



Warszawa, dnia 09.02. 2018 r.

L.dz. 638/2017

**Do wszystkich Wykonawców
przetargu nieograniczonego
P/2/DSM/2018**

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę produktów leczniczych, spr. nr **P/2/DSM/2018**

WYJAŚNENIA TREŚCI SIWZ

Zamawiający działając na podstawie art. 38 ust. 2 i 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo Zamówień Publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2017 r., poz.1579), poniżej przesyła treść pytań wraz z wyjaśnieniami treści SIWZ oraz zmianą treści SIWZ:

Pytania od Wykonawcy nr 1

Pytanie 1: Część nr 12 – Akcesoria do Laktatora

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w poz. nr 2 i poz. nr 3 butelek z podziałką co 10 ml?

Odpowiadamy: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 2: Prosimy o doprecyzowanie czy jednorazowe zestawy z poz. nr 4 mają być kompatybilne z laktatorem Symphony czy Lactina?

Odpowiadamy: Zamawiający informuje, że jednorazowe zestawy z poz. nr 4 mają być kompatybilne z laktatorem Lactina.

Pytanie 3: Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający w poz. nr 6 ma na myśli sztywną pleksę, przymocowaną do lampy, która mieści się bezpośrednio pod folią, czy właśnie przezroczystą, elastyczną folię z tworzywa z rzepami do zamocowania kombinezonów?

Odpowiadamy: Zamawiający informuje, że ma na myśli elastyczną folię z rzepami do zamocowania kombinezonów.

Pytania od Wykonawcy nr 2

Pytanie 1 -Część nr 21, poz. 14, 15, 16, 17 Prosimy o wydzielenie w/w pozycji i utworzenie osobnej części dla rękawic diagnostycznych. Państwa zgoda pozwoli na złożenie wielu konkurencyjnych ofert i tym samym zapewni wybór najkorzystniejszej oferty oraz najlepsze wydatkowanie środków finansowych.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 2 -Część nr 21, poz. 14 Prosimy o dopuszczenie rękawic: rękawice diagnostyczne z winylu, bezpydrowe, jednorazowego użytku, niesterylne, nie zawierające protein lateksu, przezroczyste, pasujące na prawą i lewą rękę. Powierzchnia rękawic gładka, rant mankietu rolowany. AQL 1,5. Grubość rękawicy w części dłoniowej 0,07-0,08mm, na palcach 0,05-0,08mm, na mankiecie 0,06mm, minimalna długość rękawicy 240mm. Wyrób medyczny klasy I i środek ochrony osobistej kategorii I. Rękawice zgodne z normami EN 455 część 1, 2, 3, 4. Okres ważności 5 lat. Pakowane po 100 szt. Rozmiary: XS, S, M, L, XL.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 3 - Część nr 21, poz. 15 Prosimy o dopuszczenie rękawic: rękawice diagnostyczne z lateksu, bezpydrowe, jednorazowego użytku, niesterylne, o obniżonym poziomie protein - <35µg/g, pasujące na prawą i lewą rękę. Powierzchnia rękawic teksturowana, rant mankietu rolowany. AQL 1,5. Grubość rękawicy w części dłoniowej 0,09-0,10mm, na palcach 0,11-0,12mm, na mankiecie 0,07-0,08mm, minimalna długość rękawicy 240mm. Wyrób medyczny klasy I i środek ochrony osobistej kategorii I. Rękawice zgodne z normami EN 455 część 1, 2, 3, 4. Okres ważności 5 lat. Pakowane po 100 szt. Rozmiary: XS, S, M, L, XL.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 4 Część nr 21, poz. 16 Prosimy o dopuszczenie rękawic: rękawice diagnostyczne z nitrylu, bezpydrowe, jednorazowego użytku, niesterylne, nie zawierające protein lateksu, pasujące na prawą i lewą rękę. Powierzchnia rękawic teksturowana min. na końcach palców, rant mankietu rolowany. AQL 1,5. Siła zrywania przed starzeniem min. 6 N. Grubość rękawicy w części dłoniowej 0,05mm, na palcach 0,10-0,11mm, na mankiecie 0,05mm, minimalna długość rękawicy 240mm. Wyrób medyczny klasy I i środek ochrony osobistej Kategorii III. Rękawice zgodne z normami EN 455 część 1, 2, 3, 4. Okres ważności 3 lata. Pakowane po 100 szt. Rozmiary: XS, S, M, L, XL.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytania od Wykonawcy nr 3

Pytanie 1 - Dotyczy SIWZ Prosimy o potwierdzenie, iż 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.

Odpowiadamy:Zamawiający uzna.

Pytanie 2 - Dotyczy zawarcia umowy Z uwagi na fakt, iż siedziba Wykonawcy znajduje się poza granicami kraju wnosimy o wyrażeniu zgody na zawarcie umowy w trybie korespondencyjnym i przesłanie umowy do podpisu pocztą kurierską. Niezwłocznie po podpisaniu, umowa zostanie do Państwa odesłana również pocztą kurierską.

Odpowiadamy: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 3 - Dotyczy § 4 ust. 3, § 9 ust.2a wzoru umowy Prosimy o wyrażenie zgody na zmianę cen w przypadku zmiany wysokości podatku VAT, przy czym zmiana nastąpi tylko w wartości brutto, cena netto pozostanie bez zmian. Obciążanie Wykonawcy negatywnymi skutkami zmiany stawek VAT stanowi nieuprawnione obniżenie wynagrodzenia należnego Wykonawcy, naruszając zasadę równowagi ekonomicznej pomiędzy Zamawiającym a Wykonawcą, skutkującą zmianą umowy w stosunku do oferty, co stoi w sprzeczności z prawem zamówień publicznych.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 4 -Dotyczy § 6 ust.1 wzoru umowy -W projekcie Umowy paragraf 6 ust 1 jest zapis: 'W przypadku nienależytej, nieterminowej realizacji dostaw, Zamawiający ma prawo do naliczenia kary umownej w wysokości 2% wartości niewykonanej części dostawy za każdy dzień opóźnienia w realizacji.'

Ustalona przez zamawiającego kara umowna w wysokości 2% sprawia, że strony umowy nie są równoprawne, ponieważ w wypadku nieterminowości w płatnościach Zamawiający zapłaci Wykonawcy odsetki jedynie w wysokości ustawowej tj. 0,1%. Wnosimy zatem o zmianę wysokości w/w kar umownych do wysokości 0,2%.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 5 - Dotyczy § 6 ust. 2 wzoru umowy Paragraf 6 ust.2 wzoru umowy zawiera informacje że „W przypadku odstąpienia od umowy z winy Wykonawcy, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 20 % wartości umowy”.

