



DZP.381.40A.2023

Katowice 19.05.2023r

Do wszystkich Wykonawców

Odpowiedzi na pytania oraz zmiana terminu składania ofert

*Dot. postępowania w trybie przetargu nieograniczonego
na dostawę wyrobów medycznych*

Kierownik Działu Zamówień Publicznych

mgr Karina Madej

ul. Ceglana 35
40-514 Katowice

SEKRETARIAT
tel.: (32) 358 14 60
tel.: (32) 358 12 00
fax : (32) 251 84 37

sekretariat@ucc.katowice.pl

1 PYTANIE

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w części 27 jednorazowej, sterylnej linii do pomiaru ciśnienia metodą krwawą z przetwornikiem i płuczką 3ml/h - pojedynczej. Długość linii ciśnieniowych 120cm+kranik 2cm+30 cm, dwa kraniki trójdrożne na linię (długość całkowita linii min 152 cm).Linia i jej elementy wykonane z materiału apyrogennego i nietrombogenicznego. Stałe płukanie z szybkością 3ml/h przy 300mmHg, szybkie płukanie z szybkością> 70ml/h poprzez podwójny system przepłukiwania uruchamiany wielokierunkowo-skrzydółką i wpustek. Biureta zabezpieczona filtrem i trzema otworami w kolcu. Częstotliwość własna przetwornika > 200, kompletnej linii> 49Hz. Błąd pomiaru przetwornika (nieliniowość i histereza do 1,5%. Przetwornik wstępnie, fabrycznie wykalibrowany ze zdejmowanym koreczkiem do odpowietrzenia linii. Bezpinowe, zatrzaskowe połączenie przetwornika z kablem interfejsowym zabezpieczone wodoszczelnym, przezroczystym kołnierzem. W zestawie wymienne 2 koreczki. Linie infuzyjne spięte taśmami papierowymi w celu łatwego wypełniania linii. Produkt sterylny, jednorazowy, pakowany pojedynczo. Informacja na opakowaniu jednostkowym w języku polskim. Kompatybilny z posiadanymi przez Szpital kablami do monitorów Bene View T8 firmy Mindray.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu. W załączniku zmieniony załącznik 4.27 – dotyczy części 27

2 PYTANIE

Pakiet 17 . Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie portu z cewnikiem wykonanym z silikonu. Pozostałe parametry zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu. W załączniku zmieniony załącznik 4.17 – dotyczy części 17

3 PYTANIE

Pakiet nr 17. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie poniższego portu naczyniowego niskoprofilowego :

Wszczepialny port naczyniowy z tytanową komorą i obudową wykonaną z poliksymetyleny z silikonowym wypełnieniem miejsc przeznaczonych do mocowania portu. Port w rozmiarze 26x21x10mm i wadze 5,5g, objętość wypełnienia 0,4ml. Wyposażony w odłączalny, znakowany silikonowy cewnik w rozmiarze 6,5F lub 7,2F o długości 60 cm. Port posiada unikalne znakowanie radiologiczne umożliwiające łatwą identyfikację maksymalnego przepływu oraz położenia portu. Port z zestawem do wprowadzania. W skład zestawu wchodzi : port, odłączalny cewnik silikonowy, rozrywalny zestaw wprowadzający, 2 łączniki, urządzenie do podnoszenia żył, prosta igła typu Huber 22G x 0,7 mm o dł. 25 mm, urządzenie do płukania, echogeniczna igła wprowadzająca 18Gx70 mm, prowadnik "J"(60 cm) w podajniku umożliwiającym obsługę jedną ręką, igła do tunelizacji, strzykawka 10ml. Port odporny na ciśnienie do 325PSI. Dodatkowo w zestawie bezpieczna wysokociśnieniowa igła Hubera z przedłużką z możliwością obsługi jedną ręką 20Gx20mm , sterylne obciążenie, bezłateksowa osłona na głowice USG, dwie sterylne gumki i żel, bańka Raulersona. Port do wlewów pod ciśnieniem do 325 psi, przepływ 3 ml/sek, kompatybilny z MRI i TK. W zestawie paszport w języku polskim, pakiet edukacyjny dla pacjenta oraz bransoletka

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu. W załączniku zmieniony załącznik 4.17 – dotyczy części 17

4 PYTANIE

Zwracamy się z wnioskiem o zmianę treści SWZ poprzez zmodyfikowanie zapisu dot. § 5 ust. 1 wzoru Umowy. Zamawiający w § 5 ust. 1 wskazał: „w przypadku niedostarczenia zamówienia częściowego lub stwierdzenia braków ilościowych w stosunku do zamówienia częściowego - w



wysokości 0,5% wartości brutto wyrobów medycznych, niedostarczonych w ramach danego zamówienia częściowego - za każdy dzień zwłoki w dostawie"

W ocenie Wykonawcy zaproponowana wysokość kary umownej za nieterminową dostawę jest niewspółmierna do ewentualnego uchybienia w sposobie realizacji świadczenia, do którego jest on zobowiązany w ramach Umowy, wysokość kary umownej na poziomie 0,5% za każdy dzień uchybienia terminowi, nie ma żadnego związku z funkcją jaką mają pełnić kary umowne, a może jedynie prowadzić do wzbogacenia Zamawiającego, co tym samym w sposób jednoznaczny narusza zasadę równości stron umowy.

Zdaniem Wykonawcy postanowienie Umowy o wskazanej treści daleko wykracza poza cel, dla którego zastrzegana jest kara umowna, która ma kompensować negatywne dla wierzyciela konsekwencje wynikające ze stanu niewykonania lub nienależytego wykonania zobowiązania i stanowić swego rodzaju zryczałtowane odszkodowanie. Odszkodowanie zaś powinno być adekwatne do szkody jaką może ponieść Zamawiający. Natomiast kara umowna w wysokości 0,5% za jeden dzień opóźnienia, w żaden sposób nie może odpowiadać ewentualnej szkodzi jaką może ponieść Zamawiający.

