



Nr sprawy: P/11/03/2019/SJU-MED

Starachowice, dnia 21.03.2019

Wykonawcy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę sprzętu jednorazowego użytku oraz innych materiałów medycznych dla PZOZ z siedzibą w Starachowicach, nr ogłoszenia 522871-N-2019 z dn. 11.03.2019 r.

Odpowiedzi na pytania

dot.: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na dostawę sprzętu jednorazowego użytku oraz innych materiałów medycznych dla potrzeb PZOZ z siedzibą w Starachowicach

Pytanie 1, dotyczy pakietu nr 44 poz. 1

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga cewniki max , 12 F ostre (krótkoterminowe) czy długoterminowe min. 14 F , opis cewników w tym pakiecie nie rozgranicza cewników o różnej funkcjonalności , co ma znaczny wpływ na cenę .

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga cewników tzw. „ostrych” (krótkoterminowych).

Pytanie 2, dotyczy pakietu nr 49 poz. 1

Czy Zamawiający w opisie produktu ma na myśli: pojedynczy czujnik do pomiaru ciśnienia metodą bezpośrednią zawierający: długości linii płuczącej 150 cm (+/- 5 cm), biureta wyposażona w system zabezpieczający przed zapowietrzaniem (szpikulec w biurecie z trzema otworami), przetwornik do krwawego pomiaru ciśnienia o częstotliwości własnej samego przetwornika $\geq 200\text{Hz}$, błąd pomiaru przetwornika (nieliniowość i histereza) do 1,5%, system przepłukiwania uruchamiany wielokierunkowo przez pociągnięcie za wielokierunkowy wypustek, linia pacjenta dł 150 cm (120 cm + 30 cm), połączenie przetwornika z kablem łączącym z monitorem, bezpinowe, chroniące przed zalaniem (wodoodporne), przetwornik zawiera osobny port do testowania poprawności działania systemu: linia z przetwornikiem /kabel sygnałowy/monitor?

Odpowiedź:

Zamawiający ma na myśli czujnik do pomiaru ciśnienia metodą bezpośrednią kompatybilny z monitorem DASH 3000.

Pytanie 3, dotyczy pakietu nr 49, poz. 1

Czy Zamawiający wymaga kompatybilności z monitorami hemodynamicznymi EV1000 będącymi na wyposażeniu Szpitala?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga kompatybilności z monitorem DASH 3000.

Pytanie 4, dotyczy pakietu nr 28, poz. 2

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie ww elektrody holterowskiej o rozmiarze 40x55 mm z otworem na przewody, reszta parametrów bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5, dotyczy pakietu nr 28, poz. 2,3

Czy Zamawiający dopuści podanie w ww. pozycji ceny jednostkowej dla opakowania zawierającego 50 sztuk elektrod, albo podanie ceny jednostkowej za sztukę z dokładnością do czterech miejsc po przecinku? Ceny jednostkowe elektrod są bardzo niskie, proponowane rozwiązanie dałoby wykonawcom możliwość zaoferowania korzystniejszej ceny łącznej.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza wycenę za opakowanie zawierające 50 lub 100 sztuk elektrod. W takim przypadku Zamawiający wymaga podanie jednostki miary jako opakowanie, oznaczenie wielkości opakowania oraz wpisanie ilości opakowań z odpowiednim przeliczeniem do pełnych opakowań z okągleniem w górę.

Pytanie 6, dotyczy pakietu nr 28, poz. 8

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o informację, czy nie zaszła pomyłka w opisie rozmiaru papieru do aparatu Ascard A4: Papier Ascard A4 występuje w rolkach o rozmiarze 112x25.

Odpowiedź:

Tak, zaszła omyłka pisarska. Zamawiający ma na myśli Papier do EKG ASCARD A 4, rolki w rozm. 112 x 25. Odpowiednia zmiana w zmodyfikowanym załączniku nr 5 do SIWZ.

Pytanie 7, dotyczy pakietu nr 28, poz. 9

Zamawiający w opisie towaru dopuszcza papier 100 bądź 150 arkuszy w składance, jednak w kryterium jakościowym widnieje 101 arkuszy. W związku z powyższym, zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o potwierdzenie, że w opisie kryterium jakościowego zaszła omyłka i za zaproponowanie papieru 100 kartek w składance, Wykonawca otrzyma 30 punktów

Odpowiedź:

Tak, zaszła omyłka pisarska. Zamawiający ma na myśli „za zaproponowanie papieru 100 kartek w składance, Wykonawca otrzyma 30 punktów”. Odpowiednia zmiana w zmodyfikowanym załączniku nr 5 do SIWZ.

Pytanie 8, dotyczy pakietu nr 28, poz. 13

Prosimy o informację czy Zamawiający w ww. pozycji oczekuje papieru kompatybilnego czy oryginalnego.

Kompatybilny papier jest z powodzeniem stosowany w wielu szpitalach.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza papier kompatybilny.

Pytanie 9, dotyczy projektu umowy §3

Prosimy o podanie maksymalnej liczby dostaw w miesiącu – informacja ta ma kluczowe znaczenie dla skalkulowania ceny oferty i tym samym stanowi niezbędny element opisu przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź:

Zamawiający przewiduje nie więcej niż dwie dostawy w miesiącu.

Pytanie 10, dotyczy projektu umowy §9 ust 6

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydłużenie terminu wymiany towaru po uznaniu reklamacji z 3 na 5-7 dni roboczych od zgłoszenia pisemnej reklamacji.

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 nie dopuszcza.

Pytanie 11, dotyczy projektu umowy §10 ust 1.1 a)-e)

Czy Zamawiający dopuszcza odniesienie wysokości kar umownych w przypadkach wskazanych w punktach a-e,

do części niedostarczonej partii towaru zamiast wartości brutto umowy, tj. w § 10 ust. 1.1 projektu umowy zamiast zwrotu „wynagrodzenia brutto określonego w §5 niniejszej umowy” wpisanie zwrotu: „wartości brutto danego zamówienia”

Wskazanie 0,1% wartości umowy za opóźnienie z dostarczeniem zamówionej partii towaru jest nieadekwatne do szkody, którą Szpital może z tego tytułu ponieść. Obwarowanie Wykonawcy tak wysokimi karami umownymi stoi w sprzeczności z istotą instytucji kary umownej. Zgodnie z Orzecznictwem Sądu Najwyższego (Wyrok z dnia 29.12.1978r., IV CR 440/798) „Kara umowna – jako rażąco wygórowana powinna ulec zmniejszeniu w stopniu dostosowanym do tej dysproporcji. W przeciwnym razie kara umowna – tracąc charakter surogatu odszkodowania (art.483 § 1 k.c.) - prowadziłaby do nie uzasadnionego wzbogacenia wierzyciela”.

Dostawca nie przewiduje żadnych opóźnień w terminie dostawy zamówionego przez Szpital towaru w trakcie obowiązywania umowy. Jakkolwiek obwarowanie Wykonawcy% wartości umowy w przypadku zwłoki w dostawie jedynie części umowy (partii towaru) jest ekonomicznie niczym nieuzasadnione, bowiem ewentualna szkoda wyrządzona w ten sposób przez dostawcę Zamawiającemu nie będzie aż tak duża. Zastrzeżenie tak wysokiej kary umownej prowadzi na wzbogacenia się Szpitala kosztem Wykonawcy, co jest niezgodne z ideą instytucji kary umownej i w konsekwencji prowadzi do sądowego miarkowania wysokości odszkodowania.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza zmiany zapisu odnośnie §10 ust 1.1 a)-e) projektu umowy. Kary umowne nie są obligatoryjne i mają na celu zdyscyplinowanie wykonawcy do rzetelnej i terminowej dostawy. Biorąc pod uwagę specyfikę działalności Zamawiającego jako szpitalnej jednostki służby zdrowia, kary umowne nie są nadmiernie wysokie i nie mają charakteru dochodowego ale mają na celu pokrycie ewentualnych kosztów w przypadku nie rzetelnych i nie terminowych dostaw wykonawcy.

Pytanie 12, dotyczy projektu umowy §10 ust 1.2, 2.1

Czy Zamawiający dopuszcza zmianę wysokości kar umownej za odstąpienie od umowy do części niezrealizowanej umowy zamiast wartości nominalnej umowy, tj. w § 10 ust. 1.2 i 2.1 projektu umowy zamiast zwrotu „wartości wynagrodzenia brutto określonego w paragrafie 5 ” wpisanie zwrotu: „wartości niezrealizowanej części umowy”

Wskazanie 10 % całkowitej wartości umowy za odstąpienie od części umowy jest nieadekwatne do szkody, którą Szpital może z tego tytułu ponieść. Obwarowanie Wykonawcy tak wysokimi karami umownymi stoi w sprzeczności z istotą instytucji kary umownej. Zgodnie z Orzecznictwem Sądu Najwyższego (Wyrok z dnia 29.12.1978r., IV CR 440/798) „ Kara umowna – jako rażąco wygórowana powinna ulec zmniejszeniu w stopniu dostosowanym do tej dysproporcji. W przeciwnym razie kara umowna – tracąc charakter surogatu odszkodowania (art.483 § 1 k.c.) - prowadziłaby do nie uzasadnionego wzbogacenia wierzyciela”.

Wykonawca wskazuje, że zgodnie z art. 139 ustawy prawo zamówień publicznych w do umów w sprawach zamówień publicznych stosuje się posiłkowo przepisy kodeksu cywilnego. Kluczowy natomiast przepis kodeksu cywilnego dotyczący zasady swobody zawierania umów, art. 3531 k.c., odwołuje się do takich klauzul generalnych jak „właściwość (natura) stosunku prawnego” oraz „zasady współżycia społecznego”. Zamawiający, będąc stroną narzucającą treść umowy, kształtując jej treść, musi mieć na względzie w/w przepis i mieć na uwadze fakt, że treść i cel umowy nie może sprzeciwiać się w/w klauzulom generalnym. Prawo Zamawiającego do kształtowania umowy jest ograniczone również art. 5 kc, zgodnie z którym nie można czynić ze swojego prawa użytku, który byłby sprzeczny ze społeczno – gospodarczym przeznaczeniem tego prawa lub z zasadami współżycia społecznego, a działanie polegające na czynieniu takiego użytku nie jest uważane za wykonywanie prawa i nie korzysta z ochrony. Bez wątpienia nakładanie na Wykonawcę kary umownej odnoszącej się do wartości całej umowy, a nie tylko jej niezrealizowanej części w przypadku odstąpienia od umowy powoduje bezpodstawne wzbogacenie się Zamawiającego, bowiem jego ewentualna szkoda ogranicza się jedynie do wartości niezrealizowanej na skutek odstąpienia części umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza zmiany zapisu odnośnie §10 ust 1.2, 2.1 projektu umowy.
Uzasadnienie podobnie jak w przypadku odpowiedzi na pytanie nr 11.

Pytanie 13, dotyczy pakietu nr 46, poz. 1

Prosimy o dopuszczenie worków urostomijnych zgodnych z wymogiem Zamawiającego w rozmiarze 245 x 150

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 14, dotyczy pakietu nr 46, poz. 2

Prosimy o dopuszczenie worków stomijnych zgodnych z wymogiem Zamawiającego o pojemności 430 ml.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 15, dotyczy pakietu nr 46, poz. 3

Prosimy o wyłączenie pozycji nr 3 z całości pakietu do odrębnej części zamówienia. Podział pakietu umożliwi nam złożenie ważnej oferty co zwiększy konkurencyjność postępowania i umożliwi Zamawiającemu wybór faktycznie korzystnej oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wydzieli pozycji nr 3 do oddzielnego pakietu.

Pytanie 16, dotyczy pakietu nr 19, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści długość całkowitą cewnika (łącznie z częścią donosową) 550 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. W takim przypadku Zamawiający przydzieli 30 pkt. w kryterium „parametry jakościowe”

Pytanie 17, dotyczy pakietu nr 22, poz. 1-9, 10-12,15,17,18

Czy Zamawiający wymaga, aby powierzchnia cewnika była „zmrożona” (aksamitna), co ułatwia proces zakładania cewnika bez użycia dodatkowego żelu?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

Pytanie 18, dotyczy pakietu nr 22, poz. 10

Czy Zamawiający dopuści zgłębnik żołądkowy z czterema otworami bocznymi naprzemianległymi oraz linią RTG?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 19, dotyczy pakietu nr 22, poz. 16,20,21,26,27

Czy Zamawiający wydzieli pozycje do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wydzieli tych pozycji do oddzielnego pakietu.

Pytanie 20, dotyczy pakietu nr 22, poz. 25

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley 100% bez prowadnicy, ponieważ do tak dużych rozmiarów nie są one stosowane?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 21, dotyczy pakietu nr 32, poz. 3, 4

Czy Zamawiający wydzieli pozycje do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wydzieli tych pozycji do oddzielnego pakietu.

