



71 – 455 Szczecin, ul. Arkońska 4
Strona internetowa: www.spwsz.szczecin.pl
NIP 851-25-37-954 REGON: 000290274
PEKAO S.A. 57 1240 6292 1111 0010 7358 3739



Nasz znak:
EP/220/106/2017/2

Data:
18.01.2018r.

WYJAŚNIENIE I ZMIANA TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

dotyczy: przetargu nieograniczonego znak: EP/220/106/2017 pn.: Dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku oraz wielorazowego użytku dla SPWSZ w Szczecinie

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 i 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (t. j.: Dz. U. z 2017r., poz. 1579, dalej – „ustawa Pzp”), Samodzielny Publiczny Wojewódzki Szpital Zespolony w Szczecinie, jako Zamawiający, informuje, że w postępowaniu o udzielenie zamówienia prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego znak j. w. zostały złożone pytania do treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia oraz zmieniono jej treść:

Pytania Wykonawców:

ZESTAW 1

Dotyczy zadania nr 17

1. Czy Zamawiający zgodzi się wydzielić z zadania nr 17 pozycję nr 11 do oddzielnego pakietu, co pozwoli na wzięcie udziału w postępowaniu większej liczbie wykonawców i zaoferowanie wysokiej jakości kaniul w korzystnej cenie?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

2. **Dotyczy pozycji 2-7:** Czy Zamawiający dopuści: Kaniule dożylnie wykonane z termoplastycznego poliuretanu z portem bocznym domykany standardowo, z 3 dobrze widocznymi, wtopionymi paskami kontrastującymi, z filtrem hydrofobowych, sterylizowane EO, dostępne w rozmiarach:
 - 22 G (0,90) - dł.: 25 mm; przepływ: 42 ml/min,
 - 20 G (1,00) - dł.: 32 mm; przepływ: 59 ml/min,
 - 18 G (1,30) - dł.: 32 mm; przepływ: 103 ml/min,
 - 18 G (1,30) - dł.: 45 mm; przepływ: 96 ml/min,
 - 17 G (1,50) - dł.: 45 mm; przepływ: 155 ml/min,
 - 16 G (1,75) - dł.: 45 mm; przepływ: 225 ml/min,
 - 14 G (2,00) - dł.: 45 mm; przepływ: 290 ml/min?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

3. Czy Zamawiający w pozycji 8 dopuści: Kaniule bezpieczne dożylnie z portem, z automatycznie aktywującym się plastikowym zabezpieczeniem ostrza igły po wyjęciu z kaniuli w pełni zabezpieczającym operatora przed przypadkowym zakłuciem i nieprzewidzianą ekspozycją na krew po wycofaniu igły, z 3 dobrze widocznymi paskami kontrastującymi w RTG, kaniula posiada przejrzysty uchwyt z hydrofobowym filtrem, korek portu bocznego domykany standardowo opakowanie: folia i papier klasy medycznej, informacja o braku zawartości lateksu na opakowaniu zbiorczym kaniuli, sterylizowane EO rozmiary:

- 22 G (0,90) - dł.: 25 mm; przepływ: 42 ml/min,
- 20 G (1,00) - dł.: 32 mm; przepływ: 59 ml/min,
- 18 G (1,30) - dł.: 32 mm; przepływ: 103 ml/min,
- 18 G (1,30) - dł.: 45 mm; przepływ: 96 ml/min,
- 17 G (1,50) - dł.: 45 mm; przepływ: 155 ml/min,
- 16 G (1,75) - dł.: 45 mm; przepływ: 225 ml/min,
- 14 G (2,00) - dł.: 45 mm; przepływ: 290 ml/min?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

ZESTAW 2

Dotyczy zadania nr 35

Poz. 3: Jakie jest przeznaczenie wymienionych etykiet?

Odp.: Na etykietach drukowane są dane osobowe pacjentów.

Poz. 3: Do jakiego podłoża będą klejone?

Odp.: Papier, plastik.

Poz. 3: Czy Zamawiający zgadza się na zmianę formatu etykiety z 51 mm x 25 mm na 50 mm x 25 mm?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Poz. 4: Z którym modelem drukarki kalka ma być kompatybilna?

Odp.: Kalka ma być kompatybilna z drukarką Zebra GK420T.

Poz. 5: Z jakiego materiału ma być wyprodukowana etykieta? Czy Zamawiający wymaga etykiety matowej papierowej, czy foliowej?

Odp.: Zamawiający wymaga etykiety matowej papierowej.

Poz. 6: Czy Zamawiający zgadza się na zmianę szerokości kalki z 33 mm na 40 mm?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Poz. 7: Z jakiego materiału ma być wyprodukowana etykieta? Czy Zamawiający wymaga etykiety matowej papierowej, czy foliowej?

Odp.: Zamawiający wymaga etykiety matowej papierowej.

Poz. 8: Z którym modelem drukarki kalka ma być kompatybilna?

Odp.: Kalka ma być kompatybilna z drukarką Zebra TLP 2824/2824 Plus.

Poz. 9: Jakie jest przeznaczenie wymienionych etykiet? Do jakiego podłoża będą klejone?

Odp.: Etykiety są wykorzystywane w celach inwentaryzacyjnych i służą do oznakowania sprzętu, mebli.

Poz. 10: Etykiety z której pozycji będą zadrukowane kalką woskowo-żywiczną 80 x 74?

Odp.: Z pozycji 9.

Poz. 11: Z którym modelem drukarki kalka ma być kompatybilna?

Odp.: Kalka ma być kompatybilna z drukarką Zebra TLP 2824/2824 Plus.

Poz. 12: Czy Zamawiający zgadza się na zastosowanie standardowych narożników R2, zamiast R11?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Poz. 13: Czy etykiety z pozycji 13 będą zadrukowane na drukarce termotransferowej, czy też będą pełnić funkcję „szyby zabezpieczającej” dla etykiet z pozycji 12?

Odp.: Będą pełnić funkcję „szyby zabezpieczającej”.

ZESTAW 3

Dotyczy zadania nr 13, poz. 15

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w wyżej wymienionej pozycji papieru termicznego o rozmiarze 50 mm x 30 m z jednoczesnym przeliczeniem do 7 rolek.

Odp.: Zamawiający dopuszcza rozmiar przy zachowaniu ilości przedmiotu zamówienia wskazanej w szczegółowym opisie przedmiotu zamówienia, stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ.

Dotyczy zadania nr 13, poz. 20

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w wyżej wymienionej pozycji papieru do programatora St. Jude Medical o rozmiarach 210 mm x 140 mm x 200 kart z jednoczesnym przeliczeniem na 13 bloczków.

Odp.: Zamawiający dopuszcza rozmiar przy zachowaniu ilości przedmiotu zamówienia wskazanej w szczegółowym opisie przedmiotu zamówienia, stanowiącym załącznik nr 1 do SIWZ.

Dotyczy par. 1 ust. 3 projektu umowy

Prosimy o podanie ilości miejsc dostaw dla pakietu nr 13 - czy będą to także 2 różne lokalizacje?

Odp.: Będą to dwie lokalizacje, o których mowa w pkt 2 (Oświadczenia) formularza ofertowego, stanowiącego załącznik nr 2 do SIWZ oraz w § 1 ust. 3 projektu umowy, stanowiącego załącznik nr 4 do SIWZ.

Dotyczy par. 1 ust. 4 projektu umowy

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.

Odp.: Zamawiający biorąc pod uwagę dynamikę potrzeb Szpitala nie jest w stanie określić maksymalnej liczby dostaw w miesiącu.

Dotyczy par. 1 ust. 12 projektu umowy

Prosimy o wykreślenie z projektu umowy par. 1 ust. 12. 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.

Odp.: Zamawiający wyjaśnia, że oczekuje od Wykonawcy przygotowania i skalkulowania oferty w sposób zgodny z wymaganiami specyfikacji istotnych warunków zamówienia, w tym w szczególności w odniesieniu do określonego w szczegółowym opisie przedmiotu zamówienia asortymentu i jego wymaganej ilości. Jednocześnie Zamawiający zwraca uwagę, że sformułowany w art. 144 ust. 1 ustawy Pzp zakaz dotyczy wyłącznie istotnych zmian postanowień zawartych w umowie w rozumieniu art. 144 ust. e ustawy Pzp.

Dotyczy par. 1 ust. 13 projektu umowy

Prosimy o określenie minimalnego zakresu zamówienia, to znaczy takiego, do realizacji którego Zamawiający będzie zobowiązany, np. w procencie wartości pełnego zakresu zamówienia. Niedopuszczalnym jest opisywanie zamówienia bez wskazania tej jego części, której realizacja będzie pewna, a nie opcjonalna. Takie stanowisko znajduje potwierdzenie w orzecznictwie Krajowej Izby Odwoławczej (sygn. akt KIO/UZP 22/07, KIO/UZP 1447/10, KIO/UZP 2376/10) oraz jest zgodne ze stanowiskiem Urzędu Zamówień Publicznych (Opinia prawna: "Prawo opcji" w ustawie Prawo zamówień publicznych - Informator Urzędu zamówień publicznych Nr 4/2011, str. 16-19 - dostępny do pobrania w wersji elektronicznej na stronie UZP).

Odp.: Zamawiający biorąc pod uwagę dynamikę potrzeb Szpitala nie jest w stanie określić minimalnego zakresu zamówienia.

Dotyczy par. 4 ust. 1 projektu umowy

Prosimy o uzależnienie kar umownych w stosunku do wartości zamówienia, tj. zamiast ustalonej kwoty w wysokości 100 zł określenie kary na 0,1% niezrealizowanej części umowy.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy par. 4 ust. 1 oraz par. 4 ust. 2 projektu umowy

Prosimy o wykreślenie z projektu umowy następujących zapisów:

- w par. 4 ust. 1: „ale nie może być niższa niż 100 zł”,
- w par. 4 ust. 2: „ale nie niższą niż 200 zł”,

Obwarowanie Wykonawcy tak wysokimi karami umownymi stoi w sprzeczności z istotą instytucji kary umownej. Zgodnie z Orzecznictwem Sądu Najwyższego (Wyrok z dnia 29.12.1978r., IV CR 440/798) „Kara umowna – jako rażąco wygórowana powinna ulec zmniejszeniu w stopniu dostosowanym do tej dysproporcji. W przeciwnym razie kara umowna – tracąc charakter surogatu odszkodowania (art. 483 § 1 k.c.) - prowadziłaby do nie uzasadnionego wzbogacenia wierzyciela”.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy par. 4 ust. 3 projektu umowy

Prosimy o wydłużenie terminu uzupełnienia braków ilościowych do 96 godzin. Bardzo krótki (48 godzin) termin dostaw przewidziany w projekcie umowy faworyzuje lokalnych dostawców i tym samym narusza zasadę równego traktowania wykonawców. Dla pozostałych dostawców realizacja zamówienia w wyznaczonym czasie będzie niemożliwa, względnie będzie wiązać się z koniecznością poniesienia dodatkowych kosztów.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy par. 4 ust. 5 projektu umowy

Czy Zamawiający dopuszcza zmianę wysokości kary umownej za odstąpienie od umowy do części niezrealizowanej umowy zamiast wartości nominalnej umowy, tj. w § 4 ust. 5 projektu umowy, zamiast zwrotu „wartości umowy na dane zadanie” wpisanie zwrotu: „wartości niezrealizowanej części umowy”.

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

Wykonawca wskazuje, że zgodnie z art. 139 ustawy prawo zamówień publicznych 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 k.c., 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 wątpliwości 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.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy par. 7 ust. 2 pkt 4) projektu umowy

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.

