umowę bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań oprócz płatności należnych z tytułu prawidłowo wykonanych usług.

Odpowiedź: Zamawiający wprowadza zapisy do projektu umowy tak jak w pytaniu nr 146.

Pytanie nr 149; dot. pakiet nr 2, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści żel do USG Transound w opakowaniu 250g z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 150; dot. pakiet nr 2, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści żel do USG w opakowaniu 0,5l innego producenta?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ tym zakresie.

Pytanie nr 151; dot. pakiet nr 5, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści papier do EKG FARUM E-300 w rozmiarze 110 x 40m?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 152; dot. pakiet nr 5, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści papier medyczny do aparatu EKG w rozmiarze 80mmx20mm? Pozostałe wymogi zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ tym zakresie.

Pytanie nr 153; dot. pakiet nr 5, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o podanie rozmiaru składanki.

Odpowiedź: 80mm x 80 mm z nadrukiem.

Pytanie nr 154; dot. pakiet nr 7, poz. 4

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania oryginalnego papieru czy dopuszcza zaoferowanie zamiennika?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zaoferowania oryginalnego papieru.

Pytanie nr 155; dot. pakiet nr 1, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawki w opakowaniu a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem na 800 opakowań?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 156; dot. pakiet nr 1, poz. 1-4

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z pojedynczą skalą o 10% rozszerzeniu i pojedynczą kryzą w zupełności zabezpieczającą tłok przed wypadnięciem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 157; dot. pakiet nr 1, poz. 5-7

Czy Zamawiający dopuści strzykawki ze śladową ilością oleju silikonowego zapewniającą płynny przesuw tłoka z gumowym uszczelnieniem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 158; dot. pakiet nr 1, poz. 5-7

Czy Zamawiający dopuści strzykawki ze skalą rozszerzona o 10% i pojedynczą kryzą w zupełności zabezpieczającą tłok przed wypadnięciem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 159; dot. pakiet nr 1, poz. 8-9

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z jednostronną skalą?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 160; dot. pakiet nr 1, poz. 8-9

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu aby strzykawka posiadała wcięcie na tłoku z czterech stron?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ tym zakresie.

Pytanie nr 161; dot. pakiet nr 1, poz. 11

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z igłą 0,45mm x 13mm i podziałką co 0,05cm³?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 162; dot. pakiet nr 1, poz. 13

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę ze skalą w mililitrach, skalowaną co 2 ml?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ tym zakresie.

Pytanie nr 163; dot. pakiet nr 1, poz. 13

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawki w opakowaniu a'25 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości na 12 opakowań?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 164; dot. pakiet nr 1, poz. 14

Czy Zamawiający dopuści wycenę igły tylko w rozmiarze 1,2x30mm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ tym zakresie.

Pytanie nr 165; dot. pakiet nr 1, poz. 22-23

Czy Zamawiający dopuści igłę o długim ścięciu?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ tym zakresie.

Pytanie nr 166; dot. pakiet nr 1, poz. 25-33

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu aby kaniule posiadały filtr hydrofobowy?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ tym zakresie.

Pytanie nr 167; dot. pakiet nr 1, poz. 25-33

Czy Zamawiający dopuści kaniule posiadające zastawkę antyzwrotną zamiast filtra hydrofobowego?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ tym zakresie dla poz. 25-30, a dla poz. 31-33 dopuszcza.

Pytanie nr 168; dot. pakiet nr 1, poz. 26

Czy Zamawiający dopuści kaniulę o przepływie 65 ml/min?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ tym zakresie.

Pytanie nr 169; dot. pakiet nr 1, poz. 27

Czy Zamawiający dopuści kaniulę o przepływie 95 ml/min?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ tym zakresie.

Pytanie nr 170; dot. pakiet nr 1, poz. 28

Czy Zamawiający dopuści kaniulę o przepływie 125 ml/min?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ tym zakresie.

Pytanie nr 171; dot. pakiet nr 1, poz. 29

Czy Zamawiający dopuści kaniulę o przepływie 180 ml/min?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ tym zakresie.

