

SAMODZIELNY PUBLICZNY WOJEWÓDZKI SZPITAL ZESPOLONY W SZCZECINIE



71 – 455 Szczecin, ul. Arkońska 4
Strona internetowa: www.spwsz.szczecin.pl
NIP 851-25-37-954 REGON: 000290274
PKO BP S.A. 40 1020 4795 0000 9102 0302 3025



Nasz znak:
EP/220/31/2017/2

Data:
10.05.2017r.

WYJAŚNIENIE TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

dotyczy: przetargu nieograniczonego znak: EP/220/31/2017 pn.: Dostawa wyrobów medycznych jednorazowego użytku dla SPWSZ w Szczecinie

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2015r., poz. 2164 ze zmianami), Samodzielny Publiczny Wojewódzki Szpital Zespólny 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:

Pytania Wykonawców:

ZESTAW 6

Dotyczy zadania nr 55

1. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w zadaniu nr 55 rozmiaru 25cm x 16cm – pozostałe kryteria zgodnie z SIWZ.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

ZESTAW 7

Dotyczy zadania nr 35

Czy Zamawiający w pakiecie nr 35 dopuści Iglę do portów bezpieczną: Piaskowana igła typu Hubera zgięta pod kątem 90° minimalizuje uraz tkanek z miękkimi przezroczystymi rowkowanymi skrzydełkami ułatwiającymi wygodny uchwyt dla personelu oraz z płaską i miękką powierzchnią od strony skóry. Elastyczne przedłużenie wykonane z poliuretanu, jedyne materiału przystosowanego do podaży leków najnowszej generacji (o długości 30cm) z zaciskiem i żeńskim łącznikiem typu Luer Lock. Zacisk oznaczony średnicą, ciśnieniem i przepływem. Konstrukcja zapobiega zakłuciom powodowanym przez efekt „odbicia” igły, która jest kierowana automatycznie w stronę bloku zabezpieczającego, co minimalizuje ryzyko zakłucia bez potrzeby zmiany techniki przeprowadzania zabiegu. Urządzenie jest przystosowane do iniekcji wysokociśnieniowych – 350PSI. Dodatkowe wyposażenie, miękka poliuretanowa podkładka pod skrzydełką, zwiększająca komfort dla pacjenta. Rozmiary igieł oznaczone kolorami. Wyrób medyczny jednorazowy, sterylny pakowany pojedynczo.

Rozmiar 19G – 20mm
Rozmiar 19G – 25mm
Rozmiar 20G – 20mm
Rozmiar 20G – 20mm
Rozmiar 20G – 25mm
Rozmiar 22G – 20mm
Rozmiar 22G – 25mm?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Lokalizacje:
71-455 Szczecin, ul. Arkońska 4
Centrala: 91 813 90 00
Fax. 91 813 90 09

70-891 Szczecin, ul. A. Sokołowskiego 11
Centrala: 91 442 72 00, 91 442 72 13
Fax. 91 462 04 94

Dotyczy zadania nr 41

Czy Zamawiający w pakiecie nr 41 dopuści Port naczyniowy z zestawem wprowadzającym w całości tytanowy:

Port standardowy o wysokości 11mm i wadze 10,5g, średnia podstawy 28mm, 5 otworów fiksacyjnych, objętość własna 0,47ml, średnica przegrody 13mm, powierzchnia nakłucia 1,3cm², komora portu o kształcie łatwym do zidentyfikowania przez skórę, otwory do przyszycia portu, membrana silikonowa niewystająca znacznie poza obrys kołnierza portu i zapewniająca szczelność dla 3000 wkłuć, dołączony cewnik silikonowy, o średnicy wewnętrznej 1,1mm i średnicy zewnętrznej 2,2mm (6,6Fr) lub cewnik o średnicy wewnętrznej 1,6mm i średnicy zewnętrznej 3,2mm (9,6Fr), widoczny w RTG o długości 60cm z naniesioną na cewniku podziałką co 1cm, z atraumatycznym zakończeniem od strony pacjenta z wygodnym, rozłączalnym połączeniem cewnika z portem z zestawem wprowadzającym w składzie: wygodna prowadnica Seldingera z zakończeniem typu J, cienka igła punkcyjna łatwo przechodząca przez skórę z systemem BLS (ograniczenie wypływu krwi), koszulka rozrywalna z wygodnym uchwytem, narzędzie do tunelizacji – szydło, tępa igła do wypełnienia cewnika, igła Hubera prosta, hak do unoszenia żyły, strzykawka z gumowym tłokiem o objętości co najmniej 10ml, igła Hubera z drenem (22G x 20mm) do wkłucia do założonego portu, kompatybilny z rezonansem magnetycznym i tomografią komputerową, wytrzymały do 350psi przy podawaniu kontrastu, z dołączonym paszportem w języku polskim?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Port niskoprofilowy o wysokości 10mm i wadze 8g, średnia podstawy 24mm, 4 otwory fiksacyjne, objętość własna 0,27ml, średnica przegrody 10mm, powierzchnia nakłucia 0,8cm², komora portu o kształcie łatwym do zidentyfikowania przez skórę, otwory do przyszycia portu, membrana silikonowa niewystająca znacznie poza obrys kołnierza portu i zapewniająca szczelność dla 3000 wkłuć, dołączony cewnik silikonowy, o średnicy wewnętrznej 1,1mm i średnicy zewnętrznej 2,2mm (6,6Fr) lub cewnik o średnicy wewnętrznej 1,6mm i średnicy zewnętrznej 3,2mm (9,6Fr), widoczny w RTG o długości 60cm z naniesioną na cewniku podziałką co 1cm, z atraumatycznym zakończeniem od strony pacjenta z wygodnym, rozłączalnym połączeniem cewnika z portem z zestawem wprowadzającym w składzie: wygodna prowadnica Seldingera z zakończeniem typu J, cienka igła punkcyjna łatwo przechodząca przez skórę z systemem BLS (ograniczenie wypływu krwi), koszulka rozrywalna z wygodnym uchwytem, narzędzie do tunelizacji – szydło, tępa igła do wypełnienia cewnika, igła Hubera prosta, hak do unoszenia żyły, strzykawka z gumowym tłokiem o objętości co najmniej 10ml, igła Hubera z drenem (22G x 20mm) do wkłucia do założonego portu, kompatybilny z rezonansem magnetycznym i tomografią komputerową, wytrzymały do 350psi przy podawaniu kontrastu, z dołączonym paszportem w języku polskim?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Port mini o wysokości 8mm i wadze 3,5g, średnia podstawy 19mm, 6 otworów fiksacyjnych, objętość własna 0,17ml, średnica przegrody 8mm, powierzchnia nakłucia 0,53cm², komora portu o kształcie łatwym do zidentyfikowania przez skórę, otwory do przyszycia portu, membrana silikonowa niewystająca znacznie poza obrys kołnierza portu i zapewniająca szczelność dla 3000 wkłuć, dołączony cewnik silikonowy, o średnicy wewnętrznej 1,1mm i średnicy zewnętrznej 2,2mm (6,6Fr), widoczny w RTG o długości 80cm z naniesioną na cewniku podziałką co 1cm, z atraumatycznym zakończeniem od strony pacjenta z wygodnym, rozłączalnym połączeniem cewnika z portem z zestawem wprowadzającym w składzie: wygodna prowadnica Seldingera z zakończeniem typu J, cienka igła punkcyjna łatwo przechodząca przez skórę z systemem BLS (ograniczenie wypływu krwi), koszulka rozrywalna z wygodnym uchwytem, narzędzie do tunelizacji – szydło, tępa igła do wypełnienia cewnika, igła Hubera prosta, hak do unoszenia żyły, strzykawka z gumowym tłokiem o objętości co najmniej 10ml, igła Hubera z drenem (22G x 20mm) do wkłucia do założonego portu, kompatybilny z rezonansem magnetycznym i tomografią komputerową, wytrzymały do 350psi, przy podawaniu kontrastu z dołączonym paszportem w języku polskim?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

ZESTAW 8

Dotyczy załącznika nr 4 do SIWZ – projekt umowy, § 1, pkt 9

1. Czy Zamawiający skróci termin przydatności do użycia do 6 miesięcy, liczonych od dnia dostawy, dla: Koszułek ochronnych jednorazowego użytku do przelykowego cewnika manometrycznego (zadanie nr 48)?
Uzasadnienie: Ww. wyroby medyczne, będące przedmiotem postępowania przetargowego, są wysokospecjalistycznymi wyrobami medycznymi jednokrotnego użytku, produkowanymi poza obszarem Unii Europejskiej, które będą sukcesywnie dostarczane do Zamawiającego przez okres 12 miesięcy. Producent deklaruje dla ww. wyrobów 12-miesięczny termin przydatności, liczony od daty produkcji. Biorąc po uwagę wymagany przez Zamawiającego termin dostawy (3 do 5 dni roboczych), nie jest możliwe zapewnienie wymaganego 12-miesięcznego terminu przydatności, liczonego od dnia dostawy.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

ZESTAW 9

Dotyczy zadania nr 42, pozycja 2

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie pojemnika do drenażu ran o poj. 450ml.

Odp.: Zamawiający dopuszcza pojemność 450ml.