Odp.: Zmiana okresu obowiązywania umowy jest istotną zmianą umowy w sprawie zamówienia publicznego, zatem jej wprowadzenie wymaga zawarcia pisemnego aneksu (pod rygorem nieważności). Zawarcie aneksu wymaga przy tym zgodnej woli stron. Jeżeli zatem wykonawca nie wyrazi zgody na przedłużenie okresu obowiązywania umowy, to aneks nie zostanie zawarty i umowa wygaśnie z upływem okresu, na jaki została zawarta.

ZESTAW 5

Dotyczy zadania nr 45. Zestawy do oznaczeń

Dotyczy załącznika nr 1 do SIWZ (Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia), pozycja 4 - Papier do analizatora GEM Premier 3500 i 3000

1. W załączniku nr 1 do SIWZ (Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia) dla zadania 45 w pozycji 4 zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia Zamawiający wymaga dostarczenia Papieru do analizatora GEM Premier 3500 i 3000 w ilości 50 szt.

Aparat GEM Premier 3500 i aparat GEM Premier 3000 to 2 różne aparaty. Papier stosowany w aparacie GEM Premier 3500 posiada inną szerokość, niż papier stosowany w aparacie GEM Premier 3000.

W związku z powyższym prosimy o wyjaśnienie, czy należy zaproponować papier tylko do aparatu GEM Premier 3000 zgodnie z uwagą pod tabelą?

Jeśli należy zaoferować papier do aparatu GEM Premier 3000 i GEM Premier 3500, to prosimy o określenie, ile papieru należy zaoferować dla poszczególnych aparatów.

Papier do aparatów GEM Premier 3000 i GEM Premier 3500 jest pakowany po 5 sztuk/rolek w opakowaniu. Prosimy o wyjaśnienie, czy określona przez Zamawiającego ilość 50 szt. dotyczy 5 opakowań każdego po 5 szt., czy też 50 szt./rolek, czyli 10 zbiorczych opakowań. Jeśli Zamawiający miał na myśli 10 zbiorczych opakowań to prosimy o zmianę w SIWZ na tę ilość w poz. 4.

Prośbę naszą motywujemy tym, że nie ma możliwości dostarczenia 1 szt. papieru, tylko całe zbiorcze opakowanie, w którym znajduje się 5 szt./rolek. Tylko zbiorcze opakowanie może zostać dostarczone i zafakturowane Zamawiającemu.

Odp.: Zamawiający wymaga dostarczenia 30 rolek papieru do analizatora GEM PREMIER 3500 i 20 rolek papieru do analizatora GEM PREMIER 3000.

Dotyczy § 1 ust. 10 projektu umowy w kontekście pakietu nr 45, poz. 1, 2, 3

2. Prosimy o zmianę terminu ważności dla poz. 1, 2 i 3 w pakiecie 45 z 12 miesięcy na 5 miesięcy licząc od daty dostawy. Jest to maksymalny termin ważności kaset oferowany przez producenta analizatora, na rynku nie są dostępne kasety z dłuższym terminem ważności, pozostały asortyment będzie posiadał termin ważności minimum 12 miesięcy?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

W związku z powyższym, Zamawiający zmienia treść specyfikacji istotnych warunków zamówienia w zakresie projektu umowy, stanowiącego załącznik nr 4 do SIWZ w ten sposób, że:

- w § 1 zmienia treść ust. 10: z „Dostarczane wyroby nie mogą mieć terminu zachowania pełnej sterylności krótszego niż 12 miesięcy licząc od daty ich dostawy” na „Dostarczane wyroby nie mogą mieć terminu ważności i zachowania pełnej sterylności krótszego niż 12 miesięcy (5 miesięcy*) licząc od daty ich dostawy. * dotyczy wyłącznie poz. 1-3 zadania nr 45”,

- w § 6 zmienia treść ust. 2 pkt 4: z „co najmniej dwukrotnego dostarczenia wyrobów z terminem ważności i pełnej sterylności krótszym niż 12 miesięcy licząc od daty odbioru dostawy” na „co najmniej dwukrotnego dostarczenia wyrobów z terminem ważności i pełnej sterylności krótszym niż 12 miesięcy (5 miesięcy*) licząc od daty odbioru dostawy, * dotyczy wyłącznie poz. 1-3 zadania nr 45”.

Powyższe zmiany zostały naniesione w poprawionym załączniku nr 4 do SIWZ – projekcie umowy, który został zamieszczony na stronie internetowej Zamawiającego www.spwsz.szczecin.pl w zakładce „załączniki”.

ZESTAW 7

Dotyczy zadania nr 3

Poz. 6-7: Czy Zamawiający wydzieli pozycje do osobnego pakietu?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 4

Czy Zamawiający dopuści składanie oferty na pozycje?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Czy Zamawiający wydzieli pozycje 7, 12-15, 18, 20, 22, 26, 27-28, 33, 34, 37, 41-42, 43, 45, ze względu na duże zróżnicowanie pakietu?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Poz. 14: Czy Zamawiający dopuści opakowanie typu folia – folia?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Poz. 14: Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie zbiorcze 10 szt. z przeliczeniem?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Poz. 19: Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie 100 szt. z przeliczeniem?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Poz. 20: Czy Zamawiający dopuści fartuch foliowy jednorazowego użytku typu przedniak o wymiarach 72 cm x 120 cm, wykonany z folii polietylenowej o grubości 18 mikronów, w rozmiarze uniwersalnym?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Poz. 20: Czy Zamawiający dopuści fartuch pakowany zbiorczo po 100 szt.?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Poz. 20: Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie 100 szt. z przeliczeniem?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Poz. 37: Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie 100 szt. z przeliczeniem?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Poz. 43: Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie 100 szt. z przeliczeniem?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy zadania nr 16

Poz. 1: Czy Zamawiający dopuści maskę z drenem o długości 200 cm, typ prosty, wykonaną z nietoksycznego materiału PVC, indywidualnie pakowaną, opakowanie PE (z instrukcją użytkowania), dla dorosłych i dzieci?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Poz. 2: Czy Zamawiający dopuści maskę z drenem o długości 200 cm i rezerwuarem, typ prosty, wykonaną z nietoksycznego materiału PVC, indywidualnie pakowaną, opakowanie PE (z instrukcją użytkowania), dla dorosłych i dzieci?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Poz. 5: Czy Zamawiający dopuści maski z pompowanym mankietem, wykonane z nietoksycznego materiału PVC +PC, indywidualne opakowanie PE (z instrukcją użytkowania), rozmiary od 0-6, gdzie 0-2 – bez ramy, 3-6 – z ramą, oznakowanie kolorystyczne ułatwiające identyfikację rozmiaru?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Poz. 4: Czy Zamawiający wydzieli pozycję do osobnego pakietu?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 20

Poz. 6-7: Czy Zamawiający wydzieli pozycje do osobnego pakietu ze względów ekonomicznych?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Poz. 7: Czy Zamawiający dopuści strzykawkę cewnikową 100 ml, ze stożkową końcówką ściętą usytuowaną centralnie, z dwiema końcówkami 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?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Poz. 6: 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 co 2 ml?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Poz. 17-18: Czy Zamawiający wydzieli pozycje do osobnego pakietu ze względów ekonomicznych?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 35

Poz. 1: Czy Zamawiający dopuści w poz. 1 i 2 wycenę za opakowanie 100 szt. z przeliczeniem?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

ZESTAW 8

Dotyczy zadania nr 1, poz. 6

Zwracamy się do zamawiającego z prośbą o wyłączenie z zadania 1 pozycji 6. Pozwoli to Zamawiającemu na otrzymanie konkurencyjnych cenowo ofert od większej liczby dostawców i bardzo dobrego sprzętu o znacznie wyższych parametrach.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 18

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Zamkniętego bezigłowego łącznika z silikonową membraną, posiadającego barierę mikrobiologiczną pełniącą rolę filtra antybakteryjnego. System neutralnego odłączania pozwalający na wyeliminowanie ewentualnego napływu wstecznego (refluxu) krwi do światła cewnika, o przepływie 9,9 l/godz. Ilość aktywacji: 600 – nie dłużej niż 7 dni. Do wielokrotnego kontaktu z: krwią, lipidami, chemioterapeutykami.

Pozwoli to zamawiającemu na otrzymanie konkurencyjnych cenowo ofert od większej liczby dostawców i bardzo dobrego sprzętu o znacznie wyższych parametrach.

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

ZESTAW 10

Dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie z ofertą oświadczenia dot. braku przynależności do grupy kapitałowej w przypadku oferenta nie należące do żadnej grupy kapitałowej?

Odp.: Termin, w jakim powinno zostać złożone oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do grupy kapitałowej reguluje art. 24 ust. 11 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (tekst jedn.: Dz. U. z 2017r., poz. 1579 ze zm.). Zgodnie z tym przepisem, w przetargu nieograniczonym, wykonawca w terminie 3 dni od zamieszczenia na stronie internetowej informacji, o której mowa w art. 86 ust. 5, przekazuje zamawiającemu oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w ust. 1 pkt 23. Wraz ze złożeniem oświadczenia, wykonawca może przedstawić dowody, że powiązania z innym wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu o udzielenie zamówienia. Przepis ten Zamawiający uwzględnił w treści rozdziału VI pkt 5 ppkt 8 specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Termin złożenia oświadczenia o przynależności lub braku przynależności do grupy kapitałowej określa zatem ustawa Pzp, a nie wola Zamawiającego.

Dotyczy zadania nr 15, poz. 1

W związku z faktem, iż szczoteczki do chirurgicznego mycia rąk nie są wyrobem medycznym i posiadają stawkę 23% VAT, prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu, aby przedmiot dostawy był zgodny z wymaganiami dyrektywy Rady 93/42/EEC oraz ISO 9001.

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe w przypadku zaferowania wyrobu nie będącego wyrobem medycznym, do którego stosowana jest 23%-owa stawka podatku VAT.

ZESTAW 13

Dotyczy zadania nr 17 – Kaniule do krótkotrwałego dostępu dożylnego według pozycji:

1. Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie produktów równoważnych o poniższych parametrach:

- | | |
|-----------|--|
| Pozycja 1 | Kaniula iv bez portu górnego 24 GA (0,7 x 19 mm) ze skrzydełkami, wykonana z biokompatybilnego silikonowanego, termoplastycznego poliuretanu posiadająca raport badań klinicznych |
| Pozycja 2 | Kaniula ze skrzydełkami 22 GA - 0,9 x 25 mm, przepływ min. 36 ml/min, z portem iniekcyjnym do podawania bolusów z samodomykalnym koreczkiem typu klik /nie wymagającym dociśnięcia do pełnego zamknięcia/, wykonana z termoplastycznego poliuretanu posiadająca raport badań klinicznych, bez lateksu, bez PVC, kontrastująca w promieniach rtg 6 wtopionych pasków kontrastujących/ o wysokim współczynniku penetracji /ostrości/, z Filtrem hydrofobowym zapobiegającą wypływowi krwi podczas wkłucia, widoczna data ważności na opakowaniu jednostkowym - sterylna, sterylizowana metodą EO, opakowanie sztywne, zabezpieczające przed utratą jałowości |
| Pozycja 3 | Kaniula ze skrzydełkami 20 GA – 1,1 x 32 mm, przepływ min. 65 ml/min, z portem iniekcyjnym do podawania bolusów z samodomykalnym koreczkiem typu klik /nie wymagającym dociśnięcia do pełnego zamknięcia/, wykonana z termoplastycznego poliuretanu posiadająca raport badań klinicznych, bez lateksu, bez PVC, kontrastująca w promieniach rtg 6 wtopionych pasków kontrastujących/ o wysokim współczynniku penetracji /ostrości/, z Filtrem hydrofobowym zapobiegającą wypływowi krwi podczas wkłucia, widoczna data ważności na opakowaniu jednostkowym - sterylna, sterylizowana metodą EO, opakowanie sztywne, zabezpieczające przed utratą jałowości |
| Pozycja 4 | Kaniula ze skrzydełkami z portem iniekcyjnym do podawania bolusów z samodomykalnym koreczkiem typu klik /nie wymagającym dociśnięcia do pełnego zamknięcia/, wykonana z termoplastycznego poliuretanu posiadająca raport badań klinicznych, bez lateksu, bez PVC, kontrastująca w promieniach rtg 6 wtopionych pasków kontrastujących/ o wysokim |

współczynnika penetracji /ostrości/, z Filtrem hydrofobowym zapobiegającą wypływowi krwi podczas wkłucia, widoczna data ważności na opakowaniu jednostkowym - sterylna, sterylizowana metodą EO, opakowanie sztywne, zabezpieczające przed utratą jałowości 18 GA - 1,3 x 32 mm, przepływ min. 95 ml/min lub 18 GA - 1,3 x 45 mm, przepływ min. 95 ml/min (do wyboru przez Zamawiającego)

