



Katowice 10.05.2018r.

D/ZP/381/8A/2018

DO WSZYSTKICH ZAINTERESOWANYCH

Dotyczy postępowania w trybie przetargu nieograniczonego: Dostawa jednorazowych wyrobów medycznych - DZP/381/8A/2018

Do Zamawiającego wpłynęły następujące pytania:

Pytanie nr 1

Pakiet 43

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 43 kompletnych zestawów do pomiaru ciśnienia metodą krwawą typ Abbott w skład których wchodzi:

1 x przetwornik ciśnienia – stałe płukanie 3ml/h; szybkie płukanie >70ml/h, 2 x kraniki na linii, linia ciśnieniowa 120 cm + 30 cm, linia płuczająca linii posiadająca biuretę zabezpieczona filtrem, 2 x wymienne czerwone koreczki - dla uniknięcia pomyłki lub przypadkowej kontaminacji; złączka typ RJ – bezpinowe połączenie przetwornika z kablem interfejsowym, zatrzaskowe połączenie przetwornika z kablem zabezpieczone wodoszczelnym kołnierzem kompatybilne z posiadanymi przez Zamawiającego przewodami.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 2

Część 6 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści opaskę o szerokości 5 cm?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 3

Uprzejmie prosimy o dopuszczenie w części nr 58 jednorazowego pistoletu do biopsji gruboigłowej działającej jako automat i półautomat. Igła wyposażona jest w dwa przyciski spustowe z przodu i z tyłu aparatu. Aparat posiada możliwość uwolnienia pełnego automatu albo półautomatu. Długość biopsji 20 mm, skalowanie co centymetr, dobra widoczność w USG. Rozmiary 14G, 16G, 20G o dł. 10,12,16,20 cm i 18G, o dł. 10,12,16,20,25 cm

Odpowiedź

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z wymaganiami SIWZ.

Pytanie nr 4

Pakiet nr 19

Czy Zamawiający dopuści gazę hemostatyczną z utlenionej regenerowanej celulozy lub utlenionej celulozy, które posiadają następujące właściwości:

- w całości pochodzenia roślinnego,
- sterylizowane promieniami gamma,



- nie strzępią się, nie rozrywają się i nie przyklejają się do narzędzi
- nie ulegają dezintegracji w miejscu zabiegu
- działanie bakteriobójcze przeciwko 40 typom bakterii gram (+) i gram (-) , potwierdzone w instrukcji użytkowania;
- działanie bakteriobójcze na MSRA, MRSE, VRE, PRSP potwierdzone badaniami
- działanie bakteriobójcze na Klebsiella pneumoniae, która jest przyczyną około 8% zakażeń szpitalnych oraz Listeria monocytogenes, która wywołuje m.in. sepsę oraz zapalenie mózgu,
- hemostaza w czasie 3-4 minut po kontakcie z miejscem krwawienia;
- okres wchłaniania – od 7 do 14 dni;
- posiadający niskie pH 2,5 – 3,5, kwaśny odczyn gazy hemostatycznej powoduje, że ma ona działanie bakteriobójcze w stosunku do szerokiego spektrum bakterii
- warunki przechowywania do 25 stopni?

Odpowiedź

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z wymaganiami SIWZ.

Pytanie nr 5

Pakiet nr 19 poz. 2

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie ww. produktów do osobnego pakietu. Wydzielenie ww. pozycji spowoduje dopuszczenie innych firm do udziału oraz zaproponowanie konkurencyjnych cen przy jakości wymaganej przez Zamawiającego.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji nr 2 z Pakietu nr 19.

Pytanie nr 6

dot. części nr 32

Czy Zamawiający wymaga, aby próbówka do glukozy posiadała korek nakładany na próbówkę a nie wciskany do wnętrza próbówki, bez elementów wystających, gwarantujących prawidłowe mieszanie?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 7

Dot. Pakietu nr 8

Narzędzia medyczne dotyczące wyżej wymienionego przetargu są to narzędzia, które nie zawsze w pełnym asortymencie znajdują się w magazynie producenta w Niemczech. Zwyczajowo termin dostawy tego typu narzędzi wynosi ok.6 tygodni od daty wpływu zamówienia. Prosimy o odpowiedź czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostaw do 6 tygodni od dnia złożenia zamówienia?

Odpowiedź

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z SIWZ w, tym punktem XIV. **Opis kryteriów, którymi Zamawiający będzie się kierował przy wyborze Oferty, wraz z podaniem wag tych kryteriów i sposobu oceny ofert.**



Pytanie nr 8

Dotyczy: D/ZP/381/8A/18, Część 57 - Sprzęt różny, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści nieinwazyjny uniwersalny system mocowań w rozmiarze małym preferowany i uznany za wystarczająco mocny i stabilny sposób zabezpieczania linii, sond, przewodów wszelkiego typu cewników o anatomicznym, eliptycznym kształcie z zwężeniem w środkowej jego części. Mocowanie to zapobiega ryzyku zapalenia żyły i jest korzystne w zapobieganiu CRBSI do której dochodzi wskutek migracji flory bakteryjnej. Mocowanie jest produktem bez lateksowym redukując tym samym ryzyko wystąpienia reakcji alergicznych. Produkt jest wyjątkowo cienki, wodoodporny oraz przepuszczający powietrze. Zastosowano w nich unikalny, biokompatybilny, 3-warstwowy materiał w postaci poliuretanu wzmocnionego silikonowanym, bez włókninowym poliestrem. Zastosowanie mocowania cewników może całkowicie wyeliminować konieczność ich chirurgicznego przyszywania, zmniejszając tym samym ilość czynności zabiegowych oraz możliwość wystąpienia nadkażenia. Dwuwarstwowa taśma Velcro umożliwia wielokrotne jej otwarcie w celu zmiany - poprawienia położenia mocowanej linii bez konieczności każdorazowej wymiany samego mocowania. Produkt pakowany sterylnie w opakowanie typu papier/folia. Opakowanie zbiorcze zawiera 100 sztuk produktu z przeliczeniem zamawianej ilości.

Odpowiedź

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z wymaganiami SIWZ.

Pytanie nr 9

Dotyczy: D/ZP/381/8A/18, Część 57 - Sprzęt różny, pozycja 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 9 z Części nr 57 i stworzy osobny pakiet? Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji 9 z Części nr 57.

Pytanie nr 10

Zadanie nr 19

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie celulozy składającej się 10 łatwo oddzielających się warstw zamiast 7, reszta parametrów zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z wymaganiami SIWZ.

Pytanie nr 11

Rozdział V SIWZ, pkt 1, ppkt. c) - W związku z tym, iż ten sam przedmiot zamówienia jest opisywany przez Zamawiających w różny sposób, czy Zamawiający wyrazi zgodę na przedstawienie referencji która będzie obejmowała dostawę drobnego sprzętu laboratoryjnego?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę jeżeli Wykonawca złoży ofertę na pakiet obejmujący lub tożsamy z drobnym sprzętem laboratoryjnym.



Pytanie nr 12

Załącznik nr 6, §4 ust. 2 – Czy Zamawiający wyrażą zgodę na modyfikację postanowienia umownego na:

„W terminie 7 dni roboczych od dnia otrzymania reklamacji Wykonawca uzupełni braki ilościowe, wymieni wadliwe Wyroby medyczne na wolne od wad lub na zgodne ze złożoną ofertą.”?

Odpowiedź

Zamawiający nie zmienia zapisów §4 ust. 2 umowy.

Pytanie nr 13

Załącznik nr 6, §5 ust. 1 lit. c – Czy Zamawiający wyrażą zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do 5%?

Odpowiedź

Zamawiający nie zmienia wysokości kary umownej określonej w §5 ust. 1 lit. c umowy.

Pytanie nr 14

Załącznik nr 6, §5 ust. 2 – Czy Zamawiający wyrażą zgodę na wykreślenie postanowienia umownego?

Odpowiedź

Zamawiający nie wykreśla postanowień §5 ust. 2

Pytanie nr 15

Dotyczy Części nr 45

Prosimy o podanie numerów katalogowych czujników obecnie stosowanych przez Zamawiającego lub numerów referencyjnych opisanych w powyższym zakresie, co umożliwi złożenie oferty zgodnej z wymaganiami SIWZ.

Odpowiedź

Poz. 1 – 4002; poz. 2 – 4003; poz. 3 – 4004.

