



DZP.381.104A.2022

Katowice 24.01.2023r

Do wszystkich Wykonawców

Odpowiedzi na pytania oraz zmiana terminu składania ofert

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

Dyrektor

mgr Renata Wachowicz
ul. Ceglana 35
40-514 Katowice

SEKRETARIAT
tel.: (32) 358 14 60
tel.: (32) 358 12 00
fax: (32) 251 84 37
sekretariat@uck.katowice.pl

1 PYTANIE

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w części 20 poz. 2 Igły do nakłuć udowych, Igły o śred.18G, dł. 7 cm. Igła z mandrynem, komptabilna z przewodnikami do 0,038" – jak dotychczas stosowanej.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu.
W załączeniu zmieniony Załącznik 4.20 – dotyczący części 20

2 PYTANIE

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w części nr. 38 poz. 1 wapna o gramaturze 5 kg?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu.
W załączeniu zmieniony Załącznik 4.38 – dotyczący części 38

3 PYTANIE

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w części nr. 38 poz. 1 wapna o gramaturze 5 kg z odpowiednim przeliczeniem ilości (tj. 207 op) ?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający zmienia przeliczenia w konsekwencji zmian w załączniku nr 4,38
W załączeniu zmieniony Załącznik 4.38 – dotyczący części 38

4 PYTANIE

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w części nr. 38 poz. 2 sterylnego żelu z lidokainą do cewników o gramaturze 11 g (11 ml) w amputkostrzykawkach?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu.
W załączeniu zmieniony Załącznik 4.38 – dotyczący części 38

5 PYTANIE

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w części nr. 39 poz. 1 wosku będącego mieszaniną wosku pszczelego 80% i palmintynianu izopropylu 20% op. 2,5 g ?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie zmienia w treści SWZ w tym zakresie.

6 PYTANIE

do pakietu 72

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie ustnika z filtrem o przestrzeni martwej 59,4 ml, pozostałe parametry zgodnie z Siwz.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie zmienia w treści SWZ

7 PYTANIE

Odnosnie Części nr 60: Czy zamawiający dopuści w Części nr 60 aspirator ssący do biopsji endometrium o długości całkowitej 25,50cm, długości roboczej 24,00cm, średnicy kaniuli 3mm, ze znacznikami od 3 do 13 cm, z bocznym otworem aspiracyjnym? Wymaganie mało istotnych parametrów dla produktu może wskazywać na jednego dostawcę i utrudnić/uniemożliwić uczestnictwo innym oferentom, co jest sprzeczne z art. 29 ust. 1 pkt 22 ustawy Pzp.



ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie ze zmienionym załącznikiem nr 4,60 .
W załączeniu zmieniony Załącznik 4.60 – dotyczący części 60

8 PYTANIE

dot. Część 37 Tamponada donosowa, laryngoskop - wyszczególnienie ilościowe oraz wymagane parametry jakościowe określono w załączniku 4,37 do SWZ: Czy zamawiający zgodzi się na wydzielenie do osobnego pakietu tamponady z pozycji nr 1 i 2? Uzasadnienie: Pozycje nr 1 i 2 w obrębie pakietu nr 37 są materiałami opatrunkowymi, z kolei pozycja nr 3 jest produktem o innej charakterystyce.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dokonuje podziału części 37

9 PYTANIE

Część nr 58 Poz. 1. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania elektrody neutralne jednorazowe, hydrożelowe dzielone dla dzieci i dorosłych, powierzchnia aktywna 110cm², powierzchnia ogólna 170 cm², wymiary 176 x 122mm, dzielona na dwie części, z pasem okalającym każdą z dwóch części, pakowane po 5 szt., opakowanie handlowe 50 szt.?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ w tym zakresie. Wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie ze zmienionym załącznikiem 4,58 dot. części 58

10 PYTANIE

do części 6

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy o długości 150 cm?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu.

W załączeniu zmieniony Załącznik 4.6 – dotyczący części 6

11 PYTANIE

Czy Zamawiający w części nr 9 pozycja 2 dopuści jednorazowe, sterylne uszczelki kompatybilne z zaoferowanym trokarem hybrydowym z pozycji nr 5?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający zmienia opis i wykreśla z części 9, poz. 2

W załączeniu zmieniony Załącznik 4.9 – dotyczący części 9, poz. 2

12 PYTANIE

Czy Zamawiający potraktuje jako równoważny i tożsamy do wymaganego przedmiotu zamówienia w części nr 9 pozycja 4 trokar optyczny o średnicy 12 mm z wbudowaną redukcją 5-12mm, o długości 100 mm, kaniula z automatycznym systemem fiksacji w powłokach przy pomocy atraumatycznej kotwiczki oraz dysku retencyjnego o właściwościach hemostatycznych, Zintegrowany filtr gazów. Podwójny system uszczelki; oraz trokar o długość 120 mm, kaniula z atraumatycznym żebrowaniem, zintegrowany filtr gazów; do wyboru przez Zamawiającego podczas składania zamówienia?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie ze zmienionym załącznikiem 4,9.

W załączeniu zmieniony Załącznik 4.9 – dotyczy części 9

13 PYTANIE

Czy Zamawiający potraktuje jako równoważny i tożsamy do wymaganego przedmiotu zamówienia w części nr 9 pozycja 5 trokar optyczny o średnicy 5 mm, długość 80 mm oraz 110 mm, kaniula z automatycznym systemem fiksacji w powłokach przy pomocy atraumatycznej kotwiczki oraz dysku retencyjnego o właściwościach hemostatycznych. Zintegrowany filtr gazów. Podwójny system uszczelki. Oraz trokar z atraumatycznym żebrowaniem o średnicy 5 mm, długość 80 mm, podwójny system uszczelki; oraz trokar hybrydowy 5 mm kompatybilny z uszczelkami z pozycji nr 2; do wyboru przez Zamawiającego podczas składania zamówienia?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie ze zmienionym załącznikiem 4,9.

W załączeniu zmieniony Załącznik 4.9 – dotyczy części 9



14 PYTANIE

Czy Zamawiający w Części 9 pozycja 6 dopuści jednorazowy haczyk monopolarny L-Hook w jednym rozmiarze 5mm x 330 mm?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie ze zmienionym załącznikiem 4,9.
W załączeniu zmieniony Załącznik 4.9 – dotyczy części 9

15 PYTANIE

Dotyczy części 38 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu równoważnego w bezłateksowych i wygodnych amputkostrzykawkach z podziałką o pojemności 11ml (11g)?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu.
W załączeniu zmieniony Załącznik 4.38 – dotyczący części 38

16 PYTANIE

Dot. pkt nr 10, Cz. 44A, zał. nr 4 do SIWZ, Prosimy o dopuszczenie ofert z wstrzykiwaczem bezwkładowym, gdzie stosowane są materiały zużywalne o certyfikowanej sterylności przez 12h / 3600ml płynów / 20 pacjentów lub 24h / 6000ml środka kontrastującego. Zestaw dzienny (Day Set III HP) - 24h / 6000ml środka kontrastującego. Zestaw wielu pacjentów (Multi Patient Set) - 12h / 3600ml płynów / 20 pacjentów Nakłuwacz do butelek (Bottle Spike A) - nie dotyczy Linia pacjenta (Pacjent Line) – nie dotyczy

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu.
W załączeniu zmieniony załącznik nr 4,44A dotyczący części 44

17 PYTANIE

Dot. Tabela nr 1, Cz. 44, zał. nr 4 do SIWZ W związku z tym, że zamawiający wymaga rozbicia cenowego poszczególnych elementów, prosimy o doprecyzowanie poniższych kryteriów :

a. Ile Zamawiający przyjmuje dni pracy urządzenia w ciągu trwania dzierżawy? Np. 440 dni (robocze)

b. Czy urządzenie będzie pracowało w trybie 12 godzinnym? Np. 8:00 – 20:00

ODPOWIEDŹ

Przewidziany czas pracy urządzenia to 5 dni/ tydzień i 12h/ dobę

18 PYTANIE

Dot. Cz. 44A zał. nr 4 do SIWZ Czy zamawiający wymaga, aby oferowany wstrzykiwacz posiadał dedykowaną funkcję wyboru rozmiaru wkłucia, indywidualnie dla każdego pacjenta w celu określenia faktycznych przepływów podawanych środków kontrastujących i soli fizjologicznej? Powyższa funkcjonalność zapewnia precyzyjne określenie prędkości przy zmieniających się parametrach fizyko-chemicznych zarówno dla różnych środków kontrastujących jak i dla różnych rozmiarów stosowanych dostępów żylnych (wenflonów). Wpływa to bezpośrednio na bezpieczeństwo pacjentów minimalizując ryzyko potencjalnego wynaczynienia.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga rozwiązania opisanego w pytaniu, w konsekwencji zmienia załącznik nr 4,44A .W załączeniu zmieniony załącznik 4,44A dotyczący części 44.

19 PYTANIE

dotyczy Załącznika Nr 4,44A do SWZ

Czy Zamawiający wymaga, aby wstrzykiwacz utrzymywał zadaną prędkość przepływu płynów automatycznie kontrolując generowane ciśnienie, co pozwoli operatorowi uzyskać stabilny zwarty bolus środka kontrastowego, oraz aby wstrzykiwacz miał możliwość utrzymywania zadanego ciśnienia poprzez automatyczną regulację przepływu, co pozwoli uniknąć ryzyka uszkodzenia naczyń np. u pacjentów onkologicznych lub pediatrycznych?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie określa dodatkowych parametrów, sugerowane w pytaniu dopuszcza.

20 PYTANIE

dotyczy Załącznika Nr 4,44A do SWZ

Czy Zamawiający wymaga, aby wstrzykiwacz miał możliwość symultanicznego podawania środka kontrastowego i soli fizjologicznej z możliwością zaprogramowania procentowej



zawartości roztworu na przykład przy badaniach kardiologicznych?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie określa dodatkowych parametrów, sugerowane w pytaniu dopuszcza.

21 PYTANIE

dotyczy Załącznika Nr 4,44A do SWZ

Czy Zamawiający wymaga cechy bezpieczeństwa polegającej na automatycznym odpowietrzeniu układu natychmiast po instalacji drenu dla kolejnego pacjenta i systemu „wet to wet connection”- dodatkowy przycisk bezpieczeństwa dla operatora umożliwiający ręczne dozowanie NaCl bezpośrednio przed połączeniem drenu wstrzykiwacza z wenflonem pacjenta?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie określa dodatkowych parametrów, sugerowane w pytaniu dopuszcza.

22 PYTANIE

dotyczy Załącznika Nr 4,44A do SWZ

Czy Zamawiający wymaga funkcji zdalnego nadzoru serwisowego wstrzykiwacza poprzez łącze internetowe i udostępni takie łącze?. Pragniemy zwrócić uwagę Zamawiającego, że takie rozwiązanie jest obecnie standardem dla urządzeń medycznych takich jak Tomografy, Angiografy czy Skanery MR. Umożliwia ono ocenę poszczególnych modułów urządzenia w czasie rzeczywistym, zapobieganie awariom a przypadku ich wystąpienia natychmiastowe odczytanie logów występujących błędów co może znacznie skrócić czas naprawy i przywrócenia urządzenia do sprawności po awarii. Dodatkowo umożliwia zdalną korektę błędów oprogramowania.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie ze zmienionym załącznikiem 4,44A.