- Pozycja 5 Kaniuła ze skrzydełkami 17 GA - 1,5 x 45 mm, przepływ min. 142 ml/min, z portem iniekcyjnym do podawania bolusów z samodomykalnym koreczkiem typu klik /nie wymagającym dociśnięcia do pełnego zamknięcia/, wykonana z termoplastycznego poliuretanu posiadająca raport badań klinicznych, bez lateksu, bez PVC, kontrastująca w promieniach rtg 6 wtopionych pasków kontrastujących/ o wysokim współczynnikiem penetracji /ostrości/, z Filtrem hydrofobowym zapobiegającą wypływowi krwi podczas wkłucia, widoczna data ważności na opakowaniu jednostkowym - sterylna, sterylizowana metodą EO, opakowanie sztywne, zabezpieczające przed utratą jałowości
- Pozycja 6 Kaniuła ze skrzydełkami 16 GA - 1,7 x 45 mm, przepływ min. 200 ml/min, z portem iniekcyjnym do podawania bolusów z samodomykalnym koreczkiem typu klik /nie wymagającym dociśnięcia do pełnego zamknięcia/, wykonana z termoplastycznego poliuretanu posiadająca raport badań klinicznych, bez lateksu, bez PVC, kontrastująca w promieniach rtg 6 wtopionych pasków kontrastujących/ o wysokim współczynnikiem penetracji /ostrości/, z Filtrem hydrofobowym zapobiegającą wypływowi krwi podczas wkłucia, widoczna data ważności na opakowaniu jednostkowym - sterylna, sterylizowana metodą EO, opakowanie sztywne, zabezpieczające przed utratą jałowości
- Pozycja 7 Kaniuła ze skrzydełkami 14 GA – 2,0 x 45 mm, przepływ min. 305 ml/min, z portem iniekcyjnym do podawania bolusów z samodomykalnym koreczkiem typu klik /nie wymagającym dociśnięcia do pełnego zamknięcia/, wykonana z termoplastycznego poliuretanu posiadająca raport badań klinicznych, bez lateksu, bez PVC, kontrastująca w promieniach rtg 6 wtopionych pasków kontrastujących/ o wysokim współczynnikiem penetracji /ostrości/, z Filtrem hydrofobowym zapobiegającą wypływowi krwi podczas wkłucia, widoczna data ważności na opakowaniu jednostkowym - sterylna, sterylizowana metodą EO, opakowanie sztywne, zabezpieczające przed utratą jałowości
- Pozycja 8 Kaniuła typu bezpiecznego ze skrzydełkami, z portem iniekcyjnym do podawania bolusów, z samodomykalnym koreczkiem typu klik /nie wymagającym dociśnięcia do pełnego zamknięcia/, wykonana z termoplastycznego poliuretanu posiadająca raport badań klinicznych, bez lateksu, bez PVC, kontrastująca w promieniach rtg /6 wtopionych pasków kontrastujących/ o wysokim współczynnikiem penetracji /ostrości/, z filtrem hydrofobowym zapobiegającą wypływowi krwi podczas wkłucia, igła kaniuli zaopatrzona w specjalny automatyczny zatrząsk zabezpieczający przed przypadkowym zakłuciem personelu, zabezpieczenie w postaci plastikowej osłonki o gładkich krawędziach wyposażonej w konstrukcję pomagającą wyeliminować przypadki nieprzewidzianej ekspozycji na krew po wycofaniu igły w pozbawiona jakichkolwiek ostrych elementów wchodzących w skład mechanizmu zabezpieczającego kaniulę, widoczna data ważności na opakowaniu jednostkowym - sterylna, sterylizowana inną metodą niż EO, opakowanie sztywne, zabezpieczające przed utratą jałowości.
Rozmiary: 22 GA - 0,9 x 25 mm, przepływ min. 36 ml/min, 20 GA - 1,1 x 32 mm, przepływ min. 65 ml/min, 18 GA - 1,3 x 32 mm, przepływ min. 95 ml/min, 18 GA - 1,3 x 45 mm, przepływ min. 95 ml/min, 17 GA - 1,5 x 45 mm, przepływ min. 142 ml/min, 16 GA - 1,7 x 45 mm, przepływ min. 200 ml/min, 14 GA - 2,0 x 45 mm, przepływ min. 305 ml/min
- Pozycja 11 Kaniuła dotętnicza 20 G 1,1 x 45 mm, przepływ min. 49 ml/min, z zaworem odcinającym – suwakowo-kulkowym typu Floswitch, ze skrzydełkami z otworami do przysycia do skóry pacjenta, sterylna, jednorazowego użytku

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 17 – Kaniule do krótkotrwałego dostępu dożylnego, poz. 8

2. Zwracamy się do Zamawiającego o wyjaśnienie zapisu "zabezpieczenie w postaci plastikowej osłonki o gładkich krawędziach wyposażonej w konstrukcję pomagającą wyeliminować przypadki nieprzewidzianej ekspozycji na krew po wycofaniu igły w postaci cienkich rurek (kapilary)", gdzie mają się znajdować te kapilary i jak Zamawiający zamierza zweryfikować ich obecność.

Odp.: Kapilary mają znajdować się w osłonie zabezpieczającej igłę i mają być systemem absorbującym krew i chroniącym przed ekspozycją. Obecność zweryfikowana będzie poprzez zapisy zawarte w katalogach wykonawcy, a po podpisaniu umowy – w trakcie użytkowania.

Dotyczy zadania nr 18 – Zawory bezigłowe

3. Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie produktu równoważnego o poniższych parametrach:

Zamknięty bezigłowy łącznik dostępu naczyniowego nie dłuższy niż 2,1 cm, kompatybilny z końcówką luer i luer-lock, o przepływie grawitacyjnym 525 ml/min (+/-25 ml), zgodnym z wymaganiami normy ISO 10555-1. Łącznik powinien posiadać zastawkę w postaci łatwej do skutecznej dezynfekcji jednoelementowej silikonowej membrany osadzonej na plastikowym przezroczystym konektorze (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki luer przy połączeniu z systemem dostępu naczyniowego), wewnątrz pozbawione części mechanicznych, prosty tor przepływu. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami, chloheksydyną oraz lekami chemioterapeutycznymi. Przestrzeń martwa: maks. 0,09 ml, wytrzymały na ciśnienie płynu iniekcyjnego oraz na ciśnienie zwrotne zgodne z potrzebami terapeutycznymi. Sterylny, jednorazowy, pakowany pojedynczo. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Opis w języku polskim. Okres ważności: minimum 12 miesięcy od daty dostawy.

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

ZESTAW 14

Dotyczy zadania nr 23, poz. 1

1. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowego systemu do kontrolowanej zbiórki luźnego stolca wyposażonego w: silikonowy rękaw o długości 167 cm z wbudowaną w strukturę silikonu na całej długości substancją neutralizującą nieprzyjemne zapachy; niskociśnieniowy balonik retencyjny z specjalnie zaprojektowaną konstrukcją umożliwiającą umieszczanie końcówki drenu w jamie ciała pacjenta bez potrzeby penetracji odbytu przy użyciu palca; port do napełniania balonika retencyjnego; zestaw posiada strzykawkę z podziałką o pojemności 45 ml do napełnienia balonika retencyjnego, która ułatwia określenie momentu napełnienia balonu i zapobiega jego przepełnieniu oraz port do irygacji umożliwiający także doodbytnicze podanie leków, z klamrą zamykającą światło drenu w celu utrzymania leku w miejscu podania. Czas utrzymania systemu: do 29 dni, biologicznie czysty. W zestawie 3 worki do zbiórki stolca, o pojemności 1500 ml, z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości skalowane: 100 ml, 250 ml, 400 ml, 750 ml, 1000 ml, 1250 ml, 1500 ml oraz z filtrem węglowym. Prosimy o odstąpienie od wymogu posiadania potwierdzonych badań klinicznych potwierdzających czas stosowania. System jest skuteczny pomimo braku badań klinicznych nie prowadzonych ze względu na przeznaczenie/zastosowanie sprzętu (doodbytnicze podczas biegunki, czyli w środowisku z dużą ilością bakterii coli).

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 23, poz. 2

2. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie worków wymiennych kompatybilnych z zestawem do kontrolowanej zbiórki stolca pojemności 1500 ml, skalowane: 100 ml, 250 ml, 400 ml, 750 ml, 1000 ml, 1250 ml, 1500 ml, nieprzezroczyste, z okienkiem podglądu, z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości i filtrem węglowym pochłaniającym nieprzyjemne zapachy i zapobiegającym balonowaniu worka, biologicznie czyste w opakowaniu po 10 szt.

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

ZESTAW 15

Dotyczy zadania nr 27, poz. 1

1. Czy Zamawiający dopuszcza kasetki histopatologiczne do zatapiania bloczków parafinowych zamykane z kwadratowymi otworami?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy zadania nr 27, poz. 3

2. Czy Zamawiający dopuszcza kasetki histopatologiczne do zatapiania bloczków parafinowych zamykane z małymi okrągłymi otworami z jedną wewnętrzną komorą odseparowaną od pozostałej części kasetki?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

ZESTAW 16

Dotyczy zapisów SIWZ, rozdział VIII

Czy Zamawiający nie popełnił omyłki pisarskiej w wysokości wadium do zadania nr 16, gdyż kwota wydaje się być wysoka w porównaniu do pozostałych wysokości wadium?

Odp.: Zamawiający potwierdza wystąpienie omyłki pisarskiej w zakresie kwoty wadium dla zadania nr 16.

Jednocześnie Zamawiający informuje, że w odpowiedzi na wniosek Wykonawcy zawarty w zestawie 27 wyjaśnienia i zmiany treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia znak: EP/220/106/2017/1 z dnia 11.01.2018r., zmienił kwotę wadium dla zadania nr 16: z 15 500,00 PLN na 1 550,00 PLN.