Pytanie nr 16

Dotyczy Części nr 46 poz. 2

Prosimy o podanie modelu ssaka, z którym ma być kompatybilny filtr w w/w zakresie lub nr katalogowy filtra obecnie stosowanego przez Zamawiającego

Odpowiedź

Numer katalogowy filtra - 6723976

Pytanie nr 17

Dotyczy Części nr 46 poz. 3

Prosimy o podanie nr katalogowego filtra obecnie stosowanego przez Zamawiającego. Czy Zamawiający wymaga filtra jednorazowego użytku?

Odpowiedź

Numer katalogowy filtra – 6733895. Zamawiający dopuszcza filtr jednorazowego użytku.



Pytanie nr 18

Dotyczy Części nr 46 poz. 6

Czy Zamawiający wymaga czujnika przepływu typu Infinity ID Flowsensor? W przypadku negatywnej odpowiedzi, prosimy o podanie numeru katalogowego czujnika obecnie stosowanego przez Zamawiającego lub model aparatu z którym ma być kompatybilny czujnik w w/w zakresie.

Odpowiedź

INFINITY ID numer katalogowy czujnika 6871980.

Pytanie nr 19

Dotyczy Części nr 46 poz. 7

Prosimy o podanie numeru katalogowego czujnika obecnie stosowanego przez Zamawiającego lub model aparatu z którym ma być kompatybilny czujnik w w/w zakresie.

Odpowiedź

Numer katalogowy czujnika 6850645

Pytanie nr 20

Pytanie 1. Części nr 49

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowego uchwytu elektrochirurgicznego z przyciskiem cięcie/koagulacja o długość kabla 3,2 m – DODATKOWY ATUT.

Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Pragniemy podkreślić, że elektrody te są zakupywane w Europie w ilości ponad 4 MILIONÓW sztuk rocznie i cieszą się dużym uznaniem wśród Zespołów Operacyjnych , a także w kilkudziesięciu szpitalach na terenie Polski.



Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 21

Dot. Pakietu nr 44, poz. 3 Czy Zamawiający dopuści serwetki chłonne do rąk 50x40 cm?

Odpowiedź

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z wymaganiami SIWZ.

Pytanie nr 22

Pakietu nr 44, poz. 3 Czy Zamawiający dopuści serwetki chłonne pakowane a'2szt?

Odpowiedź

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z wymaganiami SIWZ.



Pytanie nr 23

Czy za dni robocze w rozumieniu wzoru umowy będą uważane dni od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy?

Odpowiedź

Za dni robocze w rozumieniu umowy będą uważane dni od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy.

Pytanie nr 24

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 5 ust. 1 lit. a) i b) wzoru umowy słowa „opóźnienia” zostały zastąpione słowami „zwłoki”?

Uzasadnione jest aby kara była naliczana tylko za zwłokę (czyli opóźnienie zawinione przez wykonawcę), nie zaś za wszelkie opóźnienia, czyli także niezawinione przez wykonawcę. Nie ma uzasadnienia rozszerzanie odpowiedzialności wykonawcy także na niezawinione naruszenie terminu. Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 17 lipca 2014 r. KIO 1338/14; KIO 1377/14, „kara umowna należy się za niewykonanie lub nienależyte wykonanie umowy (art. 483 i nast. Kodeksu cywilnego), a więc tradycyjnie za zwłokę, a nie każde opóźnienie w wykonaniu umowy.” Podobne stanowisko Krajowa Izba Odwoławcza zajęła w wyroku z dnia 3 sierpnia 2015 r. KIO 1546/15 stwierdzając „uprawnienie do dochodzenia kar umownych w wypadku zaistnienia opóźnienia (a nie zwłoki) powoduje niesłuszne obciążanie wykonawcy skutkami okoliczności, za które nie będzie on ponosił winy i nie będzie miał żadnego wpływu na ich zaistnienie. Obciążenie wykonawcy ryzykiem za wszelkie zdarzenia prowadzące do nieterminowego spełnienia świadczenia w sposób oczywisty prowadzi do zachwiania równowagi stron stosunku zobowiązaniowego, będącej jego właściwością, co pozostaje w sprzeczności z zasadą swobody umów, o jakiej mowa w art. 353¹ k.c.”

Odpowiedź

Zamawiający w § 5 ust. 1 lit. a) i b) umowy nie zastępuje słowa „opóźnienie” słowem „zwłoka”

Pytanie nr 25

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 5 ust. 1 lit. c) wzoru umowy wyrażenie „10% kwoty wynagrodzenia brutto za daną część zamówienia określonego w § 3 ust. 1 niniejszej umowy” zostało zastąpione wyrażeniem „10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy”?

Uzasadnione jest aby kara umowna za odstąpienie lub rozwiązanie umowy była naliczana od wartości niezrealizowanej części umowy, nie zaś od wartości całej umowy. W przeciwnym razie, w przypadku odstąpienia lub rozwiązania umowy po zrealizowaniu jej znaczącej części, kara umowna byłaby niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości niezrealizowanej części umowy, a nawet mogłaby przewyższać wartość niezrealizowanej części umowy. Taka kara byłaby rażąco wygórowana w rozumieniu art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego i naruszałaby zasadę proporcjonalności wyrażoną w art. 7 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych.

Odpowiedź

Zamawiający nie zmienia zapisu § 5 ust. 1 lit. c) umowy.

Pytanie nr 26

(pakiet 3) Czy Zamawiający dopuści pierścień o wielkości 6,3mm?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.



Pytanie nr 27

(pakiet 21, poz. 1) Czy Zamawiający dopuści kaniulę 21G x 7/8" (0,8x22mm)?

Odpowiedź

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z wymaganiami SIWZ.

Pytanie nr 28

(pakiet 21, poz. 4) Czy Zamawiający dopuści dren o długości 160mm?

Odpowiedź

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z wymaganiami SIWZ

Pytanie nr 29

Projekt Umowy §2 ust 8

Prosimy o podanie maksymalnej liczby dostaw w miesiącu – informacja ta ma kluczowe znaczenie dla skalkulowania ceny oferty i tym samym stanowi niezbędny element opisu przedmiotu zamówienia

Odpowiedź

Ze względu na szeroki i różnorodny zakres przedmiotu zamówienia Zamawiający nie może określić maksymalnej liczby dostaw w miesiącu, która dla każdej części jest odmienna i zależy od wielu czynników.

Pytanie nr 30

Projekt Umowy §2 ust 9

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o doprecyzowanie miejsca dostawy rękawic (poziom, pionowo), czy możliwa jest dostawa na paletach, ewentualnie rozładunek typu burta-burta?

Odpowiedź

Zgodnie z zapisami umowy rękawice podobnie jak i pozostałą część przedmiotu zamówienia mają być dostarczane do pomieszczeń magazynowych Apteki Szpitalnej w siedzibie Zamawiającego w Katowicach przy ulicy Ceglanej 35 lub w lokalizacji w Katowicach przy ulicy Medyków 14. Każdorazowo Zamawiający określi z zamówieniu częściowym lokalizację, do której ma nastąpić dostawa

Pytanie nr 31

Projekt Umowy §2 ust 12

Zwracamy się z prośbą o uwzględnienie w opisie przedmiotu zamówienia z § 2 ust. 12 Projektu Umowy wszystkich wymagań i okoliczności mogących mieć wpływ na sporządzenie oferty i poprawnego przeprowadzenia postępowania, poprzez określenie minimalnego progu realizacji zamówienia. Niewskazanie tego kluczowego elementu dla wymaganego przepisami Pzp konkretnego i wyczerpującego określenia przedmiotu zamówienia, czyni je szacunkowym i niedookreślonym, przenosząc na wykonawców składających oferty ciężar jego dookreślenia. Realizacja nakazanej przez Krajową Izbę Odwoławczą w sentencji wyroku z dnia 8 stycznia 2008 r. (sygn. akt KIO/UZP 22/07) modyfikacji opisu przedmiotu zamówienia, musi polegać na określeniu realnych, minimalnych wartości zamówień, które na pewno, a nie jedynie przypuszczalnie, zostaną wykonane przez Zamawiającego, oczywiście z uwzględnieniem okoliczności mogących wpływać na jego zmniejszone zapotrzebowanie na przedmiotowe wyroby.

W świetle powyższej argumentacji, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu §2 ust. 12 Projektu Umowy na poniższy.



„Zamawiający zastrzega sobie prawo do częściowej realizacji umowy, jednak niezrealizowana wartość umowy nie może być większa niż 30% wartości umowy”.