23 PYTANIE

Dotyczy: Załącznik 4,34 – Formularz asortymentowo-cenowy część. 34 poz.1,2 Mając na uwadze dobro pacjentów oraz szpitala, zwracamy się z pytaniem: czy Zamawiający wymaga, aby materiały eksploatacyjne nie zawierały związków DEHP (ftalany dietyloheksylu), a ich brak był potwierdzony w oryginalnej instrukcji obsługi lub oznaczeniem na opakowaniu wężyka? Pragniemy zaznaczyć, że wymóg Zamawiającego, aby wyroby medyczne do podawania kontrastu były bez zawartości ftalanów (DEHP) jest istotny i uzasadniony dobrem pacjentów. Związki DEHP są dodatkiem stosowanym do polichlorku winylu (PCV) – termoplastycznego tworzywa sztucznego, stosowanego od wielu lat w wielu wyrobach różnego przeznaczenia. W związku z przeprowadzoną w ostatnich latach serią badań m.in. tych związków, ustalono, że mogą one przedostawać się do organizmu ludzkiego. Ftalany (DEHP) uznawane są za związki rakotwórcze i mutagenne, których stosowanie może być szkodliwe dla zdrowia badanych pacjentów.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ.

24 PYTANIE

Dotyczy: Załącznik 4,34 – Formularz asortymentowo-cenowy część.34 poz.1,2 Prosimy o potwierdzenie, że wstrzykiwacz, który posiada Zamawiający to model Missouri. Jednocześnie prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, aby zaoferowane materiały zużywalne były w pełni kompatybilne z urządzeniem Missouri, a ponadto że nie spowodują usterek w urządzeniu, nie będą powodem jego uszkodzenia oraz że są zgodne z instrukcją używania wstrzykiwacza.

ODPOWIEDŹ

Wstrzykiwacz, który posiada Zamawiający to model Missouri, Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ

25 PYTANIE

Dotyczy: Załącznik 4,34 – Formularz asortymentowo-cenowy część.34 poz.1,2 Czy Zamawiający będzie wymagał dostarczenia wraz z ofertą oświadczenia producenta wstrzykiwacza kontrastu lub jego autoryzowanego dystrybutora, że oferowane wyroby medyczne są kompatybilne z wstrzykiwaczem kontrastu Missouri?



ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Na potwierdzenie, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia określone przez Zamawiającego wymagania, Wykonawca składa wraz z ofertą oświadczenie stanowiące załącznik nr 7

26 PYTANIE

Dotyczy: Załącznik 4,34 – Formularz asortymentowo-cenowy część.34 poz.1,2 Czy Zamawiający wymaga, aby wężyki były zatwierdzone przez producenta wstrzykiwacza automatycznego będącego własnością Zamawiającego? Zgodnie z instrukcją obsługi urządzenia: „Stosowanie kombinacji lub systemów wężyków, które nie są dopuszczone przez firmę ulrich medical, zagraża bezpieczeństwu pacjenta i/lub użytkownika oraz nienagannemu działaniu wstrzykiwacza. (...) Imitacje i inne fabrykaty nie są zaprojektowane dla wstrzykiwacza ani nie są sprawdzone do stosowania ze wstrzykiwaczem”.

ODPOWIEDŹ

Na potwierdzenie, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia określone przez Zamawiającego wymagania, Wykonawca składa wraz z ofertą oświadczenie stanowiące załącznik nr 7. Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ

27 PYTANIE

Dotyczy: Załącznik 4,34 – Formularz asortymentowo-cenowy część.34 poz.1 Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, aby pojemność sterylnego wężyka pacjenta o długości 150 cm wynosiła dokładnie 7,5ml i była potwierdzona przez producenta wyrobu medycznego w oryginalnej instrukcji obsługi wężyka. Mniejsza średnica niż zalecana przez producenta wstrzykiwacza może powodować większe ciśnienie w systemie podczas podawania środków kontrastowych. Skutkuje to niezamierzonym wystąpieniem nadciśnienia w systemie wężyków co oznacza regulację przepływu przez wstrzykiwacz. Wstrzykiwacz zmniejsza prędkość przepływu, aby utrzymać ciśnienie w wartościach granicznych. Może to prowadzić do obniżenia jakości badania, a w szczególności badań angio, gdzie występują duże prędkości podawania kontrastu. Inna pojemność wężyka niż 7,5ml może prowadzić do niepełnego napełnienia wężyka i pozostawienia w nim nieznannej objętości powietrza. W efekcie może prowadzić to do niezamierzonej iniekcji powietrza do pacjenta podczas badania

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ, nie określa pojemności wężyka.

28 PYTANIE

Dotyczy: Załącznik 4,34 – Formularz asortymentowo-cenowy część.34 poz.1,2 Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że wymaga, aby informacja o braku ftalanów (DEHP) była potwierdzona w oryginalnej instrukcji obsługi materiałów eksploatacyjnych.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ

29 PYTANIE

Dotyczy: Załącznik 4,34 – Formularz asortymentowo-cenowy część.34 poz.2 Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga, aby wężyk pompy mógł pozostać zainstalowany w strzykawce przez 24 godziny niezależnie od ilości przebytych iniekcji i było to potwierdzone przez producenta w oryginalnej instrukcji obsługi wężyków.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie określa dodatkowych parametrów, sugerowane w pytaniu dopuszcza.

30 PYTANIE

Dotyczy: Załącznik nr 6 – UMOWA – wzór, §5 Prosimy o modyfikację zapisów § 5 w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto a nie brutto. VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągnięte przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy w zakresie objętym pytaniem

31 PYTANIE

Dotyczy: Załącznik nr 6 – UMOWA – wzór, §5 ust.2 Maksymalna łączna wysokość kar umownych, jakimi Zamawiający może obciążyć Wykonawcę na podstawie umowy nie może przekroczyć 50% wynagrodzenia brutto wskazanego w §3 ust.1. W naszej opinii zaproponowana łączna maksymalna wysokość wszystkich kar umownych na poziomie nieprzekraczającym 50% jest wysoka. Przyjęło się, że na rynku wyrobów medycznych, wynosi najczęściej 20 – 30 %. W związku z powyższym prosimy Zamawiającego do obniżenia łącznej



maksymalnej wysokości wszystkich kar umownych do poziomu nie przekraczającego 30 % wartości umowy (danej części) i prosimy o modyfikację zapisów umowy w tym zakresie.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy w zakresie objętym pytaniem

32 PYTANIE

Dotyczy: Załącznik nr 6 – UMOWA – wzór, §3 ust. 3 Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na dostarczenie faktury w wersji papierowej wraz z wysłanym towarem/zamówieniem

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wyraża zgodę.

33 PYTANIE

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie z Części nr 15, Pozycji nr 20 zawierającej "Test do wykrywania wód płodowych" do osobnego pakietu - podobnie jak Zamawiający uczynił to dla innych indywidualnych testów diagnostycznych IVD w niniejszym postępowaniu ?

Uzasadnienie: Test do wykrywania wód płodowych jest szczególnym testem diagnostycznym IVD, nie mającym nic wspólnego z pozostałymi pozycjami w pakiecie [jak kaczka, czy baseny itp.] W dostawie tych testów specjalizują się dystrybutorzy, którzy zajmują się kompleksowo diagnostyką laboratoryjną in vitro. Wydzielenie ich umożliwi złożenie oferty tym firmom, a Zamawiającemu uzyskanie właściwego testu po najniższej cenie.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dokonuje podziału części 15.

34 PYTANIE

Jakiego testu do wykrywania wód płodowych oczekuje Zamawiający [Cz. nr 15, Poz. nr 20] ; - opartego na zmianach pH - czy wykrywającego inny marker np.białko IGFBP-1 ?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający oczekuje asortymentu zgodnego z SWZ

35 PYTANIE

Część 6 – układ oddechowy Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: nieogrzewany, jednorazowy, lekki układ oddechowy ze złączem typu T z zaworem do regulacji PEEP. Długość układu 120 cm. Układ z 15 mm stożkowym zakończeniem do podłączenia interfejsu pacjenta i 10 mm zakończeniem do podłączenia do resuscytatora. Układ kompatybilny z aparatem do resuscytacji Neopuff produkcji Fisher & Paykel Healthcare

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu.

W załączeniu zmieniony Załącznik 4.6 – dotyczący części 6

36 PYTANIE

W związku z wycofaniem z oferty przedmiotu opisanego w pozycji 4 pakietu 22 prosimy o dopuszczenie bardziej nowoczesnego rozwiązania, mianowicie łyżek do videolaryngoskopu identycznych jak opisane w pozycji 3 tego samego pakietu?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wykreśla asortyment z części 22 poz. 4.

W załączeniu zmieniony Załącznik 4.22 – dotyczący części 22, poz. 4

37 PYTANIE

do część 58 pozycja 1. – Elektroda, uchwyt, czyścik

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie Elektroda neutralna jednorazowego użytku, dzielona po obwodzie, powierzchnia 90cm², wymiary 128x122mm; podłoże wykonane z wodoodpornej, elastycznej pianki; skrzydełka zapobiegające przypadkowemu odklejeniu; klej w części brzeżnej i hydrożel w części przewodzącej przyjazne dla skóry; dla dzieci i dorosłych powyżej 5kg, wklejki do dokumentacji, instrukcja aplikacji na szaszetce ?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie zmienia zapisów w zakresie objętym pytaniem

38 PYTANIE

do część 58 pozycja 2. – Elektroda, uchwyt, czyścik

Czy Zamawiający doprecyzuje czy uchwyt elektrody monopolarnej ma mieć od strony generatora wtyczkę 3 piny czy jeden ?



ODPOWIEDŹ

Uchwyt musi posiadać 3 piny.

W załączeniu zmieniony Załącznik 4.58 – dotyczący części 58, poz. 2

39 PYTANIE

do część 58 pozycja 2. – Elektroda, uchwyt, czyścik

Czy jeśli zamawiający wymaga jednopinowej wtyczki dopuści zaoferowania adaptera na czas trwania przetargu ?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający zgodnie z poprawionym opisem wymaga wtyczki (3 piny), nie dopuszcza wtyczki jednopinowej.

W załączeniu zmieniony załącznik 4,58 – dotyczący części 58

40 PYTANIE

dotyczy Części nr 48 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemnika zakręcanego, wypełnionego 10% formaliną buforowaną – pojemność pojemnika 20 ml z zawartością formaliny 9 ml. Pojemnik samo stojący o podstawie 26mm i wysokości 48mm, opakowanie zbiorcze po 90szt. Zaletą tego pojemnika jest to że stabilnie stoi-nie przewraca się łatwo

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie ze zmienionym załącznikiem 4,48

Opisanego pojemnika w pytaniu nie dopuszcza

W załączeniu zmieniony Załącznik 4,48 – dotyczący części 48

41 PYTANIE

dotyczy Części nr 48 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemnika zakręcanego, wypełnionego 10% formaliną buforowaną – pojemność pojemnika 10 ml z zawartością formaldehydu 5 ml. Pojemnik samo stojący o podstawie 30mm i wysokości 32mm, opakowanie zbiorcze po 72szt. Zaletą tego pojemnika jest to że stabilnie stoi-nie przewraca się łatwo

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie ze zmienionym załącznikiem 4,48

W załączeniu zmieniony Załącznik 4,48 – dotyczący części 48

42 PYTANIE

dotyczy części nr 48 poz. 1

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie pojemnika – probówki o pojemności 10/11ml, wąskiego, przezroczystego, bez podziatki, wypełnionego 5ml formaliny buforowanej 10%. Pojemnik – probówka okrągło denną z korkiem szczelnie zamykającym. Opakowanie jednostkowe stanowi 9 sztuk pojemników-probówek Opakowanie z probówkami łatwo otwiera się i zamyka. Pojemniki-probówki dostarczane jest w opakowaniu zbiorczym zawierającym 16 opakowań po 9 sztuk.

Jest to optymalne rozwiązanie najczęściej stosowane w laboratoriach.

