



Warszawa, dnia 29.03.2019 r.

L.dz./2019

**Do wszystkich Wykonawców
przetargu nieograniczonego
P/03/DSM/2019**

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na , spr. nr P/03/DSM/2019

WYJAŚNENIA ORAZ ZMIANA 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 i zmianami w treści SIWZ:

Pytania od Wykonawcy Nr 1

Pytanie nr 1- Czy Zamawiający w pak 9 wyrazi zgodę na złożenie oferty na: Worek laparoskopowy znanego amerykańskiego producenta, jednorazowy z aplikatorem. Torebka cylindryczna o poj. 800ml. Torebka z samorozprężalnym ściągaczem z pamięcią kształtu. Przejście przez trocar 10mm?

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytania od Wykonawcy Nr 2

Pytanie nr 1- Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 14 poz. 1 igły do znieczuleń podpajęczynówkowych Pencil-Point 25Gx120 mm z igłą prowadzącą 20Gx38mm.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytania od Wykonawcy Nr 3

Pytanie nr 1- Pakiet nr 20 poz. 1, 2

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

Odpowiadamy: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2 - Pakiet nr 20 poz. 1, 2

Jeśli Zamawiający nie dopuści wyceny opakowań, prosimy wówczas o dopuszczenie możliwości podania ceny jednostkowej brutto w zaokągleniu do 4 miejsc po przecinku.

Odpowiadamy: Jak wyżej w odpowiedzi do pytania 1 Wykonawcy nr 3.



Pytanie 3 - Pakiet nr 20 poz. 1 Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody kwadratowej o zaokrąglonych rogach z języczkiem ułatwiającym aplikację o wymiarach 36 x 40mm, pozostałe parametry oferowanych elektrod będą zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 4 - Pakiet nr 20 poz. 1 Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody prostokątnej o wymiarach 44 x 30 mm, pozostałe parametry oferowanych elektrod będą zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 5 - Pakiet nr 20 poz. 2 Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody o kształcie 10-płatkowego kwiatka o rozmiarze 25,7 mm, pozostałe parametry oferowanych elektrod będą zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

Odpowiadamy: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 6 - Pakiet nr 20 poz. 2 Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody okrągłej o rozmiarze 30 mm, pozostałe parametry oferowanych elektrod będą zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 7 - Pakiet 20 poz. 6 Prosimy o podanie rozmiaru papieru w ww. pozycji tj. długości i szerokości rolki.

Odpowiadamy: Długość rolki – 26m, szerokość - 50mm

Pytanie 8 - Pakiet 20 poz. 7 Prosimy o podanie rozmiaru papieru w ww. pozycji tj. długości i szerokości oraz ilości kartek w składance.

Odpowiadamy: Długość 216, szerokość 280 ilość kartek 200.

Pytanie 9 - Pakiet nr 20 poz. 11 Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji pasów o rozmiarze 6 cm x 1,30 m.

Odpowiadamy: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 10 Projekt umowy – par. 4 ust. 3, par. 9 ust. 2 lit. a) Prosimy o zmianę par. 4 ust. 3 projektu umowy i dopuszczenie zmiany ceny brutto w przypadku ustawowej zmiany stawki podatku VAT. W przypadku zamiany stawki podatku VAT na wyroby medyczne z 8% na 23%, czyli aż o 15% punktów procentowych, przy utrzymywaniu cen brutto na niezmiennym poziomie, może zaistnieć sytuacja, że przez część trwania umowy, wykonawca będzie sprzedawał towar ze stratą. 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 praktyka 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 podatku VAT. Obciążanie Wykonawcy negatywnymi skutkami zmiany stawki podatku VAT stanowi nieuprawnione obniżenie wynagrodzenia należnego Wykonawcy, naruszając zasadę równowagi ekonomicznej pomiędzy Zamawiającym i Wykonawcą.

Odpowiadamy: Zamawiający dokonuje zmiany w zapisie § 4 ust 3 projektu umowy nadając mu nowe następujące brzmienie :

„3. Wykonawca w przypadku zmiany stawki VAT zastosuje nową stawkę z dniem jej obowiązywania gwarantując stałość cen netto zaproponowanych w ofercie przetargowej przez okres trwania niniejszej umowy”.

oraz Zamawiający dokonuje zmiany w par. 9 ust. 2 lit. a) nadając mu nowe następujące brzmienie :

„a . zmiany stawki VAT – w takim przypadku zmianie ulegną ceny brutto oferowanego asortymentu”.

Pytanie 11 - Projekt umowy – par. 6 ust. 2,3 Prosimy o zmianę kary umownej na 10% i odniesienie jej do wartości części umowy pozostałej do realizacji. Obwarowanie Wykonawcy tak wysokimi karami umownymi jak w par. 6 ust. 2 projektu umowy stoi w sprzeczności z istotą instytucji kary umownej. Zgodnie z Orzecznictwem Sądu Najwyższego (Wyrok z dnia 29.12.1978r., IV CR 440/798) “Kara umowna – jako rażąco wygórowana powinna ulec zmniejszeniu w stopniu dostosowanym do tej dysproporcji. W przeciwnym razie kara umowna – tracąc charakter surogatu odszkodowania (art.483 § 1 k.c.) - prowadziłaby do nie uzasadnionego wzbogacenia wierzyciela”.

Odpowiadamy: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu w powyższym zakresie projektu umowy.

Pytanie 12 Projekt umowy – par. 9 ust. 2 lit. 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 3 miesiące. Byłby to termin wystarczający do przeprowadzenia niezbędnych procedur przetargowych przez Zamawiającego.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 13 - SIWZ – rozdział IV par. 18 pkt. 5 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”.

Odpowiadamy: Tak, Zamawiający potwierdza i 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.

Pytanie 14 - SIWZ – rozdz. I pkt. 5 Prosimy o zmianę terminu dostaw na maks. 5 dni rob.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytania od Wykonawcy Nr 4

Pakiet nr 14 Pytanie 1- Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w poz. 1 igły do znieczulenia podpajęczynówkowego Pencil-Point 25G o długości 120mm z igłą prowadzącą 21G/38mm.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 2 - Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w poz. 2-3 igły do znieczulenia podpajęczynówkowego Pencil-Point 25-26G/90 mm z igłą prowadzącą 21G/38mm.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 3 Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w poz. 4 igły do znieczulenia podpajęczynówkowego Pencil-Point 27G/90 mm z igłą prowadzącą 22G/38mm.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 4 - Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w poz. 5 igły do znieczulenia podpajęczynówkowego Quincke 25G/90 mm z igłą prowadzącą 21G/38mm.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie od Wykonawcy Nr 5

Pytanie 1 - Pakiet 1, poz. 17-18 Proszę Zamawiającego o wydzielenie pozycji z pakietu. Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych. Bez wydzielenia tych pozycji konkurencja będzie ograniczona do kilku konkurentów, a Zamawiający otrzyma wycenę o zawyżonej wartości w stosunku do wartości rynkowej.

