



Wykonawcy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę różnych produktów medycznych dla PZOZ z siedzibą w Starachowicach, nr ogłoszenia 520721-N-2020 z dn. 12.03.2020 r.

Odpowiedzi na pytania

dot.: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na dostawę różnych produktów medycznych dla potrzeb PZOZ z siedzibą w Starachowicach

Pytanie 1, dotyczy pakietu nr 34, poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pozycji 1 układów o poniższych parametrach;
UKŁAD - Jednorazowy, noworodkowy układ oddechowy: ramię podgrzewane, kompatybilne z markami popularnych nawilżaczy używanych na oddziałach szpitalnych. Odcinek podgrzewany wdechowy o długości 140 cm, (odcinek przedłużający ramię wdechowe do inkubatora – długość 30 cm), dren ciśnieniowy o długości 180 cm.

Układ zawierający spiralny przewód grzałki, pomagający redukować kondensację i sprzyja idealnemu nawilżeniu podawanego gazu.

Lekki i elastyczny materiał, z którego wykonane są rury zapewnia prawidłowe, wysokowydajne ogrzewanie.

Układ zawierający komorę z automatycznym poborem wody o pojemności 245 ml. Komora wyposażona w dwa pływaki kontrolujące prawidłowy poziom wody w komorze oraz zapobiegające przedostaniu się wody do układu pacjenta.

Układ i komora stanowią komplet tj. znajdują się w jednym opakowaniu. Etykieta zawiera datę ważności produktu. Możliwość stosowania układu 30 dni u jednego pacjenta, układ wykonany z materiałów niezawierających DEHP, BPA.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2, dotyczy pakietu nr 34, poz. 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pozycji 2, generatora o poniższych parametrach;
GENERATOR - wytwarzający i utrzymujący ciśnienie nCPAP oraz zmieniający kierunek gazów oddechowych zgodnie z wysiłkiem oddechowym noworodka. Generator zawierający cztery dysze zasilane mieszanką powietrze-tlen o ciśnieniu około 60 cm H₂O, posiadający port do zamocowania końcówki donosowej lub maski nosowej, łączący się z układem rur złączką dwudrożną, wykonany z przejrzystego tworzywa umożliwiającego obserwację jego wnętrza, mocowany poprzez zaczep w kształcie litery „T”- kołyskowy do mocowania (uprząży), wykonany z materiału wolnego od ftalanów, lateksu i bisfenolu,

- wąż wydechowy o regulowanej długości pomiędzy 45-60 cm z zabezpieczeniami chroniącymi przed nadmiernym wzrostem ciśnienia,

- wąż pomiaru ciśnienia w drogach oddechowych zakończony końcówką cylindryczno-stożkową o średnicy około 4-4,8 mm oraz długości minimum 175 cm,

- wąż łączący aparat z nawilżaczem o \varnothing wewnętrznej 10 mm oraz długości minimum 55 cm,

- końcówka donosowa wykonana z miękkiego silikonu w różnych rozmiarach S; M; L; oznaczone kolorami i literami. Kształt końcówki zapewniający szczelność oraz minimalizujący urazy i jej kontakt ze skórą.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3, dotyczy pakietu nr 34, poz. 4

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pozycji w pozycji 4 maseczek o poniższych parametrach;

Maska nosowa wykonana z miękkiego silikonu o zróżnicowanej grubości ścianek z małą przestrzenią martwą, w różnych rozmiarach XS; S; M; L; XL oznaczone kolorami i literami, łącząca generator z noworodkiem, posiadająca przeziernie okienko do obserwacji wnętrza oraz kontroli stanu i drożności nosa. Kształt maski anatomiczny zapewniający szczelność oraz zapobiegająca urazom nosa w miejscu kontaktu z pacjentem.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4, dotyczy pakietu nr 34, poz. 5

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pozycji w pozycji 5 czapeczek o poniższych parametrach; Wykonane z bawełny, wyposażone w trzy zapięcia na rzepy do mocowania węży. Wielkość czapeczki oznaczona jest kolorem w sposób trwały. Czapeczkę można rozwiązać by uzyskać dostęp do ciemiaczka. Dostępne w 10 rozmiarach dla Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5, dotyczy pakietu nr 34, poz. 6

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pozycji w pozycji 6 układów o poniższych parametrach; Jednorazowy, noworodkowy układ oddechowy: dwuramienny podwójnie podgrzewany, kompatybilny z markami popularnych nawilżaczy używanych na oddziałach szpitalnych.

Odcinek podgrzewany wdechowy o długości 150 cm, odcinek wydechowy podgrzewany o długości 140 cm (odcinek przedłużający ramię wdechowe do inkubatora – długość 30 cm), dren ciśnieniowy o długości 180 cm.

Układ zawierający spiralny przewód grzałki, pomagający zredukować kondensację i sprzyja idealnemu nawilżeniu podawanego gazu.

Obrotowy port pacjenta ułatwia prawidłowe ułożenie układu np. w inkubatorze. Lekki i elastyczny materiał, z którego wykonane są rury zapewnia prawidłowe, wysokowydajne ogrzewanie.

Układ zawierający komorę z automatycznym poborem wody o pojemności 245 ml. Komora wyposażona w dwa pływaki kontrolujące prawidłowy poziom wody w komorze oraz zapobiegające przedostaniu się wody do układu pacjenta.

Układ, komora stanowią komplet tj. znajdują się w jednym opakowaniu, które ma oznaczoną datę produkcji i ważności produktu.

Możliwość stosowania układu 30 dni u jednego pacjenta, układ wykonany z materiałów niezawierających DEHP, BPA.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 6, dotyczy pakietu nr 17, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści butelki na pokarm o pojemności 50 ml lub 130 ml, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza butelki o pojemności 130 ml. W tym przypadku przyzna 0 pkt. w kryterium „parametry jakościowe”.

Pytanie 7, dotyczy SIWZ

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą. Zgodnie z interpretacją przepisów dotyczących nowelizacji ustawy Pzp zamieszczonej na stronie Urzędu Zamówień Publicznych - „Zamawiający powinien przyjąć oświadczenie wykonawcy o braku przynależności do jakiegokolwiek grupy kapitałowej bądź przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, w sytuacji gdy w postępowaniu złożono jedną ofertę lub wniosek o dopuszczenie do udziału w postępowaniu. Oświadczenie o braku przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, niezależnie od ilości ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, również potwierdza brak podstawy do wykluczenia z postępowania, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp. Należy jednak w tym przypadku pamiętać, że jakakolwiek zmiana sytuacji wykonawcy w toku postępowania (włączenie do grupy kapitałowej) będzie powodowała obowiązek aktualizacji takiego oświadczenia po stronie wykonawcy”.

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza. W takim przypadku uzna za spełnienie wymogu określonego w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp.

Pytanie 8, dotyczy pakietu nr 22, poz. 2

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrod o rozmiarze 40 x 55 mm.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 9, dotyczy pakietu nr 22, poz. 3

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrod o rozmiarze 25,7 mm.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 10, dotyczy pakietu nr 22, poz. 3

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji możliwości wyceny op. – 50 szt. z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 11, dotyczy pakietu nr 22, poz. 14

Prosimy o wyjaśnienie czy w ww. pozycji należy zaoferować papier oryginalny czy Zamawiający dopuści również papiery nieoryginalne, będące zamiennikami papierów oryginalnych?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga oryginałów.

Pytanie 12, dotyczy projektu umowy par. 8 ust. 1 lit. a)

Prosimy o odniesienie kary umownej do wartości brutto części umowy/ pakietu pozostałej do realizacji.

Odpowiedź:

Zamawiający nie zmieni tego zapisu w projekcie umowy.

Pytanie 13, dotyczy Projekt umowy – par. 8 ust. 1 lit. c)

Prosimy o odniesienie kary umownej do wartości brutto reklamowanego towaru.

Odpowiedź:

Zamawiający nie zmieni tego zapisu w projekcie umowy.

Pytanie 14, dotyczy pakietu nr 2, poz. 2

Czy nie nastąpiła omyłka pisarska i Zamawiający miał na myśli wkład workowy j.u. 2000-2200ml, na wydzielinę z trwale dołączoną okrągłą pokrywą, spełniający pozostałe warunki opisane w SIWZ? Żaden z producentów nie posiada wkładu workowego o takiej pojemności ze spłaszczoną pokrywą.

Odpowiedź:

Tak nastąpiła omyłka pisarska. Zamawiający ma na myśli okrągłą pokrywę.

Pytanie 15, dotyczy pakietu nr 3, poz. 1

Czy w poz. nr 1 Zamawiający wymaga zaoferowania zestawów Yankauer, ze względów bezpieczeństwa pakowanych w podwójne opakowanie: wewnętrzne folia i zewnętrzne folia-papier?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 16, dotyczy pakietu nr 3, poz. 2

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 17, dotyczy pakietu nr 5, 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 kolecyjna 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 ciśnienia 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 18, dotyczy pakietu nr 48

Czy Zamawiający przyjmuje, że w zadaniu 48 produkty producenta dostarczane będą w opakowaniach zbiorczych – zgodnie z obowiązującym prawem :

Pt.1 – układy oddechowe – pudełka po 10 szt

Pt 2 – kaniule S lub M lub L – pudełka po 20 szt

Pt.3– interface do tracheostomii – pudełka po 20 szt (jednocześnie prosimy o zmodyfikowanie ilości w formularzu)

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający przyjmuje. Proszę o zaznaczenie wielkości opakowania handlowego w odpowiedniej kolumnie (E) w załączniku nr 5 do SIWZ.

Pytanie 19, dotyczy SIWZ

Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku, gdy oferowany przedmiot zamówienia nie wymaga zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej, składu celnego, składu konsygnacyjnego lub innego dokumentu potwierdzającego, że wykonawca jest wpisany do jednego z rejestrów zawodowych lub handlowych, prowadzonych

w państwie członkowskim Unii Europejskiej, Zamawiający uzna za spełnienie warunku posiadania uprawnień złożenie oświadczenia, że ustawy nie nakładają obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia lub licencji na prowadzenie działalności gospodarczej w zakresie obejmującym przedmiot zamówienia.

Odpowiedź:

Zamawiający w takim przypadku dopuszcza złożenie odpowiedniego oświadczenia, że oferowany przedmiot zamówienia nie wymaga wpisania wykonawcy do wymienionych rejestrów..

Pytanie 20, dotyczy pakietu nr 44

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 44 niżej opisanego zestawu do podłączenia i odłączenia hemodializy?

Zestaw do hemodializy HD

Cz. I – Podłączenie:

serweta podfoliowana 38x45cm – 1szt

kompresy włókninowe 7,5x7,5cm – 6 szt,

opatrunek włókninowy do mocowania kaniul 6 x 8cm – 2szt,

rękawice nitrylowe, bezpudrowe, teksturowane, rozmiar S lub M – 2szt.

przyklepiec włókninowy z nacięciem umożliwiającym odklejenie 2x15cm – 4 szt,

Cz. II – Rozłączenie:

Kompresy włókninowe 7,5x7,5cm – 4szt,

opatrunek włókninowy z wkładem chłonnym 5x7cm (pooperacyjny) – 2szt,

rękawice nitrylowe, bezpudrowe, teksturowane, rozmiar M – 2szt,

rękawica winylowa, bezpudrowa rozmiar L – 1szt.

Część I (podłączenie) i Część II (rozłączenie) zapakowane razem jako tzw. „Zestaw w zestawie” – Część II jako składnik części I dodatkowo zapakowana w opakowanie papierowo-foliowe w celu zapewnienia sterylności do momentu zakończenia dializy

Wyżej opisany zestaw stosowany jest z powodzeniem przez największe stacje dializ w Polsce

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie wyżej opisanego zestawu.

Pytanie 21, dotyczy pakietu nr 44

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 44 niżej opisanego zestawu do podłączenia i odłączenia hemodializy?

Część I – podłączenie:

- kompresy gazowe 17-nitkowe, 8-warstwowe 7,5cm x 7,5cm – 4szt
- opatrunek foliowy Dermafoil 6cm x 7cm – 2 szt
- przyklepiec Softpore 1,25cm x 15,5cm – 2x2szt
- serweta włókninowa 38cm x 45cm – 1szt
- rękawice lateksowe bezpudrowe rozmiar M (zapak w papier, zawinięte mankiety) – 2szt

Część II – odłączenie:

- rękawice lateksowe bezpudrowe rozmiar M (zapak w papier, zawinięte mankiety) – 2szt
- rękawica lateksowa bezpudrowa rozmiar L pacjent) – 1szt
- kompresy gazowe 17-nitkowe, 8-warstwowe 7,5cm x 7,5cm – 4szt
- opatrunek włókninowy z wkładem chłonnym 7cm x 5cm – 2szt

Część I (podłączenie) i Część II (rozłączenie) zapakowane razem jako tzw. „Zestaw w zestawie” – Część II jako składnik części I dodatkowo zapakowana w opakowanie papierowo-foliowe w celu zapewnienia sterylności do momentu zakończenia dializy

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę i dopuszcza wyżej opisany zestaw.

Pytanie 22, dotyczy SIWZ

W związku z występowaniem koronawirusa w Polsce, mając na uwadze wprowadzenie stanu epidemicznego oraz zalecenia Głównego Inspektora Sanitarnego i innych organów odpowiedzialnych za zdrowie publiczne dot. ograniczenia przemieszczania się i pozostawania w większych skupiskach ludzi, zwracamy się z prośbą o zmianę postanowień SIWZ i wyrażenie zgody na możliwość złożenia oferty w postaci elektronicznej (zgodnie z art. 10a ust.5 Ustawy PZP).

Odpowiedź:

Zgodnie z art. 9 ust. 1 ustawy PZP, postępowanie jest prowadzone z zachowaniem formy pisemnej i Zamawiający nie dopuszcza złożenia oferty w formie elektronicznej.

Pytanie 23, dotyczy pakietu nr 7, poz. 3, 4

Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji nr. 3 oraz 4 z pakietu 7 i utworzenie z nich 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 ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wydzieli tych pozycji do oddzielnego pakietu.

Pytanie 24, dotyczy pakietu nr 12, poz. 4

Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji nr. 4 z pakietu 12 i utworzenie z niej 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 ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wydzieli tej pozycji do oddzielnego pakietu.

Pytanie 25, dotyczy pakietu nr 45, poz. 1

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania przyrządu do przygotowywania i pobierania leków posiadającego filtr cząsteczkowy o powierzchni 1,84 cm². Powierzchnia filtra nie jest parametrem, mającym wpływ na jego skuteczność czy funkcjonalność, ograniczanie, jak w SIWZ, do 1 cm², zdaje się nie mieć żadnego uzasadnienia medycznego.