Odpowiedź

Zamawiający zmienia §2 ust. 12, który otrzymuje brzmienie:

„Zamawiający zastrzega sobie prawo do częściowej realizacji umowy, jednak niezrealizowana wartość umowy nie może być większa niż 30% wartości umowy”

Pytanie nr 32

Projekt Umowy §2 ust 13, §7 ust. 5 c)

Prosimy o wykreślenie z projektu umowy §2 ust 13 oraz §7 ust. 5 c) . Proponowany zapis umowny jest obejściem art. 144 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych zakazującego jakichkolwiek zmian umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru wykonawcy. Niedopuszczalne jest wymaganie od Wykonawcy, aby był przygotowany na zmianę ilości poszczególnych pozycji towaru, czyli przedmiotu zamówienia (a tym samym zmianę umowy), w sposób zależny jedynie od woli Zamawiającego. SIWZ zawiera bowiem, stosownie do art. 36 ust. 1 pkt 3 ustawy pzp opis przedmiotu zamówienia, stanowiącego integralną część umowy o zamówienie, i wykonawca składa ofertę, która jest związana, tylko w zakresie tak opisanego przedmiotu. Tylko w ten sposób wykonawca, znając przedmiot zamówienia, tj. poszczególne pozycje towaru i ich ilość, może prawidłowo przygotować i skalkulować ofertę. Zamawiający oczekując od wykonawcy pełnej gotowości na zmianę przedmiotu zamówienia, tj. ilości poszczególnych pozycji towaru, według własnego uznania, samowolnie ingeruje w treść umowy (zmienia jej przedmiot), co jest niedopuszczalne w świetle art. 144 pzp.

Odpowiedź

Zamawiający nie zmienia zapisów §2 ust 13 oraz §7 ust. 5 c) umowy.

Pytanie nr 33

Projekt Umowy §5 ust 1 a),b)

Wnosimy o zmniejszenie wysokości kar umownych za opóźnienie w zrealizowaniu dostawy częściowej oraz opóźnienie w realizacji obowiązków określonych w §4 ust. 2 umowy jak wygórowanych i niewspółmiernie wysokich do poziomu 0,2% wartości brutto danego zamówienia częściowego za każdy dzień opóźnienia

Odpowiedź

Zamawiający nie zmienia wysokości kary umownej określonej w §5 ust. 1 lit. a)b) umowy.

Pytanie nr 34

Projekt Umowy §5 ust 1 c)

Czy Zamawiający dopuszcza zmianę wysokości kar umownej za odstąpienie od umowy do części niezrealizowanej umowy zamiast wartości nominalnej umowy, tj. w § 5 ust. 1 c) projektu umowy zamiast zwrotu „kwoty wynagrodzenia określonego w §3 ust. 1 niniejszej umowy” wpisanie zwrotu: „wartości niezrealizowanej części umowy”

Wskazanie 10% całkowitej wartości umowy za odstąpienie od części umowy jest nieadekwatne do szkody, którą Szpital może z tego tytułu ponieść. Obwarowanie Wykonawcy tak wysokimi karami umownymi stoi w sprzeczności z istotą instytucji kary umownej. Zgodnie z Orzecznictwem Sądu Najwyższego (Wyrok z dnia 29.12.1978r., IV CR 440/798) “ Kara



umowna – jako rażąco wygórowana powinna ulec zmniejszeniu w stopniu dostosowanym do tej dysproporcji. W przeciwnym razie kara umowna – tracąc charakter surogatu odszkodowania (art.483 § 1 k.c.) - prowadziłaby do nie uzasadnionego wzbogacenia wierzyciela”.

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

Odpowiedź

Zamawiający nie zmienia wysokości kary umownej określonej w §5 ust. 1 lit. c umowy.

Pytanie nr 35

Projekt Umowy §5 ust 1 c)

Wnosimy o zmniejszenie wysokości kar umownych za odstąpienie lub rozwiązanie umowy ze skutkiem natychmiastowym z przyczyn, za które odpowiada Wykonawca jak wygórowanych i niewspółmiernie wysokich do poziomu 5% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.

Odpowiedź

Zamawiający nie zmienia wysokości kary umownej określonej w §5 ust. 1 lit. c umowy.

Pytanie nr 36

Projekt Umowy §7 ust 5 c)

Prosimy o uzależnienie możliwości przedłużenia czasu obowiązywania umowy, w przypadku niezrealizowania całości zamówienia w okresie 24 miesięcy, od wyrażenia zgody przez wykonawcę. W przypadku odpowiedzi odmownej na ww. pytanie, prosimy o ustalenie czasu, o który może zostać przedłużona umowa na maksymalnie 6 miesięcy. Byłby to termin wystarczający do przeprowadzenia niezbędnych procedur przetargowych przez Zamawiającego.

Odpowiedź

Zmiany określone w §7 ust 5 c wymagają formy pisemnego aneksu pod rygorem nieważności a więc pisemnej zgody Wykonawcy.

Pytanie nr 37

Projekt Umowy §7 ust 7 a)

Prosimy o sprecyzowanie zmiany cen w przypadku wzrostu stawki podatku VAT. Czy w przypadku zmiany stawki VAT zmianie ulegną ceny brutto (przy stałości cen netto) czy też ceny netto (przy stałości cen brutto)?

Odpowiedź

W przypadku wzrostu stawki podatku VAT zmianie ulegają ceny brutto.



Pytanie nr 38

Pakiet 37 poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawice diagnostyczne nitrylowe bezpudrowe mikroteksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców, zgodne z wymaganiami EN 455 -1,2,3,4, EN 374-1(z wył. pkt. 5.3.2),2,3, EN 420, EN 388, ASTM D 6978, przebadane na min. 10 związków chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 lub równoważną, w tym: 0,5% kwas siarkowy na poziomie 6, 40% wodorotlenek sodu na poziomie 6, 33% formalinę (roztwór formaldehydu) na min. 3 poziomie, 1,5% metanol na poziomie 6, 10% amoniak na poziomie 6, 10% etanol na poziomie 6 i 70% izopropanol na min. 1 poziomie, z czasem przenikania min. 22 min (raport z wynikami badań) oraz min. 15 cytostatyków zgodnie z normą ASTM D6978 lub równoważną, w tym co najmniej Etoposide, Fluororacil, Metotrexat, Mitomycin C, Winblastyna i Doxorubicyna, potwierdzone raportami z wynikami badań. Rozmiary XS-XL pakowane po max. 100 szt.

Odpowiedź

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z wymaganiami SIWZ.

Pytanie nr 39

Pakiet 37 poz.2

Prosimy Zamawiającego o możliwość zaoferowania rękawic diagnostycznych do procedur o podwyższonym ryzyku lateksowe bezpudrowe o kształcie anatomicznym, wewnątrz polimeryzowane o strukturze sieci ułatwiającej zakładanie rękawic, zewnątrz mikroteksturowanych. Zgodne z normami EN 455-1,2,3,4, EN 374-1(z wył. pkt. 5.3.2),2,3, EN 420, EN 388, ASTM F1671. Grubość min.: na palcu 0,27 mm, na dłoni 0,22 mm o długości min. 270 -285 mm, dopasowanej do rozmiaru. Siła zrywania min. 18 N, rozciągliwość przed starzeniem min. 850 %. Odporne na przenikanie min. 15 substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3 oraz przebadane na przenikalność leków cytostatycznych. Badania na wirusy zgodnie z ASTM F 1671. Pakowane w dwuprzegrodowe dyspensery po max 50 par.

Odpowiedź

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z wymaganiami SIWZ.

Pytanie nr 40

Pakiet 50

Poz. 1

Prosimy o dopuszczenie ostrzy w wersji mikrobiologicznie czystej o szerokości ostrza tnącego 31,3 mm, spełniających pozostałe wymagania SIWZ

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 41

Pakiet 50

Poz. 2

Prosimy o dopuszczenie ostrzy w wersji mikrobiologicznie czystej spełniających pozostałe wymagania SIWZ

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.



Pytanie nr 42

Pakiet 50

Poz. 1 i 2

Prosimy o potwierdzenie że chodzi o ostrza kompatybilne ze strzygarkami Medline DYND70800EU

Odpowiedź

Tak.

Pytanie nr 43

Pakiet 51

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania ostrzy o niżej podanych parametrach, kompatybilnych ze strzygarkami z nieruchomą głowicą, w przypadku użyczenia Zamawiającemu strzygarek na czas trwania umowy. Tego typu rozwiązanie pozwoli na ujednolicenie rodzaju stosowanych ostrzy. W przypadku pozytywnej decyzji prosimy o określenie ilości potrzebnych strzygarek i wyrażenie zgody na poniższe parametry ostrzy:

Odpowiedź

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z wymaganiami SIWZ.