Pytanie 22, dotyczy pakietu nr 20

Czy Zamawiający dopuści pojemniki wykonane z mlecznego, półprzeźroczystego polipropylenu (PP), który jest bardziej odporny zarówno na odczynniki chemiczne jak i uszkodzenia mechaniczne niż polistyren?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 23, dotyczy pakietu nr 20, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści w pozycji nr 4 pojemnik o pojemności 2300 ml zachowując pozostałe wymagane parametry?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 24, dotyczy pakietu nr 20, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści w pozycji nr 4 pojemnik o pojemności 2500 ml zachowując pozostałe wymagane parametry?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 25, dotyczy pakietu nr 20, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści w pozycji nr 4 pojemnik o pojemności 3000 ml zachowując pozostałe wymagane parametry?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 26, dotyczy pakietu nr 20, poz. 2-6

Czy Zamawiający wymaga aby pojemniki z pozycji 2-6 posiadały oznakowanie oraz opisy w języku polskim dotyczące substancji niebezpiecznej (roztwór formaldehydu) zgodne z aktualnie obowiązującym Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1272/2008 (CLP/GSH) z dnia 16 grudnia 2008r.?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga.

Pytanie 27, dotyczy pakietu nr 20

Czy zamawiający wymaga zaoferowania wyrobów medycznych zgodnie z dyrektywą 98/79/CE na podstawie ustawy z dnia 20 maja 2010r o wyrobach medycznych – należy wówczas załączyć dokumenty dopuszczające do obrotu - deklaracja zgodności oraz powiadomienie/wpis/zgłoszenie do Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych i Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych ?.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga.

Pytanie 28, dotyczy pakietu nr 47

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 47 fartucha chirurgicznego nieznacznie różniącego się od opisanego w SIWZ?

jednorazowego fartucha chirurgicznego, jałowego, pełnobarierowego, zgodnego z normą EN13795, gramatura 35g/m2. Rękaw typu reglan zakończony elastycznym mankietem z dzianiny. Fartuch posiadający przepuszczające powietrze wzmocnienia z laminatu włókninowo-foliowego w części przedniej i na rękawach o gramaturze 50g/m2, całkowita gramatura w części wzmocnionej 85g/m2. Tylnie części fartucha zachodzą na siebie, umiejscowienie troków w kartoniku umożliwia zawiązywanie ich zgodnie z procedurami postępowania aseptycznego, zachowanie sterylności tylnej części fartucha. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową. Rozmiar M, L.

Odpowiedź:

5


Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 29, dotyczy pakietu nr 10, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści nakłuwacze igłowe o średnicy 25G, głębokość nakłucia 1,5mm

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 30, dotyczy pakietu nr 22

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 22, 23, 24, 25 z zadania 22 i stworzy osobny pakiet.

Wydzielenie pozycji pozwoli zamawiającemu na możliwość złożenia oferty konkurencyjnej co jest uzasadnione ekonomicznie.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wydzieli tych pozycji do oddzielnego pakietu.

Pytanie 31, dotyczy pakietu nr 7

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w poz. 1-4 igieł do znieczulenia podpajęczynówkowego Quinkiego o długości 90mm.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 32, dotyczy pakietu nr 7

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w poz. 5-6 igieł do znieczulenia podpajęczynówkowego Pencil Point z igłą prowadzącą 21G/38mm.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 33, dotyczy pakietu nr 7

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w poz. 7 igły do znieczulenia podpajęczynówkowego Pencil Point 27G/90mm z igłą prowadzącą 22G/38mm.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 34, dotyczy pakietu nr 3, poz. 1, 2, 4, 7

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, ze skalą pomiarową, bez ftalanów, PCV i lateksu. Wkłady posiadają w pokrywie dwa króćce (pacjent, próżnia) oraz port do pobierania próbek, 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. Wyposażone są w filtr hydrofobowo-antybakteryjny, zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem jak i personel przed kontaktem z odsysaną wydzieliną, oraz w dwa uchwyty w postaci pętli do wygodnego demontażu. Wkłady samo zasysają się i samo uszczelniają po uruchomieniu ssania, współpraca z dowolnym źródłem ssania. Pojemniki i wkłady o pojemności 1000ml, 2000 ml, o kształcie okrągłym.

Powyżej opisany system charakteryzuje się prostotą obsługi jak i bezpieczeństwem użytkowania. Dodatkowo każdy wkład i kanister wyprodukowany jest w opatentowanej technologii antybakteryjnej, zapewniającej, że drobnoustroje typu bakterie E-coli oraz gronkowca są unicestwiane i nie namnażają się w ciągu 24h (co jest potwierdzone badaniami laboratoryjnymi wg. ISO 22196). Deklarujemy bezpłatne wyposażenie oddziałów w kompatybilne pojemniki (o właściwościach antybakteryjnych) wielorazowego użytku i mocowniki w przypadku wybrania naszej oferty.

Odpowiedź:
Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 35, dotyczy pakietu nr 3, poz. 5

Czy zamawiający dopuści w zestawie dren o długości 210cm? Pozostałe jak w SIWZ.

Odpowiedź:
Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 36, dotyczy pakietu nr 3, poz. 6

Czy zamawiający dopuści saszetki o gramaturze 20g o odpowiedniej sile żelowania?

Odpowiedź:
Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 37, dotyczy pakietu nr 46, poz. 1

Czy Zamawiający w pakiecie 46 dopuszcza worek urostomijny, jednoczęściowy, przeźroczysty, rozmiar do docięcia 15-43mm, pojemność 380ml, rozmiar 261x170.

Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 38, dotyczy pakietu nr 46, poz. 2

Czy Zamawiający w pakiecie 46 dopuszcza worek stomijny, jednoczęściowy, rozmiar do docięcia 10-55mm, pojemność 510ml?

Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 39, dotyczy pakietu nr 46, poz. 2

Czy Zamawiający w pakiecie 46 dopuszcza worek stomijny, jednoczęściowy, rozmiar do docięcia 10-76mm, pojemność 650ml.

Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 40, dotyczy pakietu nr 46, poz. 3

Czy Zamawiający w pakiecie 46 dopuszcza cewnik zewnętrzny wykonany z silikonu medycznego, rozmiar od 23mm – 40mm.

Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 41, dotyczy SIWZ

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie wysyłania faktury osobno nie wraz z towarem, gdyż w przypadku naszej firmy towary wysyłany jest z Magazynu na Węgrzech natomiast faktury z biura z Warszawy co uniemożliwia wysyłania towar i faktury ra-zem. Do każdej dostawy dołączony jest dokument WZ, faktura dostarczana jest w ciągu 48 godzin (list polecony priorytetowy). Istnieje możliwość przesyłania skanu faktury na adres mailowy wskazany przez Zamawiającego (zamiast faktury przesyłanej drogą pocztową, wybór opcji należy do Zamawiającego) Czy Zamawiający dopuszcza, którąś z możliwości?

Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza wysyłanie faktury dotyczącej przedmiotu zamówienia z zakresu pakietu nr 46 oddzielnie w ciągu 48 godzin pod warunkiem, że wraz z towarem będzie dołączony inny dokument określający zgodność dostawy z zamówieniem. W takim przypadku płatność nastąpi w ciągu 60 dni od prawidłowo dostarczonej faktury i po zrealizowaniu zamówienia (§ 7 projektu umowy).

Pytanie 42, dotyczy pakietu nr 46

Czy Zamawiający dopuszcza składanie zamówień w pełnych opakowaniach handlowych (worki stomijne pakowane po 30 sztuk w opakowaniu handlowym, cewniki zewnętrzne pakowane

pojedynczo, łącznie 30 sztuk w opakowaniu handlowym)? W przypadku naszej firmy nie ma możliwości sprzedawania w pojedynczych sztuk, gdyż magazyn znajduje się na Węgrzech skąd bezpośrednio wysyłany jest towar do Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza składanie zamówień w pełnych opakowaniach handlowych. W takim przypadku Zamawiający wymaga odpowiedniego przeliczenia ilości do pełnych opakowań z zaokrągleniem w górę oraz podania wielkości opakowania handlowego w odpowiedniej kolumnie załącznika nr 5 do SIWZ.

Pytanie 43, dotyczy pakietu nr 45

Czy Zamawiający dopuści resuscytator o objętości oddechowej 700ml przy uciśnięciu jedną ręką oraz 1100ml przy uciśnięciu oburącz?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 44, dotyczy pakietu nr 3, poz. 2

Uprzejmie prosimy o uściślenie, czy w poz. nr 2 Zamawiający wymaga: wkładu workowego j.u. 2000ml na wydzielinę z trwale dołączoną pokrywą i jednym króćcem kątowym schodkowym przyłączeniowym w pokrywie, automatycznie uszczelniającego się po włączeniu ssaka, z zastawką zapobiegającą wypływowi wydzieliny do źródła próżni, z portem do pobierania próbek lub bez, kompatybilnego z pojemnikami i osprzętem wielorazowym zakupionym przez Szpital w poprzednich latach.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 45, dotyczy pakietu nr 3, poz. 4 i 7

Zwracamy się z prośbą o potwierdzenie, że pojemniki z poz. nr 4 mają być kompatybilne z wkładami workowymi odpowiednio z poz. 1, a pojemniki z poz. 7 mają być kompatybilne z wkładami z poz. nr 2 i 5?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający potwierdza.

Pytanie 46, dotyczy pakietu nr 3, poz. 1, 2, 5

Czy Zamawiający wymaga, aby wkłady workowe były dostarczane w formie całkowicie sprasowanej, zajmującej mało miejsca w opakowaniu zbiorczym?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 47, dotyczy pakietu nr 4, poz. 1

Czy w poz. nr 1 Zamawiający wymaga zaoferowania zestawów Yankauer, pakowanych w podwójne opakowanie: wewnętrzne folia i zewnętrzne folia-papier, które są aktualnie dostarczane do Zamawiającego?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 48, dotyczy pakietu nr 4, poz. 3

Czy w poz. nr 3 Zamawiający dopuści dreny o śr. 9x6,6 (+/- 1 mm), spełniające pozostałe parametry opisane w SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 49, dotyczy pakietu nr 5, poz. 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania w poz. nr 2 drenów do drenażu klatki piersiowej Thorax z trocarem w rozmiarze F28 x 390 mm.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga zgodnie z opisem F16.

Pytanie 50, dotyczy pakietu nr 5, poz. 4

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania w poz. nr 4 drenów do drenażu klatki piersiowej Thorax z trocarem w rozmiarze F32 x 390 mm.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 51, dotyczy pakietu nr 6, poz. 1

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania zestawu kompaktowego do drenażu klatki piersiowej, sterylnego, dwukomorowego, umożliwiającego podłączenie drenów umieszczonych w jamie opłucnej podczas zabiegu operacyjnego lub w sytuacjach nagłych, komora kolekcyjna o pojemności 3000 ml, wyraźna skala ilości drenowanego płynu, posiadającego zabezpieczony port na drenie łączącym umożliwiający pobranie świeżo zdrenowanego płynu do badań, przesuwany regulator poziomu ciśnień i rozszczelnienia układu, posiadający port do podłączenia i współpracy z przenośnym źródłem ssania oraz centralną próżnią, stabilny, z uchwytem do przenoszenia i zawieszenia przy łóżku pacjenta, dren łączący elastyczny i przezroczysty, zabezpieczony przed zagięciem sprężyną, umożliwiający zlokalizowanie zaległej treści, z zatyczką, wszystkie elementy w jednym sterylnym opakowaniu, jaki obecnie jest stosowany przez Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 52, dotyczy pakietu nr 8, poz. 2

Prosimy o dopuszczenie ostrzy do miejsc wrażliwych o szerokości 20 mm, spełniających pozostałe parametry SIWZ

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 53, dotyczy pakietu nr 55, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji zaoferowanie sterylnego drenu Redona jednorazowego użytku bez trokaru, wykonanego z poliuretanu, termoplastycznego, nie zawierającego PCV, ftalanów i lateksu, z paskiem RTG na całej długości drenu, z naprzemienną perforacją na odcinku 15-16cm zapobiegającą aspiracji i wrastaniu tkanek, z trzystopniowym czytnikiem głębokości -co 1 cm- w odległości 5 cm od zakończenia perforacji, pakowanego podwójnie (opakowanie wewnętrzne foliowe, zewnętrzne folia-papier), o długość 800mm(+/-3%), w rozmiarach CH 10, 12, 14, 16, 18 z możliwością dostarczenia próbek w rozmiarach ch 12 i 18 po 1 sztuce?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 54, dotyczy projektu 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 nie wyraża zgody na zmianę tego zapisu.

Pytanie 55, dotyczy projektu umowy

Czy Zamawiający dokona modyfikacji w § 3 ust. 6 oraz § 7 ust. 2 projektu umowy i dopuści prawo Wykonawcy do wstrzymania dostaw towaru, w przypadku braku zapłaty zobowiązań Zamawiającego, do czasu uregulowania przez niego płatności.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę tego zapisu.