W kwestii rażąco wygórowanych kar umownych KIO zajęło stanowisko w wyroku z dnia 30 listopada 2017 r., Sygn. akt: KIO 2219/17, KIO 2228/17, KIO 2232/17, KIO 2234/17, gdzie stwierdziła, że „W sytuacji, gdy kara umowna równa się bądź zbliżona jest do wysokości wykonanego z opóźnieniem zobowiązania, w związku z którym ją zastrzeżono, można ją uważać za rażąco wygórowaną”

W konsekwencji powyższych rozważań Wykonawca wnosi o zmianę treści SWZ poprzez zmianę postanowienia zawartego w § 5 ust 1 wzoru Umowy i obniżenie kary umownej do 0,25%

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy w zakresie objętym pytaniem.

5 PYTANIE

Część 33: Czy zamawiający dopuści kaniulę dożylną z 4 paskami widocznymi w promieniach RTG?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu. W załączniku zmieniony załącznik nr 4.33 – dotyczy części 33

6 PYTANIE

Część 33: Czy zamawiający dopuści kaniulę w rozmiarze 24G-0,7x19mm i 26G-0,6x 19mm o przepływie 13ml/min?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów w SWZ w zakresie objętym pytaniem

7 PYTANIE

dot. wzoru umowy §2 pkt. 8

Prosimy o modyfikację pkt. 8 i dopisanie: „Wykonawca ponosi koszty transportu (...) przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 200,00 zł netto”.

Prośbę motywujemy tym, że dla zamówień poniżej 200,00 zł, koszty transportu, na które składają się m.in. koszty opakowania transportowego, robocizny, koszty wydrukowania listów przewozowych, koszty dostarczenia towaru do przewoźnika, są wyższe niż wartość marży uzyskanej ze sprzedaży towaru o takiej wartości.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy w zakresie objętym pytaniem.

8 PYTANIE

dot. wzoru umowy §5

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o modyfikację zapisów §5 w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto a nie brutto. VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągnięte przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy w zakresie objętym pytaniem.

9 PYTANIE

Część 13 - Ustnik spirometryczny

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie ustników spirometrycznych z filtrem

antybakteryjnym do spirometru GANSHORN. Przestrzeń martwa filtra = 88,38 ml.

Efektywność filtracji antybakteryjnej, testowana przez laboratorium badawcze > 99,999 %.

Efektywność filtracji antywirusowej, testowana przez laboratorium badawcze przy przepływie

750 L/min > 99,999 %. Średnica wewnętrzna od strony spirometru = 30,5 mm. Filtr o przekroju okrągłym. Wyprofilowany ustnik od strony pacjenta z małym kołnierzem do zagryzienia. Dwukolorowe oznaczenie stron filtra aparat-pacjent. Opór przepływu 0,35 cm H₂O przy przepływie 30L. Klips jednorazowy w komplecie z ustnikiem

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów w SWZ w zakresie objętym pytaniem

10 PYTANIE

Pytania do pakietu 3

Czy Zamawiający w celu uniknięcia naruszenia art. 16 ust. 1-3 ustawy PZP, art. 99 ust. 1 do 4 i art. 134 ust. 1 pkt.4 ustawy PZP, dopuści igłę kompatybilną z oferowanym portem w pakiecie 17, o niewielkich różnicach technicznych, lecz tej samej lub lepszej funkcjonalności: igłę Hubera, niesilikonowaną, zakrzywioną o atraumatycznym szlifie, z karbowanymi, odpinanymi skrzydełkami, z drenem o dł. 18cm, z zaciskiem i złączem luer-lock, z osłoną zabezpieczającą przeciw samozakłuciu, z przezroczystą podstawą i miękką, nienasiąkliwą pianką o grubości 4mm, zapewniającą pacjentowi komfort użytkowania, stosowana do wstrzyknięć ciśnieniowych – maksymalne ciśnienie do 325 Psi (oznaczenie na opakowaniu), do podawania kontrastu, do wlewów, możliwe w środowisku CT, nie zawiera lateksu i DEHP. Igły w rozmiarach 19G, 20G i 22G o długościach: 15, 20, 25mm



ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu. W załączniku zmieniony załącznik 4.3 – dotyczy części 3, poz. 1

11 PYTANIE

Pytania do pakietu 3

Na podstawie art. 99 ust.4 ustawy z dnia 11 września 2019 PZP przedmiot zamówienia nie może zostać opisany w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję. W przypadku odpowiedzi odmownej wnosimy o wskazanie granic równoważności w sposób zachowujący zasady

ODPOWIEDZ

Zgodnie z odpowiedzią w pytaniu nr 10

12 PYTANIE

Pytania do pakietu 17

W roku poprzednim w postępowaniu DZP.381.24A.2022 pojawiły się po stronie wykonawcy niejasności dotyczące parametrów wymaganego portu, w celu uzyskania jednoznacznego i wyczerpującego opisu zwracamy się do Zamawiającego z zapytaniem:

Czy port niskoprofilowy jest rozumiany jako port niskoprofilowy o kształcie stożka, który dzięki swoim parametrom tj wysokości w przedziale typowym dla portów niskoprofilowych od 10,8 do 12,5mm i budowie tj kształt stożka, dzięki któremu zmniejsza ryzyko wystąpienia perforacji skóry oraz zapewnia dyskretną interwencję?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie ze zmienionym załącznikiem 4,17 dotyczący części 17

13 PYTANIE

Pytania do pakietu 17

Prosimy o doprecyzowanie, że zarówno komora portu jak i obudowa jest wykonana z tytanu, i czy cały port powinien być dostarczony wraz z zestawem do implantacji o następujących minimalnych wymaganiach: 2 niskooporowe strzykawki, 2 łączniki, prowadnica typu J, igła do wlewów z motylkiem, narzędzie do unoszenia żyły, igła tępa, igła stalowa prosta, igła wprowadzająca, tunelizator

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie ze zmienionym załącznikiem 4.17 – dotyczy części 17

14 PYTANIE

Pytania do pakietu 17

W przypadku, gdy Zamawiający nie ma preferencji dotyczących rodzaju czy wysokości portu, prosimy o dopuszczenie portu o tej samej funkcjonalności leczniczej i o parametrach podanych poniżej:



Port w całości wykonany z utwardzanego tworzywa wysokosprawnego z cewnikiem poliuretanowym o długości 63 cm znakowanym co 1 cm o rozmiarze 6F lub 8F (do wyboru przez Zamawiającego), z komorą w kształcie stożka zapobiegającą powstawaniu skrzeplin (bez martwych stref), wycięcia w podstawie poru (ułatwienie dla personelu przy obsłudze portu) , 3 otwory mocujące , szybkość przepływu kontrastu 5ml/s , membrana obniżona, cewnik niepodłączony na trwałe ,Waga portu : 4,9g, Wysokość portu : max 12.1mm Podstawa 26.7 +/- 2 mm , średnica membrany 12,7+/- 2 mm – wyposażenie : mechanizm mocujący cewnik, igła tępa , igła Hubera zakrzywiona 22 g, Igła stalowa prosta 22 g , igła wprowadzająca 18 G , rozrywalna koszulka , prowadnica typu J, tunelizator, , możliwość podawania kontrastu , PSI do 300 , grawer CT w podstawie portu w celu łatwiejszej lokalizacji. Pacjent z portem może być skutecznie skanowany w systemie MR w następujących warunkach: statyczne pole magnetyczne: Tesla(1,5T), 3- Tesla (3T), oraz bardzo wysokie pole rzędu - Tesla (7T). Maksymalna ilość wkłuć: igły 19/20G - 1000 wkłuć, igły 22G - 1500 wkłuć. Pacjent z portem może być skutecznie skanowany w systemie MR w następujących warunkach: statyczne pole magnetyczne 1,5 - Tesla(1,5T), 3- Tesla (3T), 7- Tesla (7T), maksymalny przestrzenny gradient pola 4500G/cm(45T/m).

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów w SWZ w zakresie objętym pytaniem

15 PYTANIE

Czy Zamawiający, zgodnie z Prawem Zamówień Publicznych i zasadą zachowania uczciwej konkurencji, w **Pakiecie nr 26** dopuści równoważny próżnościąg położniczy jałowy, jednorazowego użytku do wspomaganego porodu, posiadający odpowiednio wyprofilowany uchwyt oraz atraumatyczną miseczkę w kształcie „grzybka” o Ø miseczki 50mm wyginająca się o 90° w każdym kierunku z pompą wytwarzającą stabilne, stałe podciśnienie przy minimalnym wysiłku, z łatwo dostępnym zaworem zwalniającym próżnię w postaci skrzydełek, z czytelnym wskaźnikiem próżni w kształcie zegara oraz z wewnętrznym samoograniczającym systemem bezpieczeństwa uniemożliwiającym przekroczenie bezpiecznego poziomu wytworzonego podciśnienia, które mogłoby prowadzić do urazów w obrębie główki płodu?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów w SWZ w zakresie objętym pytaniem

16 PYTANIE

Część 20

Czy Zamawiający dopuści podkład wykonany z 2 warstw bibuły oraz folii?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu i zmienia załącznik 4.20 – dotyczy części 20

17 PYTANIE

Część 23, pozycja 4

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu z zaciskiem rolkowym wyposażonym w pochewkę na igłę biorczą, która umożliwia prawidłowe zabezpieczenie kolca biorczego po wyciągnięciu z opakowania z płynem, chroniąc personel przed ryzykiem zakażenia?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ

18 PYTANIE

Część 23, pozycja 4

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu wyposażonego w zacisk rolkowy z uchwytem, umożliwiającym bezpieczne podwieszenie drenu, bez zamknięcia jego światła, zapobiegając kontaminacji łącznika Luer Lock przyrządu, minimalizując ryzyko wprowadzenia zakażenia u pacjenta.

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ

19 PYTANIE

Część 23, pozycja 4

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu posiadającego na zacisku rolkowym wytłoczoną nazwę producenta, w celu pełnej identyfikacji wyrobu?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ

20 PYTANIE

Część 23, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley Ch8-10 balon o pojemności 3-5ml oraz Ch12-24 balon o pojemności 5-10ml?



ODPOWIEDZ

Zamawiający wyraża zgodę na rozwiązanie opisane w pytaniu. W załączniku zmieniony załącznik 4.23 – dotyczy części 23

21 PYTANIE

Część 23, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley z gumową zastawką?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wyraża zgodę na rozwiązanie opisane w pytaniu. W załączniku zmieniony załącznik 4.23 – dotyczy części 23, poz. 8

22 PYTANIE

Część 34, pozycja 1

Czy Zamawiający oczekuje rękawic o kontrolowanym, niskim poziomie zanieczyszczenia mikrobiologicznego potwierdzonego raportem z badań akredytowanego laboratorium, przeprowadzonych zwalidowaną metodą badawczą?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ.

23 PYTANIE

Dotyczy §2 ust. 12 wzoru umowy. Zwracamy się z prośbą o wykreślenie zapisu z treści umowy. W związku z faktem, że przedmiotem postępowania są wyroby medyczne Wykonawca dbając o pacjentów wszelkie zwrócone mu produkty przeznacza do utylizacji. Wspomniany wyżej zapis powoduje stratę po stronie wykonawcy, bez winy z jego strony.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy w zakresie objętym pytaniem.

24 PYTANIE

Dot. pakietu 4 Poz.1

Czy zamawiający oczekuje aby zaproponowana strzykawka była wymieniona w oryginalnej instrukcji obsługi pompy oraz wpisana fabrycznie w menu wymienionej pompy?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ.

25 PYTANIE

Dotyczy: Projekt umowy. §2 ust.7

Wykonawca wnosi o wydłużenie terminu dostawy częściowej wskazanego w §4 ust 7 wzoru umowy z 4 do 7 dni roboczych. Wskazany we wzorze umowy termin jest zbyt krótki i nieadekwatny do aktualnej, globalnej sytuacji rynkowej zaś doliczenie przez Wykonawcę do ceny ryzyka zapłaty kar umownych niecelowe i sprzeczne z zasadą oszczędnego i celowego wydatkowania środków publicznych.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy, nie wydłużenie terminu dostawy częściowej do 7 dni roboczych

26 PYTANIE

Dotyczy: Projekt umowy. §2 ust.12

Wnosimy o wykreślenie postanowienia § 2 ust 12 Wzoru Umowy.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy w zakresie objętym pytaniem.