Odpowiadamy: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SIWZ

Pytanie 2 - Pakiet 1, poz. 17-18 Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiadamy: Zamawiający dopuszcza wycenę za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt., z zastrzeżeniem przeliczenia do dwóch miejsc po przecinku. Zamawiający nie wyraża zgody na zaokrąglenie w górę do pełnych opakowań.

Pakiet 3, poz. 19-21, 24,31-32 - Proszę Zamawiającego o wydzielenie pozycji 19-21, 24,31-32 z pakietu 4. Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych. Bez wydzielenia tych pozycji konkurencja będzie ograniczona do kilku konkurentów, a Zamawiający otrzyma wycenę o zawyżonej wartości w stosunku do wartości rynkowej.

Odpowiadamy: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SIWZ

Pakiet 4, poz. 19 - Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, Filtr 200 μ m, 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, przyrząd posiada ostra igła biorcza dwukanałowa 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?

Odpowiadamy : Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 5 -Pakiet 4, poz. 19 - Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z zaczepek na zacisku rolkowym, bez miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolekcja igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 6 Pakiet 4, poz. 19 - 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.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 7- Pakiet 4, poz. 20- Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostra igłą biorcza dwukanałową wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm, z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15 μ m, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm?

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 8 - Pakiet 4, poz. 20 -Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczepeku na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolekcja igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 9 - Pakiet 4, poz. 20 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.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 10 - Pakiet 4, poz. 21 Czy Zamawiający dopuści IS bursztynowy bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorczą dwukanałową wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską kłapką - 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?

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 11 Pakiet 4, poz. 21- Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bursztynowy bez dodatkowego zaczepu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 12 - Pakiet 4, poz. 21- Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy IS bursztynowe 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.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 13 - Pakiet 4, poz. 24 Czy zamawiający dopuści strzykawkę cewnikowa 100ml - skala mała co 1 ml, duża co 10 ml – uchwyt cylindrowy 10 mm, ze stożkową końcówką ściętą usytuowaną centralnie, z jedną końcówką luer do opcjonalnego użycia, czytelną, jednostronną, czarną skalą nominalną i gumową blokadą tłoka, nietoksyczna, niepirogenna, jałowa, sterylizowana tlenkiem etylenu, cylinder i tłok wykonane z polipropylenu?

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 14 - Pakiet 4, poz. 31 Czy zamawiający dopuści strzykawki trzyczęściowe luer lock bursztynowe jednorazowego użytku, sterylne (sterylizowane tlenkiem etylenu), wykonane z medycznej klasy polipropylenu (cylinder, tłok) i poliizoprenu (uszczelka), przezroczysty cylinder dokładnie pokazujący zawartość strzykawki, wyraźne znaczniki skali, nie zawierają lateksu, pakowane indywidualnie w opakowanie papier-folia, strzykawka do pomp infuzyjnych 50/60 ml Luer Lock oraz strzykawka do pomp infuzyjnych 50/60 ml Luer Lock bursztynowa skala jednostronna co 2 ml, uchwyt cylindrowy ok. 8 mm +/- 1 mm?

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 15 Pakiet 4, poz. 32 Czy zamawiający dopuści strzykawki trzyczęściowe luer lock jednorazowego użytku, sterylne (sterylizowane tlenkiem etylenu), wykonane z medycznej klasy polipropylenu (cylinder, tłok) i poliizoprenu (uszczelka), przezroczysty cylinder dokładnie pokazujący zawartość strzykawki, wyraźne znaczniki skali, nie zawierają lateksu, pakowane indywidualnie w opakowanie papier-folia, strzykawka do pomp infuzyjnych 50/60 ml Luer Lock oraz strzykawka do pomp infuzyjnych 50/60 ml Luer Lock bursztynowa skala jednostronna co 2 ml, uchwyt cylindrowy ok. 8 mm +/- 1 mm?

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 16 - Pakiet 11, poz. 2-7,9-12 Prosimy o wydzielenie poz. 2-7,9-12 do osobnego pakietu, gdyż takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu wybór z pośród najkorzystniejszych ofert, jak i osiągnięcie niższych cen oraz racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

Odpowiadamy: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SIWZ

Pytanie 17 Pakiet 11, poz. 5 Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 18 Pakiet 11, poz. 6-7 Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiadamy: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SIWZ.

Pytanie 19 Pakiet 11, poz. 6-7 Czy zamawiający dopuści jednorazowy woreczek do pobierania próbek moczu dla niemowląt i małych dzieci o anatomicznym kształcie dla chłopców lub dla dziewczynek, bez gąbki, pojemność woreczka: 100 ml, pakowany indywidualnie w blister papier-folia, sterylny, o wymiarze 180 mm x 70 mm, skalowany co 10 ml?

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 20 - Pakiet 11, poz. 10-12 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.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 21 Pakiet 11, poz. 10-12 - Czy Zamawiający dopuści sterylne ostrza chirurgiczne ze stali węglowej jednorazowego użytku z wygrawerowanym rozmiarem bezpośrednio na ostrzu, pakowane pojedynczo w folię aluminiową z identyfikacją rozmiarową oraz numerem LOT, datą ważności i produkcji oraz metodą sterylizacji, blister aluminiowy posiada kołnierz ułatwiający otwarcie, na opakowaniu zbiorczym nazwa producenta oraz importera a także pozostałe dane o rozmiarze ostrza, jego kształcie i ponownie nr LOT z datą produkcji i ważności i metodą sterylizacji , pakowane po 100 szt.?

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 22 Pakiet 19, poz. 1-2 Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 50 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiadamy : Zamawiający nie wyraża zgody na zaokrąglenie w górę z zastrzeżeniem wyliczenia dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie 23 Pakiet 19, poz. 1-2 Czy golarka w poz. 1 oraz w poz. 2 winna być wyrobem medycznym?

Odpowiadamy : Zamawiający wymaga jak w SIWZ

Pytanie 24 Pakiet 19, poz. 1-2,7,8,13 Prosimy o wydzielenie poz. 1-2,7,8,13 do osobnego pakietu, gdyż takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu wybór z spośród najkorzystniejszych ofert, jak i osiągnięcie niższych cen oraz racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

Odpowiadamy : Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 25 Pakiet 21, poz. 1-6, poz. 23,24 Proszę Zamawiającego o wydzielenie pozycji 1-6, poz. 23,24 z pakietu 21. Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych. Bez wydzielenia tych pozycji konkurencja będzie

ograniczona do kilku konkurentów, a Zamawiający otrzyma wycenę o zawyżonej wartości w stosunku do wartości rynkowej.

Odpowiadamy : Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 26 Pakiet 21, poz. 17-21 Prosimy o wydzielenie poz. 17-21 do osobnego pakietu, gdyż takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu wybór z pośród najkorzystniejszych ofert, jak i osiągnięcie niższych cen oraz racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

Odpowiadamy : Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 27 Pakiet 21, poz. 18 Czy zamawiający dopuści pojemnik o wysokości 17,5 cm, i poj. 1 litr?

Odpowiadamy : Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pakiet 21, poz. 21 Czy zamawiający dopuści pojemnik o poj. 1-1,5 litra, okrągły o wysokości 17,5 cm?