Dotyczy zadania nr 42, pozycja 1-3

Czy Zamawiający wymaga, aby butelki próżniowe były ze wskaźnikiem poziomu próżni oraz trwałą, wypukłą skalą, o pojemności 200ml, 450 i 600ml, nie zawierające PCV. Ciśnienie początkowe 960mbar, potwierdzone oświadczeniem wystawionym przez producenta, dren o długości 125cm, na którym umieszczony jest przesuwalny zacisk i łącznik do drenów w rozmiarze Ch6 do Ch18?

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

ZESTAW 10

Dotyczy zadania nr 2

1. Czy Zamawiający, z uwagi na sformułowaną w art. 29 ust. 2 i art. 7 ust. 1 ustawy, zasadę zachowania uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców, wprowadzi zakres tolerancji długości cewnika 42cm +/-2cm?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy zadania nr 4, pozycja 1-6

2. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktów równoważnych bez naklejek w zestawie?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 4, pozycja 1

3. Czy Zamawiający, z uwagi na sformułowaną w art. 29 ust. 2 i art. 7 ust. 1 ustawy zasadę zachowania uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców, wprowadzi zakres tolerancji długości cewnika 70cm +/-1cm?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy zadania nr 4, pozycja 2

4. Czy Zamawiający, z uwagi na sformułowaną w art. 29 ust. 2 i art. 7 ust. 1 ustawy zasadę zachowania uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców, dopuści i uzna za równoważny zestaw do szynowania moczowodów z jednym zaciskiem?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 4, pozycja 7

5. Czy Zamawiający, z uwagi na sformułowaną w art. 29 ust. 2 i art. 7 ust. 1 ustawy zasadę zachowania uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców, dopuści i uzna za równoważną prowadnicę w rozmiarze 0,035”?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 4, pozycja 7

6. Czy Zamawiający, z uwagi na sformułowaną w art. 29 ust. 2 i art. 7 ust. 1 ustawy zasadę zachowania uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców, wyodrębni do osobnego pakietu pozycję nr 7?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 5, pozycja 1

7. Czy Zamawiający, z uwagi na sformułowaną w art. 29 ust. 2 i art. 7 ust. 1 ustawy zasadę zachowania uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców, dopuści i uzna za równoważny zestaw do nefrostomii z cewnikiem 9CH typu Pigtail i z cewnikiem 10CH typu Malecot?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe, lecz nie wymaga.

Dotyczy zadania nr 5, pozycja 2

8. Czy Zamawiający, z uwagi na sformułowaną w art. 29 ust. 2 i art. 7 ust. 1 ustawy zasadę zachowania uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców, wyodrębni do osobnego pakietu pozycję nr 2?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 12

9. Czy Zamawiający, z uwagi na sformułowaną w art. 29 ust. 2 i art. 7 ust. 1 ustawy zasadę zachowania uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców, dopuści i uzna za równoważny zestaw do cystostomii opisany jak poniżej?

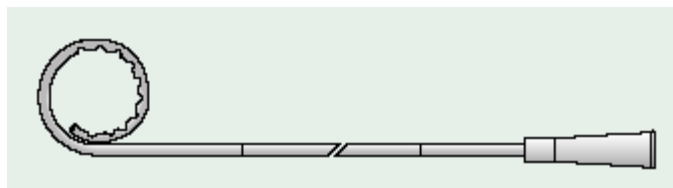
Zestaw zawiera:

- ü Półotwarty trokar
- ü Cewnik pojedynczo zagięty długości 50cm z łącznikiem do worka
- ü Worek na mocz
- ü Butelkę na próbkę moczu
- ü Zacisk na cewnik

Półotwarty trokar



Cewnik pojedynczo zagięty złącznikiem do worka na mocz



Rozmiar cewnika: Cewnik **8 CH**, Cewnik **10 CH**, Cewnik **12 CH**

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 35

10. Czy Zamawiający, z uwagi na sformułowaną w art. 29 ust. 2 i art. 7 ust. 1 ustawy zasadę zachowania uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców, dopuści i uzna za równoważne igły do portów z nieprzezroczystą podstawą i skrzydełkami, kompatybilne ze środowiskiem CT i MRI dostosowane do iniekcji pod ciśnieniem 300PSI, o wymiarach 19Ga x 19mm, 19Ga x 25,4mm, 20Ga x 19mm, 20Ga x 25,4mm, 22Ga x 19mm i 22Ga x 25,4mm?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

ZESTAW 11

Dotyczy zadania nr 4, pozycja 1

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawów do wewnętrznego szynowania moczowodów z cewnikiem pojedynczo zagiętym o składzie:
- Cewnik moczowodowy pojedynczo zagięty, znakowany co 5cm, wykonany z najwyższej jakości poliuretanu, z końcem zamkniętym w rozmiarze CH6-CH8 i o długości 70cm, z otworami rozmieszczonymi na pętli cewnika, średnica pętli 2cm,
 - Prowadnica prosta z elastycznym 2-3cm końcem, pokryta PTFE o średnicy 0,028"–0,035" (w zależności od średnicy cewnika) i długości 125cm,
 - Łącznik z lejkiem do worka na mocz,
 - Zacisk,
 - Karta pacjenta i naklejki zawierające opis i skład zestawu, numer serii, datę produkcji i ważności.

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

Dotyczy zadania nr 4, pozycja 5

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawów do wewnętrznego szynowania moczowodów z cewnikiem CH6 o długości 24-30cm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

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

Dotyczy zadania nr 4, pozycja 7

3. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie przewodnicy drutowej w koszulce, pokrytej PTFE, z giętkim końcem 2-5cm, o średnicy 0,032" i długości 100cm lub przewodnicy drutowej w koszulce, pokrytej PTFE, z giętkim końcem 2-5cm o średnicy 0,035" i długości 150cm?

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

Dotyczy zadania nr 12

4. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego zestawu do cystostomii w rozmiarach CH10-CH14 w składzie: trokar metalowy rozrywalny, cewnik, zatyczka, skalpel (nóż).

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 30, pozycja 1

5. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie piłki o średnicy 1mm, skręcanej z 3 drucików, pozostałe parametry bez zmian.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

ZESTAW 12

Dotyczy zadania nr 23, pozycja 4

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w zadaniu nr 23 pozycja 4 zgłębnika poliuretanowego w wersji żołądkowo-dwunastniczej, ze znacznikiem RTG, podziałką i końcówką EN- lock, długości 12/120cm?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

ZESTAW 13

Dotyczy zadania nr 14, pozycja 1

Czy Zamawiający w zadaniu nr 14 w pozycji 1 dopuści również zestaw do drenażu z komorą zbiorczą 2100ml, spełniający wszystkie pozostałe wymagania określone w SIWZ?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

ZESTAW 14

Dotyczy zadania nr 9, pozycja 1

1. Czy Zamawiający dopuści, by maty dostarczane były w ramach umowy w opakowaniu po 10 mat (1mata = 30 warstw)?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy wzoru umowy, § 3, pkt 1

2. Uprzejmie prosimy o zmniejszenie kar umownych do 1% wartości zamówionej partii towaru za każdy dzień zwłoki. Kary w obecnej wielkości są rażąco wysokie.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy wzoru umowy, § 3, pkt 2

3. Uprzejmie prosimy o wykreślenie zapisu: „powiększoną o 20%, ale nie niższą niż 200zł”. Kara w obecnej wielkości jest rażąco wysoka, gdyż Wykonawca w przewidzianej niniejszym paragrafem sytuacji zostanie już obciążony różnicą w cenie pomiędzy ceną umowną, a ceną zakupu interwencyjnego.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy wzoru umowy, § 3, pkt 3

4. Uprzejmie prosimy o zmniejszenie kar umownych do 1% wartości wadliwej/niepełnej partii zamówienia za każdy dzień zwłoki. Kary w obecnej wielkości są rażąco wysokie.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy wzoru umowy, § 3, pkt 4

5. Uprzejmie prosimy o zmniejszenie kar umownych do 10% wartości niezrealizowanej części umowy.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

ZESTAW 15

Dotyczy zadania nr 34

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy podstawowy, nierozciągliwy, do anestezji, o parametrach rur 2 x 180cm oraz 1 x 150cm, worek 2l z zawieszka, układ z oryginalnie zamontowaną już pułapką wodną na wdechu i wydechu? Układ z PP, PE, EVA, bez lateksu i DEHP. Układ rur do pacjenta połączony łącznikiem Y oraz odłączalnym łącznikiem kątowym z portem luer-lock. Cały układ zabezpieczony czerwony kapturkiem, zabezpieczającym zestaw do momentu użycia?

Dopuszczając opisany układ, prosimy o rezygnację z wymogu zaofiarowania pozycji 2 w tym pakiecie. Prośbę swoją motywujemy tym, iż pułapka wchodzi już w skład układu oddechowego, a więc oferowanie dodatkowej pułapki jest bezzasadne.

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy zadania nr 40

Prosimy Zamawiającego, o dopuszczenie zatyczki mikrobiologicznie czystej, wykonanej z PP (polipropylenu), spełniającej pozostałe zapisy SIWZ.

