



Katowice 04.10.2017r.

DZP/381/92A/2017

DO WSZYSTKICH ZAINTERESOWANYCH

Dotyczy postępowania w trybie przetargu nieograniczonego: Dostawa wyrobów medycznych - DZP/381/92A/2017

Do Zamawiającego wpłynęły następujące pytania:

Pytanie nr 1

Pakiet 29, pozycja 2 – Czy Zamawiający dopuści jednorazowy, antybakteryjny czepek do bezwodnego mycia głowy, zawierający w składzie m.in. disodium cocoamphodiacetate oraz quaternium-15, spełniający pozostałe parametry?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 2

Pakiet 29, pozycja 2 – Prosimy o wydzielenie pozycji 2 do osobnego pakietu. Takie rozwiązanie pozwoli innym firmom (specjalizujących się w danym asortymencie) na złożenie konkurencyjnej cenowo oferty a tym samym pozwoli Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych.

Odpowiedź

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z wymaganiami SIWZ.

Pytanie nr 3

Pakiet 39, pozycja 4 – Czy Zamawiający dopuści pojemnik na próbki histopatologiczne na wcisk o pojemności 200-250ml?

Odpowiedź

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z wymaganiami SIWZ.

Pytanie nr 4

Dotyczy: D/ZP/381/92A/17, Pakiet nr 36 Opatrunki różne II, ilość pozycji 5, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści nieinwazyjny uniwersalny system mocowań w rozmiarze średnim 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 5

Dotyczy: D/ZP/381/92A/17, Pakiet nr 36 Opatrunki różne II, ilość pozycji 5, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści nieinwazyjny uniwersalny system mocowań w rozmiarze średnim 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 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 4 oraz pozycji 5 z Pakietu nr 36 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z wymaganiami SIWZ.

Pytanie nr 7

Pytanie 1 , Pakiet 22

Czy zamawiający dopuści do zaoferowania znany użytkownikowi : Zestaw do nadłonowego drenażu pęcherza moczowego 12FR i 14F (*trokar + cewnik z balonem 5ml*),cewnik transparentny z zintegrowanym balonem o pojemności 5 ml , nie pogrubiającym średnicy cewnik po deflacji (opróżniony balon), oraz trokar o długości 12 cm z specjalnym szlifem , oraz zatyczką schodkową?

Zdjęcie poglądowe



Odpowiedź

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z wymaganiami SIWZ.

Pytanie nr 8

dot. pakietu nr 2 poz. 6 – system do pobierania krwi

Czy Zamawiający dopuści probówki do badań koagulologicznych o poj. 1,4-1,8 ml kompatybilne z igłą systemową opisaną w pkt.14 tabeli asortymentowo-cenowej?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie.

Pytanie nr 9

dot. pakietu nr 2 poz. 10 – system do pobierania krwi

Czy Zamawiający dopuści probówki do hematologii z EDTA o poj. 1-1,6 ml kompatybilne z igłą systemową opisaną w pkt. 14 tabeli asortymentowo-cenowej?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie.

Pytanie nr 10

dot. pakietu nr 8 – nakłuwacz pięty

Prosimy o sprecyzowanie czy należy zaoferować nakłuwacze pięty nożykowe o głębokości nakłucia 1,6 mm i szerokości 1,5 mm czy o głębokości nakłucia 1,2 mm i szerokości 1,50 mm?

Odpowiedź

Zamawiający wymaga zaoferowania nakłuwacza pięty o głębokości 1,2 mm i szerokości 1,5 mm, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 11

dot. wzoru umowy par. 2 pkt. 9

Prosimy o modyfikację pkt. 9 i dopisanie: „Wykonawca ponosi koszty transportu (...) przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 150,00 zł netto”.

Prośbę motywujemy tym, że dla zamówień poniżej 150,00 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.

Odpowiedź

Zamawiający nie zmienia zapisów § 2 ust. 9.