Pytanie 56, dotyczy projektu umowy

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 9 ust. 6 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zmianę słów: „...od daty zgłoszenia pisemnej reklamacji...” na „...od daty uznania reklamacji”.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę tego zapisu.

Pytanie 57, dotyczy projektu umowy

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 10 ust. 1:

1. Zamawiający, w przypadku nienależytego wykonania przedmiotu Umowy przez Wykonawcę żąda od Wykonawcy usunięcia wad, w wyznaczonym terminie, na koszt Wykonawcy i może żądać zapłacenia kar umownych, w wysokości:

1.1 0,1% wartości wynagrodzenia brutto określonego w § 5 niniejszej umowy w zakresie, którego dotyczy - pakietu:

- a) za każdy dzień opóźnienia w dostarczeniu Zamówionego przedmiotu umowy,
- b) za niedostarczenie faktury razem z Zamówionym przedmiotem umowy,
- c) za dzielenie złożonego Zamówienia na części,
- d) w przypadku dostawy niezgodnej z Zamówieniem,
- e) za nieterminowe uzupełnienie brakujących dokumentów lub brak uzupełnienia dokumentów, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto nienależycie wykonanej dostawy.

1.2 10% wartości wynagrodzenia brutto określonego w § 5 niniejszej umowy w zakresie jej niezrealizowanej części w przypadku odstąpienia Wykonawcy od umowy lub w przypadku odstąpienia Zamawiającego z winy Wykonawcy od umowy w zakresie, którego dotyczy (pakietu) bez uzasadnionej przyczyny.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę tego zapisu.

Pytanie 58, dotyczy pakietu nr 15

Prosimy o doprecyzowanie, czy nastąpiła oczywista pomyłka pisarska i Zamawiający oczekuje, by wszystkie igły w pozycji 4 do 18 pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź:

Tak, nastąpiła oczywista omyłka pisarska. Zamawiający oczekuje dostaw w zakresie poz. nr 4-18 od tego samego producenta.

Pytanie 59, dotyczy pakietu nr 16

Czy Zamawiający oczekuje, by wszystkie strzykawki w pozycji 1 do 4 pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje, by wszystkie strzykawki w pozycji 1 do 4 pochodziły od jednego producenta.

Pytanie 60, dotyczy pakietu nr 16

Czy Zamawiający oczekuje, by wszystkie strzykawki w pozycji 11 do 14 pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje, by wszystkie strzykawki w pozycji 1 do 4 pochodziły od jednego producenta

Pytanie 61, dotyczy pakietu nr 18

Czy Zamawiający w celu zagwarantowania bezpieczeństwa i szczelności połączeń infuzyjnych, oczekuje, by wszystkie produkty w pakiecie pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje, by wszystkie strzykawki w pozycji 1 do 4 pochodziły od jednego producenta

Pytanie 62, dotyczy pakietu nr 24, poz. 20

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy czepek do bezwodnego mycia głowy nasączony substancjami myjącymi oraz odżywką. Nie wymagający namoczenia oraz splukiwania. Zawierające w składzie m.in. kokamidopropylbetainę oraz diocjan glutaminianu tetrasodowego. Pakowane pojedynczo, z możliwością podgrzania w mikrofalówce (20 sek. w 650W). Zapachowy. Opakowanie typu "Flow wrap". Wyrób nie zawiera latexu, produkt na 23% stawce VAT?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z opisem..

Pytanie 63, dotyczy pakietu nr 41, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie spódniczki ginekologicznej w kolorze granatowym?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków w SIWZ. W tym przypadku zamawiający przydzieli 0 pkt. w kryterium „parametry jakościowe”.

Pytanie 64, dotyczy pakietu nr 41, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie kłapek włókninowych bez warstwy antypoślizgowej w kolorze białym?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 65, dotyczy pakietu nr 41, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie ochraniaczy włókninowych z warstwą antypoślizgową w kolorze niebieskim?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków w SIWZ. W tym przypadku zamawiający przydzieli 0 pkt. w kryterium „parametry jakościowe”.

Pytanie 66, dotyczy pakietu nr 41, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie ochraniaczy na obuwie w kolorze niebieskim?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków w SIWZ. W tym przypadku zamawiający przydzieli 0 pkt. w kryterium „parametry jakościowe”.

Pytanie 67, dotyczy pakietu nr 47, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch chirurgiczny wykonany z włókniny typu SMS, ze wzmocnieniem wykonanym z dwuwarstwowego laminatu (włóknina polipropylenowa + folia Pe) o gramaturze 40g/m², rękaw o kroju prostym?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 68, dotyczy pakietu nr 50, poz. 1

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania podkładu, w którym powierzchnia pokryta włókniną polipropylenową o gramaturze 15g/m². Część spodnia z folii o gramaturze 25g/m². Wkład chłonny z superabsorbentem o gramaturze 127g /m². Łączna gramatura podkładu 165 ±10g/m². Waga produktu 60 g?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 69, dotyczy pakietu nr 50, poz. 2

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania podkładu, w którym powierzchnia pokryta włókniną polipropylenową o gramaturze 15g/m². Część spodnia z włókniny polipropylenowej o gramaturze 37g/m². Wkład chłonny z superabsorbentem o gramaturze 127g /m². Łączna gramatura podkładu 180 ±10g/m². Waga produktu 70 g?

Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 70, dotyczy pakietu nr 53, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści majtki wykonane z włókniny spunlace o gramaturze 45g/m2, w rozmiarze uniwersalnym?

Odpowiedź:
Zamawiający nie dopuszcza. Wymagamy zróżnicowania rozmiarów zgodnie z opisem.

Pytanie 71, dotyczy pakietu nr 5, poz. 1-5

Czy Zamawiający dopuści dreny do drenażu klatki piersiowej z trokarem, długość 37 cm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 72, dotyczy pakietu nr 5, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści dreny do drenażu klatki piersiowej z trokarem w rozmiarze F 28 lub F 32?

Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 73, dotyczy pakietu nr 5, poz. 6

Czy Zamawiający dopuści zestaw z 3 igłami (14G, 16G, 19G)?

Odpowiedź:
Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 74, dotyczy pakietu nr 7, poz. 1-4

Czy Zamawiający dopuści igłę do znieczulenia podpajęczynówkowego o długości 90 mm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź:
Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 75, dotyczy pakietu nr 7, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści igłę do znieczulenia podpajęczynówkowego 25 G, długość 120 mm z igłą prowadzącą 20G/34 mm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź:
Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 76, dotyczy pakietu nr 7, poz. 6

Czy Zamawiający dopuści igłę do znieczulenia podpajęczynówkowego 25 G, długość 90 mm z igłą prowadzącą 20G/34 mm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź:
Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 77, dotyczy pakietu nr 7, poz. 7

Czy Zamawiający dopuści igłę do znieczulenia podpajęczynówkowego 27 G, długość 90 mm z igłą prowadzącą 22G/34 mm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź:
Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 78, dotyczy pakietu nr 10, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści nakłuwacz 1,8mm?

Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 79, dotyczy pakietu nr 10, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści nakłuwnicz 2,4mm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 80, dotyczy pakietu nr 15, poz. 6 - 13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 6-13 z zadania 15 i utworzenie z niej odrębnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odpowiedź:

Zamawiający wydzieli poz. 6-13 do oddzielnego pakietu nr 15A.

Pytanie 81, dotyczy pakietu nr 15, poz. 9

Czy Zamawiający dopuści igłę 0,8x25mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 82, dotyczy pakietu nr 22, poz. 21

Czy Zamawiający dopuści pojemniki wykonane z PS?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 83, dotyczy pakietu nr 22, poz. 10

Czy Zamawiający dopuści zgłębniki żołądkowe posiadające 4 otwory boczne naprzemianległe?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 84, dotyczy pakietu nr 23, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści wycenę osłonek na głowicę w opakowaniu a'144, z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 85, dotyczy pakietu nr 22, poz. 23

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foleya z balonem 5-10ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 86, dotyczy pakietu nr 22, poz. 23

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foleya z zastawką gumową?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 87, dotyczy pakietu nr 24, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści kieliszki w op. a'90 szt z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 88, dotyczy pakietu nr 24, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści zaciskacz do pępowiny sterylnej?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 89, dotyczy pakietu nr 24, poz. 14



Czy Zamawiający dopuści worek na wymioty o pojemności 1000 ml i dokładnej skali pomiarowej (do 100 ml co 10 ml i od 100 ml do 1000 ml co 50 ml) umieszczonej na worku?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 90, dotyczy pakietu nr 24, poz. 17

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 17 z zadania 24 i utworzenie z niej odrębnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wydzieli tej pozycji do oddzielnego pakietu.

Pytanie 91, dotyczy pakietu nr 33, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści maski krtaniowe bez kodowania rozmiaru kolorem, balonik bez nadruku, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 92, dotyczy pakietu nr 17, poz. 4-6

Proszę Zamawiającego o wydzielenie pozycji 4-6 z pakietu. 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 nie wydzieli tych pozycji do oddzielnego pakietu.

Pytanie 93, dotyczy pakietu nr 17, poz. 5-6

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 miał na myśli, że cały przyrząd do przetoczeń płynów ma być wolny od PVC.

Odpowiednie zmiany w zmodyfikowanym załączniku nr 5 do SIWZ.

Pytanie 94, dotyczy pakietu nr 17, poz. 5-6

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 95, dotyczy pakietu nr 17, poz. 5-6

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 nie dopuszcza.

Pytanie 96, dotyczy pakietu nr 17, poz. 5-6

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 nie wymaga, ale dopuszcza.

Pytanie 97, dotyczy pakietu nr 17, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorcza dwukanałową wykonaną ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską kłapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml $\pm$ 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 μ m, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier - folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 98, dotyczy pakietu nr 17, poz. 6

Czy Zamawiający dopuści IS bursztynowy bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorcza dwukanałową wykonaną ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską kłapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml $\pm$ 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 μ m, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier - folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 99, dotyczy pakietu nr 17, poz. 4

Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, Filtr 200 μ m, 20 kropli = 1 ml $\pm$ 0,1 ml, przyrząd posiada ostrą igłą biorcza dwukanałową wykonaną ze wzmocnionego ABS, odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany czerwoną kłapką, przezroczysta komora kroplowa z filtrem z PCV, dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przezroczystej, rolkowy regulator przepływu, łącznik LUER-LOCK z osłonką, zaczepek na dren, dren o długości 150 cm, opakowanie jednostkowe typu blister papier - folia, sterylizowany tlenkiem etylenu?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 100, dotyczy pakietu nr 17, poz. 4

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 nie dopuszcza, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 101, dotyczy pakietu nr 17, poz. 4

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 dopuszcza.

Pytanie 102, dotyczy pakietu nr 17, poz. 4

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 nie dopuszcza, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 103, dotyczy pakietu nr 17, poz. 4

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

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga informacji, że produkt nie zawiera ftalanów na opakowaniu pojedynczym.

Pytanie 104, dotyczy pakietu nr 17, poz. 4

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

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 105, dotyczy pakietu nr 16, poz. 5-8, 10

Proszę Zamawiającego o wydzielenie pozycji 5-8, 10 z pakietu 16. 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 nie wyłączy tych pozycji do oddzielnego pakietu.

Pytanie 106, dotyczy pakietu nr 16, poz. 5-6

Czy zamawiający dopuści jednostronną czytelną skalę co 2 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 107, dotyczy pakietu nr 23, poz. 1-2, 6-7

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 108, dotyczy pakietu nr 23, poz. 5

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 109, dotyczy pakietu nr 23, poz. 5

Czy zamawiający dopuści produkt niesterylny, czysty mikrobiologicznie?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 110, dotyczy pakietu nr 24, poz. 2

Czy zamawiający dopuści produkt sterylny?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 111, dotyczy pakietu nr 24, poz. 5-6

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 112, dotyczy pakietu nr 24, poz. 6

Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań, tym samym oceniając pakowane po 100 szt. na równi z innymi sposobami konfekcjonowania – tzn. przyznając podczas oceny 30 pkt.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 113, dotyczy pakietu nr 24, poz. 7-13

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 nie dopuszcza.

Pytanie 114, dotyczy pakietu nr 24, poz. 14

Czy zamawiający dopuści worki na wymioty wykonane folii LDPE w kolorze mlecznym, usznik z polipropylenu, bez lateksu i PCW, ze skalą co 100 ml, skala do 1,5 l, zakończony obręczą w systemie "okręć i zamknij", z instrukcją użytkowania w postaci piktogramu umieszczoną na każdym worku?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 115, dotyczy pakietu nr 24, poz. 14

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 116, dotyczy pakietu nr 24, poz. 15

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 117, dotyczy pakietu nr 24, poz. 16-24

Prosimy o wydzielenie poz. 16-24 do osobnego pakietu, gdyż takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu wybór z pośród najkorzystniejszych ofert, jak i osiągnięcie niższych cen oraz racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wydzieli tych pozycji do oddzielnego pakietu.