Pozwoli to na znaczne bo około 3 krotne obniżenie kosztu realizacji zamówienia

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie ze zmienionym załącznikiem 4,48

W załączeniu zmieniony Załącznik 4,48 – dotyczący części 48

43 PYTANIE

dotyczy części nr 48 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemnika o pojemności 250ml szczelnie zamykanego pokrywką na wcisk, pojemnik przezroczysty o wymiarach: średnica górna 90mm, średnica dolna 80mm, wysokość 62mm. Proponowane pojemniki pozwolą na znaczne obniżenie ceny pozycji.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie ze zmienionym załącznikiem 4,48

W załączeniu zmieniony Załącznik 4,48 – dotyczący części 48



44 PYTANIE

dotyczy części nr 48 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemnika o pojemności 10000ml szczelnie zamykanego pokrywką na wcisk, pojemnik biały o wymiarach: średnica górna 276mm, średnica dolna 238mm, wysokość 241mm. Pokrywka koloru białego lub niebieskiego.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie ze zmienionym załącznikiem 4,48

W załączeniu zmieniony Załącznik 4,48 – dotyczący części 48

45 PYTANIE

dotyczy części nr 48 poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie pojemnika o pojemności 5000ml szczelnie zamykanego pokrywką na wcisk, pojemnik biały o wymiarach: średnica górna 236mm, średnica dolna 200mm, wysokość 165mm. Pokrywka koloru białego lub niebieskiego.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie ze zmienionym załącznikiem 4,48

W załączeniu zmieniony Załącznik 4,48 – dotyczący części 48

46 PYTANIE

dotyczy części nr 63 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie o jakim stężeniu jest wymagany alkohol etylowy skażony 96% czy 99,8%

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga stężenia 99,8%.

W załączeniu zmieniony Załącznik 4.63 – dotyczący części 63, poz. 1

47 PYTANIE

dotyczy części nr 63 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy zamawiający wymaga formaldehydu buforowanego 10% czyli 25% formaliny buforowanej czy zamawiający wymaga formaliny buforowanej 10% do histopatologii.

W histopatologii standardowo stosuje się formalinę 10% czyli formaldehyd 4% zgodnie z wymaganiami standaryzacji metod analitycznych.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie ze zmienionym opisem w załączniku 4,63 poz. 2

W załączeniu zmieniony załącznik nr 4,63 – dotyczący części 63

48 PYTANIE

część nr 43, pozycja nr 1,2,3

Czy Zamawiający dopuści paski testowe, które charakteryzują się: rodzaj próbki krwi do badania: świeża próbka pełnej krwi kapilarnej uzyskanej z opuszki palca lub krew żylna; paski zawierające enzym GDH-FAD, który nie interferuje z tlenem zawartym w krwi pacjenta; duży ekran z podświetlanymi cyframi (czytelność wyniku, ułatwia pracę personelu o zmroku); podświetlana szczelina (ułatwia umieszczenie paska testowego); możliwość prezentacji wyniku w jednostkach mmol/l, zamiennie mg/dl; objętość próbki krwi konieczna do wykonania badania: 0,5ul; czas pomiaru: 5 sekund; automatyczne kodowane glukometru (bez kluczy, chipów i ręcznego ustawiania kodów)- łatwość w obsłudze bez dodatkowych czynności sprawdzających; zakres hematokrytu 20-65%; część paska testowego na zewnątrz z automatycznym wyrzutem po pomiarze (funkcja daje dodatkowe podniesienia bezpieczeństwa i higieny pracy- po badaniu pracownik nie ma styczności z materiałem biologicznym pacjenta); zakres pomiaru: dolna granica zakresu - $\leq 20\text{mg/L}$; górna granica zakresu - $\leq 600\text{mg/dL}$; kapilara zasysająca znajduje się na szczycie paska testowego (wygoda pomiaru kropli krwi); termin przydatności pasków testowych po otwarciu fiolki a la 50 szt. wynosił minimum 6 miesięcy; bezpłatny płyn kontrolny w zestawie z glukometrem (możliwość kontroli glukometru przed pierwszym użyciem); zaoferowane paski testowe do glukometrów to wyrób medyczny refundowany; posiadamy certyfikat z weryfikacji ISO 15197:2015 (przeprowadzony i zatwierdzony przez notyfikowaną jednostkę TUV Rheinland Polska Sp. o.o.)- parametry z normy ISO 15197:2015 są zalecane przez wytyczne PTD ; glukometr z dożywotnią gwarancją;



Informujemy, że glukometry do w/w pasków testowych zostaną przez nas dostarczone bezpłatnie.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie SWZ

49 PYTANIE

część nr 43, pozycja nr 1,2,3

Informujemy że glukometr i paski testowe powinien spełniać pełny zakres normy EN ISO 15197:2015 obejmujący punkty od 1. do 8. Norma EN ISO 15197:2015 jako norma zharmonizowana została opublikowana w maju 2016 w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej z okresem przejściowym do 30 czerwca 2017 roku, co w praktyce oznacza, że po tym terminie wszystkie glukometry i paski testowe będą musiały ją spełniać. W związku z powyższym we wszystkich postępowaniach, w których umowa nie zakończy się przed 01.07.17r zamawiający obowiązkowo powinni wymagać od producentów dostarczenie certyfikatu z weryfikacji na zgodność z normą EN ISO 15197:2015 w pełnym jej zakresie. Czy wymagają Państwo:

- a) glukometru, który spełnia normę EN ISO 15197:2015?
- b) dołączenia do oferty certyfikatu z normy ISO 15197:2015 w języku polskim, wystawionego przez niezależną jednostkę notyfikowaną?
- c) potwierdzenie na spełnienie normy ISO 15197: 2015 w instrukcji pasków testowych w języku polskim?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie SWZ

50 PYTANIE

część nr 43, pozycja nr 1,2,3

Czy Zamawiający wymaga specyfikacji w rzeczowej pozycji dla kompatybilnych z glukometrami pasków, aby do oferty przystępowały tylko hurtownie, które to reprezentują BEZPOŚREDNIO WYTWÓRCĘ wyrobu medycznego w tym przypadku producenta gl

ODPOWIEDŹ

Pytanie jest niedokończone co uniemożliwia Zamawiającemu udzielenie odpowiedzi

51 PYTANIE

Do część 3, pozycja 1: Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyłączenie z pakietu zbiorczego nr 3 pozycji 1 związanej specyficznie z zaopatrzeniem stomii – pozwoli to na złożenie celowanej oferty przez firmy specjalistycznie zajmujące się tematem produktów stomijnych, z zachowaniem dbałości o wydatkowanie środków szpitalnych; oraz czy Zamawiający dopuści: Worki stomijne w systemie jednoczęściowym otwarte, przezroczyste, zapinane na rzep z filtrem z aktywnego węgla, posiadające hydrokoloidową owalną płytkę z otworem umieszczonym w ŚRODKOWEJ części płytki, otwór wyjściowy 13 mm z możliwością przycięcia max 13-60-80 mm, pojemność worków 555ml?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wyraża zgody na rozwiązanie opisane w pytaniu

Zamawiający nie wydzieli z części 3 poz.1

52 PYTANIE

Do część 17, pozycja 5: Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyłączenie z pakietu zbiorczego nr 17 pozycji nr 5 związanej specyficznie z zaopatrzeniem stomii – pozwoli to na złożenie celowanej oferty przez firmy specjalistycznie zajmujące się tematem produktów stomijnych, z zachowaniem dbałości o wydatkowanie środków szpitalnych; oraz czy Zamawiający dopuści zaoferowanie: worek do urostomii przezroczysty, wodoodporny, jednoczęściowy, przezroczysty, z kranikiem silikonowym pozwalającym na jego opróżnianie. Pojemność worka 470ml. Płytkę w pełni hydrokoloidową o okrągłym, lekko kwiatowym kształcie, do docięcia 13-60mm?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu

Zamawiający nie wydzieli z części 17 poz. 5

W załączeniu zmieniony Załącznik 4.17 – dotyczący części 17

53 PYTANIE

Do część 3, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści Worki stomijne w systemie jednoczęściowym otwarte, przezroczyste, zapinane na rzep z filtrem z aktywnego węgla, posiadające hydrokoloidową płytkę w kształcie łezki/ podkówki/ trapezu z otworem umieszczonym w



środkowej części płytki, otwór wyjściowy 13 mm z możliwością przycięcia max 13-60mm, pojemność worków 400ml?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie zmienia zapisów w treści SWZ w zakresie objętym pytaniem.

54 PYTANIE

część nr 14 poz.2

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę j.u., sterylną, do pompy infuzyjnej firmy Margomed, trzyczęściową bursztynową, do podaży leków światłoczułych, koncentryczna, o pojemności 50ml z rozszerzeniem do 60ml typu Luer-Lock. Tłok i cylinder wykonane z polipropylenu, bez zawartości lateksu, wyraźne oznakowanie skali, czarna, niezmywalna, dwustronna skala. Logo producenta na strzykawce, sterylizowana tlenkiem etylenu?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie zmienia zapisów w treści SWZ w zakresie objętym pytaniem.

55 PYTANIE

część nr 41 poz.5

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę do insuliny jednorazowego użytku trzyczęściową o pojemności 1ml/40jm z nakładaną igłą iniekcijną 0,4x13 lub 0,33x12, skala co 1ml.

Opakowanie

jednostkowe typu blister-pack, na którym są nadrukowane czytelne informacje: producent, objętość strzykawki, data ważności, LOT. Na opakowaniu handlowym nadrukowane czytelne informacje:

objętość strzykawki, data ważności, nr katalogowy, ilość sztuk, producent?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie ze zmienionym załącznikiem 4,41

W załączeniu zmieniony Załącznik 4.41 – dotyczący części 41

56 PYTANIE

część nr 45

Czy Zamawiający dopuści aparat do przygotowywania i pobierania leków z butelek z filtrem bez zastawki?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu.

W załączeniu zmieniony Załącznik 4.45 – dotyczący części 45

57 PYTANIE

Pakiet 64 poz. 7 Czy Zamawiający dopuści: Igła podpajęczynówkowa do znieczuleń 18G,19G,20G,22G,27G długość 90cm?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu.

W załączeniu zmieniony Załącznik 4.64 – dotyczący części 64

58 PYTANIE

Pakiet 73 poz. 2 Czy Zamawiający dopuści dren przezroczysty do przygotowywania leków cytostatycznych w pojemniku lub worku z możliwością ich podaży przez podłączenie z drenem głównym - kompatybilny z drenem wielodrożnym (głównym). Bez zawartości PCV. Możliwość dodania cytostatyku poprzez zintegrowaną zastawkę bezigłową zabezpieczoną korkiem luer-lock z uchwytem dla łatwego trzymania w czasie dostrzykiwania leku. Koniec drenu zabezpieczony filtrem hydrofobowym zapobiegającym przed zapowietrzeniem drenu oraz zapobiegający wydostaniu się płynu na zewnątrz; Końcówka męska wyposażona w system sygnalizacji akustycznej po podłączeniu z drenem głównym. System drenów musi redukować możliwość kontaminacji leku i bezpośredni kontakt leku z personelem przygotowującym zestaw?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu.