Pytanie nr 12

dot. rozdz. VII pkt. d) ppkt.1)

Zamawiający wymaga, przedstawienia oświadczenia o posiadaniu deklaracji zgodności oraz certyfikatów jednostki notyfikowanej. Zgodnie z Ustawą o wyrobach medycznych z dn. 20.05.2010r. (Dz.U. nr 107 poz. 679 ze zm.) klasyfikacji i kwalifikacji wyrobów dokonuje wytwórca produktu. Produkt z Pakietu nr 3 nie został zaklasyfikowany przez wytwórcę jako wyrób medyczny. Nie podlega on przepisom cytowanej ustawy ani dyrektywom europejskim. Zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych dla tego typu produktów nie wystawiana jest deklaracja zgodności ani inny dokument dopuszczający do obrotu.

Dlatego zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie złożenia stosownego oświadczenia dot. Pakietu nr 3, iż produkt ten nie został zaklasyfikowany jako wyrób medyczny w myśl Ustawy o wyrobach medycznych z dn. 20.05.2010r. i nie posiada deklaracji zgodności ani certyfikatu jednostki notyfikowanej.

Odpowiedź

W przypadku jeżeli zaoferowany produkt nie został sklasyfikowany jako wyrób medyczny w myśl Ustawy o wyrobach medycznych z dn. 20.05.2010r. Zamawiający dopuszcza złożenie stosownego oświadczenia.

Pytanie nr 13

dot. zapisów pod pakietem nr 2

Zamawiający wymaga, aby próbówki posiadały nr serii, datę ważności oraz etykiety. Prosimy o dopuszczenie próbek do gazometrii z poz. nr 11, które nie posiadają etykiet na dane pacjenta.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

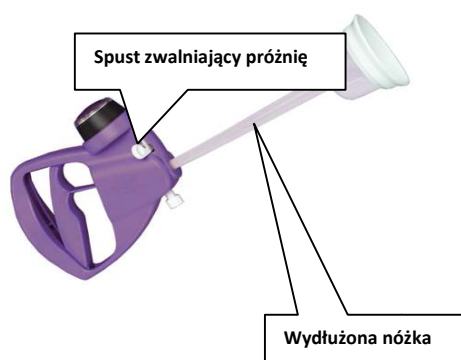
Pytanie nr 14

Czy Zamawiający dopuści w **Pakiecie 19** próżnociąg położniczy jałowy, jednorazowego użytku do wspomaganego porodu, posiadający odpowiednio wyprofilowany uchwyt oraz atraumatyczną miseczkę, z pompą wytwarzającą stabilne, stałe podciśnienie przy minimalnym wysiłku, z łatwo dostępnym zaworem zwalniającym próżnię? Próżnociąg posiada kolorowy, czytelny wskaźnik próżni w kształcie zegara. Miseczki półtwarde w kształcie grzyba (Ø 50 mm) lub dzwonu (Ø 64mm) z elastyczną końcówką, ułatwiającą wprowadzanie podczas porodu. Wyrób jednorazowy, sterylny.

Mystic® II M-Style® Mushroom®



Mystic® II MitySoft® Bell Cup



Odpowiedź

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z wymaganiami SIWZ.

Pytanie nr 15

Załącznik Nr 4.2 do SIWZ - Pakiet nr 2 - System do pobierania krwi:

poz. 3, 4, 11 i 12: czy Zamawiający, ze względu na specyfikę zastosowanego odczynnika, którego termin ważności określony przez producenta wynosi 12 miesięcy od daty produkcji, zastosuje te same kryteria terminu przydatności do użycia liczone od dnia dostawy jak dla pozycji 5 i 6 oraz odpowiednio do kryterium przydatności skoryguje opis w podpunkcie b (strona 20 SIWZ)?

Odpowiedź

Zamawiający nie zmienia kryteriów oceny ofert w Pakiecie nr 2 dla pozycji 3, 4, 11 i 12.

Pytanie nr 16

Załącznik Nr 4.2 do SIWZ - Pakiet nr 2 - System do pobierania krwi:

poz. 11: czy Zamawiający dopuści probówkę do pobierania krwi na gazometrię, zawierającą heparynę litu, wielkość 2,3 ml, kompatybilną z igłą systemową opisaną w pkt. 14 niniejszej tabeli?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza ale wymaga.

Pytanie nr 17

Załącznik Nr 4.2 do SIWZ - Pakiet nr 2 - System do pobierania krwi:

poz. 17: czy Zamawiający dopuści igłę motylkową systemową do pobierania krwi na posiew 0,8mm x długość drenu 240mm, sterylna, jednoczęściowa?