Zaproponowany przyrząd jest odpowiedni do przeprowadzenia skutecznej procedury medycznej a dopuszczenie w/w powierzchni filtra pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Zgodnie z wymogami SIWZ przyrząd będzie poddany ocenie jakościowej, Zamawiający będzie mógł zweryfikować, czy zaferowany przyrząd spełnia jego oczekiwania.

W razie niedopuszczenia ww. przyrządu prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów, wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 26, dotyczy pakietu nr 45, poz. 2

Prosimy o dopuszczenie zaferowania przyrządu do przygotowywania i pobierania leków posiadającego objętość wypełnia $0,30 \pm 0,05$ ml.

Zaproponowany przyrząd jest odpowiedni do przeprowadzenia skutecznej procedury medycznej a dopuszczenie w/w objętości wypełnienia pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Zgodnie z wymogami SIWZ przyrząd będzie poddany ocenie jakościowej, Zamawiający będzie mógł zweryfikować, czy zaferowany przyrząd spełnia jego oczekiwania.

W razie niedopuszczenia ww. przyrządu prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów, wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 27, dotyczy pakietu nr 45, poz. 1

Prosimy o dopuszczenie zaferowania przyrządu do przygotowywania i pobierania leków posiadającego kolec o średnicy u podstawy 4,0 mm, o długość 21 mm - ścięty do połowy swojej długości i posiadający rynienkę ?

Zaproponowany przyrząd jest odpowiedni do przeprowadzenia skutecznej procedury medycznej a dopuszczenie w/w objętości wypełnienia pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Zgodnie z wymogami SIWZ przyrząd będzie poddany ocenie jakościowej, Zamawiający będzie mógł zweryfikować, czy zaferowany przyrząd spełnia jego oczekiwania.

W razie niedopuszczenia ww. przyrządu prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów, wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 28, dotyczy pakietu nr 45, poz. 2

Prosimy o dopuszczenie zaferowania przyrządu do przygotowywania i pobierania leków posiadający filtr cząsteczkowy o powierzchni 1,84 cm². Powierzchnia filtra nie jest parametrem, mającym wpływ na jego skuteczność czy funkcjonalność, ograniczanie, jak w SIWZ, do 1 cm², zdaje się nie mieć żadnego uzasadnienia medycznego.

Zaproponowany przyrząd jest odpowiedni do przeprowadzenia skutecznej procedury medycznej a dopuszczenie w/w powierzchni filtra pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Zgodnie z wymogami SIWZ przyrząd będzie poddany ocenie jakościowej, Zamawiający będzie mógł zweryfikować, czy zaferowany przyrząd spełnia jego oczekiwania.

W razie niedopuszczenia ww. przyrządu prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów, wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 29, dotyczy pakietu nr 45, poz. 2

Prosimy o dopuszczenie zaferowania przyrządu do przygotowywania i pobierania leków posiadający objętość wypełnia $0,30 \pm 0,05$ ml.

Zaproponowany przyrząd jest odpowiedni do przeprowadzenia skutecznej procedury medycznej a dopuszczenie w/w objętości wypełnienia pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Zgodnie z wymogami SIWZ przyrząd będzie poddany ocenie jakościowej, Zamawiający będzie mógł zweryfikować, czy zaferowany przyrząd spełnia jego oczekiwania.

W razie niedopuszczenie ww. przyrządu prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów, wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 30, dotyczy pakietu nr 45, poz. 2

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania przyrządu do przygotowywania i pobierania leków posiadający kolec o średnicy u podstawy 4,0 mm, o długość 21 mm - ścięty do połowy swojej długości i posiadający rynienkę ? Zaproponowany przyrząd jest odpowiedni do przeprowadzenia skutecznej procedury medycznej a dopuszczenie w/w objętości wypełnienia pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Zgodnie z wymogami SIWZ przyrząd będzie poddany ocenie jakościowej, Zamawiający będzie mógł zweryfikować, czy zaoferowany przyrząd spełnia jego oczekiwania.

W razie niedopuszczenie ww. przyrządu prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów, wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 31, dotyczy pakietu nr 7, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie nakłuwaczy igłowych głębokość nakłucia 2,4 mm.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 32, dotyczy pakietu nr 7, poz. 1-4

Czy Zamawiający wymaga bezpiecznych nakłuwaczy jednorazowego użytku do pobierania próbek krwi, które posiadają: całkowicie zamkniętą obudowę, dzięki której ostrze zarówno przed jak i po użyciu pozostaje w obudowie, co zapobiega przypadkowym zranieniom; nakłuwacze posiadają mechanizm zabezpieczający przed ponownym użyciem oraz obudowa nakłuwacza jest w kształcie litery "T", co pozwala na pewny uchwyt i łatwość postępowania się?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 33, dotyczy pakietu nr 9, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie pozycji nr 3 do odrębnego pakietu. Wydzielenie tej pozycji pozwoli na udział większej liczbie oferentów oraz uzyskanie konkurencyjnej cenowo oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wydzieli tej pozycji do oddzielnego pakietu.

Pytanie 34, dotyczy pakietu nr 14, poz. 7-15

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do odrębnego pakietu. Wydzielenie tych pozycji pozwoli na udział większej liczbie oferentów oraz uzyskanie lepszej cenowo oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wydzieli tych pozycji do oddzielnego pakietu.

Pytanie 35, dotyczy pakietu nr 43

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 43 protezy o następujących parametrach: Proteza naczyniowa zbrojona, w części dystalnej zakończona mankietem impregnowana węglem po wewnętrznej stronie ściany, zbudowana z rozciągliwego politetrafluoroetyleny (PTFE). Proteza z minimalnym mankietem średnica 6mm i długości: 60;70;80 i 90cm. Proteza z małym mankietem średnica 6mm i długości: 50,60,70 i 80cm.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza. Wymaga protezy niezbrojonej.

Pytanie 36, dotyczy pakietu nr 2, poz. 1,2,5

Czy Zamawiający w trosce o bezpieczeństwo personelu i pacjentów oraz zachowanie uczciwej konkurencji, dopuści do postępowania równoważny system do odsysania konkurencyjnego producenta pod warunkiem bezpłatnego doposażenia szpitala, na czas trwania umowy w niezbędne oprzyrządowanie (pojemniki)? Wkłady posiadają w pokrywie dwa króćce (pacjent, próżnia), o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów. Króciec przyłączeniowy do pacjenta jest uniwersalny (także do zabiegów ortopedycznych), gładki i rozszerzający się, przez co dostosowany jest do drenów o różnej średnicy. Wyposażone są w filtr hydrofobowo-antybakteryjny, zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem jak i personel przed kontaktem z odsysaną wydzieliną, w dwa uchwyty w postaci pętli do wygodnego demontażu oraz szeroki port do pobierania próbek. Ochrona przeciwbryzgowa przed wcześniejszym zamknięciem filtra (oraz zabezpieczenie zwrotne przed cofaniem się wydzieliny do pacjenta) następuje dzięki wewnętrznemu wyprofilowaniu w postaci zastawki plastikowej dzielącej od spodu pokrywę na trzy komory. Wkłady samo zasysają się i samo uszczelniają po uruchomieniu ssania, współpraca z dowolnym źródłem ssania. Wkłady okrągłe, wykonane z polietylenu, wkłady częściowo sprasowane, wymiana wkładów po odłączeniu drenu ssania z pokrywy wkładu, bez odłączania od źródła ssania. Wkłady oraz kanistry występują o pojemności 1000ml, 2000ml. Kanistry kompatybilne z oferowanymi wkładami, ze skalą pomiarową co 100ml, z możliwością mycia ręcznego, mechanicznego. Kanistry z przezroczystego tworzywa, z możliwością sterylizacji w temp. 121st.C, wyposażone są w zaczep do mocowania, bez innych przyłączy. Powyżej opisany system charakteryzuje się prostotą obsługi jak i bezpieczeństwem użytkowania. Zgoda Zamawiającego umożliwi zaoferowanie systemu najnowocześniejszego na rynku, ze względu na opatentowaną, antybakteryjną technologię produkcji wkładów i pojemników (co jest potwierdzone badaniami laboratoryjnymi wg. ISO 22196). Deklarujemy bezpłatne wyposażenie oddziałów w kompatybilne pojemniki (o właściwościach antybakteryjnych) wielorazowego użytku w przypadku wybrania naszej oferty.

Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza. W takim przypadku przydzieli 0 pkt. w kryterium parametry jakości.

Pytanie 37, dotyczy pakietu nr 2, poz. 1,2,5

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

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga aby na każdym wkładzie była umieszczona fabrycznie nadrukowana data ważności i numer serii.

Pytanie 38, dotyczy pakietu nr 2, poz. 5

Prosimy o dopuszczenie drenu o dł. 210cm

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 39, dotyczy pakietu nr 2, poz. 6

Prosimy o dopuszczenie saszetki z proszkiem żelującym, o dużej sile wiązania płynów o gramaturze 20g

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 40, dotyczy pakietu nr 25

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu do cewnikowania o następującym składzie:

1 x kleszczyki plastikowe, 14 cm

1 x pęseta plastikowa 12,5 cm

5 x kompresy z gazy bawełnianej 7,5 cm x 7,5 cm , 17N, 8W

4 x tampony (tupfery) z gazy bawełnianej wielkości śliwki, 20N, 20 x 20 cm

1 x serweta włókninowa, nieprzylepna 45 cm x 75 cm , laminat 2- warstwowy PP-PE o gram. min. 55 g/m2

1 x serweta włókninowa, nieprzylepna 75 cm x 90 cm z otworem Ø10 cm, laminat 2- warstwowy PP-PE o gram. min. 55 g/m2

1 x strzykawka Luer 20 ml, (zapakowana)

1 x Iglą 1,2 mm x 40 mm, 18 G x 11/2, różowa, (zapakowana)

1 x żel poślizgowy w saszetce 2,7 g

1 x woda sterylna w ampułce 20 ml

1 x para rękawiczek diagnostycznych, lateksowych, bezpudrowych, rozmiar M (pakowane w papier, wywinęty mankiet)

Opakowanie: Tacka typu blister z 1 wgłębieniem na płyny, podczas przeprowadzania procedury może posłużyć jako nerka, a po jej przeprowadzeniu jako pojemnik na odpadki.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 41, dotyczy pakietu nr 37

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania fartucha chirurgicznego w rozmiarze L, XL, posiadającego wzmocnienia o gramaturze w zakresie 80-100 g/m²? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 42, dotyczy pakietu nr 44

Zamawiający dopuści możliwość zaferowania zestawu do hemodializy o następującym składzie:

Podłączenie

1 x para rękawiczek diagnostycznych, lateksowych, bezpudrowych, rozmiar M (pakowane, wywinęty mankiet)

1 x serweta włókninowa nieprzylepna 38 cm x 45 cm, celulozowo- polietylenowa o gram. min. 50 g/m²

4 x kompresy z gazy bawełnianej 7,5 cm x 7,5 cm, 17N, 8W

2 x opatrunek transparentny z folii poliuretanowej 6 cm x 7 cm (zapakowany)

4 x (2 x 2szt.) przylepiec włókninowy podtrzymujący 1,25 cm x 15 cm

Rozłączenie

1 x para rękawiczek diagnostycznych, lateksowych, bezpudrowych, rozmiar M (pakowane, wywinęty mankiet)

1 x pojedyncza rękawiczka diagnostyczna, winylowa, pudrowana dla pacjenta rozmiar L

4 x kompresy z gazy bawełnianej 7,5 cm x 7,5 cm, 17N, 8W

2 x samoprzylepny opatrunek chłonny 5 cm x 7,2 cm, (zapakowany)

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 43, dotyczy projektu umowy § 8, ust. 1 a; c

wnosimy o zmianę zapisów umowy dotyczących zastrzeżenia kar umownych i naliczanie ich wysokości w następujący sposób:

- § 8, ust. 1a od kwoty 10% wartości niezrealizowanej części umowy,
- § 8, ust. 1c od kwoty 0,1% wartości reklamowanej części zamówienia

Należy się zgodzić ze stanowiskiem Sądu Najwyższego, który traktuje karę umowną wprowadzoną do umowy w ramach swobody kontraktowania, jako tę której celem jest zapewnienie skuteczności więzi powstałej między stronami w ramach zawartej umowy, a także służy realnemu wykonaniu zobowiązań (Wyrok SN z 08.08.2008 r., V CSK 85/08, LEX nr 457785). Tenże zaznacza jednak, że „W sytuacji, gdy kara umowna równa się bądź zbliżona jest do wysokości wykonanego z opóźnieniem zobowiązania, w związku z którym ją zastrzeżono, można ją uważać za rażąco wygórowaną” (Wyrok SN z 20.05.1980 r., I CR 229/80, LEX nr 2534), także wtedy kara umowna może zostać uznana za rażąco wygórowaną, gdy „w zastrzeżonej wysokości jawić się będzie jako nieadekwatna” (Wyrok SA w Katowicach z 17.12.2008 r., V ACa 483/08, LEX nr 491137). Kara umowna ma na celu zdyscyplinowanie wykonawcy, jednakże określenie jej przez Zamawiającego na rażąco wysokim poziomie prowadzi do naruszenia zasady współżycia społecznego i powoduje nadmierną nierówność stron.

Odpowiedź:

Zamawiający nie zmieni tych zapisów w projekcie umowy.

Pytanie 44, dotyczy projektu umowy § 14, ust. 1

Wnosimy zmianę zapisów umowy poprzez wprowadzenie nowego paragrafu regulującego skutki wystąpienia siły wyższej mającej wpływ na realizację obowiązków wynikających z łączącej strony umowy. Proponowane brzmienie:

Siła Wyższa

- a) Strony umowy zgodnie z postanawiają, że nie są odpowiedzialne za skutki wynikające z działania siły wyższej, w szczególności pożaru, powodzi, ataku terrorystycznego, klęsk żywiołowych, zagrożeń epidemiologicznych, a także innych zdarzeń, na które strony nie mają żadnego wpływu i których nie mogły uniknąć bądź przewidzieć w chwili podpisania umowy (siła wyższa).
- b) Strona umowy, u której wyniknęły utrudnienia w wykonaniu umowy wskutek działania siły wyższej, jest obowiązana do bezzwłocznego poinformowania drugiej strony o wystąpieniu i ustaniu działania siły wyższej. Zawiadomienie to określa rodzaj zdarzenia, jego skutki na wypełnianie zobowiązań wynikających z Umowy, zakres asortymentu, którego dotyczy, i środki przedsięwzięte, aby te konsekwencje złagodzić.
- c) Strona, która dokonała zawiadomienia o zaistnieniu działania siły wyższej, jest zobowiązana do kontynuowania wykonywania swoich zobowiązań wynikających z Umowy, w takim zakresie, w jakim jest to możliwe, jak również jest zobowiązana do podjęcia wszelkich działań zmierzających do wykonania przedmiotu umowy, a których nie wstrzymuje działanie siły wyższej.
- d) Obowiązki, których Strona nie jest w stanie wykonać na skutek działania siły wyższej, na czas działania siły wyższej zawieszaniu, tzn. w czasie działania siły wyższej ww. obowiązki nie są wykonywane, a terminy ich wykonania ulegają przedłużeniu o okres działania siły wyższej. W czasie istnienia utrudnień w wykonaniu umowy na skutek działania siły wyższej w szczególności nie nalicza się przewidzianych kar umownych ani nie obciąża się drugiej strony umowy kosztami zakupów interwencyjnych.
- e) W przypadku, gdy utrudnienia w wykonaniu umowy na skutek działania siły wyższej utrzymują się dłużej niż trzy miesiące od czasu stwierdzenia wystąpienia siły wyższej, każda ze stron może rozwiązać umowę ze skutkiem natychmastowym w części objętej działaniem siły wyższej. Rozwiązanie umowy ze skutkiem natychmastowym następuje w formie pisemnej pod rygorem nieważności.