Odpowiadamy : Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytania od Wykonawcy Nr 6

Pytanie 1 Pakiet 32 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 IIIAQL 0,65; 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 7

Pytanie 1 Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 12: 15 szt. taśm do operacyjnego leczenia wysiłkowego nietrzymania moczu u kobiet, polipropylenową, monofilamentową, niewchłaniającą, z plastikową osłonką na taśmie, długość 45 cm, szerokość 1,1 cm, grubość 0,33 mm, grubość nici 0,08 mm, porowatość max 1870 μm , gramatura 48 g/m^2 , wytrzymałość 70 N/cm, brzegi zakończone bezpiecznymi pętelkami, wykonana w technologii quadriaxial (geometria rombooidalna, obecność włókien skośnych, podwójna nić wzmacniająca), klasa Iib. Oraz

1 szt. igły wielorazowego użytku o średnicy 4mm, do implantacji w/w taśm?

Odpowiadamy : Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytania od Wykonawcy Nr 8

Pytanie 1 Czy Zamawiający w pakiecie 4 w pozycji 37 dopuści zestaw do znieczulenia zewnątrzoponowego składający się z: igła Tuohy 18G/8cm z dokładnie dopasowanym mandrynem z opcjonalnie zdejmowanymi skrzydełkami; cewnik z trzema otworami bocznymi, wykonany z poliamidu, odporny na załamania, 90cm, znaczniki wtopione w materiał cewnik; żółty zatraskowy łącznik do cewnika wykluczający przypadkowe rozłączanie; przewodnik do cewnika; filtr zewnątrzoponowy płaski 0,2, objętość wypełnienia 0,8ml, odporny na ciśnienie 7,92 bar; strzykawka niskooporowa ze standardową skalą w ml z końcówką luer 10ml; etykieta identyfikacyjna cewnika ZO?

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 2 Czy Zamawiający w pakiecie 4 w pozycji 38 dopuści zestaw do znieczulenia zewnątrzoponowego składający się z: igła Tuohy 16G/8cm z dokładnie dopasowanym mandrynem z opcjonalnie zdejmowanymi skrzydełkami; cewnik z trzema otworami bocznymi, wykonany z poliamidu, odporny na załamania, 90cm, znaczniki wtopione w materiał cewnik; żółty zatraskowy łącznik do cewnika wykluczający przypadkowe rozłączanie; przewodnik do cewnika; filtr zewnątrzoponowy płaski 0,2, objętość wypełnienia 0,8ml, odporny na ciśnienie 7,92 bar; strzykawka niskooporowa ze standardową skalą w ml z końcówką luer 10ml; etykieta identyfikacyjna cewnika ZO?

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 3 Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie do odrębnego pakietu asortymentu opisanego w pakiecie 4 w pozycjach 37 i 38 tj. zestawy do znieczulenia zewnątrzoponowego? Decyzja Zamawiającego o wydzieleniu opisanego asortymentu pozwoli na przedstawienie oferty korzystnej jakościowo i cenowo na asortyment opisany w tych pozycjach.

Odpowiadamy: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SIWZ

Pytanie 4 Czy Zamawiający w pakiecie 4 w pozycjach 37 i 38 wymaga, aby zestawy do znieczulenia zewnątrzoponowego wyposażone były w zatraskowy system mocowania cewnika do skóry pacjenta?

Odpowiadamy: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 5 Czy Zamawiający w pakiecie 5 w pozycji 2 w związku ze zmianą w produkcji wprowadzoną przez producenta, dopuści kompaktowy zestaw do drenażu klatki piersiowej z wydzieloną komorą zastawki wodnej z barwnikiem, komora na wydzielinę 2100 ml wyskalowaną co 5ml w zakresie 0-200ml i co 10ml do 2000ml, wydzielona wodną komorą regulacji siły ssania z barwnikiem, automatyczna zastawka zabezpieczającą przed wysokim dodatnim ciśnieniem oraz mechaniczna zastawka zabezpieczającą przed wysokim ciśnieniem ujemnym, samouszczelniający port bezigłowy do pobierania próbek drenowanego płynu, budowa kompaktowa, stabilna podstawa, wysokość maksymalna 25cm, uchwyt umożliwiający przenoszenie lub powieszenie, dren łączący bezlateksowy zabezpieczony przed zagięciem, z możliwością odłączenia, sterylne, podwójnie pakowane.

Odpowiadamy: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 6 Czy Zamawiający w pakiecie 7 w pozycji 1 wymaga, aby uchwyt do mocowania cewnika zewnątrzoponowego był niskoprofilowy tzn. o wysokości do 5mm, co w znaczący sposób zwiększa komfort pacjenta?

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga.

Pytania od Wykonawcy Nr 9

Pytanie 1 Dotyczy pakietu nr 1 pozycja 24- Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na przyrząd spełniający poniższy opis przedmiotu zamówienia.

„Bezigłowy przyrząd do przygotowywania i pobierania roztworów z fiolek i butelek, umożliwiający wielokrotne aseptyczne pobieranie z pojemnika zbiorczego, z kolcem mikro, dostosowany do fiolek o pojemności poniżej 10ml, posiadający filtr aerozolowy 0,2µm oraz cząsteczkowy 5 µm, posiadający szczelną zatyczkę zamykającą łącznik zapewniającą maksymalną ochronę przed zanieczyszczeniami. Wolny od lateksu i PVC.

Odpowiadamy: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 2 Dotyczy pakietu nr 1 pozycja 24 Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na przyrząd spełniający poniższy opis przedmiotu zamówienia.

„Bezigłowy przyrząd do przygotowywania i pobierania roztworów z fiolek i butelek, umożliwiający wielokrotne aseptyczne pobieranie z pojemnika zbiorczego, posiadająca system odpowietrzania do wyrównywania ciśnienia, płaska plastikowa igła z widoczną drogą przepływu. Posiada filtr hydrofobowy 0,2µm oraz zawór bezigłowy zapobiegający wyciekowi płynu po odłączeniu strzykawki. Wolny od lateksu i PVC. Objętość wypełnienia poniżej 0,2ml.

Odpowiadamy: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 3 Dotyczy pakietu nr 4 pozycja 3

Prosimy o wyjaśnienie czy należy wycenić 2 szt. igieł czy 2 opakowania z których każde zawiera 100 szt. igieł?

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga wyceny 2 opakowań, z których każde zawiera 100 szt. igieł.

Pytanie 4 Dotyczy pakietu nr 4 pozycja 3 Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na igłę 0,45x13mm?

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 5 Dotyczy pakietu nr 4 pozycja 2-10 Czy Zamawiające dopuści podanie ceny za opakowanie równe 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości i zaokrągleniem do pełnych opakowań „w górę”?

Odpowiadamy: Zamawiający dopuszcza wycenę za opakowanie 100 szt., z zastrzeżeniem przeliczenia do dwóch miejsc po przecinku. Zamawiający nie wyraża zgody na zaokrąglenie w górę do pełnych opakowań.