Odpowiedź

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z wymaganiami SIWZ.

Pytanie nr 18

Czy Zamawiający w **Pakiecie nr 6 w pozycji 1** wymaga, aby rurki intubacyjne posiadały mankietem uszczelniający o potwierdzonej badaniami klinicznymi obniżonej przenikalności dla podtlenku azotu spowalniający wzrost ciśnienia w mankiecie w trakcie intubacji, zapewniający dobre uszczelnienie?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.



Pytanie nr 19

Czy Zamawiający w **Pakiecie nr 6 w pozycji 1** wymaga, aby rurki intubacyjne posiadały mankietem uszczelniający o potwierdzonej badaniami klinicznymi obniżonej przenikalności dla podtlenku azotu spowalniający wzrost ciśnienia w mankiecie w trakcie intubacji, zapewniający dobre uszczelnienie?

Odpowiedź

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z wymaganiami SIWZ.

Pytanie nr 20

Pytanie nr 1 – dotyczy Pakietu nr 40

Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający w ramach zaoferowania produktów równoważnych wyraża zgodę na zaoferowanie **produktu równoważnego** w wygodnych ampulkostrzykawkach z podziałką o pojemności 13g (11 ml)?

Odpowiedź

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z wymaganiami SIWZ.

Pytanie nr 21

Pakiet nr 22

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie zestawu z cewnikiem o długości 22,5 cm, bez worka na mocz, pozostałe parametry zgodne z opisem.

Odpowiedź

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z wymaganiami SIWZ.

Pytanie nr 22

Pakiet 16 Poz. 1

Czy Zamawiający dopuści serwetę operacyjną z nitką RTG i tasiemką?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie.

Pytanie nr 23

Pakiet 16 Poz. 1-2

Czy Zamawiający dopuści serwetę operacyjną pakowaną a'5szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z wymaganiami SIWZ.

Pytanie nr 24

Pakiet 16 Poz. 1-2

Czy Zamawiający dopuści serwetę operacyjną 4 warstwową, spełniającą pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z wymaganiami SIWZ.

Pytanie nr 25

Pakiet 16 Poz. 3

Czy Zamawiający dopuści serwetę operacyjną niejadalą pakowaną a'20szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z wymaganiami SIWZ.



Pytanie nr 26

Pakiet 16 Poz. 4-8

Czy Zamawiający dopuści zestawy zabiegowe zestawiane pod nadzorem jednostki notyfikowanej, co jest potwierdzone odpowiednim certyfikatem - zestawy są wytwarzane na podstawie Art. 11, pkt 2, Art. 30, pkt 1 i 4 Ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych oraz Artykułu 12 Dyrektywy Rady 93/42/EWG, i posiadają następujące dokumenty:

- zgłoszenie do Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych,
 - oświadczenie o którym mowa w art. 30 Ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych.
- Przy odmownej odpowiedzi proszę powołać się na podstawę prawną, która zabrania wprowadzania do obrotu pakietów zestawianych w oparciu o ww. Ustawę i Dyrektywę

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie proponowanego zestawu jeżeli spełnia wymagania określone w Art. 30, pkt 1 i 4 ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych (tj. Dz. U. z 2015r., poz. 876 z późn. zm.);

Pytanie nr 27

Pakiet 29 Poz. 2

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy czepek do bezwodnego mycia głowy nasączony substancjami myjącymi oraz odżywką. Nie wymagający namoczenia oraz spłukiwania. Zawierające w składzie m.in. kokamidopropylobetainę oraz dioctan glutaminianu tetrasodowego. Pakowane pojedynczo, z możliwością podgrzania w mikrofalówce (20 sek. w 650W). Zapachowy. Opakowanie typu "Flow wrap". Wyrób nie zawiera latexu.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę

Pytanie nr 28

Pakiet 8 Poz. 1

Czy Zamawiający dopuści op.a'100szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości

Pytanie nr 29

Pakiet 40 Poz. 1

W związku z tym, że żel stosowany jest na błony śluzowe, czy Zamawiający mając na uwadze bezpieczeństwo pacjenta, oczekuje przedstawienia badań na biokompatybilność chlorheksydyny

Odpowiedź

Zamawiający nie wymaga przedstawienia badań na biokompatybilność chlorheksydyny. Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z wymaganiami SIWZ.