W załączeniu zmieniony Załącznik 4.73 – dotyczący części 73

59 PYTANIE

Dotyczy Pakietu nr 12 poz. 2 -Czy Zamawiający dopuści filtry o objętości 54 ml, masie 40 g i oporach przepływu 1.3 cm H₂O przy 30 l/min, spełniający pozostałe wymagania SWZ?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie zmienia zapisów w treści SWZ w zakresie objętym pytaniem



60 PYTANIE

Dotyczy Pakietu nr 12 poz. 3 -Czy Zamawiający dopuści filtr mechaniczny o skuteczności filtracji bakteryjnej i wirusowej 99,9999%, skuteczny wobec HIV, WZW, Tbc, o przestrzeni martwej 54 ml, masie 38 g, dla objętości oddechowej 200-1500ml, filtr z funkcją wymiennika ciepła i wilgoci o skuteczności nawiązania 25mg/l H₂O przy Vt=500ml, medium filtracyjne hydrofobowe, harmonijkowe, wyposażony w złącze proste, sterylne, z portem kapno na lince, pakowany pojedynczo papier/folia?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie zmienia zapisów w treści SWZ w zakresie objętym pytaniem

61 PYTANIE

Dotyczy Pakietu nr 12 poz. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert przetargowych?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wydziela poz. 6 z części nr 12

62 PYTANIE

Dotyczy Formularza asortymentowo –cenowego (Załącznik Nr 4,11 do SWZ)

Czy Zamawiający wydzieli do osobnej części pozycję nr 4 „Elektrody do pomiaru entropii - 3 okrągłe elektrody kompatybilne z urządzeniem GE” z części nr 11, co pozwoli na złożenie ważnej oferty na oryginalne części i akcesoria GE Healthcare?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wydziela poz. 4 z części nr 11

63 PYTANIE

Pytanie do wzoru umowy § 5 ust. 1 pkt a), b), c)

W naszej ocenie zaproponowane kary umowne są rażąco wysokie. Na rynku wyrobów medycznych przyjęto się, iż wysokość kary to 0,1-0,2% za dzień zwłoki w wykonaniu zamówienia/wykonaniu napraw gwarancyjnych. W związku z tym, prosimy o obniżenie kary umownej do przyjętego w branży poziomu.

ODPOWIEDŹ

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

64 PYTANIE

Pytanie do wzoru umowy § 5 ust. 2

Zwracamy uwagę, że określenie górnego limitu kar w wysokości 50% całkowitej wartości umowy stanowi karę rażąco wygórowaną. Jakkolwiek zasadne jest zabezpieczenie interesów Zamawiającego oraz należytego wykonania zamówienia to uregulowania dotyczące kar umownych nie mogą prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia po stronie Zamawiającego oraz naruszenia zasady proporcjonalności. W związku z tym proponujemy określenie limitu kar umownych w wysokości 10% wartości umowy, co umożliwi również wykonawcom właściwą ocenę ryzyka i należyłą wycenę oferty (zgodne z wyrok KIO z 4.09.2018, KIO 1601/18). Wobec tego proponujemy zmianę treści w par. 7 ust. 6 i nadanie mu następującej treści:

„Maksymalna łączna wysokość kar umownych, jakimi Zamawiający może obciążyć Wykonawcę na podstawie umowy nie może przekroczyć 10 % wynagrodzenia brutto wskazanego w § 3 ust. 1.”

ODPOWIEDŹ

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

65 PYTANIE

Dotyczy wzoru umowy § 6 ust. 2

Rozwiązanie umowy jest czynnością radykalną i nie powinno zaskakiwać żadnej ze stron, w związku z czym prosimy Zamawiającego o dodanie do punktu następującego zastrzeżenia: „Zamawiający wezwie Wykonawcę do usunięcia naruszenia pod rygorem odstąpienia od umowy, wyznaczając mu dodatkowy, odpowiedni termin nie krótszy niż 5 dniowy”.

ODPOWIEDŹ

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

66 PYTANIE

Pytanie do wzoru umowy

Z uwagi na dynamicznie rozwijającą się sytuację w kraju oraz na świecie proponujemy uzupełnienie umowy o następujące zastrzeżenia dotyczące siły wyższej:

1. Żadna ze Stron nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy, spowodowanych siłą wyższą, tj. przez okoliczności nadzwyczajne, nieprzewidywalne, lub też niemożliwe do uniknięcia mimo możliwości ich



przewidzenia, w szczególności: klęski żywiołowe, katastrofy, strajki, zamieszki, embarga, stany zagrożenia epidemicznego, stany epidemii, stany nadzwyczajne, w tym stany klęski żywiołowej, decyzje, zarządzenia organów państwa itp.

2. Terminy wykonania zobowiązań wynikających z Umowy, w tym czasu reakcji, ulegają przedłużeniu o czas trwania siły wyższej.

3. W przypadku zaistnienia zdarzenia siły wyższej, Strona, która na skutek siły wyższej nie może należycie wykonać zobowiązań wynikających z Umowy, zawiadomi niezwłocznie drugą Stronę o zaistnieniu siły wyższej, jednocześnie określając jej wpływ na wykonanie zobowiązań. Po zawiadomieniu, Strony będą współdziałać w dobrej wierze w celu wywiązania się ze zobowiązań w stopniu, w jakim jest to praktycznie możliwe oraz będzie poszukiwać wszelkich sensownych alternatywnych środków działania, możliwych mimo zaistnienia okoliczności siły wyższej.

ODPOWIEDŹ

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

67 PYTANIE

Część 58, pozycja 1:

Czy Zamawiający dopuści elektrodę neutralną jednorazową, owalną, żelową, dzieloną na dwie równe symetryczne części, powierzchnia ogólna 168cm², powierzchnia czynna 103cm², grubość hydrożelu 0,69mm, pakowana pojedynczo, z systemem ścisłego przylegania zapobiegającym przedostawaniu się płynów pomiędzy elektrodą i pacjenta, wymiary elektrody: 163,5x117mm?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie zmienia zapisów w treści SWZ w zakresie objętym pytaniem

68 PYTANIE

Część 58, pozycja 2: Czy Zamawiający dopuści uchwyt elektrody monopolarnej z przyciskami, jednorazowy z kablem 3,2m, z elektrodą i wtyczką kompatybilne z ICC Erbe 300?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu.

W załączeniu zmieniony Załącznik 4.58 – dotyczący części 58

69 PYTANIE

Część 43: Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane w Części 43 paski testowe były wyrobem refundowanym przez MZ w dniu złożenia oferty? Refundacja zapewnia ciągłość dostaw pasków na rynku, gdyż wymusza na podmiotach oferujących paski testowe utrzymywanie ciągłej dostępności pasków dla pacjentów. Paski nierefundowane mogą być w każdej chwili wycofane z rynku, gdyż oferenci mający takie paski w portfolio nie są w żaden sposób zobowiązani do utrzymywania ich dostępności (w rzeczywistości wiele takich pasków zostało wycofanych z obrotu, pomimo że wciąż figurują jako wyroby medyczne zarejestrowane w URPL).

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ

70 PYTANIE

Część 43 : Ponieważ na rynku funkcjonuje oferent posiadający paski testowe, których instrukcje i opakowania zawierają różniące się od siebie informacje dotyczące dopuszczalnego zakresu temperatury przechowywania pasków testowych, czy Zamawiający wymaga, aby informacje dotyczące temperatury przechowywania pasków były takie same i jednolite na opakowaniach i w instrukcjach pasków zaoferowanych w Części 43 ?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ

71 PYTANIE

Część 43: Niektórzy wykonawcy oferują paski testowe, których okres przydatności do użycia jest zależny od miejsca przechowywania całego opakowania z paskami, co jest niezgodne z obowiązującymi normami. Czy Zamawiający działając w interesie pacjentów (wiarygodne wyniki), wymaga takiego samego czasu przydatności pasków testowych zaoferowanych w Części 43 po pierwszym otwarciu fiolki niezależnie od konkretnego miejsca lub placówki, w których przechowywane jest całe opakowanie z paskami?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ

72 PYTANIE

Część 57: Czy w celu zwiększenia konkurencyjności Zamawiający dopuści możliwość startowania na pozycje?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza rozwiązania opisanego w pytaniu.

73 PYTANIE

Część 57: Czy Zamawiający zaakceptuje sposób pakowania w 10 blistrów po 2 szt. w każdym. W odpowiednim przeliczeniu gwarantującym wskazaną w SWZ ilość, aby zagwarantować 60 op. tj. 3000 szt?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu.

W załączeniu zmieniony Załącznik 4.57 – dotyczący części 57

74 PYTANIE

Część nr 12, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści filtr oddechowy o parametrach:

- Rodzaj filtracji: elektrostatyczna (elektrostatyczno-mechaniczna)
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Tak, celulozowy
- Przestrzeń martwa: 12ml
- Waga: 15g
- Objętość oddechowa: 150-300ml
- Skuteczność nawilżania: 24mg przy Vt500
- Oporność: 1,2hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak



ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ

75 PYTANIE

Część nr 12, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści filtr oddechowy o parametrach:

- Rodzaj filtracji: mechaniczna
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,9999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,9999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Nie
- Przestrzeń martwa: 70ml
- Waga: 36,5 g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: -
- Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak



ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ

76 PYTANIE

Część nr 12, pozycja nr 3 – Czy zamawiający dopuści filtr oddechowy o parametrach:

- Rodzaj filtracji: mechaniczna
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,9999%



- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,9999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Nie
- Przestrzeń martwa: 70ml
- Waga: 36,5 g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: -
- Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia

Jałowy: tak



ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ

77 PYTANIE

Część nr 12, pozycja nr 4 – Czy zamawiający dopuści dodatkową rurę o długości po rozciągnięciu 100cm?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu.

W załączeniu zmieniony Załącznik 4.12 – dotyczący części 12

78 PYTANIE

Część nr 12, pozycja nr 5 – Czy zamawiający dopuści obwód oddechowy z 2 rurami rozciągliwymi do 180cm oraz dodatkową rurą rozciągliwą do 120cm?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu.

W załączeniu zmieniony Załącznik 4.12 – dotyczący części 12

79 PYTANIE

Część nr 16, pozycja nr 5 – Czy zamawiający dopuści niesilikonowane rurki intubacyjne wykonane z medycznego PCV?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ

80 PYTANIE

Część nr 16, pozycja nr 5 – Czy zamawiający dopuści niewielką zawartość ftalanów?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ

81 PYTANIE

Część nr 16, pozycja nr 5 – Czy zamawiający dopuści rozmiary 5,0-9,0 co 0,5mm?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ

82 PYTANIE

Część nr 16, pozycja nr 6 – Czy zamawiający dopuści maski bez wzmocnionego koniuszka?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ

83 PYTANIE

Część nr 16, pozycja nr 6 – Czy zamawiający dopuści informacje dotyczące rozmiaru, wagi pacjenta, objętości wypełnienia mankieta umieszczone na korpusie rurki?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu.

W załączeniu zmieniony Załącznik 4.16 – dotyczący części 16

84 PYTANIE

Część nr 16, pozycja nr 6 – Czy zamawiający dopuści maskę ukształtowaną zgodnie z budową anatomiczną gardła, posiadającą łukowaty kształt?



ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ

85 PYTANIE

Część nr 16, pozycja nr 7 – Czy zamawiający dopuści maskę krtaniową jednorazowego użytku wykonaną z PCV, bezłateksową, ukształtowaną zgodnie z budową anatomiczną gardła, posiadającą łukowaty kształt; poślizgową powierzchnię ułatwiającą zakładanie, wzmocnienie rurki przed przegryzieniem; informacja dotycząca rozmiaru, wagi pacjenta oraz objętości wypełniającej mankiety umieszczone na korpusie maski, znaczniki prawidłowego usytuowania maski umieszczone na rurce; przewód wypełnienia mankieta niewbudowany w korpus maski; jałowa, pakowana w opakowanie papierowo-foliowe; rozmiary: 1 (<5kg); 1 ½ (5-10kg); 2 (10-20kg); 2 ½ (20-30kg); 3 (30-50kg); 4 (50-70kg); 5 (70-100kg)?



ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ

86 PYTANIE

Część nr 16, pozycja nr 9 – Czy zamawiający dopuści znacznik głębokości w postaci 2 półpięści?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu.

W załączeniu zmieniony Załącznik 4.16 – dotyczący części 16

87 PYTANIE

Część nr 16, pozycja nr 9 – Czy zamawiający dopuści mankiety w kształcie walca?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu.