27 PYTANIE

Dotyczy: Projekt umowy. §7 ust.4

Wnosimy o wyrażenie zgody dla pakietu nr 6 na uzupełnienie §7 ust 4 Wzoru Umowy poprzez dodanie podpunktu i) następującej treści:

„zmiany wyrobu medycznego producenta na wyrób nowszej generacji, kompatybilny z urządzeniem posiadanym przez Zamawiającego, którego cena będzie nie wyższa niż określona w umowie”

ODPOWIEDZ

Zamawiający dodaje do wzoru umowy zapis w §7 ust.4 i) . Wzór umowy w tym zakresie otrzymuje brzmienie:

„i)zmiany wyrobu medycznego producenta na wyrób nowszej generacji, kompatybilny z urządzeniem posiadanym przez Zamawiającego, którego cena będzie nie wyższa niż określona w umowie

5.Zmiany określone w ust. 4 pkt f) – i) wymagają formy pisemnego aneksu pod rygorem nieważności.”



28 PYTANIE

Pakiet nr 23 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie myjki o gramaturze 80 g / m2. $\pm$ 5%, pozostałe parametry zgodne z SWZ?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wyraża zgodę na rozwiązanie opisane w pytaniu. W załączniku zmieniony załącznik 4.23 – dotyczy części 23, poz. 2

29 PYTANIE

Pakiet nr 23 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie bezigłowego portu do iniekcji o objętości wypełnienia 0,07ml, wytrzymałość do 7 dni lub 720 aktywacji w tym czasie?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wyraża zgodę na rozwiązanie opisane w pytaniu. W załączniku zmieniony załącznik 4.23 – dotyczy części 23, poz. 3

30 PYTANIE

Pakiet nr 23 poz. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie maski z workiem ze standardowym łącznikiem, pozostałe parametry zgodne z SWZ?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ

31 PYTANIE

Pakiet nr 23 poz. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu do lewatywy z workiem pojemności 1750 ml, skalowanym co 100 ml między 100ml a 1700ml, w zestawie w opakowaniu: podkład 42x45 cm woreczek z mydłem z gliceryną i olejkami, para rękawic foliowych, dren o długości 145 cm, końcówka otwarta z jednym otworem bocznym, nawilżona z osłonką, zacisk przesuwany, nie zawiera lateksu, sterylizowany tlenkiem etylenu jednorazowego użytku?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ

32 PYTANIE

Pakiet nr 23 poz. 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie cewników o rozm. Ch8-Ch10 z balonem o pojemności 3-5ml, przy pozostałych rozmiarach balony 5-10 ml?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu. W załączniku zmieniony załącznik 4.23 – dotyczy części 23, poz. 8

33 PYTANIE

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 4 ust. 2 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zmianę słów „...od dnia zgłoszenia reklamacji” na „... od dnia uznania reklamacji”.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy w zakresie objętym pytaniem

34 PYTANIE

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 5 ust. 1:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:

a) w przypadku niedostarczenia zamówienia częściowego lub stwierdzenia braków ilościowych w stosunku do zamówienia częściowego - w wysokości 0,5% wartości brutto wyrobów medycznych, niedostarczonych w ramach danego zamówienia częściowego - za każdy dzień zwłoki w dostawie, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wyrobów medycznych niedostarczonych w ramach danego zamówienia częściowego**

b) w przypadku stwierdzenia braku oznakowania dostarczonych wyrobów medycznych w sposób określony w § 2 ust. 3 niniejszej umowy, wadliwości lub niezgodności dostarczonych wyrobów medycznych ze złożoną ofertą oraz zwłoki w dostarczeniu przez Wykonawcę wyrobów medycznych prawidłowo oznaczonych, wolnych od wad lub zgodnych ze złożoną ofertą - w wysokości 0,5% wartości brutto wyrobów medycznych dostarczonych w ramach danego zamówienia częściowego, których dotyczy brak oznakowania, wadliwość lub niezgodność ze złożoną ofertą - za każdy dzień zwłoki w realizacji obowiązków określonych w § 4 ust. 2 niniejszej umowy, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wyrobów medycznych niedostarczonych w ramach danego zamówienia częściowego**



c) w wysokości **0,5%** wartości brutto wyrobów medycznych niedostarczonych w ramach danego zamówienia częściowego za każdy przypadek w którym konieczny był zakup wyrobów medycznych od podmiotu trzeciego w okolicznościach określonych w § 2 ust. 13 umowy, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wyrobów medycznych niedostarczonych w ramach danego zamówienia częściowego**

d) w wysokości 10% **niezrealizowanej części** kwoty wynagrodzenia brutto umowy określonej w § 3 ust. 1 niniejszej umowy – w przypadku, gdy dojdzie do rozwiązania umowy ze skutkiem natychmiastowym lub odstąpienia od umowy z przyczyn za które odpowiada Wykonawca.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy w zakresie objętym pytaniem.

35 PYTANIE

Czy Zamawiający z pakietu nr 28 wykreśli bądź wyłączy poz. 2 i 3, gdyż nie są to produkty związane z pozostałymi, ograniczają one konkurencję (tylko jeden producent!) i uniemożliwiają firmom złożenie ofert konkurencyjnych, co jest niezgodnie z ustawą PZP

2	Dren impregnowany barem, długość 58 cm, średnica wewnętrzna 1.2 mm, zewnętrzna 2.1 mm. Zmniejszona średnica na długości 10 cm – koniec proksymalny, 4 otwory szczelinowe w ścianie cewnika o rozstawie 90 stopni, 3 marekry długości co 10 cm od końca dystalnego,	szt.	20
3	Filtr mechaniczny, jednorazowego użytku - wydechowy kompatybilny z respiratorem Puritan Bennett 760.	szt.	36

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wykreśla i nie wydziela w/w pozycji do oddzielnej części, wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ

36 PYTANIE

Część 20 Czy zamawiający dopuści podkład 38 cm szerokości x 50 cm perf., 40 m.b., 80 sztuk w roli; wykonany z 1 x warstwa bibuły i 1 x warstwa folii, nieprzemakalny?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu. W załączniku zmieniony załącznik 4.20 – dotyczy części 20

37 PYTANIE

Czy zamawiający dopuści medyczny podkład ochronny, dwuwarstwowy o wymiarach 50 cm x 50 m, z perforacją co 160 cm, wykonany z 1 x warstwa bibuły i 1 x warstwa folii, nieprzemakalny, powierzchnia podkładu tłoczona; zakończenie brzegów – bez postrzępień; wyrób odporny na rozdieranie, gramatura bibuły: $24 \pm 0,10$ g/m²; minimalna chłonność 90 g/m²; grubość folii 15 ± 2 µm, 32 szt. na rolce?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia opisu przedmiotu zamówienia w zakresie objętym pytaniem

38 PYTANIE

Część 23, poz. 2

Czy zamawiający dopuszcza/wymaga jednorazowej gąbki, nasączonej żelem dermatologicznym i hypoalergicznym - myjącym o neutralnym dla skóry pH 5,5, przeznaczona do higieny ciała i miejsc intymnych bez konieczności użycia bieżącej wody, hypoalergiczny żel na gąbkach ma delikatny przyjemny zapach i właściwości myjące oraz pielęgnacyjno-ochronne, myjki jednorazowe i wygodne w użyciu wystarczy zwilżyć myjkę niewielką ilością wody i kilkakrotnie ścisnąć, po umyciu ciało wytrzeć do sucha, bez konieczności sptukania, na skórze pozostaje delikatna warstwa ochronno-pielęgnacyjna, przebadana i testowana dermatologicznie, 24 szt w opakowaniu, wymiary 12x20cm; 0,6 cm grubości $\pm 7\%$, włókno poliestrowe - 100 g/m² $\pm 5\%$, o wadze 2,5-3 g; bez sztucznych konserwantów?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnego ze zmienionym załącznikiem 4.23 – dotyczy części 23, poz. 2

39 PYTANIE

Część 23, poz. 2, 4-6, 10,

Czy zamawiający wydzieli poz. 2, 4-6, 10 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.



ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wydziela w/w pozycji do oddzielnej części

40 PYTANIE

Część 23, poz. 4

Czy zamawiający wymaga opakowanie papier-folia?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ

41 PYTANIE

Część 23, poz. 4

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

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ

42 PYTANIE

Część 23, poz. 5 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie określa ilości sztuk w opakowaniu. Wykonawca wskazuje ilość sztuk w opakowaniu zgodnie z opisem pod tabelą.

43 PYTANIE

Dotyczy Część 3 poz. 3:

Czy Zamawiający dopuści zestaw do drenazu opłucnej kompletny zestaw zawierający:

- Cienkościenna igła do przebijania z krótkim ostrzem 3,35 x 78 mm zabezpieczona nasadką ochronną
- Cewnik Certon® 2,7 x 450 mm wykonany z poliuretanu, pasek cieniujący,
- osłona ochronna cewnika, zaślepka zamykająca na końcówce
- Podwójna ochrona przeciwwrotna
- Worek na wydzieliny 2,0l z rurką i adapterem stopniowym
- strzykawka typu Luer 50ml (możliwość użycia do 60ml)
- Zatyczka trójdrożna z rurką łączącą?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu. W załączniku zmieniony załącznik 4.3 – dotyczy części 3, poz. 3

44 PYTANIE

Dotyczy Część 17: Czy Zamawiający dopuszcza port pojedynczy, niskoprofilowy, z komorą tytanową, obudowa wykonana z polisulfonu z cewnikiem poliuretanowym 6,5F (introducer 7F)?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu. W załączniku zmieniony załącznik 4.17 – dotyczy części 17

45 PYTANIE

Dotyczy Część 17 Czy Zamawiający oczekuje aby wraz z portem został zaoferowany zestaw wprowadzający oparty na technice Seldingera?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie ze zmienionym załącznikiem 4.17 – dotyczy części 17

46 PYTANIE

Dotyczy Część 17 Czy zestaw o składzie strzykawka 10ml, igła wprowadzająca G18x70, prowadnica J, poszerzadło z rozrywaną koszulką, tunelizator, plastikowy łącznik z zabezpieczeniem przeciwko zagięciu cewnika - 2 szt., igły do nakłucia i przepłukania komory portu 22 G - 2 szt., igła 20 G x 20 mm ze skrzydełkami i drenem spełnia wymogi Zamawiającego?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie ze zmienionym załącznikiem 4.17 – dotyczy części 17



47 PYTANIE

dot. części 10 poz. 1 - "Czy w związku z wycofaniem z rynku pompy firmy Karl Storz model Hysteromat E.A.S.I. oraz przeznaczonych do niej drenów zamawiający zgodzi się na zaoferowanie tej samej ilości drenów histeroskopowych kompatybilnych z pompą firmy Karl Storz model Endomat Select, która jest w posiadaniu zamawiającego?"

ODPOWIEDZ

Zamawiający wyraża zgodę na rozwiązanie opisane w pytaniu. W załączniku zmieniony załącznik 4.10 – dotyczy części 10

48 PYTANIE

dot. części 10 poz. 2 - "Czy w związku z wycofaniem z rynku pompy firmy Karl Storz model Hysteromat E.A.S.I. oraz przeznaczonych do niej drenów zamawiający zgodzi się na zaoferowanie tej samej ilości drenów laparoskopowych kompatybilnych z pompą firmy Karl Storz model Endomat Select, która jest w posiadaniu zamawiającego?"

ODPOWIEDZ

Zamawiający wyraża zgodę na rozwiązanie opisane w pytaniu. W załączniku zmieniony załącznik 4.10 – dotyczy części 10

49 PYTANIE

Czy ze względu na specjalistyczny charakter zamówienia oraz fakt, że przedmiotem zamówienia nie są leki ratujące życie a sprzęt, którego zakup można zaplanować z odpowiednim wyprzedzeniem, Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy dla Pakietu nr 10 do 14 dni roboczych od złożenia zamówienia?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wyraża zgody na wydłużenie terminu dostawy.

