



DZP/ 381 / 89A/ 2020

Katowice 06.11.2020

Do wszystkich Wykonawców

Odpowiedzi na pytania

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

Kierownik Działu
Zamówień
Publicznych

mgr Karina Madej

ul. Ceglana 35
40-514 Katowice

SEKRETARIAT

tel.: (32) 358 14 60

tel.: (32) 358 12 00

fax : (32) 251 84 37

sekretariat@ucc.katowice.pl

1 PYTANIE

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w części 33 igły do nakłuć udowych. Igły o śred. 18G, dł. 7 cm igła z mandrynem, kompatybilna z przewodnikami do 0,038"

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza.

2 PYTANIE

Pakiet nr 48, pozycja nr 1

Prosimy Zamawiającego o podanie modelu pompy znajdującego się na wyposażeniu.

ODPOWIEDZ

Zamawiający posiada pompy Nutricia Flocare Infinity

3 PYTANIE

Pakiet nr 48, pozycja nr 1

Prosimy Zamawiającego o informację czy jest możliwość użyczenia Zamawiającemu pomp do żywienia kompatybilnych z zaoferowanym zestawem. Jeżeli tak, to jaką ilość pomp Zamawiający potrzebuje

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów w SIWZ

4 PYTANIE

Pakiet nr 50, pozycja nr 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie poniższego systemu bezigłowego :

Zamknięty system bezigłowy o wytrzymałości do 7 dni i 720 aktywacji. Przeźroczysty (obudowa i membrana), umożliwiający kontrolę wzrokową, nie zawierający części metalowych, z podzielną silikonową, bezbarwną i przeźroczystą membraną typu Split Septum, o prostym torze przepływu, łatwą do czyszczenia i dezynfekcji, zmniejszającą ryzyko kontaminacji dzięki precyzyjnemu osadzeniu w konektorze. Posiadający małą objętość wypełnienia wynoszącą max 0,07ml. Przepływ maksymalny do 600 ml/min (36L/h). Wytrzymały na ciśnienie do 24 barów. System może być używany w tomografii komputerowej i rezonansie magnetycznym, daje możliwość wstrzyknięć, infuzji oraz aspiracji. Sterylny, nie zawiera ftalanów oraz latexu. System wyposażony w protektor męski umożliwiający podłączenie bez ryzyka skażenia wkłucia

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

5 PYTANIE

Pakiet nr 50, pozycja nr 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie poniższego zestawu przedłużającego :

Poliuretanowe dreny przedłużające o długości 10cm zakończone dwoma zaworami dostępu bezigłowego o objętości wypełnienia 0,43ml, dreny wyposażone w zaciski umożliwiające zamknięcie światła. Dreny zakończone zamkniętym systemem bezigłowym o wytrzymałości do 7 dni i 720 aktywacji. Przeźroczysty (obudowa i membrana), umożliwiający kontrolę wzrokową, nie zawierający części metalowych, z podzielną silikonową, bezbarwną i przeźroczystą membraną typu Split Septum, o prostym torze przepływu, łatwą do czyszczenia i dezynfekcji, zmniejszającą ryzyko kontaminacji dzięki precyzyjnemu osadzeniu w konektorze. Posiadający małą objętość wypełnienia wynoszącą max 0,07ml. Przepływ maksymalny do 600 ml/min (36L/h). Wytrzymały na ciśnienie do 24 barów. System może być używany w



tomografii komputerowej i rezonansie magnetycznym. Daje możliwość wstrzyknięć, infuzji oraz aspiracji. Sterylny, nie zawiera ftalanów oraz latexu.