Pytanie nr 30

Pakiet 40 Poz. 1

Czy Zamawiający dopuści żel w op.a'10ml z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z wymaganiami SIWZ.



Pytanie nr 31

Pakiet 16 Poz. 6

Czy Zamawiający dopuści pakiet zabiegowy z kompresem 5cm x 5cm 17N 8 warstwowym zamiast min. 9 warstw, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z wymaganiami SIWZ.

Pytanie nr 32

Dot. Pakietu nr 40

Czy Zamawiający dopuści żel w ampułkostrzykawce o składzie zgodnym z SIWZ, różniący się jedynie pojemnością, wyrażoną w mililitrach – 12 ml (w przeliczeniu 12,36grama), równoważne zastosowanie

Odpowiedź

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z wymaganiami SIWZ.

Pytanie nr 33

Pytanie 1

Dotyczy pakietu nr 23. Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie jakiego rozmiaru igieł Zamawiający wymaga. Czy Wykonawca może zaoferować igły np. w rozmiarze 18G dł. 20cm.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie.

Pytanie nr 34

Pakiet nr 20

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do przetoczeń płynów infuzyjnych z regulatorem przepływu 300 ml/h z drenem długości 180 cm. Wyposażony w bezlateksowy port do dodatkowej iniekcji. Możliwość obsługi jedną ręką. Posiada dodatkowy zacisk rolkowy. Miękka komora kroplowa zakończona ostrym kolcem. Zakończenie dreny luer lock .Nie zawiera lateksu i PHT, DEHP.

Odpowiedź

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z wymaganiami SIWZ.

Pytanie nr 35

Czy Zamawiający w zadaniu nr 13 dopuści tytanowe zaciski do płata kostnego w rozmiarach 12mm, 16mm, i 20mm ?

Odpowiedź

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z wymaganiami SIWZ.

Pytanie nr 36

Czy Zamawiający w zadaniu nr 13 dopuści zaciski do płata kostnego PEEK w rozmiarach 12mm, 16mm, i 22mm ?

Odpowiedź

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z wymaganiami SIWZ.

Pytanie nr 37

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu nr 13 zaciski do płata kostnego wchłaniające ?
Obecny zapis pozwala na przystąpienie do przetargu tylko jednemu oferentowi.

Odpowiedź



Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z wymaganiami SIWZ.

Pytanie nr 38

Czy Zamawiający w pakiecie nr 13 utworzy dwie osobne pozycje pierwszą -na zaciski tytanowe i drugą na zaciski PEEK, z określeniem szacunkowym ich ilości .Tytan i Peek są to różne materiały i też różny jest ich koszt.

Odpowiedź

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z wymaganiami SIWZ.

Pytanie nr 39

Pakiet nr 4, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie łącznika martwa przestrzeń, karbowanego z PE i EVA, 180mm, kolanko podwójnie obrotowe, podwójnie uszczelnione, 22M/15F-22F, port do odsysania zamknięty stożkową zatyczką z uchwytem, średnica portu 4mm, port do bronchoskopu ze zdejmowaną zatyczką, średnica 9mm, biologicznie czysty, bezlateksowy, jednorazowego użytku, nie zawiera DEHP, opakowanie foliowe, termin przydatności do użycia 5 lat, na etykiecie m.in. data produkcji i data ważności, długość i nr katalogowy.

Odpowiedź

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z wymaganiami SIWZ.

Pytanie nr 40

Pakiet nr 22, poz. 1

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego zestawu do nadłonowego drenażu pęcherza moczowego w składzie: cewnik wykonany z poliuretanu o dł. 48cm z pojedynczą pętlą, usuwalny, rozrywalny trokar, tulejka mocująca, zacisk, worek na mocz.

Odpowiedź

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z wymaganiami SIWZ.

Pytanie nr 41

Pakiet nr 22, poz. 1

2/ Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy worek na mocz w zestawie do nadłonowego drenażu pęcherza moczowego ma być min. 2l?

Odpowiedź

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z wymaganiami SIWZ.