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

ZESTAW 16

Dotyczy zadania nr 2, pozycja 1 i 2

Prosimy o sprecyzowanie, czy cewniki Dufour, tak jak obecnie stosowane, mają być pakowane w podwójne opakowanie, czyli wewnętrzny worek foliowy i zewnętrzne opakowanie folia/papier, co zapewnia ich aseptyczne użytkowanie?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe, lecz nie wymaga.

Dotyczy zadania nr 3

Dotyczy pozycji 4

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania drenów Kehra wykonanych z lateksu w rozm. od 9ch-24ch, sterylnych.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy pozycji 5

1. Prosimy o sprecyzowanie, czy cewniki Pezzera mają mieć min. 3, czy 4 otwory boczne o średnicy nie większej niż 5mm, gwarantujące prawidłowy drenaż?

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

2. Prosimy o sprecyzowanie, czy cewniki Pezzera mają być sterylizowane radiacyjnie?

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

3. Czy cewniki Pezzera mają być pakowane w podwójne opakowanie, czyli wewnętrzny worek foliowy i zewnętrzne opakowanie folia/papier, co zapewnia ich aseptyczne użytkowanie?

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

Dotyczy zadania nr 4

Dotyczy pozycji 1

1. Prosimy o dopuszczenie zaoferowania zestawu do szynowania wew. moczowodów producenta firmy Porges – Coloplast, zawierającego cewnik pojedynczo zagięty o długości 90cm, prowadnicę Seldingera o średnicy 0,035', klamrę, szpulkę mocującą oraz łącznik do worka na mocz.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

2. Prosimy o dopuszczenie zaferowania zestawu do szynowania wew. moczowodów producenta firmy Teleflex Medical, zawierającego cewnik pojedynczo zagięty o długości 90cm, prowadnicę.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

3. Prosimy o sprecyzowanie, czy nie zaszła omyłka i zamawiający ma na myśli zestaw zawierający między innymi cewnik moczowodowy pojedynczo zagięty o długości 90cm, skalowany co 1cm?

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

Dotyczy pozycji 2

1. Prosimy o dopuszczenie zaferowania zestawu do szynowania wew. moczowodów producenta – firmy Porges – Coloplast z cewnikiem podwójnie zagiętym, koniec bliższy otwarty, dalszy zamknięty bez nici, z prowadnicą 0,035", prostym popychaczem bez zacisków.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

2. Prosimy o dopuszczenie zaferowania zestawu do wew. szynowania moczowodów firmy Teleflex Medical z cewnikiem podwójnie zagiętym, koniec bliższy otwarty, dalszy zamknięty bez nici, z prowadnicą 0,035", bez prowadnicy, prostym popychaczem bez zacisków.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy pozycji 3 i 4

Prosimy o sprecyzowanie, czy cewniki w zestawie do wew. szynowania moczowodów mają posiadać zewnętrzną miękką warstwę atraumatyczną dla pacjenta, a wewnętrzną twardszą umożliwiającą łatwe przesuwanie po prowadnicy, co podniesie komfort dla pacjenta i jednocześnie dla operatora?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe, lecz nie wymaga.

Dotyczy pozycji 5

Prosimy o dopuszczenie zaferowania zestawu do wew. szynowania moczowodów producenta firmy Teleflex Medical z cewnikiem podwójnie zagiętym, koniec bliższy otwarty, dalszy zamknięty bez nici, z prowadnicą 0,035", bez prowadnicy, prostym popychaczem bez zacisków.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 5

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do nefrostomii dwustopniowej firmy Teleflex Medical w składzie:
 - cewnik nefrostomijny w rozmiarze 8Ch lub 10Ch (do wyboru przez Zamawiającego), długość około 30cm, pokryty hydrożelem dla łatwiejszego wprowadzenia,
 - prostownik do cewnika dwuczęściowy (do wyprostowania cewnika przed założeniem),
 - igła punkcyjna dwuczęściowa z wyjmowanym mandrynem z markerem na ostrzu, widocznym w USG, rozmiar: 17,5G, długość: 20cm,
 - prowadnica typ Lunderquist o średnicy dopasowanej do igły punkcyjnej (0,0038") o długości 80cm,
 - łącznik do worka na mocz z kranikiem,
 - 3 naklejki zawierające numer katalogowy cewnika, numer serii i datę ważności.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

2. Prosimy o dopuszczenie zaferowania sterylnego zestawu do nefrostomii producenta firmy Porges – Coloplast w składzie: cewnik nefrostomijny typu J w rozmiarze 8ch lub 10ch długości min. 29cm z metalowym sztyletem, prowadnik Seldingera o średnicy 0,038", 1 zestaw rozszerzań w rozm. zależnym od rozmiaru cewnika, igła punkcyjna Chiba 18G.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 8, pozycja 1

1. Prosimy o wyłączenie w/w pozycji do osobnego pakietu, co pozwoli naszej firmie na złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

2. Prosimy o sprecyzowanie, czy kranik trójdrożny ma mieć obudowę wykonaną z poliwęglanu?

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

3. Prosimy o sprecyzowanie, czy kranik trójdrożny ma posiadać trójramienne białe pokrętło, gwarantujące precyzyjną obsługę?

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

4. Prosimy o sprecyzowanie, czy kranik trójdrożny ma się cechować objętością wypełnienia 0,22ml czy 0,23ml?

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

Dotyczy zadania nr 10

1. Prosimy o sprecyzowanie, czy rurki intubacyjne zbrojone mają posiadać znacznik głębokości intubacji nad mankietem w postaci jednego grubego ringu wokół całego obwodu rurki?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe, lecz nie wymaga.

2. Prosimy o sprecyzowanie, czy rurki intubacyjne zbrojone mają być skalowane co 1cm, co pozwala na precyzyjną kontrolę położenia rurki?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe, lecz nie wymaga.

3. Prosimy o dopuszczenie zaferowania rurki intubacyjnej wykonanej z medycznego PCV niesilikonowanej.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 11

1. W związku z dopuszczeniem zaferowania cewników w układzie zamkniętym na dwie oraz trzy doby, prosimy Zamawiającego o przeliczenie kosztu ostatecznego na jedną dobę, co da możliwość porównania oferowanego asortymentu. Ewentualny wybór oferty z cewnikiem w systemie zamkniętym na 48 godzin, pomimo pozorów korzystniejszej ceny może narazić Zamawiającego na poniesienie większych kosztów eksploatacji, w porównaniu z możliwością użycia zamkniętego systemu do odsysania o ok. 33% dłuższym okresie użytkowania, a jednocześnie będzie stanowić istotne uchybienie art. 7 ust. 1 i 2 ustawy Prawo Zamówień Publicznych.

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

2. Prosimy o dopuszczenie modułowego systemu do odsysania składającego się z oddzielnie pakowanych: sterylnego cewnika oraz mikrobiologicznie czystego adaptera do dróg oddechowych o kącie 45 stopni z samouszczelniającą się, dwudzielną zastawką uszczelniającą cewnik po usunięciu go z rurki intubacyjnej lub z tracheotomijnej. Adapter do dróg oddechowych na 7 dni, cewniki na 72 godziny, kodowane kolorem w rozmiarach 14 i 16 o długości dla rurek intubacyjnych 54cm, dla rurek tracheotomijnych długości 34cm. System z obrotowym portem do przepłukiwania, bez portu do MDI, cewniki dla dorosłych bez znacznika, skalowane co 1cm z otworem centralnym i dwoma bocznymi ułożonymi po obu stronach naprzemiennie. Nadmieniamy, iż w/w długości cewników są wystarczające do skutecznego przeprowadzenia odsysania, a różnice w długościach cewników różnych producentów wynikają z różnych długościach konektorów służących do ich obsługi.

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

Dotyczy zadania nr 12

1. Prosimy o sprecyzowanie, czy worek w zestawie do cystostomii ma być 2l, tak jak obecnie w obecnie stosowanym zestawie?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe, lecz nie wymaga.

2. Prosimy o dopuszczenie zaoferowania zestawu do cystostomii sterylnych w składzie: cewnik poliuretanowy w rozmiarach 8ch, 11ch i 14ch, trokar metalowy rozrywalny, szpulką mocująca, klamra, worek na mocz 2l.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 18, pozycja 1-3

Prosimy o sprecyzowanie, czy pod pojęciem „pakowane podwójnie wewnętrzny worek filowy i zewnętrzne opakowanie folia/papier”, Zamawiający rozumie, aby produkt był całkowicie zamknięty w perforowanym worku foliowym, a następnie opakowany na zewnątrz w opakowanie papier-folia, tak jak obecnie stosowane?