Pytanie 118, dotyczy pakietu nr 26, poz. 1, 4

Prosimy o wydzielenie poz. 1, 4 do osobnego pakietu, gdyż takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym

umożliwi Zamawiającemu wybór z pośród najkorzystniejszych ofert, jak i osiągnięcie niższych cen oraz racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wydzieli tych pozycji do oddzielnego pakietu.

Pytanie 119, dotyczy pakietu nr 26, 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 120, dotyczy pakietu nr 26, poz. 4

Czy zamawiający dopuści stażę bezlateksową, wykonana z rozciągliwego paska TPE.

Bezlateksowy materiał chroni przed reakcjami alergicznymi i podrażnieniami skóry. pakowaną w rolce w odcinkach o długości 47 cm po 25 szt. w kartonik z podajnikiem, rolce z nadrukowaną fabrycznie instrukcją obsługi na opakowaniu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 121, dotyczy pakietu nr 26, poz. 4

Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie (rolkę) 25 szt. – o dł. pojedynczego paska 47 cm, z przeliczeniem ilości i zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 122, dotyczy pakietu nr 27, poz. 1-2

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 123, dotyczy pakietu nr 27, poz. 1

Czy zamawiający oczekuje szczoteczki typu wachlarzyk?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający oczekuje szczoteczki typu wachlarzyk.

Pytanie 124, dotyczy pakietu nr 27, poz. 2

Czy zamawiający wymaga sterylnej szczoteczki do wymazów cytologicznych typu wachlarzyk, wykonana jest z tworzywa sztucznego, a gęste włosie wachlarzyka z materiału LDPE, co zapewnia pobieranie odpowiedniej ilości materiału do badań? Solidne mocowanie części wachlarza i rękojeści zapewnia bezpieczeństwo w trakcie badania. Szczoteczka jest pakowana indywidualnie, sterylna, co zapobiega potencjalnym infekcjom podczas badań. Szczoteczka typu wachlarzyk jest rekomendowana przez Polskie Towarzystwo Ginekologiczne. Zdjęcie wachlarzyka szczoteczki poniżej.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza szczoteczki typu wachlarzyk o charakterystyce opisanej powyżej.

Pytanie 125, dotyczy pakietu nr 27, poz. 2

Czy zamawiający oczekuje szczoteczki do wymazów cytologicznych typu wachlarzyk COMBI, tzn. o wydłużonej części centralnej w kształcie przedłużonego bolca z poprzecznie ułożonymi włoskami? Powyższy opis przedmiotu sugeruje jednego wykonawcę tzn. Rovers Polska, firma ta posiada prawo własności intelektualnej i przemysłowej chronionej europejskim patentem na wachlarzyk z wydłużoną centralną częścią. Wymóg szczoteczki typu wachlarzyk COMBI co wpływa na ograniczenie konkurencyjności postępowania wpływając na zmniejszenie ilości złożonych ofert, a tym samym na racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający oczekuje szczoteczki do wymazów cytologicznych typu wachlarzyk COMBI.

Pytanie 126, dotyczy pakietu nr 27, poz. 2

Wnioskujemy o dopuszczenie sterylnej szczoteczki do wymazów cytologicznych typu wachlarzyk, umożliwi to złożenie ofert większej liczbie uczestników postępowania, dzięki czemu Zamawiający uzyska konkurencyjną cenę w przedmiotowym postępowaniu.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 127, dotyczy pakietu nr 27, poz. 2

W przypadku niedopuszczenia wachlarzyka w poz. 2, wnioskujemy o wydzielenia poz. 1 z niniejszego pakietu, prośbę motywując wpływem wymogu szczoteczki typu combi na ograniczenie konkurencyjności postępowania, co wpływa na zmniejszenie ilości złożonych ofert, a tym samym na racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wydzieli tej pozycji do oddzielnego pakietu.

Pytanie 128, dotyczy pakietu nr 29

Czy zamawiający dopuści worki na zwłoki z 4 uchwytami i prostym zamkiem, w kolorze białym, rozmiar: 220 cm x 90 cm, wykonany z folii polietylenowej o grubości 0,16 mm, uchwyty dodatkowo wzmocnione folią, wytrzymałość folii do 160 kg, pakowane pojedynczo + rękawiczki jednorazowe?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 129, dotyczy pakietu nr 29

Czy zamawiający dopuści worki o wytrzymałości 160 kg. I podczas punktacji kryterium jakościowego dopuści punktację na poziomie 30 pkt. Tj. w przypadku wytrzymałości pow. 180 kg?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. W przypadku zaoferowania worków o wytrzymałości 160 kg zamawiający przyzna 0 pkt. w przypadku zaoferowania worków o wytrzymałości powyżej 180 kg zamawiający przyzna 30 pkt. w kryterium „parametry jakościowe”.

Pytanie 130, dotyczy pakietu nr 32, poz. 1-2

Czy zamawiający dopuści dren o dł. min. 200 cm +/- 10 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 131, dotyczy pakietu nr 32, poz. 1-2

Czy zamawiający dopuści dren o przekroju prostym, wzmocniony wzdłużnie, antyzłamaniowy?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 132, dotyczy pakietu nr 32, poz. 4

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 133, dotyczy pakietu nr 32, poz. 3

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.



Pytanie 134, dotyczy pakietu nr 41, 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 135, dotyczy pakietu nr 41, poz. 2-3

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 136, dotyczy pakietu nr 41, poz. 3

Czy zamawiający dopuści ochraniacze bez wkładki antypoślizgowej?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 137, dotyczy pakietu nr 43, poz. 5

Poz. 5 Czapeczka do umocowania generatora do CPAPA Infant Flow

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferować mocowanie generatora w postaci czepca owijanego wokół głowy pacjenta w miejsce czapeczki? Proponowany czepiec jest uniwersalnym rozwiązaniem przeznaczonym do stosowania w nieinwazyjnym wspomaganiu oddechu do założenia generatora i rur w mocowaniu kołyskowym oraz w terapii tlenowej wysokimi przepływami umożliwiającym zamocowanie kaniuli nosowej, dodatkowo dzięki konstrukcji w postaci opaski można regulować czepiec do aktualnego obwodu głowy małego pacjenta w zależności od potrzeb – w przypadku obrzęku lub ustąpienia obrzęku bądź u pacjenta poddawanego długoterminowej terapii w miarę wzrostu dziecka bez konieczności zmiany rozmiaru, zabezpieczając tym samym przed deformacją głowy. Czepiec jest dostępny w rozmiarach: XXS, XS, S, M, L, XL.

Powyższe rozwiązanie znacząco wpływa na

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie 138, dotyczy pakietu nr 43, poz. 2

Poz. 2 Generator + końcówki donosowe

W przypadku pozytywnej odpowiedzi na pytanie dotyczące poz. 5 Czapeczka niezbędne jest zamocowanie generatora na czepcu przy zastosowaniu uchwytu do rur w postaci kołyski. Czy Zamawiający wymaga aby generator był wyposażony w taki uchwyt, który stabilizuje i utrzymuje w uporządkowanej kolejności odcinek wdechowy, wydechowy i dren do pomiaru ciśnienia w rynience wyprofilowanej odpowiednio do kształtu każdego z odcinków systemu oddechowego? Dzięki temu rozwiązaniu generator będzie w pełni kompatybilny z czepcem do terapii wymiennych. Zastosowanie dwóch powyższych rozwiązań znacząco wpływa na możliwość uzyskania precyzyjnego utrzymania wybranego usytuowania generatora, eliminację przecieków, maksymalną szczelność oraz wyeliminowanie uszkodzeń i deformacji nosa małego pacjenta.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie 139, dotyczy pakietu nr 43, poz. 1

Poz. 1 Jednorazowy układ oddechowy

Zapis dotyczący przewodu doprowadzającego wodę do nawilżacza 90-120 cm dotyczy komory nawilżacza opisanej w poz. 3, prosimy o przeniesienie tej informacji.

Odpowiedź:

Zamawiający przeniesie opis z poz. nr 3 do poz. 1. W związku z tym ilości w poz. nr 1 oraz w poz. nr 2 zostaną zwiększone odpowiednio do 40 kpl. oraz 40 szt. Odpowiednie zmiany w zmodyfikowanym załączniku nr 5 do SIWZ.

Pytanie 140, dotyczy pakietu nr 43, poz. 4

Poz. 4 Maski nosowa

Prosimy o dopuszczenie masek w rozm. S, M, L, XL.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 141, dotyczy pakietu nr 43, poz. 6

Poz. 6 Okularki ochronne

Prosimy o dopuszczenie okularków do fototerapii wykonanych z miękkiego materiału o właściwościach hypoalergicznym. Okularki można dostosować do pożądanego rozmiaru. Nie powodują ucisku na gałki oczne, a oczy dziecka mogą zamykać i otwierać się w naturalny sposób. Dostępne rozmiary:

Nr kat. 99071-01 - Preemie (obwód głowy <28 cm)

Nr kat. 99071-02 - Small (obwód głowy 28-34 cm)

Nr kat. 99071-03 - Medium (obwód głowy >34 cm)

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z opisem.

Pytanie 142, dotyczy pakietu nr 15, poz. 4

Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 4 z pakietu 15 i utworzenie z niego odrębnego zadania. Wydzielenie wymienionej pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionej pozycji w dotychczasowym pakiecie silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie. Obecne pakietowanie wyrobów medycznych faworyzuje konkretnych dostawców, ograniczając znacznej większości dystrybutorów możliwość złożenia ofert, co narusza dyscyplinę finansów publicznych zgodnie z przepisami zawartymi w art. 17. ust. 1 pkt. 1) i 5b) Ustawy z dnia 17 grudnia 2004r. o odpowiedzialności za naruszenie dyscypliny finansów publicznych (wraz z późn. zm.).

Odpowiedź:

Zamawiający nie wydzieli tej pozycji do oddzielnego pakietu.

Pytanie 143, dotyczy pakietu nr 10, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 10 pozycji 1 zaoferowanie nakłuwaczy igłowych 21 G o głębokości nakłucia 1,8 mm (op. 200 szt.)?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 144, dotyczy pakietu nr 10, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 10 pozycji 2 zaoferowanie nakłuwaczy igłowych 21 G o głębokości nakłucia 2,4 mm (op. 200 szt.)?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 145, dotyczy pakietu nr 15, poz. 1, 3

Czy Zamawiający dopuści kaniule wykonaną z teflonu (FEP)?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 146, dotyczy pakietu nr 15, poz. 1, 3

Czy Zamawiający dopuści kaniule wykonaną z poliuretanu?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 147, dotyczy pakietu nr 15, poz. 5-15

Proszę o odstąpienie od wymogu kodu kolorów na op. jednostkowym, każda igła pakowana jest bowiem w op. folia-papier, przez jej część foliową doskonale widać kolor konektora, który jest zgodny z kodem kolorystycznym, kolorystycznie oznaczone jest op. a' 100 sztuk.

Odpowiedź:

Zamawiający nie odstąpi od tego wymogu.

Pytanie 148, dotyczy pakietu nr 15, poz. 7

Proszę o dopuszczenie igły w rozmiarze 0,7 x 25 mm lub 0,7 x 30 mm.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza igły w rozmiarze 0,7 x 25 mm.

Pytanie 149, dotyczy pakietu nr 15, poz. 9

Proszę o dopuszczenie igły w rozmiarze 0,8 x 25 mm lub 0,8 x 30 mm.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza igły w rozmiarze 0,8 x 25 mm.

Pytanie 150, dotyczy pakietu nr 16, poz. 1

Proszę o dopuszczenie strzykawki z igłą w rozmiarze 0,45 x 13 mm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 151, dotyczy pakietu nr 16, poz. 2

Proszę o dopuszczenie strzykawki z igłą w rozmiarze 0,33 x 13 mm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 152, dotyczy pakietu nr 16, poz. 4

Proszę o dopuszczenie strzykawki skalowanej co 0,2 ml, czyli precyzyjniejszej niż wymagana.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 153, dotyczy pakietu nr 16, poz. 7

Czy Zamawiający dopuszcza strzykawkę z końcówką typu stożek, ściętą pod końcem 45 stopni?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 154, dotyczy pakietu nr 16, poz. 9

Proszę o wydzielenie w.w. pozycji z pakietu. Pozwoli to Państwu uzyskać większą ilość bardziej korzystnych ofert.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wydzieli tej pozycji do oddzielnego pakietu.