50 PYTANIE

(Dotyczy okresu przydatności min. 12 m-cy.) Biorąc pod uwagę termin obowiązywania przyszłej umowy, a także sukcesywny charakter dostaw częściowych (w zależności od bieżącego zapotrzebowania), czyli że Zamawiający nie przewiduje konieczności dłuższego przechowywania zamówionych produktów, prosimy o wyrażenie zgody na dostawę wyrobów z terminem ważności nie krótszym niż 9 miesięcy licząc od daty dostawy?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów dotyczących terminu ważności, nie wyraża zgody na rozwiązanie opisane w pytaniu.

51 PYTANIE

W związku z tym, że oferowane w Części nr 10 dreny są pakowane przez producenta w opakowania handlowe po 10 sztuk w opakowaniu i nie są sprzedawane na sztuki, prosimy Zamawiającego o dokonanie w formularzu asortymentowo-cenowym modyfikacji jednostki miary ze sztuk na opakowania?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie określa ilości sztuk w opakowaniu. Wykonawca wskazuje ilość sztuk w opakowaniu zgodnie z opisem pod tabelą.

52 PYTANIE

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie w formularzu asortymentowo-cenowym dla Części nr 10 cen za opakowanie po odpowiednim przeliczeniu sztuk na opakowania (1 opakowanie zawiera 10 sztuk drenów)?

ODPOWIEDZ

Zamawiający w formularzu asortymentowo -cenowy umożliwia wpisanie ceny za opakowanie handlowe (kol.7)

53 PYTANIE

W związku z tym, że oferowane w Części nr 10 dreny są pakowane przez producenta w opakowania handlowe po 10 sztuk w opakowaniu i nie są sprzedawane na sztuki, prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że będzie składał zamówienia częściowe na pełne opakowaniach (wielokrotność 10 sztuk) drenów?

ODPOWIEDZ

Zamawiający zamawia asortyment w pełnych opakowaniach handlowych, tak jak zostały one wycenione w formularzu asortymentowo - cenowym

54 PYTANIE

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie maksymalnej wysokości kar umownych zapisanych we wzorze umowy §5 ust. 2 z 50% na 20%? Obecna wysokość kar jest wygórowana, nieadekwatna do ewentualnych uchybień.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy w zakresie objętym pytaniem.



55 PYTANIE

Część 34 Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zgodę na zaoferowanie rękawic przebadanych na min. 15 cytotestyków, w tym min. 13 cytotestyków o braku przebicia do 240 minut. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ

56 PYTANIE

Pakiet 4 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki z podwójną / dwustronną skalą pomiarową z nazwą producenta na cylindrze, co umożliwi jednoznaczną identyfikację strzykawki w menu pompy

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ

57 PYTANIE

Pakiet 5

Poz. 1 Prosimy zamawiającego o dopuszczenie sterylnej roztwór 0,9% NaCl o objętości 10 ml, w strzykawce 10 ml sterylnej z zewnątrz - z końcówką Luer-Lock umożliwiającą dokładne dopasowanie do gniazda cewnika naczyniowego, jałowa, sterylna wewnątrz i na zewnątrz , pakowana w opakowaniu umożliwiającym jego otwarcie w sposób ograniczający generowanie zanieczyszczeń mechanicznych, bez zawartości celulozy, z wyraźnie zaznaczonym optycznie i wyczuwalnie miejscem otwierania , klasa IIb sterylizacja radiacyjna, tak jak w obecnie stosowana.

ODPOWIEDZ

Zamawiające dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu. W załączniku zmieniony załącznik 4.5 – dotyczy części 5

58 PYTANIE

Pakiet 5

Poz.2 Prosimy zamawiającego o dopuszczenie sterylnej roztwór 0,9% NaCl o objętości min. 20 ml, w strzykawce 20 ml sterylnej z zewnątrz - z końcówką Luer-Lock umożliwiającą dokładne dopasowanie do gniazda cewnika naczyniowego, jałowa, sterylna wewnątrz i na zewnątrz , pakowana w opakowaniu umożliwiającym jego otwarcie w sposób ograniczający generowanie zanieczyszczeń mechanicznych, bez zawartości celulozy, z wyraźnie zaznaczonym optycznie i wyczuwalnie miejscem otwierania , klasa IIb sterylizacja radiacyjna, tak jak w obecnie stosowanych.

ODPOWIEDZ

Zamawiające dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu. W załączniku zmieniony załącznik 4.5 – dotyczy części 5

59 PYTANIE

Pakiet 5

Poz. 3 Prosimy zamawiającego o dopuszczenie sterylnej roztwór 0,9% NaCl o objętości 5 ml, w strzykawce 10 ml sterylnej z zewnątrz - z końcówką Luer-Lock umożliwiającą dokładne dopasowanie do gniazda cewnika naczyniowego, jałowa, sterylna wewnątrz i na zewnątrz , pakowana w opakowaniu umożliwiającym jego otwarcie w sposób ograniczający generowanie zanieczyszczeń mechanicznych, bez zawartości celulozy, z wyraźnie zaznaczonym optycznie i wyczuwalnie miejscem otwierania , klasa IIb sterylizacja radiacyjna, tak jak w obecnie stosowana.

ODPOWIEDZ

Zamawiające dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu. W załączniku zmieniony załącznik 4.5 – dotyczy części 5

60 PYTANIE

Pakiet 5

Poz. 1-3 Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy strzykawki do przepłukiwania, napełnione fabrycznie izotonicznym 0,9 % chlorkiem sodu z zawartością roztworu NaCl o stężeniu 0,9 % mają być gotowe do użycia bez konieczności odblokowywania tłoka, tak jak w obecnie stosowanych?

ODPOWIEDZ

Zamawiające wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie ze zmienionym załącznikiem 4.5 – dotyczy części 5

61 PYTANIE

Pakiet 5

Poz. 1-3 Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy strzykawki do przepłukiwania, napełnione fabrycznie izotonicznym 0,9 % chlorkiem sodu powinny być sterylne wewnątrz i na zewnątrz.