Pytanie 6: Dotyczy pakietu nr 4 pozycja 15-16 Czy Zamawiający wymaga aby na opakowaniu każdego przedłużacza znajdowała się fabrycznie umieszczona informacja na temat objętości jego wypełnienia? Pozwala to ustalić jaka część leku została w drenie i nie została podana pacjentowi

Odpowiadamy: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 7: Dotyczy pakietu nr 4 pozycja 17- Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na przyrząd z filtrem bakteryjnym 3 mikrony, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ?

Odpowiadamy: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 8 Dotyczy pakietu nr 4 pozycja 25-28 -Prosimy o wyjaśnienie, czy podane ilości dotyczą sztuk strzykawkę czy opakowań z których każde zawiera 100 szt.?

Odpowiadamy: Podane ilości dotyczą opakowań, z których każde zawiera 100 szt.

Pytanie 9: Dotyczy pakietu nr 6 pozycja 1-3 Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na cewniki do karmienia wykonane z medycznego PCV bez zawartości ftalanów, które nie posiadają oznakowania o braku ftalanów na opakowaniu ale taka informacja znajduje się w katalogu producenta oraz w oświadczeniu producenta dołączonym do oferty, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ?

Odpowiadamy: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 10 : Dotyczy pakietu nr 6 pozycja 1-3 Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na cewniki do karmienia które nie mają na opakowaniu jednostkowym informacji o czasie stosowania, ale taka informacja znajduje się oświadczeniu producenta które zostanie dołączone do oferty?

Odpowiadamy: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 11 : Dotyczy pakietu nr 6 pozycja 23 Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na dren wielokanalikowy wykonany z wysokiej jakości miękkiego nietoksycznego medycznego PCV, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ?

Odpowiadamy: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 12 : Dotyczy pakietu nr 6 pozycja 24 Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na dren wielokanalikowy wykonany z wysokiej jakości miękkiego nietoksycznego medycznego PCV, posiadający 18 kanalików o długości 25cm, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ

Odpowiadamy: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 13 Dotyczy pakietu nr 6 pozycja 21, 38 Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na dren z silikonowanego tworzywa, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ?

Odpowiadamy: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 14 - Dotyczy pakietu nr 11 pozycja 10-12 Prosimy o wyjaśnienie, czy podane ilości dotyczą sztuk strzykawek czy opakowań z których każde zawiera 100 szt.?

Odpowiadamy: Podane ilości dotyczą opakowań, z których każde zawiera 100 szt.

Pytanie 15 Dotyczy pakietu nr 21 pozycja 4 Czy Zamawiający pisząc opakowanie, ma na myśli opakowanie zawierające 80 szt. kieliszków?

Odpowiadamy: Zamawiający pisząc opakowanie, ma na myśli opakowanie zawierające 75 szt. kieliszków.

Pytanie 16 Dotyczy pakietu nr 21 pozycja 5 Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na kubki bez wieczka?

Odpowiadamy: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 17 Dotyczy pakietu nr 21 pozycja 11 Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na pojemnik 2300ml, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ?

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 18 Dotyczy pakietu nr 21 pozycja 24 Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na worki na wymiociny skalowane co 100ml? Wymóg dokładniejszego skalowania przy tak podstawowym sprzęcie jakim jest worek na wymiociny nie ma uzasadnienia merytorycznego.

Odpowiadamy: Zamawiający dopuści.

Pytania od Wykonawcy Nr 10

Pytanie 1 Pakiet 29 Pozycja 3 W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie numeru katalogowego lub numeru REF czujnika.

Odpowiadamy : Zamawiający informuje, iż ten czujnik nie posiada numeru katalogowego.

Pytanie 2 Pakiet 29 Pozycja 3 W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie informacji o rodzaju wtyczki.

Odpowiadamy : Zamawiający informuje – wtyk czarny 3 pin.

Pytanie 3 Pakiet 29 Pozycja od 1 i 2 Czy Zamawiający z uwagi na niejednorodny charakter produktów zawartych w pakiecie 29 wydzieli pozycje: **1 i 2** i utworzy z nich odrębny pakiet/zadanie. Zamawiający umożliwi w ten sposób na złożenie konkurencyjnej oferty firmom biorącym udział w niniejszym postępowaniu, a tym samym będzie miał wybór z pośród najkorzystniejszych ofert, jak i możliwość osiągnięcia niższych cen.

Odpowiadamy : Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 4 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 ?

Odpowiadamy: Tak, Zamawiający uzna wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP za spełniony.

Pytania od Wykonawcy Nr 11

Dotyczy Pakietu nr 21

Pytanie 1. Czy Zamawiający w pozycjach 10 – 16 dopuści pojemniki wykonane z mlecznego, półprzeźroczystego polipropylenu (PP), który jest bardziej odporny zarówno na odczynniki chemiczne jaki i uszkodzenia mechaniczne niż polistyren?

Odpowiadamy : Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 2. Czy Zamawiający dopuści w pozycji nr 11 pojemnik PP o pojemności 2300 ml zachowując pozostałe wymagane parametry?

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 3. Czy Zamawiający w pozycji 16 dopuści do zaoferowania pojemnik PP o wymiarach Ø48 x 64mm zachowując pozostałe parametry?

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 4. Czy Zamawiający w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji oraz w zgodzie z art. 7 PZP wydzieli z pakietu nr 21 pozycje nr od 10 do 16 i utworzy z nich odrębny pakiet?. Wydzielenie do oddzielnego pakietu ww. pojemników stricte histopatologicznych skutkować będzie większą konkurencyjnością ofert a co się z tym wiąże niższą ceną najkorzystniejszej z nich.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytania od Wykonawcy Nr 12

Pytanie 1 Pakiet 31 , poz. 1-9 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania rękawic sterylizowanych tlenkiem etylenu, w opakowaniu jednostkowym zewnętrznym papier-folia. Pozostałe wymogi zgodnie z SIWZ.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 2 - Pakiet 31 , poz. 5-9 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania rękawic o nieznacznie różniącej się 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. Pozostałe wymogi zgodnie z SIWZ.

Odpowiadamy :Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 3 Pakiet 31 , poz. 10-13 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania rękawic w kolorze zielonym, o nieznacznie różniącej się grubości na palcu tj. 0,20-0,21 mm. Pozostałe wymogi zgodnie z SIWZ.

Odpowiadamy: Zamawiający dopuszcza nie wymaga .

Pytanie 4 Pakiet 31 , poz. 14 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania rękawic o lepszym poziomie AQL – równym 1,0,

gwarantującym wyższą jakość produktu. Niższy poziom AQL bowiem - oznacza mniejszą ilość wadliwych wyrobów w przebadanej serii.