Dotyczy zadania nr 4, poz. 6

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

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 4, poz. 6

Czy Zamawiający dopuści rozmiary: 0,25 x 6, 0,25 x 8, 0,30 x 8, 0,33 x 12,7, 0,33 x 12?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 4, poz. 13, 15, 41, 41

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

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 4, poz. 14

Czy Zamawiający wymaga, aby worek posiadał port bezigłowy?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 4, poz. 14

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

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 4, poz. 16

Czy Zamawiający dopuści worek do godzinowej zbiórki moczu, sterylny, o pojemności całkowitej 3000 ml (worek 2600 ml, komora pomiarowa 400 ml), skalowany co 1 ml do 50 ml, od 60 ml do 400 ml co 5 ml, z zastawką antyrefluksyjną i zaworem spustowym, dren łączący 150 cm z klamrą z zabezpieczeniem antyzałamaniowym między komorą a drenem, wykonany z materiału zapobiegającego jego zaginaniu i skręcaniu się, zakończony uniwersalnym łącznikiem schodkowym?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 4, poz. 29, 30

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

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 4, poz. 31

Czy Zamawiający dopuści dren o długości 500 cm?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 4, poz. 35

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

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 4, poz. 45

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

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 16, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści maskę krtaniową j. u., sterylną, dren do napełniania wbudowany w rurkę, wykonana z przezroczystego PCV, bez lateksu, zawór kodowany kolorystycznie w zależności od rozmiaru, balonik kontrolny z nadrukowanym rozmiarem i objętością mankietu?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 16, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści maskę twarzową, anestezyjologiczną, j. u., pakowana pojedynczo, przezroczyste ścianki, elastyczny mankiety dopasowujący się do anatomicznego kształtu twarzy bez zaworu do napełniania, z zaczepami kodowanymi kolorystycznie w zależności od rozmiaru, antypoślizgowe grzbiety, wykonana z PCV bez lateksu, sterylna w rozmiarach 1,0 – 5,0?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 16, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści maskę twarzową, anestezyjologiczną, j. u., pakowana pojedynczo, przezroczyste ścianki, elastyczny mankiety dopasowujący się do anatomicznego kształtu twarzy z zaworem do napełniania, z zaczepami kodowanymi kolorystycznie w zależności od rozmiaru, antypoślizgowe grzbiety, wykonana z PCV bez lateksu i DEHP, sterylna w rozmiarach 1,0 – 5,0?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

W przypadku negatywnej odpowiedzi na dwa powyższe pytania prosimy o wydzielenie pozycji 5 z zadania nr 16.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 26, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści zgłębnik o długości 1200 mm?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 26, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści zgłębnik o długości 800 mm?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

ZESTAW 17

Dotyczy zadania nr 16, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści maskę krtaniową j. u., sterylną, dren do napełniania wbudowany w rurkę, wykonana z przezroczystego PCV, bez lateksu, zawór kodowany kolorystycznie w zależności od rozmiaru?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

ZESTAW 18

1. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w zadaniu nr 46, poz. 2 układu oddechowego z dodatkową rurą o długości 100 cm, pozostałe parametry bez zmian.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

2. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w zadaniu nr 46, poz. 2 układu oddechowego z dwoma rurami o długości 180 cm, pozostałe parametry bez zmian.

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy par. 1 ust. 8 wzoru umowy

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostaw na cito do 48 godzin?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy par. 4 ust. 1 wzoru umowy

4. Prosimy o zmianę wysokości kary umownej na 0,2% wartości brutto towaru nie dostarczonego w terminie, za każdy dzień zwłoki w dostawie. Obecnie wyznaczona wysokość kar jest zbyt duża, szczególnie, że

przedmiotem umowy jest dostawa wyrobów medycznych jednorazowego użytku, których cena wynosi w granicach kilkunastu/kilkudziesięciu zł za sztukę.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy par. 4 ust. 2 wzoru umowy

5. Prosimy o zmianę wysokości kary umownej opisanej w ww. paragrafie na wartość różnicy cen oferowanych w umowie a cen, po których Zamawiający musiałby ewentualnie dokonać zakupu interwencyjnego. 200 zł może w takim przypadku stanowić 100% wartości zamówienia.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy par. 4 ust. 3 wzoru umowy

6. Prosimy o zmianę wysokości kary umownej na 0,2% wartości brutto towaru nie wymienionego w terminie, za każdy dzień zwłoki w wymianie. Obecnie wyznaczona wysokość kar jest zbyt duża, szczególnie, że przedmiotem umowy jest dostawa wyrobów medycznych jednorazowego użytku, których cena wynosi w granicach kilkunastu/kilkudziesięciu zł za sztukę.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

ZESTAW 19

Dotyczy zadania nr 16, poz. 9, 10

Zwracam się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji i utworzenie osobnego pakietu. Pozwoli to na złożenie Zamawiającemu atrakcyjnej oferty cenowej przez większą liczbę wykonawców.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 19, poz. 11

Czy Zamawiający dopuszcza w tej pozycji tylko igłę w rozmiarze 1,2 x 40 mm?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 20, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści strzykawki pakowane po 80 sztuk, z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu asortymentowo-cenowym?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy zadania nr 20, poz. 9, 10

Czy Zamawiający wymaga strzykawek dopuszczonych przez producenta pomp?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 20, poz. 11-13

Czy Zamawiający pozwoli podać cenę za opakowanie 100 sztuk, z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu asortymentowo-cenowym?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy zadania nr 20, poz. 14

Czy Zamawiający pozwoli podać cenę za opakowanie 50 sztuk, z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu asortymentowo-cenowym?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy zadania nr 20, poz. 15

Czy Zamawiający dopuści przyrząd w opakowaniu foliowym? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 20, poz. 15, 16

Czy Zamawiający dopuści także przyrząd, którego komora wykonana jest z medycznego PVC, bez zawartości szkodliwych ftalanów. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 20, poz. 19

Czy Zamawiający dopuszcza kranik z osobno dołączonym przedłużaczem 150 cm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 20, poz. 19

Czy Zamawiający dopuszcza kranik z przedłużaczem o długości 100 cm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 21, poz. 1

Proszę o doprecyzowanie, na jakie ciśnienie ma być odporny kranik?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 21, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści kranik odporny na ciśnienie 4,5 Bara?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 21, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści kranik tylko z optycznym indykátorem pozycji otwarty/zamknięty, bez opcji wyczuwalnej?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

ZESTAW 20

Dotyczy SIWZ

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP, jeśli wykonawca, który nie należy do ŻADNEJ grupy kapitałowej przedstawi stosowne zaświadczenie wraz z ofertą. Zgodnie z interpretacją przepisów dotyczących nowelizacji ustawy PZP zamieszczonej na stronie Urzędu Zamówień Publicznych – 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.

Odp.: Termin, w jakim powinno zostać złożone oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do grupy kapitałowej reguluje art. 24 ust. 11 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (tekst jedn.: Dz. U. z 2017r., poz. 1579 ze zm.). Zgodnie z tym przepisem, w przetargu nieograniczonym, wykonawca w terminie 3 dni od zamieszczenia na stronie internetowej informacji, o której mowa w art. 86 ust. 5, przekazuje zamawiającemu oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w ust. 1 pkt 23. Wraz ze złożeniem oświadczenia, wykonawca może przedstawić dowody, że powiązania z innym wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu o udzielenie zamówienia. Przepis ten Zamawiający uwzględnił w treści rozdziału VI pkt 5 ppkt 8 specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Termin złożenia oświadczenia o przynależności lub braku przynależności do grupy kapitałowej określa zatem ustawa Pzp, a nie wola Zamawiającego.

Dotyczy zadania nr 49

Prosimy o dopuszczenie:

Zamknięty system do odsysania dróg oddechowych u dorosłych, do rurek intubacyjnych, długość cewnika: min. 540 mm – rozm.: 10 CH, 12 CH, 14 CH, 16 CH i tracheostomijnych, długość cewnika: min. 360 mm, rozmiary: 12 CH, 14 CH, 16 CH - sterylne, pakowane w jednym integralnym opakowaniu wraz z martwą przestrzenią, obrotowe wieczko zastawki kontroli siły ssania działające jako mechanizm zamykający – przekręcane o 180 stopni w celu zabezpieczenia przed przypadkowym aktywowaniem siły ssania wraz z kodowaniem kolorami ISO oraz zatyczką na uwięzi zamykającą przyłączy drenu ssącego. Cewnik o zmniejszonej sztywności na końcu dystalnym, posiadający podziałkę głębokości w postaci wyskalowania w centymetrach oraz 2 otwory boczne i 1 centralny; oznaczenie rozmiaru na cewniku, a także zawór jednokierunkowy portu płukania wraz z przymocowaną do niego zatyczką. Zestaw posiadający przesuwny port pacjenta zapewniający odizolowanie jego dróg oddechowych, kiedy odsysanie nie jest potrzebne, a także bezpieczne przepłukiwanie systemu. Utrzymuje system zamknięty także podczas bronchoskopii i pobierania próbek. Zestaw umożliwia łatwy demontaż poprzez pierścień rozłączający system do odsysania z łącznikiem rurki. Okres użytkowania: min. 72 h. Zestaw nie zawiera ftalanów di(2-etylo-heksylu), często określanymi skrótem DEHP.

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 64, poz. 1

Prosimy o dopuszczenie rurek intubacyjnych silikonowanych zamiast polerowanych laserowo, spełniających pozostałe warunki, dodatkowo z rozmiarem rurki na baloniku kontrolnym.

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 64

Prosimy o wyłączenie z pakietu pozycji 2, gdyż produkt z tej pozycji z takim opisem posiada tylko jedna firma.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 64, poz. 2

Prosimy o dopuszczenie rurek intubacyjnych firmy PORTEX – Rurka intubacyjna z wbudowanym przewodem do odsysania czyli drenażu przestrzeni podgłośniowej, z mankietem niskociśnieniowym Soft-Seal w kształcie stożka (serca) posiadająca strefę całkowitego uszczelnienia tchawicy, przezroczysta, ustno/nosowa, oznaczenie rozmiaru rurki na korpusie i na baloniku kontrolnym, dodatkowo oznaczenie średnicy mankietu na baloniku kontrolnym, łącznik 15 mm jasnoniebieski. Możliwość skrócenia rurki o 10 cm, znacznik rtg na całej długości. Rurka poprzez specjalną budowę mankietu zmniejsza mikroaspirację. W rozmiarach 7,0 – 9,0 mm zamawiane w zależności od potrzeb Zamawiającego.

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy zadania nr 64, poz. 3 i 4

Czy Rurka dooskrzelowa musi być wyposażona w komplet zawierający zaciski na obydwu ramionach, tak aby nie trzeba było stosować peanów do zamykania światła kanałów?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 64, poz. 7

Czy rurki zbrojone z regulacją długości muszą być silikonowane bez zawartości ftalanów?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

ZESTAW 21

Dotyczy zadania nr 49, poz. 1

Czy Zamawiający w zadaniu nr 49 w pozycji 1 dopuści zamknięty system do odsysania dróg oddechowych u dorosłych, do rurek intubacyjnych, długość cewnika: 570 mm – rozmiary: 10 CH, 12 CH, 14 CH, 16 CH i tracheostomijnych, długość cewnika: 300 mm, rozmiary: 10 CH, 12 CH, 14 CH, 16 CH – sterylny, cewnik zakończony atraumatycznie (zaokrąglona końcówka z otworem końcowym bez żadnych ostrych krawędzi oraz ścięć) z dwoma otworami po przeciwległych stronach, z niebieskim znacznikiem na 5 cm pozwalającym właściwe jego umiejscowienie podczas przepłukiwania; oznaczenie rozmiaru cewnika na uchwycie z suwakiem zaworu sterującego ssaniem; cewnik z widocznymi oznaczeniami głębokości insercji skalowanymi co 2 cm; termoplastyczny, miękki a jednocześnie wytrzymały cewnik o sztywności zapewniającej efektywne odsysanie jak i komfort pacjenta, kanał irygacyjny umiejscowiony na łączniku „T”, suwak zaworu sterującego ssaniem z blokadą przypadkowego użycia, wygodny uchwyt z oznaczeniem rozmiaru, gładko wykończone krawędzie,

przezroczysty łącznik „T”, w zestawie: łącznik obrotowy, zamykany port do podawania leków wziewnych (MDI) nakładany bezpośrednio na przezroczysty łącznik T podłączany do rurki pacjenta, klin do rozłączania układu, przejściówka 15/22 mm, zatyczka 15 mm, kolorowe naklejki informacyjne z dniami tygodnia w języku polskim, okres użytkowania: min. 72 h?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

ZESTAW 22

Dotyczy zadania nr 17 - Kaniule do krótkotrwałego dostępu dożylnego, ilość pozycji 11, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści korek dezynfekcyjny zawierający 70% alkoholu izopropylowego (IPA) w kolorze niebieskim do stosowania z portami luer lock zapewniający skuteczną barierę przeciwbakteryjną (10 sterylnych koreczków na zbiorczym listku). Opakowanie zbiorcze zawiera 350 sztuk produktu, z przeliczeniem zamawianej ilości.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 9 z zadania nr 17 i stworzy osobny pakiet? Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych, co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