Naszym zdaniem , kary umowne winny być naliczane od wartości niezrealizowanej dostawy podobnie jak odsetki za zwłokę w płatnościach naliczane są od wartości niezapłaconych faktur w terminie a nie od wartości wszystkich wystawionych faktur. Taki zapis sprawia że strony umowy nie są równoprawne. Prosimy zatem aby kary umowne naliczane były tylko od wartości nie wykonanego w terminie świadczenia (czyli dostawy).

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie od Wykonawcy nr 4

Pytanie nr 1 - Część 9 poz. 1,3

Czy Zamawiający w powyższych pozycjach miał na myśli pojedyncze sztuki elektrod czy też ilość opakowań po 50 sztuk?

Odpowiadamy: Zamawiający miał na myśli sztuki.

Pytanie nr 2 - Część 9 poz. 1,3 Czy Zamawiający dopuści podanie w ww. pozycjach ceny jednostkowej dla opakowania zawierającego 50 sztuk elektrod, albo podanie ceny jednostkowej za sztukę z dokładnością do czterech miejsc po przecinku? Ceny jednostkowe elektrod są bardzo niskie, proponowane rozwiązanie dałoby wykonawcom możliwość zaoferowania korzystniejszej ceny łącznej.

Odpowiadamy:Zamawiający dopuści.

Pytanie nr 3- Część 9 poz. 1 Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody w kształcie kwiatka o rozmiarze 25,7 mm.

Odpowiadamy:Zamawiający dopuści.

Pytanie nr 4 - Część 9 poz. 6 -Prosimy o podanie rozmiaru ww papieru do defibrylatora LifePack.

Odpowiadamy: Rolka 50x26mm o długości 26 m.

Pytanie 5 - Część 9 poz. 10 Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydzielenie wyżej wymienionej pozycji do osobnego pakietu. Pozwoli to na złożenie większej ilości ofert w korzystnych cenach.

Odpowiadamy:Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 6 - Część 9 poz. 10 Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w wyżej wymienionej pozycji pasa o wymiarach 4,5cm x 1,5m.

Odpowiadamy:Zamawiający nie dopuści.

Pytanie nr 7 - Część 9 poz. 10 Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w wyżej wymienionej pozycji pasa o wymiarach 6cm x 1,3m.

Odpowiadamy:Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 8 Część 9 poz. 10 Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w wyżej wymienionej pozycji pasa o wymiarach 6cm x 1,2m.

Odpowiadamy:Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 9 - Część 9 poz. 10 Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w wyżej wymienionej pozycji zaproponowania ceny za komplet 8 sztuk pasów z jednoczesnym przeliczeniem na 13 sztuk.

Odpowiadamy:Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie nr 10 - SIWZ § 31 pkt. 4a) oraz Projekt Umowy §9 ust.2 pkt b)

Prosimy o uzależnienie możliwości przedłużenia czasu obowiązywania umowy, w przypadku niezrealizowania całości zamówienia w okresie 12 miesięcy, od wyrażenia zgody przez wykonawcę. W przypadku odpowiedzi odmownej na ww. pytanie, prosimy o ustalenie czasu, o który może zostać przedłużona umowa na maksymalnie 6 miesięcy. Byłby to termin wystarczający do przeprowadzenia niezbędnych procedur przetargowych przez Zamawiającego.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 11 -Projekt Umowy §1 ust. 2

Prosimy o wykreślenie z projektu umowy par. 1 ust. 2. Proponowany zapis umowny jest obejściem art. 144 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych zakazującego jakichkolwiek zmian umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru wykonawcy. Niedopuszczalne jest wymaganie od Wykonawcy, aby był przygotowany na zmianę ilości poszczególnych pozycji towaru, czyli przedmiotu zamówienia (a tym samym zmianę umowy), w sposób zależny jedynie od woli Zamawiającego. SIWZ zawiera bowiem, stosownie do art. 36 ust. 1 pkt 3 ustawy pzp opis przedmiotu zamówienia, stanowiącego integralną część umowy o zamówienie, i wykonawca składa ofertę, która jest

związany, tylko w zakresie tak opisanego przedmiotu. Tylko w ten sposób wykonawca, znając przedmiot zamówienia, tj. poszczególne pozycje towaru i ich ilość, może prawidłowo przygotować i skalkulować ofertę. Zamawiający oczekując od wykonawcy pełnej gotowości na zmianę przedmiotu zamówienia, tj. ilości poszczególnych pozycji towaru, według własnego uznania, samowolnie ingeruje w treść umowy (zmienia jej przedmiot), co jest niedopuszczalne w świetle art. 144 pzp.

Odpowiadamy:Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 12 - Projekt Umowy §3 ust. 2 Prosimy o podanie maksymalnej liczby dostaw w miesiącu – informacja ta ma kluczowe znaczenie dla skalkulowania ceny oferty i tym samym stanowi niezbędny element opisu przedmiotu zamówienia.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 13 -Projekt Umowy §4 ust.2 Zwracamy się z prośbą o modyfikację §4 ust. 2 projektu umowy, i dopuszczenie zmiany ceny brutto w przypadku zmiany stawki VAT. Wykonawca nie może sobie pozwolić na złożenie oferty z góry zakładając, że będzie ponosić stratę, w związku z czym od razu będzie musiał wliczyć ewentualną podwyżkę podatku w przygotowanej ofercie. Takie rozwiązanie jest z kolei niekorzystne dla Zamawiającego, ponieważ spowoduje przekroczenie wartości przeznaczonych na realizację, jak również uzyskanie wyższych cen od początku trwania umowy przetargowej.

Dodatkowo powszechnie przyjęta na gruncie orzecznictwa Trybunału Sprawiedliwości Unii Europejskiej mówi o konstrukcyjnej zasadzie neutralności VAT dla podatnika- podatek ten powinien obciążyć nabywcę (odbiorcę) towarów, nie zaś Wykonawcę (dostawcę)- celem uniknięcia konieczności wprowadzenia zmian do treści umowy w przypadku urzędowej zmiany stawki VAT.

Obciążanie Wykonawcy negatywnymi skutkami zmiany stawki VAT stanowi nieuprawnione obniżenie wynagrodzenia należnego Wykonawcy, naruszając zasadę równowagi ekonomicznej pomiędzy Zamawiającym i Wykonawcą.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 14 Projekt Umowy §5 ust.6 Co Zamawiający miał na myśli pod pojęciem rozładunek? Czy chodzi o dostarczenie towaru zgodnie z zasadami obowiązującymi w firmach przewozowych tzw. burta-burta (system doręczeń przesyłek, w którym kurier ma obowiązek załadowania i wyładowania przesyłki z samochodu i ustawienia jej na podłożu.) Czy Zamawiający oczekuje rozkładania towaru czy też roznoszenia.

Odpowiadamy: Zamawiający miał na myśli dostarczenie towaru w zakresie zadania 1-7 do pomieszczeń Apteki Szpitalnej natomiast w zakresie zadania 8-22 do pomieszczenia Magazynu Szpitala.