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

6 PYTANIE

Pakiet nr 53

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie poniższego systemu bezigłowego :

Zamknięty system bezigłowy o wytrzymałości do 7 dni i 720 aktywacji. Przezroczysty (obudowa i membrana), umożliwiający kontrolę wzrokową, nie zawierający części metalowych, z podzielną silikonową, bezbarwną i przezroczystą membraną typu Split Septum, o prostym torze przepływu, łatwą do czyszczenia i dezynfekcji, zmniejszającą ryzyko kontaminacji dzięki precyzyjnemu osadzeniu w konektorze. Posiadający małą objętość wypełnienia wynoszącą max 0,07ml. Przepływ maksymalny do 600 ml/min (36L/h). Wytrzymały na ciśnienie do 24 barów. System może być używany w tomografii komputerowej i rezonansie magnetycznym, daje możliwość wstrzyknięć, infuzji oraz aspiracji. Sterylny, nie zawiera ftalanów oraz latexu.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu. Jednocześnie Zamawiający wykreśla dane dotyczące badań w zakresie części 53. W załączeniu zmieniony załącznik nr 4.53

7 PYTANIE

do pakietu 26

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pozycji 1 układów o poniższych parametrach; Jednorazowy, noworodkowy układ oddechowy: dwuramienny pojedynczo podgrzewany, kompatybilny z markami popularnych nawilżaczy używanych na oddziałach szpitalnych. Odcinek podgrzewany wdechowy o długości 150 cm, odcinek wydechowy niepodgrzewany z pułapką wodną o długości 160 cm (odcinek przedłużający ramię wdechowe do inkubatora – długość 30 cm), dren ciśnieniowy o długości 180 cm. Układ zawierający spiralny przewód grzałki, pomagający redukować kondensację i sprzyja idealnemu nawilżeniu podawanego gazu. Obrotowy port pacjenta ułatwia prawidłowe ułożenie układu np. w inkubatorze. Lekki i elastyczny materiał, z którego wykonane są rury zapewnia prawidłowe, wysokowydajne ogrzewanie. Układ zawierający 2 odcinki o dł. 60 cm łączące respirator z komorą nawilżającą 1. 22/22 mm. 2. 22/15 mm.

W zestawie komplet adapterów umożliwiających podłączenie układu do różnych typów respiratorów, oraz adaptery umożliwiające podłączenie urządzenia do podaży tlenu azotu. Układ zawierający komorę z automatycznym poborem wody. Komora wyposażona w dwa pływak kontrolujące prawidłowy poziom wody w komorze oraz zapobiegające przedostaniu się wody do układu pacjenta. Dodatkowo w komorze pływający indykator poziomu wody. Układ, komora stanowią komplet tj. znajdują się w jednym opakowaniu, które ma oznaczoną datę produkcji i ważności produktu. Możliwość stosowania układu 7 dni u jednego pacjenta, układ wykonany z materiałów niezawierających DEHP,BPA.

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

8 PYTANIE

do pakietu 26

W pozycji 2 układów o poniższych parametrach;

Jednorazowy, noworodkowy układ oddechowy: podwójnie podgrzewany, kompatybilny z nawilżaczem MR850. Ramię wdechowe i wydechowe o długości 1,6 m. (odcinek przedłużający ramię wdechowe do inkubatora – długość 30 cm), dren ciśnieniowy o długości 180 cm. Układ zawierający spiralny przewód grzałki, pomagający redukować kondensację i zapewnia idealne nawilżenie podawanego gazu. Układ zawierający portowe trójniki T 8M/8F, 22M/22M, złącze 15F, złącze 8M/15M, rurka adaptera, kolanko 22F/22M, 9-11F/22M, złącza 15F, 10M,8F/15M, złącza 11F, adapter grzałki 15F/22F, automatycznie napełniania komora, odłączalna rurka ciśnieniowa, 0,15m ramię 9-11F/9-11F, ramię 22F/22F, 0,6m ramię 15M, 11F/22F. Układ zawierający komorę z automatycznym poborem wody. Komora wyposażona w dwa pływak kontrolujące prawidłowy poziom wody w komorze oraz zapobiegające przedostaniu się wody do układu pacjenta.