Pytanie nr 44

Pakiet 51

Poz. 1, 3

Prosimy o dopuszczenie ostrzy uniwersalnych jednorazowego użytku, do strzygarki chirurgicznej z nieruchomą głowicą. Ostrza mikrobiologicznie czyste jednorazowego użytku, uniwersalne, szerokość ostrza tnącego 31,3mm, wysokość strzyżenia 0,9 mm, konstrukcja ostrza wyklucza jakiegokolwiek uszkodzenie skóry – ostrze tnące nie ma kontaktu ze skórą pacjenta, wolne od lateksu i ftalanów, łatwe zakładanie i zdejmowanie ostrza, kompatybilne ze strzygarką użyczoną przez dostawcę.

Odpowiedź

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z wymaganiami SIWZ.

Pytanie nr 45

Pakiet 51

Poz. 2

Prosimy o dopuszczenie ostrzy do włosów grubych jednorazowego użytku, do strzygarki chirurgicznej z nieruchomym ostrzem. Ostrza mikrobiologicznie czyste jednorazowego użytku, do włosów grubych (głowa lub inne obszary o grubym owłosieniu), szerokość ostrza tnącego 36,2mm, wysokość strzyżenia 1,4 mm, konstrukcja ostrza wyklucza jakiegokolwiek uszkodzenie skóry – ostrze tnące nie ma kontaktu ze skórą pacjenta, wolne od lateksu i ftalanów, łatwe zakładanie i zdejmowanie ostrza, kompatybilne ze strzygarką użyczoną przez dostawcę

Odpowiedź

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z wymaganiami SIWZ.

Pytanie nr 46

Pakiet 51

Czy Zamawiający będzie oczekiwał aby w komplecie do każdego opakowania ostrzy były dołączone rękawice do zbierania owłosienia po strzyżeniu lub goleniu, papierowo-foliowe, adhezyjne? Stosowanie tego typu rozwiązania znacznie poprawia higienę usuwania owłosienia.

Odpowiedź



Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z wymaganiami SIWZ.

Pytanie nr 47

Część nr 37, poz. 1

Prosimy o dopuszczenie rękawic: rękawice nitrylowe, bezpudrowe, teksturowane na palcach, mankiet rolowany, długość min 240 mm, zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz środek ochrony kat III, przebadane zgodnie z normą EN 374-1 (z wył. 5.3.2), 2,3 (potwierdzone raportem z badań wg EN 374 z jednostki niezależnej lub certyfikatem z jednostki notyfikowanej). Rękawice pozbawione tiuramów oraz MBT potwierdzone oświadczeniem wytwórcy, spełniające wymogi zgodnie z normą ASTM F 1671. Rozmiary XS, S, M, L, XL.

Odpowiedź

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z wymaganiami SIWZ.

Pytanie nr 48

Część nr 37, poz. 2

Prosimy o dopuszczenie rękawic: rękawice diagnostyczne do procedur wysokiego ryzyka zakażeń, nitrylowe, bezpudrowe, niejałowe, kształt uniwersalny, kolor niebieski, mankiet rolowany, powierzchnia zewnętrzna teksturowana, długość rękawicy min. 290 mm, grubość na palcu 0,15-0,16 mm, rękawice zgodne z EN 455, EN 374-1 (z wyłączeniem pkt. 5.3.2), -2, -3, EN 420, posiadające certyfikat badania typu WE w kat. III środków ochrony indywidualnej, przebadane zgodnie z ASTM F 1671 i ASTM D 6978, rękawice odpowiednie do kontaktu z żywnością, oznakowane fabrycznie zgodnie z MDD/PPE - rękawice diagnostyczne i ochronne w kat. III.

Odpowiedź

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z wymaganiami SIWZ.

Pytanie nr 49

Pakiet 4 poz. 1, 2

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga załączenia do oferty certyfikatu jednostki notyfikowanej potwierdzającej zgodność z normą ISO 14001?

Odpowiedź

Nie. Zamawiający wymaga w odniesieniu do wyrobów medycznych objętych przedmiotem zamówienia – deklaracje zgodności z wymaganiami zasadniczymi (dotyczy wszystkich klas wyrobów medycznych), certyfikaty jednostki notyfikowanej, która brała udział w ocenie wyrobu medycznego (dotyczy klasy wyrobu medycznego: I sterylne, I z funkcją pomiarową, IIa, IIb, III);

Pytanie nr 50

Pakiet 4 poz. 1, 2

W związku z tym, że Zamawiający nie określił typu sterylizacji dla konwencjonalnych rękawic chirurgicznych, prosimy o doprecyzowanie czy rękawice mają być sterylizowane radiacyjnie? Pragniemy zaznaczyć, że taki typ sterylizacji wyeliminuje całkowicie ryzyko bezpośredniego kontaktu dłoni z szkodliwymi substancjami stosowanymi przy sterylizacji gazowej.

Odpowiedź

Zamawiający opisie przedmiotu zamówienia uwzględnił sterylizację radiacyjną.



Pytanie nr 51

Pakiet 4 poz. 1, 2

Z uwagi na fakt, że poziom protein w rękawicach chirurgicznych jest niezwykle istotny ze względu na bezpośredni wpływ na poziom reakcji alergicznych wśród personelu prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga poziomu protein $<20\mu\text{g/g}$ rękawicy, potwierdzonego raportem niezależnego laboratorium od producenta załączonym do oferty z jasno oznaczoną na dokumencie nazwą rękawic których one dotyczą?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rękawic z poziomem protein $<20\mu\text{g/g}$. Zamawiający nie zmienia zapisów dotyczących wymaganych dokumentów potwierdzających, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez zamawiającego.

Pytanie nr 52

Pakiet 6 poz.1

Prosimy o dopuszczenie opaski dzianej w rozmiarze 4mx6cm.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 53

Pakiet 10

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie koszuli dla pacjenta w rozmiarze L o wymiarach 114 x 139 cm.

Odpowiedź

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z wymaganiami SIWZ.

Pytanie nr 54

Pakiet 14

Prosimy o dopuszczenie opatrunku do zabezpieczenia cewnika epiduralnego wykonanego z nietkanego polipropylenu z okienkiem umożliwiającym obserwowanie miejsca wprowadzenia cewnika.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 55

Pakiet 17

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie nieznacznie różniącej grubości konwencjonalnej rękawicy wynoszącej na palcu min. $0,22 \pm 0,01\text{mm}$ o obniżonym poziomie AQL po zapakowaniu 0,65 oraz obniżonym poziomie protein wynoszący $\leq 10 \mu\text{g/g}$ rękawicy. Rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 oraz odporne na przenikanie min. 13 cytostatyków m.in. Carmustine, Mitomycin C, Cyklofosfamide (Cytosan), Fluorouracil, Vincristine, Cisplatin, zgodnie z normą ASTM D 6978 lub równoważną. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne składane foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie, tak jak dotychczas stosowane.

Odpowiedź

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z wymaganiami SIWZ



Pytanie nr 56

Pakiet 22

Prosimy o wyjaśnienie czy nie zaszła omyłka pisarska i zamawiający miał na myśli średni poziom protein wynoszący <10 ug/g rękawice?

Odpowiedź

Tak., zaszła omyłka pisarska, Zamawiający w Pakiecie nr 22 zaoferowania rękawic ze średnim poziomem protein wynoszącym <10 ug/g W załączeniu poprawiony formularz asortymentowo-cenowy stanowiący załącznik nr 4.22 do SIWZ.

Pytanie nr 57

Pakiet 22

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy poziom protein ma być potwierdzony raportem niezależnego laboratorium od producenta załączonym do oferty z jasno oznaczoną na dokumencie nazwą rękawic których one dotyczą?

Odpowiedź

Zamawiający nie zmienia zapisów dotyczących wymaganych dokumentów potwierdzających, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez zamawiającego.

Pytanie nr 58

Pakiet 22 Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy wymagana grubość $0,17 \pm 0,025$ mm dotyczy parametrów palca i dłoni?

Odpowiedź

Tak wymagana grubość dotyczy palca i dłoni.

Pytanie nr 59

Pakiet 37 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie rękawic spełniających wymagania normy EN 374-1 (z wyłączeniem punktu 5.3.2), 2,3 tj. w zakresie będącym podstawą do uzyskania certyfikatu CE. Punkt 5.3.2 odnosi się bowiem do wymagań dla rękawic stosowanych w przemyśle.

Odpowiedź

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z wymaganiami SIWZ.