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

Dotyczy zadania nr 19

Dotyczy pozycji 1

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania nebulizatora do podawania leku o pojemności 6ml, skalowanego z podziałką co 1ml, średnia średnica nebulizowanych cząstek (MMAD) 2,7 mikrona przy przepływie gazów 8L/min., czysty biologicznie, kompatybilny z rurką intubacyjną i tracheostomijną. W komplecie: nebulizator, samouszczelniający łącznik T, dren o standardowym przekroju, niezałamujący się dł. 210cm, ustnik, pakowany w opakowanie foliowe.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy pozycji 2

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania nebulizatora do podawania leku o pojemności 6ml, skalowanego z podziałką co 1ml, średnia średnica nebulizowanych cząstek (MMAD) 2,7 mikrona przy przepływie gazów 8L/min., czysty biologicznie, kompatybilny z rurką intubacyjną i tracheostomijną. W komplecie: nebulizator, samouszczelniający łącznik T, dren o standardowym przekroju, niezałamujący się dł. 210cm, pakowany w opakowanie foliowe.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy pozycji 3

Prosimy o dopuszczenie zaferowania nebulizatora dla dorosłych do podawania leku o pojemności 6ml, skalowanego z podziałką co 1ml, średnia średnica nebulizowanych cząstek (MMAD) 2,7 mikrona przy przepływie gazów 8L/min., czysty biologicznie, kompatybilny z rurką intubacyjną i tracheostomijną. W komplecie: nebulizator, dren o standardowym przekroju, niezałamujący się dł. 210cm, maska tlenowa z PCV z zaciskiem pozwalającym na lepsze dopasowanie maski, pakowany w opakowanie foliowe.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy pozycji 4

1. Prosimy o dopuszczenie zaferowania jednorazowej maski anestetycznej, transparentnej, dostępnej w 6 rozmiarach z mankietem uszczelniającym z kolorystycznym oznakowaniem, z usuwalnym pierścieniem mocującym z polietylenu, wyprofilowanych anatomicznie, pozwalających na stabilne i bezpieczne uchwycenie nawet w wilgotnym środowisku, wykonanej z PCV bez zawartości ftalanów, mikrobiologicznie czystej, pakowanej w opakowanie foliowe umożliwiające jego bezpieczne otwarcie.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

2. Prosimy o sprecyzowanie, czy maski anestetyczne mają się cechować następującymi wielkościami: przestrzeń martwa i łącze: noworodkowa - 20ml/15mm; niemowlęca - 33ml/15mm; pediatryczna - 70ml/22mm; mały dorosły - 90ml/22mm; średni dorosły -130ml/22mm; duży dorosły - 145ml/22mm?

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

Dotyczy zadania nr 23, pozycja 2

Prosimy o wyłączenie w/w pozycji do osobnego pakietu, co pozwoli na złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 28

Prosimy o dopuszczenie zaferowania sondy przełykowej Sengstakena w rozmiarach 15-16cm 18cm i 21cm, spełniającej pozostałe wymogi siwz.

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy zadania nr 51, pozycja 1 i 2

1. Prosimy o dopuszczenie zaferowania strzykawek o poj. 50/60cml, spełniających pozostałe wymogi siwz.

Odp.: Zamawiający dopuszcza strzykawki 50/60ml – przy spełnieniu wszystkich pozostałych wymogów specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

2. Prosimy o sprecyzowanie, czy tłok i cylinder strzykawki mają być wykonane z polipropylenu?

Odp.: Zamawiający nie dookreśla materiału, z jakiego mają być wykonane cylinder i tłok.

3. Prosimy o sprecyzowanie, czy strzykawki mają posiadać oryginalnie nadrukowane na cylindrze logo producenta i typ strzykawki, co pozwala na identyfikację produktu bez jego opakowania jednostkowego?

Odp.: Zamawiający oczekiwałby, aby strzykawka posiadała opis pozwalający na identyfikację producenta, co pozwala zweryfikować, czy ustawienia na pompie są adekwatne co do użytej strzykawki.

Dotyczy zadania nr 67

1. Prosimy sprecyzowanie, czy aplikator żelu ma być harmonijkowy, co ułatwia jego aplikację?

Odp.: Zamawiający nie dookreśla kształtu i budowy aplikatora.

2. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy dopuszcza zaferowanie żelu zawierającego parabeny, konserwanty o działaniu alergogennym?

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

Dotyczy zadania nr 72

Prosimy o dopuszczenie zaferowania produktu o następujących parametrach: zamknięty bezigłowy łącznik dostępu naczyniowego nie dłuższy niż 2cm, 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. 0,10ml, wytrzymały na ciśnienie płynu iniekcyjnego min. 17,2 bara = 250psi, na ciśnienie zwrotne min. 6,7 bara = 97psi. Sterylny, jednorazowy, pakowany pojedynczo.

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy zapisów siwz

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający zastrzega sobie możliwość wezwania w przypadku wątpliwości Wykonawców do przedłożenia dokumentów dopuszczających oraz próbek zaferowanego sprzętu, celem weryfikacji zgodności zaferowanego 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 wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy wzoru umowy

Prosimy Zamawiającego o zmianę § 3 na:

1. Ustala się karę umowną za nieterminową (z winy „Wykonawcy”) realizację zamówienia w wysokości 10zł za każdy dzień zwłoki, w przypadku zamówień typu „cito” – w wysokości 10 zł za każde rozpoczęte 24 godziny. Łączna wysokość kar umownych nie może przekraczać 50% wartości zamawianej partii towaru.
2. W przypadku upłynięcia 5-dniowego i 72 godzinnego (zamówienia typu „cito”) terminu na realizację dostawy „Zamawiający” ma prawo dokonać zakupu interwencyjnego niezrealizowanego przedmiotu zamówienia poza

obowiązującą umową. Z tytułu dodatkowych kosztów związanych z takim zakupem wynikających z różnicy cen, kosztów sprowadzenia towaru do „Zamawiającego” (przesyłek, transport) oraz konieczności podjęcia dodatkowych czynności „Wykonawca” zapłaci „Zamawiającemu” karę umowną stanowiącą równowartość różnicy cen towaru powiększoną o 5%.

4. W przypadku rozwiązania umowy na podstawie § 9 ust. 2 pkt. a)-g), „Wykonawca” zapłaci „Zamawiającemu” karę umowną w wysokości 2% wartości niezrealizowanej części umowy brutto.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

ZESTAW 17

Dotyczy: EP/220/31/2017, Zadanie nr 36. Zestawy do przygotowania i podania cytostatyków, ilość pozycji 3, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści produkt OncoFlow system do infuzji centralnych metodą grawitacyjną. Zestaw zawiera: regulator przepływu Dosi-Flow 10, kołec z odpowietrzeniem łatwy do czyszczenia, bezigłowym konektor Luer-Lock, pojemniki wyrównawczym 20-kropli/ml z filtrem, linia o długości 160cm, regulator przepływu, port bezigłowym typu Y i konektor Luer-Lock z samopłuczącą się nakrętką. Zestaw zawiera 2 wloty. Produkt nie zawiera PVC. Numer katalogowy: ODF20P. Opakowanie zawiera 20 sztuk produktu.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy: EP/220/31/2017, Zadanie nr 36. Zestawy do przygotowania i podania cytostatyków, ilość pozycji 3, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści produkt OncoFlow system do infuzji centralnych metodą grawitacyjną. Zestaw zawiera: regulator przepływu Dosi-Flow 10, kołec z odpowietrzeniem łatwy do czyszczenia, bezigłowym konektor Luer-Lock, pojemniki wyrównawczym 20-kropli/ml z filtrem, linia o długości 160cm, regulator przepływu, port bezigłowym typu Y i konektor Luer-Lock z samopłuczącą się nakrętką. Zestaw zawiera 4 światłoczułe wloty. Produkt nie zawiera PVC. Numer katalogowy: ODF40PY. Opakowanie zawiera 20 sztuk produktu.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy: EP/220/31/2017, Zadanie nr 36. Zestawy do przygotowania i podania cytostatyków, ilość pozycji 3, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści produkt OncoFlow zestaw do infuzji centralnych. Zestaw zawiera: kołec z odpowietrzeniem łatwy do czyszczenia, bezigłowym konektorem Luer-Lock i połączeniem kolca ze standardowym zestawem infuzyjnym. Zestaw zawiera 2 wloty. Produkt nie zawiera PVC. Numer katalogowy: ODF2P. Opakowanie zawiera 40 sztuk produktu.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

ZESTAW 18

Dotyczy zadania nr 53

Prosimy o podanie modelu strzygarki, z jaką mają być kompatybilne ostrza.

Odp.: Zamawiający informuje, że jest to strzygarka Care Fusion 5513E.

ZESTAW 19

Dotyczy zadania nr 44

Prosimy o dopuszczenie zestawu o wtórnego przetaczania krwi w składzie:

- zestaw Handy Vac - sterylny, niskociśnieniowy zestaw do retransfuzji krwi po zabiegu operacyjnym zawierający: 2 dreny, mieszek 200ml z ergonomicznym uchwytem i zastawką antyzwrotną, worek na krew 700ml z zastawką antyzwrotną i filtrem 175 mikronów,
- worek na drenaż przedłużony min. 700ml z zastawką antyzwrotną,
- specjalny aparat do szybkiego przetacza krwi z kaskadowym filtrem 175/40/10 mikronów,
- zapasowy worek na krew min. 700 ml z zastawką antyzwrotną i filtrem 175 mikronów wyposażony w port do wtórnego przetaczania krwi.