Wprowadzenie powyższej regulacji pozwoli na jednoznaczne określenie obowiązków stron w przypadku wystąpienia siły wyższej. Wskazać bowiem należy, iż siła wyższa traktowana jest jako jedna z przesłanek wyłączających odpowiedzialność na zasadzie ryzyka, a więc również umożliwiających wykonawcy uwolnienie się od ponoszenia odpowiedzialności za niewykonanie lub niewłaściwe wykonanie tej umowy, w tym za uchybienia terminowi wykonania zakontraktowanych prac czy dostaw. Jednakże w celu zapewnienia ochrony interesów obu stron umowy w przypadku wystąpienia siły wyższej wprowadzenie powyższych zapisów pozwoli na podjęcie działań mających na celu ograniczenie negatywnych skutków wynikających z tego stanu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie widzi powodu, aby takie dodatkowe zapisy wprowadzić do projektu umowy. Skutki wystąpienia siły wyższej mającej wpływ na realizację obowiązków wynikających z łączącej strony umowy są uregulowane w w dziale XXIV SIWZ oraz § 12 odnoszącymi się bezpośrednio do Kodeksu Cywilnego. W razie wystąpienia „siły wyższej” strony umowy mogą się także powoływać na inne akty prawne jak ustawy i rozporządzenia ministra, odnoszące się bezpośrednio do występującej siły wyższej.

Pytanie 45, dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający oczekuje, aby dostawy wyrobów medycznych do siedziby Zamawiającego odbywały się odpowiednimi środkami transportu, czyli pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma” posiadającymi możliwość ogrzewania lub chłodzenia przewożonego asortymentu, zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13.03.2015 r. w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2015, poz. 381) pkt 5.5 ppkt. 2?

Odpowiedź:

Zamawiający nie oczekuje specjalnych wymogów w sprawie dostaw materiałów medycznych.

Pytanie 46, dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający oczekuje przedstawienia wykazu odpowiednio przystosowanych środków transportu, czyli pojazdów wyposażonych w zabudowy typu „izoterma” do realizacji zamówienia na dostawę wyrobów medycznych zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Rozwoju z dnia 27.07.2016 r. poz. 1126 w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy?

Odpowiedź:

Zamawiający nie oczekuje.

Pytanie 47, dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający oczekuje, aby dostawy towaru wyrobów medycznych do siedziby Zamawiającego odbywały się środkami transportu, czyli pojazdami, wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma”, które umożliwiają dopasowanie temperatury i wilgotności do wymogów przewożonego asortymentu, ustalonych przez producenta i umieszczonych na opakowaniach lub w kartach charakterystyki preparatu niebezpiecznego?

Odpowiedź:

Zamawiający nie oczekuje.

Pytanie 48, dotyczy SIWZ

W karcie charakterystyki produktu niebezpiecznego producent wskazuje, w jakich warunkach powinien być przewożony i magazynowany towar. W związku z powyższym czy Zamawiający oczekuje, aby dostawy wyrobów medycznych i produktów biobójczych do siedziby Zamawiającego odbywały się środkami transportu, czyli pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma” ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie oczekuje.

Pytanie 49, dotyczy SIWZ

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

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający oczekuje.

Pytanie 50, dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający oczekuje, aby dostawy towaru były wykonywane własnymi środkami transportu Wykonawców bez udziału pośredników? Takie rozwiązanie daje Zamawiającemu pewność należytej wykonanej dostawy oraz tego, że dostarczony towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie 51, dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający oczekuje, aby dostarczany towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi? Takie rozwiązanie da Zamawiającemu pewność, iż dostarczone wyroby, które będą wykorzystywane do udzielania świadczeń zdrowotnych dla ludzi, nie były przewożone z produktami niemedycznymi, w tym np. z oponami, żarówkami, substancjami żrącymi lub innymi, a zatem, że zachowane zostały wymogi: zabezpieczenia przed wzajemnym skażeniem produktów leczniczych oraz przed ich zanieczyszczeniem i uszkodzeniem mechanicznym.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 52, dotyczy SIWZ

Czy w związku z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13.03.2015 w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2015, poz. 381), pkt 5.5 ppkt 2, który nakłada na dostawców obowiązek odpowiedniego przechowywania oraz transportu wyrobów medycznych, produktów leczniczych, Zamawiający będzie wymagał aby dostawy do siedziby Zamawiającego odbywały się odpowiednimi środkami transportu czyli pojazdami typu „izoterma”, które umożliwiają dopasowanie temperatury i wilgotności do wymogów przewożonego asortymentu, ustalonych przez producenta? W załączeniu przykładowe wytyczne producentów jak i dystrybutorów, odnośnie odpowiedniego transportu oraz przechowywania sprzętu medycznego.

Odpowiedź:

Zamawiający nie będzie wymagał specjalnego transportu i przechowywania produktów medycznych.

Pytanie 53, dotyczy SIWZ

Wielu Wykonawców dostarcza towar korzystając z usług kurierskich. Czy w związku z tym Zamawiający wymaga aby towar był dostarczany przez wyspecjalizowane firmy kurierskie posiadające pojazdy typu „izoterma”, które umożliwiają dopasowanie temperatury i wilgotności do wymogów przewożonego asortymentu? Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 13.03.2015 w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U.

z 2015, poz. 381), pkt 5.5 ppkt 2, nakłada na dostawców obowiązek odpowiedniego przechowywania jak i transportu wyrobów medycznych, produktów leczniczych w sposób umożliwiający ochronę tych produktów od szkodliwego wpływu światła, temperatury, wilgoci i innych czynników zewnętrznych.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 54, dotyczy SIWZ

Zwracamy się do Zamawiającego o potwierdzenie, iż w momencie zmiany ustawowej wysokości podatku Vat na wyroby medyczne, w trakcie obowiązującej z Zamawiającym umowie zmieni się wysokość cen i wartość należności brutto, a wartość netto pozostanie na nie zmienionym poziomie.

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza. Odpowiedni zapis w projekcie umowy.

Pytanie 55, dotyczy pakietu nr 13, poz. 2

Czy Zamawiający w zadaniu nr 13, w pozycji nr 2, dopuści do zaoferowania strzykawki do insuliny z igłą w rozmiarze 0,33x13?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 56, dotyczy pakietu nr 13, poz. 8

Czy Zamawiający w zadaniu nr 13, w pozycji nr 8, dopuści do zaoferowania przyrząd do pobierania płynów i leków z butelek czy worków, produkowany przez firmę BBraun, o nazwie własnej „MiniSpikeV”, powszechnie używany w jednostkach służby zdrowia do procedury pobierania płynów jak wymagana przez Zamawiającego?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków, określonych w opisie przedmiotu zamówienia.

Pytanie 57, dotyczy pakietu nr 13, poz. 12-15

Czy Zamawiający w zadaniu nr 13, w pozycji nr 12-15, dopuści do zaoferowania strzykawki dwuczęściowe ze skalą rozszerzaną odpowiednio 2-3ml, 5-6ml, 10-12ml, 20-24ml, przy pozostałych wymaganiach bez zmian?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 58, dotyczy pakietu nr 13, poz. 16, 17

Czy Zamawiający w zadaniu nr 13, w pozycji nr 16 i 17 dopuści do zaoferowania strzykawki 3-częściowe, posiadające skalę nominalną 10ml i 20 ml, przy pozostałych wymaganiach bez zmian?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 59, dotyczy pakietu nr 14, poz. 7-14

Zwracamy się z prośbą do zamawiającego o wyłączenie z zadania nr 14, pozycji 7 – 14, i utworzenie oddzielnego zadania dla tych pozycji, umożliwi to przystąpienie większej liczbie oferentów posiadających w swojej ofercie określone rodzaje produktów.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyłączy tych pozycji do oddzielnego pakietu.

Pytanie 60, dotyczy pakietu nr 14, poz. 6

Czy Zamawiający w zadaniu nr 14, w pozycji nr 6, miał na myśli długość komory kropelkowej o dł. min. 60mm w części przezroczystej?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający miał na myśli długość komory kropelkowej.

Pytanie 61, dotyczy pakietu nr 15, poz. 1

Czy zamawiający w zadaniu nr 15, w pozycji nr 1, dopuści do zaoferowania cewnik do podawania tlenu przez nos o długości min. 400cm, przy pozostałych wymaganiach bez zmian.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. W takim przypadku Zamawiający przyzna 0 pkt. w kryterium parametry jakości.

Pytanie 62, dotyczy pakietu nr 46

Czy Zamawiający w zadaniu nr 46, dopuści do zaoferowania kaniule bezpieczne wykonane z PUR, wyposażone w zastawkę antyzwrotną, posiadające dwa paski cieniujące w RTG, kodowane kolorystycznie, ze standardowym korkiem portu bocznego, standardowym koreczkiem, w rozmiarach i przepływach: 22G 0,9x25mm 36ml/min; 20G 1,1x33mm 61ml/min; 18G 1,3x45 90ml/min, przy pozostałych wymaganiach bez zmian?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 63, dotyczy pakietu nr 20, poz. 1

Czy zamawiający w zadaniu nr 20, w pozycji nr 1, dopuści zaoferowanie wyceny kieliszków za op. 80 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 64, dotyczy pakietu nr 20, poz. 2

Czy zamawiający w zadaniu nr 20, w pozycji nr 2, dopuści zaciskacz do pępowiny sterylizowany tlenkiem etylenu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 65, dotyczy pakietu nr 20, poz. 16

Czy zamawiający w zadaniu nr 20, w pozycji nr 16, dopuści wieszak na worki do dobowej zbiórki moczu z tworzywa o minimalnej ilości ftalanów?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 66, dotyczy pakietu nr 20, poz. 17

Czy zamawiający w zadaniu nr 20, wydzieli pozycję nr 17 do osobnego pakietu? Pozwoli to nam i innym Wykonawcom złożyć konkurencyjną ofertę

Odpowiedź:

Zamawiający nie wydzieli tej pozycji do oddzielnego pakietu.

Pytanie 67, dotyczy pakietu nr 18, poz. 1

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający dla pozycji w których ilość próbek wymieniona jest w tabeli formularza cenowego wymaga aby były dostarczone wraz z ofertą? Czy może tak jak jest zapisane pod pakietami, czyli Zamawiający oczekuje wszystkich próbek na wezwanie Zamawiającego w ciągu 3 dni roboczych od daty wezwania?

Odpowiedź:

Tak. Zamawiający potwierdza, że ilości próbek wymienione w tabeli (załącznik nr 5 do SIWZ) mają być dostarczone wraz z ofertą. W przypadku „Na żądanie” Zamawiający będzie wzywał w razie konieczności wykonawcę o uzupełnienie próbek.

Pytanie 68, dotyczy pakietu nr 35

Czy Zamawiający wymaga resuscytatora wyposażonego w rezerwuuar tlenu nadający się (tak jak pozostałe elementy) do sterylizacji w autoklawie w temperaturze 134°C?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 69, dotyczy pakietu nr 35

Prosimy o dopuszczenie resuscytatora z rezerwuarem tlenu o średnicy złącza umożliwiającej pewne i szczelne połączenie.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 70, dotyczy pakietu nr 5

Czy Zamawiający w pak 5 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt znanego amerykańskiego producenta: Zestaw do drenażu opłucnej (aktywnego i grawitacyjnego) trzy komorowy z regulacją podciśnienia słupem wody i zastawką wodną. Zastawka wodna wyskalowana do - 20 cm słupa wody. Zbiornik kolekcyjny o pojemności 2500ml, wyskalowany co 1ml do pojemności 100ml, co 2ml do pojemności 200ml, co 5 do pojemności 2500ml z portem do pobierania próbek przy małych objętościach, automatyczny zawór uwalniający dodatnie ciśnienie, wbudowany zawór na obudowie, umożliwiający ręczną kontrolę podciśnienia. Pojedynczy dren łączący, bezlateksowy, zabezpieczony przed zagięciem za pomocą zewnętrznego dodatkowego zbrojenia rurą karbowaną. Wysokość ok. 36 cm i konstrukcja pozwalająca zarówno na zawieszenie, jak i postawienie na integralnym rozkładanym stojaku, uchwyt umożliwiający przenoszenie, zapakowany sterylnie w folię i wewnątrz w serwetę?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 71, dotyczy pakietu nr 10, poz. 4, 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 10 pozycje 4 i 5, co wpłynie na zwiększenie konkurencyjności składanych ofert?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wydzieli tych pozycji do oddzielnego pakietu.

Pytanie 72, dotyczy projektu umowy § 6 ust. 4

Czy Zamawiający, w przypadku reklamacji jakościowej, która wymaga przeprowadzenia badań laboratoryjnych, wyrazi zgodę na wydłużenie terminu rozpatrzenia ww. reklamacji w ciągu 14 dni?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 73, dotyczy projektu umowy § 8 ust. 1c

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie w § 8 ustęp 1c umowy, kar umownych i ustali maksymalną wartość zapłaty w kwocie 50,00 zł? Kara w wysokości 0,1% wartości wynagrodzenia brutto niniejszej umowy za każdy dzień opóźnienia w rozpatrzeniu reklamacji w przypadku dostaw o niskiej wartości jest nieproporcjonalnie wysoka.

Odpowiedź:

Zamawiający nie zmieni tych zapisów w projekcie umowy .