Pytanie 15 -Projekt Umowy § 6 ust.1 Wnosimy o wykreślenie postanowień §6 ust.1 Projektu Umowy przewidujących nałożenie na wykonawcę kar umownych w przypadku opóźnienia w dostawie towaru bądź dostarczenia towaru niezgodnego z umową. W tym przypadku zastosowanie znajdują ogólne reguły prawa cywilnego określające odpowiedzialność sprzedawcy za wady rzeczy (rękojmia) oraz odpowiedzialność gwarancyjną (gwarancja).

Alternatywnie wnosimy o zmniejszenie wysokości kar umownych jak wygórowanych i niewspółmiernie wysokich do poziomu 0,1%/dzień Jednocześnie wnosimy o wprowadzenie uprawnienia dla wykonawcy polegającego na możliwości nałożenia kary umownej na zamawiającego w przypadku dopuszczenia się przez niego zwłoki w płatności za dostarczony towar w wysokości 0,1%/dzień opóźnienia oraz kary umownej w przypadku złożenia

nieuzasadnionej reklamacji w wysokości dwukrotnej wysokości kosztów poniesionych przez wykonawcę na jej rozpatrzenie.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 16 Projekt Umowy §6 ust.2 Czy Zamawiający dopuszcza zmianę wysokości kar umownej za odstąpienie od umowy do części niezrealizowanej umowy zamiast wartości nominalnej umowy, tj. w § 6 ust. 2 projektu umowy zamiast zwrotu „wartości umowy” wpisanie zwrotu: „wartości niezrealizowanej części umowy”

Wskazanie 20% całkowitej wartości umowy za odstąpienie od części umowy jest nieadekwatne do szkody, którą Szpital może z tego tytułu ponieść. Obwarowanie Wykonawcy tak wysokimi karami umownymi stoi w sprzeczności z istotą instytucji kary umownej. Zgodnie z Orzecznictwem Sądu Najwyższego (Wyrok z dnia 29.12.1978r., IV CR 440/798) “Kara umowna – jako rażąco wygórowana powinna ulec zmniejszeniu w stopniu dostosowanym do tej dysproporcji. W przeciwnym razie kara umowna – tracąc charakter surrogatu odszkodowania (art.483 § 1 k.c.) - prowadziłyby do nie uzasadnionego wzbogacenia wierzyciela”.

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

Jednocześnie wnosimy o obniżenie kary umownej w wyżej wymienionym ustępie do poziomu 1% niezrealizowanej części umowy.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytania od Wykonawcy nr 5

Pytanie nr 1 - Pytania do pakietu nr 10 Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z w/w pakietu pozycji 1,2,3,4,5 oraz 8 i utworzenie nowego pakietu „Akcesoria do respiratora Ncpap” , Pozwoli to na wystartowanie większej ilości Wykonawców.

Odpowiadamy:Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie.

Pytanie nr 2 do pozycji nr 1Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy o niżej podanych parametrach ; **Jednorazowy układ oddechowy CPAP Infant Flow** z podgrzewanym ramieniem wdechowym przystosowany do nawilżacza Fischer Paykel model MR850. układ

oddechowy (średnica 10 mm na całości układu zarówno generator jak i układ oddechowy, rura karbowana).

Odcinek wdychowy jednorazowego użytku, podgrzewany, posiadający spiralną grzałkę w drenie na linii wdychowej, kolor niebieski o długości 110 cm, Ø wew. 10 mm, zakończony z jednej strony końcówką na komorę nawilżacza Ø wew. 22 mm zespoloną z portem do czujnika temperatury o średnicy 7,6 mm z wycięciem pozycjonującym oraz gniazdem podgrzewania węża w kształcie koniczynki (do MR850) z drugiej strony końcówką rozłączną dwudrożną łączącą dopływ gazów oddechowych i linie pomiaru ciśnienia proxymalnego z generatorem.

W odległości ok. 40 cm od tej końcówki wmontowane złącze typu T do pomiaru temperatury gazów oddechowych za pomocą czujnika o średnicy 7,6 mm.

Odcinek pomiarowy do proxymalnego pomiaru ciśnienia w drogach oddechowych zakończony końcówką cylindryczno-stożkową

Odcinek łączący nawilżacz z respiratorem, mm z odejściem Luer-lock do prowadzenia pomiarów

Generator umożliwiający podłączenie noworodka do układu oddechowego, linia wydechowa połączona z generatorem poprzez **przegub obrotowy**, mocowany do czapki za pomocą tasiemek.

Kończówka donosowa łącząca generator z noworodkiem, 3 szt. w komplecie w różnych rozmiarach.

Odpowiadamy: Zamawiający dopuści.

Pytanie nr 3 do pozycji nr 4 Czy Zamawiający dopuści maseczki do układu InfantFlow o niżej podanych rozmiarach; S, M, L, XL

Odpowiadamy:Zamawiający dopuści.

Pytania od Wykonawcy nr 6

Pytanie nr 1- Dotyczy Części 4 Poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie nożyków do zaciskaczy-rozcinaczy do zaciskaczy, kompatybilnych z zaciskaczami zaoferowanymi w poz. 3.

Chcemy zaznaczyć, iż producent sprzętu medycznego firma Karasiński z poz. 2 i 3, zaprzestała produkcji zaciskaczy oraz nożyków do zaciskaczy.

Odpowiadamy: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 2- Dotyczy Części 4 Poz. 3 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnych zaciskaczy do pępowiny o całkowitej długości powierzchni zaciskanej na kikucie min. 3,5cm. Chcemy zaznaczyć, iż producent sprzętu medycznego firma Karasiński z poz. 2 i 3, zaprzestała produkcji zaciskaczy oraz nożyków do zaciskaczy.

Odpowiadamy:Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 3 - Dotyczy Części 4 Poz. 8 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do zaoferowania Zestawu do irygacji, lewatywy, sterylnego.

Odpowiadamy: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie 4 - Dotyczy Części 8 Poz. 7 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opasek do identyfikacji noworodków. Z tworzywa sztucznego, miękkiego, kolorowego, jednorazowego. Z papierową wkładką umożliwiającą wpisywanie danych. Tworzywo odporne na kontakt z wodą, zapinane na zatrzask. Po zapięciu brak możliwości przypadkowego wysunięcia wkładki. Długość całkowita 17cm+/-1cm, 13 zakresów regulacji. Wyrób oznakowany znakiem CE na opakowaniu.

Odpowiadamy: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 5 - Dotyczy Części 10 Poz. 4 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie masek kompatybilnych z noworodkowym układem oddechowym nFlow w czterech rozmiarach: S, M, L, XL. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Odpowiadamy: Zamawiający dopuści.