W załączeniu zmieniony Załącznik 4.16 – dotyczący części 16

88 PYTANIE

Część nr 16, pozycja nr 9 – Czy zamawiający dopuści łącznik z zaokrąglonymi skrzydełkami, łącznik z symetrycznymi nacięciami po obu stronach?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie ze zmienionym Załącznikiem 4.16

89 PYTANIE

Część nr 16, pozycja nr 15 – Czy zamawiający dopuści potrójny znacznik głębokości?



ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu.

W załączeniu zmieniony Załącznik 4.16 – dotyczący części 16

90 PYTANIE

Część nr 16, pozycja nr 16 – Czy zamawiający dopuści znacznik głębokości w postaci 2 półpięści?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu.

W załączeniu zmieniony Załącznik 4.16 – dotyczący części 16

91 PYTANIE

Część nr 16, pozycja nr 16 – Czy zamawiający dopuści mankiety w kształcie walca?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu.

W załączeniu zmieniony Załącznik 4.16 – dotyczący części 16



92 PYTANIE

Część nr 16, pozycja nr 16 – Czy zamawiający dopuści łącznik z zaokrąglonymi skrzydełkami, łącznik z symetrycznymi nacięciami po obu stronach?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie ze zmienionym Załącznikiem 4.16

93 PYTANIE

Część nr 16, pozycja nr 17 – Czy zamawiający dopuści znacznik głębokości w postaci 2 półpierścieni?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu.

W załączeniu zmieniony Załącznik 4.16 – dotyczący części 16

94 PYTANIE

Część nr 16, pozycja nr 17 – Czy zamawiający dopuści mankiet w kształcie walca?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu.

W załączeniu zmieniony Załącznik 4.16 – dotyczący części 16

95 PYTANIE

Część nr 16, pozycja nr 17 – Czy zamawiający dopuści łącznik z zaokrąglonymi skrzydełkami, łącznik z symetrycznymi nacięciami po obu stronach?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie ze zmienionym Załącznikiem 4.17

96 PYTANIE

Część nr 16, pozycja nr 20 – Czy zamawiający dopuści rurkę tracheostomijną z możliwością odsysania o następujących parametrach:

- Wykonana z medycznego PVC ze stałym szyldem
- Kanał wbudowany w ściankę rurki do odsysania wydzieliny znad mankietu
- Dren odsysający o średnicy ok. 4mm, zakończony uniwersalnym łącznikiem
- Balonik kontrolny znakowany rozmiarem rurki i numerem LOT
- Mankiet niskociśnieniowy, wysokoobjętościowy
- Przezroczysta, linia rtg na całej długości rurki
- Miękkie, gładkie, elastyczne oraz przezroczyste skrzydełka szyldu z oznaczeniem średnicy ID i OD
- Prowadnica, 2 tasiemki mocujące
- Łącznik 15 mm
- Bez lateksu, jałowa, jednorazowego użytku
- Pakowana w blister zachowujący kształt rurki



ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza rozwiązania opisanego w pytaniu.

97 PYTANIE

Część nr 38, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści wapno sodowe 5kg?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający zmienia przeliczenia w konsekwencji zmian w załączniku nr 4,38

W załączeniu zmieniony Załącznik 4.38 – dotyczący części 38

98 PYTANIE

Część nr 40, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści obwód oddechowy współdzielony, tj. jedna rura przedzielona pionową membraną, sterylny, o długości 1,83m, dodatkowa gałąź rozciągalna do 1,2m, w zestawie z 2l workiem bezlateksowym?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza rozwiązania opisanego w pytaniu

99 PYTANIE

Część nr 67, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści cewnik do podawania tlenu przez nos o długości 200cm?



ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie dopuszcza rozwiązania opisanego w pytaniu

100 PYTANIE

Część nr 67, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści cewnik do odsysania z 2 otworami bocznymi naprzeciwległymi?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu.

W załączeniu zmieniony Załącznik 4.67 – dotyczący części 67, poz. 2

101 PYTANIE

Część nr 67, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści cewniki w rozmiarach Ch6 – Ch20?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający zgodnie z SWZ wymaga cewników w rozmiarach CH4 – CH20.

W załączeniu zmieniony Załącznik 4.67 – dotyczący części 67

102 PYTANIE

Część 14, pozycja 1, 4, 5

Czy Zamawiający dopuści strzykawki 3-częściowe Luer-Lock z wyraźną, czytelną i trwałą skalą koloru czarnego bez rozszerzenia?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ

103 PYTANIE

Część 31, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści dreny do drenażu klatki piersiowej z aluminiowym trokarem?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu.

W załączeniu zmieniony Załącznik 4.31 – dotyczący części 31

104 PYTANIE

Czy Zamawiający dopuści dreny do drenażu klatki piersiowej w następujących rozmiarach:

ROZMIAR	DŁUGOŚĆ CEWNIKA
Ch 8	7 ± 0,5 cm
Ch 10	19 ± 1 cm
Ch 12	19 ± 1 cm
Ch 14	19 ± 1 cm
Ch 16	21 ± 1 cm
Ch 18	21 ± 1 cm
Ch 20	34 ± 1 cm
Ch 22	34 ± 1 cm
Ch 24	34 ± 1 cm
Ch 28	34 ± 1 cm
Ch 32	34 ± 1 cm
Ch 36	34 ± 1 cm
Ch 40	34 ± 1 cm

?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu.

W załączeniu zmieniony Załącznik 4.31 – dotyczący części 31

105 PYTANIE

Część 31, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści cewnik do karmienia przez nos z łącznikiem kompatybilnym z zakończeniem stożkowym strzykawki luer?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu.

W załączeniu zmieniony Załącznik 4.31 – dotyczący części 31

106 PYTANIE

Część 31, pozycja 7

Czy Zamawiający oczekuje cewnika Foley 100% silikon?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga cewnika Foley i poprawia zapis w załączniku 4,31 poz.7.

W załączeniu zmieniony Załącznik 4.31 – dotyczący części 31

107 PYTANIE

Część 31, pozycja 21

Czy Zamawiający dopuści opakowanie jednostkowe papier/folia?



ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu, w konsekwencji dokonuje poprawy opisu w zakresie części 31 poz. 21
W załączeniu zmieniony Załącznik 4.31 – dotyczący części 31

108 PYTANIE

Część 31, pozycja 23

Czy Zamawiający dopuści zestaw do punkcji jamy opłucnowej z trio igieł (14G, 16G oraz 19G)?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ

109 PYTANIE

Część 31, pozycja 34

Czy Zamawiający dopuści cewniki typu Thorax bez trokaru wykonane z PCV, w rozmiarach Ch16, Ch20, Ch24, CH28, Ch32 oraz Ch36?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ

110 PYTANIE

Część 31, pozycja 34

Czy Zamawiający dopuści cewniki typu Thorax z białą linią RTG?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu, w konsekwencji dokonuje zmiany opisu usuwając kolor.

W załączeniu zmieniony Załącznik 4.31 – dotyczący części 31

111 PYTANIE

Część 32, pozycja 1

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

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ

112 PYTANIE

Część 32, pozycja 1

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

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ

113 PYTANIE

Część 32, pozycja 1

Czy Zamawiający oczekuje przyrządu do infuzji z komorą kroplową zaopatrzoną w dodatkowe skrzydełka dociskowe ułatwiające wktucie w pojemniki z płynami?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ

114 PYTANIE

Część 32, pozycja 1

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

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ

115 PYTANIE

Część 32, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści komorę kroplową o długości 50mm?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu, w konsekwencji poprawia zapis w załączniku 4,32.

W załączeniu zmieniony Załącznik 4.32 – dotyczący części 32



116 PYTANIE

Część 41, pozycja 1-4

Czy Zamawiający dopuści opakowanie typu papier-folia?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu, w konsekwencji poprawia opis przedmiotu zamówienia w części 41 poz. 1-4

W załączeniu zmieniony Załącznik 4.41 – dotyczący części 41

117 PYTANIE

Część 41, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z niezintegrowaną igłą (0,4x13mm)?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu.

W załączeniu zmieniony Załącznik 4.41 – dotyczący części 41

118 PYTANIE

Część 41, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 1ml/40jm ze skalą co 0,025 ml?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu.

W załączeniu zmieniony Załącznik 4.41 – dotyczący części 41

119 PYTANIE

Część 41, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z dopakowaną igłą 0,45 x 13 mm?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający oczekuje przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ

120 PYTANIE

Część 41, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę ze skalą co 0,05 ml?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający oczekuje przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ

121 PYTANIE

Część 41, pozycja 6

Czy Zamawiający oczekuje, aby strzykawka wyposażona była w polipropylenowy tłok z gumowym uszczelnieniem?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający oczekuje przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ

122 PYTANIE

Część 45, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści aparat do przygotowywania i pobierania leków z butelek bez zastawki w wersji z filtrem bakteryjnym lub w wersji z filtrem bakteryjnym i cząsteczkowym?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający oczekuje przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ

123 PYTANIE

Część 67, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania w rozmiarach od CH6-Ch20?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający zgodnie z SWZ wymaga cewników w rozmiarach Ch4-Ch20

124 PYTANIE

Dotyczy warunków umowy § 2 ust. 11 (załącznik nr 6)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Ilości podane w specyfikacji asortymentowo-cenowej są ilościami szacunkowymi określonymi na podstawie wartości kontraktów zawartych przez Zamawiającego na udzielanie świadczeń zdrowotnych z NFZ lub Ministerstwem Zdrowia. 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. Zamawiający gwarantuje wykonanie zamówienia w zakresie nie mniejszym aniżeli 80% wartości pierwotnej umowy, a w przypadku zastosowania § 7 ust. 4 lit. d) z odpowiednim przeliczeniem tej wartości.”



ODPOWIEDŹ

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

125 PYTANIE

Dotyczy warunków umowy § 2 ust. 12 (załącznik nr 6)

Wykonawca wnosi o podanie wyjaśnień i przyczyn chęci zwrotu zakupionego przedmiotu zamówienia.

ODPOWIEDŹ

Powyższe pytanie nie stanowi pytania o treść SWZ, zapis uwarunkowany jest potrzebami Zamawiającego

126 PYTANIE

Dotyczy warunków umowy § 2 ust. 13 (załącznik nr 6)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„W przypadku niewykonania przez Wykonawcę dostawy zamówionych wyrobów medycznych na zasadach i w terminie określonym w niniejszej umowie, Zamawiający ma prawo dokonać zakupu u innego dostawcy niedostarczonych w terminie wyrobów medycznych, po wcześniejszym pisemnym wezwaniu do należytej realizacji umowy. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany będzie do zwrotu Zamawiającemu kosztów poniesionych przez Zamawiającego w związku z zakupem wyrobów medycznych u podmiotu trzeciego, stanowiących różnicę pomiędzy ustaloną przez Strony ceną, a ceną zapłaconą podmiotowi trzeciemu. Skorzystanie z powyższego uprawnienia nie pozbawia Zamawiającego innych przewidzianych prawem albo zapisami niniejszej umowy roszczeń i praw.”