ODPOWIEDZ

Zamawiające wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie ze zmienionym załącznikiem 4.5 – dotyczy części 5

62 PYTANIE

Pakiet 12

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy zestaw do pomiaru ciśnienia śródbrzusznego ma umożliwiać wykonanie pomiaru metodą manometryczną nie wymagającą wykorzystania przetworników i zewnętrznych monitorów.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczeniu zamknięty systemu do nieinwazyjnego pomiaru ciśnienia śródbrzusznego metodą manometryczną obejmującą sterylne zapakowane: zestaw do pomiaru diurezy godzinowej i kompatybilna linia do pomiaru ciśnienia śródbrzusznego.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu. W załączniku zmieniony załącznik 4.12 – dotyczy części 12

63 PYTANIE

Pakiet 24

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowego bronchofiberoskopu w rozmiarach do wyboru, posiadające następujące parametry: pole widzenia powyżej 85°, głębokość ostrości 5-50 mm, wbudowane oświetlenie LED, długość części roboczej 605 mm, z zagięciem końcówki w zakresie góra/dół minimum 200°, średnica zewnętrzna 5,4 mm z kanałem roboczym o średnicy minimum 2,8 mm dla rozmiaru większego i 3,6 mm z kanałem roboczym o średnicy minimum 1,4 mm dla rozmiaru mniejszego z możliwością odsysania przez kanał roboczy. Port ssania umieszczony w osi długiej fiberoskopu, port narzędziowy poniżej uchwytu. Minimalny rozmiar rurki intubacyjnej 6/5 w zależności od rozmiaru. Gotowe do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania typu blister bez konieczności montowania adapterów lub zastawek. Kompatybilne z monitorem Screeni HD. Pakowane po 5 sztuk. Wykonawca bezpłatnie dostarczy Zamawiającemu na czas trwania umowy lub do wyczerpania bronchofiberoskopów jednorazowych monitor generujący obraz jakości HD 1280 x 800 HD z kolorowym ekranem 10,1", czyli o parametrach przewyższających monitor pierwotnie opisany. Waga 1800g, wymiary 300 x 200 x 110 mm, zasilanie sieciowe lub z wewnętrznego akumulatora pracującego do 3 h po naładowaniu, monitor kolorowy, dotykowy; TFT LCD, z możliwością nagrywania filmów i wykonywania zdjęć, przechowywania ich w pamięci wewnętrznej 16 GB lub eksportowania na zewnętrzną pamięć USB. W zestawie uchwyt umożliwiający zamocowanie monitora na stojaku do kroplówek.

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ

64 PYTANIE

Pakiet 24

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy ujście kanału roboczego ma posiadać dużą powierzchnię odsysania min. 9 mm² (dla średnicy wżernika 5,4mm) i miało kształt elipsy, co bezpośrednio przekłada się na wyższą wydajność i siłę ssania, a zatem ułatwia wykonanie odsysania wydzieliny z drzewa oskrzelowego i procedury BAL?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ

65 PYTANIE

Pakiet 24

Prosimy o sprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje aby sterylne bronchofiberoskopy były zapakowane w opakowanie typu blister i były gotowe do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania bez konieczności montowania adapterów, przewodników i złączy, co ma znaczenie przy stosowaniu w sytuacjach nagłych?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ

66 PYTANIE

Pakiet 24

Czy Zamawiający oczekuje aby zaoferowane bronchofiberoskopy były kompatybilne z monitorem generującym obraz z automatycznym balansem bieli i automatycznym dostosowaniem parametrów, co umożliwia otrzymanie wysokiej jakości obrazu i eliminuje jego przepalenie bez konieczności zmiany ustawień? Wyjaśniamy, że bezpośrednio przekłada się to na skrócenie czasu procedury oraz otrzymanie zdjęć i filmów wysokiej jakości.

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ



67 PYTANIE

Pakiet 33

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli dożylniej przeznaczonej do małych, delikatnych żył u pacjentów neonatologicznych, pediatrycznych i osób starszych. Bez dodatkowego portu górnego. Bez zdejmowalnego uchwytu, z zabezpieczeniem igły w pełni izolującym igłę, kaniula widoczna w promieniach RTG, min. 4 paski radiocienujące, Wykonana z poliuretanu, biokompatybilnego, Dodatkowy otwór przy ostrzu igły umożliwiający natychmiastowe wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji 24G – 0,7 x 19 mm. – przepływ 16ml/min 26G - 0,6 x 19 mm. – przepływ 12 ml/min Rozmiar wskazywany każdorazowo w zamówieniu. Sterylna, jednorazowego użytku, pakowana pojedynczo, wyraźne oznaczenie rozmiaru kaniuli i daty ważności na opakowaniu.

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie ze zmienionym załącznikiem 4.33 – dotyczy części 33

68 PYTANIE

Pakiet 34

- Czy rękawice mają być odporne na penetrację min. dwóch alkoholi używanych w środkach do dezynfekcji takich jak: min. 20% etanol oraz 70% izopropanol na najwyższym poziomie odporności zgodnie z aktualnie obowiązującą normą EN 16523-1, potwierdzone raportem z badań dołączonym do oferty? Pragniemy podkreślić, iż 70% alkohol izopropylowy jest składnikiem większości środków do dezynfekcji używanych w placówkach medycznych, a jego wysoka odporność na penetrację daje gwarancję bezpieczeństwa personelu medycznego.

- Prosimy Zamawiającego o odpowiedź, czy wymaga, aby na opakowaniu zaoferowanych rękawic była nadrukowana informacja, jakie akceleratory zostały użyte w procesie produkcji?

- Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy oczekuje, aby otwór dozujący dyspensera rękawic diagnostycznych posiadał dodatkową folię chroniącą zawartość przed kontaminacją?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ

69 PYTANIE

DOTYCZY CZĘŚCI 16

Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na wydzielenie z części 16 zdublowanej pozycji 12 'Sterylne rurki tracheostomijne bez mankietu niskociśnieniowego, nie zawierające lateksu.. 'do innego pakietu w celu możliwości złożenia oferty

ODPOWIEDZ

Zamawiający wykreśla pozycję 12 z części 16. W załączeniu zmieniony Załącznik nr 4,16 dotyczący części 16

70 PYTANIE

zadanie 13 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do ww. pakietu filtra o poniższych parametrach: - Ustniki spirometryczny z filtrem antybakteryjnym do spirometru GANSHORN - wyrób zaklasyfikowany przez producenta jako wyrób medyczny i spełniający wymagania dla wyrobu medycznego - do każdego oferowanego filtra dołączony klips nosowy jednorazowego użytku - średnica filtra w najszerszym miejscu wynosi 95 mm. - część stykowa filtra z głowicą spirometru o średnicy wewnętrznej 30,4 mm. zapewniającej połączenie ze spirometrem bez dodatkowych adapterów - filtr z ustnikiem (ustnik połączony z filtrem w całość) - długość ustnika od strony pacjenta min. 4 [cm] - ustnik przezroczysty który umożliwia personelowi obserwację i ocenę skuteczności wykonywanego badania - ustnik z wypustką zapobiegającą przesuwaniu się filtra podczas badania - spłaszczony anatomiczny ustnik, i jego wymiary wynoszą: wariant a Szerokość 31 mm Wysokość 18 mm -długość filtra 96 mm, optymalnie dobrany pod kątem badań pacjentów dorosłych.

- filtr pakowany pojedynczo razem z klipsem - opakowanie jednostkowe oznaczone: numerem REF, numerem LOT, datą przydatności do użytku - przestrzeń martwa filtra 55 [ml] – potwierdzona przez producenta - skuteczności filtracji dla wirusów i bakterii > 99,999% – potwierdzona badaniami producenta - opór (impedancja przepływu) filtra poniżej maksymalnej wartości rezystancji zalecanej przez międzynarodowe standardy spirometrii ATS / ERS - filtr do spirometru posiadający świadectwo skuteczności wydane przez Nelson Laboratories (Nelson laboratories Z oporem dla przepływu 30L/min, 60 L/min, 90 L/min. Poniżej przedstawiamy badania dotyczące zapobiegania zakażeniom krzyżowym bakteryjnym i wirusowym. Laboratory Demonstrated Cross-Contamination Prevention – Professor Colum Dunne, University of Limerick, 2019 Filtry Vitalograph serii BVF zostały przetestowane przez profesora Columa Dunne'a z University of Limerick. Zakończone testy miały na celu ocenę zdolności Vitalograph BVF do zapobiegania przenoszeniu obciążenia biologicznego. Wyznaczone natężenia przepływu podzielono na 3 zakresy: • Niski — mniej niż 55 l/min • Średni — od 55 l/min do 750 l/min • Wysoki — wyższy niż 750 l/min Najwyższe natężenie przepływu, jakie było przyjęte do testu wynosiło 960 l/min. To natężenie przepływu w badaniu



jest dobre przekraczające to, czego można by się spodziewać po wydechu pacjenta w warunkach klinicznych.

Pozytywna odpowiedź Zamawiającego zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przeloży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionej pozycji w dotychczasowym pakiecie silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających asortyment zawarty w pakiecie.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu. W załączniku zmieniony załącznik 4.13 – dotyczy części 13

71 PYTANIE

pakiet nr 7 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie komory o poniższych parametrach. Dwuzaworowa automatycznie napędziana komora nawilżająca przeznaczona do aktywnego nawilżania i ogrzewania gazów oddechowych podawanych podczas wentylacji lub wspomagania oddychania pacjenta. • Komora uniwersalna samonapędzająca się do nawilżacza dla dzieci, dorosłych, noworodków • System dwuzaworowy zapewnia automatyczne sterowanie podawania wody i poziomu napętnienia komory. • Komora zawierająca dwa płytki zwiększająca bezpieczeństwo pacjenta przy zachowaniu stałego poziomu wody, • Komora przezroczysta, posiadająca pływakowy wskaźnik umożliwiający wizualny monitoring poziomu wody. • Zaznaczony maksymalny poziom napętnienia wodą • Zdejmowana osłona przeciwpłytkowa chroniąca płytki i przytrzymująca rurkę doprowadzającą podczas przenoszenia urządzenia. Po jej zdjęciu ukazują się dwa złącza męskie 22 mm. • Pojemność 130ml ±10ml • dren doprowadzający wodę o długości 1,2m wraz z zaciskiem i odpowietrznikiem • Produkt nie zawiera lateksu • Produkt dostarczany sterylny (sterylizacja tlenkiem etylenu (EO)) • Komora pakowana indywidualnie • Komora posiadająca 5-letni okres przydatności do użytku od daty sterylizacji, data ważności widoczna na każdym opakowaniu produktu. • Produkt zawierający kod w standardzie GS1 na opakowaniu jednostkowym, pojedynczej sztuki, umożliwiający automatyczne odczytywanie numeru poprzez czytnik kodów kreskowych: nr GTIN, data ważności, nr serii.

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ

Zgodnie z art. 90 ust. 1 Zamawiający dokonuje zmiany zapisów w ogłoszeniu o zamówieniu w sekcji II.1.1 dotyczy numeru postępowania i poprawia omyłkę pisarską dotyczącą numeru postępowania DZP.381.40A.2023

W ZAŁĄCZENIU ZMIENIONE ZAŁĄCZNIKI 4,1 – 4,35

W związku z art.137 ust.6) Zmianie ulegają następujące terminy:

Termin składania ofert upływa dnia 26.05.2023r. o godz. 10:00

Otwarcie ofert nastąpi w dniu 26.05.2023r. o godz. 10:30

Oferta musi zachować ważność do 23.08.2023r.

Sposób składania i otwarcia ofert nie ulegają zmianie

Opublikowane sprostowanie Ogłoszenie zmian lub dodatkowych informacji zostało zamieszczone na stronie internetowej prowadzonego postępowania.

Z upoważnienia Dyrektora
Uniwersyteckiego Centrum Klinicznego im. prof. K. Gibińskiego
Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
Karina Madej
mgr Karina Madej
Kierownik Działu Zamówień Publicznych