Pytanie nr 60

Pakiet 37 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych nitrylowych bezpudrowych o dobrej wrażliwości dotykowej, spełniające wymagania EN 374-1 (z wył. pkt. 5.3.2), 2,3, EN 420, EN 388, EN 455 -1,2,3,4, przebadane na min. 8 związków chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 lub równoważną, w tym: w tym 33% formaliny i 70% izopropanol z czasem przenikania min. 22 min (raport załączony do oferty) oraz min. 15 cytostatyków zgodnie z normą ASTM D6978 lub równoważną, (raport załączony do oferty).

Odpowiedź

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z wymaganiami SIWZ

Pytanie nr 61

Pakiet 37 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu odporności na przenikanie min. dwóch alkoholi w stężeniach min 70% i dopuszczenie zaoferowania rękawic chroniących przed substancjami używanymi w dezynfekcji: Izopropanolem 70% na poziomie 1 oraz Etanol min. 10% na poziomie 6, tj > 480min. W razie odpowiedzi odmownej, prosimy o wyjaśnienie w jakich



procedurach medycznych personel szpitala utrzymuje ręce w bezpośrednim kontakcie z przedstawionymi tak silnie stężonymi alkoholami przez tak długi okres.

Odpowiedź

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z wymaganiami SIWZ

Pytanie nr 62

Pakiet 37 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie pozycji 2 z pakietu 37 do odrębnego zadania, co umożliwi złożenie ofert większej ilości wykonawców i tym samym wpłynie korzystnie na konkurencyjność oferty. Pragniemy również podkreślić, iż opisane rękawice z powyższej pozycji są wykorzystywane do zupełnie innych procedur

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji nr 2 z Pakietu nr 37.

Pytanie nr 63

Pakiet 37 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie rękawic do wysokiego ryzyka z przedłużonym mankietem mikroteksturowanych z dodatkową teksturą na palcach o grubości na palcu min. $0,15 \pm 0,01$ mm, na dłoni min. 0,10 mm, rozciągliwość min. 550%, długość minimalna 300 mm, AQL < 1,5 (wszystkie parametry potwierdzone kartą techniczną), oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Produkt zgodny z wymaganiami EN 455 -1,2,3,4, EN 374-1(z wył. pkt. 5.3.2),2,3, EN 420, EN 388, ASTM D 6978. Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 – 3 min. 16 substancji (poza cytostatykami) z czasem ochrony na co najmniej 1 poziomie, w tym kwasy organiczne i nieorganiczne, zasady, alkohole i aldehydy. Odporne na działanie min. 12 cytostatyków, w tym Karmustyny, Winkrystyny, Thi-Tepa, Mitoxantronu i Metotrexatu (raporty z wynikami), Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Rozmiary S-XL, pakowane maks. 100 sztuk.

Odpowiedź

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z wymaganiami SIWZ

Pytanie nr 64

Pakiet 38

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy zgodność z EN 374-3 dla min. 7 substancji winno być potwierdzone dokumentem wydanym przez jednostkę notyfikowaną?

Odpowiedź

Tak.

Pytanie nr 65

Pakiet 38

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga rękawic produkowanych bez użycia akceleratorów?

Odpowiedź

Tak.



Pytanie nr 66

Pakiet 51

Zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o dopuszczenie uniwersalnych ostrzy do strzygarki o wysokości strzyżenia 0,21 mm, szerokości strzyżenia 31,5mm, pakowanych pojedynczo w blister oraz opakowanie zbiorcze zawierające 50 sztuk ostrzy. Ostrza są kompatybilne ze strzygarką, którą w razie pozytywnej odpowiedzi na przedmiotowe pytanie i dopuszczenia wyżej opisanego produktu, wykonawca zobowiązuje się dostarczyć do Zamawiającego na zasadzie umowy użyczenia w liczbie 10 sztuk, udostępnionych na czas trwania umowy dotyczącej dostawy ostrzy. Ponadto, wykonawca zobowiązuje się na ten wypadek, do przeprowadzenia szkolenia personelu z zakresu obsługi strzygarek. Dzięki takiemu zabiegowi Zamawiający będzie mógł bezpłatnie korzystać z wysokiej klasy produktu do skutecznego i efektywnego strzyżenia pacjentów, przy założeniu, iż będzie ją można wyposażyć w odpowiednie, wyżej opisane w pytaniu ostrza. Państwa zgoda umożliwi wykonawcom złożenie ważnych oraz konkurencyjnych cenowo ofert w postępowaniu przetargowym

Odpowiedź

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z wymaganiami SIWZ

Pytanie nr 67

Część nr 23, poz.1

Czy zamawiający dopuści wąsy o długości drenu 200 cm, pozostałe wymagania bez zmian?

Odpowiedź

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z wymaganiami SIWZ.

Pytanie nr 68

Część 40, poz.2

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

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji nr 2 do osobnego pakietu.

Pytanie nr 69

Część 40, poz.2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za opakowanie 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 70

Część 40, poz.2

Czy zamawiający wymaga fartuch włókninowy z długim rękawem, który jest zakończony mankietem z bawełnianym ściągaczem?

Odpowiedź

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza zaoferowanie.



Pytanie nr 71

Część 44, poz. 1

Czy zamawiający dopuści ochraniacze włókninowe na obuwie o gramaturze min. 40 g/m², ściągane gumką, niejałowe, pakowane po 100 szt.?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 72

Część 44, poz. 1

Czy zamawiający wymaga ochraniacze włókninowe na obuwie o gramaturze min. 40 g/m², ściągane gumką, niejałowe, pakowane po 100 szt.?

Odpowiedź

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza zaoferowanie

Pytanie nr 73

Część 44, poz. 1

Czy zamawiający wydzieli poz. 1 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji nr 1 do osobnego pakietu.

Pytanie nr 74

Część 56, poz. 1

Czy zamawiający dopuści kaczkę z pulpy o pojemności 800 ml?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 75

Pakiet 6 Poz. 1

Czy Zamawiający dopuści opaskę dzianą 4m x 5cm?

Odpowiedź

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z wymaganiami SIWZ.

Pytanie nr 76

Pakiet 14 Poz. 1

Czy Zamawiający dopuści stabilizator cewnika epiduralnego z zatraskowym mechanizmem blokującym przemieszczanie się cewnika, o parametrach:

- wykonany z pianki PE
- samoprzylepny (rozpuszczalny w wodzie klej, przyjazny dla skóry)
- średnica 55mm



Odpowiedź



Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 77

Pakiet 44 Poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 2 z zadania 44 i utworzenie z niej odrębnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji nr 2 z Pakietu nr 44

Pytanie nr 78

Pakiet 4 Poz. 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice równoważne polimerowane obustronnie, posiadające specjalną warstwę antypoślizgową na całej powierzchni rękawicy zapobiegającą wyslizgiwaniu się narzędzi, w razie negatywnej odpowiedzi prosimy Zamawiającego o uzasadnienie.

Odpowiedź

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z wymaganiami SIWZ.

Pytanie nr 79

Pakiet 22 Poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice równoważne polimerowane obustronnie, posiadające specjalną warstwę antypoślizgową na całej powierzchni rękawicy zapobiegającą wyslizgiwaniu się narzędzi, w razie negatywnej odpowiedzi prosimy Zamawiającego o uzasadnienie.

Odpowiedź

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z wymaganiami SIWZ.

Pytanie nr 80

Pakiet 22 Poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice o poziomie protein max 32µg/g?

Odpowiedź

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z wymaganiami SIWZ.

Pytanie nr 81

Pakiet 31 Poz. 6

Czy Zamawiający dopuści strzykawki do tuberkuliny z nakładaną igłą 0,45x13mm, skala co 0,05ml

Odpowiedź

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z SIWZ.



Pytanie nr 82

Pakiet 31 Poz. 7

Czy Zamawiający dopuści strzykawki do insuliny z nakładaną igłą 0,4x13mm, skalą co 0,025ml?

Odpowiedź

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z SIWZ.

Pytanie nr 83

Pakiet 41 Poz. 5

Czy Zamawiający dopuści przyrządy do precyzyjnego przetaczania płynów infuzyjnych światłoczułych oraz żywienia z drenem o długości 150cm, bez dodatkowego filtra na końcu drenu, regulator przepływu bez miejsca do podwieszania drenu, pozostałe wymagania zgodne z SIWZ?

Odpowiedź

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z SIWZ.