Pytanie nr 6 - Dotyczy Części 20 Poz. 5 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kubków plastikowych PET pakowanych po 50 sztuk oraz osobno pakowanych wieczek po 50 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości na 20 opakowań (50 sztuk kubków + 50 sztuk wieczek)? Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Odpowiadamy: Zamawiający dopuszcza kubeczki bez wieczka. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 7 - Dotyczy Części 20 Poz. 21 Prosimy o dopuszczenie pojemników na zużyte igły z owalnym otworem wrzutowym 70mm x 100mm? Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Odpowiadamy: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 8 - Dotyczy Części 20 Poz. 22 Prosimy o dopuszczenie do zaoferowania Wanienki do dezynfekcji narzędzi wykonane z tworzywa w rozmiarze 496x328x195 pojemność 10l

Odpowiadamy: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 9 - Do Umowy W celu przyspieszenia kontaktu, prosimy o dopisanie do umowy adresu mailowego przedstawiciela/osoby odpowiedzialnej za realizację umowy po stronie Zamawiającego.

Odpowiadamy: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 10 - Dotyczy Umowy § 9 ust. 2 pkt. a) Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie zmiany jednostkowej ceny brutto w przypadku zmiany stawki VAT. Nasza prośba podyktowana jest prognozami podniesienia stawki VAT na wyroby medyczne z 8% na 23%. Jest to efekt wezwania Polski przez Komisję Europejską do dostosowania się do Dyrektywy Rady 2006/112/WE (zgodnie z tą normą, nie można stosować obniżonej stawki VAT, co ma miejsce w chwili obecnej). Zgodnie z powyższym, przy zasadach jakie stosuje się przygotowując wyceny do przetargu (gdzie marże ustala się na bardzo niskim poziomie) - podniesienie stawki VAT o 15% jest dla większości dystrybutorów niemożliwe do zaakceptowania. Konieczność utrzymania ceny brutto na niezmiennym poziomie spowoduje, że realizacja części umowy będzie odbywała się ze stratą dla Wykonawcy. Biorąc pod uwagę

powyższe, żadna z firm nie może pozwolić sobie na złożenie oferty z góry zakładając stratę, dlatego też już obecnie przy kalkulacji cen do przetargu należy wziąć pod uwagę ewentualną podwyżkę stawki VAT. Z kolei to rozwiązanie jest niekorzystne dla Zamawiającego, ponieważ spowoduje to przekroczenie szacunków do przetargu a następnie zakup sprzętu medycznego w wyższych cenach od początku trwania umowy, a nie od ewentualnej podwyżki stawki VAT.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytania od Wykonawcy nr 7

Pyt. 1 Pak 18 Poz. 1 W jakiej technologii ma pracować czujnik SpO2 ? LNOP czy LNCS ?

Odpowiadamy: Zamawiający informuję, że czujnik ma pracować w technologii LNOP.

Pyt. 2 Pak 18 Poz. 2 Jakiego rodzaju zapięcia oczekuje Zamawiający ?

Odpowiadamy: Zamawiający oczekuje zapięcia na rzep.

Pyt. 3 Pak 18 Poz. 3 W jakiej technologii ma pracować czujnik SpO2 ? LNOP czy LNCS ?

Odpowiadamy: Zamawiający informuję, że czujnik ma pracować w technologii LNOP.

Pyt. 4 Pak 18 Poz. 4 Prosimy o zrezygnowanie z wymogu posiadania przez czujnik SpO2 wbudowanego modułu pamięci. Czujniki SpO2 nie posiadają tego typu modułu.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pyt. 5 Pak 18 Poz. 5 Prosimy o podanie rozmiaru opaski/przylepca do mocowania czujników. Na rynku są dwa rozmiary. Dla dzieci bądź dorosłych.

Odpowiadamy: Rozmiar dla dzieci.

Pyt. 6 Pak 18 Poz. 6 W jakiej technologii ma pracować czujnik SpO2 ? LNOP czy LNCS ?

Odpowiadamy: Zamawiający informuję, że czujnik ma pracować w technologii LNOP.

Pyt. 7 Pak 18 Poz. 9 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 18 poz. 9 do osobnego pakietu celem umożliwienia przystąpienia większej ilości oferentów do procedury przetargowej i uzyskania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytania od Wykonawcy nr 8

Pytanie nr 1 - Pakiet 18 Poz. 4 Prosimy o wydzielenie pozycji 4 do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie ofert większej ilości wykonawców, a tym samym wpłynie korzystnie na konkurencyjność ofert.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie nr 2 - Pakiet 18 Poz. 9 Prosimy o wydzielenie pozycji 9 do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie ofert większej ilości wykonawców, a tym samym wpłynie korzystnie na konkurencyjność ofert.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytania od Wykonawcy nr 9

Pytanie 1 Część 3, pozycje 1 – 3 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie wymienionych pozycji i utworzenie z nich odrębnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 2 Część 9, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści elektrody o średnicy 25mm lub 30mm?

Odpowiadamy: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 3 Część 9, pozycja 10 Czy Zamawiający dopuści pas do KTG w rozmiarze 6cm x 120cm?

Odpowiadamy: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 4 Część 20, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści pojemnik typu tulipan z podziałką co 200ml?

Odpowiadamy: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5 Część 20, pozycja 4 Prosimy o określenie wielkości opakowania. Prosimy

o dopuszczenie kieliszków w opakowaniach a'90 szt. z przeliczeniem i zaokrągleniem „w górę” ilości.

Odpowiadamy: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 6 Część 20, pozycje 10 – 14 Czy Zamawiający dopuści pojemnik wykonane z polipropylenu (PP)?

Odpowiadamy: Zamawiający dopuści.

Pytanie 7 Część 20, pozycja 11 Czy Zamawiający dopuści pojemnik 2300ml?

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 8 Część 20, pozycja 16 Czy Zamawiający dopuści pojemnik 60ml w rozmiarze 38mm x 65mm?

Odpowiadamy: Zamawiający dopuści.

Pytanie 9 Część 20, pozycje 20 - 22 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie wymienionych pozycji i utworzenie z nich odrębnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odpowiadamy: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 10 Część 21, pozycja 1-4 Czy Zamawiający dopuści rękawice o długości min. 280mm, poziomie protein 89µg/g, AQL=1,0, grubości na palcu 0,16mm (±0,02), na dłoni 0,14mm (±0,02), w opakowaniu zewnętrznym papierowym powlekanym folią polietylenową?

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 11 Część 21, pozycja 1-4 Czy Zamawiający dopuści rękawice o długości min. 275mm do min. 285mm w zależności od rozmiaru, poziom protein max 94µg/g, AQL=1,0, grubość na palcu 0,23mm (±0,02), na dłoni 0,19mm (±0,01)?