Odpowiadamy: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 5 Pakiet 31 , poz. 14 Zwracam się z prośbą o dopuszczenie do zaferowania rękawic o nieznacznie różniącej się grubości na mankiecie tj. 0,06 mm. Pozostałe wymogi zgodnie SIWZ.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 6 Pakiet 31 , poz. 14-16 Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaferowanie rękawic diagnostycznych z terminem ważności wynoszącym 36 miesięcy.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 7 Pakiet 31 , poz. 14-16 Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaferowanie rękawic o długości min. 505 mm i pozostałych parametrach zgodnych z SIWZ.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 8 Pakiet 32 , poz. 1-6 Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaferowanie w w/w pozycjach rękawic chirurgicznych lateksowych bezpudrowych z mankietem rolowanym z opaską samoprzylepną, wolnych od poniższych akceleratorów :

No		
1	TMTD(%)	Nd
2	MBT (%)	Nd
3	ZMBT (%)	Nd
4	ZDEC (%)	0.02
5	ZDMC (%)	Nd
6	ZPMC (%)	Nd
7	ZDBC (%)	0.02
8	ZBED (%)	Nd
9	ZMMBI (%)	Nd
10	BHT (%)	Nd
11	BHA (%)	Nd
12	Wingstay L (%)	0.33
13	2246 (%)	Nd
14	SIX (%)	Nd
15	DPTT (%)	Nd
16	ZnO (%)	0.31
17	Total Sulphur (%)	0.74

spełniających pozostałe wymagania SIWZ.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ

Pytanie 9 Pakiet 32 , poz. 1-6 Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaferowanie rękawic o poziomie AQL 1.0. Ze względu na zakładany krótkotrwały charakter użytkowania rękawic uznaje się, że poziom AQL 1,0 jest wystarczający, i gwarantuje bezpieczeństwo użytkowników.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytania od Wykonawcy Nr 13

Pytanie 1. Czy Zamawiający dokona modyfikacji zapisów wzoru umowy i dopuści w trakcie obowiązywania umowy zmianę ceny brutto w przypadku, gdyby na skutek zmiany przepisów podatkowych uległa zmianie obowiązująca w chwili zawarcia umowy stawka podatku VAT? (dot. § 4 ust. 3).

Odpowiadamy: Zamawiający dokonuje zmiany w zapisie § 4 ust 3 projektu umowy nadając mu nowe następujące brzmienie :

„3. Wykonawca w przypadku zmiany stawki VAT zastosuje nową stawkę z dniem jej obowiązywania gwarantując stałość cen netto zaproponowanych w ofercie przetargowej przez okres trwania niniejszej umowy”.

2. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1, 2, 3:

1. W przypadku nienależytej, nieterminowej realizacji dostaw, Zamawiający ma prawo do naliczenia kary umownej w wysokości **0,5%** wartości **brutto** niewykonanej części dostawy za każdy dzień opóźnienia w realizacji, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niewykonanej w terminie części dostawy.**

2. W przypadku odstąpienia od umowy z winy Wykonawcy, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości **10%** wartości **brutto niezrealizowanej części** umowy.

Odpowiadamy: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę treści projektu umowy .

Pytania od Wykonawcy Nr 14

Pytanie 1 Pakiet 2 Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 2, 3 z pakietu 2 i stworzy osobny pakiet. Wydzielenie pozycji pozwoli zamawiającemu na możliwość złożenia oferty konkurencyjnej co jest uzasadnione ekonomicznie.

Odpowiadamy: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SIWZ

Pytanie 2 Pakiet 6 Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji od 9 do 17 i od 28 do 31 z pakietu 6 i stworzy osobny pakiet

Odpowiadamy: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SIWZ

Pytania od Wykonawcy Nr 15

Pytanie 1 Pakiet 12: czy Zamawiający dopuści Taśmę podcewkowa TVT- -System do operacyjnego leczenia nietrzymania moczu u kobiet. Parametry:

a. System jednorazowy

- b. Monofilamentowa, 100% polipropylenowa, niewchłaniałna taśma: szerokość - 1,1 cm, grubość – 0,54 mm, gramatura - 64-73g/m²
- c. System 2 wielorazowych igieł, charakteryzujący się ergonomicznym projektem uchwytu igieł, średnicy igły wynosi 4 mm, grubość w miejscu spłaszczenia na otwór ok. 2,2 mm
- d. Implantacja z dostępu załonowego.
- e. Wyrób inwazyjny, klasa IIb, reg. 8.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Dotyczy zapisów umowy:

1. Par. 6.1: czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby słowo “opóźnienia” zostało zastąpione słowem “zwłoki”?
2. Par. 6.2: czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby podstawą kary umownej była wartość niezrealizowanej części zamówienia?
3. Par. 9.2a: czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby w przypadku zmiany stawki podatku VAT zmianie uległa cena brutto, a cena netto pozostała bez zmian?

Odpowiadamy: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów projektu umowy.

Pytania od Wykonawcy Nr 16

Pytanie 1 Pakiet 1, poz. 1, 25, 26 Prosimy o dopuszczenie igieł w pzycji 1, 25, 26 pakowanych w oakowanie typu blister (papier / folia) lub Tyvec.

Odpowiadamy : Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 2 Dotyczy formularza cenowego dla pakietu nr 1. Zwracamy się z prośbą o usunięcie z nagłówka kolumny nr 6 zapisu „postać produktu” i tym samym odstąpić o wypełniania tego parametru w tabeli. *Uzasadnienie: Wykonawca nie jest w stanie wypełnić danego parametru dla produktów wyszczególnionych w pakiecie nr 1 tzn. Np. igły, kaniule.*

Odpowiadamy: W załączniku nr 2 dla SIWZ, dla pakietu 1 Zamawiający odstępuje od wymogu określenia „postaci leku” w kolumnie 6 formularza.

Pytanie 3 Pakiet 1 poz 24 Czy Zamawiający dopuści bezigłowy przyrząd do przygotowywania i pobierania roztworów z fiolek i butelek bez kolca micro i o objętości wypełnienia 0,1 ml?

Odpowiadamy: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 4 Pakiet 1 poz 11,12,13,14 Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania części kaniul (dedykowanych dla pacjentów gdzie założenie kaniuli jest szczególnie utrudnione) posiadających dodatkowo otwór przy ostrzu igły zapewniający natychmiastowe wzrokowe potwierdzenie skutecznej kaniulacji, co może zredukować liczbę prób wprowadzenia kaniuli. Dostępność tych kaniul nie podnosi wartości oferty. Kaniule dostępne w rozmiarach 22G, 20G,18G.

Odpowiadamy: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 5 Pakiet 1 poz. 19,20,21,22 Czy Zamawiający dopuści trojdrożne kraniki infuzyjne bez barwnego oznaczenia lini, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiadamy: Dla pozycji 22 Zamawiający wymaga jak w SIWZ, dla pozycji 19, 20 i 21 dopuszcza.

Pytanie 6 Pakiet 1 Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający poprzez określenie „podmiot odpowiedzialny” rozumie producenta?

Odpowiadamy: Zamawiający potwierdza.

Pytanie 7, §6 ust. 1 wzoru umowy. Zwracamy się z prośbą o zmniejszenie kary umownej do 0,5% wartości niezrealizowanego zamówienia.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 8, §6 ust. 2 i 3 wzoru umowy. Zwracamy się z prośbą o zmniejszenie kary umownej do 10% oraz naliczanie jej od wartości niezrealizowanej części umowy nie zaś od wartości całej umowy.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytania od Wykonawcy Nr 17

Dotyczy Pakietu nr 11

Pytanie 1 Pozycja 4 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do zaoferowania jałowego zaciskacza do pępowiny.