ODPOWIEDŹ

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

127 PYTANIE

Dotyczy warunków umowy § 3 (załącznik nr 6)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie następującego zapisu:

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

ODPOWIEDŹ

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

128 PYTANIE

Dotyczy warunków umowy § 4 ust. 2 (załącznik nr 6)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Wykonawca w terminie 3 dni roboczych od dnia uznania reklamacji uzupełni braki ilościowe, wymieni wadliwe Wyroby medyczne na wolne od wad lub na zgodne ze złożoną ofertą.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy w zakresie objętym pytaniem

129 PYTANIE

Dotyczy warunków umowy § 5 ust. 1c (załącznik nr 6)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej z 2% na 1%?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy w zakresie objętym pytaniem

130 PYTANIE

Dotyczy warunków umowy § 5 ust. 1d (załącznik nr 6)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„w wysokości 5% wartości niezrealizowanej części umowy brutto określonej w § 3 ust. 1 niniejszej umowy – w przypadku, gdy dojdzie do rozwiązania umowy ze skutkiem natychmiastowym lub odstąpienia od umowy z przyczyn, za które odpowiada Wykonawca.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy w zakresie objętym pytaniem

131 PYTANIE

Dotyczy warunków umowy § 5 ust. 2 (załącznik nr 6)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Maksymalna łączna wysokość kar umownych, jakimi Zamawiający może obciążyć Wykonawcę na podstawie umowy nie może przekroczyć 30% wynagrodzenia brutto wskazanego w §3 ust.1 za daną część.”



ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy w zakresie objętym pytaniem

132 PYTANIE

Dotyczy warunków umowy § 6 ust. 2 (załącznik nr 6)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Zamawiający może rozwiązać umowę, po wcześniejszym pisemnym wezwaniu do należytej realizacji umowy w przypadku, gdy:”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy w zakresie objętym pytaniem

133 PYTANIE

Dotyczy warunków umowy § 7 ust. 6a (załącznik nr 6)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„zmiany stawki podatku od towarów i usług oraz podatku akcyzowego, wówczas cena netto nie ulegnie zmianie, nastąpi jedynie zmiana ceny brutto;”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy w zakresie objętym pytaniem

134 PYTANIE

Dotyczy warunków umowy § 7 ust. 11 (załącznik nr 6)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Wykonawca nie może bez pisemnej zgody podmiotu tworzącego, właściwego dla Zamawiającego przenosić wierzytelności wynikających z niniejszej umowy na osoby trzecie ani rozporządzać nimi w jakiejkolwiek formie prawem przewidzianej. W szczególności wierzytelność nie może być przedmiotem zabezpieczenia zobowiązań Wykonawcy. Wykonawca nie może również bez zgody Zamawiającego przyjąć poręczenia za jego zobowiązania ani udzielać pełnomocnictwa do dochodzenia wierzytelności objętych umową innemu podmiotowi niż kancelaria prowadzona przez radcę prawnego lub adwokata, powyższe obejmuje także zawarcie przez Wykonawcę umów o zarządzanie wierzytelnościami, umów forfaitingu lub factoringu oraz innych umów nienazwanych, w wyniku których nawet potencjalnie może dojść do przejścia wierzytelności na inny podmiot. Zgody takiej nie można bezpodstawnie odmówić. W przypadku zawarcia z podmiotem trzecim umowy o zarządzanie wierzytelnościami lub innej podobnej umowy wszelkie płatności dokonywane będą wyłącznie na rachunek Wykonawcy. Naruszenie przedmiotowego zobowiązania traktowane będzie jako nienależyte wykonanie umowy i będzie stanowiło podstawę do rozwiązania z Wykonawcą umowy bez zachowania okresu wypowiedzenia z winy Wykonawcy.”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy w zakresie objętym pytaniem

135 PYTANIE

Czy Zamawiający usunie pozycję 3-5 z pakietu 19 jako nietożsamą z pozostałymi produktami umieszczonymi w pakiecie lub umożliwi składanie ofert na wybrane pozycje w pakiecie? Tak sporządzony opis będzie przejrzysty i nie wzbudzi podejrzliwości.

Art. 5 ust. 9 dyrektywy 2014/24/UE, który nakazuje, aby łącznym szacowaniem wartości dostaw obejmować nie tylko takie same dostawy, ale także dostawy podobne. W świetle motywu 19 dyrektywy 2014/24/UE przez pojęcie podobnych dostaw do celów szacowania należy rozumieć produkty o identycznym lub podobnym przeznaczeniu, Zamawiający w jednym pakiecie umieścić min. igły do portów oraz rurki tracheostomijne. Zdaniem wykonawcy produkty w pakiecie nr 19 są różnej funkcjonalności i przeznaczeniu, oraz innym kodzie CPV co jest sprzeczne z wyżej wymienionym zapisem oraz uniemożliwia składanie ofert większej ilości wykonawcom.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie zmienia treści SWZ w zakresie objętym pytaniem, wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ.

136 PYTANIE

Jeśli Zamawiający usunie pozycję 3-5 z pakietu, lub umożliwi składanie ofert na poszczególne pozycje w pakiecie, to prosimy o dopuszczenie w poz. 2 igły o niewielkich różnicach zaznaczonych w nawiasach lub wykreślonych:

Igła ze szlifem Hubera do długich przetoczeń: - umieszczona centralnie względem korpusu, -z przezroczystym drenem o długości min.20cm, wykonanym z TOTM PVC, z zaciskiem do przerw w infuzji, -z kodowaniem rozmiarów za pomocą koloru zacisku (**prosimy o dopuszczenie igły bez tego zapisu**), -z wygodnymi, odpinanymi skrzydełkami, -z korpusem wykonanym z przejrzystego materiału, pozwalającego na ciągłą obserwację miejsca wkłucia, -z miękką poduszką do strony kontaktu ze skórą pacjenta, z medycznej pianki, o grubości min. 4mm,



zespolona z korpusem igły -o rozmiarach 19, 20, 22G, -o długościach 16,19, 25, 32mm
(15,20,25,32mm) - z portem bocznym Y (**prosimy o dopuszczenie igły bez tego zapisu**)

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie zmienia treści SWZ w zakresie objętym pytaniem, wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ.

137 PYTANIE

Wykonawca zaproponował produkt równoważny. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o samodzielne stworzenie granic równoważności przy zachowaniu zasad konkurencyjności lub wskazanie norm lub funkcjonalności produktu bez wskazywania konkretnych danych technicznych. Brak zakresów utrudnia dopasowanie produktu identycznego i ciężko określić co Zamawiający uważa za produkt równoważny w oparciu o artykuł 99 ust. 4-6 PZP

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie zmienia treści SWZ w zakresie objętym pytaniem, wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ.

138 PYTANIE

Część 13, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorczą dwukanałową, trójpłaszczyznową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską kłapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml+/-0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm, z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm, sterylizacja EO, objętość komory kroplowej: 10,56 cm³ (dł komory 6 cm, promień 0,75 cm)?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ.

139 PYTANIE

Część 13, poz. 2

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

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ.

140 PYTANIE

Część 13, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczepu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kołec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego, kołec bez kryzy ograniczającej?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ.

141 PYTANIE

Część 13, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści IS o długości całkowitej komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm, ?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ.

142 PYTANIE

Część 13, poz. 2

Czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie określa rodzaju opakowania, wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ

143 PYTANIE

Część 13, poz. 6

Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.



ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wskazuje ilości w opakowaniu, Wykonawca zobowiązany jest wypełnić prawidłowo formularz asortymentowo – cenowy zgodnie z opisem pod tabelą.

144 PYTANIE

Część 13, poz. 6

Czy zamawiający dopuści koreczki typu Combi- z trzpieniem poniżej krawędzi korka, którego konstrukcja zapewnia szczelność i kompatybilność ze portem typu Luer –Lock i Luer, jałowe, pakowane indywidualnie w opakowanie typu Tyvec,, w kolorze niebieskim i czerwonym po 100 szt. w opakowaniu zbiorczym w formie kartonika ?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie ze zmienionym Załącznikiem 4.13

145 PYTANIE

Część 13, poz. 2,6,

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

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wydziela z części 13 poz. 2,6

146 PYTANIE

Część 14, poz. 3-5

Czy zamawiający wydzieli poz.3-5 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wydziela z części 14 poz. 3-5

147 PYTANIE

Część 31, poz. 9,14,19-21,35

Czy zamawiający wydzieli poz. 9,14,19-21,35 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SIWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wydziela z części 31, poz. 9,14,19-21,35

148 PYTANIE

Część 31, poz. 14

Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wskazuje ilości w opakowaniu, Wykonawca zobowiązany jest wypełnić prawidłowo formularz asortymentowo – cenowy zgodnie z opisem pod tabelą.

149 PYTANIE

Część 31, poz. 19-20

Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wskazuje ilości w opakowaniu, Wykonawca zobowiązany jest wypełnić prawidłowo formularz asortymentowo – cenowy zgodnie z opisem pod tabelą.



150 PYTANIE

Część 31, poz. 35

Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 144 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wskazuje ilości w opakowaniu, Wykonawca zobowiązany jest wypełnić prawidłowo formularz asortymentowo – cenowy zgodnie z opisem pod tabelą.

151 PYTANIE

Część 32

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

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ

152 PYTANIE

Część 32

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zacisku na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kołec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ

153 PYTANIE

Część 32

Czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie określa rodzaju opakowania, wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ.

154 PYTANIE

Część 42, poz. 2

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

Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 75 szt. lub 80 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wydzieli z części 42, poz. 2

Zamawiający nie wskazuje ilości w opakowaniu, Wykonawca zobowiązany jest wypełnić prawidłowo formularz asortymentowo – cenowy zgodnie z opisem pod tabelą.

155 PYTANIE

Część 71

Czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?

Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie ze zmienionym załącznikiem 4,71

Zamawiający nie wskazuje ilości w opakowaniu, Wykonawca zobowiązany jest wypełnić prawidłowo formularz asortymentowo – cenowy zgodnie z opisem pod tabelą.

W załączeniu zmieniony załącznik 4,71 dotyczący części 71

156 PYTANIE

Część nr 32 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga przyrząd do infuzji z komorą kroplową min. 5,5cm w części przezroczystej?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie ze zmienionym załącznikiem 4.32



157 PYTANIE

Część nr 32 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga oświadczenia producenta, że przyrząd posiada filtr odpowietrzający o skuteczności filtracji bakteryjnej i wirusowej min. 99,999941% stanowiący system zamknięty w rozumieniu NIOSH?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ. Na potwierdzenie, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia określone przez Zamawiającego wymagania, Wykonawca składa wraz z ofertą oświadczenie stanowiące załącznik nr 7

158 PYTANIE

Część nr 41 poz. 1-4

Czy Zamawiający wymaga podwójnej kryzy zabezpieczającej tłok przed wypadaniem?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ (zmieniony załącznik 4,41)

159 PYTANIE

Część nr 41 poz. 1-4

Czy Zamawiający wymaga podwójną skalę pomiarową?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ (zmieniony załącznik 4,41)

160 PYTANIE

Część nr 41 poz. 1-4

Czy Zamawiający wymaga strzykawek z rozszerzeniem m o 20%

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ (zmieniony załącznik 4,41)

161 PYTANIE

Część nr 41 poz. 1-4

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'100szt?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wskazuje ilości w opakowaniu, Wykonawca zobowiązany jest wypełnić prawidłowo formularz asortymentowo – cenowy zgodnie z opisem pod tabelą.

162 PYTANIE

Część nr 41 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę ze skalą co 0,01ml, pozostałe zapisy zgodnie z SWZ?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu. Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie ze zmienionym Załącznikiem 4.41

W załączeniu zmieniony załącznik 4,41 dotyczące części 41

163 PYTANIE

Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację Załącznika nr 6 do SWZ poprzez wykreślenie § 5 ust. 1 lit. c) Umowy bądź, w przypadku zgody na usunięcie, na obniżenie zastrzeżonej wysokości kary umownej z 2 % do 0.1 %. Wykonawca nadmienia, iż w przypadku niedostarczenia wyrobów medycznych Zamawiający ma możliwość dokonania zakupu zastępczego od podmiotu trzeciego, a Wykonawca zobowiązany jest do zwrotu różnicy cen. Przedmiotowy zwrot stanowi pokrycie szkody występującej u Zamawiającego z uwagi na niedostarczenie wyrobów medycznych. Tym samym, wprowadzanie dodatkowej kary umownej związanej z zakupem zastępczym nie jest zasadne. Wykonawca wskazuje, że niezasadne rozszerzanie potencjalnej odpowiedzialności Wykonawcy (co w ocenie Wykonawcy ma miejsce w niniejszej sytuacji) mające wpływ na konkurencyjność postępowania oraz naruszenie zasady równości stron może prowadzić do unieważnienia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego (por. KIO 983/18, KIO 980/18).