Pytanie 74, dotyczy pakietu nr 24, poz. 1-7

Czy Zamawiający wymaga w przedmiocie zamówienia (pakiet 24, pozycje: 1-7): przedłożenia 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 75, dotyczy pakietu nr 24, poz. 1,2,3

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 24, pozycje: 1, 2, 3): pieluchomajtki dla dorosłych:

- 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;

- posiadające pojedynczy wskaźnik chłonności (żółty pasek zmieniający barwę pod wpływem moczu), umiejscowiony na środku zewnętrznej części wkładu chłonnego, który tak samo dobrze informuje o zapelnieniu pieluchomajtki jak podwójny;

spełniające pozostałe wymogi SIWZ?

Należy nadmienić, że zbiór wymogów zawartych w SIWZ dopuszcza do postępowania wyłącznie produkty firmy TZMO – markę Seni. 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 76, dotyczy pakietu nr 24, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 24; 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 77, dotyczy pakietu nr 24, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 24, pozycja: 3): pieluchomajtki pakowane a'28 sztuk, z odpowiednim przeliczeniem sztukowym?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 78, dotyczy pakietu nr 24, poz. 4,5,6,7

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 24, 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 79, dotyczy pakietu nr 24, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 24; pozycja: 4): pieluchomajtki dla dzieci w rozmiarze 12-22kg, pakowane a'72 sztuk, z odpowiednim przeliczeniem sztukowym?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 80, dotyczy pakietu nr 24, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 24; pozycja: 5): pieluchomajtki dla dzieci w rozmiarze 3-6kg, pakowane a'70 sztuk, z odpowiednim przeliczeniem sztukowym?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 81, dotyczy pakietu nr 24, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 24; pozycja: 6): pieluchomajtki dla dzieci w rozmiarze 4-9kg, pakowane a'88 sztuk, z odpowiednim przeliczeniem sztukowym?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 82, dotyczy pakietu nr 24, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści w przedmiocie zamówienia (pakiet 24; pozycja: 7): pieluchomajtki dla dzieci w rozmiarze 10-16kg, pakowane a'50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem sztukowym?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 83, dotyczy pakietu nr 20, poz. 20

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy czepek do bezwodnego mycia głowy nasączony substancjami myjącymi oraz odżywką. Nie wymagający namoczenia oraz spłukiwania. Zawierające w składzie m.in. kokamidopropylobetainę oraz dioctan 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:

Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 84, dotyczy pakietu nr 32, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści równoważne rękawice nitrylowe, bezpyłowe, niesterylne, z warstwą pielęgnacyjną z zawartością witaminy E, olejku migdałowego i gliceryny, o działaniu nawilżającym, chlorowane od wewnątrz, kolor chabrowy, tekstura na końcach palców, grubość na palcu 0,10mm +/-0,01mm, na dłoni 0,07+/- 0,01 mm, na mankiecie 0,06+/- 0,01 mm, AQL 1.0, siła zrywu min 6N wg EN 455. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5. Odporne na przenikanie min. 15 substancji chemicznych na min. 6 poziomie wg. EN 16523-1, oraz przebadane na min. 12 cytostatyków z min. 10 na 5 poziomie odporności wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I zgodnie z Dyrektywą o wyrobach Medycznych 93/42/EWG i środek ochrony indywidualnej kat. III zgodnie z Rozporządzeniem (UE) 2016/425. Dopuszczone do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu oraz badaniami z jednostki niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Rozmiary XS-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu. Pakowane po 100 szt.?

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 85, dotyczy pakietu nr 33, poz. 2

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

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 86, dotyczy pakietu nr 33, poz. 2

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 87, dotyczy pakietu nr 37, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch z rękawem o kroju prostym, zapewniającym swobodę ruchów?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza. Wymaga Reglan.

Pytanie 88, dotyczy pakietu nr 37, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch wyposażony w nieprzemakalne wstawki w części przedniej i na rękawach o gramaturze 40g/m²?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza. Wymaga 63-83 g/m².

Pytanie 89, dotyczy pakietu nr 40, 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 nie dopuszcza.

Pytanie 90, dotyczy pakietu nr 40, 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 91, dotyczy pakietu nr 42, poz. 1

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

Odpowiedź:

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

Pytanie 92, dotyczy pakietu nr 42, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści majtki wykonane w włókniny polipropylenowej o gramaturze 40g/m² w rozmiarze uniwersalnym?

Odpowiedź:

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

Pytanie 93, dotyczy pakietu nr 4, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści dreny do drenażu klatki piersiowej z trokarem:

F16x210mm, F24x340mm, F28x340mm, F28x340mm, F32x340mm, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza. Wymaga 390 mm.

Pytanie 94, dotyczy pakietu nr 4, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści dreny do drenażu klatki piersiowej z trokarem w rozmiarze F 28 lub F 32 w miejsce F 30?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 95, dotyczy pakietu nr 4, poz. 2

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 96, dotyczy pakietu nr 6, poz. 1-4

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

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 97, dotyczy pakietu nr 6, 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:

Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 98, dotyczy pakietu nr 6, 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:

Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 99, dotyczy pakietu nr 6, 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:

Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 100, dotyczy pakietu nr 12, poz. 5, 11-19

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 5, 11-19 z zadania 12 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 tych pozycji do oddzielnego pakietu.

Pytanie 101, dotyczy pakietu nr 12, poz. 15

Czy Zamawiający dopuści igłę 0,8x25mm?

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 102, dotyczy pakietu nr 12, poz. 18,19

Czy Zamawiający dopuści igły iniekcyjne standardowo długościęte?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 103, dotyczy pakietu nr 13, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę do tuberkuliny 0,45x13mm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 104, dotyczy pakietu nr 13, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę do insuliny 0,40x13mm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 105, dotyczy pakietu nr 13, poz. 3,4,8,10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 3-4, 8, 10 z zadania 13 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 dopuszcza.

Pytanie 106, dotyczy pakietu nr 13, poz. 11

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z pojedynczą skalą?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 107, dotyczy pakietu nr 13, poz. 12

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z rozszerzeniem do 2,2ml?

Odpowiedź:
Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 108, dotyczy pakietu nr 13, poz. 13

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z rozszerzeniem do 5,5ml?

Odpowiedź:
Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 109, dotyczy pakietu nr 13, poz. 15

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z rozszerzeniem do 22ml?

Odpowiedź:
Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 110, dotyczy pakietu nr 13, poz. 16, 17

Czy Zamawiający dopuści strzykawki bez rozszerzonej skali z tłokiem w kolorze zielonym?

Odpowiedź:
Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 111, dotyczy pakietu nr 13, poz. 16

Czy Zamawiający dopuści strzykawki skalowane co 0,2?

Odpowiedź:
Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 112, dotyczy pakietu nr 13, poz. 17

Czy Zamawiający dopuści strzykawki skalowane co 0,5?

Odpowiedź:
Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 113, dotyczy pakietu nr 14, poz. 1-2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1-2 z zadania 14 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 tych pozycji do oddzielnego pakietu.

Pytanie 114, dotyczy pakietu nr 18, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści zgłębniki żołądkowe posiadające 4 otwory boczne naprzemianległe?

Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 115, dotyczy pakietu nr 18, poz. 12

Czy Zamawiający dopuści pojemniki wykonane z PS?

Odpowiedź:
Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 116, dotyczy pakietu nr 18, poz. 14

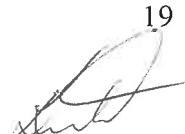
Czy Zamawiający dopuści cewniki Foleya z balonem 5-10ml?

Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 117, dotyczy pakietu nr 18, poz. 14

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foleya z zastawką gumową?

Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza, Zamawiający przyzna 0 pkt. w kryterium „parametry jakości”.



Pytanie 118, dotyczy pakietu nr 18, poz. 16

Czy Zamawiający dopuści cewniki Foley'a silikonowe bez przewodnicy.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 119, dotyczy pakietu nr 19, poz. 5

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 120, dotyczy pakietu nr 20, poz. 1

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 121, dotyczy pakietu nr 20, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści zaciskacz do pępownicy sterylnej?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 122, dotyczy pakietu nr 20, poz. 14

Czy Zamawiający dopuści worek na wymioty z zastawką 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 123, dotyczy pakietu nr 20, poz. 17

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 17 z zadania 20 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 tych pozycji do oddzielnego pakietu.

Pytanie 124, dotyczy pakietu nr 22, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści elektrody do EKG prostokątne 41x55mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 125, dotyczy pakietu nr 22, poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 4 z zadania 22 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 tych pozycji do oddzielnego pakietu.

Pytanie 126, dotyczy pakietu nr 27, poz. 2

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

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 127, dotyczy pakietu nr 13, poz. 3-7, 9, 11

Czy zamawiający wydzieli poz. 3-7,9,11 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wydzieli tych pozycji do oddzielnego pakietu.

Pytanie 128, dotyczy pakietu nr 13, poz. 11

Czy zamawiający dopuści strzykawkę cewnikową skalowaną jednostronnie?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 129, dotyczy pakietu nr 14, poz. 4-6

Czy zamawiający wydzieli poz. 4-6 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wydzieli tych pozycji do oddzielnego pakietu.

Pytanie 130, dotyczy pakietu nr 14, poz. 4

Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, Filtr 200µm, 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, przyrząd posiada ostra igła biorcza dwukanałowa, trójplaszczynowo ścięta, wykonana ze wzmocnionego ABS, odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany czerwoną klapką, przezroczysta komora kroplowa z filtrem z PCV, dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przezroczystej ,rolkowy regulator przepływu, łącznik LUER-LOCK z osłonką, zaczepek na dren, dren o długości 150 cm, opakowanie jednostkowe typu blister papier –folia, sterylizowany tlenkiem etylenu objętość komory kroplowej – 12,37 cm³, powierzchnia komory 36,52 cm², powierzchnia filtrująca ok. 16,34 cm² (objętość 3,69 cm³), sterylizacja EO?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 131, dotyczy pakietu nr 14, 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.

Pytanie 132, dotyczy pakietu nr 14, poz. 4

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

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 133, dotyczy pakietu nr 14, 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 dopuszcza.

Pytanie 134, dotyczy pakietu nr 14, poz. 4

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

Odpowiedź:
Zamawiający wymaga.

Pytanie 135, dotyczy pakietu nr 14, poz. 4-6

Czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?

Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 136, dotyczy pakietu nr 14, 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 nie dopuszcza.

Pytanie 137, dotyczy pakietu nr 14, 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 nie dopuszcza.

Pytanie 138, dotyczy pakietu nr 14, poz. 5-6

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

Odpowiedź:
Zamawiający wymaga.

Pytanie 139, dotyczy pakietu nr 14, 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 zapewnią oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 140, dotyczy pakietu nr 14, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorczą dwukanałową, trój płaszczyznową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml+/-0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm , z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm, sterylizacja EO?

Odpowiedź:
Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 141, dotyczy pakietu nr 14, poz. 6

Czy Zamawiający dopuści IS bursztynowy bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorczą dwukanałową, trój płaszczyznową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml+/-0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm , z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu -

łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm, sterylizacja EO?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 142, dotyczy pakietu nr 19, poz. 5

Czy zamawiający dopuści osłonki niesterylne, pakowane pojedynczo ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 143, dotyczy pakietu nr 19, poz. 6-7

Czy zamawiający wymaga opakowania papier – folia?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 144, dotyczy pakietu nr 20, poz. 2

Czy zamawiający dopuści zaciskacz do pępowiny sterylnej?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 145, dotyczy pakietu nr 20, poz. 7-13

Czy zamawiający wydzieli poz.7-13 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wydzieli tych pozycji do oddzielnego pakietu.

Pytanie 146, dotyczy pakietu nr 20, 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 147, dotyczy pakietu nr 20, poz. 14

Czy zamawiający dopuści worki na wymioty wykonane folii LDPE w kolorze mlecznym, usztywnione 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 ,wymiary ok. 35 cm dł. x 16,5 cm szer.?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 148, dotyczy pakietu nr 26, poz. 1-2

Czy zamawiający dopuści maski z drenem o długości 200 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 149, dotyczy pakietu nr 26, poz. 1-2

Czy zamawiający dopuści maski do podaży tlenu z drenem łączącym o przekroju standardowym, wzmocniony wzdłużnie sześcioma pasami, antyzałamałowy?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 150, dotyczy pakietu nr 26, poz. 1-2

Czy zamawiający wydzieli poz.1-2 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wydzieli tych pozycji do oddzielnego pakietu.

Pytanie 151, dotyczy pakietu nr 24, poz. 1-3

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie pieluchomajtek bez ściągaczy taliowych?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 152, dotyczy pakietu nr 24, poz. 1-3

Czy Zamawiający dopuści podwójny indyktor wilgotności – lepsza informacja o konieczności zmiany wyrobu: klejowy - dwa żółte paski zmieniające barwę pod wpływem cieczy oraz tuszowy nadruk – rozmywający się pod wpływem cieczy?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 153, dotyczy pakietu nr 24, poz. 1-3

Czy Zamawiający dopuści pieluchy złożone z warstwy paroprzepuszczalnej w części centralnej i włókniny w obszarze bioder?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 154, dotyczy pakietu nr 24, poz. 1-3

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania dwóch różnych produktów odpowiadających rozmiarom L i XL o dwóch różnych zakresach obwodów dających pacjentowi komfort użytkowania? Na rynku polskim pojawiły się oferty proponujące w rozmiarze XL pieluchomajtki w rozmiarze L, które wg oferenta mają maksymalny obwód 160cm. W wyniku czego dany wykonawca oferuje dwa razy ten sam produkt w rozmiarze L. Maksymalny obwód pieluchomajtek wyznaczony jedynie ze zsumowania szerokości produktu w części tylnej i przedniej nie jest optymalnym rozmiarem, gdyż pacjent będzie odczuwał dyskomfort i ucisk. Wtenczas zaleca się rozmiar o większym obwodzie. Dlatego, jak wynika z opis przedmiotu zamówienia , zawartym w SIWZ, zakres obwodów różnych produktów jest inny i częściowo na siebie zachodzi, w celu optymalnego dopasowania i komfortu użytkującego.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie 155, dotyczy pakietu nr 24, poz. 1-3

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pieluchomajtek posiadających osłonki boczne wzdłuż wkładu chłonnego skierowane na zewnątrz, co zmniejsza możliwość wycieków? Osłonki boczne skierowane na zewnątrz nie powodują niebezpiecznych zagięć, które niosą za sobą ryzyko wystąpienia dodatkowych miejsc ucisku. Z wieloletniego doświadczenia użytkowego wiemy, że falbanki takie w tylnej części (pośladkowej pieluchy) dopasowują się do ciała od zewnątrz i łagodnie przechodzą do pozycji pionowej w części krocza, by skutecznie chronić przed bocznymi wyciekami i podnoszą komfort użytkowania przez pacjenta w odróżnieniu od falbanek skierowanych do wewnątrz.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie 156, dotyczy pakietu nr 25

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 157, dotyczy pakietu nr 37

Czy Zamawiający dopuści sterylny wzmocniony fartuch chirurgiczny z włókniny typu SMS o gramaturze 35g/m², wzmocniony dwuwarstwowym laminatem barierowym z warstwą chłonną w części przedniej i przedramionach o gramaturze min. 40g/m². W części przedniej wzmocnienie do końca dolnej krawędzi fartucha, w rękawach min. 36cm(M), min. 39cm(L), min. 41cm(XL), min. 42cm(XXL). Wzmocnienie hydrofilowe umieszczone na zewnątrz umożliwiające śródoperacyjną kontrolę rodzaju fartucha. Rękawy proste zakończone niepyłącym poliestrowym mankietem o długości min. 8cm. Wiązany na 4 troki, zewnątrz w kartoniku. Szwy wykonane techniką ultradźwiękową, w części szyjnej zapięcie na rzep szer. 2cm, dł. 13 i 5cm; troki mocowane ultradźwiękowo. Oznaczenie rozmiaru, rodzaju fartucha, poziomu zabezpieczenia oraz normy EN 13795 widoczne przy złożonym fartuchu. Opakowanie ze wskaźnikiem sterylizacji z 4 naklejkami do dokumentacji z indeksem wyrobu, LOT, datą ważności, identyfikacją wytwórcy. Fartuch bez lateksu z potwierdzeniem na etykiecie. Rozmiary M-115, L-125, XL-140, XXL-155. Termin ważności 5 lat. Odporność na przenikanie cieczy w strefie krytycznej min. 200cmH₂O, mniej krytycznej min. 49cmH₂O, wytrzymałość na wypychanie dla powierzchni krytycznych na sucho i mokro min. 98kPa- parametry potwierdzone kartą danych technicznych.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, w takim przypadku Zamawiający przydzieli 0 pkt. w tym kryterium..