Pytanie 155, dotyczy pakietu nr 16, poz. 11

Proszę o dopuszczenie strzykawki z rozszerzeniem do 3 ml.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 156, dotyczy pakietu nr 16, poz. 13

Proszę o dopuszczenie strzykawki z rozszerzoną skalą do 12 ml.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 157, dotyczy pakietu nr 17, poz. 4

Proszę o dopuszczenie przyrządów o pojemności wypełnienia komory 19 ml. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 158, dotyczy pakietu nr 17, poz. 5, 6

Proszę o dopuszczenie przyrządów o pojemności wypełnienia 10 ml. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 159, dotyczy pakietu nr 17, poz. 5, 6

Proszę o dopuszczenie przyrządów z komorą kroplową 55 mm w cz. przezroczystej, długość całej komory 62mm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 160, dotyczy pakietu nr 17, poz. 5

Proszę o dopuszczenie przyrządu z igłą dwukanałową, stożkową, standardowo ściętą, taką jak Zamawiający opisuje w poz. 6. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 161, dotyczy pakietu nr 17, poz. 4-6

Proszę o dopuszczenie przyrządów z komorą z medycznego PVC, tak jak dren. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 162, dotyczy pakietu nr 1, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści opaskę do mocowania rurek tracheostomijnych zieloną? Reszta parametrów zgodna z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 163, dotyczy pakietu nr 2, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści prowadnice Bougie skalowaną co 5cm, rozmiar 5.0/70cm lub 80cm? Reszta parametrów zgodna z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 164, dotyczy pakietu nr 2, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę do rurek intubacyjnych w zakresie rozmiarów 2.0; 3.3; 5.0? Reszta parametrów zgodna z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza. Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 165, dotyczy pakietu nr 24, poz. 20

Czy Zamawiający dopuści czepek zawierający w składzie min. Dimetikon, wyciąg z aloesu, wit b5, wit E?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 166, dotyczy pakietu nr 36, poz. 1



Czy Zamawiający dopuści zestaw do toalety jamy ustnej zawoerający bezalkoholowy płyn do płukania ust z 0,12% roztworem chlorheksydyny? Reszta parametrów zgodna z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 167, dotyczy pakietu nr 43, poz. 6

Zwracamy się z prośbą o wyłączenie pozycji 6 z pakietu 43 tak aby umożliwić składanie ofert wyłącznie na ten asortyment.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyłączy tej pozycji do oddzielnego pakietu.

Pytanie 168, dotyczy pakietu nr 44, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy, poliuretanowy, wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń, budowa cewnika zmniejsza ryzyko adhezji bocznej do ściany naczynia, odporny na zginanie bez bocznych otworów, z końcówką schodkową, z przyjaznymi dla pacjenta zakrzywionymi przedłużaczami, cewnik o przekroju 12FR i długości 15 cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich, zestaw apirogeny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi przewód z rdzeniem z nitinolu i końcówką typu J, wymiary 0,035 cala x 70 cm, strzykawka z tłokiem, miniskalpel, rozszerzacz, rozmiar 12 FR x 14 cm, rozszerzacz hydrofilowy, rozmiar 14 FR x 14 cm, łącznik prowadzący typu Y, nasadki iniecyjne, umocowanie cewnika warstwą przylepną, opatrunki, skrzydełko mocujące cewnik (na szwy) oraz mandryny ułatwiające założenie cewnika?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 169, dotyczy pakietu nr 43, poz. 6

Czy dopuszcza się okulary do fototerapii które nie posiadają łącznika w kształcie litery Y, jednakże ich konstrukcja budowy wykończona na opasce materiałem NeoFoam zapobiega zsuwaniu się z główki dziecka, co więcej główka dziecka w minimalny sposób jest otoczona materiałem co umożliwia lepsze absorbowanie światła UV jak również wyprofilowana kształt w obrębie oczodołów zapobiega ingerencji promieni bocznych, posiadające napięcie na rzepy do regulacji zgodnie z wytycznymi jednakże rozmiary podane są w długości samej powierzchni ochronnej, okulary są dostępne w rozmiarach Large – powyżej 34 cm, Small – 26-34 cm oraz Micro – poniżej 26 cm. Powyższe rozmiary pozwalają idealnie dobrać okulary do odpowiedniego pacjenta.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 170, dotyczy pakietu nr 43, poz. 6

Czy Zamawiający wymaga aby okulary posiadały badania w zakresie nie przenikania fal świetlnych w zakresie min. 99.9 %?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 171, dotyczy pakietu nr 35

Czy zamawiający dopuści zestaw do nadłonowego drenażu pęcherza moczowego z cewnikiem typu Foley z rozrywalną kaniulą z tworzywa sztucznego, cewnik typu Foley 12 CH wykonany z silikonu z otwartym zakończeniem długości 41 cm, balon 5 ml, zatyczka do cewnika. Dołączony również worek na mocz o pojemności 2l?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 172, dotyczy pakietu nr 44

Czy zamawiający dopuści zaoferowania cewniki wg poniższej charakterystyki:

Cewnik dwuświatłowy do krótkiej dializy wykonany z biokompatybilnego poliuretanu; kanały cewnika o przekroju D, cewnik z miękką atraumatyczną końcówką, skalowanie cewnika co 1cm, cewnik i końcówka widoczna w RTG. Dostępne rozmiary grubość: 12/14Fr, oraz długości 15 cm. Skład zestawu: *cewnik z nadrukiem pojemności kanałów na ramionach cewnika zakończone luer lock, nadruk grubości cewnika na rozgałęźniku, * , *igła 18g x 7cm z portem bocznym / zastawka , *przewodnik nitinolowy o długości 70cm typu J odporny na zaginanie , * 2 rozszerzadła, *2 skrzydełka mocujące w formie zapinanego klipsu, *2 koreczki * strzykawka 5ml, * skalpel 11, *2 opatrunki w formie plastra *naklejka identyfikacyjna pacjenta, Cewniki dostępne w wersji: prosty, zagięty, zagięte ramiona. Zestaw pakowany sterylnie w pełną charakterystyka/parametrów umieszczoną na opakowaniu ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 173, dotyczy projektu umowy

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do umowy sformułowania, iż „Zamawiający będzie składał zamówienia według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 150 zł. netto”?

Mając na względzie czynniki ekologiczne, chcielibyśmy dążyć do ograniczenia liczby opakowań, ilości listów przewozowych i faktur w formie papierowej. W związku z tym prosimy o ustanowienie minimalnej wartości zamówienia w kwocie 150 zł.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę i zamieści odpowiedni zapis w projekcie umowy (§ 3 ust. 10).

Pytanie 174, dotyczy projektu umowy

W związku z obecnie obowiązującymi przepisami pozwalającymi na stosowanie faktur elektronicznych (art. 2 pkt 32 oraz art. 106n ust. 1 Ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług) oraz planowanym w sierpniu br. upowszechnieniem stosowania elektronicznego fakturowania w zamówieniach publicznych dzięki obowiązkowi przyjmowania e-faktur przez Zamawiających (Dyrektywa Parlamentu Europejskiego i Rady 2014/55/UE z 16 kwietnia 2014 r. w sprawie fakturowania elektronicznego w zamówieniach publicznych), zwracamy się z prośbą o wskazanie w umowie adresu e-mail, na który Wykonawca może przysyłać fakturę w formie elektronicznej.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza wysyłanie faktury dotyczącej przedmiotu zamówienia na adres e-mail. Wymaga się faktury w wersji papierowej, ponieważ termin płatności liczy się od daty prawidłowo dostarczonej faktury i po zrealizowaniu przedmiotu zamówienia.

Pytanie 175, dotyczy pakietu nr 20

Czy Zamawiający dopuści w poz.2 pojemnik o pojemności 520ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 176, dotyczy pakietu nr 20

Czy Zamawiający dopuści w poz.3 pojemnik o pojemności 1200ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 177, dotyczy pakietu nr 20

Czy Zamawiający dopuści w poz.4 pojemnik o pojemności 2300ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 178, dotyczy pakietu nr 20

Czy Zamawiający dopuści w poz.5 pojemnik o pojemności 5600ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 178, dotyczy pakietu nr 20

Czy Zamawiający dopuści w poz.6 pojemnik o pojemności 10600ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 179, dotyczy pakietu nr 20

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, iż wymaga aby pojemniki do badań histopatologicznych posiadały na stałe przytwierdzone oznakowanie np. w postaci: wysokiej jakości etykiety odpornej na odczynniki rutynowo stosowane na pracowni (dalej zwanej etykietą) lub nadruk lub oznakowania w postaci techniki IML. Zgodnie z najnowszym rozporządzeniem Ministerstwa Zdrowia "W sprawie standardów organizacyjnych opieki zdrowotnej w dziedzinie patomorfologii" wymaga się aby "materiał pobrany do badania umieszczony został w pojemniku oznaczanym w sposób umożliwiający identyfikację pacjenta albo zwłok, od których został pobrany". Jednocześnie Rozporządzenie wskazuje iż: "Pozostały po wykonaniu blochków parafinowych materiał tkankowy przechowywany przez okres co najmniej 28 dni od dnia ustalenia rozpoznania patomorfologicznego, w tym w wyniku badania pośmiertnego. Po upływie tego okresu materiał tkankowy jest poddawany utylizacji zgodnie z przepisami dotyczącymi postępowania z odpadami medycznymi." Oznacza to, iż pojemnik, w którym materiał jest przechowywany powinien być wysokiej jakości, a oznakowanie materiału musi pozwalać na jednoznaczne zweryfikowanie pacjenta, od którego pochodzi. Etykieta lub oznakowanie w postaci nadruku lub techniki IML uniemożliwia przypadkowe zamazanie napisu poprzez kontakt z tuszem jak dzieje się w przypadku zwykłej etykiety papierowej z drukarki (takie pojemniki również są dostępne na rynku). Pragniemy również zwrócić uwagę, iż zgodnie z tym samym rozporządzeniem: wymagane są "procedury dotyczące: transportu materiału do zakładu patomorfologii, zakładu albo pracowni cytomoetrii przepływowej i postępowania w przypadku uszkodzenia pojemników lub opakowań zbiorczych podczas transportu, zgodnie z normą PN-EN ISO/IEC 17020" w związku z czym pojemniki powinny również spełniać wszystkie kryteria mogące podlegać ocenie podczas inspekcji w tym oznakowanie w czasie transportu, na co pośrednio wskazuje powyższa norma określająca wymagania dotyczące działania różnych rodzajów jednostek przeprowadzających inspekcję. Zatem Zwracamy się do zamawiającego o potwierdzenie iż oferowane pojemniki muszą bezwzględnie posiadać na stałe przytwierdzone oznakowanie np. w postaci: wysokiej jakości etykiety lub nadruku lub oznakowania w postaci techniki IML wraz z informacjami dotyczącymi transportu materiału w formalinie. W przypadku braku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wskazanie powodu, oraz określenie, czym kieruje się Zamawiający w stosowaniu produktów, które nie są dostosowane do specjalistycznego zastosowania, jakim jest diagnostyka materiału onkologicznego.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 180, dotyczy pakietu nr 20

Ze względu na charakter chemiczny standardowo stosowanych utrwalaczy (formalina) prosimy Zamawiającego o potwierdzenie wymogu posiadania piktogramów i oznaczeń na wszystkich pojemnikach do transportu materiału histopatologicznego.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 181, dotyczy pakietu nr 43, poz. 6

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o wydzielenie do oddzielnego pakietu pozycji numer 6 w pakiecie nr 43, oraz utworzenie dla niej odrębnego pakietu. Taki zabieg pozwoli na wystartowanie większej liczbie wykonawców, a tym samym obniżenie wartości złożonych ofert, a w konsekwencji oszczędności dla Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wydzielił tej pozycji do oddzielnego pakietu.

Pytanie 182, dotyczy pakietu nr 11

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do pobierania próbek wydzieliny pacjentów o pojemności 10ml, reszta parametrów zgodna z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 183, dotyczy pakietu nr 15, poz. 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły iniekccyjnej w rozmiarze 0,6 mm x 32 mm.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 184, dotyczy pakietu nr 15, poz. 9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły iniekccyjnej w rozmiarze 0,8 mm x 25 mm.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 185, dotyczy pakietu nr 15, poz. 12-13

W związku z tym, iż Zamawiający jako kryterium jakościowe ocenia długość ścięcia igły prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł 1,1 x 40 i 1,2 x 40 krótkościętych.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. W takim przypadku oferta otrzyma 0 pkt. w kryterium „parametry jakościowe”.

Pytanie 186, dotyczy pakietu nr 15, poz. 5

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie w których pozycjach igły mają pochodzić od jednego producenta, gdyż w opisie poz. nr 5 Zamawiający wskazał poz. 13-28, podczas gdy pakiet ma 18 pozycji?

Odpowiedź:

Tak, nastąpiła oczywista omyłka pisarska. Zamawiający oczekuje dostaw w zakresie poz. nr 4-18 od tego samego producenta.

Pytanie 187, dotyczy pakietu nr 15

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie aby igły w poz. 6-17 pochodziły od jednego producenta.

Odpowiedź:

Tak, nastąpiła oczywista omyłka pisarska. Zamawiający oczekuje dostaw w zakresie poz. nr 4-18 od tego samego producenta.