Pytanie nr 172; dot. pakiet nr 1, poz. 30

Czy Zamawiający dopuści kaniulę o przepływie 20 ml/min?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ tym zakresie.

Pytanie nr 173; dot. pakiet nr 1, poz. 31

Czy Zamawiający dopuści kaniule o przepływie 95 ml/min w obu rozmiarach?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 174; dot. pakiet nr 1, poz. 35

Czy Zamawiający dopuści kaniulę o przepływie 65 ml/min?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 175; dot. pakiet nr 1, poz. 38

Czy Zamawiający dopuści bezigłowy port do iniekcji przez 7 dni lub 350 aktywacji z membraną minimalnie wystającą poza obręb portu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 176; dot. pakiet nr 1, poz. 38

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu aby porty były tego samego Producenta co kaniule?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ tym zakresie.

Pytanie nr 177; dot. pakiet nr 1, poz. 38

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu aby koreczki były tego samego Producenta co kaniule?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ tym zakresie.

Pytanie nr 178; dot. pakiet nr 1, poz. 40

Czy Zamawiający dopuści kranik bez wyczuwalnego identyfikatora?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 179; dot. pakiet nr 1, poz. 40

Czy Zamawiający dopuści kranik z optycznym identyfikatorem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 180; dot. pakiet nr 1, poz. 41

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do infuzji z komorą kroplową wykonaną z PCV o długości części przezroczystej 55mm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ tym zakresie.

Pytanie nr 181; dot. pakiet nr 1, poz. 41

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu aby igła biorcza wykonana z ABS była wzmocniona włóknem szklanym?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ tym zakresie.

Pytanie nr 182; dot. pakiet nr 1, poz. 42

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do transfuzji, którego komora kroplowa wykonana jest z wysokiej jakości medycznego PCV?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 183; dot. pakiet nr 1, poz. 45

Czy Zamawiający dopuści przyrząd infuzyjny do przetaczania płynów/leków światłoczułych o WŁAŚCIWOŚCIACH:

- Wykonany z wysokiej jakości bezlateksowych materiałów
- Bursztynowe zabarwienie drenu i komory
- Ostry kolec komory kroplowej gwarantujący szczelne i pewne połączenie z pojemnikami z płynami
- Odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany klapką
- Elastyczna komora kroplowa
- Kroplomierz komory 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml
- Filtr zabezpieczający przed większymi cząstkami o skuteczności filtrowania 15µm
- Miękki elastyczny dren o długości 150 cm z dodatkowym portem do podawania leków
- Uniwersalne zakończenie Luer-Lock
- Precyzyjny, bezpieczny zacisk rolkowy
- Nie zawiera lateksu
- Nie zawiera ftalanów
- Niepirogenny
- Jednorazowy
- Sterylizowany EO
- Opakowanie: papier/folia

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ tym zakresie.

Pytanie nr 184; dot. pakiet nr 1, poz. 48

Czy Zamawiający dopuści osłonkę o wymiarach 20x30cm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ tym zakresie.

Pytanie nr 185; dot. pakiet nr 3, poz. 1-10

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley'a bez wzmocnionego płaszcza?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ tym zakresie.

Pytanie nr 186; dot. pakiet nr 3, poz. 1-10

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 187; dot. pakiet nr 3, poz. 1-10

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley'a sterylizowane tlenkiem etylenu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 188; dot. pakiet nr 3, poz. 11-13

Czy Zamawiający dopuści cewniki Nelatona zawierające śladowe ilości ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ tym zakresie.

Pytanie nr 189; dot. pakiet nr 3, poz. 14-22, 89

Czy Zamawiający dopuści cewniki zawierające śladowe ilości ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ tym zakresie.