ZESTAW 23

Dotyczy zadania nr 4, poz. 10

Czy Zamawiający dopuści pojemnik na mocz pakowany w woreczek foliowy?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 4, poz. 12

Czy Zamawiający dopuści kieliszki do leków w opakowaniach a 90 szt. z przeliczeniem na 8334 opakowania?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy zadania nr 4, poz. 14

Czy Zamawiający dopuści worek do dobowej zbiórki moczu pakowany w woreczek foliowy?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 4, poz. 17

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do dobowej zbiórki moczu z workiem o poj. 2500 ml?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy zadania nr 4, poz. 22

Czy Zamawiający dopuści pojemnik typu tulipan do dobowej zbiórki moczu o poj. 2000 ml lub słoje do dobowej zbiórki moczu o poj. 2500 ml?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy zadania nr 4, poz. 26

Czy Zamawiający dopuści stazy o długości 48 cm, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 4, poz. 31

Czy Zamawiający dopuści dren tlenowy o długości 4,26 m?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy zadania nr 4, poz. 32

Czy Zamawiający dopuści regulator grawitacyjny do precyzyjnej infuzji z drenami o długości 11-40 cm?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy zadania nr 5, poz. 1, 2

Czy Zamawiający dopuści dren z zatyczką pakowaną osobno?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy zadania nr 5, poz. 1, 2

Czy Zamawiający dopuści dreny w dwóch rozmiarach: CH 24 - Ø 5,60 mm/8,00 mm (wew./zew.) oraz CH 30 - Ø 7,00 mm/10,0 mm (wew./zew.)?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 5, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści zestaw do nakłuć opłucnej z kaniulą 15 G x 100 mm, spełniający pozostałe parametry SIWZ?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 14, poz. 1

Czy Zamawiający oczekuje suchych, czy mokrych testów ureazowych?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 22, poz. 2, 3

Czy Zamawiający oczekuje standardowych butelek do odsysania, czy butelek do zestawu próżniowego?

Odp.: Zamawiający oczekuje standardowych butelek do odsysania.

Dotyczy zadania nr 26, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści zgłębniki żołądkowe wykonane z silikonu o długości 1200 mm lub wykonane z medycznego PCV w oczekiwanych długościach i rozmiarach?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 28, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści system do kontrolowanej zbiórki luźnego stolca wyposażony w silikonowy rękaw o długości 165 cm z wbudowaną w strukturę silikonu na całej długości substancją neutralizującą nieprzyjemne zapachy, balonik retencyjny z oznaczoną kolorem niebieskim, bez kieszonki palca wiodącego, port wypełniania balonika retencyjnego z zastawką oraz port irygacyjny pozwalający również na doodbytniczą podaż roztworu leków, dodatkowy port do pobierania próbek stolca z zatyczką, biologicznie czysty. W zestawie worek zbiorczy z zastawką antyzwrotną o poj. 1500 ml.

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 28, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści worki wymienne kompatybilne z systemem do kontrolowanej zbiórki stolca o pojemności 1500 ml, skalowane linearnie oraz numerycznie co 100 ml, z zastawką antyzwrotną zabezpieczającą przed wylaniem zawartości, biologicznie czyste.

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

ZESTAW 24

1. Czy Zamawiający w zadaniu nr 16, poz. 4 wyrazi zgodę na zaoferowanie:

maska krtaniowa rozmiary:

- rozmiar 1- poniżej 7 kg,
- rozmiar 1,5 - 7-17 kg,
- rozmiar 2- 17-30 kg,
- rozmiar 2,5 - 30-50 kg,
- rozmiar 3,5 - 50-70 kg,
- rozmiar 4,5 - 70-100 kg,

sterylna, pozostałe parametry bez zmian?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

2. Czy Zamawiający w zadaniu nr 25, poz. 1 wyrazi zgodę na zaoferowanie:

sterylny wymiennik ciepła i wilgoci HME, waga 9,5 g, korzystniejsza, mniejsza martwa przestrzeń 8 ml, pozostałe parametry bez zmian?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

3. Czy Zamawiający w zadaniu nr 25, poz. 2 wyrazi zgodę na zaferowanie:
- filtr elektrostatyczny o skuteczności przeciwbakteryjnej i przeciwwirusowej 99,99%,
 - z 2 wydzielonymi wymiennikami ciepła i wilgoci dla ochrony przed hipotermią i zakażeniami krzyżowymi,
 - mniejsza, korzystniejsza przestrzeń martwa – max. 26 ml,
 - mniejsze, korzystniejsze opory przepływu 1,5 cm H₂O przy 20LPM,
 - korzystniejsza objętość oddechowa: 50-900 ml,
 - waga: 15 g, pozostałe parametry bez zmian?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

4. Czy Zamawiający w zadaniu nr 25, poz. 2 wyrazi zgodę na zaferowanie:
- filtr elektrostatyczny o skuteczności przeciwbakteryjnej i przeciwwirusowej 99,9999% z wydzielonymi wymiennikami ciepła i wilgoci,
 - mniejsza, korzystniejsza przestrzeń martwa – max. 12 ml,
 - mniejsze, korzystniejsze opory przepływu 30l/ min. 13 mm H₂O,
 - poziom nawilżania 24 mg/H₂O (Vt=500 ml)
 - objętość oddechowa: 150-300 ml,
 - waga: 13,5 g, pozostałe parametry bez zmian?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

5. Czy Zamawiający w zadaniu nr 25, poz. 3 wyrazi zgodę na zaferowanie:
- filtr oddechowy, korzystniejszy, większy zalecany zakres objętości oddechowej 150-1500 ml,
 - przestrzeń martwa 53 ml,
 - waga: 30 g,
 - wyższy poziom filtracji przeciwbakteryjnej 99,9999%, przeciwwirusowej 99,999%,
 - pozostałe parametry bez zmian?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

6. Czy Zamawiający w zadaniu nr 25, poz. 3 wyrazi zgodę na zaferowanie:
- filtr oddechowy, korzystniejszy, większy zalecany zakres objętości oddechowej 150-1500 ml,
 - wydajność nawilżania 32 mg/l dla Vt 500 ml, waga: 32 g,
 - korzystniejsza, mniejsza przestrzeń martwa 44 ml,
 - pozostałe parametry bez zmian?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

7. Czy Zamawiający w zadaniu nr 25, poz. 1-4 odstąpi od wymogu jednego producenta, gdyż nie ma to wpływu na parametry, kompatybilność z posiadanym sprzętem, czy ochronę pacjenta i personelu?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

8. Czy Zamawiający w zadaniu nr 46, poz. 2 wyrazi zgodę na zaferowanie obwodu oddechowego 2 rury – 180 cm długości każda + dodatkowa rura z workiem 2 l bezlateksowym – długość: 90 cm, pozostałe parametry bez zmian?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

9. Czy Zamawiający w zadaniu nr 46, poz. 2 wyrazi zgodę na zaoferowanie obwodu oddechowego 2 rury – 150 cm długości każda + dodatkowa rura z workiem 2 l bezlateksowym – długość: 100 cm, pozostałe parametry bez zmian?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

ZESTAW 25

Dotyczy zadania nr 4, poz. 1-13

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji do oddzielnego pakietu i umożliwienie złożenie oferty właśnie na te pozycje?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 5, poz. 1, 2

Czy pod pojęciem „możliwość zamknięcia końcówki”, Zamawiający ma na myśli, aby dreny w zestawie posiadały zatyczki?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 5, poz. 1

Czy nie zaszła omyłka i Zamawiający wymaga drenów o długości 2100 mm, a nie 210 mm?

Odp.: Zamawiający potwierdza wystąpienie omyłki pisarskiej, polegającej na podaniu błędnej długości drenu do ssaka w pozycji 1 zadania nr 5.

W związku z powyższym, Zamawiający zmienia treść specyfikacji istotnych warunków zamówienia w zakresie szczegółowego opisu przedmiotu zamówienia dla zadania nr 5, stanowiącego załącznik nr 1 do SIWZ w ten sposób, że w pozycji 1 zmienia treść kolumny 2 (Opis przedmiotu dostawy): z „Dren do ssaka z końcówką męsko-żeńską, jałowy Ch 24, dł. min.: 210 mm z możliwością zamknięcia końcówki, ze zintegrowaną zatyczką typu Cap. Wykonany z medycznego PVC, o różnych średnicach wewnętrznych: 5 mm, 6 mm, 7 mm i 8 mm (do wyboru Zamawiającego)” na „Dren do ssaka z końcówką męsko-żeńską, jałowy Ch 24, dł. min.: 2100 mm z możliwością zamknięcia końcówki, ze zintegrowaną zatyczką typu Cap. Wykonany z medycznego PVC, o różnych średnicach wewnętrznych: 5 mm, 6 mm, 7 mm i 8 mm (do wyboru Zamawiającego)”.

Powyższa zmiana została naniesiona w poprawionym załączniku nr 1 do SIWZ – szczegółowym opisie przedmiotu zamówienia, który został zamieszczony na stronie internetowej Zamawiającego www.spwsz.szczecin.pl w zakładce „załączniki”.

Dotyczy zadania nr 5, poz. 2

Czy nie zaszła omyłka i Zamawiający wymaga drenów o długości 2700–3100 mm, a nie 270-310mm?

Odp.: Zamawiający potwierdza wystąpienie omyłki pisarskiej, polegającej na podaniu błędnej długości drenu do ssaka w pozycji 2 zadania nr 5.

W związku z powyższym, Zamawiający zmienia treść specyfikacji istotnych warunków zamówienia w zakresie szczegółowego opisu przedmiotu zamówienia dla zadania nr 5, stanowiącego załącznik nr 1 do SIWZ w ten sposób, że w pozycji 2 zmienia treść kolumny 2 (Opis przedmiotu dostawy): z „Dren do ssaka z końcówką żeńsko-żeńską, jałowy Ch 24, dł. min.: 270 mm - 310 mm z regulowaną średnicą otworu, z możliwością zamknięcia końcówki. Wykonany z medycznego PVC, o różnych średnicach wewnętrznych: 5 mm, 6 mm, 7 mm i 8 mm (do wyboru Zamawiającego)” na „Dren do ssaka z końcówką żeńsko-żeńską, jałowy Ch 24, dł. min.: 2700 mm - 3100 mm z regulowaną średnicą otworu, z możliwością zamknięcia końcówki. Wykonany z medycznego PVC, o różnych średnicach wewnętrznych: 5 mm, 6 mm, 7 mm i 8 mm (do wyboru Zamawiającego)”.

Powyższa zmiana została naniesiona w poprawionym załączniku nr 1 do SIWZ – szczegółowym opisie przedmiotu zamówienia, który został zamieszczony na stronie internetowej Zamawiającego www.spwsz.szczecin.pl w zakładce „załączniki”.

Dotyczy zadania nr 5, poz. 4, 5

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji do oddzielnego pakietu, co umożliwi złożenie ofert większej liczbie Wykonawców.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 8, poz. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pojemnika 60 l jedynie w kolorze czerwonym? Zwracamy uwagę na fakt, iż Zamawiający pojemnik 30 l również wymaga tylko w kolorze czerwonym.

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy zadania nr 14, poz. 1

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga zaoferowania dwóch rodzajów testów tj. suchego i mokrego do wyboru przez Zamawiającego?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 16, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści, aby informacje dotyczące rozmiaru, wagi pacjenta, objętości wypełniającej mankiety znajdowały się na korpusie maski?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy zadania nr 16, poz. 4, 5

Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycje do oddzielnego pakietu?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 19, poz. 10, 11

Mając na uwadze bezpieczeństwo pacjentów, czy Zamawiający wymaga zaoferowania igieł w rozmiarze 1,1 i 1,2 o dwóch rodzajach ścięcia w zależności od zastosowania: krótkościę oraz długościę? Igły krótkościę przeznaczone są do aspiracji leku z fiolki, uniemożliwiają fragmentację korków i zanieczyszczenie aspirowanego leku. Igły długościę przeznaczone są do procedur medycznych, w których wymagane jest ostre i długie ścięcie min: punkcji i ewakuacji ropni.