Pytanie nr 84

Część nr 13

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie układu oddechowego o średnicy 15mm, rozciągliwego w zakresie od 0,6 do 1,8m z możliwością stosowania do 7 dni

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę,

Pytanie nr 85

Część nr 23, poz. 1, 2

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy w ramach zwiększenia bezpieczeństwa w opiece nad pacjentem produkty do tlenoterapii mają być wolne od szkodliwego ftalanu DEHP (oznaczenie na etykiecie) oraz BPA – potwierdzone przez producenta, oraz powinny posiadać łącznik uniwersalny do podłączenia aparatury wymagającej łącznika standardowego lub do aparatury wymagającej łącznika gwintowanego?

Odpowiedź

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z SIWZ

Pytanie nr 86

Część nr 31, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy nie zaszła oczywista omyłka i Zamawiający oczekuje strzykawek 2ml z nieścieralnym oznaczeniem skali co 0,1ml?

Odpowiedź

Tak zaszła omyłka pisarska. Zamawiający w Części nr 31 w pozycji 1 wymaga strzykawek ze skalą 0,1 ml. W załączeniu poprawiony formularz asortymentowo-cenowy stanowiący załącznik nr 4.31 do SIWZ.



Pytanie nr 87

Część nr 31, poz. 1-4

1/ Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie, czy strzykawki mają posiadać skalę oryginalnie nadrukowaną na cylindrze odpowiadającą pojemności nominalnej strzykawki – tj. bez rozszerzenia?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga aby strzykawki posiadały skalę oryginalnie nadrukowaną na cylindrze odpowiadającą pojemności nominalnej strzykawki tj. bez rozszerzania.

Pytanie nr 88

Część nr 31, poz. 1-4

2/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie podania ceny za opakowanie strzykawek z jednoczesnym przeliczeniem ilości w formularzu asortymentowo-cenowym lub możliwość podania ceny jednostkowej netto do czterech miejsc po przecinku.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza podanie ceny za opakowanie strzykawek z jednoczesnym przeliczeniem ilości w formularzu asortymentowo-cenowym.

Pytanie nr 89

Część nr 31, poz. 1-4

3/ Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy dla pewnego chwytu strzykawki przez personel medyczny i zapewnienia stabilności tłoka i jego gładkiego przesuwu - zwężenie jego obwodu nie może być większe niż 25-30% całej długości tłoka?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga zwężenia obwodu tłoka nie więcej niż 30% jego całej długości. Reszta wymagań zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 90

Część nr 31, poz. 1-4

4/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy w celu łatwej identyfikacji na cylindrze ma się znajdować logo producenta strzykawki?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga aby na cylindrze znajdowało się logo producenta strzykawki.

Pytanie nr 91

Część nr 35

1/ Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy wymaga maski anestetycznej jednorazowej wykonanej z 100% z PCV bez DEHP z nadmuchiwanym mankietem?

Odpowiedź

Zamawiający wymaga maski anestetycznej jednorazowej wykonanej z 100% z PCV bez DEHP z nadmuchiwanym mankietem



Pytanie nr 92

Część nr 35

2/ Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy wymaga maski anestetycznej jednorazowej z zastawką regulującą wypełnienie kołnierza, kompatybilnej w środowisku MRI?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga maski anestetycznej jednorazowej z zastawką regulującą wypełnienie kołnierza, kompatybilnej w środowisku MRI

Pytanie nr 93

Część nr 39

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowego systemu płucząco-ssącego do zabiegów laparoskopowych bardzo lekkiego, poręcznego: Kaniula długości 35cm+/- 2cm, średnicy 5mm na całej długości bez przewężeń, co zapewnia stały przepływ, zakończenie z 6 bocznymi otworami zapewniającymi perfekcyjne ssanie i płukanie, dren dł. 3m rozmiar wewnętrzny 6,4mm, zewnętrzny 9,5mm, dwa przyciski do ssania i płukania.

Odpowiedź

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z wymaganiami SIWZ.

Pytanie nr 94

Część nr 41, poz. 1

1/ Prosimy o dopuszczenie sterylnego markera do znaczenia skóry przed zabiegiem operacyjnym ze standardową końcówką, ze skalą pomiarową do 5 cm na korpusie markera, w komplecie z linijką z podziałką co 1 mm do 15 cm. Niedrażniący skóry atrament - fiolet krystaliczny. Opakowanie jednostkowe papier folia, sterylizacja EO. Opakowanie zbiorcze 50szt. Wyrób medyczny klasa I s.

Odpowiedź

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z wymaganiami SIWZ.

Pytanie nr 95

Część nr 41, poz. 1

2/ Prosimy o dopuszczenie jednorazowego sterylnego markera skórno, dwustronnego - końcówka pisząca bo obydwu stronach markera (możliwość doboru odpowiedniej grubości), nadrukowana skala porównawcza na obudowie, kolor fioletowy, długość 135mm.

Odpowiedź

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z wymaganiami SIWZ.

Pytanie nr 96

Część nr 41, poz. 2

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników z 2 otworami bocznymi naprzeciwległymi, spełniających pozostałe parametry SIWZ.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.



Pytanie nr 97

Część nr 41, poz. 2

2/ Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy cewnik do odsysania ma posiadać dodatkowy wskaźnik położenia końcówki i otworów bocznych cewnika pozwalający na ich symetryczne upozycjonowanie względem oskrzela lewego i prawego co zapewnia równomierny rozdział podciśnienia i efektywną ewakuację wydzieliny w trakcie procedury odsysania?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 98

Część nr 41, poz. 2

3/ Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy wymaga aby końcówka cewnika do odsysania górnych dróg oddechowych posiadała wewnętrzne karbowanie umożliwiające precyzyjne umocowanie drenu do odsysania?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 99

Część nr 41, poz. 3

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie alternatywnego klinicznie rozwiązania w postaci: modułowego zamkniętego systemu do wielokrotnego odsysania z dróg oddechowych składającego się z pakowanych oddzielnie: sterylnego cewnika do użytku na 72 godziny do rurek tracheostomijnych 12 i 14 CH o długości 34 cm oraz z czystego, gotowego do użycia podwójnie obrotowego adaptera (łącznika) do dróg oddechowych o poziomie czystości mikrobiologicznej zgodnej z rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 12 stycznia 2011 roku w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych, łącznik o kącie 45 stopni, z możliwością wymiany cewnika, z samodomykającą się dwudzielną zastawką komory płuczącej, z obrotowym, zamykanym portem do przepłukiwania cewnika oraz z możliwością podania leków w formie płynnej oraz z możliwością wykonania bronchoskopii w układzie zamkniętym. Końcówka cewnika z dwoma otworami bocznymi, cewnik bez DEHP.

Odpowiedź

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z wymaganiami SIWZ.

Pytanie nr 100

Część nr 41, poz. 3

2/ Z uwagi na fakt, iż oferowany system modułowy składa się z adaptera (łącznika) do dróg oddechowych o czasie stosowania tak jak obwód oddechowy do 7 dni i jako taki może "obsłużyć" 2 cewniki o czasie stosowania do 72 godzin, prosimy Zamawiającego o możliwość wyceny 800 cewników oraz 400 adapterów (łączników) do dróg oddechowych. Takie rozwiązanie jest klinicznie i ekonomicznie uzasadnione oraz umożliwi uzyskanie przez Zamawiającego korzystnej i konkurencyjnej oferty cenowej.

Odpowiedź

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z wymaganiami SIWZ.



Pytanie nr 101

Część nr 41, poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do precyzyjnego przetaczania płynów infuzyjnych oraz żywienia z precyzyjnym regulatorem przepływu w formie beczki, z transparentnym, bezbarwnym drenem o długości 155cm.

Odpowiedź

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z wymaganiami SIWZ.

Pytanie nr 102

Część 31, poz. 1

Czy zaszła omyłka pisarska i Zamawiający oczekuje oznaczenia skali co 0,1 ml zamiast co 1 ml?

Odpowiedź

Tak zaszła omyłka pisarska. Zamawiający w Części nr 31 w pozycji 1 wymaga strzykawek ze skalą 0,1 ml. W załączeniu poprawiony formularz asortymentowo-cenowy stanowiący załącznik nr 4.31 do SIWZ.