Pytanie nr 42

Pakiet nr 29, poz. 2

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie czepka do mycia głowy pacjenta, nie wymagającego dodatkowego namoczenia głowy, bez spłukiwania, dwuwarstwowa struktura czepka z wyraźnie oddzieloną w celu równomiernego rozprowadzenia roztworu zewnętrzną folią od nawilżonej warstwy absorpcyjnej, zawierający w składzie nie wymagającego spłukiwania roztworu z zawartością wody, simetikonu, składników zapobiegających powstawaniu elektryczności statycznej, bez lateksu, w opakowaniu zapewniającym możliwość podgrzewania w kuchence mikrofalowej do 30 sekund przy mocy 1.000 W. Instrukcja użycia w języku polskim na opakowaniu jednostkowym. Produkt zarejestrowany jako kosmetyk.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie.



Pytanie nr 43

Pakiet nr 29, poz. 2

2/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie czepka do mycia głowy pacjenta, nie wymagającego dodatkowego namoczenia głowy, bez spłukiwania, z dwuwarstwową strukturą czepka: zewnętrzną foliową wykonaną z polietylenu i wewnętrzną warstwą nawilżonej warstwy absorpcyjnej, zawierający w składzie nie wymagającego spłukiwania roztworu z zawartością wody, simetikonu, składników zapobiegających powstawaniu elektryczności statycznej, bez lateksu, w opakowaniu zapewniającym możliwość podgrzewania w kuchence mikrofalowej od 30 sekund przy mocy 750 W. Instrukcja użycia w języku polskim na opakowaniu jednostkowym. Produkt zarejestrowany jako wyrób medyczny.

Odpowiedź

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z wymaganiami SIWZ.

Pytanie nr 44

Pakiet nr 32, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy zestaw do pomiaru ciśnienia śródbrzusznego z funkcją pomiaru diurezy godzinowej ma umożliwiać pomiar zbiórki moczu bez rozłączania zestawu?

Odpowiedź

Tak.

Pytanie nr 45

Pakiet nr 40, poz. 1

1/ Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje żelu do cewnikowania w sterylnym (także zewnętrznie) harmonijkowym aplikatorze zapewniającym doskonałą obsługę także w jałowym polu zabiegowym i łatwą aplikację sterylnej zawartości bez ryzyka kontaminacji samego żelu oraz umożliwiającą dokładne wykorzystanie odpowiedniej dla użytkownika ilości?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 46

Pakiet nr 40, poz. 1

2/ Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy żel do cewnikowania ma być sterylizowany parą wodną? Proces sterylizacji parowej pozwala na zapewnienie 3 letniego terminu przydatności do użycia, nie są stosowane dodatkowe substancje konserwujące.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 47

Pakiet nr 40, poz. 1

3/ Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający dopuszcza żel do cewnikowania posiadający w swoim składzie szkodliwe substancje konserwujące takie jak parabeny o działaniu alergennym?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.



Pytanie nr 48

Pakiet nr 41, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy zestaw do pobierania wydzieliny z drzewa oskrzelowego ma posiadać filtr anty-HIV?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 49

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 23 dopuści igły do biopsji kompatybilne z pistoletem Magnum MG Bard w rozmiarach do wyboru 12,14,16,18,20,21G i długościach do wyboru 80,100,120,160,180,200,250,300mm pozostałe parametry zgodne z wymogami SIWZ?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie.

Pytanie nr 50

Pytanie dot. terminu składania wadium:

Bardzo proszę o doprecyzowanie terminu składania wadium. W SIWZ pkt. IX ppk.4 widnieje data składania 13.10.2017r. natomiast składanie ofert jest wyznaczone na dzień 16.10.2017r. Proszę o wyjaśnienia czy Zamawiający nie popełnił omyłki.

Odpowiedź

Zamawiający dokonuje sprostowania punktu IX.4, który otrzymuje brzmienie :

4. Wadium w formie poręczeń i gwarancji powinno zostać złożone w siedzibie Zamawiającego, w pokoju nr D021 (Sekretariat) w oryginale w zabezpieczonej kopercie oznaczonej nazwą i adresem Wykonawcy oraz napisem:

„ DZP/381/92A/2017 WADIUM

– Nie otwierać przed 16.10.2017 r. godz.10.30”

Pytanie nr 51

Pytanie dot. kryteriów oceny ofert:: dot. pakietów 3-41:

Czy Zamawiający może potwierdzić, że oferują termin przydatności do użycia 12 miesięcy wykonawca otrzyma maksymalną liczbę punktów w tym kryterium – czyli 10 pkt.?