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

ZESTAW 20

Dotyczy zadania nr 34

1. Czy w zadaniu nr 34, poz. 1, Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie:
Układ oddechowy, polipropylenowy dla dorosłych. Dwie rury rozciągliwe w zakresie 40/180cm, ramię dodatkowe 40/180cm, pozostałe parametry bez zmian?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

2. Czy w zadaniu nr 34, poz. 2, Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie pułapki wodnej mikrobiologicznie czystej, tak jak obwód oddechowy (Zamawiający nie wymaga obwodu sterylnego, więc nie ma konieczności, aby pułapka była sterylna)?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

ZESTAW 21

Dotyczy zapisów umowy § 1 ust. 12

1. Czy Zamawiający może określić procent ewentualnego odstępstwa od umowy (zmniejszenia ilości wyrobów)?

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

Dotyczy zapisów umowy § 2

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie następującego zapisu:
„Wykonawca ma prawo potrącać wymagalne odsetki ustawowe z uiszczonych przez Zamawiającego należności (jeżeli płatność nastąpiła po terminie wskazanym w § 2 ust. 6) za dostarczony towar. Wykonawca poinformuje o wartości naliczonych odsetek wystawiając odpowiednią notę obciążeniową. Zamawiający zostanie wezwany do uregulowania płatności w wysokości równej skalkulowanego potrącenia”?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zapisów umowy § 2

3. Prosimy o dodanie następującego zapisu:

„Wykonawca ma prawo do wstrzymania realizacji kolejnych zamówień w przypadku zwłoki w płatnościach (należności wymaganych) powyżej 30 dni od terminu płatności/ wymagalności wskazanego na fakturze”.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zapisów umowy § 2 ust. 9

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przedłużenie terminu dostarczenia brakujących wyrobów lub wymiany wadliwych do 3 dni roboczych od momentu uznania zgłoszonej reklamacji za zasadną?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zapisów umowy § 2 ust. 8

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę doprecyzowanie istniejącego zapisu o słowa: „Zgody takiej nie można bezpodstawnie odmówić.”?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zapisów umowy § 3 ust. 1

6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:
„Ustala się karę umowną za nieterminową realizację zamówienia w wysokości 50 zł za każdy dzień/godzinę* zwłoki. Łączna wysokość kar umownych nie może przekraczać 25% wartości zamawianej partii towaru, ale nie może być niższa niż 50 zł”?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zapisów umowy § 3 ust. 2

7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:
„W przypadku upłynięciadniowego roboczego (w odniesieniu do terminu wskazanego w ofercie przetargowej) lub 48-godzinnego roboczego (zamówienie „cito”) terminu na realizację dostawy, Zamawiający ma prawo dokonać zakupu interwencyjnego niezrealizowanego przedmiotu zamówienia poza obowiązującą umową po ponownym pisemnym wezwaniu do realizacji zamówienia. Wykonawca pokryje wszelkie koszty (przesyłka, transport, różnice w cenie, itp.) związane z zakupem u innych dostawców towaru będącego przedmiotem umowy.

Zamawiający zobowiązany jest powiadomić **Wykonawcę** o zamówieniu interwencyjnym w dniu jego złożenia (za pośrednictwem faksu). Przekazanie powyższej informacji jest równoznaczne z wycofaniem wcześniej złożonego i niezrealizowanego zamówienia **Wykonawcy**. W przypadku, gdy **Wykonawca** nie poinformuje (za pośrednictwem faksu) **Zamawiającego** o spodziewanej zwłoce w dostawie i dostarczy ją po złożeniu przez **Zamawiającego** powiadomienia o zakupie interwencyjnym, to przedmiot opóźnionej dostawy pozostaje do dyspozycji **Wykonawcy** w magazynie **Zamawiającego**”?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zapisów umowy § 3 ust. 3

8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„W przypadku stwierdzenia braków ilościowych lub wad jakościowych, **Zamawiający** niezwłocznie powiadomi o tym **Wykonawcę**, który rozpatrzy reklamację dotyczącą:

- braków ilościowych – w ciągu 5 dni roboczych,
- wad jakościowych – w ciągu 14 dni od daty pisemnego zawiadomienia o wadzie wraz ze zwrotnym przesłaniem wadliwego towaru.

Niezależnie od w/w terminu rozpatrzenia reklamacji, Wykonawca dostarczy reklamowany towar w ciągu 3 dni roboczych.

Brak reakcji Wykonawcy w przedmiotowym terminie spowoduje naliczanie kary umownej w wysokości 50 zł za każdy dzień/godzinę* zwłoki, w zależności od trybu, w jakim było składane zamówienie.

*za godzinę w przypadku dostaw „cito”

Łączna wysokość kar umownych nie może przekroczyć 25% wartości niedostarczonego, bądź wadliwego towaru.”?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zapisów umowy § 3 ust. 4

9. Zwracamy się z prośbą o zmniejszenie wysokości kary umownej z 20% do 10% całej wartości umowy.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zapisów umowy § 5 ust. 2 pkt 1) oraz 3)

10. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:
„powtarzających się nieterminowych dostaw oraz, tj. trzykrotnego naruszenia terminów określonych w § 1 ust. 3 lub § 3 ust. 3 Umowy, pomimo dodatkowych wezwań do realizacji zamówienia”
oraz
„powtarzających się nieterminowych dostaw typu „cito” o więcej niż 48h”?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zapisów umowy § 5 ust. 2 pkt 6)

11. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:
„odstąpienia przez Narodowy Fundusz Zdrowia od finansowania świadczeń, w których wykorzystywane są wyroby będące przedmiotem zamówienia z obowiązkiem niezwłocznego rozliczenia ewentualnych zobowiązań”?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

12. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o udzielenie informacji, czy wobec Zamawiającego nie została wszczęta likwidacja, bądź czy Zamawiający nie przekształca się w spółkę prawa handlowego?

Odp.: Na dzień dzisiejszy wobec Zamawiającego nie została wszczęta likwidacja. Zamawiający nie przekształca się w spółkę prawa handlowego.

Dotyczy SIWZ rozdział VI pkt 6 ppkt 8)

13. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na załączenie oświadczenia dot. przynależności do grupy kapitałowej wraz z ofertą?

Odp.: Oświadczenia Wykonawcy o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy (oryginał) winno zostać złożone zgodnie z ustawą Pzp. Oświadczenie wykonawca przekazuje Zamawiającemu (bez wezwania) w terminie 3 dni od zamieszczenia na stronie internetowej Zamawiającego informacji z otwarcia ofert, o której mowa w art. 86 ust. 5 ustawy Pzp.

Dotyczy zadania nr 71

14. Czy Zamawiający dopuści proponowane rozwiązanie: Balon żołądkowy do leczenia otyłości. Balon przeznaczony do tymczasowej terapii otyłości u pacjentów ze wskaźnikiem masy ciała BMI>27 (wykonany z silikonu, całkowicie widoczny w RTG, zakres pojemności 400-700ml, napełniany płynem, kształt: kula, zawór samouszczelniający, okres implantacji 6 miesięcy, cewnik wprowadzający o średnicy 6,00mm z pojedynczym znacznikiem odległości na 40-tym centymetrze, przyłączem Luer, wyposażony w metalową prowadnicę. W zestawie rurka do podawania roztworu wypełniającego balon wykonana z PCV, posiadająca złącze Luer i zawór jednodrożny?

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

ZESTAW 22

Pytania dotyczące przedmiotu zamówienia

Dotyczy zadania nr 11

1. Prosimy o dopuszczenie zamknięty system wg następującego opisu
Zamkniętego systemu 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. 5cm,
 - 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 umożliwiającej 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 umożliwiająca 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-foolia.

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: 54cm (+/-1cm).

Wymagana dostępność rozmiarów - średnic:

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

Zestaw pozbawiony DEHP.

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy zadania nr 19, pozycja 1

2. Prosimy o dopuszczenie nebulizatora o pojemności 10ml, wyskalowany co 2ml. Przy przepływie gazu nośnikowego równym 8L/min., 74% cząsteczek aerozolu tworzy cząsteczki o średnicy mniejszej niż 5 mikronów i średnicy MMD 3,3 mikrona. W skład zestawu wchodzi: łącznik T, ustnik (odłączalny) oraz dren tlenowy o przekroju wewnątrz gwiazdkowym, nie załamującym się o długości 180cm–210cm.

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy zadania nr 19, pozycja 2

3. Prosimy o dopuszczenie nebulizator o pojemności 10ml, wyskalowany co 2ml. Przy przepływie gazu nośnikowego równym 8L/min., 74% cząsteczek aerozolu tworzy cząsteczki o średnicy mniejszej niż 5 mikronów i średnicy MMD 3,3 mikrona. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy zadania nr 25

4. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wapna sodowanego, które posiada wysoką absorpcję dwutlenku węgla 120-170 L CO₂/1kg wapna (wydajność jest uzależniona od parametrów oddechowych zastosowanych podczas znieczulenia, takich jak: wartość ustawionych przepływów, objętość oddechowa pacjenta, objętość pojemnika, ilość powstającego CO₂, etc.), wałeczki o średnicy 3mm o twardości na optymalnym poziomie 89%-98%, co daje pewność, że podczas transportu i przenoszenia nie powstanie więcej pyłu niż na poziomie 0,3%; nie zawiera wodorotlenku potasu (KOH), zawartość wilgoci 13%-17%; wskaźnik zużycia (wapno zużyte zabarwia się z białego na kolor fioletowy).

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 32

5. Jakie końcówki linii próbkujących CO₂ Zamawiający ma na myśli:

- 1) Żeński luer lock/męski luer lock,
- 2) Męski luer lock/męski luer lock.

Odp.: Męski luer lock/męski luer lock.