Pytanie nr 103

Część 31, poz. 1

Czy Zamawiający dopuszcza stożek umieszczony centralnie w strzykawce. W tak małej pojemności trudno umieścić stożek bocznie.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 104

Część 31, poz. 1-4

Aby uniknąć precederu (gdy nieuczciwa konkurencja najpierw sama składa ofertę, a gdy nie przedstawi Zamawiającemu najkorzystniejszej oferty) dąży do unieważnienia postępowania w pakiecie, proszę o doprecyzowanie, czy Zamawiający ma na myśli działkę elementarną (kreski) w strzykawkach 2 ml co 0,1ml ; 5 ml co 0,2 ml; 10 ml co 0,5 ml ; 20 ml co 1 ml a nie jak użył sformułowania „oznaczona skala”. A oznaczona skala cyfrowo w strzykawkach 2 ml i 5 ml ma być co 1 ml, zaś w strzykawce 10 ml co 2 ml, w strzykawce 20 ml co 5 ml, tak jak w powszechnie stosowanych na rynku strzykawkach?

Odpowiedź

Zamawiający pisząc „oznaczona skala” miał na myśli działkę elementarną (kreskę) w strzykawkach:

2 ml co 0,1 ml;

5 ml co 0,2 ml;

10ml co 0,5 ml;

20ml co 1 ml

Oznaczona skala cyfrowa w strzykawkach 2ml, 5 ml ma być co 1 ml a w strzykawkach 10 ml co 2 ml, w strzykawkach 20 ml co 5 ml.



Pytanie nr 105

Część 31, poz. 1-4

Czy Zamawiający wymaga, aby strzykawki posiadały kontrastujący tłok w stosunku do cylindra, w celu łatwiejszego odczytania poziomu napełnienia strzykawki?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga aby strzykawka posiadała kontrastujący tłok w stosunku do cylindra

Pytanie nr 106

Część 31, poz. 1-4

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z rozszerzoną skalą w stosunku do poj. nominalnej min. o 20%, tj. 2-3ml; 5- 6ml; 10-12 ml; 20-24 ml?

Odpowiedź

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z wymaganiami SIWZ.

Pytanie nr 107

Część 31, poz. 1-3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie 100 sztuk z jednoczesnym przeliczeniem ilości w formularzu cenowym?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 108

Część 31, poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie 80 sztuk z jednoczesnym przeliczeniem ilości w formularzu cenowym?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 109

Część 31, poz. 5-7

Czy Zamawiający dopuszcza, aby zamiast nr katalogowego na opakowaniu jednostkowym widniała nazwa handlowa produktu na podstawie, której jest on identyfikowalny w 100%, gdyż jest to nazwa charakterystyczna wyłącznie dla danego producenta lub importera sprzętu? Zaznaczam, że nie jest to nazwa np. strzykawka cewnikowa, lecz np. In-JECT 100C, poza tym nazwa ta lub nazwa producenta widnieje na cylindrze strzykawki, dzięki czemu łatwo ją zidentyfikować nawet po wyrzuceniu opakowania jednostkowego.

Odpowiedź

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z wymaganiami SIWZ.



Pytanie nr 110

Część 31, poz. 7

Proszę o dopuszczenie strzykawki z igłą 0,4 x 13 mm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z wymaganiami SIWZ.

Pytanie nr 111

Czy Zamawiający dokona modyfikacji projektu umowy § 2 ust. 11 i dopuści możliwość opóźnienia w dostawie, w ramach zaistnienia ewentualnych przeszkód.

Odpowiedź

Zamawiający nie zmienia zapisów § 2 ust. 11 umowy.

Pytanie nr 112

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.

Odpowiedź

Zamawiający nie zmienia zapisów § 4 ust. 2 projektu umowy

Pytanie nr 113

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 wysokości 0,5% wartości brutto **opóźnionego w dostarczeniu** zamówienia częściowego za każdy dzień opóźnienia w zrealizowaniu dostawy częściowej, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionego w dostarczeniu zamówienia częściowego;**
 - b) w wysokości 0,5% wartości brutto **reklamowanego** zamówienia częściowego za każdy dzień opóźnienia w realizacji obowiązków określonych w § 4 ust. 2 niniejszej umowy, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto reklamowanego zamówienia częściowego;**
 - c) w wysokości 10% kwoty **niezrealizowanej części** wynagrodzenia brutto (za daną część zamówienia) określonego w § 3 ust. 1 niniejszej umowy – w przypadku odstąpienia lub rozwiązania umowy ze skutkiem natychmiastowym z przyczyn, za które odpowiada Wykonawca.

Odpowiedź

Zamawiający nie zmienia wysokości kary umownej określonej w §5 ust. 1 umowy.

Pytanie nr 114

Dotyczy: Pakiet nr.47 poz.1 (Sonda argonowa)

1. Dotyczy ilości sztuk w opakowaniu

Biorąc pod uwagę iż opisany przez zamawiającego sprzęt jest pakowany sterylnie 1op=10szt. oddzielnie zapakowanych sond argonowych. Zwracamy się z prośbą o uwzględnienie wielkości opakowania w zamówienie na 10 szt. lub 20szt. Itd.

W celu zachowania jak najlepszej jałowości dostarczanego sprzętu jednorazowego, dostawca nie powinien rozpakowywać i dzielić opakowania zbiorczego pakowanego w warunkach sterylnych



w fabryce, dlatego najbezpieczniejszą opcją jest zamawianie całych opakowania w których znajduje się 10 oddzielnie zapakowanych jałowo sond argonowych.

Odpowiedź

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z wymaganiami SIWZ.

Pytanie nr 115

Zadanie 57, Pozycja 6

Czy Zamawiający wyrazi na zaoferowanie jako równoważnych ścierek do mycia ciała pacjenta, barierowych z zawartością m.in. 3% dimetikonu, aloesu, witaminy E, o rozmiarze 20cm x 20cm ,z możliwością podgrzania w mikrofalówce, opakowanie a'25sztuk z możliwością wielokrotnego otwierania, z przeliczeniem zamawianych ilości na 1600 opakowań?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 116

dotyczy SIWZ:

Czy w razie wątpliwości co do zaoferowanego przedmiotu zamówienia Zamawiający zastrzega sobie prawo do wezwania Wykonawców do złożenia próbek produktów?

Odpowiedź

Zamawiający zgodnie z zapisami SIWZ wymaga próbek asortymentu objętego przedmiotem zamówienia w zakresie Części nr 29, 31, 37,38, 39, 52

Pytanie nr 117

Czy Zamawiający w **Części nr 39** dopuści jednorazowy system ssania i płukania do zabiegów kłaparoskopowych bez zintegrowanego systemu ewakuacji dymu spełniający pozostałe wymagania Zamawiającego?

Odpowiedź

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z wymaganiami SIWZ.

Pytanie nr 118

dotyczy części nr 23, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie cewnika z drenem o długości 400cm?

Odpowiedź

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z wymaganiami SIWZ.

Pytanie nr 119

dotyczy części nr 31

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za op=100szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na wycenę za op=100szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości



Pytanie nr 120

dotyczy części nr 31, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie strzykawki ze skalą co 1ml i działką elementarną co 0,1ml?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie strzykawki z oznaczoną skalą cyfrową co 1 ml i działką elementarną co 0,1 ml.

Pytanie nr 121

dotyczy części nr 31, poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie strzykawki ze skalą co 1ml i działką elementarną co 0,2ml?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na strzykawkę ze skalą oznaczoną cyfrowo co 1 ml i działką elementarną co 0,2 ml.

Pytanie nr 122

dotyczy części nr 31, poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie strzykawki ze skalą co 2ml i działką elementarną co 0,5ml?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na strzykawkę ze skalą oznaczoną cyfrowo co 2 ml i działką elementarną co 0,5ml.

Pytanie nr 123

dotyczy części nr 31, poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie strzykawki ze skalą co 5ml i działką elementarną co 1ml?

Odpowiedź

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z wymaganiami SIWZ.

Pytanie nr 124

dotyczy części nr 31, poz. 1-4

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania strzykawek z rozszerzoną skalą pomiarową?

Odpowiedź

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z wymaganiami SIWZ.

Pytanie nr 125

dotyczy części nr 31, poz. 1-4

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania strzykawek z podwójną skalą pomiarową?

Odpowiedź

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z wymaganiami SIWZ.