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 12 Część 21, pozycja 5-9 Czy Zamawiający dopuści rękawice o długości minimum 280mm, o grubości na palcu 0,21mm (±0,02), na dłoni 0,18mm (±0,01), o terminie ważności 3 lata?

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 13 Część 21, pozycja 10-13 Czy Zamawiający dopuści rękawice ze specjalną warstwą antypoślizgową zapewniającą pewny chwyt, w kolorze brązowym, o długości minimum 287mm, o grubości na palcu 0,2mm (±0,02), na dłoni 0,18mm (±0,02)?

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 14 Część 21, pozycja 14 Czy Zamawiający dopuści rękawice białe półprzezroczyste, AQL=1,5, grubość na dłoni 0,07mm, na palcach 0,07mm, na mankiecie 0,05mm, wyrób medyczny klasy I i środek ochrony osobistej kategorii I?

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 15 Część 21, pozycja 15 Czy Zamawiający dopuści rękawice o poziomie protein ≤50µg/g, AQL=1,5, grubości na dłoni 0,1mm (±0,02), na palcach 0,12mm (±0,02), na mankiecie 0,07mm (±0,02)?

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 16 Część 21, pozycja 16 Czy Zamawiający dopuści rękawice o średniej sile zrywu przed starzeniem 7,88N, o grubości na dłoni 0,08mm-0,09mm, na palcach 0,09mm-0,1mm, na mankiecie 0,05mm-0,06mm?

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 17 Część 21, pozycja 17 Czy Zamawiający dopuści rękawice o nieznaczej różnicy w długości 480mm (±10mm)?

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 18 Część 22, pozycja 1-6 Ze względów funkcjonalnych oraz w obawie o naruszenie zasad równego traktowania Wykonawców prosimy o dopuszczenie równoważnych rozwiązań w postaci:

1) rękawic wewnętrznie polimerowanych i lekko chlorowanych, co ułatwia zakładanie na dłoni, pozbawionych szkodliwych tiuramów i MBT, z mankietem równomiernie wzmocnionym, zakończonym rolowanym brzegiem zapobiegającym zsuwaniu się rękawicy, o długości minimum 280mm- minimum 290mm w zależności od rozmiaru,

lub

2) Rękawic obustronnie polimerowanych w technologii DHD, co ułatwia zakładanie nawet na wilgotną dłoń, z niską zawartością protein- 10µg/g, wolnych od MBT i DPG, z mankietem równomiernie wzmocnionym, zakończonym rolowanym brzegiem, zapobiegającym zsuwaniu się rękawicy, długość minimum 280mm- minimum 290mm w zależności od rozmiaru.

Zgodnie z przepisem art. 30 ust. 4 Pzp należy umożliwić ubieganie się o zamówienie publiczne (przy przestrzeganiu art. 7 ust. 1 Pzp) także tym wykonawcom, którzy mogą zaoferować rozwiązania równoważne, spełniające wymogi określone w opisie przedmiotu zamówienia z zastosowaniem norm, aprobat, specyfikacji technicznych i systemów odniesienia, o których mowa w art. 30 ust. 1 - 3 Pzp.

W przypadku negatywnych odpowiedzi prosimy o wskazanie podstaw braku dopuszczenia rozwiązania równoważnego.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ. Zamawiający określił wymogi zgodnie z zapotrzebowaniem, zaproponowane rozwiązanie nie spełnia wymogów Zamawiającego.

Pytania od Wykonawcy nr 10

Pytanie 1 Dotyczy pakietu nr 20 pozycja 5 - Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na kubki bez wieczka?

Odpowiadamy: Zamawiający dopuszcza.

Pytania od Wykonawcy nr 11

Pytanie 1 Część 3 Poz.1-2,4-6 Czy zamawiający dopuści w poz. 1-2 oraz 4-6 wycenę za opakowanie 100 szt.?

Odpowiadamy: Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2 Część 4 Poz.4 Czy zamawiający dopuści wycenę za worek pakowany indywidualnie – zbiorczo po 10 szt., za opakowanie 10 szt. z przeliczeniem?

Odpowiadamy: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 3 Poz.5-6 Czy zamawiający dopuści woreczek do zbiórki moczu dla noworodków o wymiarach 180 mm x 70 mm , pozostałe wymagania bez zmian?

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 4 Poz.8 Czy zamawiający dopuści zestaw do lewatywy sterylnej?

Odpowiadamy: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 5 Poz.9-11 Czy Zamawiający dopuści sterylne ostrza chirurgiczne ze stali węglowej jednorazowego użytku z wygrawerowanym rozmiarem, pakowane pojedynczo w folię aluminiową z identyfikacją rozmiarową na opakowaniu zbiorczym , pakowane po 100 szt.?

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

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 6 Poz.1-6,8,9-11 Czy zamawiający wydzieli pozycje do osobnego pakietu ze względów ekonomicznych?

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 7 Pakiet 20 Poz.4 Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie 75 szt. przeliczeniem?

Odpowiadamy: Zamawiający dopuszcza.

Pytania od Wykonawcy nr 12

Pytanie 1 Dotyczy części nr 13

Pozycja nr 1. Czy Zamawiający dopuści do zaferowania elektrody neutralne jednorazowego użytku, dzielone, bez kabla przyłączeniowego, z pasem okalającym każdą z dwóch części, zapewniającym równomierny rozkład prądu na elektrodzie, powierzchnia kontaktowa 110 cm², podłoże z wodoodpornej, elastycznej pianki, opakowanie 50 szt ?

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pozycja nr 2. Czy Zamawiający dopuści do zaferowania elektrody kulkowe wielorazowe 4mm, dł.52 mm, Ø 6mm?

Odpowiadamy: Zamawiający dopuszcza.

Pozycja nr 3. Czy Zamawiający dopuści do zaferowania elektrody kulkowe wielorazowe 4mm, długość całkowita 131mm, dł. robocza 100mm, Ø 4mm?

Odpowiadamy: Zamawiający dopuszcza.

Pozycja nr 4. Czy Zamawiający dopuści do zaferowania elektrody kulkowe wielorazowe 4mm, długość całkowita 133mm, dł. robocza 100mm, Ø 6mm?

Odpowiadamy: Zamawiający dopuszcza.

Pozycja nr 5. Czy Zamawiający dopuści do zaferowania elektrody kulkowe wielorazowe 4mm, długość całkowita 131mm, dł. robocza 100mm, Ø 4mm?

Odpowiadamy: Zamawiający dopuszcza.

Pozycja nr 6. Czy Zamawiający dopuści do zaferowania elektrody kulkowe wielorazowe 4mm, długość całkowita 133mm, dł. robocza 100mm, Ø 6mm?

Odpowiadamy: Zamawiający dopuszcza.

Pozycja nr 7. Czy Zamawiający dopuści do zaferowania elektrody wielorazowe monopolarne lancetowe zagięte 19 x 1,8mm?