Pytanie 158, dotyczy pakietu nr 44

Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie:

Zestaw sterylny do hemodializy (podłączenie/rozłączenie) Rozpoczęcie: 1. serweta 40x45cm; włóknina o gramaturze 35g/m² 1 szt. taśma samoprzylepna włókninowa z nacięciem umożliwiającym odklejenie. Roz. 2 cm x 15 cm - 2 szt. Kompresy gazowe 17 nitek, 8 warstw, roz. 7,5x7,5cm - 4 szt. rękawiczki nitrylowe M lub S z wywinętymi mankietami - 2szt opatrunek samoprzylepny transparentny PU, z ramką roz. 6cmx7cm a'2 szt. Zakończenie: 1. rękawiczki nitrylowe M lub S z wywinętymi mankietami - 2 szt. 2. rękawiczka winylowa L dla pacjenta - 1 szt. 3. Kompresy gazowe 17 nitek, 8 warstw, roz. 7,5 cmx 7,5 cm- 4 szt. 4. Opatrunek z włókniny z wkładem chłonnym 5cmx7,2cm - 2 szt. Zestaw pakowany w blister z perforacją ułatwiającą podział na dwie części przy zachowaniu sterylności każdego z poszczególnych zestawów (rozpoczęcie i zakończenie hemodializy).

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 159, 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:

Terminy podane w umowie odnoszą się do dni roboczych.

Pytanie 160, 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 Zamawiający wymaga sygnowania nr umowy innych dokumentów dostawy np. Wz, list przewozowy, specyfikację itp.

Pytanie 161, 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 162, 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 163, 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 164, 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 165, 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 166, dotyczy projektu umowy

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

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 167, 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 § 1 ust. 9 projektu umowy.

Pytanie 168, 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 169, dotyczy SIWZ

Prosimy o informację co dokładnie Zamawiający zamierza oceniać jako „parametry jakościowe” ? Zamawiający ocenił, iż kryterium „parametry jakościowe” to 35% jednak w żaden sposób nie opisał co i w oparciu o jakie dokumenty czy też próbki zamierza oceniać.

Odpowiedź:

Zamawiający określił parametry jakościowe, które podlegają ocenie w załączniku nr 5 do SIWZ. Parametry jakościowe będą oceniane na podstawie złożonej oferty tzn. na podstawie opisów, kart katalogowych, próbek i innych dokumentów przesłanych przez oferenta wraz z ofertą.

Pytanie 170, dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający dopuszcza z racji zaistniałej sytuacji z koronawirusem o zmianę kryteriów oceny ofert? Przesłanie próbek do składanej oferty jest obecnie bardzo trudne albo wręcz niemożliwe.

Odpowiedź:

Zamawiający nie zmieni kryteriów pozacenowych oceny ofert. Oferent może się zwrócić do Zamawiającego o przesunięcie terminu składania ofert w razie dużych trudności w dostarczeniu oferty wraz z dokumentami niezbędnymi do prawidłowej i rzetelnej oceny oferty.

Pytanie 171, dotyczy SIWZ

Czy w związku z zaistniałą sytuacją epidemiologiczną w Polsce i coraz większym ryzykiem związanym z brakiem możliwości dostarczenia dokumentów do postępowań przetargowych w formie papierowej, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę sposobu składania ofert na formę elektroniczną – dokumenty podpisane bezpiecznym kwalifikowanym podpisem elektronicznym?

W przypadku pozytywnej odpowiedzi na powyższe pytanie prosimy o wskazanie sposobu przekazania dokumentów w formie elektronicznej.

Odpowiedź:

Zgodnie z art. 9 ust. 1 ustawy PZP, postępowanie jest prowadzone z zachowaniem formy pisemnej i Zamawiający nie dopuszcza złożenia oferty w formie elektronicznej.

Pytanie 172, dotyczy pakietu nr 34, poz. 1

Zamawiający nie określił szczegółowych parametrów układu oddechowego w zakresie:

- długości odcinka wdechowego, długości odcinka niepodgrzewanego do inkubatora, długości linii pomiaru ciśnienia. W związku z powyższym prosimy o ustosunkowanie się czy Zamawiający wymaga aby długość podgrzewanego odcinka wdechowego wynosiła 1,2 m,? Długość podgrzewanego odcinka wdechowego, a w szczególności rodzaj i długość umieszczonej w nim grzałki, przekładają się bezpośrednio na takie parametry jak wydajność ogrzewania gazów oddechowych oraz powstawanie i gromadzenie kondensatu w obwodzie oddechowym. Proponowany przez nas układ oddechowy o dł. 1,2m z grzałką daje doskonałe rezultaty w tym

zakresie, gdyż nie powoduje skraplania lub powstające skraplanie jest minimalne i nie zakłóca prowadzonej terapii.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, dopuszcza.

Pytanie 173, dotyczy pakietu nr 34, poz. 1

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga aby nieodgrzewany odcinek do inkubatora posiadał długość 30 cm, a także czy wymagane jest aby dren do pomiaru ciśnienia wynosił 2,1m?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, dopuszcza.

Pytanie 174, dotyczy pakietu nr 34, poz. 1

Cechą układu oddechowego wpływającą na ograniczenie i ochronę przed kolonizacją przez drobnoustroje jest ochrona przeciwdrobnoustrojowa oparta na działaniu jonów srebra. Czy Zamawiający, ze względu na bezpieczeństwo i ochronę pacjentów przedwcześnie urodzonych, których organizmy są w szczególności narażone na działanie drobnoustrojów chorobotwórczych, wymaga aby oferowany układ posiadał ochronę przeciwdrobnoustrojową opartą na działaniu jonów srebra?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, dopuszcza.

Pytanie 175, dotyczy pakietu nr 34, poz. 2

Prosimy o doprecyzowanie czy generator ma umożliwiać umocowanie systemu na czepcu do terapii wymiennych oraz czapeczce w związku z tym zestaw generatora powinien posiadać w składzie:

- generator IF z elastycznymi i miękkimi paskami mocującymi z pętelkami do zaczepienia rzepów z jednej strony, zakończone zwężaniami, usztywnianymi i karbowanymi końcówkami, które ułatwiają montaż generatora do czapeczki,
- kołyska do zamocowania generatora na czepcu, wykonana z elastycznego tworzywa w kształcie litery T, z rzepem mocującym, stanowiąca jednocześnie bufor przed przegrzewaniem i deformacjami główki pacjenta,
- końcówka donosowa o zróżnicowanej grubości ramion donosowych w rozm. S, M, L (3 szt.),

Taki zestaw generatora umożliwi mocowanie i stabilizację na czepcu do terapii wymiennych oraz uzyskanie maksymalnej szczelności poprzez tworzenie garbu lub niecki, co wpływa na efektywność terapii.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza zestaw generatora o takim składzie.

Pytanie 176, dotyczy pakietu nr 34, poz. 4

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

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, dopuszcza.

Pytanie 177, dotyczy pakietu nr 34, poz. 5

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania czapeczki do stosowania wymiennie z czepcem o konstrukcji opaski owijanej wokół głowy pacjenta? Proponowany czepiec jest uniwersalnym rozwiązaniem przeznaczonym do stosowania w nieinwazyjnym wspomaganie 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 główki. Czepiec jest dostępny w rozmiarach: XXS, XS, S, M, L, XL. Ponadto proponowane mocowanie gwarantuje możliwość dostępu do naczyń w dowolnym miejscu na głowie pacjenta, sterowanie szczelnością poprzez tworzenie tzw. garbu lub niecki i zmianę kąta nachylenia generatora innego przy stosowaniu końcówki nosowej i innego z użyciem maski nosowej, zmniejszenie ilości urazów tkanek nosa i powikłań terapii oraz obniżenie kosztów ich leczenia, uzyskania takiej stabilności połączeń, która wpływa na ograniczenie ilości niepowodzeń terapii

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, dopuszcza.

Pytanie 178

Czy w związku z zaistniałą sytuacją epidemiologiczną w kraju Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty elektronicznie?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z art. 9 ust. 1 ustawy PZP, postępowanie jest prowadzone z zachowaniem formy pisemnej i Zamawiający nie dopuszcza złożenia oferty w formie elektronicznej.

Pytanie 179, dotyczy pakietu nr 12, poz. 9

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 12 poz. 9 wymaga opakowania a '100 sztuk jak w poz. 8.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga dopuszcza. Do obliczeń ilościowych i wyceny szacunkowej zamawiający przyjął opakowanie wielkości a'100 szt.

Pytanie 180, dotyczy pakietu nr 13, poz. 3, 4

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 13 poz.3 i 4 dopuści wycenę za opakowanie a'100 sztuk?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 181, dotyczy pakietu nr 12, poz. 4-20

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 12 poz. 4-20 wymaga zaoferowania wyrobów pochodzących od jednego producenta?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga wyrobów w tych pozycjach od jednego producenta.

Pytanie 182, dotyczy pakietu nr 6, poz. 1,2,3,4

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 6 w pozycjach 1,2,3,4 igieł do znieczulenia podpajęczynówkowego ze szlifem Quinkiego, o długości 90mm, posiadających przezroczystą nasadkę z efektem powiększającym ułatwiająca wizualizację płynu. Uchwyt igły ze znacznikiem kierunku ścięcia szlifu igły, uchwyt mandrynu w kolorze odpowiadającym kodowi rozmiarów

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 183, dotyczy pakietu nr 6, poz. 5

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 6 poz. 5 igły do znieczuleń podpajęczynówkowych typu Pencil Point w rozmiarze 25G dl. 119, z igłą prowadzącą 20G/32mm, posiadającą przezroczystą nasadkę z efektem powiększającym ułatwiająca wizualizację płynu . Uchwyt mandrynu ze znacznikiem wskazującym pozycję otworu ujścia igły, uchwyt mandrynu w kolorze odpowiadającym kodowi rozmiarów.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 184, dotyczy pakietu nr 6, poz. 6

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 6 poz. 6 igły do znieczuleń podpajęczynówkowych typu Pencil Point w rozmiarze 25G dl. 90, z igłą prowadzącą 20G/32mm, posiadającą przezroczystą nasadkę z efektem powiększającym ułatwiająca wizualizację płynu . Uchwyt mandrynu ze znacznikiem wskazującym pozycję otworu ujścia igły, uchwyt mandrynu w kolorze odpowiadającym kodowi rozmiarów.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 185, dotyczy pakietu nr 6, poz. 7

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 6 poz. 7 igły do znieczuleń podpajęczynówkowych typu Pencil Point w rozmiarze 27G dl. 90, z igłą prowadzącą 22G/32mm, posiadającą przezroczystą nasadkę z efektem powiększającym ułatwiająca wizualizację płynu. Uchwyt mandrynu ze znacznikiem wskazującym pozycję otworu ujścia igły, uchwyt mandrynu w kolorze odpowiadającym kodowi rozmiarów.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 186, dotyczy pakietu nr 12, poz. 1

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 12 poz. 1 alternatywnej unowocześnionej kaniuli Neoflon Pro o następujących cechach:

Kaniula dożylna przeznaczona do małych, delikatnych żył u pacjentów neonatologicznych, pediatrycznych i osób starszych. Posiadająca wyjmowany uchwyt, w którym schowane są skrzydełka kaniuli, ułatwiające kaniulację naczynia. Bez dodatkowego portu górnego. Kaniula widoczna w promieniach RTG, 6 wtopionych pasków radiocieniujących. Wykonana z unikalnego poliuretanu, biokompatybilnego, o potwierdzonym klinicznie wpływie na zmniejszenie ryzyka wystąpienia zakrzepowego zapalenia żył. Dodatkowy otwór przy ostrzu igły umożliwiający natychmiastowe wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji (system 3-krotnego potwierdzenia wypływu krwi).

Dostępna w następujących rozmiarach do wyboru przez zamawiającego:

24G – żółty - 0,7 x 19 mm. – przepływ 19 ml/min

Sterylna, jednorazowego użytku, pakowana pojedynczo, wyraźne oznaczenie rozmiaru kaniuli i daty ważności na opakowaniu. Pakowane po 50 sztuk.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 187, dotyczy pakietu nr 12, poz. 2

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 12 poz. 2 alternatywnej kaniuli o następujących cechach:

kaniula do wlewów dożylnych z portem iniekcyjnym, sterylna. Rozmiar 0,8 mm x 25mm; 22G (niebieski).