Dotyczy zadania nr 32

6. Czy Zamawiający dopuści linie do próbkujące CO₂ o długości 2,45m lub 1,8m?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 34, pozycja 1

7. Prosimy o dopuszczenie układu oddechowego, polipropylenowy dla dorosłych. Dwie rury rozciągliwe w zakresie 40/200cm, ramię dodatkowe 40/150cm, worek oddechowy 2l nie zawierający lateksu, trójnik z łącznikiem kątowym z portem do kapnografii. Układ oddechowy mikrobiologicznie czysty. Nie zawierający ftalanów di(2-etylo-heksylu), często określanych skrótem DEHP. Worek oddechowy 2l nie zawierający lateksu.

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy zadania nr 34, pozycja 2

8. Prosimy o dopuszczenie pułapki wodnej mikrobiologicznie czystej, pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy zadania nr 40

9. Prosimy o dopuszczenie zatyczki układu rur pacjenta 22F mikrobiologicznie czystej, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytania dotyczące załącznika nr 4 – wzór umowy

Dotyczy § 3 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 zwłoki.”.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy § 3 ust. 3

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

„W przypadku stwierdzenia braków ilościowych lub wad jakościowych, Zamawiający niezwłocznie powiadomi o tym Wykonawcę, który rozpatrzy reklamację dotyczącą:

- braków ilościowych – w ciągu 2 dni,*
- wad jakościowych – w ciągu 14 dni.*

Niezależnie od w/w terminu rozpatrzenia reklamacji, Wykonawca dostarczy reklamowany towar w ciągu 2 dni roboczych.

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

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy § 3 ust. 4

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

„W przypadku rozwiązania umowy na podstawie § 5 ust. 2 pkt. 1) – 5), Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% wartości niezrealizowanej części umowy.”.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy § 5 ust. 2

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

„Zamawiający zastrzega sobie prawo rozwiązania umowy w trybie natychmiastowym w przypadku:

- 1) **wystąpienia trzech kolejnych** nieterminowych dostaw, tj. naruszenia terminów określonych w § 1 ust. 3 i § 3 ust. 3 do umowy,*
- 2) **nierozpatrzenia uzasadnionej reklamacji powyżej terminu o którym w § 3 ust. 3,***
- 3) **trzykrotnego** dostarczania wyrobów z terminem ważności i pełnej sterylności krótszym niż 12 miesięcy licząc od daty odbioru dostawy (...).”*

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

ZESTAW 23

Dotyczy zadania nr 11

1. Czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu zamknięty system o poniżej przedstawionych parametrach:

Systemy dostępne w trzech długościach:

- do rurek tracheotomijnych: 34cm (+/-1cm),
- do rurek intubacyjnych: 54cm (+/-1cm),
- do rurek intubacyjnych: 60cm (+/-1cm).

Dostępne rozmiary:

- do rurek tracheotomijnych: Ch12/14/16,
- do rurek intubacyjnych: Ch10/12/14/16/18 (dla długości 60cm - Ch12/14/16).

- możliwość stosowania przez min. 72 godz. (min. 48 godz. dla rozmiaru Ch18),
- 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. 5cm,
- zamykany port do podawania leków wziewnych (MDI) zintegrowany bezpośrednio w części łącznika podłączanej do rurki pacjenta,
- komora pozwalająca do obserwację wydzieliny pacjenta,
- zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka, zamocowane do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu,
- aktywacja podciśnienia za pomocą przycisku ściskanego wnętrzem dłoni,
- blokada przycisku aktywacji podciśnienia poprzez jego obrót o 90 stopni, uniemożliwiająca przypadkową aktywację odsysania,
- okrągła, wstępna zastawka poniżej otworu do przepłukiwania,
- okrągła, silikonowa główna zastawka PEEP automatycznie uszczelniająca cewnik po usunięciu go z rurki intubacyjnej zapewniająca szczelność zestawu,
- system stanowiący integralną całość, nierozłączalny,
- wszystkie elementy systemu sterylne,
- pakowany papier-folia,
- cewnik zakończony atraumatycznie (zaokrąglona końcówka bez żadnych ostrych krawędzi oraz ścięć),
- cewnik z dwoma otworami po przeciwległych stronach,
- cewnik zakończony obwódką w kolorze czarnym pozwalającym na jego wizualizację podczas przepłukiwania
- cewnik oznaczenie rozmiaru cewnika bezpośrednio na dystalnym końcu cewnika,
- cewnik z widocznymi oznaczeniami głębokości insercji skalowanymi co 1cm,
- zmienna sztywność cewnika.

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

2. Czy Zamawiający dopuści, by łącznik typu martwa przestrzeń pakowany był osobno przy założeniu, że ilość łączników będzie równa ilości zestawów do odsysania? Rozwiązanie powyższe nie upośledza funkcjonalności zestawu.

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

ZESTAW 24

Dotyczy zadania nr 31 – Jednorazowe igłowe elektrody koncentryczne

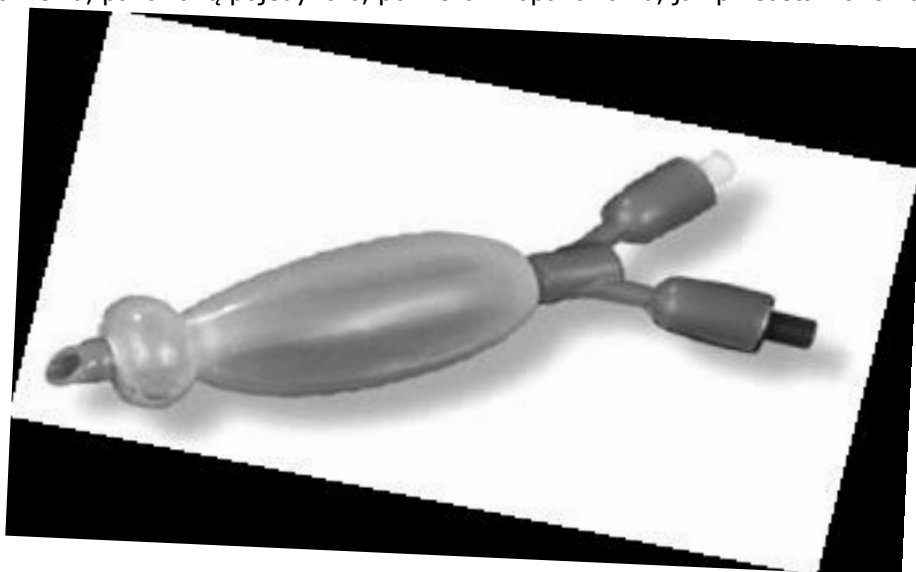
1. Czy Zamawiający wymaga, aby oferowane elektrody igłowe posiadały precyzyjnie centrowany rdzeń wolframowy oraz powłokę silikonową zmniejszającą opory podczas wkłucia?

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

ZESTAW 25

Dotyczy zadania nr 20

1. Czy Zamawiający dopuści do zaferowania uniwersalną silikonową tamponadę do nosa do tamowania krwotoków, posiadającą dwa niezależne nadmuchiwane mankiety, pozwalające na precyzyjną kontrolę krwawienia, pakowaną pojedynczo, po 1 szt. w opakowaniu, jak przedstawiono na zdjęciu poniżej?



Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy zadania nr 29

1. Czy Zamawiający dopuści do postępowania przyrząd do drenażu jamy bębnekowej ucha środkowego typu Paparella z nacięciem i uchwytem ułatwiającym wyciąganie, silikonowy, kolor zielony; wymiary: śr. 1,14mm x 2,4mm x 6,0mm, pakowany po 5 szt. w opakowaniu?



Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

ZESTAW 26

Dotyczy zadania nr 10

Dotyczy pozycji 1

Czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu rurki zbrojone w rozmiarach 5 do 7,5mm?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy pozycji 2

Czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu przewodnice z możliwością ukształtowania, ale bez drutu?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 11

Dotyczy pozycji 1

Czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu zamknięty system do odsysania rozłączalny, tj. taki, w którym cewnik można rozłączyć od łącznika systemu, który jest podłączony do rurki pacjenta?

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

Dotyczy pozycji 1

Czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu system z łącznikiem pacjenta o kącie 45/135 stopni?

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

Dotyczy zadania nr 14

Dotyczy pozycji 1

Czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu zestaw 2-komorowy?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy pozycji 4

Czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu dreny bez niebieskiej linii, ale pozwalające na ich lokalizację w obrazie RTG?

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

ZESTAW 27

Dotyczy zadania nr 14, pozycja 1

Zwracamy się do Państwa z prośbą o wydzielenie z pakietu nr 14 poz. 1 oraz umieszczenie tego asortymentu w oddzielnym pakiecie, np. 14A. Podział pakietu nie narusza zapisów art. 32 ust.2 ustawy Prawo Zamówień Publicznych, a spowoduje większą konkurencyjność, a więc pozwoli wyłonić dostawcę oferującego lepszy jakościowo towar po niższej cenie.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy pełnomocnictwa – podpisania oferty

W związku z pojawieniem się wątpliwości dotyczących zakresu pełnomocnictwa w ww. postępowaniu, zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o potwierdzenie, że wystarczające dla Zamawiającego będzie złożenie pełnomocnictwa w oryginale, podpisanego przez osobę umocowaną do zaciągania zobowiązań i składania oświadczeń woli - potwierdzone stosownym dokumentem, w którym wskazana osoba umocowana jest do przygotowania, podpisania oferty przetargowej, wnoszenia odwołań, a także przyłączania się do postępowań wszczętych na skutek wykorzystania środków ochrony prawnej przez innych wykonawców oraz podpisywania dokumentów za zgodność z oryginałem.