Pytanie nr 190; dot. pakiet nr 3, poz. 23-24

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 191; dot. pakiet nr 3, poz. 30-38

Czy Zamawiający dopuści zgłębniki żołądkowe o długości 105cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 192; dot. pakiet nr 3, poz. 30-38

Czy Zamawiający dopuści zgłębniki żołądkowe o długości 125cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 193; dot. pakiet nr 3, poz. 30-38

Czy Zamawiający dopuści zgłębniki żołądkowe jednodrożne, tak jak do tej pory Państwu dostarczane?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 194; dot. pakiet nr 3, poz. 37-38

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

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ tym zakresie.

Pytanie nr 195; dot. pakiet nr 3, poz. 40

Czy Zamawiający dopuści dren do drenażu klatki o długości 6,5-35cm w zależności od długości?

Odpowiedź: Zamawiający

Pytanie nr 196; dot. pakiet nr 3, poz. 41-42

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 197; dot. pakiet nr 3, poz. 47

Czy Zamawiający dopuści przedłużacz o długości 4260mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 198; dot. pakiet nr 3, poz. 48-70

Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne nie posiadające znaku skracania rurki?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ tym zakresie.

Pytanie nr 199; dot. pakiet nr 3, poz. 48-70

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 200; dot. pakiet nr 3, poz. 71-77

Czy Zamawiający dopuści opakowanie foliowe?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 201; dot. pakiet nr 3, poz. 79

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę o długości 250mm do rurek o średnicy 2-4mm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ tym zakresie.

Pytanie nr 202; dot. pakiet nr 3, poz. 80

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę o średnicy 3,3mm i długości 350mm do rurek o średnicy 4,5-6,5mm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ tym zakresie.

Pytanie nr 203; dot. pakiet nr 3, poz. 81

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę o średnicy 4,7mm i długości 355mm do rurek o średnicy 7-10mm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ tym zakresie.

Pytanie nr 204; dot. pakiet nr 3, poz. 82

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę o średnicy 4,7mm i długości 355mm do rurek o średnicy 7-10mm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ tym zakresie.

Pytanie nr 205; dot. pakiet nr 3, poz. 89

Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania górnych dróg oddechowych zawierający ftalany?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ tym zakresie.

Pytanie nr 206; dot. pakiet nr 5, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści papier o rozmiarze 109x40, dedykowany dla FARUM E-300 ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 207; dot. pakiet nr 5, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści wycenę papieru o rozmiarze 80mm w rolce 30m z odpowiednim przeliczeniem ilości do 9 rolek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 208; dot. pakiet nr 5, poz. 4

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania oryginalnego papieru?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga oryginalnego papieru.

Pytanie nr 209; dot. pakiet nr 7, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści wycenę papieru o rozmiarze 210mm w rolce 20m z odpowiednim przeliczeniem ilości do 19 rolek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 210; dot. pakiet nr 7, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści papier o rozmiarze 144x100x350 ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ tym zakresie.

Pytanie nr 211; dot. pakiet nr 7, poz. 4

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania oryginalnego papieru?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga oryginalnego papieru.

Pytanie nr 212; dot. pakiet nr 7, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści wycenę papieru o rozmiarze 108mm w rolce 23m z odpowiednim przeliczeniem ilości do 44 rolek?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 213; dot. pakiet nr 8, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści opaski do identyfikacji dzieci i dorosłych pakowane po a'100 sztuk i ich wycenę za 50 opakowań?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 214; dot. pakiet nr 8, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści filtr w mlecznej obudowie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 215; dot. pakiet nr 8, poz. 4

Czy zamawiający dopuści przyrząd do precyzyjnej podaży płynów z regulatorem, o długości drenu 145 cm, skali z regulacją przepływu od 5 – 250 ml/h, oraz od 5-200 ml (dla roztworów o lepkości od 10 do 40%)?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ tym zakresie.

Pytanie nr 216; dot. pakiet nr 8, 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 podtrzymuje zapisy SIWZ tym zakresie.

Pytanie nr 217; dot. pakiet nr 8, poz. 26

Czy Zamawiający dopuści czarne worki na zwłoki?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ tym zakresie.