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 19, poz. 10, 11

Czy Zamawiający wymaga, aby igły w rozmiarze 1,1 i 1,2 posiadały oznakowanie rodzaju ostrza: krótko, czy długościę na opakowaniu jednostkowym?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 19, poz. 1-11

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania igieł jednego producenta oznakowanych w zależności od rozmiaru numerem katalogowym? (łatwa identyfikacja produktu w przypadku ewentualnego incydentu, czy wycofania)?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 20, poz. 1-4

Czy Zamawiający wymaga, aby opakowanie każdej pojedynczej sztuki strzykawki było zróżnicowane kolorem w zależności od pojemności?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy zadania nr 20, poz. 1-4

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania strzykawek z informacją o braku ftalanów na opakowaniu jednostkowym (pojedyncza sztuka)?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy zadania nr 20, poz. 1-4

Czy Zamawiający wymaga strzykawek ze skalą rozszerzoną odpowiednio 2-3 ml, 5-6 ml, 10-12 ml, 20-24 ml?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 26, poz. 1

Czy Zamawiający wymaga, aby cewniki posiadały powierzchnię „zmrożoną”?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 26, poz. 2

Zwracamy się z prośbą o możliwość zaferowania zgłębników wykonanych z medycznego PVC, gdyż właśnie takie do tej pory były używane przez Zamawiającego.

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 26, poz. 2

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga zgłębników o długości 800 mm, czy 1000 mm?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy SIWZ

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

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy SIWZ

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

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

ZESTAW 26

Dotyczy zadania nr 18

1. Czy Zamawiający dopuści zamknięty bezigłowy łącznik dostępu bezigłowego o długości max. 3 cm, w którym membrana zlicowana jest z górną powierzchnią korpusu i osadzona na poliwęglanowej kaniuli zapewniającej prostoliniowy tor przepływu, o prędkości przepływu 350 ml/min, wytrzymały na ciśnienie płynu iniekcyjnego 7 bar=101,5 psi, wytrzymały na ciśnienie zwrotne 2,6 bar=37,7 psi, o możliwości podłączenia u pacjenta na minimum 7 dni lub 400 aktywacji? Produkt ten charakteryzuje się jednym z najniższych objętości refluksu wśród dostępnych w sprzedaży co pozwala na zmniejszenie ryzyka wystąpienia zakażeń odcewnikowych.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody i wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

ZESTAW 28

Pytania dotyczące przedmiotu zamówienia

Dotyczy zadania nr 16, poz. 1, 2, 3

1. Prosimy o dopuszczenie masek tlenowych, masek tlenowych z rezerwuarem oraz masek tlenowych z nebulizatorem dla dorosłych i dla dzieci mikrobiologicznie czystych, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy zadania nr 16, poz. 4

2. Prosimy o dopuszczenie maski krtaniowej wg następującego opisu: o klasycznym kształcie z linią balonika zintegrowaną z rurką na całej długości, z wyraźnie oznaczonymi informacjami dotyczącymi rozmiaru na baloniku oraz zalecanej objętości balonika/wagi pacjenta oraz rozmiaru na wyraźnie widocznej okolicy łącznika pacjenta. Maski pakowana pojedynczo, sterylna, posiadająca wszystkie informacje, etykiety, opakowanie i instrukcje użycia - zgodnie z aktualnymi wymogami UE. Rozmiary 2 [10-20 kg]; 2,5 [20-30 kg]; 3 [30-50 kg]; 4 [50-70 kg]; 5 [>70 kg]. Rurka maski krtaniowej zbrojona.

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy zadania nr 16, poz. 4

3. Prosimy o dopuszczenie maski krtaniowej II generacji: i gel wg następującego opisu: wyposażone w nienadmuchiwany mankiet. Urządzenie wyposażone w kanał gastryczny, 12 Fr (dla rozmiaru maski: 2; 2,5; 3; 4) i 14 F (dla rozmiarów mmaski 5), zintegrowany bloker zgryzu, stabilizator położenia w jamie ustnej, ułatwiający wprowadzenie i zapobiegający potencjalnej rotacji. W sposób dokładny dopasowuje się do struktur gardła i krtani zapewniając niezawodne uszczelnienie okolic około krtaniowych bez potrzeby stosowania nadmuchiwanego mankieta. Produkt sterylny, pakowany pojedynczo, opakowanie typu papier – folia. Gama rozmiarów: 2 - waga 10-25 kg; 2,5 - (25–35 kg); 3 - waga 30–60 kg; 4 - waga 50–90 kg; 5 - waga 90+.

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 16, poz. 5

4. Czy Zamawiający oczekuje masek z wyraźnie oznakowany, wytłoczonym logo producenta umieszczonym w części maski stycznej do nasady nosa oraz naniesionym na maskę numerem seryjnym, co umożliwi zapis i nadzór pacjenta, wykonana z materiałów nie zawierających ftalanów, mikrobiologicznie czysta, pakowana folia-folia? Czy opakowanie musi zawierać perforację w części środkowej, która ułatwia jego bezpieczne otwarcie.

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 46, poz. 1

5. Prosimy o dopuszczenie obwodów jednorazowego użytku do respiratora Bennett obwód oddechowy stosowany w intensywnej terapii dla dorosłych z PCV, przezroczysty, do respiratora Bennett.

kompletu: 2 rury - 160 cm każda, trójnik Y bez portów, ze złączami pacjenta 22 M/15 F, łączy respiratora 22 Flex – 22 Flex, sterylne, pakowane pojedynczo, układ kompatybilny ze złączami do nebulizatora zgodnymi z ISO.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 46, poz. 2

6. Prosimy o dopuszczenie obwodów oddechowych jednorazowego użytku do aparatu do znieczuleń obwodów oddechowy stosowany w dla dorosłych z polipropylenu, przezroczysty, do aparatu do znieczulania. Skład kompletu: 2 rury rozciągliwe – maksymalnie 200 cm każda, trójnik Y bez portów, kolanko z portem luer lock, rura do worka maksymalnie 150 cm + worek 2 l bez lateksu, ze z łączy pacjenta 22 M/15 F, z łączy respiratora.

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe pod warunkiem, że kolanko jest kompatybilne ze złączami pacjenta, a złącze respiratora zgodne ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 48, poz. 1

7. Prosimy o dopuszczenie układu oddechowego do Cariny o dł. 160 cm, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ, aktualnie takie rozwiązanie jest dostarczane do Zamawiającego.

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy zadania nr 48, poz. 2

8. Prosimy o dopuszczenie układu mikrobiologicznie czystego, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ, aktualnie takie rozwiązanie jest dostarczane do Zamawiającego.

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy zadania nr 49

9. Prosimy o dopuszczenie zamknięty system wg następującego opisu:
Zamknięty system do odsysania górnych dróg oddechowych pacjenta:
- możliwość stosowania przez 72 godz.,
 - oznaczenie czasu użycia systemu na opakowaniu jednostkowym,
 - rozmiary cewników kodowane kolorem według standardu ISO,
 - zintegrowany/wbudowany podwójnie obrotowy łącznik o kącie 90 stopni,
 - zamykany, obrotowy port do przepłukiwania cewnika o długości min. 5 cm,
 - bez portu do podawania leków wziewnych (MDI),
 - komora pozwalająca do obserwację wydzieliny pacjenta,
 - zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka, zamocowane do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu,
 - z ergonomiczną zastawką do odsysania, umożliwiającą precyzyjną kontrolę siły ssania raz pewny system blokowania zatraskowy (aktywacja podciśnienia za pomocą ściskania zastawki wnętrzem dłoni, system blokowania uniemożliwiający przypadkową aktywację odsysania,
 - szczelność zestawu, usunięciu cewnika z rurki intubacyjnej umożliwiającą utrzymanie prawidłowej wentylacji, PEEP, natlenienie,

- obrotowa zastawka separująca izolująca cewnik do płukania, zamknięcie 45 stopni zapobiega przesuwaniu cewnika,
- system stanowiący integralną całość, nierozłączalny,
- w zestawie rozciągliwa martwa przestrzeń oraz widełki do odłączenia systemu, ograniczające dyskomfort pacjenta,
- naklejki,
- wszystkie elementy systemu sterylne,
- pakowany papier-folia.

Cewnik:

- zakończony atraumatycznie (zaokrąglona końcówka bez żadnych ostrych krawędzi oraz ścięć),
- z dwoma otworami po przeciwległych stronach,
- zakończony obwódką w kolorze czarnym pozwalającym na jego wizualizację podczas przepłukiwania,
- oznaczenie rozmiaru cewnika bezpośrednio na zastawce,
- cewnik z widocznymi oznaczeniami głębokości insercji skalowany.

Systemy dostępne w dwóch długościach (do wyboru przez Zamawiającego):

- do rurek tracheotomijnych: 30,5 cm
- do rurek intubacyjnych: 54 cm (+/-1 cm).

Wymagana dostępność rozmiarów - średnic:

- do rurek tracheotomijnych: 12 CH/14 CH/16 CH,
- do rurek intubacyjnych: 10 CH/12 CH/14 CH/16 CH.

Zestaw pozbawiony DEHP.

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy zadania nr 12

10. Czy Zamawiający dopuści wapno, które zawiera w swoim składzie: 93,5% Ca(OH)₂, 13-17% H₂O oraz 1,5% NaOH? Są to parametry lepsze od wymaganych przez Zamawiającego.

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe parametry, przy zachowaniu pozostałych warunków.

Pytania dotyczące załącznika nr 4 – wzór umowy

Dotyczy § 4 ust. 1

1. Prosimy o zmianę w/w zapisów na poniższe:

„Ustala się karę umowną za nieterminową realizację zamówienia w wysokości 0,2% wartości brutto niedostarczonego asortymentu za każdy dzień/godzinę zwłoki.”*

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy § 4 ust. 3

2. Prosimy o zmianę w/w zapisów na poniższe:

„(...) Brak reakcji Wykonawcy w przedmiotowym terminie spowoduje naliczanie kary umownej w wysokości 0,2% wartości brutto niedostarczonego asortymentu za każdy dzień/godzinę zwłoki, w zależności od trybu, w jakim było składane zamówienie.”

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy § 4 ust. 5

3. Wnosimy o zmianę w/w zapisów na poniższe:

„W przypadku rozwiązania umowy na podstawie § 6 ust. 2 pkt. 1) – 7), Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% wartości niezrealizowanej części Umowy.”