ODPOWIEDŹ

Zgodnie z SWZ, Ponieważ każdorazowy zakup u innego dostawcy wiąże się z problemami dla Zamawiającego kara umowna ma za zadanie minimalizować przypadki kiedy taki zakup jest konieczny. Nie narusza ona zasady konkurencyjności i równości Stron ale zabezpiecza istotne interesy Zamawiającego.

164 PYTANIE

Dotyczy pakiet 26, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści Klipsy tytanowe o wymiarach przed zamknięciem 5,5mm i 8,8 mm po zamknięciu, pozostałe parametry bez zmian?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu.

W załączeniu zmieniony Załącznik 4.26 – dotyczący części 26

165 PYTANIE

Dotyczy pakiet 26, poz. 2

Prosimy o wskazanie czy Zamawiający wymaga 8 opakowań klipsów pakowanych w magazynki po 6 klipsów w magazynku i 18 magazynków w opakowaniu (łącznie 864 klipsy), czy Zamawiający wymaga łącznie 2808 klipsów, co daje 26 opakowań pakowanych w magazynki po 6 klipsów w magazynku i 18 magazynków w opakowaniu?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga zaoferowania 8 opakowań pakowanych po 18 magazynków po 6 klipsów w każdym (łącznie w pozycji 2 wymagane jest 864 klipsy).

W załączeniu zmieniony Załącznik 4.26 – dotyczący części 26

166 PYTANIE

Dotyczy pakiet 26, poz. 3

Prosimy o wskazanie czy Zamawiający wymaga 4 opakowań klipsów pakowanych w magazynki po 6 klipsów w magazynku i 36 magazynków w opakowaniu (łącznie 864 klipsy), czy Zamawiający wymaga łącznie 1728 klipsów, co daje 8 opakowań pakowanych w magazynki po 6 klipsów w magazynku i 36 magazynków w opakowaniu?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga zaoferowania 4 opakowań pakowanych po 36 magazynków po 6 klipsów w każdym (łącznie w pozycji 3 wymagane jest 864 klipsów).

W załączeniu zmieniony Załącznik 4.26 – dotyczący części 26

167 PYTANIE

Dotyczy Załącznika nr 4, Część 20, punkt 1

Prosimy o wyłączenie igły lokalizacyjnej i stworzenie nowego osobnego pakietu dla tego produktu. Zapewni to Zamawiającemu otrzymanie więcej korzystnych ofert.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wydziela z części 20 poz. 1

168 PYTANIE

Dotyczy Załącznika nr 4, Część 20, punkt 1

Prosimy o dopuszczenie igły lokalizacyjnej długości 90 lub 120 mm oraz poprawienie oczywistej omyłki pisarskiej i zmianę jednostki miary z cm na mm.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie ze zmienionym załącznikiem 4,20

W załączeniu zmieniony załącznik 4,20 dotyczący części 20

169 PYTANIE

Dotyczy Załącznika nr 4, Część 33, punkt 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie systemu o parametrach:

„Najem systemu biopsyjnego pozwalającego na pracę pod kontrolą USG, RTG oraz MRI.

System złożony z modułu pompy powiązanej z modułem sterującym (system biopsyjny).

System komputerowo wyposażony w moduł kontrolny, moduł ssący z pompą próżniową do wytwarzania podciśnienia. Jedną rękę pozwala na wykonywanie biopsji pod kontrolą USG i

RTG, umożliwiając zastosowania igieł biopsyjnych w dwóch rozmiarach (średnica zewnętrzna 9G i 12 G). Druga rękę umożliwia wykonanie biopsji pod kontrolą rezonansu, pozwala na zastosowanie igły 9G 140mm, okno biopsyjne 20 mm i 12 mm.

System:



- a) posiadający niezależne sterowanie ssaniem i nożem tnącym za pośrednictwem nożnego sterownika
 - b) posiadający możliwość podania środka znieczulającego w trakcie zabiegu biopsji
 - c) posiadający możliwość zastosowania znaczników biopsji pod kontrolą USG i RTG i MRI .
 - d) posiadający możliwość sterowania igłą biopsyjną za pośrednictwem sterownika nożnego bez potrzeby ponownej kalibracji .
 - e) posiadający możliwość wykonania biopsji w zakresie 360 stopni za pomocą rękojeści zarówno dla zabiegów wykonywanych pod kontrolą USG , RTG i MRI
 - f) posiadający przyciski membranowe
- System biopsyjny nie starszy niż 2019”

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie zmienia zapisów w treści SWZ w zakresie objętym pytaniem.

170 PYTANIE

Dotyczy wzoru obydwu umów w § 2 pkt 7

W związku z obecną sytuacją polityczną w Europie oraz epidemiologiczną na świecie, która zmusiła do znacznych ograniczeń w funkcjonowaniu zarówno instytucje publiczne jak i przedsiębiorców, zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydłużenie terminu dostawy do 14 dni roboczych.

Powyższe ma na celu uniknięcie niepotrzebnych i negatywnych konsekwencji podczas realizacji umowy. Nie chcielibyśmy aby z powodu okoliczności, w których się wszyscy znaleźliśmy, które są od nas niezależne, ograniczyły możliwość prawidłowej i terminowej realizacji niniejszego zamówienia.

Pomimo podejmowania wzmożonych starań oraz działając z należytą starannością w celu dotrzymania zadeklarowanych terminów dostaw i wykonania usług, z wyżej wymienionych powodów mogą niestety wystąpić opóźnienia w dostawach. Wykonanie usługi w konkretnym terminie uzależnione jest od braku zakłóceń w łańcuchu dostaw, procesach produkcyjnych i logistycznych.

Przedmiot zamówienia produkowany jest przez firmę z siedzibą w Stanach Zjednoczonych. Realizacja dostawy nie może nastąpić wcześniej niż po wyborze oferty i podpisaniu umowy przez Strony. Należy pamiętać również o czasie transportu, który w przypadku poczty kurierskiej z zagranicy w obecnej sytuacji trwa nawet 10 dni roboczych.

W związku z powyższym prosimy o wyrozumiałość oraz przychylenie się do naszej prośby poprzez wyrażenie zgody na termin realizacji zamówienia do 14 dni roboczych.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorach umów w zakresie objętym pytaniem.

171 PYTANIE

Dotyczy wzoru umowy w § 4 pkt 2

Dotyczy wzoru umowy w § 6 pkt 2

Prosimy o wydłużenie terminu na uwzględnienie reklamacji 14 dni od daty jej zgłoszenia tj. zgodnie z obowiązującymi przepisami Kodeksu Cywilnego. Jednocześnie informujemy, że przedmiot przetargu pochodzi od producenta zagranicznego i nie jest możliwa jego wymiana w tak krótkim czasie.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorach umów w zakresie objętym pytaniem

172 PYTANIE

Dotyczy wzoru umowy w § 5 pkt 1 lit a)

Dotyczy wzoru umowy w § 7 pkt 1 lit a)

Zwracamy się z prośbą o zmniejszenie kary w przypadku niedostarczenia zamówienia częściowego lub stwierdzenia braków ilościowych w stosunku do zamówienia częściowego – do wysokości 0,3% wartości brutto wyrobów medycznych, niedostarczonych w ramach danego zamówienia częściowego - za każdy dzień zwłoki w dostawie.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorach umów w zakresie objętym pytaniem

173 PYTANIE

Dotyczy wzoru umowy w § 5 pkt 2

Dotyczy wzoru umowy w § 7 pkt 2



Zwracamy się z prośbą o zmniejszenie maksymalnej łącznej wysokości kar do 20% wynagrodzenia umowy brutto. Zwracamy uwagę, że kara powinna mieć charakter jedynie dyscyplinujący.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorach umów w zakresie objętym pytaniem

174 PYTANIE

Dotyczy wzoru umowy dla części 33 i 44 w § 3 pkt 7

Zwracamy się z prośbą o wydłużenie terminu naprawy do 5 dni roboczych (tj. od poniedziałku do piątku z wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy) od daty zgłoszenia, a w przypadku konieczności wymiany części zamiennych do 7 dni roboczych (tj. od poniedziałku do piątku z wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy) od daty wykonania diagnostyki.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie zmienia zapisów w treści SWZ w zakresie objętym pytaniem.

175 PYTANIE

Pytanie do pakietu nr 58 pozycja nr 1 i 3

Prosimy o doprecyzowanie czy nie doszło do omyłki pisarskiej w kolumnie wymagana ilość lub w kolumnie jednostka miary - w pozycji nr 1 (Elektroda neutralna) oraz w pozycji nr 3 (Czyścik do elektrod).

ODPOWIEDŹ

Zamawiający poprawia omyłkę pisarską w załączniku 4,58 poz. 1 i 3 dotyczącą wymaganych ilości. W załączeniu poprawiony załącznik nr 58

176 PYTANIE

Pytanie do pakietu nr 58 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści do postępowania w pozycji nr 2 – uchwyty monopolarne jednorazowe z wejściem 3 bolcowym, obsługiwanym również przez aparat serii ICC z gniazdem 3 pinowym? W przypadku posiadania przez Zamawiającego aparatu ICC z gniazdem 1 pinowym Wykonawca dostarczy jednorazowo wielorazowe adaptery do podłączenia uchwytów 3 pinowych.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga uchwytów monopolarnych z wtyczką (3 piny).

W załączeniu zmieniony Załącznik 4.58 – dotyczący części 58

177 PYTANIE

Dotyczy pakietu nr.2, poz.5.

Prosimy o wykreślenie pozycji - *Hydrożelowa osłonka do noworodkowego czujnika temperatury, zapobiegająca nagrzewaniu, wyposażona w hypoalergiczną warstwę klejącą, pięcioramienny kształt umożliwia precyzyjne umocowanie. Osłonki dostępne w dwóch rozmiarach S/M oraz L. Rozmiar wskazywany każdorazowo w zamówieniu* – z pakietu nr 2, z powodu niedostępności produktu.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wykreśla z części 2, poz. 5

W załączeniu zmieniony Załącznik 4.2 – dotyczący części 2

178 PYTANIE

Dotyczy pakietu nr.2, poz.13.

Ze względu na jednostkę handlową, jaką dla produktu w poz. 13 (filtr Caleo/Babyleo) jest opakowanie zawierające 20 szt. zwracamy się z prośbą o możliwość zaoferowania jednego opakowania. Nie będzie możliwości zaoferowania pojedynczych sztuk

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga zaoferowania asortymentu zgodnie z SWZ - Ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnych opakowań tak jak będą Zamawiającemu dostarczane w opakowaniu handlowym, oferując nie mniej niż wymagana

179 PYTANIE

Wzór umowy

§5 ust. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych do:



- a) 0,2%
- b) 0,2%
- c) 0,2%?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy w zakresie objętym pytaniem

180 PYTANIE

§5 ust. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie maksymalnej łącznej wysokości kar umownych do 10%?