Odpowiadamy: Zamawiający dopuszcza.

Pozycja nr 8. Czy Zamawiający dopuści do zaferowania elektrody wielorazowe monopolarne trójkątne - żagielek, 25 x10mm, dł.115mm?

Odpowiadamy: Zamawiający dopuszcza.

Pozycja nr 9. Czy Zamawiający dopuści do zaferowania elektrody wielorazowe monopolarne trójkątne - żagielek, 25 x 20mm, dł.115mm?

Odpowiadamy: Zamawiający dopuszcza.

Pozycja nr 10. Czy Zamawiający dopuści do zaferowania elektrody wielorazowe monopolarne trójkątne - żagielek, 25 x 15mm, dł.115mm?

Odpowiadamy: Zamawiający dopuszcza.

Pozycja nr 11. Czy Zamawiający dopuści do zaferowania elektrody wielorazowe monopolarne pętlowe proste 4mm, Ø 20mm, dł.120mm?

Odpowiadamy: Zamawiający dopuszcza.

Pozycja nr 12. Czy Zamawiający dopuści do zaferowania elektrody wielorazowe monopolarne pętlowe proste 4mm, Ø 10mm, dł.52mm?

Odpowiadamy: Zamawiający dopuszcza.

Pozycja nr 13. Czy Zamawiający dopuści do zaferowania elektrody wielorazowe monopolarne pętlowe proste 4mm, Ø 14mm, dł.54mm?

Odpowiadamy: Zamawiający dopuszcza.

Pozycja nr 14. Czy Zamawiający dopuści do zaferowania elektrody wielorazowe monopolarne pętlowe proste 4mm, Ø 25mm, dł.120mm?

Odpowiadamy: Zamawiający dopuszcza.

Pozycja nr 15. Czy Zamawiający dopuści do zaferowania elektrody wielorazowe monopolarne pętlowe proste 4mm, Ø 10mm, dł.52mm?

Odpowiadamy: Zamawiający dopuszcza.

Pozycja nr 16. Czy Zamawiający dopuści do zaferowania elektrody wielorazowe monopolarne pętlowe taśmowe 4mm, Ø 16mm, dł.56mm?

Odpowiadamy: Zamawiający dopuszcza.

Pozycja nr 18. Czy Zamawiający dopuści do zaferowania elektrody wielorazowe monopolarne trójkątne - żagielek, 25 x10mm, dł.115mm bez adaptera?

Odpowiadamy: Zamawiający dopuszcza.

Pozycja nr 19. Czy Zamawiający dopuści do zaferowania elektrody wielorazowe monopolarne trójkątne - żagielek, 25 x 15mm, dł.115mm bez adaptera?

Odpowiadamy: Zamawiający dopuszcza.

Pozycja nr 20. Czy Zamawiający dopuści do zaferowania elektrody wielorazowe monopolarne trójkątne - żagielek, 25 x 20mm, dł.115mm bez adaptera?

Odpowiadamy: Zamawiający dopuszcza.

Pozycja nr 21. Czy Zamawiający dopuści do zaferowania kabel do elektrody neutralnej dł.5m?

Odpowiadamy: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia kompatybilności z diatermią ERBE VIO.

Pytania od Wykonawcy nr 13

Pytanie 1 Część 1 Poz. 1-16 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic z terminem ważności min. 3 lata od daty produkcji.

Odpowiadamy : Pytanie dotyczy części 21 postępowania- Zamawiający traktuje powyższe pytanie jako pytanie dotyczące części 21 – Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 2 Poz. 1- 4 :

1/Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy poziom protein ma być potwierdzony raportem niezależnego laboratorium od producenta załączonym do oferty?

Odpowiadamy: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

2/Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o nieznacznie różniącej grubości na dłoni wynoszącej 0,17 mm.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

3/Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o długości zgodnej z wytycznymi ustawodawcy określonymi w normie EN 455-2, zgodnymi z wymogami ASTM D3577 i ISO 10282, wynoszącej dla rozmiaru 6 i 6,5 – min. 260 mm, 7 i 7,5 oraz 8 – min. 270 mm oraz dla 8,5 i 9 – 280 mm, która w pełni zakrywa mankiet fartucha i zapewnia bezpieczeństwo pracy podczas zabiegu chirurgicznego. Pragniemy nadmienić, że różnica w długości rękawic wynika jedynie z wielkości – długości samej dłoni, na którą dany rozmiar jest przeznaczony, natomiast długość samego mankietu pozostaje niezmienna dla wszystkich rozmiarów.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

4/Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic – grubość pojedynczej ścianki na palcach 0,21 +/- 0,1 mm, grubość pojedynczej ścianki na dłoni 0,19 +/- 0,1 mm.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

5/Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic AQL ≤ 1.0.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 3 Poz. 5 – 9:

1/Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o nieznacznie różniącej grubości na dłoni wynoszącej min. 0,19 mm.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ

2/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o długości całkowitej zgodnej z wytycznymi ustawodawcy określonymi w normie EN 455-2, zgodnymi z wymogami ASTM D3577 i ISO 10282, wynoszącej dla rozmiaru 6 i 6,5 – min. 260 mm, 7 i 7,5 oraz 8 – min. 275 mm oraz dla 8,5 i 9 – 285 mm, która w pełni zakrywa mankiet fartucha i zapewnia bezpieczeństwo pracy podczas zabiegu chirurgicznego. AQL ≤ 1.0. Powierzchnia mikroteksturowana na całej powierzchni, zapewniająca dobrą chwytność. Wewnętrzna warstwa polimerowa o strukturze sieci, ułatwiająca nakładanie na suche i wilgotne dłonie. Grubość na dłoni min. 0,185 ± 0,02 mm, na mankiecie min. 0,145 mm. Poziom protein < 10 µg/g potwierdzony badaniami niezależnego laboratorium od producenta.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

3/Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy poziom protein ma być potwierdzony raportem niezależnego laboratorium od producenta załączonym do oferty?

Odpowiadamy: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

4/Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga aby opakowanie rękawic umożliwiło łatwe otwieranie dzięki zastosowaniu dodatkowego wycięcia w jednym z listków lub teksturowania listków?

Odpowiadamy: Zamawiający nie wymaga.