Przepływ 31ml/min. Port iniekcyjny z bezpiecznie zamykającą się nakładką. Kaniula wykonana z PTFE

posiadająca zwężenie na końcówce zapewniające bezpieczeństwo wykonania wkłucia i minimalizujące ryzyko uszkodzenia żyły. Igła ze stali nierdzewnej z ostrzem typu back-cut. Kompatybilna z MRI.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 188, dotyczy pakietu nr 12, poz. 3

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 12 poz. 3 alternatywnej unowocześnionej kaniuli Neoflon Pro o następujących cechach:

Kaniula dożylna przeznaczona do małych, delikatnych żył u pacjentów neonatologicznych, pediatrycznych i osób starszych. Posiadająca wyjmowany uchwyt w którym schowane są skrzydełka kaniuli, ułatwiające kaniulację naczynia. Bez dodatkowego portu górnego. Kaniula widoczna w promieniach RTG, 6 wtopionych pasków radiocieniujących. Wykonana z unikalnego poliuretanu, biokompatybilnego, o potwierdzonym klinicznie wpływie na zmniejszenie ryzyka wystąpienia zakrzepowego zapalenia żył. Dodatkowy otwór przy ostrzu igły umożliwiający natychmiastowe wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji (system 3-krotnego potwierdzenia wypływu krwi).

Dostępna w następujących rozmiarach do wyboru przez zamawiającego:

26G – fioletowy - 0,6 x 19 mm. – przepływ 14 ml/min

Sterylna, jednorazowego użytku, pakowana pojedynczo, wyraźne oznaczenie rozmiaru kaniuli i daty ważności na opakowaniu. Pakowane po 50 sztuk w opakowaniu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 189, dotyczy pakietu nr 12, poz. 4

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 12 poz. 4 igłę do PENA 0,25 x 5mm a' 100.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 190, dotyczy pakietu nr 12, poz. 5

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 12 poz. 5 igły iniekcyjnej 0,5x25 op. 100szt z informacją nt. ścięcia igły w karcie katalogowej igieł. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza, wymaga oznaczenia rodzaju ścięcia na opakowaniu jednostkowym igły.

Pytanie 191, dotyczy pakietu nr 12, poz. 6

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 12 poz. 6 igły iniekcyjnej bezpiecznej 0,8x40 op. 100 szt z informacją nt. ścięcia igły w karcie katalogowej igieł. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza, wymaga oznaczenia rodzaju ścięcia na opakowaniu jednostkowym igły.

Pytanie 192, dotyczy pakietu nr 12, poz. 7

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 12 poz. 7 igły iniekcyjnej bezpiecznej 0,9 x40 op. 100 szt informacją nt. ścięcia igły w karcie katalogowej igieł. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza, wymaga oznaczenia rodzaju ścięcia na opakowaniu jednostkowym igły.

Pytanie 193, dotyczy pakietu nr 12, poz. 8

Czy nasadka igły z filtrem ma być wydłużona do długości min. 2,5 cm., co daje możliwość łatwego wybrania całości leku z fiolek szklanych?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 194, dotyczy pakietu nr 12, poz. 8, 9

Czy dla rozróżnienia dwóch typów igieł w pakiecie 12 poz. 8, 9 igły mają być oznakowane kolorystycznie na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym: igła bez filtra kolorem czerwonym, a igła z filtrem w kolorze purpurowym/fioletowym jak nasadka tej igły?

Odpowiedź:

Tak, mają być oznakowane kolorystycznie dla rozróżnienia.

Pytanie 195, dotyczy pakietu nr 12, poz. 10

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 12 poz. 10 igły motylek z drenem 30,5 cm, 21G.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 196, dotyczy pakietu nr 12, poz. 14

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 12 poz. 14 igły iniekcyjnej 0,8x40 a 100szt.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 197, dotyczy pakietu nr 12, poz. 15

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 12 poz. 15 igły iniekcyjnej 0,8x25 a 100szt.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 198, dotyczy pakietu nr 12, poz. 10, 14, 15

Prosimy o wydzielenie z pakietu 12 poz. 10,14,15 i utworzenie odrębnego pakietu.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wydzieli tych pozycji do oddzielnego pakietu.

Pytanie 199, dotyczy pakietu nr 46, poz. 1

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 46 poz. 1 alternatywnej kaniuli o następujących cechach:

bezpieczna kaniula dożylna wykonana z poliuretanu. Posiadająca dodatkowy, samodomykający się port do wstrzyknięć, 6 pasków kontrastujących w promieniach RTG. Możliwość identyfikacji radiologicznej położenia końca kaniuli. Posiadająca zawór zapobiegający wypływowi krwi. Posiadająca zabezpieczenie igły w postaci plastikowej osłonki o gładkich krawędziach, chroniące personel medyczny przed przypadkowym zakłuciem, z systemem kapilar zapobiegających zachłapaniu krwią. Pozbawiona jakichkolwiek ostrych elementów

wchodzących w skład mechanizmu zabezpieczającego kaniulę. Koreczek z trzpieniem powyżej krawędzi. Opakowanie typu folia-papier. Rozmiar 22G 0,9x25mm, przepływ 42 ml/min.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 200, dotyczy pakietu nr 46, poz. 2

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 46 poz. 2 alternatywnej kaniuli o następujących cechach: bezpieczna kaniula dożylna wykonana z poliuretanu. Posiadająca dodatkowy, samodomykający się port do wstrzyknięć, 6 pasków kontrastujących w promieniach RTG. Możliwość identyfikacji radiologicznej położenia końca kaniuli. Posiadająca zawór zapobiegający wypływowi krwi. Posiadająca zabezpieczenie igły w postaci plastikowej osłonki o gładkich krawędziach, chroniące personel medyczny przed przypadkowym zakłuciem, z systemem kapilar zapobiegających zachłapaniu krwią. Pozbawiona jakichkolwiek ostrych elementów wchodzących w skład mechanizmu zabezpieczającego kaniulę. Koreczek z trzpieniem powyżej krawędzi. Opakowanie typu folia-papier. Rozmiar 1,1mm-20G, długość 32mm, przepływ 67 ml/min.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 201, dotyczy pakietu nr 46, poz. 3

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 46 poz. 3 alternatywnej kaniuli o następujących cechach: bezpieczna kaniula dożylna wykonana z poliuretanu. Posiadająca dodatkowy, samodomykający się port do wstrzyknięć, 6 pasków kontrastujących w promieniach RTG. Możliwość identyfikacji radiologicznej położenia końca kaniuli. Posiadająca zawór zapobiegający wypływowi krwi. Posiadająca zabezpieczenie igły w postaci plastikowej osłonki o gładkich krawędziach, chroniące personel medyczny przed przypadkowym zakłuciem, z systemem kapilar zapobiegających zachłapaniu krwią. Pozbawiona jakichkolwiek ostrych elementów wchodzących w skład mechanizmu zabezpieczającego kaniulę. Koreczek z trzpieniem powyżej krawędzi. Opakowanie typu folia-papier. Rozmiar 1,3mm-18G, długość 45mm, przepływ 103 ml/min.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 202, dotyczy SIWZ, rozdział XIV

Czy z uwagi na szczególną sytuację sanitarno-epidemiologiczną w kraju i utrudnienia w dostarczeniu ofert przez kurierów, Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę formy komunikacji i zgodzi się na przestanie oferty w wyznaczonym terminie mailem podpisanej podpisem kwalifikowanym?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 203, dotyczy pakietu nr 12, poz. 1-3

Czy Zamawiający dopuści kaniule wykonaną z teflonu (FEP)? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ. Zarówno opisany przez Zamawiającego PTFE jak proponowany FEP to teflon.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 204, dotyczy pakietu nr 12, poz. 1-3

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania kaniuli bez portu bocznego, wyposażonej w dodatkowy, zdejmowany uchwyt stabilizujący skrzydełka i ułatwiający wprowadzenie kaniuli do naczynia?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 205, dotyczy pakietu nr 12, poz. 1-3

Czy Zamawiający dopuści kaniule wykonane z biokompatybilnego poliuretanu?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 206, dotyczy pakietu nr 12, poz. 5

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 207, dotyczy pakietu nr 12, poz. 11-19

Czy Zamawiający dopuści igły ,których osłonka wykonana jest z polietylenu a nasadka z polipropylenu?

Pozostałe wymogi zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 208, dotyczy pakietu nr 12, poz. 11-19

Czy Zamawiający dopuści igły 1,1 x 40 mm i 1,2 x 40 mm krótkościęte? Pozostałe wymogi zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

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

Pytanie 209, dotyczy pakietu nr 12, poz. 20

Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycję do osobnego pakietu? Takie rozwiązanie pozwoli innym firmom specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wydzieli tych pozycji do oddzielnego pakietu.

Pytanie 210, dotyczy pakietu nr 13, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z igłą w rozmiarze 0,45 x 13 mm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 211, dotyczy pakietu nr 13, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z igłą w rozmiarze 0,33 x 13 mm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 212, dotyczy pakietu nr 13, poz. 7

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z końcówką typu stożek ściętą pod kontem 45°?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 213, dotyczy pakietu nr 13, poz. 8

Czy Zamawiający wymaga aby ilość aktywacji dla zaworu bezigłowego w przyrządzie do pobierania leków i płynów nie była mniejsza niż 600?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 214, dotyczy pakietu nr 13, poz. 10

Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycję do osobnego pakietu? Takie rozwiązanie pozwoli innym firmom specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wydzieli tych pozycji do oddzielnego pakietu.

Pytanie 215, dotyczy pakietu nr 13, poz. 11

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowana strzykawka posiadała dwa łączniki Luer oraz podwójną skalę w kontrastującym kolorze?

Odpowiedź:
Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 216, dotyczy pakietu nr 13, poz. 12-15

Czy Zamawiający dopuści strzykawki dwuczęściowe Luer z tłokiem w kontrastującym, innym niż mleczny, kolorze?

Odpowiedź:
Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 217, dotyczy pakietu nr 13, poz. 12-15

Czy Zamawiający wymaga aby tłok strzykawki wykonany był z polietylenu cylinder natomiast polipropylenu?

Odpowiedź:
Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 218, dotyczy pakietu nr 13, poz. 12

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę ze skalą co 0,1 ml rozszerzoną do 3 ml?

Odpowiedź:
Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 219, dotyczy pakietu nr 13, poz. 14

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę ze skalą co 0,5 ml rozszerzoną do 12 ml?

Odpowiedź:
Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 220, dotyczy pakietu nr 13, poz. 15

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania strzykawki w opakowaniu a' 80 z odpowiednim przeliczeniem w formularzu ofertowym?

Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 221, dotyczy pakietu nr 13, poz. 16-17

Czy Zamawiający wymaga aby tłok strzykawki wykonany był z polietylenu cylinder natomiast polipropylenu?

Odpowiedź:
Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 222, dotyczy pakietu nr 13, poz. 16

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 3 częściową Luer o pojemności 10 ml z rozszerzoną skalą do 12 ml, skalowaną co 0,2 ml na całej długości skali?

Odpowiedź:
Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 223, dotyczy pakietu nr 14, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z komorą kroplową wykonana z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PVC, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

Odpowiedź:
Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 224, dotyczy pakietu nr 14, poz. 4

Czy Zamawiający może doprecyzować, którego elementu zaciskacza, lub jakiej funkcji zaciskacza dotyczy opis „ (...) zaciskacz rolkowy regulacja min. 15mm, rolka zaciskacza, ” ?

Odpowiedź:
Zamawiający ma na myśli długość regulacji na przestrzeni 15 mm zaciskacza rolkowego.

Pytanie 225, dotyczy pakietu nr 14, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z rolką zaciskacza o średnicy 11 mm? Pozostałe wymogi zgodne z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 226, dotyczy pakietu nr 14, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych z igłą biorczą dwukanałową ściętą trójpłaszczyznowo, z komorą kropłową o długości całkowitej 62 mm (55 mm w części przeźroczystej), z rolką zaciskacza o średnicy 11 mm w opakowaniu typu folia. z nazwą umożliwiającą identyfikację przyrządu na zaciskaczu rolkowym?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 227, dotyczy pakietu nr 14, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych z igłą biorczą dwukanałową ściętą trójpłaszczyznowo, z komorą kropłową o długości całkowitej 62 mm (55 mm w części przeźroczystej), z rolką zaciskacza o średnicy 11 mm, z nazwą umożliwiającą identyfikację przyrządu na zaciskaczu rolkowym?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 228, dotyczy pakietu nr 14, poz. 6

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bursztynowy z igłą biorczą dwukanałową ściętą trójpłaszczyznowo, z komorą kropłową o długości całkowitej 62 mm (55 mm w części przeźroczystej), z rolką zaciskacza o średnicy 11 mm , z nazwą umożliwiającą identyfikację przyrządu na zaciskaczu rolkowym?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza....

Pytanie 229, dotyczy pakietu nr 14, poz. 12

Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycję do osobnego pakietu? Takie rozwiązanie pozwoli innym firmom specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 230, dotyczy pakietu nr 14, poz. 13

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do pobierania leków i płynów o długości min.5 cm? Pozostałe wymogi zgodne z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 231, dotyczy pakietu nr 14, poz. 14

Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycję do osobnego pakietu? Takie rozwiązanie pozwoli innym firmom specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wydzieli tej pozycji do oddzielnego pakietu.