Odp.: O zakresie umocowania pełnomocnika do reprezentowania wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego decyduje mocodawca (udzielający pełnomocnictwa). Pełnomocnik uprawniony będzie do dokonywania tych czynności, do których dokonywania w imieniu i na rzecz mocodawcy został umocowany. Jednocześnie Zamawiający wskazuje, że wymaga złożenia pełnomocnictwa w oryginale lub notarialnie poświadczonej kopii. W przypadku podmiotów zbiorowych pełnomocnictwo powinno zostać udzielone przez osoby umocowane do reprezentowania tych podmiotów - zgodnie z przyjętymi zasadami reprezentacji lub zgodnie z udzielonym mocodawcy wcześniej pełnomocnictwem uprawniającym do udzielania dalszych pełnomocnictw (w tym przypadku Zamawiający wymaga złożenia oryginału lub notarialnie poświadczonej kopii pełnomocnictwa udzielonego mocodawcy).

Dotyczy § 3 ust. 1 wzoru umowy

Paragraf 3 ust. 1 wzoru umowy zawiera informacje, że Zamawiający może naliczyć dostawcy kary umowne za nieterminową realizację zamówienia w wysokości 100 zł za każdy dzień/godzinę zwłoki... Zapis taki sprzeczny jest z art. 5 KC oraz art. 139 ust.1 ustawy Prawo Zamówień Publicznych, przez co narusza cywilnoprawną równość stron umowy, gdyż Zamawiający za nieterminowość w płatnościach zapłaci Wykonawcy odsetki jedynie w wysokości ustawowej. Potwierdza to Wyrok Zespołu Arbitrów z dnia 24.06.2004 r. sygn. UZP/ZO/0-924/04, który stwierdza, iż wprowadzanie takich dysproporcji w umowie jest niedozwolone. Wnosimy zatem o zmianę wysokości w/w kar do wysokości kar ustawowych tj. do 0,5% za każdy dzień opóźnienia niezrealizowanej dostawy.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy § 3 ust. 2 wzoru umowy

Nawiązując do w/w paragrafu projektu umowy stanowiącej element SIWZ pragniemy zwrócić się z uprzejmą prośbą o dokonanie zmiany w wielkości kar umownych, dotyczących zakupów interwencyjnych, które stanowią równowartość różnicy cen towaru powiększoną o 20%, ale nie niższą niż 200 zł.

Zapis taki świadczy o tym, że Zamawiający za niedostarczenie towaru w terminie oprócz wysokiej kary umownej obciąży Wykonawcę dodatkową karą jaką jest różnica ceny powiększona o 20%, ale nie niższa niż 200 zł. Może zdarzyć się również, że np. Zamawiający nie będzie w terminie regulował należności za wykonane dostawy, w związku z czym zostaną mu wstrzymane dostawy do czasu uregulowania należności, a w myśl ww. punktu Zamawiający będzie naliczał wysokie kary spowodowane różnicą cen towaru w zakupie interwencyjnym.

Pozostawienie takiego zapisu sprawia, że strony umowy nie są równoprawne.

Dlatego też wnosimy o wykreślenie w/w ppkt ze wzoru umowy lub jego odpowiednią modyfikację.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy § 3 ust. 4 wzoru umowy

Zamawiający może obciążyć dostawcę karami umownymi w wysokości 20% całej wartości umowy na dane zadanie w przypadku rozwiązania umowy.

Naszym zdaniem, kary umowne winny być naliczane od wartości niezrealizowanej dostawy, podobnie jak odsetki za zwłokę w płatnościach naliczane są od wartości niezapłaconych faktur w terminie, a nie od wartości wszystkich wystawionych faktur. Taki zapis sprawia że strony umowy nie są równoprawne.

Prosimy zatem, aby kary umowne naliczane były tylko od wartości nie wykonanego w terminie świadczenia (czyli umowy).

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy § 6 ust. 2 pkt. 2, 3, 4 wzoru umowy

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o modyfikację w/w punktu wzoru umowa na:

- 1) nieterminowych dostaw, tj. dwukrotnego **kolejnego** naruszenia terminów określonych w § 1 ust. 3 i § 3 ust. 3 do umowy;
- 2) dostarczania /**drugi kolejny przypadek**/ wyrobów z wadami jakościowymi;
- 3) dostarczania /**drugi kolejny przypadek**/ wyrobów z terminem ważności i pełnej sterylności krótszym niż 12 miesięcy licząc od dnia dostawy;

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

ZESTAW 28

Dotyczy zadania nr 35

1. Czy Zamawiający dopuści igły bezpieczne do portu z białymi odpinanymi skrzydełkami, zapewniającymi wygodę użytkowania oraz widoczność miejsca wkłucia, z zabezpieczeniem przed samozakłuciem w postaci dźwigni, aktywującym się podczas usuwania igły z akustycznym potwierdzeniem zabezpieczonej pozycji igły?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

2. Czy Zamawiający dopuści igły bezpieczne do portu z możliwością iniekcji pod wysokim ciśnieniem - do 300 psi?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

3. Czy Zamawiający dopuści igły bezpieczne do portu w rozmiarach: 19G x 19mm, 19G x 25mm, 20G x 19mm, 20G25mm?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

ZESTAW 29

Dotyczy zadania nr 13

1. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w pozycji nr 4 szkiełka w opakowaniach liczących 200 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości, tj.: 100 op. po 200 szt.?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

- Zamawiający w pozycji nr 7 wymaga, aby oferowany produkt mógł skroić co najmniej od 8 do 15 bloczków. Zwracamy się zatem z prośbą do Zamawiającego o wprowadzenie oceny jakościowej dla produktu z pozycji nr 7 co wiąże się z koniecznością dostarczenia przez oferenta próbek towaru. Dla przykładu: 5 sztuk ostrzy, ocena w formie: ostrze kroi co najmniej 8 bloczków – produkt zaakceptowany, ostrze kroi poniżej 8 bloczków – produkt odrzucony.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

ZESTAW 30

Dotyczy zadania nr 3, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie cewników Pezzer w rozmiarze CH 20-36?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

ZESTAW 31

Dotyczy zadania nr 2, pozycja 1

- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie: Cewniki Dufour dwudrożne, wykonane z silikonu, balon o poj. od 30 do 80ml, w rozmiarze od 18CH do 24CH, dł. 42cm, sterylne?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 2, pozycja 2

- Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie: Cewniki Dufour trójdrożne, wyposażone w zatyczkę z portem Luer na kanale płuczącym, wykonane z silikonu, balon o poj. od 40 do 70ml, w rozmiarze od 18CH do 24CH, dł. 40cm, sterylne?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

ZESTAW 32

Dotyczy zadania nr 14, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania w tej pozycji zestawu do drenażu jamy opłucnej z komorą zbiorczą o pojemności 2250ml (zamiast 2200mm), przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnych z SIWZ?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

ZESTAW 33

Dotyczy zadania nr 3, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści dreny Kehra wykonane ze 100% silikonu?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy zadania nr 10, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści prowadnice w rozmiarach FR6 - śr. 2,0mm, dł. 25cm, do rurek 2,0-4,5; FR10 - śr. 3,3mm, dł. 35cm, do rurek 4,5-6,5; FR14 - śr. 4,7mm, dł. 36cm, do rurek 7,0-10,0?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 28, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści sondę Sengstakena o długości całkowitej 85cm, balonem przełykowym 14cm w rozmiarach CH16, CH18, CH20?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 49, pozycja 2

Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycję do oddzielnego zadania, co umożliwi nam złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 55, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści kompresy żelowe ciepło-zimno w rozmiarze 26 x 16cm lub 38 x 21cm?

Odp.: Zamawiający dopuszcza rozmiar 38 x 21cm.

Dotyczy zadania nr 56, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści majtki zabiegowe jednorazowe w rozmiarze uniwersalnym pakowane po 10 szt.?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na rozmiar uniwersalny, a dopuszcza sposób pakowania – po 10 sztuk.

Dotyczy zadania nr 67, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści żel do znieczuleń w ampułkostrzykawkach o pojemności 10ml z przeliczeniem ilości?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na mniejszą ilość żelu. Jednocześnie Zamawiający informuje, że odpowiadając na pytanie 1 w zestawie 1, dopuścił zaoferowanie w zadaniu nr 67 żelu z lidokainą do podawania docewkowego, jałowego, rozpuszczalnego w wodzie, bezbarwnego i przezroczystego w wygodnej ampułkostrzykawce z podziałką o pojemności 13g.

ZESTAW 34

Dotyczy załącznika nr 1 do SIWZ – szczegółowy opis przedmiotu zamówienia

Dotyczy zadania nr 58

1. Czy Zamawiający wymaga igieł ze znacznikiem graficznym, informującym o całkowitym schowaniu igły do osłonki; posiadających mechanizm, informujący o pełnym schowaniu igły do osłonki poprzez wyraźnie słyszalne kliknięcie, co pozwala na bezpieczne wprowadzenie i wyjęcie igły z kanału roboczego endoskopu?