5/Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o długości rękawic min. 285 mm.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

6/Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o nieznacznie różniącej grubości na dłoni wynoszącej 0,18 ± 0,02 mm.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

8/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawic chirurgicznych lateksowych bezpydrowych polimeryzowanych od strony wewnętrznej, zewnątrz mikroteksturowanych, o długości wynoszącej min. 285 ± 6 mm. Grubość na palcu min. 0,22 ± 0,01 mm, na dłoni min. 0,20 ± 0,01 mm, na mankiecie min. 0,17 ± 0,01 mm. AQL ≤ 1.0. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ

Pytanie 4 Poz. 10 – 13

1/Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wysokiej klasy rękawicy półsyntetycznej, lateksowo-nitrylowej trójwarstwowej, koloru kremowego, całkowicie syntetycznej na styku z dłonią użytkownika, dodatkowo pokrytej warstwą silikonu, co uniemożliwia kontakt dłoni z proteinami lateksu, dając jednocześnie komfort użytkownika naturalnej gumy przy jednocześnie wysokiej barierowości

syntetyku i stanowi korzystne ekonomicznie rozwiązanie. Posiadających zewnętrzną warstwę antypoślizgową, mankiet z dodatkowym wzmocnieniem w postaci rolowania oraz widocznym systemem podłużnych i poprzecznych wzmocnień, o grubości na dłoni 0,19 mm, poziom AQL po zapakowaniu 0,65.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

2/Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wysokiej klasy rękawic neoprenowych, koloru brązowego, o syntetycznej powłoce polimerowej (wewnętrzna powierzchnia ułatwiająca zakładanie na suche i wilgotne dłonie), posiadających mankiet anatomicznie prosty, rolowany ze strefą adhezyjną. Powierzchnia zewnętrzna delikatnie teksturowana (Idealna dla procedur wymagających podwyższonej chwytności. Grubość nieznacznie różniąca się od wymaganej wynosząca, na palcu 0,23 mm, na dłoni 0,21 mm.

Odpowiadamy: Zamawiający dopuszcza pod warunkiem spełnienia pozostałych warunków SIWZ.

3/Prosimy zamawiającego o dopuszczenie wysokiej klasy rękawicy wykonanych w 100% z poliizoprenu, tj. z syntetycznego lateksu nie zawierającego białek o właściwościach najbardziej zbliżonych do lateksu, koloru beżowego z mankiem z dodatkowym wzmocnieniem w postaci rolowania. Wewnętrzna warstwa polimerowa o strukturze sieci, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana z anatomicznie z poszerzoną częścią grzbietową dłoni, o grubości na palcu 0,27 mm, dłoni 0,215 mm, długość 270-285 mm dopasowana do rozmiaru?

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 5 Poz. 14

1/Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych winylowych, bezpydrowych, oznakowanych jako Klasa I zgodnie z Dyrektywą o Wyrobach Medycznych 93/42/EEC Kategoria I zgodnie z Dyrektywą o Środkach Ochrony Osobistej 89/686/EEC, ze względu na użyty do produkcji materiał, który nie stanowi bariery dla kontaktu z płynami.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

2/Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o grubości na mankiecie min. 0,05 mm.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

3/Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic transparentnych.

Odpowiadamy: Zamawiający dopuszcza.

4/Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy rękawiczki winylowe mają być pozbawione substancji DOP (=DEHP), która została umieszczona przez Europejską Agencję do spraw Chemikaliów (REACH) na liście substancji toksycznych z przeznaczeniem do wycofania ich w wyrobach medycznych oraz fabrycznie nadrukowaną na opakowaniu informację o jego braku.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

5/Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic posiadających poziom AQL max 1,5.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

6/Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o grubości na pojedynczej ścianie palca i dłoni 0,08 ± 0,02 mm.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

7/Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy zgodnie z ustawą z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Art.89 ust. 1 pkt. 3 PZP) opakowanie rękawic winno posiadać informację o geograficznym pochodzeniu produktu?

Odpowiadamy: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 6 Poz. 15

1/Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic posiadających poziom AQL max 1,5.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

2/Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o nieznacznie różniącej grubości na mankiecie wynoszącej 0,07 mm.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ

3/Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic posiadających oznakowanych jako Klasa I zgodnie z Dyrektywą o Wyrobach Medycznych 93/42/EEC Kategoria III zgodnie z Dyrektywą o Środkach Ochrony Osobistej 89/686/EEC.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ

4/Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy zgodnie z ustawą z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Art.89 ust. 1 pkt. 3 PZP) opakowanie rękawic winno posiadać informację o geograficznym pochodzeniu produktu?

Odpowiadamy: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 7 Poz. 16

1/Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic pakowanych po 100 szt. (90 szt. dla rozm. XL).

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

2/Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawicy o poziomie AQL max 1,5.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

3/Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawic diagnostycznych, nitylowych, bezpydrowych, cienkich, o poziomie oznaczonym jako AQL <1,5 - informacja na opakowaniu wraz ze stosownym piktogramem szczelności dla mikroorganizmów oraz z informacją na opakowaniu o poziomie kontroli jakości G1 zgodnym z wymaganiami EN 455-1 AQL 1,5, mikroteksturowane na całości lub na końcach palców, grubość na palcach min. 0,1 mm z tolerancją +/- 0,02 mm, dłoń 0,06 – 0,07 mm, zgodność z normami EN 455, EN 374-1 (z wyłączeniem pkt. 5.3.2), -2, -3, EN 420 - potwierdzona na opakowaniu, oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu (EN 374 – cz.2 i 3 z poziomami ochrony EN 420). Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3 – 3 lub alternatywną – min 10 substancji z czasem ochrony na co najmniej 1 poziomie, w tym 33% formaliny i 70% izopropanol z czasem przenikania 22 min, badania na przenikalność wirusów zgodnie z ASTM F 1671 (fabryczne oznakowanie na opakowaniu). Rozmiary S – XL. Opakowanie oznakowane numerem serii, datą ważności, nr katalogowym producenta i co najmniej 5 substancji z poziomami ochrony. Opakowanie 100 szt.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

4/Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic posiadających siłę zrywania przed starzeniem min. 7 N.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

5/Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy zgodnie z ustawą z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Art.89 ust. 1 pkt. 3 PZP) opakowanie rękawic winno posiadać informację o geograficznym pochodzeniu produktu?

Odpowiadamy: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 8 Poz. 18

1/Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic posiadających powierzchnię zewnętrzną mikroteksturowaną oraz niski poziom protein < 50 µg/g rękawicy, co zgodnie z dostępną literaturą fachową jest poziomem zapewniającym minimalne ryzyko wystąpienia objawów alergii na lateks.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 9 Część 22 poz. 1-6

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawic chirurgicznych lateksowych bezpydrowych polimeryzowanych od strony wewnętrznej, zewnątrz mikroteksturowanych, o długości wynoszącej min. 285 ± 6 mm. Grubość na palcu min. 0,22 ± 0,01 mm, na dłoni min. 0,20± 0,01 mm, na mankiecie min. 0,17 ± 0,01 mm. AQL ≤ 1.0. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o długości całkowitej zgodnej z wytycznymi ustawodawcy określonymi w normie EN 455-2, zgodnymi z wymogami ASTM D3577 i ISO 10282, wynoszącej dla rozmiaru 6 i 6,5 – min. 260 mm, 7 i 7,5 oraz 8 – min. 275 mm oraz dla 8,5 i 9 – 285 mm, która w pełni zakrywa mankiet fartucha i zapewnia bezpieczeństwo pracy podczas zabiegu chirurgicznego. AQL ≤ 1.0. Powierzchnia mikroteksturowana na całej powierzchni, zapewniająca dobrą chwytność. Wewnętrzna warstwa polimerowa o strukturze sieci, ułatwiająca nakładanie na suche i wilgotne dłonie. Grubość na dłoni min. 0,185 ± 0,02 mm, na mankiecie min. 0,145 mm. Poziom protein < 10 µg/g potwierdzony badaniami niezależnego laboratorium od producenta.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic posiadających mankiet z dodatkowym wzmocnieniem w postaci rolowania. Powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana (antypoślizgowa), zapewniająca dobrą chwytność, wewnętrzna warstwa polimerowa (poliuretanową) o strukturze sieci, ułatwiająca nakładanie.