Odpowiedź

W Pakiecie nr 3 -41 w zakresie kryterium termin przydatności do użycia maksymalną ilość punktów tj. 10 otrzyma Wykonawca, który zaoferuje najdłuższy termin przydatności do użycia, z zastrzeżeniem, że termin ten nie może być krótszy niż 12 miesięcy licząc od dnia dostawy.

Pytanie nr 52

Pytanie dot. pak.16 poz.8:

Czy Zamawiający zgodzi się wyłączenie danej pozycji do osobnego pakietu? Umożliwi to złożenie oferty większej liczbie wykonawców a tym samym zamawiającemu większą możliwość wyboru?

Odpowiedź

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z wymaganiami SIWZ.



Pytanie nr 53

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 wzoru umowy będą uważane dni od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy

Pytanie nr 54

Zważywszy na treść § 2 ust. 13 wzoru umowy, jaką minimalną ilość (jaki procent ilości wskazanych w SIWZ) Zamawiający na pewno zamówi?

Odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji oferowanej ceny. Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym m.in. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 r. KIO 1087/10, z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych wynika obowiązek dokładnego określenia przez zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet jeżeli nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów. W wyroku z dnia 7 maja 2014 r. KIO 809/14 Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że „nie można zaakceptować postanowień umowy dających zamawiającemu całkowitą, nieograniczoną pod względem ilościowym i pozostającą poza wszelką kontrolą dowolność w podjęciu decyzji o zmniejszeniu zakresu dostaw będących przedmiotem zamówienia”.

Odpowiedź

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

“ Zamawiający ma prawo do składania zamówień bez ograniczeń co do zakresu i ilości, a także prawo do niewykorzystania pełnego zakresu asortymentu objętego umową w przypadku zmniejszonego zapotrzebowania, pod warunkiem, że niezrealizowana wartość umowy nie będzie większa niż 20% wartości umowy.”

Pytanie nr 55

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.”

Odpowiedź

Zamawiający nie zmienia zapisów § 5 ust. 1 lit. a) i b) umowy.

Pytanie nr 56

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 zapisów § 5 ust. 1 lit. c) umowy.

Pytanie nr 57

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 6 ust. 3 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „*Przed rozwiązaniem umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.*”?

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest aby przed rozwiązaniem umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć rozwiązania umowy, a tym samym uniknąć skutków rozwiązania umowy, które są niekorzystne dla obu stron.

Odpowiedź

Zamawiający zmienia zapis § 6 ust. 3 wzoru umowy, który otrzymuje brzmienie :

Oświadczenie Zamawiającego o rozwiązaniu umowy zostanie wysłane listem poleconym na adres Wykonawcy podany w umowie. Przed rozwiązaniem umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.

Pytanie nr 58

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o zmianę zapisu w § 4 ust. 2 projektu umowy poprzez wprowadzenie 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź

Zamawiający nie zmienia zapisów § 4 ust. 2 umowy.

Pytanie nr 59

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

Odpowiedź

Zamawiający nie zmienia wysokości kar umownych.



Pytanie nr 60

Pakiet 4

Prosimy o dopuszczenie łącznika anestezyjologicznego karbowanego, rozciągliwego z polipropylenu ze złączem kątowym podwójnie obrotowym, złącze pacjenta 22M/15F, złącze do rur w kierunku respiratora 22F, z podwójnym portem zatraskowym z uszczelnieniem (z portem do odsysania 7,6mm z portem do bronchoskopii 9,5mm) o długości 15cm, regulacja w zakresie od 7-15cm, produkt sterylne.

Odpowiedź

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z wymaganiami SIWZ.

Pytanie nr 61

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 umowy.

Pytanie nr 62

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

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

“Zamawiający ma prawo do składania zamówień bez ograniczeń co do zakresu i ilości, a także prawo do niewykorzystania pełnego zakresu asortymentu objętego umową w przypadku zmniejszonego zapotrzebowania, pod warunkiem, że niezrealizowana wartość umowy nie będzie większa niż 20% wartości umowy.”