Pytanie nr 218; dot. pakiet nr 8, poz. 38

Czy Zamawiający dopuści elektrody jednorazowe pakowane po a'50 sztuk i ich wycenę za opakowanie tejże wielkości z przeliczeniem do 3 opakowań?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 219; dot. pakiet nr 8, poz. 47

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 220; dot. pakiet nr 8, poz. 53

Czy Zamawiający odstąpi od wyżej wymienionej pozycji kanka doodbytnicza CH10 x 300 mm, zgodnie z informacją podaną przez producenta nie jest on w stanie wyprodukować kanek w tak małych rozmiarach.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 221; dot. pakiet nr 8, poz. 53

Czy Zamawiający zamiast kanki doodbytnicznej o rozmiarze CH10 zezwoli na zaoferowanie kanki doodbytnicznej w rozmiarze Ch12 długość 200 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 222; dot. pakiet nr 8, poz. 65-66

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 223; dot. pakiet nr 8, poz. 67

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 224; dot. pakiet nr 8, poz. 86

Czy Zamawiający dopuści osłonki pudrowane do głowic pakowane po a'144 sztuki i ich wycenę po przeliczeniu i zaokrągleniu „w górę” do 21 opakowań?

Odpowiedź: Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 225; dot. pakiet nr 8, poz. 87

Czy Zamawiający dopuści pojemnik na odpady medyczne o pojemności 1,1 L?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 226; dot. pakiet nr 16, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści golarzkę medyczną której ostrze jest pokryte chromem? Wymiary ostrza 0,8 x 3,6 x 0,01 cm, rozmiar golarki 6,5 x 4,5 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 227; dot. pakiet nr 20, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę stawki podatku VAT w formularzu asortymentowo – cenowym z 8 na 23%?

W związku z wejściem nowej ustawy o podatku VAT od 1 lipca 2020 roku zmianie ulegnie stawka z 8% na 23% na wszystkie wskaźniki (testy) chemiczne w tym etykiety ze wskaźnikiem. Stawką 8% są objęte tylko i wyłącznie towary będące wyrobem medycznym zgodnie z dyrektywą o wyrobach medycznych 93/42/EWG (obowiązująca do 26.05.2021) i nowym rozporządzeniem UE 2017/745 (Medical Device Regulation - MDR).

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na aktualizację stawki VAT.

Pytanie nr 228; dot. pakiet nr 20, poz. 1

Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie etykiet spełniających wymagania Zamawiającego w kolorze czerwonym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 229; dot. pakiet nr 20, poz. 2

Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę stawki podatku VAT w formularzu asortymentowo – cenowym z 8 na 23%? Sprawdzenie poprawności zgrzewania nie jest bowiem wyrobem medycznym.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę stawki VAT.

Pytanie nr 230; dot. pakiet nr 23, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę stawki podatku VAT w formularzu asortymentowo – cenowym z 8 na 23%?

W związku z wejściem nowej ustawy o podatku VAT od 1 lipca 2020 roku zmianie ulegnie stawka z 8% na 23% na wszystkie wskaźniki (testy) chemiczne. Stawką 8% są objęte tylko i wyłącznie towary będące wyrobem medycznym zgodnie z dyrektywą o wyrobach medycznych 93/42/EWG (obowiązująca do 26.05.2021) i nowym rozporządzeniem UE 2017/745 (Medical Device Regulation - MDR).

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę stawki VAT.

Pytanie nr 231; dot. pakiet nr 36, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę stawki podatku VAT w formularzu asortymentowo – cenowym z 8 na 23%?

W związku z wejściem nowej ustawy o podatku VAT od 1 lipca 2020 roku zmianie ulegnie stawka z 8% na 23% na wszystkie wskaźniki (testy) chemiczne i biologiczne. Stawką 8% są objęte tylko i wyłącznie towary będące wyrobem medycznym zgodnie z dyrektywą o wyrobach medycznych 93/42/EWG (obowiązująca do 26.05.2021) i nowym rozporządzeniem UE 2017/745 (Medical Device Regulation - MDR).

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zmianę stawki VAT.

Niniejsze wyjaśnienia stanowią integralną część SIWZ.

Z poważaniem:

.....