Pytanie 232, dotyczy pakietu nr 1, poz. 2

Czy zamawiający dopuści prowadnice do rurek intubacyjnych w rozmiarze 2.0, 3.3, 4.7?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 233, dotyczy pakietu nr 20, poz. 7-13



Czy zamawiający dopuści nazwę producenta na opakowaniu?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 234, dotyczy pakietu nr 20, poz. 20

Czy zamawiający dopuści czepek do bezwodnego mycia głowy o następującym składzie: Dimetikon, fosforan chlorku linoamidopropylu, PG-dimoniowego, lauryloglukozyd, D-pantenol, alantoina, ekstrakt z aloesu berbadenowego, polisorbát 20, tetrasodowy EDTA, kwas cytrynowy, octan tokoferylu, diglukonian chlorheksydyny, gliceryna, nipagard, perfum, ekstrakt z rumianku. Witamina E oraz Prowitamina B5?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 235, dotyczy pakietu nr 1, poz. 1

Czy zamawiający w pakiecie 1 pozycji 1 dopuści Elastyczna jednorazowa prowadnica do trudnych intubacji typu Bougie, odpowiednia sztywność przy wprowadzaniu, termoplastyczna. Przewód na całej długości umożliwiający podanie tlenu. Sterylna, pojedynczo pakowana. Wygięty koniec, znaczniki głębokości, jednorazowa, o długości 60-70 cm.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 236, dotyczy pakietu nr 6, poz. 1

Czy zamawiający w pakiecie 6 pozycji 1 dopuści Igła 18G dł. 90 mm do znieczulenia podpajęczynkówkowego 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 237, dotyczy pakietu nr 6, poz. 2

Czy zamawiający w pakiecie 6 pozycji 2 dopuści Igła 19G dł. 90 mm do znieczulenia podpajęczynkówkowego 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 238, dotyczy pakietu nr 6, poz. 3

Czy zamawiający w pakiecie 6 pozycji 3 dopuści Igła 20G dł. 90 mm do znieczulenia podpajęczynkówkowego 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 239, dotyczy pakietu nr 6, poz. 4

Czy zamawiający w pakiecie 6 pozycji 4 dopuści Igła 22G dł. 90 mm do znieczulenia podpajęczynkówkowego 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 240, dotyczy pakietu nr 6, poz. 5

Czy zamawiający w pakiecie 6 pozycji 5 dopuści Igła 25G dł. 120 mm do znieczulenia podpajęczynkówkowego 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 241, dotyczy pakietu nr 6, poz. 6

Czy zamawiający w pakiecie 6 pozycji 6 dopuści Igła 25G dł. 90 mm do znieczulenia podpajęczynókowego 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 242, dotyczy pakietu nr 6, poz. 7

Czy zamawiający w pakiecie 6 pozycji 7 dopuści Igła 27G dł. 90 mm do znieczulenia podpajęczynókowego 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 243, dotyczy pakietu nr 9, poz. 1

Czy zamawiający w pakiecie 9 pozycji 1 dopuści Igła do znieczuleń splotów nerwów obwodowych z krótkim szlifem o rozmiarze 22G x 50 mm. wypełni izolowana 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 244, dotyczy pakietu nr 9, poz. 2

Czy zamawiający w pakiecie 9 pozycji 2 dopuści Igła do znieczuleń splotów nerwów obwodowych z krótkim szlifem o rozmiarze 22G x 50 mm, 21Gx85mm, 23Gx35mm. wypełni izolowana 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 245, dotyczy pakietu nr 9, poz. 3

Czy zamawiający w zadaniu nr 9 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.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 246, dotyczy pakietu nr 14, poz. 7

Czy zamawiający w pakiecie 14 pozycji 7 dopuści Bezigłowy port do zabezpieczania dostępu naczyńniowych 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 247, dotyczy pakietu nr 14, poz. 8

Czy zamawiający w pakiecie 14 pozycji 8 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 248, dotyczy pakietu nr 14, poz. 9

Czy zamawiający w pakiecie 14 pozycji 9 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 249, dotyczy pakietu nr 14, poz. 10

Czy zamawiający w pakiecie 14 pozycji 10 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 250, dotyczy pakietu nr 14, poz. 1

Czy zamawiający w pakiecie 14 pozycji 1 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:

Jeśli pytający miał na myśli poz. nr 11, to Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 251, dotyczy pakietu nr 14, poz. 13

Czy zamawiający w pakiecie 14 pozycji 13 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.

Pytanie 252, dotyczy pakietu nr 32, poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycji rękawic przebadanych na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z nowymi normami, tj. EN 374-4 i EN 16523-1. Rękawice zgodnie z nowym Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425 posiadają Certyfikat Badania Typu UE.

Ponadto prosimy o odstąpienie od wymogu zgodności

z EN 388. Pragniemy wyjaśnić, iż w przypadku zgodności rękawic z nowym rozporządzeniem unijnym tj. ISO 374-1 zniesiony został obowiązek badania rękawic na odporność mechaniczną zgodnie z EN 388. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 253, dotyczy pakietu nr 37, poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycji jałowego fartucha chirurgicznego, wykonanego z włókniny SMMMS o minimalnej gramaturze 35 g/m², wzmacnianego wewnątrznie z przodu i na ¾ rękawów laminatem mikroporowatego polietylenu i polipropylenu o minimalnej gramaturze 40 g/m² (łączna gramatura w strefie wzmocnionej wynosi 75 g/m²). Kolor ciemnoniebieski. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. W takim przypadku przydzielili 0 pkt. w tym kryterium.

Pytanie 254, dotyczy SIWZ

Wnosimy o zmianę postanowień SIWZ i dopuszczenie składania ofert w postaci elektronicznej, stosownie do postanowień art. 10a ust. 5 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2019 poz. 1843, ze zm.).

UZASADNIENIE: Wskazujemy, że w związku z sytuacją występowania koronawirusa w Polsce, zarówno Główny Inspektor Sanitarny jak i inne organy odpowiedzialne za zdrowie publiczne w Polsce, w trosce o wspólne bezpieczeństwo zdrowotne rekomendują ograniczenie przemieszczania się i przebywania w większych skupiskach ludności. W związku z powyższym utrudniona została tak możliwość złożenia oferty osobiście (poprzez zakaz odwiedzin), jak i obniżyła się jakość doręczeń realizowanych za pośrednictwem operatorów pocztowych (gdyż doręczyciele obawiają się doręczenia przesyłek bezpośrednio odbiorcom). Jednocześnie należy wskazać, że stosownie do postanowień ww. ustawy Prawo zamówień publicznych oferta elektroniczna jest nie tylko równa pisemnej, lecz wręcz jest rekomendowaną formą kontaktu wykonawcy z zamawiającym.

Jeśli nie wyrażą Państwo zgody na powyższą zmianę zwracamy się z uprzejmą prośbą o przesunięcie terminu składania ofert na min. 27.03.2020 r.

Odpowiedź:

Zgodnie z art. 9 ust. 1 ustawy PZP, postępowanie jest prowadzone z zachowaniem formy pisemnej i Zamawiający nie dopuszcza złożenia oferty w formie elektronicznej.

Pytanie 255, dotyczy projektu umowy

Wnosimy o wykreślenie § 5 projektu umowy.

UZASADNIENIE: Zgodnie z art. 552 ustawy Kodeks Cywilny w zw. z art. 139 ust. 1 ustawy Praw Zamówień Publicznych celem przepisu zawartego w Kodeksie Cywilnym, który zgodnie z poglądem doktryny stanowi lex specialis w stosunku do art. 490 KC (S. Buczkowski, w: Komentarz KC, t. II, 1972, s. 1281; C. Żuławski, w: Komentarz do KC, Ks. III, t. II, 2011, s. 50–51; Z. Gawlik, w: Kidyba, Komentarz KC, t. III, cz. 2, 2014, s. 93; Z. Banaszczyk, w: Pietrzykowski, Komentarz KC, t. II, 2015, s. 298; J. Jezioro, w: Gniewek, Machnikowski, Komentarz KC, 2014, s. 1112; wyr. SA w Szczecinie z 9.10.2013 r., I ACa 364/13) jest minimalizacja ryzyka po stronie Wykonawcy zobowiązanego do wcześniejszego spełnienia świadczenia, zaś zwłoka Zamawiającego w zapłacie ceny jest efektem naruszenia przez niego podstawowego obowiązku zapłaty ceny, wynikającego z art. 535 KC. Mając powyższe na uwadze niezasadnym wydaje się przystanie przez Wykonawcę na propozycję ograniczenia jego uprawnienia. Zapis projektu umowy (§ 5 ust. 2) w obecnym brzmieniu traktować należy jako nieważny, zaś w jego miejsce zastosowanie mają przepisy ustawy tj. art. 13 w zw. z art. 8 w zw. z art. 9 ustawy z dnia 8 marca 2013 roku o terminach zapłaty w transakcjach handlowych (Dz.U. z 2013 r poz. 403 ze zm.) (zob. Wyrok SO Warszawa – Praga w Warszawie III C 176/17).

Odpowiedź:

Zamawiający nie wykreśli tego zapisu w projekcie umowy.

Pytanie 256, dotyczy projektu umowy

Wnosimy o modyfikację wysokości kar umownych przewidzianych projektem umowy w ten sposób że:

a) W § 8 ust. 1 lit. a) określić że kara umowna naliczana będzie od wartości niezrealizowanej części umowy a nie od wartości całej umowy.

b) W § 8 ust. 1 lit. c) kara umowna naliczana będzie od wartości towaru reklamowanego

UZASADNIENIE: Podkreślamy, że obecne postanowienia projektu umowy dotyczące kar umownych kształtują kary umowne na rażąco wygórowanym poziomie, co może prowadzić do naruszenia art. 353(1) ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. - Kodeks cywilny (Dz.U. 2018 poz. 1025, ze zm., dalej jako: „Kodeks cywilny”) oraz art. 484 § 2 i art. 5 Kodeksu cywilnego w zw. z art. 14 oraz art. 139 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2018 poz. 1986, ze zm., dalej jako: „ustawa PZP”) poprzez wykorzystanie pozycji



dominującej organizatora przetargu i uprzywilejowanie pozycji Zamawiającego wobec Wykonawcy, polegające na nałożeniu w SIWZ rażąco wygórowanych kar umownych na Wykonawcę.

Odpowiedź:

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

Pytanie 257, dotyczy projektu umowy

Wnosimy o modyfikację § 11 projektu umowy poprzez dookreślenie terminu w jakim realizowane będzie umowę prawo odstąpienia. UZASADNIENIE: Zgodnie z zaleceniami Komisji Europejskiej zawartymi w dokumencie „Zamówienia publiczne – porady dla osób odpowiedzialnych za udzielanie zamówień publicznych dotyczących unikania najczęstszych błędów popełnianych w projektach finansowanych z europejskiego funduszu strukturalnego i inwestycyjnych: (s. 38 i 39) „Odpowiednio przygotowana specyfikacja powinna być łatwa do zrozumienia dla oferenta i dla zainteresowanych stron.” Powyższe zalecenia należy stosować w każdym postępowaniu, nie tylko tych, które są realizowane z udziałem środków z POIS. (E. Grabowska-Szweicer, I. Granecka, P. Granecki Postępowanie wykonawcy w zamówieniach publicznych. Komentarz praktyczny, tryby zamówieniowe, dokumenty przetargowe, postępowanie odwoławcze wyd. 1, rok 2018, wydawnictwo C.H. Beck).

Odpowiedź:

Ponieważ ww. postępowaniu jest mowa o przedmiocie zamówienia dostarczonym w dostawach częściowych oraz umowa zawierana jest na okres 12 miesięcy, więc granicznym terminem jest okres 12 miesięcy, a stopień wykorzystania umowy 70% (projekt umowy § 1ust. 10) .

Pytanie 258, dotyczy projektu umowy

Wnosimy o modyfikację § 14 ust. 3 projektu umowy poprzez dodanie do jego treści *in fine*: „oraz zmiany o której mowa w § 1 ust. 9”. UZASADNIENIE: Wysokość stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia jest czynnikiem cenotwórczym, niezależnym do swobodnego uznania i woli Stron. Zmiana stawki podatku VAT następuje bowiem w drodze zmiany właściwej ustawy, w dniu oznaczonym przez ustawodawcę, a Strony nie mogą się uchylać od jej skutków i zobowiązane są ponosić związane z nią koszty w terminach i na zasadach określonych przez ustawodawcę. W ocenie Wykonawcy, w kontekście powyższego, obciążanie Wykonawcy skutkami tejsze zmiany lub skutkami ewentualnego opóźnienia w jej wprowadzaniu, tj. uzależnieniem zmiany ceny brutto w związku ze zmianą stawki podatku VAT od podpisania stosownego aneksu do umowy, stoi w sprzeczności z przepisami podatkowymi. W związku z powyższym wnosimy o zmianę, jak powyżej.

Odpowiedź:

Zamawiający nie zmodyfikuje ww. zapisu w projekcie umowy.

Pytanie 259, dotyczy projektu umowy

Wnosimy o modyfikację § 14 ust. 1 projektu umowy poprzez dodanie do jego treści lit. f) o treści: „zmiany cen producenta lub w przypadku zmiany w czasie trwania umowy kursu dolara amerykańskiego w stosunku do złotego o co najmniej 5%. W takim przypadku zmiana umowy nastąpi w formie aneksu.” UZASADNIENIE: Zmiana zaproponowana przez Wykonawcę jest odpowiedzią na czynniki niezależne od Wykonawcy, a mające realny wpływ na cenę wyrobów dostarczanych w ramach umowy przetargowej. Należy podkreślić, że Wykonawca nie powinien być w całości i samodzielnie obciążany ryzykiem zmiany stosunków gospodarczych, a tym samym zobowiązany do realizowania umowy po rażąco niskich cenach.

Odpowiedź:

Zamawiający nie zmodyfikuje ww. zapisu w projekcie umowy.

Pytanie 260, dotyczy projektu umowy

Wnosimy o wykreślenie zapisu § 15 projektu umowy wprowadzającego wymóg uzyskania zgody Zamawiającego na cesję wierzycelności. UZASADNIENIE: Kwestia cesji wierzycelności względem samodzielnego powszechnego zakładu opieki zdrowotnej została już uregulowana treścią powszechnie obowiązującego prawa, tj. w treści art. 54 ust 5 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r.

o działalności leczniczej (Dz.U. 2018 poz. 2190, ze zm.), w brzmieniu: „Czynność prawna mająca na celu zmianę wierzyciela samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej może nastąpić po wyrażeniu zgody przez podmiot tworzący. Podmiot tworzący wydaje zgodę albo odmawia jej wydania, biorąc pod uwagę konieczność zapewnienia ciągłości udzielania świadczeń zdrowotnych oraz w oparciu o analizę sytuacji

finansowej i wynik finansowy samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej za rok poprzedni. Zgodę wydaje się po zasięgnięciu opinii kierownika samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej.”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wykreśli ww. zapisu z projektu umowy.

Pytanie 261, dotyczy projektu umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 5 ust. 2 poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 262, dotyczy projektu umowy

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 8:

W razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy strony zobowiązują się zapłacić kary umowne w następujących wypadkach i wysokościach:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:

- a) w wysokości 10% wartości umownej niezrealizowanej części przedmiotu umowy - Pakietu, gdy Zamawiający odstąpi od umowy(w zakresie Pakietu/ów lub całej umowy) z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca,
- b) w wysokości 0,5% wartości umownej brutto wyrobów nie dostarczonych w terminie/niezgodnej części dostawy lub brak uzupełnienia dokumentów, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonej/ niezgodnej części umowy/ części umowy, której dotyczą nieuzupełnione dokumenty
- c) w wysokości 0,1% wartości wynagrodzenia brutto reklamowanej części umowy za każdy dzień opóźnienia w rozpatrzeniu reklamacji po terminie określonym w § 6 ust. 3, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto reklamowanej części umowy.

Odpowiedź:

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

Pytanie 263, dotyczy pakietu nr 3, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenu o długości 300 mm i średnicy wewnętrznej 7mm.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 264, dotyczy pakietu nr 6, poz. 1-7

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy igła do wkłuć ma być wyposażona w dwustronnie karbowaną, przezroczystą nasadkę zapewniającą pewny uchwyt podczas zabiegu oraz umożliwiającą szybką wizualizację wypływu płynu mózgowo-rdzeniowego?

Odpowiedź:

Zgodnie z opisem.