Uzasadnienie: obecnie ustalone kary umowne są nadmiernie wysokie, nieproporcjonalne do wartości zamówienia, odbiegające od standardów przyjętych na rynku wyrobów medycznych w zamówieniach publicznych. Obniżenie wysokości kar umownych do proponowanego poziomu umożliwi zachowanie zasady równości stron umowy.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy w zakresie objętym pytaniem

181 PYTANIE

Dotyczy Pakiet 14 Poz.1

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki 10 ml ze skalą nominalną, pozostałe parametry zgodne z SWZ.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga zaoferowania asortymentu zgodnie z SWZ

182 PYTANIE

Dotyczy Pakiet 14 Poz.4

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki BD Plastipak 20ml bez rozszerzenia.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga zaoferowania asortymentu zgodnie z SWZ

183 PYTANIE

Dotyczy Pakiet 14 Poz. 5

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki BD Plastipak 5ml bez rozszerzenia.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga zaoferowania asortymentu zgodnie z SWZ

184 PYTANIE

Dotyczy Pakiet 30 Poz.1

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki do przepłukiwania 10ml o całkowitej pojemności cylindra ok 9ml zarejestrowanej jako wyrób medyczny klasy III o okresie stabilności roztworu oraz ważności produktu 3 lata, pozostałe parametry zgodne z SWZ

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga zaoferowania asortymentu zgodnie z SWZ

185 PYTANIE

Dotyczy Pakiet 30 Poz. 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie strzykawek 10 ml o całkowitej pojemności cylindra ok 9 ml z przeliczeniem żądanej pojemności łącznej ilości pozycji zgodnie z SIWZ. Zgodnie z wiedzą techniczną oraz wytycznymi strzykawka o przekroju strzykawki 10 ml jest gwarantem skutecznego przeprowadzenia procedury przepłukania.

Strzykawka o wskazanym parametrze 20 ml jest unikalnym produktem oferowanym przez jednego wykonawcę co też powoduje ograniczenie konkurencji w sytuacji pozostawienia tej pozycji jak pierwotnie.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie zmienia zapisów w SWZ w zakresie objętym pytaniem



186 PYTANIE

Dotyczy Pakiet 41 Poz.1-6

Czy Zamawiający w celu łatwej identyfikacji będzie wymagał, aby wszystkie pozycje pochodziły od jednego producenta?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wymaga aby strzykawki pochodziły od jednego producenta, wymaga zaoprebowania asortymentu zgodnie z SWZ

187 PYTANIE

Dotyczy Pakiet 41 Poz. 1-6

Czy Zamawiający w celu łatwej identyfikacji pojemności strzykawek będzie wymagał oznakowania kolorystycznego na opakowaniu zbiorczym?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza rozwiązania opisanego w pytaniu

188 PYTANIE

Pytanie nr 1 zadanie 72

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do ww. pakietu filtra o poniższych parametrach:

- Ustniki spirometryczny z filtrem antybakteryjnym do spirometru GANSHORN
- wyrób zaklasyfikowany przez producenta jako wyrób medyczny i spełniający wymagania dla wyrobu medycznego
- do każdego oferowanego filtra dołączony klips nosowy jednorazowego użytku
- średnica filtra w najszerszym miejscu wynosi 95 mm.
- część stykowa filtra z głowicą spirometru o średnicy wewnętrznej 30,4 mm. zapewniającej połączenie ze spirometrem bez dodatkowych adapterów
- filtr z ustnikiem (ustnik połączony z filtrem w całość)
- długość ustnika od strony pacjenta min. 4 [cm]
- ustnik przezroczysty który umożliwia personelowi obserwację i ocenę skuteczności wykonywanego badania
- ustnik z wypustką zapobiegającą przesuwaniu się filtra podczas badania
- spłaszczony anatomiczny ustnik, i jego wymiary wynoszą: wariant a
Szerokość 31 mm Wysokość 18 mm
- długość filtra 96 mm, optymalnie dobrany pod kątem badań pacjentów dorosłych.
- filtr pakowany pojedynczo razem z klipsem - opakowanie jednostkowe oznaczone: numerem REF, numerem LOT, datą przydatności do użytku
- przestrzeń martwa filtra 55 [ml] – potwierdzona przez producenta
- skuteczności filtracji dla wirusów i bakterii > 99,999% – potwierdzona badaniami producenta
- opór (impedancja przepływu) filtra poniżej maksymalnej wartości rezystancji zalecanej przez międzynarodowe

standardy spirometrii ATS / ERS

- filtr do spirometru posiadający świadectwo skuteczności wydane przez Nelson Laboratories (Nelson laboratories

Z oporem dla przepływu 30L/min, 60 L/min, 90 L/min.

Poniżej przedstawiamy badania dotyczące zapobiegania zakażeniom krzyżowym bakteryjnym i wirusowym. Laboratory Demonstrated Cross-Contamination Prevention – Professor Colum Dunne, University of Limerick, 2019

Filtry Vitalograph serii BVF zostały przetestowane przez profesora Columa Dunne'a z University of Limerick.

Zakończone testy miały na celu ocenę zdolności Vitalograph BVF do zapobiegania przenoszeniu obciążenia biologicznego.

Wyznaczone natężenia przepływu podzielono na 3 zakresy:

- Niski — mniej niż 55 l/min
- Średni — od 55 l/min do 750 l/min
- Wysoki — wyższy niż 750 l/min

Najwyższe natężenie przepływu, jakie było przyjęte do testu wynosiło 960 l/min. To natężenie przepływu w badaniu jest dobre przekraczające to, czego można by się spodziewać po wydechu pacjenta w warunkach klinicznych.

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

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga zaoferowania asortymentu zgodnie z SWZ

189 PYTANIE

Pakiet nr 12, poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści Filtry oddechowe z wymiennikiem ciepła i wilgoci dla noworodków, objętość mniejsza, korzystniejsza 8 ml i dla dzieci objętość 12 ml, pozostałe parametry zgodnie z swz?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga zaoferowania asortymentu zgodnie ze zmienionym Załącznikiem 4.12

190 PYTANIE

Pakiet nr 12, poz. 3 – Czy Zamawiający dopuści Filtr mechaniczny HEPA, o korzystniejszych parametrach:

- zakres objętości oddechowej szerszy, korzystniejszy Vt - 200 - 1500 ml;
- posiadający opór przepływu niższy, korzystniejszy przy 60 l/min. 1,4 cm H₂O:

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie zmienia zapisów w treści SWZ w zakresie objętym pytaniem

191 PYTANIE

Pakiet nr 12, poz. 3 – Czy Zamawiający odstąpi od wymogu aby na filtrze znajdowała się etykieta „z nadrukowanymi na obwodzie filtra wartościami minimalną i maksymalną objętości oddechowej” na rzecz oświadczenia producenta bądź umocowanego prawnie importera dotyczącego wartości minimalnej i maksymalnej objętości oddechowej oferowanego filtra? Obowiązujące normy nie przewidują, aby filtr oddechowy musiał posiadać taką etykietę. Są to dodatkowe elementy (papier, farba nadruku), których unika się na samym produkcie. Poza tym takie rozwiązanie posiada wyłącznie jeden producent, co ogranicza konkurencyjność. Prosimy o odstąpienie.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga zaoferowania asortymentu zgodnie ze zmienionym Załącznikiem 4.12

192 PYTANIE

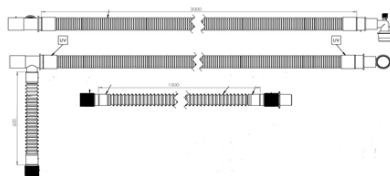
Pakiet nr 12, poz. 6 – Czy Zamawiający wykreśli, bądź wyłączy poz. 6 z pakietu nr 12, gdyż jest to wyrób z zupełnie innej grupy produktowej i Wykonawcy specjalizujący się w filtrach i obwodach oddechowych nie posiadają takiego produktu w swoim portfolio?

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie wykreśla i nie wyłącza z części 12, poz. 6

193 PYTANIE

Część 40 Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny układ oddechowy o następujących parametrach:



Obwód posiada funkcję wymiennika ciepła. Budowa z dzieloną membraną sprawia, iż gazy wdychane przez pacjenta ogrzewają się w sposób naturalny przez gazy wydychane.

Obwód oddechowy - produkowany w pomieszczeniach o klasie czystości 10 000.

Układ jednorurowy dwuświatłowy.



Waga netto podstawowa	270 g (bez akcesoriów)
Materiał	PE (polietylen)
Średnica rury	22 mm
Całkowita długość	300 cm
Całkowita długość rury do worka	150 cm (po rozciągnięciu)
Złącze rur	22 mm F wykonane z EVA (polimer octanu winylu)
Rura wydechowa	50 cm (po rozciągnięciu)
Średnica rury wydechowej	22 mm
Obwód zakończony łącznikiem prostym 22M/15F	
Kolanko z portem Luer-Lock	do kapnografu (koreczek stabilnie wkręcany)
Złącza kolanka	15mmM-22mmM/15mmF
Worek oddechowy	2 l bezlateksowy (kołnierz 22mmF)
Wydajność ogrzewania powietrza wydychanego od 5,4°C do 6,2°C przy przepływie od 4l do 10l	
Opór przepływu	0,19 cm H ₂ O przy 10 l /min
	0,23 cm H ₂ O przy 10 l /min
Nie zawiera DEHP	
Opakowanie	folia-folia
Opakowanie zbiorcze	30 szt.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie ze zmienionym Załącznikiem 4.40.

194 PYTANIE

Część 53 Czy Zamawiający dopuści jako produkt równoważny maskę anestetyczną o następujących parametrach:



- pompowany kołnierz z zaworem,
- anatomiczny kształt,
- złącze 15mmF lub 22mmF,
- zaczepy do opaski na głowę,
- materiał nie zawiera lateksu,
- rozmiar kodowany kolorem

ODPOWIEDŹ

Zamawiający wymaga zaoferowania przedmiotu zamówienia zgodnie ze zmienionym Załącznikiem 4.53.

195 PYTANIE

Pakiet 39:

Czy Zamawiający dopuści воск kostny o następującym składzie:

- * воск pszczeli (83%),
- * parafina stała (5%),
- * palmitynian izopropylu (12%)?

Dzięki 3-składnikowej budowie воск jest bardzo plastyczny i można go z łatwością formować.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający nie zmienia zapisów w treści SWZ w zakresie objętym pytaniem



196 PYTANIE

Dotyczy pakietu: Pakiet nr 33 - Część 33 Materiały eksploatacyjne do aparatu do biopsji - wyszczególnienie ilościowe oraz wymagane parametry jakościowe określono w załączniku 4,33 do SWZ. W zakresie tej części parametry najmowanego urządzenia zawiera załącznik 4,33 Pytanie. Czy zamawiający w związku z opcją najmu systemu biopsyjnego pozwalającego na pracę pod kontrolą USG, RTG oraz MRI (tabela 2). Dopuszcza uzupełnienie pakietu numer 33 o pozycję zestaw ssąco-płuczający, umożliwiający płukanie pobranego materiału tkankowego? Zestaw ten jest niezbędnym elementem do wykonania procedury biopsji.

ODPOWIEDŹ

Zamawiający dokonuje modyfikacji załącznik nr 4,33

Wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie ze zmienionym załącznikiem 4,33 dotyczącym części 33

W załączeniu **Aktualne** załączniki 4,1 – 4, 73.

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

Termin składania ofert upływa dnia 02.02.2023r. o godz. 10:00

Otwarcie ofert nastąpi w dniu 02.02.2023r. o godz. 10:30

Oferta musi zachować ważność do 02.05.2023r.

Sposób składania i otwarcia ofert nie ulegają zmianie

Jednocześnie Zamawiający informuje, iż dokonał zmian w ogłoszeniu o zamówieniu w zakresie obejmującym powyższe informacje. Opublikowanie Ogłoszenie zostało zamieszczone na stronie internetowej prowadzonego postępowania

DYREKTOR
Uniwersyteckiego Centrum Klinicznego
im. prof. K. Gibińskiego
Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach

Renata Wachowicz