Odpowiadamy: Zamawiający dopuszcza.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do zaoferowania jałowego zaciskacza do pępowiny o całkowitej długości powierzchni zaciskanej na kikucie min. 3,5cm.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 2 Pozycja 9

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do zaoferowania Zestawu do irygacji, lewatywy, sterylnego.

Odpowiadamy: Zamawiający dopuszcza.

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do zaoferowania Zestawu do irygacji, lewatywy, niesterylnego.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 3 Pozycja 10 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opakowań w opakowaniach a`100szt z jednoczesnym przeliczeniem zamawianej ilości na 6 opakowań a`100sztuk tj. 600 sztuk ostrzy.

Odpowiadamy: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 4 Pozycja 11 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opakowań w opakowaniach a`100szt z jednoczesnym przeliczeniem zamawianej ilości na 4 opakowania a`100sztuk tj. 400 sztuk ostrzy.

Odpowiadamy: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 5 Pozycja 12 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opakowań w opakowaniach a`100szt z jednoczesnym przeliczeniem zamawianej ilości na 38 opakowań a`100sztuk tj. 3800 sztuk ostrzy.

Odpowiadamy: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytania od Wykonawcy Nr 18

Pakiet 1: Pytanie 1 Poz.24 Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy kolec mikro oznacza kolec wzdłużnie ścięty do połowy swojej długości, posiadający dwa przeciwległe umieszczone otwory, jeden na szczycie kolca, drugi w połowie jego długości?

Odpowiadamy: Zamawiający potwierdza, że kolec mikro oznacza kolec wzdłużnie ścięty do połowy swojej długości, posiadający dwa przeciwległe umieszczone otwory, jeden na szczycie kolca, drugi w połowie jego długości.

Pytanie 2 Poz.25: Prosimy o dopuszczenie zaoferowania igły do znieczuleń podpajęczynówkowych w rozmiarze 25G x 120mm (różnica 1mm jest niezauważalna zarówno dla operatora , jak i dla pacjenta).

Odpowiadamy: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 3 Poz.1, 25 i 26: Prosimy o dopuszczenie zaoferowani igieł do znieczuleń w opakowania typu blister pack z medycznego papieru chroniącego produkt i gwarantującego jego sterylność do momentu otwarcia opakowania.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 4 Poz. 17 i 18: Prosimy o dopuszczenie podania ceny za opakowanie handlowa koreczków (np. 10szt) z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu cenowym.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 5 Poz. 17: Prosimy o wyjaśnienie czy koreczki luer lock mają być pakowane pojedynczo (każda sztuka osobno niezłączona z innymi koreczkami) w blister dopasowany do kształtu koreczka uniemożliwiający niezamierzoną zmianę położenia koreczka?

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 6 Poz.21: Prosimy o dopuszczenie zaoferowania kranika trójdrożnego z przedłużaczem 7cm lub 20cm , wykonanego z poliwęglanu z możliwością podawania lipidów, wytrzymałość ciśnienie ona 4,5bara, wszystkie ujścia zabezpieczone koreczkami, optyczny identyfikator pozycji otwarty/ zamknięty, dodatkowy port do iniekcji.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 7 Poz.22: Prosimy o dopuszczenie zaoferowani kranika trójdrożnego wykonanego z poliwęglanu z możliwością podawania lipidów i chemioterapeutyków, wytrzymałość na ciśnienie 4,5 bara, możliwość zmiany pozycji w zakresie 360 stopni, optyczny identyfikator pozycji otwarty / zamknięty w formie strzałki, pakowany pojedynczo, wszystkie ujścia zabezpieczone koreczkami, różne kolory pokrętła w zależności do zastosowania (białe, czerwone, niebieskie).

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 8 Poz.23: Prosimy o dopuszczenie zaoferowani strzykawki trzyczęściowej z końcówką luer lock pojemności 1ml, wykonanej z poliwęglanu, sterylizowanej tlenkiem etylenu, w opakowaniu zbiorczym 100szt, z nadrukowaną na cylindrze marką własną strzykawki pozwalającą na jednoznaczną identyfikację produktu nawet bez opakowanie jednostkowego.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pakiet 31 Pytanie 9 Poz. 1- 4 : Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy poziom protein ma być potwierdzony raportem niezależnego laboratorium od producenta załączonym do oferty z jasno określoną nazwą rękawic, których dotyczy?

Odpowiadamy: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie 10 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawicy chirurgicznej, lateksowej pudrowanej, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, AQL max. 1,0, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, średni poziom protein < 20 ug/g rękawicy (potwierdzone badaniami niezależnymi od producenta) mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne papier-folia, na opakowaniu wewnętrznym informacja w języku polskim dotycząca postępowania z pudrem, raport laboratorium niezależnego potwierdzający brak podrażnień i uczuleń, długość min. 260-280 mm dopasowana do rozmiaru. Rękawice o nieznacznie różniące się grubości na dłoni wynoszącej min. 0,155-0,16 mm, Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 11 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic posiadających poziom protein $\leq 58 \mu\text{g/g}$.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 12 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o nieznacznie różniącym się okresie przydatności wynoszącym 59 miesięcy.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Poz. 5 – 9 : Pytanie 13 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o nieznacznie różniące się grubości konwencjonalnej wynoszącej na palcu min. 0.21 ± 0.01 mm i długości wynoszącej min. 285 mm.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 14. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o nieznacznie różniącym się okresie przydatności wynoszącym 59 miesięcy.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 15. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o okresie przydatności wynoszącym min. 3 lata.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 16 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 – 285 mm, która w pełni zakrywa mankiet fartucha i zapewnia bezpieczeństwo pracy podczas zabiegu chirurgicznego i o nieznacznie różniące się grubości konwencjonalnej wynoszącej na dłoni min. 0.18 ± 0.02 mm.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 17. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy poziom protein ma być potwierdzony raportem niezależnego laboratorium od producenta załączonym do oferty z wyraźnie oznaczoną nazwą rękawic, których dotyczy?

Odpowiadamy: Zamawiający dopuszcza możliwość złożenia raportu niezależnego laboratorium od producenta załączonego do oferty ale nie wymaga.

Pytanie 18. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga aby opakowanie rękawic umożliwiała łatwe otwieranie dzięki zastosowania dodatkowego wycięcie w jednym z listków?

Odpowiadamy: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 19 Poz. 10 – 13 : Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy 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, poziom AQL po zapakowaniu 0,65, okres ważności 35 miesięcy.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 20 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic koloru brązowego.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 21 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o nieznacznie różniącym się okresie przydatności wynoszącym 59 miesięcy.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 22 .Prosimy zamawiającego o dopuszczenie wysokiej klasy rękawicy wykonanych w 100% z poliizoprenu, tj. z syntetycznego poliizoprenu, 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 anatomiczne z poszerzoną częścią grzbietową dłoni, o grubości na palcu 0,27 mm, dłoni 0,215 mm, długość 270-285 mm dopasowana do rozmiaru, o okresie ważności wynoszącym 3 lata.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 23 Poz. 14 :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.