Pytanie nr 126

dotyczy części nr 31, poz. 1-4

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania strzykawk pozbawionych ftalanów, z informacją o ich braku na opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga na opakowaniu jednostkowym informacji o braku ftalanów

Pytanie nr 127

dotyczy części nr 31, poz. 1-4

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania strzykawk posiadających kolorowy kontrastujący tłok (nie mleczny)?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 128

dotyczy części nr 31, poz. 1-4

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania strzykawk z logo producenta na cylindrze?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 129

dotyczy części nr 31, poz. 1-4

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania strzykawk posiadających podwójne zabezpieczenie przed wypadnięciem tłoka?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 130

dotyczy części nr 31, poz. 1-4

Czy Zamawiający wymaga aby zwężenie obwodu tłoka strzykawki znajdowało się na odcinku nie większym niż 25% - 30% całej długości tłoka. Zadajemy to pytanie ponieważ na rynku pojawiły się strzykawki gdzie przewężenie tłoka sięga nawet połowy jego wysokości co negatywnie wpływa na stabilność strzykawki podczas pracy.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga zwężenia obwodu tłoka strzykawki na odcinku nie większym niż 25% - 30% całej długości tłoka

Pytanie nr 131

dotyczy części nr 31, poz. 1-4

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania strzykawk w opakowaniach jednostkowych (pojedyncza sztuka) wyraźnie zróżnicowanych kolorystycznie w zależności od rozmiaru ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.



Pytanie nr 132

dotyczy części nr 31, poz. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie strzykawki z igłą 0,40x13?

Odpowiedź

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z wymaganiami SIWZ.

Pytanie nr 133

dotyczy części nr 31, poz. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie strzykawki z igłą 0,33x12?

Odpowiedź

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z wymaganiami SIWZ.

Pytanie nr 134

dotyczy części nr 41, poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie cewnika w rozmiarze Ch5 zamiast Ch4?

Odpowiedź

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z wymaganiami SIWZ.

Pytanie nr 135

dotyczy części nr 41, poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie cewników o długości 40-50cm?

Odpowiedź

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z wymaganiami SIWZ.

Pytanie nr 136

dotyczy części nr 41, poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przyrządu z drenem 150cm bez filtra hydrofobowego na końcu drenu?

Odpowiedź

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z wymaganiami SIWZ.

Pytanie nr 137

dotyczy części nr 41, poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przyrządu Exadrop firmy B.Braun ?

Odpowiedź

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z wymaganiami SIWZ.

Pytanie nr 138

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w części nr 9 w pozycji nr 1 rękawice diagnostyczne, lateksowe bezpudrowe, spełniające pozostałe wymagania Zamawiającego

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody, Zamawiający wymaga rękawic pudrowanych.



Pytanie nr 139

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w części nr 22 w pozycji nr 1 rękawice chirurgiczne, przeznaczone do zabiegów wymagających precyzji, mikrochirurgii bezpudrowe z wewnętrzną warstwą polimerową bez struktury sieci, średni poziom protein < 30 ug/g rękawice, spełniające pozostałe wymagania Zamawiającego

Odpowiedź

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z wymaganiami SIWZ.

Pytanie nr 140

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w części nr 22 w pozycji nr 1 rękawice chirurgiczne, przeznaczone do zabiegów wymagających precyzji, mikrochirurgii bezpudrowe z wewnętrzną warstwą polimerową bez struktury sieci, średni poziom protein < 20 ug/g rękawice, opakowanie zewnętrzne nie hermetyczne papier/papier - wewnątrz jednostronnie foliowane, spełniające pozostałe wymagania Zamawiającego

Odpowiedź

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z wymaganiami SIWZ.

Pytanie nr 141

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w części nr 37 w pozycji nr 1 rękawice nitylowe, bezpudrowe przebadane zgodnie z normą EN 374-1 (z wył. 5.3.2), 2, 3 (potwierdzone raportem z badań wg EN 374 z jednostki niezależnej lub certyfikatem z jednostki notyfikowanej) –rękawice przebadane zgodnie z EN 374-3 i odporne na działanie środków chemicznych takich jak: 50% kwas siarkowy >480min/6 poziom, 1,5% Metanol w wodzie >480min/6 poziom, 5% Bromek etyldyny >480min/6 poziom, 36% Formaldehyd >60min/3 poziom, 50% Glutaraldehyd >480min/6 poziom, 0,1% Fenol >480min/6 poziom, 10-13% Podchloryn sodu >480min/6 poziom, 4% Glutaraldehyd >480 min / 6 poziom, 3% Nadtlenek wodoru >480 min / 6 poziom, 4% chlorheksydyna >480 min/6 poziom, 70% izopropanol >10 min/1 poziom, 10% kwas octowy >60 min / 3 poziom, spełniające pozostałe wymagania Zamawiającego

Odpowiedź

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z SIWZ.

Pytanie nr 142

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w części nr 37 w pozycji nr 2 rękawice diagnostyczne do procedur o podwyższonym ryzyku o grubości na palcu min 0,36mm oraz rozciągliwości przed starzeniem min 650%, spełniające pozostałe wymagania Zamawiającego

Odpowiedź

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z SIWZ.

Pytanie nr 143

Pakiet 35

Prosimy o dopuszczenie masek anestetycznych jednorazowych wykonanych z polipropylenu, bez PCV, bez ftalanów przezroczysta kopuła umożliwiająca kontrolę wzrokową, rozmiary oznaczone



kolorami, miękki termoplastyczny anatomicznie wyprofilowany kołnierz zapewniający dobre przyleganie do twarzy pacjenta, **Rozmiary: 3, 4, 5.**

Odpowiedź

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z SIWZ.

Pytanie nr 144

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o zmianę zapisów §2 ust. 9 projektu umowy na: „Wykonawca ponosi koszty transportu oraz dostarczenia Wyrobów medycznych do pomieszczeń magazynowych w siedzibie Zamawiającego.”.

Odpowiedź

Zamawiający nie zmienia zapisów §2 ust. 9 projektu umowy, zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 30 przedmiot zamówienia ma być dostarczony do pomieszczeń magazynowych Apteki Szpitalnej w siedzibie Zamawiającego w Katowicach przy ulicy Ceglanej 35 lub w lokalizacji w Katowicach przy ulicy Medyków 14. Każdorazowo Zamawiający określi z zamówieniu częściowym lokalizację, do której ma nastąpić dostawa

Pytanie nr 145

Prosimy Zamawiającego o modyfikację §2 ust 12 wzoru umowy poprzez dopisanie zastrzeżenia o treści: „Zamawiający zobowiązuje się do dokonania zamówień na min. 80% wartości umowy.”.

Odpowiedź

Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 31 Zamawiający zmienia zapis §2 ust. 12, który otrzymuje brzmienie:

„Zamawiający zastrzega sobie prawo do częściowej realizacji umowy, jednak niezrealizowana wartość umowy nie może być większa niż 30% wartości umowy”

Pytanie nr 146

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o zmianę zapisów §5 ust. 1 na: „Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:

- a) W wysokości 0,2% wartości brutto danego zamówienia częściowego za każdy dzień zwłoki w zrealizowaniu dostawy częściowej.
- b) W wysokości 0,2% wartości brutto sprzętu, którego zwłoka dotyczy – za każdy dzień zwłoki w realizacji obowiązków określonych w §4 ust. 3 niniejszej umowy,
- c) W wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy za daną część zamówienia określonego w §3 ust. 1 niniejszej umowy – w przypadku odstąpienia od umowy lub rozwiązania umowy ze skutkiem natychmiastowym z przyczyn, za które odpowiada Wykonawca.”

Odpowiedź

Zamawiający nie zmienia wysokości kary umownej określonej w §5 ust. 1 umowy.

Pytanie nr 147

Prosimy Zamawiającego o modyfikację §7 ust. 8 wzoru umowy w następujący sposób: „Wykonawca nie może dokonać cesji wierzytelności powstałych w związku z realizacją niniejszej umowy na rzecz osoby trzeciej bez zgody Zamawiającego, wyrażonej w trybie art.54 ust. 5 ustawy o działalności leczniczej z dnia 15.04.2011 r. (Dz. U. Nr 112, poz. 654). W przypadku nieuiszczenia przez Zamawiającego zapłaty w terminie 14 dni od dnia otrzymania wezwania



UNIWERSYTECKIE CENTRUM KLINICZNE
IM. PROF. K. GIBIŃSKIEGO
Śląskiego Uniwersytetu Medycznego
w Katowicach

Wykonawcy do zapłaty, Wykonawca ma prawo dokonać przelewu wierzytelności zgodnie z art. 509 k.c. a zastrzeżenie umowne wyrażone w zdaniu poprzedzającym strony traktują, jako nieistniejące.”

Odpowiedź

Zamawiający nie zmienia zapisów §7 ust. 8 umowy

Z upoważnienia D Y R E K T O R A
Uniwersyteckiego Centrum Klinicznego
im. prof. K. Gibińskiego
Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach
mgr Andrzej Rechowicz
Kierownik Działu Zamówień Publicznych