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy § 6 ust. 2

4. Wnosimy o zmianę w/w zapisów na poniższe:

*„Zamawiający zastrzega sobie prawo rozwiązania umowy w trybie natychmiastowym w przypadku:
(...)*

*2)powtarzających się nieterminowych dostaw, tj. co najmniej **trzykrotnego** naruszenia terminów określonych w § 1 ust. 5 i 8 oraz § 4 ust. 3 Umowy,*

*3)co najmniej **trzykrotnego** dostarczenia wyrobów z wadami jakościowymi,*

*4)co najmniej **trzykrotnego** dostarczenia wyrobów z terminem ważności i pełnej sterylności krótszym niż 12 miesięcy licząc od daty odbioru dostawy (...).”*

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

ZESTAW 29

Dotyczy zadania nr 4, poz. 11

Czy Zamawiający dopuści pojemnik na płyn ustrojowy z nakrętką o poj. 60-70 ml?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 4, poz. 14

Czy Zamawiający dopuści worek do dobowej zbiórki moczu pakowany w folie?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 4, poz. 20

Czy Zamawiający dopuści fartuch foliowy bez rękawów w rozm. 75 x 125, pakowany po 100 szt.?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy zadania nr 4, poz. 22

Czy Zamawiający dopuści pojemnik do dobowej zbiórki moczu typu tulipan o pojemności 2 l?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy zadania nr 4, poz. 32

Czy Zamawiający dopuści regulator grawitacyjny do precyzyjnego podawania płynów infuzyjnych i lipidów z regulacją prędkości przepływu w zakresie 5-250 ml/h (dla płynów infuzyjnych) z podwójną skalą 10% dla płynów 40% dla mieszanek lipidowych, pozycją wyłączenia/zamknięcia przepływu i naniesionym znacznikiem kierunku zwiększania/zmniejszania nastawy wyposażony w przezierne drewny odporne na zamknięcie światła i przeciekanie, o dł. 15-32 cm, (a 200 sztuk)?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy zadania nr 4, poz. 39

Czy Zamawiający dopuści dren brzuszny o średnicy od CH 20 do CH 38, pozostałe parametry zgodnie z wymogami SIWZ?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy zadania nr 4, poz. 42

Czy Zamawiający dopuści worek na wymiociny wykonany z HDPE, z podziałką co 100 ml od 100-1500 ml?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy zadania nr 4, poz. 42

Czy Zamawiający oczekuje worka na wymiociny z wkładką żelującą jego zawartość, dla komfortu użytkowania?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 4, poz. 46

Czy Zamawiający oczekuje aplikatora gąbkowego nasączonego substancją odświeżającą i nawilżającą?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 4, poz. 47

Czy Zamawiający oczekuje zestawu ze środkiem do dezynfekcji jamy ustnej?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 4, poz. 48

Czy Zamawiający oczekuje okularów posiadających ramiona regulowane w zakresie ich długości i kąta pochylenia?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 4, poz. 48

Z uwagi na fakt, iż na rynku pojawiają się produkty nie spełniające żadnych norm prosimy o potwierdzenie, czy Zamawiający oczekuje okularów zarejestrowanych jako środek ochrony indywidualnej co najmniej kategorii II?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 40, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści podkład defibryacyjny w rozmiarze 165 x 133 powierzchnia aktywna 135 x 104?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 42, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści jednoczęściowe mocowanie do zabezpieczenia rurek tracheotomijnych z zapięciem rzepowym wszywanym na etapie produkcji, pozostałe normy zgodne z SIWZ?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 42, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści jednoczęściowe mocowanie do zabezpieczenia rurek tracheotomijnych z zapięciem rzepowym wszywanym na etapie produkcji, pozostałe normy zgodne z SIWZ?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 42, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści jednoczęściowe mocowanie do rurek intubacyjnych, dł.: 72 cm, grubość: 4 mm, wykonane z szaro-zielonej taśmy piankowej?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 42, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści jednoczęściowe mocowanie do rurek intubacyjnych, dł.: 85 cm, grubość: 4 mm, wykonane z szaro-zielonej taśmy piankowej?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

ZESTAW 30

Dotyczy: zadanie nr 41 – pojemniki chirurgiczne z formaliną

Czy Zamawiający dopuści do przeliczenia w formularzu cenowym wskazanych ilości sztuk na opakowania z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę? Pojemniki chirurgiczne z formaliną konfekcjonowane są przez producenta w tzw. klastrach/opakowaniach liczących określoną ilość sztuk w zależności od pojemności pojemników i jako takie opakowania są w sprzedaży:

Lp.	Pojemność	Ilość pojemników w opakowaniu
1.	10 ml	80 szt.
2.	35 ml	54 szt.
3.	55 ml	54 szt.
4	125 ml	24 szt.
5	250 ml	12 szt.
6	500 ml	6 szt.
7	1000 ml	6 szt.
8	3000 ml	4 szt.
9	5000 ml	4 szt.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na przeliczenie wskazanych ilości sztuk na opakowania z zaokrągleniem do pełnego opakowania w górę, gdyż zmieniłoby to ilość pojemników wymaganą w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, powodując nieporównywalność przy badaniu i ocenie złożonych ofert. Zamawiający może jedynie zapewnić Wykonawcę, iż po podpisaniu umowy, zamówienia w zakresie realizacji postanowień umowy będą odbywały się w pełnych opakowaniach.

Dotyczy: zadanie nr 27 – kasetki histopatologiczne

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby pozycja nr 4 pochodziła od innego producenta niż pozycje 1-3 przy jednoczesnym zapewnieniu pełnej kompatybilności poszczególnych produktów?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe w przypadku pełnej kompatybilności poszczególnych produktów.

ZESTAW 31

Dotyczy zadania nr 21

1. Prosimy o sprecyzowanie, czy kranik trójdrożny ma być wykonany z poliwęglanu, czyli materiału pozwalającego na bezpieczną podaż lipidów i chemioterapeutyków?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

2. Prosimy o sprecyzowanie, czy kranik ma posiadać kolorowe znaczniki (czerwony, niebieski) w oryginalnym opakowaniu producenta dla oznaczenia rozróżnienia linii tętniczej lub żyłnej?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

3. Prosimy o sprecyzowanie, czy kraniki mają być sterylizowane radiacyjnie?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 25, poz. 1

Prosimy do dopuszczenie wymiennika ciepła i wilgoci do rurek tracheostomijnych, z jednomembranowym wkładem, z portem tlenowym ze stożkową końcówką, z samodomykającym się portem do odsysania o średnicy 15 mm, skuteczność nawilżania 24 mg H₂O przy V_t 500 ml, utrata wilgotności 13,5 mg H₂O przy V_t 500 ml, waga: 6 g.

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy zadania nr 25, poz. 2

Prosimy do dopuszczenie filtra elektrostatycznego o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,999%, p/wirusowej 99,98%, z piankowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, poziom nawilżania 31 mg H₂O/l przy VT=250 ml, utrata wilgotności 6,5 mg H₂O/l przy VT=250 ml, medium filtracyjne hydrofobowe, przestrzeń martwa: 21 ml, opory przepływu 1,4 cm H₂O przy przepływie 30 l/min, objętość oddechowa V_t 60-500 ml, waga: 14 g, filtr ze złączem prostym, biologicznie czysty, z portem kapno z zatyczką na uwięzi.

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy zadania nr 25, poz. 3

Prosimy o dopuszczenie filtra elektrostatycznego o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,9999%, p/wirusowej 99,998 %, z wymiennikiem ciepła i wilgoci, poziom nawilżania 30 mg H₂O/l przy VT=500 ml, medium filtracyjne hydrofobowe, przestrzeń martwa: 34 ml, opory przepływu 2,2 cm H₂O przy przepływie 60 l/min, objętość oddechowa V_t 120-750 ml, waga: 17 g, filtr ze złączem prostym, biologicznie czysty, z portem kapno z zatyczką na uwięzi.

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy zadania nr 25, poz. 4

Prosimy o dopuszczenie filtra elektrostatycznego bez wymiennika ciepła i wilgoci o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,9999%, p/wirusowej 99,999%, medium filtracyjne hydrofobowe, przestrzeń martwa: 35 ml, opory przepływu 0,7 cm H₂O przy przepływie 30 l/min (1,9 cm H₂O przy przepływie 60 l/min), objętość oddechowa V_t 120-1000 ml, waga: 16 g, filtr ze złączem prostym, biologicznie czysty, z portem kapno z zatyczką na uwięzi.

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy zadania nr 25, poz. 5

Prosimy o dopuszczenie zestawu do pobierania wydzieliny w czasie odsysania do badań laboratoryjnych, jałowy. Posiadający korek lub nakrętkę umożliwiającą wysyłanie próbki wydzieliny, w tym zestawie do badania. Pojemnik z etykietką umożliwiającą opisanie próbki. Pojemność: 10 ml. W zależności od potrzeby: z kontrolą lub bez kontroli odsysania. Końcówka stożkowa do próżni z otworem do przerywania ssania. Opakowanie, umożliwiające otwarcie zestawu nie powodując jego zainfekowania.

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy zadania nr 25, poz. 6

1. Prosimy o dopuszczenie zaoferowania linii do pobierania próbek gazu biologicznie czystej. Nadmieniamy, iż nie ma konieczności stosowania w/w produktu sterylnego.

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

2. Prosimy o dopuszczenie zaoferowania linii do pobierania próbek gazu zakończonej żeńskimi złączami luer lock, mikrobiologicznie czystej, spełniającej pozostałe wymogi siwz.

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 18

Prosimy o sprecyzowanie, czy zawór bezigłowy, tak jak obecnie stosowany, ma być wyposażony w protektor męski, który umożliwi bezpieczne wpięcie do wkłucia bez ryzyka skażenia?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy zadania nr 26, poz. 1

Prosimy o sprecyzowanie, czy cewniki mają posiadać wewnętrzną część lejka karbowaną, co pozwala na trwałe i szczelne podłączenie cewnika do ssaka?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 26, poz. 2

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania zgłębników wykonanych z medycznego PCV, spełniające pozostałe wymogi siwz.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 26, poz. 3

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania zgłębników o dł. min. 1000 mm, spełniających pozostałe wymogi siwz.

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 29

1. Prosimy o dopuszczenie zaoferowania produktu, tak jak obecnie stosowany, o następujących parametrach: zamknięty bezigłowy łącznik dostępu naczyniowego nie dłuższy niż 2 cm, kompatybilny z końcówką luer i luer-lock, o przepływie grawitacyjnym 525 ml/min (+/-25 ml), zgodnym z wymaganiami normy ISO 10555-1. Łącznik powinien posiadać zastawkę w postaci łatwej do skutecznej dezynfekcji jednoelementowej, silikonowej podzielnej membrany (która winna też obejmować w całości górną końcówkę łącznika), zewnętrznie osadzonej na plastikowym przezroczystym konektorze (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki luer przy połączeniu z systemem dostępu naczyniowego), wewnątrz pozbawione części mechanicznych, prosty tor przepływu. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami,

chloheksydyną oraz lekami chemioterapeutycznymi. Przestrzeń martwa: max. 0,10 ml, wytrzymały na ciśnienie płynu iniekcyjnego min. 17,2 bara=250 psi, na ciśnienie zwrotne min. 6,7 bara=97 psi. Sterylny, jednorazowy, pakowany pojedynczo.

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

2. Prosimy o sprecyzowanie, czy zawór bezigłowy, tak jak obecnie stosowany, ma być wyposażony w protektor męski, który umożliwi bezpieczne wpięcie do wkłucia bez ryzyka skażenia?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy zadania nr 63, poz. 1

Czy w celu rozszerzenia konkurencji Zamawiający wyrazi zgodę na przedstawienie oferty na dzierżawę strzygarki chirurgicznej bezprzewodowej z nieruchomą głowicą z wymiennymi ostrzami. Strzygarka chirurgiczna stosowana do usuwania owłosienia ze skóry pacjentów przed zabiegami operacyjnymi i innymi zabiegami inwazyjnymi, stosowana do usuwania wszystkich typów włosów (grubych, cienkich, gęstych i rzadkich), zarówno suchych jak i mokrych, a także do delikatnych okolic ciała. Strzygarka wyposażona w dwudiodowy wskaźnik naładowania i stanu baterii, akumulator strzygarki litowo-jonowy (Li-Ion), wielokrotnego ładowania. Posiadająca zabezpieczenie przed przeładowaniem. Strzygarka posiadająca wymienne końcówki z systemem zdejmowania końcówek bez dotykania ostrza tnącego. Czas pracy strzygarki w pełni naładowanej: 120 min. Czas pełnego pierwszego ładowania (formatowanie baterii): 17 godzin. W komplecie wraz z ładowarką zawierającą przewód elektryczny.