Pytanie 24. .Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic posiadających poziom AQL 1,5.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 25 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o okresie przydatności wynoszącym min. 3 lata.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 26 .Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o grubości na pojedynczej ścianie palca i dłoni $0,08 \pm 0,02$ mm.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 27 . Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o grubości na mankiecie min. 0,06 mm.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 28 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic pakowanych po 100 szt. (90 szt. dla rozmiaru XL).

Odpowiadamy: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 29 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 informacje o jego braku.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga nadruku na opakowaniu o braku substancji DOP (=DEHP)

Pytanie 30 bPoz. 15 : Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic posiadających poziom AQL 1,5.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 31 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o nieznacznie różniącej grubości na mankiecie wynoszącej min. 0,07 mm.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 32 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o nieznacznie różniącym się okresie przydatności wynoszącym min. 3 lata.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 33 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic pakowanych po 100 szt. (90 szt. dla rozmiaru XL).

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 34 Poz. 16 : Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic pakowanych po 100 szt. (90 szt. dla rozm. XL).

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 35. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic nitylowych bezpudrowych, o sile zrywania zgodnej z normą 455-2 wynoszącej min. 6N.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 36. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o nieznacznie różniącej się grubości konwencjonalnej wynoszącej na palcu min. $0,10 \pm 0,02$ mm.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 37 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o nieznacznie różniącym się okresie przydatności wynoszącym min. 3 lata.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 38. Poz. 18 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic posiadających niski poziom protein $< 50 \mu\text{g/g}$ rękawicy, co zgodnie z dostępną literaturą fachową jest poziomem zapewniającym minimalne ryzyko wystąpienia objawów alergii na lateks. Dostępne w rozmiarach S (6,5), M (7,5), L (8,5).

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 39 CZEŚĆ 32 Poz. 1 – 5 .Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawic chirurgicznych lateksowych bezpudrowych, z syntetyczną powłoką polimerową,

mankiet anatomicznie prosty wzmocniony pogrubionym brzegiem, o długości min. 285 mm. Obniżony poziom AQL po zapakowaniu 0,65 oraz obniżony poziom protein wynoszący ≤ 10 $\mu\text{g/g}$. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 40 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawic chirurgicznych lateksowych bezpudrowych. O długości 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 – 285 mm, która w pełni zakrywa mankiet fartucha i zapewnia bezpieczeństwo pracy podczas zabiegu chirurgicznego, mankiet anatomicznie wzmocniony pogrubionym brzegiem. Mikroteksturowanie na całej powierzchni, zapewniające dobrą chwytność. Wewnętrzna warstwa polimerowa o strukturze sieci, ułatwiająca nakładanie na suche i wilgotne dłonie. AQL $\leq 1,0$. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne, foliowane. Poziom protein < 10 $\mu\text{g/g}$ potwierdzony badaniami niezależnego laboratorium od producenta.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 41 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawice chirurgiczne półsyntetyczne, bezpudrowe: lateksowo-nitrylowe, trójwarstwowe, o wewnętrznej warstwie 100% nitrylowej, dodatkowo pokrytej warstwą silikonu i warstwą CPC o działaniu bakteriobójczym i przeciwgrzybicznym, co uniemożliwia kontakt dłoni z proteinami lateksu, dając jednocześnie komfort użytkownika naturalnej gumy przy jednocześnie wysokiej barierowości syntetyku i stanowi korzystne ekonomicznie rozwiązanie. Powierzchnia zewnętrzna delikatnie teksturowana wykonana w technologii SMT. Grubość na palcu min. 0,21 mm, na dłoni min. 0,19 mm, na mankiecie min. 0,16 mm. Obniżony poziom AQL po zapakowaniu 0,65, opakowanie max 50 par, sterylizowane radiacyjnie, mankiet anatomicznie prosty, na końcu pogrubiony, z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe. 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 – 285 mm, która w pełni zakrywa mankiet fartucha i zapewnia bezpieczeństwo pracy podczas zabiegu chirurgicznego.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 42 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 użytkownika naturalnej gumy przy jednocześnie wysokiej barierowości syntetyku i stanowi korzystne ekonomicznie rozwiązanie. Posiadających zewnętrzną warstwę antypoślizgową, mankiet anatomicznie prosty z dodatkowym wzmocnieniem w postaci rolowania oraz widocznym systemem podłużnych i poprzecznych wzmocnień, który dzięki unikalnej technologii dodatkowo zabezpiecza rękawicę przed zsunieniem, posiadających niski poziom protein < 50 $\mu\text{g/g}$ rękawicy, o poziomie AQL po zapakowaniu 0,65.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 43 Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy poziom protein ma być potwierdzony raportem niezależnego laboratorium od producenta załączonym do oferty, wyraźnie określoną nazwą rękawic, których dotyczy?

Odpowiadamy: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 44 Pakiet 35: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie nebulizatora niskoobjętościowego do podawania leku, ze stabilną podstawką dyfuzora w zakresie 0-360 stopni, o pojemności 10 ml, skalowanego dwustronnie, naprzemiennie w zakresie od 3 do 10 ml co 1 ml, przeciętna średnica cząsteczek aerozolu (MMAD) 2,4 μm (+/- 0,13 μm), frakcja

respirabilna (cząsteczki <5 µm) - 72% (+/- 3,1%), parametry potwierdzone w badaniach producenta, produkt czysty biologicznie. Tempo nebulizacji (szybkość opróżniania zbiornika) przy przepływie 10 l/min dla 3 ml roztworu: 3,3 min. (+/- 0,1 min.). W zestawie maska dla dzieci i dren tlenowy o przekroju gwiazdkowym, długości 2,1m.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytania od Wykonawcy Nr 19

Pytanie 1 Pakiet nr 1

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czego oczekuje Zamawiający w oznaczeniu „Uwagi I/ II”

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 2 Pakiet nr 1 poz. 2-10 Prosimy Zamawiającego o wydzielenie ww. pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiadamy: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SIWZ

Pytanie 3 Pakiet nr 1 poz. 2-10 Zwracam się z prośbą o dopuszczenie kaniuli wykonanych z FEP. Zarówno FEP=teflon jak i PTFE= teflon.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 4 Pakiet nr 1 poz. 6-7 Czy Zamawiający dopuści kaniule z samodomykającym się koreczkiem ?

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 5 Pakiet nr 1 poz. 6 Czy Zamawiający dopuści kaniule w rozmiarach 1,2 x 35?

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 6 Pakiet nr 1 poz. 7 Czy Zamawiający dopuści kaniule w rozmiarach 1,2 x 45?