Odpowiadamy: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

4. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wysokiej klasy rękawicy półsyntetycznej, lateksowo-nitrylowej trójwarstwowej, całkowicie syntetycznej na styku z dłonią użytkownika, dodatkowo

pokrytej warstwą silikonu, co uniemożliwia kontakt dłoni z proteinami lateksu, dając jednocześnie komfort użytkowania naturalnej gumy przy jednocześnie wysokiej barierowości syntetyku i stanowi korzystne ekonomicznie rozwiązanie. Posiadających zewnętrzną warstwę antypoślizgową, mankiet z dodatkowym wzmocnieniem w postaci rolowania oraz widocznym systemem podłużnych i poprzecznych wzmocnień, o poziomie AQL po zapakowaniu 0,65.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytania od Wykonawcy nr 14

Część 8, pozycja 6- Czy zamawiający dopuści okulary ochronne, kolor ramki czarny, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ?

Odpowiadamy: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Część 20, pozycja 10 - Czy zamawiający dopuści pojemnik na preparaty tkanki ludzkiej PP 1000 ml , pozostałe parametry zgodnie z SIWZ?

Odpowiadamy: Zamawiający dopuszcza.

Część 20, pozycja 11- Czy zamawiający dopuści pojemnik na preparaty tkanki ludzkiej PP 2300 ml, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ?

Odpowiadamy: Zamawiający nie dopuszcza.

Część 20, pozycja 12- Czy zamawiający dopuści pojemnik na preparaty tkanki ludzkiej PP 3000 ml, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ?

Odpowiadamy: Zamawiający dopuszcza.

Część 20, pozycja 13- Czy zamawiający dopuści pojemnik na preparaty tkanki ludzkiej PP 500 ml, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ?

Odpowiadamy: Zamawiający dopuszcza.

Część 20, pozycja 14- Czy zamawiający dopuści pojemnik na preparaty tkanki ludzkiej PP 5000 ml, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ?

Odpowiadamy: Zamawiający dopuszcza.

Część 20, pozycja 15- Czy zamawiający dopuści pojemnik plastikowy 120 ml na preparaty tkanki ludzkiej, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ?

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Część 20, pozycja 16- Czy zamawiający dopuści pojemnik plastikowy 50 ml , 33x72 mm na preparaty tkanki ludzkiej, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ?

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Część 20, pozycja 20- Czy zamawiający dopuści pojemnik na zużyte igły o poj. 0,7 l, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ?

Odpowiadamy: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytania od Wykonawcy nr 15

Pytanie 1 Część 13- elektrody do diatermii Erbe VIO Pytanie 1 pkt. 8,9,10,18,19,20 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykluczenie z pakietu 13 w/w punktów

Odpowiadamy: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytania od Wykonawcy nr 16

Pytanie 1 Dotyczy części 11 Czy Zamawiający wymagając okularków typu Biliband Y wymaga okularków w kształcie litery Y, zapinanej na bokach główki noworodka.

Odpowiadamy: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytania od Wykonawcy nr 17

Pakiet 22 poz. 1, 2, 3, 4, 5, 6: Czy zamawiający dopuści rękawice bezpudrową chirurgiczną, sterylną, lateksową o kształcie anatomicznym, kolor biały, powierzchnia zewnętrzna: mikroteksturowana, chlorowana oraz silikonowana, powierzchnia wewnętrzna pokryta poliuretanem oraz silikonowana. Mankiet prosty z taśmą adhezyjną. Posiada rejestrację CE jako wyrób medyczny klasa IIa oraz środek ochrony osobistej kat III AQL 1,0 po zapakowaniu; zgodna z normą EN-455 części:1-3; EN-374 części 1,2,3; EN-420; ASTM F-1671, opakowanie jednostkowe papier foliowany-folia?

Odpowiadamy: Zamawiający dopuszcza.

Pytania od Wykonawcy nr 18

Pytanie nr 1 dotyczące Części 21, poz. 1-13 Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w powyższych pozycjach rękawic w opakowaniach papier-papier wewnątrz jednostronnie foliowanych. Jednocześnie potwierdzam, iż powyższe opakowania spełniają wymagania normy EN 455 i gwarantują zachowanie sterylności do momentu otwarcia.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 2 dotyczące Części 21, poz. 5-9 Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaferowanie rękawic obustronnie polimeryzowanych o długości min. 286 mm. Jednocześnie zapewniamy, iż jest to długość zgodna z normą EN 455, a oferowane rękawice zakrywają mankiet fartucha, gwarantując bezpieczeństwo pracy podczas zabiegu chirurgicznego

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie nr 3 dotyczące Części 21, poz. 10-13 Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaferowanie w w/w pozycjach rękawic w kolorze zielonym, o minimalnej grubości na palcu w przedziale 0,19-0,20 mm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiadamy: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 4 dotyczące Części 21, poz. 10-13

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaferowanie w w/w pozycjach rękawic z neoprenu, nieznacznie różniących się parametrami -tj. o średniej grubości na dłoni 0,15 mm, na palcu 0,16 mm

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie nr 5 dotyczące Części 21, poz. 14

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaferowanie w pozycji 1 rękawic diagnostycznych z winylu, bezpudrowych, nieznacznie różniących się parametrami - o grubości na mankiecie min. 0,06mm, oraz poziomie AQL 1.5.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie nr 6 dotyczące Części 21, poz. 16 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w w/w pozycji

1. „Zamawiający przedłuża termin składania ofert do dnia 14 lutego 2018 r. do godziny 10:00.”

5. „Otwarcie ofert nastąpi w siedzibie Zamawiającego – w pokoju nr 155, w dniu 14 lutego 2018r. o godzinie 10:30.”

Powyższe sprostowanie treści SIWZ należy traktować, jako integralną część SIWZ.


KIEROWNIK
Biura Administracyjno-Gospodarczego
Krzysztof Silny