Pytanie 188, dotyczy pakietu nr 15, poz. 16, 17

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy wymaga igieł w dwóch długościach do wyboru Zamawiającego w momencie składania zamówienia?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 189, dotyczy pakietu nr 32, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski tlenowej do średniej koncentracji tlenu (dla noworodków, pediatryczna i dla dorosłych otwarta, anatomiczny kształt, wykonana z miękkiego PVC bez lateksu, z aluminiowym zaciskiem na nos, gumką do mocowania z możliwością regulacji długości, atraumatyczny mankiet maski, obrotowy łącznik, dren tlenowy dł. 2.1m, o przekroju gwiazdkowym, łącznik uniwersalny do podłączenia aparatury wymagającej łącznika standardowego lub do aparatury wymagającej łącznika gwintowanego, jednorazowego użytku, czysta mikrobiologicznie, pakowana pojedynczo.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 190, dotyczy pakietu nr 32, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy maska tlenowa ma być pozbawiona lateksu, ftalanów, DEHP, bisfenolu (BPA)?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania produktów pozbawionych wyżej wymienionych substancji szkodliwych.

Pytanie 191, dotyczy pakietu nr 32, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy w celu łatwiejszej identyfikacji produktu na etykiecie opakowania jednostkowego ma być umieszczony piktogram wizualizujący i opisujący produkt wraz z jego elementami?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 192, dotyczy pakietu nr 32, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie nebulizatora niskoobjętościowego do podawania leku, z antyprzelewową konstrukcją pozwalającą na skuteczne działanie w zakresie 0-90 stopni, ze stabilną podstawką dyfuzora w zakresie 0-360 stopni, o pojemności 5 ml, skalowany schodkowo co 1 ml w zakresie 2-5ml, produkt czysty biologicznie. W zestawie z nebulizatorem: maska aerozolowa dla dorosłych z obrotowym łącznikiem kątowym, dren tlenowy o przekroju gwiazdkowym 2.1 m, zakończony łącznikiem uniwersalnym z możliwością podłączenia do aparatury wymagającej łącznika standardowego lub do aparatury wymagającej łącznika gwintowanego.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza. Ma być sterylizowany EO.

Pytanie 193, dotyczy pakietu nr 32, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy maska tlenowa z nebulizatorem ma być pozbawiona lateksu, DEHP, bisfenolu (BPA) oraz ma być przyjazna w środowisku MRI?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania produktów pozbawionych wyżej wymienionych substancji szkodliwych.

Pytanie 194, dotyczy pakietu nr 32, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy w celu łatwiejszej identyfikacji produktu na etykiecie opakowania jednostkowego ma być umieszczony piktogram wizualizujący i opisujący produkt wraz z jego elementami?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 195, dotyczy pakietu nr 34, poz. 1-4

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga cewników z balonem 50ml?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga cewników z balonem 50 ml.

Pytanie 196, dotyczy pakietu nr 34, poz. 3-4

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje aby zewnętrzna strona cewnika była pokryta specjalnym hydrożelem, który ułatwia wprowadzenie cewnika do cewki moczowej oraz zmniejsza dyskomfort pacjenta podczas wykonywania procedury?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 197, dotyczy pakietu nr 35

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do cystostomii CH11 o długości cewnika 50cm, reszta zgodnie z SIWZ

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 198, dotyczy pakietu nr 36

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga zestawu do toalety jamy ustnej w opakowaniu umożliwiającym przygotowanie roztworu roboczego przed otwarciem opakowania, a tym samym zapobiegającym przypadkowej kontaminacji elementów zestawu podczas przygotowywania procedury?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 199, dotyczy pakietu nr 36

Czy w celu zapewnienia bezpieczeństwa pacjenta oraz ochrony prawnej szpitala zestawy zawierające: szczoteczkę do zębów z możliwością odsysania, gąbkę z możliwością odsysania - będące inwazyjnymi wyrobami medycznymi stosowanymi przez otwory ciała, niebędące chirurgicznymi inwazyjnymi wyrobami medycznymi, przeznaczonymi do połączenia z aktywnym wyrobem medycznym klasy IIa lub wyższej (reguła 5, lit.b) powinny być zarejestrowane w oparciu o przepisy rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 5 listopada 2010 r. w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych (Dz. U. Nr 215 poz. 1416) jako wyroby medyczne klasy IIa?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 200, dotyczy pakietu nr 31, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści w wymienionej wyżej pozycji zestaw do cewnikowania o następującym składzie:

Rodzaj składnika	Rozmiar składnika	Ilość skł.
Serweta z laminatu FB	50x60cm	1
Serweta z laminatu FB O5 I rozcięciem	50x60cm; Ø5cm	1
Rękawice nitrylowe	M	2
Tupfer kula 17N	20x20cm	5
Kompresy z gazy, 17N, 8W	7,5x7,5cm	8
Pęseta plastikowa	13 cm	1
Pean plastikowy	14 cm (+/-0,3)	1
Pojemnik plastikowy	125 ml	1
Elementy poza twardym blistrem w worku foliowym		
Strzykawka wypełniona jałową wodą z 10% gliceryną	10 ml	1
Strzykawka wypełniona lubrykantem z lidokainą	6 ml	1
gdzie serweta z laminatu ma gramaturę 42g/m2?		

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 201, dotyczy projektu umowy

Czy terminy podane w umowie odnoszą się do dni roboczych i czy za dni robocze w rozumieniu wzoru umowy będą uważane dni od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy?

Odpowiedź:

Zamawiający uważa dni robocze dni od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy?

Jeśli w umowie Zamawiający używa terminu „dni” bez określenia „robocze”, Zamawiający ma na myśli dni kalendarzowe.

Pytanie 202, dotyczy projektu umowy

Czy Zamawiający zgadza się odstąpić od wymogu zamieszczania na fakturze numeru umowy lub czy zgadza się aby powyższa informacja była zapisana nie na fakturze, lecz w załączniku do faktury (par. 4 ust.1)?

Numer umowy nie musi być zamieszczany na fakturze według przepisów rozporządzenia Ministra Finansów z dnia 28 marca 2011 r. w sprawie zwrotu podatku niektórym podatnikom, wystawiania

faktur, sposobu ich przechowywania oraz listy towarów i usług, do których nie mają zastosowania zwolnienia od podatku od towarów i usług (Dz. U. Nr 68, poz. 360). Dlatego wiele informatycznych systemów wystawiania faktur nie przewiduje zamieszczania tych danych na fakturach. W tej sytuacji, w przypadku wykonawców korzystających z takich systemów wystawiania faktur, zamieszczanie numeru umowy bezpośrednio na fakturze może być znacznie utrudnione i wiązać się z dodatkowymi kosztami.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w takim przypadku sygnowanie nr umowy innych dokumentów dostawy np. Wz, list przewozowy, specyfikację itp.

Pytanie 203, dotyczy projektu umowy

Czy Zamawiający zgadza się na zmianę paragrafu 7 ust. 2 i nadanie następującego brzmienia: „Wykonawca nie może odmówić realizacji kolejnego Zamówienia powołując się na nieterminową płatność wynagrodzenia określonego w ust. 1 – chyba, że zaległości w płatnościach Zamawiającego przekraczają 30 dni ponad termin określony w ust. 1 par. 7” ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 204, dotyczy projektu umowy

Czy Zamawiający zgadza się odstąpić od wymogu sygnowania numerem umowy - wszelkich dokumentów w tym zasady użytkowania, sposób przechowywania i faktur? (par. 4 ust.1)?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na odstąpienie od zamieszczania na dokumentach dostawy zasad użytkowania, sposobu przechowywania oraz umieszczania na fakturze numeru umowy w przypadku braku możliwości technicznych przez Wykonawcę. Zamawiający dopuszcza w takim przypadku sygnowanie nr umowy innych dokumentów dostawy np. Wz, list przewozowy, specyfikację itp.

Pytanie 205, dotyczy projektu umowy

Czy Zamawiający zgadza się, aby kara umowna określona w par. 10 ust.1 była naliczana od wartości towaru faktycznie niedostarczonego w terminie?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 206, dotyczy projektu umowy

Czy Zamawiający zgadza się, aby kara umowna zapisana w par.10 ust. 2) wynosiła 5% wartości wynagrodzenia brutto określonego w par. 5 niniejszej umowy w przypadku odstąpienia Wykonawcy od umowy lub przypadku odstąpienia Zamawiającego z winy Wykonawcy od umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 207, dotyczy projektu umowy

Czy w razie braku możliwości lub istotnych trudności w dostarczeniu wyrobów zaoferowanych w ofercie wykonawca będzie mógł dostarczać zamienniki o nie gorszych parametrach i w takiej samej cenie?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem uzgodnienia dostawy produktów zamiennych oraz wyrażenia zgody przez Zamawiającego na dostawę zamienników.

Pytanie 208, dotyczy projektu umowy

Czy Zamawiający zgadza się aby słowo „opóźnienia” zostało zastąpione słowem „zwłoki” (par. 10.)?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 209, dotyczy projektu umowy

Czy Zamawiający zgadza się zapisać możliwość zmiany cen brutto wynikającej ze zmiany obowiązującej stawki VAT, przy zachowaniu dotychczasowych cen netto?

Odpowiedź:

Możliwość zmiany cen brutto zależnej od stawki VAT reguluje § 6 ust. Projektu umowy.

Pytanie 210, dotyczy projektu umowy

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

Dopisanie powyższego zdania nie zagraża interesom Zamawiającego. Jeżeli Zamawiający nie będzie akceptował zmiany cen, będzie mógł odmówić podpisania aneksu o zmianie umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie takiego zapisu do projektu umowy.

Pytanie 211, dotyczy pakietu nr 8, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy nie doszło do oczywistej omyłki i Zamawiający nie miał na myśli ostrza tnącego o szerokości 20 mm. Ostrze do miejsc wrażliwych kompatybilne ze strzygarką firmy Medline. Reszta wymogów zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający ma na myśli ostrze o szerokości 20mm.

Pytanie 212, dotyczy pakietu nr 40, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice diagnostyczne nitylowe bezpudrowe z wewnętrzną warstwą łagodząco- nawilżająco- natłuszczającą z koloidalnego roztworu mączki owsianej, koloru białego. Oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Grubość na palcu min. $0,1 \pm 0,01$ mm, siła zrywania min. 6,3N (wszystkie parametry potwierdzone kartą techniczną dystrybutora/dokumentem producenta). Spełniające normy EN 455, EN 420, ATSM F 1671, EN 388, EN 374 – 1 (z wył. pktu 5.3.2), 2, 3, ASTM D 6978. Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 – 3: min. 7 substancji na min. 3 poziomie ochrony potwierdzone przez certyfikat jednostki notyfikowanej. Rozmiary XS-XL, pakowane w opakowanie z otworem dozującym ograniczonym folią ograniczającą otwór dozujący po max 200 sztuk.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 213, dotyczy pakietu nr 40, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawic diagnostycznych nitylowych do badań z wewnętrzną warstwą z serycyną - łagodząco-nawilżającą o właściwościach przeciwbakteryjnych, białe, mikroteksturowane z dodatkową teksturą na palcach. AQL $\leq 1,5$, grubość na palcu min. $0,1 \pm 0,01$ mm, siła zrywania min. 6,3N (wszystkie parametry potwierdzone kartą techniczną dystrybutora/dokumentem producenta). Otwór dozujący opakowania wyposażony w folię zabezpieczającą przed kontaminacją ze środowiska. Spełniające normy EN 455, EN 420, ATSM F 1671, EN 388, EN 374 – 1 (z wył. pktu 5.3.2), 2, 3, i ASTM D 6978. Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 – 3: min. 12 substancji na min. 3 poziomie ochrony. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Rozmiary XS-XL, oznaczone minimum na 5-ciś ściankach dyspensera, pakowane 100 sztuk (XL po 90 sztuk).

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 214, dotyczy pakietu nr 47, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego fartucha chirurgicznego wykonanego z ciemnoniebieskiej włókniny typu SMS o gramaturze 35 g/m² i kroju prostym. Zgodny z normą

EN 13795. Wzmocnienia polietylenowe z polipropylenową strefą komfortu o gramaturze 30 g/m². Lamówka w kolorze zielonym oznaczającym wymagania wysokie. Rękawy łączone za pomocą klejenia lub min. 4 rzędów ultradźwięków. Na opakowaniu indykator sterylności min. 2 etykiety przyklepne zawierające co najmniej LOT, nazwę własną fartucha i rozmiar. Rozmiary S-XXL.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 215, dotyczy pakietu nr 47, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego fartucha chirurgicznego wykonanego z włókniyny SMMMS o gramaturze 41 g/m², wzmocniony folią na rękawach i na przodzie o gramaturze w miejscu wzmocnień 96 g/m², łączenie rękawów wykonane metodą ultradźwiękową lub klejone w obszarze krytycznym, rękaw fartucha zakończony mankietem, fartuch po założeniu posiada widoczne oznaczenie stopnia barierowości, opakowanie zawierające min. 2 szt. ręczników chłonnych, posiadający min. 2 etykiety samoprzylepne do archiwizacji danych, min. 4 rozmiary, dokumenty potwierdzające spełnienie wymagań. Zgodny z normą EN 13795.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 216, dotyczy pakietu nr 50, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie podkładu z wkładem chłonnym w rozmiarze 60 cm x 60 cm +/- 3 cm. Reszta wymogów zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 217, dotyczy pakietu nr 50, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy podkładu chłonnego min. 4. warstwowego jednorazowego, zamykającego w rdzeniu chłonnym ponad 95% MRSA w badaniach niezależnych, oddychający (WVTR min. 3600 g/m²/24godz); warstwa zewnętrzna trwale zintegrowana na całej powierzchni; absorpcyjna warstwa środkowa z wkładem żelowym, wysoko chłonna, pozostająca sucha na powierzchni po zaabsorbowaniu płynów, zatrzymująca drobnoustroje i leki, rozmiar 45 x 61 +/- 3 cm, rdzeń chłonny nie większy niż 40 x 53 +/- 3 cm z marginesami uszczelniającymi z laminatu z każdej strony części chłonnej; warstwa spodnia pełnobarierowa, antypoślizgowa.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 218, dotyczy pakietu nr 20

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w poz. 1 – 6 pojemników histopatologicznych z PP (polipropylenu).