Pytanie nr 63

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 kar umownych.



Pytanie nr 64

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 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

Pytanie nr 65

Pakiet 29 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie serwety ochronnej na stół operacyjny, przeciwośluzowej, 5-cio warstwowej, zintegrowanej wielopunktowo na całej powierzchni chłonnej, bez przeszyć, samowygładzającej się, wykonanej z włókny polipropylenowej, absorpcyjna warstwa środkowa, wysokochłonnej polimerowej warstwy środkowej zamknięta w powłoce celulozowej i spodniej pełnobarierowej teksturowanej folii polietylenowej, zabezpieczającej przed przesuwaniem się i ślizganiem podkładu po powierzchni.

Chłonność min. 35ml/100cm² tj. chłonność całkowita około 4000 ml (poziom chłonności wraz z proponowaną przez nas tolerancją wielokrotnie przekracza realne obciążenie płynami serwet) w rozmiarze min. 100 x 225cm ±5cm, rdzeń chłonny o długości 51x205+/-3 cm (odpowiadający rozmiarowi blatu stołu) zakończony dodatkowymi marginesami z nieprzeziernego laminatu o szerokości nie większej niż 10 +/-3 cm po obu stronach na całej szerokości podkładu co dodatkowo zabezpiecza przed wyciekaniem płynów. - Gramatura ok.290 g/m². Podkład pakowany po 20 sztuk.

Odpowiedź

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z wymaganiami SIWZ.

Pytanie nr 66

Pakiet 29 poz. 1

Czy Zamawiający wydzieli pozycję 1? Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych.

Odpowiedź

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z wymaganiami SIWZ.

Pytanie nr 67

Pakiet 27

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje rękawic oznakowanych jako medyczne i ochronne kategorii III, przebadanych według metodologii opisanych w normach wymienionych w SIWZ i spełniających wymagania norm EN 374-1 (z wyłączeniem punktu 5.3.2),2,3 tj. w zakresie będącym podstawą do uzyskania certyfikatu CE wydane przez jednostkę notyfikowaną dla Środka ochrony osobistej kategorii III ?

Odpowiedź

Zgodnie z SIWZ Zamawiający wymaga wyrobów przebadanych w pełnym zakresie normy.



Pytanie nr 68

Pakiet 27

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawic chirurgicznych lateksowych bezpudrowych z wewnętrzną warstwą polimerową, powierzchnia zewnętrzna chwytana co najmniej mikroteksturowana, o grubości na palcu min. $0,22 \pm 0,01$ mm, na dłoni min. $0,20 \pm 0,01$ mm, na mankiecie min. $0,17 \pm 0,01$ mm. Siła zrywu przed starzeniem min. 16,4N. Obniżony poziom AQL po zapakowaniu 0,65 oraz poziom protein $\leq 10 \mu\text{g/g}$. Kształt w pełni anatomiczny. Produkt zgodny z wymaganiami ASTM D3577, EN 455 -1,2,3,4, EN 374-1(z wył. pkt. 5.3.2),2,3, EN 1041, EN 420, EN 388, EN 980, ISO 15223, EN 556-1. Oporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671, przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe. Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Sterylizowane promieniami Gamma. Rozmiar: od 5,5 – 9,0.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę przy zachowaniu pełnego zakresu normy EN374-1,2,3.

Pytanie nr 69

Czy Zamawiający w pakiecie nr 28 pozycja 1 dopuści zgłębnik Flocare CH12/110 cm ze złączem ENFit? Złącze ENFit zostało opracowane zgodnie z nowym standardem ISO nr 80369-3 oraz GEDSA dla większego bezpieczeństwa pacjenta.

Odpowiedź

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z wymaganiami SIWZ.

Pytanie nr 70

Dotyczy pakietu 28. Czy zamawiający miał na myśli zgłębnik zakończony oliwką z otworami bocznymi? Zakładanie tego typu zgłębnika, zakończonego oliwką, zwiększa bezpieczeństwo i komfort pacjenta podczas zakładania.?

Odpowiedź

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnej z wymaganiami SIWZ.

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