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 7 Pakiet nr 1 poz. 11-16

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie ww. pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiadamy: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SIWZ

Pytanie 8 Pakiet nr 1 poz. 11-16

Czy Zamawiający dopuści kaniule wykonane z FEP, posiadającą 2 paski radiocieniujące, zabezpieczenie igły w postaci polimerowego zatrzasku, w rozmiarach:

16 G	1,7 x 45
17 G	1,5 x 45
18 G	1,3 x 45
20 G	1,1 x 32
22 G	0,9 x 25

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 9 Pakiet nr 1 poz. 17-18 Prosimy Zamawiającego o wydzielenie ww. pozycji do osobnego pakietu. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej oferty jakościowej i cenowej na wydzielony asortyment.

Odpowiadamy: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SIWZ

Pytanie 10 Pakiet nr 4 poz. 1 Prosimy Zamawiającego od odstąpienia od wymogu logo producenta na przyrządzie.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 11 Pakiet nr 4 poz. 2-10

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie ww. pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiadamy: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SIWZ

Pytanie 12 Pytanie Pakiet nr 4 poz. 3 Czy Zamawiający dopuści igłą w rozmiarze 0,45 x25 mm

Odpowiadamy: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 13 Pakiet nr 4 poz. 12 Czy Zamawiający dopuści kranik wykonany z poliwęglanu?

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 14 Pakiet nr 4 poz. 15-16 Prosimy Zamawiającego o wydzielenie ww. pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiadamy: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SIWZ

Pytanie 15 Pakiet nr 4 poz. 15-16 Czy Zamawiający dopuści dren o średnicy wew. 1,2mm ?

Odpowiadamy: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie 16 Pakiet nr 4 poz. 18-21 Prosimy Zamawiającego o wydzielenie ww. pozycji do osobnego pakietu. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej oferty jakościowej i cenowej na wydzielony asortyment.

Odpowiadamy: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SIWZ

Pytanie 17 Pakiet nr 4 poz. 20 Czy Zamawiający dopuści przyrząd z igłą biorczą dwukanałową, o długości komory w części przezroczystej 55mm, nie zawierający ftalanów (potwierdzone informacją na opakowaniu) ?

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 18 Pakiet nr 4 poz. 21 Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „Zapakowany w sterylne opakowanie, razem z osłonką zabezpieczającą butelkę przed światłem.” ?

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie Pakiet nr 4 poz. 23-33 Prosimy Zamawiającego o wydzielenie ww. pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiadamy: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SIWZ

Pytanie 19 Pakiet nr 4 poz. 29-30 Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „przystosowana do pomp infuzyjnych” ?

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 20 Pakiet nr 4 poz. 29 Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z wyraźną skalą oznaczoną co 0,2ml ?

Odpowiadamy: Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych wymogów SIWZ.

Pytanie 21 Pakiet nr 4 poz. 34-36 Prosimy Zamawiającego o wydzielenie ww. pozycji do osobnego pakietu. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej oferty jakościowej i cenowej na wydzielony asortyment.

Odpowiadamy: Zamawiający nie wyraża zgody, zgodnie z SIWZ

Pytania od Wykonawcy Nr 20

Pytanie 1 Pakiet 29 Poz. 4, 5, 6

Prosimy o wydzielenie pozycji 4, 5, 6 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 2 Poz. 4 Prosimy o dopuszczenie czujników kalibrowanych analogowo bez modułu pamięci, przeznaczonych dla pacjentów o wadze poniżej 3 kg i powyżej 30 kg, zgodnych z normami EN 980:2008 i EN 1041:2008

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytania od Wykonawcy Nr 21

Pytanie 1 Dotyczy wzoru umowy §6 ust. 1 Prosimy o zmniejszenie kar umownych do wartości 0,2% wartości złożonego zamówienia za każdy dzień zwłoki.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 2 Dotyczy wzoru umowy §6 ust. Prosimy o zmniejszenie kar umownych do wartości 10% wartości niewykonanej części umowy.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 3 Pakiet 29 Czy zamawiający wymaga w pozycji 1 i 2 czujniki wykonane w Technologii Masimo SET? Technologia Masimo SET (Signal Ekstraktion Technology) , to technologia pomiaru saturacji pomimo ruchu i przy niskiej perfuzji, która dzięki zastosowaniu specjalnych opatentowanych filtrów pozwala na eliminację sygnałów płynących z krwi żyłnej, jest technologią chronioną patentem na całym świecie. **Technologia Masimo SET do prawidłowego działania musi występować w urządzeniu kablu jak i w czujniku.**

Odpowiadamy: Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 4 Prosimy zamawiającego o określenie połączenia w czujnikach w pozycji 1 i 2 gdyż czujniki Masimo występują z wycofanym już ze sprzedaży złączem LNOP zostało zastąpione połączeniem RD lub połączenie LNCS ?

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga połączenia RD.

Pytanie 5 Prosimy zamawiającego o sprecyzowanie czujników z pozycji 1 i 2. Czujniki Masimo nie występują w zakresie wagowym < 10 kg

Czujniki Masimo SET jednopacjentowe występują w zakresach wagowych:

1. Masimo SET Adt, > 30 kg
2. Masimo SET Pdt 10-50 kg
3. Masimo SET Inf 3 – 20 kg
4. Masimo SET Neo, < 3 kg lub > 40 kg

5. Masimo SET NeoPt, < 1 kg,

Czujniki wielorazowe Masimo SET

1. Masimo SET DCI, Czujnik typu klips na palec > 30kg
2. Masimo SET DCIP, Czujnik typu klips na palec 10-50 kg
3. Masimo SET YI wielorazowy >1 kg

Prosimy zamawiającego o wskazanie czujnika z pozycji 1 i 2 według zakresów producenta Technologii Masimo SET.

Odpowiadamy: Zamawiającemu chodzi o czujniki Masimo Set Inf 3-20 kg jednopacjenowe.

Oraz Masimo SET YI wielorazowe >1kg.

Pytanie 6 Prosimy zamawiającego o wydzielenie pozycji 1,2,5 i utworzenie z tych pozycji odrębnego pakietu. Pozwoli to na zaoferowanie wysokiej klasy sprzętu zalecanego i wymaganego przez Producentów sprzętu GE oraz Masimo.

Odpowiadamy: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pakiet 23 Czy zamawiający oczekuje od składających oferty okularki do fototerapii typu Biliband, dedykowane dla 1 pacjenta wykonane z Delikatnego, opatentowanego materiału bez lateksu z dodatkową ochroną na oczy, zapewniającą 100% ochronę przeciwko promieniom UV, a wzór opaski na głowę zapewnia dotarcie światła stosowanego w fototerapii do głowy dziecka, Okularki o unikatowym kształcie litery Y, dzięki czemu idealnie dopasowują się do główki dziecka, zabezpiecza przed zsuwaniem, posiadające z przodu specjalne uchwyty pozwalające na ułożenie okularków na główce dziecka. Dostępne w trzech rozmiarach- Noworodki 30 – 38 cm, Wcześniejsi 24 – 33 cm, Mikro – 20-28 cm

Odpowiadamy: Zamawiający nie oczekuje, wymaga jak w SIWZ.

Odpowiedzi i zmiany stanowią integralną część SIWZ i są wiążące dla wszystkich Wykonawców.