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 219, dotyczy pakietu nr 7, poz. 1-4

Prosimy o dopuszczenie igieł do znieczuleń podpajęczynówkowych ze szlifem Quinkiego o długości 90 mm.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 220, dotyczy pakietu nr 7, poz. 5

Prosimy o dopuszczenie igły 25G o długości 119 mm do znieczulenia podpajęczynówkowego typu Pencil Point z igłą prowadzącą 20G/32 mm.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 221, dotyczy pakietu nr 7, poz. 6

Prosimy o dopuszczenie igły 25G o długości 90 mm do znieczulenia podpajęczynówkowego typu Pencil Point z igłą prowadzącą 20G/32 mm.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 222, dotyczy pakietu nr 7, poz. 7

Prosimy o dopuszczenie igły 27G o długości 90 mm do znieczulenia podpajęczynówkowego typu Pencil Point z igłą prowadzącą 22G/32 mm.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 223, dotyczy pakietu nr 15, poz. 4

Prosimy o dopuszczenie igły do pena 0.25x5 mm opakowanie 100 sztuk.

Czy oferowana igła do pena powinna posiadać oznakowanie kolorystyczne rozmiaru opakowania jednostkowego?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 224, dotyczy pakietu nr 15, poz. 3 - 13

Prosimy o dopuszczenie igieł iniekcyjnych bez kodu kolorów i rodzaju ścięcia na opakowaniu jednostkowym.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 225, dotyczy pakietu nr 15, poz. 9

Prosimy o dopuszczenie igły 0.8 x 25mm.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 226, dotyczy pakietu nr 15, poz. 16

Czy Zamawiający oczekuje tępej igły (przezroczystej) do pobierania leków z filtrem 5 mikronów z nasadką w kolorze purpurowym tj. innej niż w standardowych igłach dla łatwego odróżnienia tępej igły z filtrem?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 227, dotyczy pakietu nr 15, poz. 17

Czy Zamawiający oczekuje tępej igły do pobierania leków bez filtra z nasadką i osłonką w kolorze czerwonym dla łatwej identyfikacji tępej igły?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 228, dotyczy pakietu nr 15, poz. 18

Prosimy o dopuszczenie motylków w rozmiarze 21G lub 23G z drenem o długości 30,5 cm.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 229, dotyczy pakietu nr 51, poz. 1

Czy Zamawiający w pakiecie 51 pozycja 1 dopuści kaniulę dożylną bezpieczną o przepływie 42 ml/min? Pozostałe parametry zgodne z opisem SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. W takim przypadku Zamawiający przydzieli 0 pkt. w kryterium „parametry jakościowe”.

Pytanie 230, dotyczy pakietu nr 51, poz. 4

Czy Zamawiający w pakiecie 51 pozycja 4 dopuści opakowanie typu blistry zabezpieczające przed wilgocią i rozszczelnieniem? Pozostałe parametry zgodne z opisem SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 231, dotyczy projektu umowy

Dotyczy Części III SIWZ oraz § 3 ust. 1 wzoru umowy

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie sposobu składania zamówień. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na składanie zamówień przez Zamawiającego e-mailem? Uzasadnienie: elektroniczna forma złożenia zamówienia pozwoli na sprawne zrealizowanie dostawy.

Odpowiedź:

Zamawiający będzie składał zamówienia częściowe w formie pisemnej i przysyłał faksem (nr faksu podany w ofercie) lub drogą elektroniczną (adres e-mail podany w ofercie). Forma składania zamówień do uzgodnienia z wykonawcą.

Pytanie 232, dotyczy SIWZ

Dotyczy Części IX SIWZ oraz Załącznika nr 5 do SIWZ

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy próbki towaru są wymagane na dzień składania ofert czy na żądanie Zamawiającego w terminie do 3 dni roboczych od momentu zawiadomienia pisemnego o takiej potrzebie.

Odpowiedź:

Ilości próbek do wyszczególnionych pozycji, które Zamawiający wymaga wraz z ofertą są określone w załączniku nr 5 do SIWZ w kolumnie „Próbki”. Do pozostałych pozycji zamawiający wezwie wykonawcę o dostarczenie próbek w razie takiej potrzeby w terminie do 3 dni roboczych od momentu zawiadomienia pisemnego o takiej potrzebie.

Pytanie 233, dotyczy SIWZ

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

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

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza podania ceny jednostkowej z dokładnością do 3 lub 4 miejsc po przecinku. Dopuszcza natomiast podanie ceny za opakowanie. W takim przypadku należy podać cenę za opakowanie z dokładnością do 2 miejsc po przecinku, podać wielkość opakowania oraz odpowiednio przeliczyć ilości do pełnych opakowań z zaokrągleniem w górę.

Pytanie 234, dotyczy projektu umowy

Dotyczy § 3 ust. 7 wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w przypadku jednostronnego zmniejszenia ilości zamawianego przedmiotu umowy, że zmniejszenie to nie będzie większe niż 20% wartości umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody. Ewentualne zmniejszenie ilości zamawianego przedmiotu umowy zostało określone na nie więcej niż 30%.

Pytanie 235, dotyczy projektu umowy

Dotyczy § 9 ust. 4 wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dokonywanie zgłoszeń z tytułu gwarancji lub rękojmi przez Zamawiającego e-mailem? Uzasadnienie: elektroniczna forma złożenia reklamacji pozwoli na sprawne jej rozpatrzenie.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę. W takim przypadku Zamawiający będzie dokonywał zgłoszeń z tytułu gwarancji lub rękojmi na adres e-mail podany w ofercie.

Pytanie 236, dotyczy projektu umowy

Dotyczy § 10 ust. 1.2

Prosimy o modyfikację ww ustępu na: „w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy (...)”.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację tego zapisu w projekcie umowy.

Pytanie 237, dotyczy projektu umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę by zamówienia, które wpłyną do Dostawcy po godzinie 14:00 były traktowane jak przesłane następnego dnia roboczego o godzinie 8:00 rano? Wszystkie zamówienia są realizowane niezwłocznie, jednakże wymagają zorganizowania procesu logistycznego, tak aby można było dotrzymać terminu dostawy wskazanego w umowie.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 238, dotyczy pakietu nr 30, poz. 1-7

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet 30, pozycje: 1-7): przedłożenie kart produktowych / kart technicznych, wystawionych przez producenta, które będą jawne dla Zamawiającego oraz innych ewentualnych wykonawców i staną się potwierdzeniem wymogów zawartych w SIWZ? Należy nadmienić, że karta produktowa / techniczna stwierdza obecność wszystkich elementów składowych produktu, jak również posiada zapis mówiący o poziomie chłonności produktu, zbadany według standardów normy ISO 11948.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

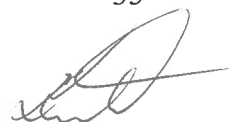
Pytanie 239, dotyczy pakietu nr 30, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 30, pozycja: 1): pieluchomajtki dla dorosłych w rozmiarze M:

- o chłonności co najmniej 2400g wg normy ISO 11948-1;
- z jednym ściągaczem tylnym oraz elastycznymi bokami produktów, które odpowiadają funkcjom przedniego ściągacza;
- z czterema elastycznymi, wielokrotnego użytku przylepcorzepami lecz pozbawionymi elementu elastycznego o długości ok.1cm z uwagi na wyposażenie produktu w elastyczne boki, co w połączeniu z elastycznymi przylepcorzepami gwarantuje idealne dopasowanie produktu szczególnie w przedniej części co przekłada się na komfort pacjenta oraz komfort pracy personelu;
- w 100% oddychające na całej powierzchni wyrobu;
- posiadające system neutralizacji nieprzyjemnego zapachu;
- z falbankami wewnętrznymi skierowanymi do wewnątrz, które unoszą się tworząc rynną kierującą mocz do centralnej części wkładu chłonnego, gdzie ulega szybszej absorpcji (taki system mocowania falbanek jest stosowany przez większość producentów, gdyż zapewnia lepszą ochronę przed wyciekaniem w porównaniu z falbankami skierowanymi na zewnątrz produktu)
- posiadające anatomiczny kształt oraz wskaźnik chłonności w postaci minimum jednego żółtego paska, usytuowanego w centralnej części wkładu chłonnego, który pod wpływem napełnienia produktu moczem zmienia kolor;
- posiadające system szybkiego wchłaniania, który utrzymuje wilgoć z dala od skóry pacjenta;
- o rekomendowanej dolnej granicy obwodu na poziomie 73cm i maksymalnym obwodzie na poziomie co najmniej 130cm?

Należy nadmienić, że zbiór wymagań zawartych w SIWZ dopuszcza tylko produkty (Seni) jednego producenta (TZMO) na rynku polskim. Takie działanie jest niezgodne z PZP, gdyż uniemożliwia uczciwą konkurencję. Z Naszych doświadczeń wynika, że takie działanie, powoduje, iż finalna oferta jest wyższa o około 30% od oferty na te same produkty, niż w sytuacji, gdy są dopuszczeni inni wykonawcy. Taka sytuacja negatywnie wpływa na budżet finansowy Zamawiającego.

Odpowiedź:



Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 240, dotyczy pakietu nr 30, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 30, pozycja: 2): pieluchomajtki dla dorosłych w rozmiarze L:

- o chłonności co najmniej 2700g wg normy ISO 11948-1;
- jednym ściągaczem tylnym oraz elastycznymi bokami produktów, które odpowiadają funkcjom przedniego ściągacza;
- z czterema elastycznymi, wielokrotnego użytku przylepcorzepami lecz pozbawionymi elementu elastycznego o długości ok. 1cm z uwagi na wyposażenie produktu w elastyczne boki, co w połączeniu z elastycznymi przylepcorzepami gwarantuje idealne dopasowanie produktu szczególnie w przedniej części co przekłada się na komfort pacjenta oraz komfort pracy personelu;
- w 100% oddychające na całej powierzchni wyrobu;
- posiadające system neutralizacji nieprzyjemnego zapachu;
- z falbankami wewnętrznymi skierowanymi do wewnątrz, które unoszą się tworząc rynnę kierującą mocz do centralnej części wkładu chłonnego, gdzie ulega szybszej absorpcji (taki system mocowania falbanek jest stosowany przez większość producentów, gdyż zapewnia lepszą ochronę przed wyciekaniem w porównaniu z falbankami skierowanymi na zewnątrz produktu)
- posiadające anatomiczny kształt oraz wskaźnik chłonności w postaci minimum jednego żółtego paska, usytuowanego w centralnej części wkładu chłonnego, który pod wpływem napełnienia produktu moczem zmienia kolor;
- posiadające system szybkiego wchłaniania, który utrzymuje wilgoć z dala od skóry pacjenta;
- o rekomendowanej dolnej granicy obwodu na poziomie 92cm i maksymalnym obwodzie na poziomie co najmniej 160cm?