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy zadania nr 63, poz. 2

Prosimy o dopuszczenie ostrzy uniwersalnych jednokrotnego użytku kompatybilnych ze strzygarką dopuszczaną w pozycji 1. Konstrukcja ostrzy minimalizująca ryzyko uszkodzenia skóry, dolne ostrze ruchome, natomiast górne nieruchome. Posiadające widoczny numer seryjny bezpośrednio na każdym ostrzu. Pakowane pojedynczo. Opakowanie zbiorcze a 50 szt.

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy zadania nr 67, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie opisu i korektę parametrów wysokości strzyżenia do 0,23 mm, a szerokości strzyżenia do 31,5 mm, gdyż ostrza o takich parametrach są kompatybilne ze strzygarką chirurgiczną typu Clipper.

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

ZESTAW 32

Dotyczy zadania nr 63, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie oferty na dzierżawę strzygarki chirurgicznej bezprzewodowej z nieruchomą głowicą z wymiennymi ostrzami. Strzygarka chirurgiczna stosowana do usuwania owłosienia ze skóry pacjentów przed zabiegami operacyjnymi i innymi zabiegami inwazyjnymi, stosowana do usuwania wszystkich typów włosów (grubych, cienkich, gęstych i rzadkich), zarówno suchych jak i mokrych, a także do

delikatnych okolic ciała. Strzygarka wyposażona w diodowy wskaźnik naładowania i stanu baterii, akumulator strzygarki NiMH, wielokrotnego ładowania. Posiadająca zabezpieczenie przed przeładowaniem. Strzygarka posiadająca wymienne końcówki z systemem zdejmowania końcówek bez dotykania ostrza tnącego. Czas pracy po pełnym naładowaniu baterii: do 90 minut. Czas ładowania: 12 godzin. W komplecie wraz z ładowarką zawierającą przewód elektryczny.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 63, poz. 2

Prosimy o dopuszczenie zaferowania ostrzy uniwersalnych jednokrotnego użytku kompatybilnych ze strzygarką, która dopuszczamy w pytaniu powyżej. Konstrukcja ostrzy minimalizująca ryzyko uszkodzenia skóry, górne ostrze ruchome natomiast dolne nieruchome. Posiadające widoczny numer seryjny bezpośrednio na każdym ostrzu. Pakowane pojedynczo. Opakowanie zbiorcze a 50 szt.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 3

Poz. 1: Prosimy o dopuszczenie zaferowania igieł w rozm. jedynie 25 G i 27 G o długości 88-90 mm oraz 103-120 mm, spełniających pozostałe wymogi siwz.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 4

Poz. 16:

1. Prosimy o dopuszczenie zaferowania worka z drenem o dł. min. 120 cm.

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Poz. 29:

Prosimy o sprecyzowanie, czy cewniki mają być pozbawione bisfenolu (BPA)?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Poz. 35:

1. Czy cewniki mają być pakowane prosto, niezwijane, co zapobiega zagięciu i zamknięciu ich światła?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

2. Czy cewniki mają być przeznaczone do bezpiecznego stosowania do 4 tygodni z w/w informacją oryginalnie nadrukowaną na opakowaniu jednostkowym?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

ZESTAW 33

Dotyczy zadania nr 1

Poz. 4: Czy Zamawiający dopuści strzykawki 20 ml przezroczyste do pomp Perfusor Space firmy BBraun, gdyż strzykawki w kolorze bursztynowym o tej pojemności nie występują?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy zadania nr 2

Poz. 1.6: Czy Zamawiający dopuści zestaw do kaniulacji 5/kanałowy 12 F wyłącznie 20 cm antybakteryjny, pozostałe parametry bez zmian?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy zadania nr 6

Poz. 10 i 11: Czy Zamawiający dopuści igły do znieczuleń splotów nerwowych w rozmiarach 20 G x 100 mm, 150 mm? Pozostałe parametry bez zmian.

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

ZESTAW 34

Dotyczy zadania nr 43, poz. 1

1. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania uchwyt jednorazowy z elektrodą nóż, 2 przyciski, sterylny o długości 155 mm? Pozostałe parametry bez zmian.

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

ZESTAW 35

Dotyczy zadania nr 18, poz. 1

1. Czy Zamawiający dopuści do postępowania produkt Citra-Valve™ bezigłowy zamknięty system do centralnych dostępów naczyniowych o działaniu przeciwbakteryjnym z czasem stosowania przez 7 dni do 750 aktywacji, objętość własna: 0,09 ml, membrana w kolorze czerwonym, bez mechanicznych części wewnętrznych, wolny od BPA, posiadający prosty tor przepływu, kompatybilny z końcówką luer, luer lock o przepływie grawitacyjnym powyżej (550 ml/min) przy ciśnieniu 1 PSI o zakresie do (1300 ml/min) przy ciśnieniu 5 PSI, przezierny umożliwiający kontrolę całego toru przepływu krwi?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na produkt pakowany sterylnie papier-folia po 2 szt. (czerwony, niebieski) z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

ZESTAW 36

Dotyczy zadania nr 46

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 46, w pozycji 1, obwodu oddechowego w którym długość rur wynosi 150 cm? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 46, pozycji 2, obwodu oddechowego anestetycznego, czystego mikrobiologicznie, wykonanego z PE, w skład którego wchodzi dwie rury o regulowanej długości do 200 cm oraz dodatkowa rura o regulowanej długości do 150 cm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

ZESTAW 37

Dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie z ofertą oświadczenia dot. braku przynależności do grupy kapitałowej w przypadku oferenta nie należącego do żadnej grupy kapitałowej?

Odp.: Termin, w jakim powinno zostać złożone oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do grupy kapitałowej reguluje art. 24 ust. 11 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (tekst jedn.: Dz. U. z 2017r., poz. 1579 ze zm.). Zgodnie z tym przepisem, w przetargu nieograniczonym, wykonawca w terminie 3 dni od zamieszczenia na stronie internetowej informacji, o której mowa w art. 86 ust. 5, przekazuje zamawiającemu oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w ust. 1 pkt 23. Wraz ze złożeniem oświadczenia, wykonawca może przedstawić dowody, że powiązania z innym wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu o udzielenie zamówienia. Przepis ten Zamawiający uwzględnił w treści rozdziału VI pkt 5 ppkt 8 specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Termin złożenia oświadczenia o przynależności lub braku przynależności do grupy kapitałowej określa zatem ustawa Pzp, a nie wola Zamawiającego.

Dotyczy zadania nr 15, poz. 1

W związku z faktem, iż szczoteczki do chirurgicznego mycia rąk nie są wyrobem medycznym i posiadają stawkę 23% VAT, prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu, aby przedmiot dostawy był zgodny z wymaganiami dyrektywy Rady 93/42/EEC oraz ISO 9001.

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe w przypadku zaoferowania wyrobu nie będącego wyrobem medycznym, do którego stosowana jest 23%-owa stawka podatku VAT.

Dotyczy zadania nr 55, poz. 1-4, 6-8

Czy Zamawiający dopuści równoważny system do odsysania, o następujących parametrach:

- Wkłady posiadają w pokrywie 2 króćce: pacjent, próżnia. Króciec pacjenta (śr. wew.: 7 mm i rozszerza się) dostosowany jest do drenów o różnej średnicy; jest gładki, nie jest obrotowy, co wynika z faktu, że obrotowy jest cały wkład, w tym sensie, że można go umieścić w kanistrze w dowolnej pozycji i tym samym skierować króciec w stronę pacjenta.
- Wkłady do odsysania ortopedycznego (króciec śr. wew.: 12 mm) dostępne opcjonalnie (poj. 2 l).

- Pojemniki wielorazowe 1000 ml oraz 2000 ml nie wymagają łączenia z próżnią. Pojemnik 3000 ml posiada otwór na łącznik typu trójnik kątowy, schodkowy, nieobrotowy.
- Wkłady i pojemniki wielorazowe 1000 ml są okrągłe, dostosowane do aparatów anestetycznych i inkubatorów, nieprzyciemniane.
- Zawór odcinający, kompatybilny z oferowanym systemem (dot. poz. 4) montowany na drenie łączącym z próżnią.
- Oferent ujmie w cenie koszt doposażenia w kompatybilne pojemniki wielorazowe. Pozostałe jak w SIWZ.

Umożliwi to zaofiarowanie systemu Vacsax, najnowocześniejszego na rynku, ze względu na **opatentowaną, antybakteryjną** technologię produkcji wkładów i pojemników, zapewniającą, że drobnoustroje typu bakterie E-coli oraz gronkowca są unicestwiane i nie namnażają się w ciągu 24 h (potwierdzone badaniami laboratoryjnymi), co spełnia zalecenia Ministra Zdrowia w sprawie zapobiegania zakażeniom wewnątrzszpitalnym, poprzez stosowanie materiałów antybakteryjnych (Obwieszczenie z dnia 28.10.2015r.)

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 55, poz. 5, 9

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu pochodzenia produktów opisanych w powyższych pozycjach, od jednego producenta, przy zachowaniu wymogu kompatybilność oferowanego asortymentu w całym pakiecie?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 55, poz. 10

Czy Zamawiający dopuści łącznik z przedłużeniem drenów o śr. zew. 10 mm?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

ZESTAW 38

Dotyczy zadania nr 27

1. Proszę o usunięcie zapisu z załącznika nr 1 do SIWZ: "Uwaga: Przedmiot dostawy z poz. 1-4 musi pochodzić od tego samego producenta." - kasetki mają standardowe rozmiary i nie współpracują ze sobą, więc zapis ten jest bezzasadny.

Odp.: Zamawiający dopuszcza pochodzenie przedmiotu dostawy z pozycji 1-4 od różnych producentów w przypadku pełnej kompatybilności poszczególnych produktów.

ZESTAW 39

Dotyczy zadania nr 20

Czy Zamawiający wyrazi zgodę wydzielenie z zadania nr 20 pozycji od 1 do 8 do odrębnego pakietu? Pozwoli to uzyskanie większej ilości ofert, a co za tym idzie konkurencyjnej oferty cenowej.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

ZESTAW 40

Dotyczy zapisów siwz

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający zastrzega sobie możliwość wezwania w przypadku wątpliwości Wykonawców do przedłożenia próbek zaoferowanego sprzętu, celem weryfikacji zgodności zaoferowanego asortymentu z wymogami SIWZ? Wprowadzenie powyższego jest uzasadnione tym, aby Zamawiający w toku postępowania, już na etapie weryfikacji ofert złożonych przez Wykonawców, mógł dokonać oceny czy dany Wykonawca nie podlega odrzuceniu, a oferowany sprzęt medyczny jest zgodny z przedmiotem zamówienia (art. 25 ust 1 pkt 2 ustawy Pzp).

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

W oparciu o art. 12a ust. 2 pkt 1 ustawy Pzp Zamawiający przedłuża termin składania ofert, a tym samym termin ich otwarcia w poniższy sposób:

- **termin składania ofert** – z 29.01.2018r., do godz. 09:00 na **05.02.2018r., do godz. 09:00,**
- **otwarcie ofert** – z 29.01.2018r. o godz. 09:30 na **05.02.2018r. o godz. 09:30.**

W odniesieniu do powyższego zmianie ulegają zapisy w:

➤ **rozdziale XI SIWZ, gdzie pkt 5 i 6 otrzymują brzmienie:**

„5. Termin składania ofert:

- 1) Oferty należy składać **do dnia 05.02.2018r., do godz. 09:00.**
- 2) Za termin złożenia oferty uważa się termin jej dotarcia do Zamawiającego.

6. Otwarcie ofert nastąpi w dniu 05.02.2018r. o godz. 09:30 w siedzibie Zamawiającego w Sekcji Zamówień Publicznych, w budynku przy ul. Broniewskiego 2, II piętro, pokój nr 328”.

**DYREKTOR
Samodzielnego Publicznego
Wojewódzkiego Szpitala Zespólnego**

Małgorzata Usielska