Odp.: Tak, Zamawiający wymaga.

2. Czy igły winny posiadać na końcówce ostrza otworki, które wzmacniają echo, co pozwala na lepszą widoczność igły w obrazie ultrasonograficznym?

Odp.: Zamawiający potwierdza, że igły winny posiadać na końcówce ostrza otworki.

3. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w zadaniu nr 58 jednorazowej igły do przezoskrzelowej biopsji aspiracyjnej pod kontrolą ultrasonografii, zgodnie z oczekiwanymi przez Zamawiającego parametrami technicznymi, do endoskopów o średnicy kanału roboczego 2,0mm, bez określania marki endoskopu?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy załącznika nr 4 do SIWZ – projekt umowy

Dotyczy § 3 ustęp 1

Czy Zamawiający zrezygnuje z naliczania kary umownej za każdą godzinę opóźnienia w przypadku dostaw na CITO? Kara w wysokości 100 zł za każdą godzinę oznacza drastycznie wysoką karę już za pierwszą dobę opóźnienia.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy § 3 ustęp 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby łączna wysokość kar umownych nie mogła przekroczyć 20% wartości zamawianej partii towaru?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy § 3 ustęp 2

Czy Zamawiający zrezygnuje z powiększenia różnicy cen towaru o dodatkowe 20% i z dolnej granicy kary na poziomie 200 zł (w przypadku zakupu interwencyjnego)?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy § 3 ustęp 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby terminy rozpatrzenia reklamacji (braków ilościowych i wad jakościowych) były liczone w dniach roboczych?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy § 3 ustęp 3

Prosimy o dopisanie, że jeśli reklamacja okaże się nieuzasadniona, Zamawiający pokryje koszty towaru, jaki Wykonawca jest zobowiązany dostarczyć niezależnie od terminu jej rozpatrzenia?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy § 3 ustęp 3

Czy Zamawiający zrezygnuje z naliczania kary umownej za każdą godzinę opóźnienia w przypadku dostaw na CITO? Kara w wysokości 100 zł za każdą godzinę oznacza drastycznie wysoką karę już za pierwszą dobę opóźnienia.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy § 3 ustęp 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby łączna wysokość kar umownych nie mogła przekroczyć 20% wartości niedostarczonego, bądź wadliwego towaru?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

ZESTAW 35

Dotyczy zadania nr 37

1. Czy Zamawiający dopuści na zasadach równoważności kombinezon ochronny o następujących parametrach:
 1. Kombinezon ochronny i osłona na buty z deklaracją zgodności CE (zgodność z dyrektywą 89/686/EEC), TYP 4B, EN 1149-1, EN 1149-5 oraz EN 14126 i EN1073
 2. Kombinezon ochronny - Kategorii III
 3. Spełniający wymagania odzieży ochronnej:
 - 3.1. Typ 4 - Ochrona przed działaniem rozpylonej cieczy
 - 3.2. Typ 5 - Ochrona przed cząstkami stałymi
 - 3.3. Typ 6 - Ochrona przed opryskaniem cieczą substancją chemiczną
 - 3.4. Typ 4B, 5B, 6B - Ochrona przed zagrożeniami biologicznymi wg normy EN 14126 prEN 1149-5:2005, prEN 1149-1:2004 - Właściwości antystatyczne pod warunkiem odpowiedniego uziemienia*
 - 3.5. EN 1073-2 - Ochrona przed radioaktywnymi cząstkami stałymi
 4. Wykonany z materiału o wadze powierzchniowej poniżej 41g/m², który nie emituje zanieczyszczeń mechanicznych oraz chroni przed ich przenikaniem ze środka ubrania odpornego na przekłucie wg normy EN 863-10,8N.
 5. Kombinezon ochronny o konstrukcji:
 - 5.1. Kaptur zaprojektowany w sposób gwarantujący idealne przyleganie do maski twarzowej
 - 5.2. Zamek błyskawiczny zakryty samoprzylepną patką ochronną oraz samoprzylepna patka pod brodą zwiększają skuteczność ochrony
 - 5.3. Gumka w pasie zapewnia dobre dopasowanie ubioru do ciała
 - 5.4. Szwy zaklejone taśmą posiadają takie same właściwości bariery jak materiał, z którego wykonany jest kombinezon
 - 5.5. Elastyczna pętka przymocowana do mankietu rękawa, którą należy przełożyć przez kciuk. Pętka umożliwi bezpieczne wykonywanie prac wymagających unoszenia rąk ponad głowę, ponieważ zapobiega obsunięciu się rękawa kombinezonu. Ze względów bezpieczeństwa pętelkę na kciuk zaleca się stosować w przypadku użytkowania jednocześnie dwóch par rękawic?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 37

2. Czy Zamawiający dopuści kombinezon ochronny tylko w rozmiarach L i XL?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

ZESTAW 36

Dotyczy zadania nr 61 – Szczypce biopsyjne

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty w tym zadaniu na kleszcze o długości 1000mm? Wszystkie pozostałe parametry zgodne z zapisami SIWZ.

Odp.: Zamawiający w pozycji 1 i 2 zadania nr 61 nie wyraża zgody na zaoferowanie krótszych o 150mm szczypiec biopsyjnych.

ZESTAW 37

Dotyczy zadania nr 37

1. Czy w celu miarkowania kar umownych, Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 3 ust. 1, 3, 4:

1. Ustala się karę umowną za nieterminową realizację zamówienia w wysokości **50 zł** za każdy dzień/godzinę* zwłoki. Łączna wysokość kar umownych nie może przekraczać **10%** wartości **brutto** zamawianej partii towaru, ale nie może być niższa niż **50 zł**.
3. W przypadku stwierdzenia braków ilościowych lub wad jakościowych, Zamawiający niezwłocznie powiadomi o tym Wykonawcę, który rozpatrzy reklamację dotyczącą:
 - braków ilościowych – w ciągu 2 dni,
 - wad jakościowych – w ciągu 14 dni.

Niezależnie od w/w terminu rozpatrzenia reklamacji, Wykonawca dostarczy reklamowany towar w ciągu 48 godzin za wyjątkiem świąt i dni ustawowo wolnych od pracy. Brak reakcji Wykonawcy w przedmiotowym terminie spowoduje naliczanie kary umownej w wysokości **50 zł** za każdy dzień/godzinę* zwłoki, w zależności od trybu, w jakim było składane zamówienie. Łączna wysokość kar umownych nie może przekroczyć **10%** wartości **brutto** niedostarczonego, bądź wadliwego towaru.

4. W przypadku rozwiązania umowy na podstawie § 5 ust. 2 pkt. 1) – 5), Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% wartości **brutto niezrealizowanej części** umowy na dane zadanie.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

ZESTAW 38

Dotyczy zadania nr 10 – Rurki intubacyjne z balonem zbrojone, przewodnice do intubacji

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zaoferowania 1 pozycji w pakiecie, ale rurki intubacyjne z balonem zbrojone, silikonowane lub silikonowe w rozmiarach od 5,0mm do 8,5mm będą miały przewodnice (takie jak w pozycji 2), czyli:

1.	Rurki intubacyjne z balonem zbrojone, silikonowane lub silikonowe w rozmiarach od 5,0mm do 8,5mm, z przewodnicą w środku	1 500 szt.
----	--	------------

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 11 – Zamknięty system do odsysania górnych dróg oddechowych pacjenta

Prosimy o dopuszczenie następującego zamkniętego systemu:

L.p.	Opis przedmiotu dostawy	Ilość
1.	Zamknięty system do odsysania dróg oddechowych u dorosłych, do rurek intubacyjnych, długość cewnika: min. 580mm, rozmiary: 10CH, 12CH, 14CH, 16CH i tracheostomijnych, długość cewnika: min. 360mm, rozmiary: 12CH, 14CH, 16CH, sterylny, pakowany w jednym integralnym opakowaniu wraz z martwą przestrzenią, obrotowe wieczko zastawki kontroli siły ssania działające jako mechanizm zamykający – przekręcana o 90 stopni lub 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 4 otwory boczne i 1 centralny, oznaczenie rozmiaru na cewniku, a także zawór jednokierunkowy portu płukania wraz z przymocowaną do niego zatyczką. Zestaw posiadający obrotowy port lub liniowy 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. 72h. Zestaw nie zawiera ftalanów di(2-etylo-heksylu), często określanymi skrótem DEHP	2 000 zestawów

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy zadania nr 18 – Końcówki do odsysania

Prosimy o wyłączenie pozycji 4 z pakietu.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Prosimy o dopuszczenie w pozycji 3:

3.	Końcówka do odsysania pola operacyjnego z rączką w okolicach delikatnych narządów z koszyczkiem w kontrastowym kolorze widocznym w USG z 6 otworami, długość końcówki ssącej 155mm +/-15mm (razem z rączką 220mm +/-20mm), pakowane podwójnie wewnętrzny worek foliowy i zewnętrzne opakowanie folia/papier
----	---

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

DYREKTOR
Samodzielnego Publicznego
Wojewódzkiego Szpitala Zespołowego
Małgorzata Usielska