Należy nadmienić, że zbiór wymagań zawartych w SIWZ dopuszcza tylko produkty (Seni) jednego producenta (TZMO) na rynku polskim. Takie działanie jest niezgodne z PZP, gdyż uniemożliwia uczciwą konkurencję. Z Naszych doświadczeń wynika, że takie działanie, powoduje, iż finalna oferta jest wyższa o około 30% od oferty na te same produkty, niż w sytuacji, gdy są dopuszczeni inni wykonawcy. Taka sytuacja negatywnie wpływa na budżet finansowy Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza

Pytanie 241, dotyczy pakietu nr 30, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 30, pozycja: 3): pieluchomajtki dla dorosłych w rozmiarze XL:

- o chłonności co najmniej 2750g wg normy ISO 11948-1;
- jednym ściągaczem tylnym oraz elastycznymi bokami produktów, które odpowiadają funkcjom przedniego ściągacza;
- z czterema elastycznymi, wielokrotnego użytku przylepcorzepami lecz pozbawionymi elementu elastycznego o długości ok. 1cm z uwagi na wyposażenie produktu w elastyczne boki, co w połączeniu z elastycznymi przylepcorzepami gwarantuje idealne dopasowanie produktu szczególnie w przedniej części co przekłada się na komfort pacjenta oraz komfort pracy personelu;
- w 100% oddychające na całej powierzchni wyrobu;
- posiadające system neutralizacji nieprzyjemnego zapachu;
- z falbankami wewnętrznymi skierowanymi do wewnątrz, które unoszą się tworząc rynnę kierującą mocz do centralnej części wkładu chłonnego, gdzie ulega szybszej absorpcji (taki system mocowania falbanek jest stosowany przez większość producentów, gdyż zapewnia lepszą ochronę przed wyciekaniem w porównaniu z falbankami skierowanymi na zewnątrz produktu)
- posiadające anatomiczny kształt oraz wskaźnik chłonności w postaci minimum jednego żółtego paska, usytuowanego w centralnej części wkładu chłonnego, który pod wpływem napełnienia produktu moczem zmienia kolor;
- posiadające system szybkiego wchłaniania, który utrzymuje wilgoć z dala od skóry pacjenta;
- o rekomendowanej dolnej granicy obwodu na poziomie 110cm i maksymalnym obwodzie na poziomie co najmniej 170cm?

Należy nadmienić, że zbiór wymagań zawartych w SIWZ dopuszcza tylko produkty (Seni) jednego producenta (TZMO) na rynku polskim. Takie działanie jest niezgodne z PZP, gdyż uniemożliwia uczciwą konkurencję. Z Naszych doświadczeń wynika, że takie działanie, powoduje, iż finalna oferta jest wyższa o około 30% od oferty na te same produkty, niż w sytuacji, gdy są dopuszczeni inni wykonawcy. Taka sytuacja negatywnie wpływa na budżet finansowy Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 242, dotyczy pakietu nr 30, poz. 4, 5, 6, 7

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 30, pozycje: 4, 5, 6, 7): możliwość przedstawienia dokumentów potwierdzających jakość produktów dla dzieci – wystawionych przez producenta - które są równoznaczne z dokumentami typu: PZH, IMiD?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 243, dotyczy pakietu nr 30, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 30; pozycja: 4): pieluchomajtki dla dzieci w rozmiarze 12-22kg, pakowane a'72 , z odpowiednim przeliczeniem sztukowym?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 244, dotyczy pakietu nr 30, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 30; pozycja: 5): pieluchomajtki dla dzieci w rozmiarze 3-6kg, pakowane a'70 , z odpowiednim przeliczeniem sztukowym?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 245, dotyczy pakietu nr 30, poz. 6

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 30; pozycja: 6): pieluchomajtki dla dzieci w rozmiarze 4-9kg, pakowane a'88 , z odpowiednim przeliczeniem sztukowym?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 246, dotyczy pakietu nr 30, poz. 7

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 30; pozycja: 7): pieluchomajtki dla dzieci w rozmiarze 10-16kg, pakowane a'50 , z odpowiednim przeliczeniem sztukowym?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 247, dotyczy pakietu nr 30, poz. 3

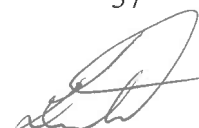
Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 30; pozycja: 3): złożenie oferty na pieluchomajtki w rozmiarze L o obwodzie produktu co najmniej 160 cm? Wymiary techniczne oferowanego produktu (szerokość w górnej części pieluchomajtki 80 cm) odpowiadają najbardziej popularnym produktom z handlowym oznaczeniem XL oferowanym na rynku polskim. W naszej opinii nie ma zatem powodu do zawężania wymogów w stosunku do oczekiwanych produktów - rozmiarów wynikających z ich nazwy handlowej. Nomenklatura nazw handlowych może być różna ponieważ nie podlega ścisłym kryterium przy ich oznaczeniu. Dopuszczenie naszego produktu w rozmiarze L o maksymalnym obwodzie produktu 160cm daje możliwość zaproponowania Zamawiającemu konkurencyjnej oferty, co w trakcie trwania umowy, przełoży się na oszczędności.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 248, dotyczy pakietu nr 7, poz. 1

Czy zamawiający w pakiecie 7 pozycji 1 dopuści Igła 18G dł. 90 mm do znieczulenia podopiecznikówkowego ze szlifem Quinkiego. Z mandrynem szczelnie wypełniającym światło igły



oraz przezroczystym uchwytem z lub bez pryzmatu zmieniającego kolor w momencie kontaktu z płynem mózgowo – rdzeniowym. Uchwyt igły ze znacznikiem kierunku ścięcia szlif igły, uchwyt mandrynu w kolorze odpowiadającym kodowi rozmiarów?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 249, dotyczy pakietu nr 7, poz. 2

Czy zamawiający w pakiecie 7 pozycji 2 dopuści Igła 19G dł. 90 mm do znieczulenia podpajęczynówkowego ze szlifem Quinkiego. Z mandrynem szczelnie wypełniającym światło igły oraz przezroczystym uchwytem z lub bez pryzmatu zmieniającego kolor w momencie kontaktu z płynem mózgowo – rdzeniowym. Uchwyt igły ze znacznikiem kierunku ścięcia szlif igły, uchwyt mandrynu w kolorze odpowiadającym kodowi rozmiarów

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 250, dotyczy pakietu nr 7, poz. 3

Czy zamawiający w pakiecie 7 pozycji 3 dopuści Igła 20G dł. 90 mm do znieczulenia podpajęczynówkowego ze szlifem Quinkiego. Z mandrynem szczelnie wypełniającym światło igły oraz przezroczystym uchwytem z lub bez pryzmatu zmieniającego kolor w momencie kontaktu z płynem mózgowo – rdzeniowym. Uchwyt igły ze znacznikiem kierunku ścięcia szlif igły, uchwyt mandrynu w kolorze odpowiadającym kodowi rozmiarów.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 251, dotyczy pakietu nr 7, poz. 4

Czy zamawiający w pakiecie 7 pozycji 4 dopuści Igła 22G dł. 90 mm do znieczulenia podpajęczynówkowego ze szlifem Quinkiego. Z mandrynem szczelnie wypełniającym światło igły oraz przezroczystym uchwytem z lub bez pryzmatu zmieniającego kolor w momencie kontaktu z płynem mózgowo – rdzeniowym. Uchwyt igły ze znacznikiem kierunku ścięcia szlif igły, uchwyt mandrynu w kolorze odpowiadającym kodowi rozmiarów.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 252, dotyczy pakietu nr 7, poz. 5

Czy zamawiający w pakiecie 7 pozycji 5 dopuści Igła 25G dł. 120 mm do znieczulenia podpajęczynówkowego typu Pencil Point z igłą prowadzącą 20G/38 mm, z mandrynem szczelnie wypełniającym światło igły oraz przezroczystym uchwytem. Uchwyt igły ze znacznikiem wskazującym pozycję otworu ujścia igły, uchwyt mandrynu w kolorze odpowiadającym kodowi rozmiarów.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 253, dotyczy pakietu nr 7, poz. 6

Czy zamawiający w pakiecie 7 pozycji 6 dopuści Igła 25G dł. 90 mm do znieczulenia podpajęczynówkowego typu Pencil Point z igłą prowadzącą 20G/38 mm, z mandrynem szczelnie wypełniającym światło igły oraz przezroczystym uchwytem. Uchwyt igły ze znacznikiem wskazującym pozycję otworu ujścia igły, uchwyt mandrynu w kolorze odpowiadającym kodowi rozmiarów.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 254, dotyczy pakietu nr 7, poz. 7

Czy zamawiający w pakiecie 7 pozycji 7 dopuści Igła 27G dł. 90 mm do znieczulenia podpajęczynówkowego typu Pencil Point z igłą prowadzącą 22G/38 mm, z mandrynem szczelnie wypełniającym światło igły oraz przezroczystym uchwytem. Uchwyt igły ze znacznikiem

wskazującym pozycję otworu ujścia igły, uchwyt mandrynu w kolorze odpowiadającym kodowi rozmiarów.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 255, dotyczy pakietu nr 12, poz. 1

Czy zamawiający w pakiecie 12 pozycji 1 dopuści Igła do znieczuleń splotów nerwów obwodowych z krótkim szlifem o rozmiarze 22G x 50 mm. wypełni izolowaną aż do szlif, połączona na stałe z kablem elektrycznym z możliwością odkręcenia drenu do infuzji. Skalibrowana z Neurostymulatorem Stimuplex HNS 12, który zamawiający posiada.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 256, dotyczy pakietu nr 12, poz. 3

Czy zamawiający w zadaniu nr 12 pozycji 3 dopuści Zestaw pomocniczy do blokad nerwów

- żel 20 ml + długa osłona głowicy 125 cm

- 3 sztuki miseczek na płyny

- 2 gąbki na patyku

- ręcznik papierowy

- biała duża miska.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 257, dotyczy pakietu nr 12, poz. 1 i 3

Czy zamawiający wydzieli z pakietu 12 pozycję 1 i 3 i utworzy nowy pakiet celem złożenia konkurencyjnej oferty jakościowej i cenowej

Odpowiedź:

Zamawiający nie wydzieli tych pozycji do oddzielnego pakietu.

Pytanie 258, dotyczy pakietu nr 18, poz. 1

Czy zamawiający w pakiecie 18 pozycji 1 dopuści Bezigłowy port do zabezpieczania dostępów naczyniowych dla dorosłych z silikonową przezroczystą membraną, kompatybilny ze sprzętem medycznym o zakończeniu Luer - Lock (pojedynczy zawór), objętość wypełnienia 0,07ml, przepływ do 600ml/min; sterylizowany tlenkiem etylenu, odporny na lipidy i cytostatyki, okres stosowania do 720 aktywacji.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 259, dotyczy pakietu nr 18, poz. 2

Czy zamawiający w pakiecie 18 pozycji 2 dopuści Podwójny bezigłowy port do zabezpieczania dostępów naczyniowych z drenem, z silikonową membraną kompatybilny ze sprzętem medycznym typu Luer - Lock, z zaciskaczem na drenie, stosowany do podawania leków, objętość wypełnienia 0,34ml, , odporny na lipidy i cytostatyki, przepływ, ilość aktywacji do 720.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 260, dotyczy pakietu nr 18, poz. 3

Czy zamawiający w pakiecie 18 pozycji 3 dopuści Podwójny bezigłowy port do zabezpieczania dostępów naczyniowych z drenem, z silikonową membraną kompatybilny ze sprzętem medycznym typu Luer - Lock, z zaciskaczem na drenie, przezroczysty, objętość wypełnienia 0,34ml, , odporny na lipidy i cytostatyki, ilość aktywacji do 720.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 261, dotyczy pakietu nr 18, poz. 4



Czy zamawiający w pakiecie 18 pozycji 4 dopuści Potrójny bezigłowy port do zabezpieczania dostępów naczyniowych z drenem, z silikonową membraną kompatybilny ze sprzętem medycznym typu Luer - Lock, z zaciskaczem na drenie, stosowany do leków światłoczułych, objętość wypełnienia 0,31ml, , odporny na lipidy i cytostatyki, ilość aktywacji do 720.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 261, dotyczy pakietu nr 18, poz. 5

Czy zamawiający w pakiecie 18 pozycji 5 dopuści Potrójny bezigłowy port do zabezpieczania dostępów naczyniowych z drenem, z silikonową membraną kompatybilny ze sprzętem medycznym typu Luer - Lock, z zaciskaczem na drenie objętość wypełnienia 0,31ml, , odporny na lipidy i cytostatyki, , przepływ 143-145ml/min, ilość aktywacji do 720.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 262, dotyczy pakietu nr 18, poz. 6

Czy zamawiający w pakiecie 18 pozycji 6 dopuści Nakłuwacz typu spike do pobierania i podawania roztworu leków do butelek lub worków zakończony zamkniętym systemem bezigłowym o wytrzymałości do 7 dni i 720 aktywacji. Przezroczysty (obudowa i membrana), umożliwiający kontrolę wzrokową, nie zawierający części metalowych, z podzielną silikonową, bezbarwną i przezroczystą membraną typu Split Septum, o prostym torze przepływu, łatwą do czyszczenia i dezynfekcji, zmniejszającą ryzyko kontaminacji dzięki precyzyjnemu osadzeniu w konektorze. Posiadający małą objętość wypełnienia wynoszącą max 0,07ml. Przepływ grawitacyjny 175ml/min, maksymalny do 600 ml/min (36L/h). Wytrzymały na ciśnienie do 24 barów. System może być używany w tomografii komputerowej i rezonansie magnetycznym. System powinien dawać możliwość wstrzyknięć, infuzji oraz aspiracji. Sterylny, nie zawiera ftalanów oraz latexu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

DYREKTOR
Powiatowego Zespołu Opieki Zdrowotnej
w Maszynie
.....
Katarzyna Abram
Dyrektor / Osoba upoważniona