Pytanie 265, dotyczy pakietu nr 8

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 266, dotyczy pakietu nr 12, poz. 10

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje igły z filtrem 5 µ o długości 50 mm zamiast 40mm.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SIWZ

Pytanie 267, dotyczy pakietu nr 12, poz. 11



Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły w nieznacznie większym rozmiarze, który ułatwia pracę, bowiem igła jest minimalnie dłuższa -0,6 x 32 mm.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 268, dotyczy pakietu nr 12, poz. 15

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły w nieznacznie większym rozmiarze, który ułatwia pracę, bowiem igła jest minimalnie dłuższa -0,8 x 25 mm.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 269, dotyczy pakietu nr 13, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki tuberkulinowej z wbudowaną igłą. Igła nieznacznie różniąc się rozmiarem 0,4 x 12,5 mm.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 270, dotyczy pakietu nr 13, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki do insuliny z nieznacznie różniącą się igłą od wymaganej – 0,33 x 12,5 mm.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 271, dotyczy pakietu nr 13, poz. 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki typu Żaneta o objętości 50 ml, prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga, aby strzykawka posiadała zieloną gruszkę w celu łatwiejszego płukania kanału słuchowego?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 272, dotyczy pakietu nr 14, poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS. Przyrząd jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny. Z filtrem 200µm, 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml. Ostra igła biorcza dwukanałowa, odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany czerwoną klapką, przezroczysta komora kroplowa z filtrem z PCV, rolkowy regulator przepływu, łącznik LUER-LOCK z osłonką, zaczepek na dren, opakowanie jednostkowe typu blister papier –folia, sterylizowany tlenkiem etylenu.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 273, dotyczy pakietu nr 14, poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych, wykonanego z wysokiej jakości bezłateksowych materiałów, przy wykorzystaniu najnowocześniejszych technologii, co gwarantuje bardzo wysoką jakość i bezawaryjne, zgodne z przeznaczeniem użytkowanie. Przyrząd dwukanałowy, ostry kolec komory kroplowej ze zmatowioną powierzchnią, gwarantujący szczelne i pewne połączenie z pojemnikami z płynami, odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym oraz zamykaną kolorową (niebieską) klapką, elastyczna komora kroplowa o wielkości 5,5 cm, kroplomierz komory 20 kropli = 1ml +/- 0,1ml, filtr zabezpieczający przed większymi cząsteczkami o wielkości oczek 15µm, miękki elastyczny dren o długości min. 150cm, uniwersalne zakończenie drenu Luer-Lock, precyzyjny, w pełni bezpieczny zacisk rolkowy, oba końce przyrządu zabezpieczone dodatkowo ochronnymi kapturkami. Jednorazowego użytku. Niepirogenny, nietoksyczny. Opakowanie jednostkowe zgodne z normami PN-EN 556 i PN-EN 868, typu blister-pack z kolorowym kodem (niebieskim) identyfikującym rodzaj przyrządu. Sterylizowany tlenkiem etylenu.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 274, dotyczy pakietu nr 14, poz. 6

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu, celem umożliwienia złożenia oferty przez większe grono Wykonawców.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 275, dotyczy pakietu nr 14, poz. 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie bezigłowego portu do zabezpieczania dostępów dla dorosłych, z silikonową przezroczystą membraną, kompatybilny z końcówką Luer-Lock, wykonany z poliwęglanu, objętość wypełnienia 0,09 ml, przepływ min. 350 ml/h, sterylizowany tlenkiem etylowym, odporny na lipidy i cytostatyki, z możliwością stosowania min. 216 użyć.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 276, dotyczy pakietu nr 14, poz. 8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie bezigłowego, podwójnego portu dostępu naczyniowego z drenem transparentnym, nie do leków światłoczułych, objętość wypełnienia – 0,35 ml, zawór wykonany z poliwęglanu, w linii zaciski ślizgowe, przepływ min. 165 ml/min, ilość aktywacji min. 700 (użyć), sterylizacja radiacyjna, długość 10 cm.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 277, dotyczy pakietu nr 14, poz. 9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie bezigłowego, podwójnego portu dostępu naczyniowego z drenem transparentnym objętość wypełnienia – 0,35 ml, zawór wykonany z poliwęglanu, w linii zaciski ślizgowe, przepływ min. 165 ml/min, ilość aktywacji min. 700 (użyć), sterylizacja radiacyjna, długość 10 cm.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 278, dotyczy pakietu nr 14, poz. 10

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie bezigłowego, potrójnego portu dostępu naczyniowego z drenem transparentnym, nie do leków światłoczułych, objętość wypełnienia – 0,47 ml, zawór wykonany z poliwęglanu, w linii zaciski ślizgowe, długość- 15 cm , przepływ min. 165 ml/min, ilość aktywacji min. 700 (użyć), sterylizacja radiacyjna.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 279, dotyczy pakietu nr 14, poz. 11

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie bezigłowego, potrójnego portu dostępu naczyniowego z drenem transparentnym, nie do leków światłoczułych, objętość wypełnienia – 0,47 ml, zawór wykonany z poliwęglanu, w linii zaciski ślizgowe, długość- 15 cm , przepływ min. 165 ml/min, ilość aktywacji min. 700 (użyć), sterylizacja radiacyjna.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 280, dotyczy pakietu nr 14, poz. 12

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie nasadki dezynfekującej pakowanej po 200 szt.

Odpowiedź:

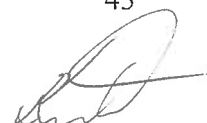
Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 281, dotyczy pakietu nr 14, poz. 13

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły do wielokrotnego pobierania z pojemników, z zaworem bezigłowym z możliwością użycia do 140 aktywacji, długość igły minimum 21mm, odpowietrznik z zatyczką i filtrem bakteryjnym o,2 mikrona.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SIWZ.



Pytanie 282, dotyczy pakietu nr 14, poz. 15

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie bezpiecznego zestawu do przetoczeń płynów z bezigłowym dostępem nad komorą kroplową, wentylowanego, z dwuczęściową komorą kroplową (górną część komory twarda, dolna miękka) z filtrem 15 mikronowym i filtrem hydrofilowym zapobiegającym przedostawaniu się powietrza do linii po opróżnieniu komory, w linii zacisk rolkowy i zastrzaskowy, długość zestawu 180 cm, zestaw zakończony końcówką luer lock z filtrem hydrofobowym, produkt nie zawiera DEHP, sterylny, jednorazowego użytku. Prosimy Zamawiającego o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu, celem umożliwienia złożenia oferty przez większe grono Wykonawców.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 283, dotyczy pakietu nr 26, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga żeby maska posiadała łącznik uniwersalny do podłączenia aparatury wymagającej łącznika standardowego lub do aparatury wymagającej łącznika gwintowanego?

Odpowiedź:

Zamawiający łącznika standardowego.

Pytanie 284, dotyczy pakietu nr 26, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu z nebulizatorem o objętości 5 ml, pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, w takim przypadku przydzieli 35 pkt. w kryterium „parametry jakości”.

Pytanie 285, dotyczy pakietu nr 28, poz. 1-2

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje cewników z balonami w zakresie 50 i 80 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 286, dotyczy pakietu nr 29, poz. 1

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 287, dotyczy pakietu nr 45, poz. 1-2

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy przyrząd ma posiadać filtr wbudowany na całej długości części chwytnej przyrządu, nie wystający poza przekrój poprzeczny i podłużny korpusu przyrządu, co umożliwi ergonomiczną pracę z przyrządem.

Odpowiedź:

Tak, ma posiadać filtr wbudowany na całej długości części chwytnej przyrządu.

Pytanie 288, dotyczy pakietu nr 32, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywę:

rękawice diagnostyczne nitylowe do badań z wewnętrzną warstwą z serycyną - łagodząco-nawilżającą o właściwościach przeciwbakteryjnych, składającą się z jednego składnika aktywnego. Testowane dermatologicznie na ludziach potwierdzone certyfikatem niezależnej jednostki badawczej. Białe, grubość na palcach min. 0,09 mm, mikroteksturowane z dodatkową teksturą na palcach. AQL 1,0. Zgodność z normą EN 455, potwierdzona certyfikatem europejskiej jednostki notyfikowanej. Oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III, typ B z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu (norma EN 455, EN ISO 374, EN 420). Rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671 (potwierdzone raportem badania wykonanym w niezależnym laboratorium), rękawice przebadane na przenikanie cytostatyków zgodnie z ASTM D6978 (badanie z niezależnego laboratorium), rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 16523. Fabryczne oznakowanie dopuszczenia do

kontakty z żywnością. Otwór podawczy zabezpieczony folią. Produkowane zgodnie z normami ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Rozmiary XS-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane 100 sztuk.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 289, dotyczy pakietu nr 32, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy:

niejałowe jednorazowe rękawice diagnostyczne, nitylowe, bezpydrowe z wewnętrzną warstwą łagodząco - nawilżająco - natłuszczającą z koloidalnego roztworu mączki owsianej. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Mankiet równomiernie rolowany. Powierzchnia teksturowana na końcach palców. Opakowanie posiada otwór dozujący zabezpieczony folią o właściwościach antybakteryjnych. Długość min. 240 mm, grubość na palcu min. 0,11 mm. Siła zrywania min. 6,1 N, AQL 1,0. Rękawice zgodne z EN 455, EN 420, EN 388. Oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III. Rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671 (potwierdzone raportem badania wykonanym w niezależnym laboratorium), rękawice przebadane na przenikanie cytostatyków zgodnie z ASTM D6978 (badanie z niezależnego laboratorium), rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 16523. Fabryczne oznakowanie dopuszczenia do kontaktu z żywnością. Otwór podawczy zabezpieczony folią.

Odpowiedź:

Nie, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 290, dotyczy pakietu nr 37, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowego fartucha chirurgicznego o rozmiarze S/M i L. Rękawy fartucha klejone w obszarze krytycznym, zakończone elastycznym mankietem, krój prosty. Pozostałość zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 291, dotyczy pakietu nr 40, poz. 1-2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie podkładu z wkładem chłonnym o rozmiarze 45 x 61 cm, pozostałość zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 292, dotyczy pakietu nr 42, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie majtek higienicznych wykonanych z wielowarstwowej włókniny typu SMMS o gramaturze 40 g/m² (+/- 5%). Rozmiar XXL i XXXL. Dostępne w kolorze niebieskim i zielonym.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 293, dotyczy pakietu nr 38, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji zaferowanie sterylnego drenu Redona w rozmiarach CH 10, 12, 14, 16, 18 z możliwością dostarczenia próbek w rozmiarach CH 12 i CH 18 po 1 sztuce?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 294, dotyczy pakietu nr 38, poz. 3, 4, 5, 6, 8, 9

Czy Zamawiający w związku z faktem, że w/w pozycji nie dotyczy kryterium jakościowe odstąpi od konieczności dostarczenia próbek po 1 sztuce a dopuści w to miejsce przedstawienie ulotek, opisów, kart katalogowych potwierdzających zgodność zaferowanych produktów z wymogami SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie odstąpi od tego wymogu.

Pytanie 295, dotyczy pakietu nr 46, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji zaofiarowanie kaniuli dożylniej bezpiecznej, rozmiar 1,3mm-18G, długość 45mm, przepływ 85 ml/min? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 296, dotyczy projektu umowy

Prosimy o modyfikację zapisów § 8 w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto a nie brutto. VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągnięte przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.

Odpowiedź:

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

Pytanie 297, dotyczy załącznika nr 5 do SIWZ

Wykonawca zwraca się do Zamawiającego o modyfikację formularza cenowego poprzez dodanie, „Nazwy producenta” jak również „numeru katalogowego” oferowanego asortymentu. Wskazanie numeru katalogowego wraz z producentem jednoznacznie określa, jaki produkt jest oferowany przez Wykonawcę, a tym samym pozwala Zamawiającemu na egzekwowanie właściwego wykonywania umowy przez Wykonawców – daje Zamawiającemu również gwarancję, że podczas wykonywania umowy produkt nie zostanie zastąpiony zamiennikiem o gorszej, jakości, jak i pozwoli już na etapie badania oferty stwierdzić, że został zaofiarowany wymagany asortyment.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację formularza cenowego.

Pytanie 298, dotyczy projektu umowy

Wnosimy o zmianę stanowiska Zamawiającego w kwestii liczenia kar umownych za odstąpienie od umowy od kwoty niezrealizowanej lub niewłaściwie, nieterminowo zrealizowanej wartości umowy, a nie całkowitej, krzywdzącym jest, aby Wykonawca, bądź Zamawiający ponosił ewentualną karę za prawidłowo zrealizowaną już wartość umowy. Pozwoli to również na dostosowanie wysokości kar do wartości przedmiotu umowy, co zgodne będzie z zasadami prawa w tym zakresie. Czy zatem Zamawiający dokona modyfikacji wspomnianego zapisu umowy?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację zapisów w projekcie umowy dotyczących kar umownych.

Pytanie 299, dotyczy SIWZ

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. Odpowiedni zapis w projekcie umowy § 2 ust. 1b. (zmodyfikowana SIWZ + załączniki).

Pytanie 300, dotyczy pakietu nr 16

Czy Zamawiający dopuści pojemniki wykonane z polipropylenu (PP) zamiast PS? Polipropylen charakteryzuje się większą odpornością na odczynniki chemiczne oraz trwałością i odpornością na uszkodzenia (pęknięcia) niż polistyren, a zatem jest lepszym materiałem niż PS do przewożenia próbek utrwalonych w formalinie.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 300, dotyczy pakietu nr 16, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści w pozycji nr 2 pojemnik o pojemności 520ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 301, dotyczy pakietu nr 16, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści w pozycji nr 3 pojemnik o pojemności 1200ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 302, dotyczy pakietu nr 16, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści w pozycji nr 4 pojemnik o pojemności 2300ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 303, dotyczy pakietu nr 16, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści w pozycji nr 5 pojemnik o pojemności 5600ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 304, dotyczy pakietu nr 16, poz. 6

Czy Zamawiający dopuści w pozycji nr 6 pojemnik o pojemności 10600ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 305, dotyczy art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp

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

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający uzna za spełnienie tego wymogu.

Pytanie 306, dotyczy pakietu nr 34, poz. 4

Czy zamawiający dopuści w pakiecie nr 34 pozycja nr 4 maseczki w rozmiarach : S, M, L, XL ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 307, dotyczy pakietu nr 34, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 34 pozycja nr 5 czapeczki w następujących rozmiarach:

rozmiar 3, 28-30 cm

rozmiar 4, 30-32 cm

rozmiar 5, 32-34 cm

rozmiar 6, 34-36 cm

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

DYREKTOR
Powiatowego Zakładu Opieki Zdrowotnej
w Starachowicach

.....**Grzegorz Kaleta**.....
Dyrektor / Osoba upoważniona