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

9 PYTANIE

dotyczy części nr 20 pozycja 1 :

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga portów w całości wykonanych z tytanu (komora oraz obudowa) z bocznym ułożeniem kaniuli



co gwarantuje lepsze płukanie komory portu a w konsekwencji minimalizuje ryzyko powstawania zakażeń.

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga opisu zamówienia zgodnie z SIWZ

10 PYTANIE

Czy Zamawiający w Części 31 pozycja 1 dopuści klipsy tytanowe w rozmiarze „S” o następujących parametrach: szerokość klipsa przed zamknięciem 4,2mm; długość zamkniętego klipsa **3,6mm**; długość klipsa przed zamknięciem 3mm? Klips o kształcie szewronu posiadający romboidalne żłobienia wewnątrz całej powierzchni klipsa (struktura ściętej piramidy) zapobiegające przecinaniu tkanki przez klips oraz gwarantujące jego stabilność na powierzchni zaciśniętego naczynia. Okienkowe zamykanie klipsa zapobiegające zmiażdżeniu naczynia. Opakowanie - magazynki po 6 klipsów/ 30 magazynków w opakowaniu z przylepną taśmą na odwrocie.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów w treści SIWZ

11 PYTANIE

Czy Zamawiający w Części 31 pozycja 2, 4, 6, 10, 11 dopuści klipsownicy na otwarto w całości wykonane ze stali chirurgicznej znakowane poliamidowym powłoczeniem w kolorze odpowiadającym kolorowi magazynku (danego rozmiaru) na obydwu uchwytach klipsownicy?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza klipsownicy opisane w pytaniu jednak muszą one być kompatybilne z klipsami z pozycjach 1,3,5,7

12 PYTANIE

Zamawiający w Części 31 pozycja 3 dopuści klipsy tytanowe w rozmiarze „M” o następujących parametrach: szerokość klipsa przed zamknięciem 5.8 mm; długość zamkniętego klipsa **5.6 mm**; długość klipsa przed zamknięciem 4.8 mm? Klips o kształcie szewronu posiadający romboidalne żłobienia wewnątrz całej powierzchni klipsa (struktura ściętej piramidy) zapobiegające przecinaniu tkanki przez klips oraz gwarantujące jego stabilność na powierzchni zaciśniętego naczynia. Okienkowe zamykanie klipsa zapobiegające zmiażdżeniu naczynia. Opakowanie - magazynki po 6 klipsów/ 30 magazynków w opakowaniu z przylepną taśmą na odwrocie.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów w treści SIWZ

13 PYTANIE

Zamawiający w Części 31 pozycja 5 dopuści klipsy tytanowe w rozmiarze „XS” o następujących parametrach: szerokość klipsa przed zamknięciem 3.1 mm; długość zamkniętego klipsa **2.6mm**; długość klipsa przed zamknięciem 2.2mm? Klips o kształcie szewronu posiadający romboidalne żłobienia wewnątrz całej powierzchni klipsa (struktura ściętej piramidy) zapobiegające przecinaniu tkanki przez klips oraz gwarantujące jego stabilność na powierzchni zaciśniętego naczynia. Okienkowe zamykanie klipsa zapobiegające zmiażdżeniu naczynia. Opakowanie - magazynki po 6 klipsów/ 30 magazynków w opakowaniu z przylepną taśmą na odwrocie.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów w treści SIWZ

14 PYTANIE

Zamawiający w Części 31 pozycja 7 dopuści klipsy tytanowe w rozmiarze „M/L” o następujących parametrach: szerokość klipsa przed zamknięciem 8.8 mm; długość zamkniętego klipsa **9.0 mm**; długość klipsa przed zamknięciem 7.8mm? Klips o kształcie szewronu posiadający romboidalne żłobienia wewnątrz całej powierzchni klipsa (struktura ściętej piramidy) zapobiegające przecinaniu tkanki przez klips oraz gwarantujące jego stabilność na powierzchni zaciśniętego naczynia. Okienkowe zamykanie klipsa zapobiegające zmiażdżeniu naczynia. Opakowanie - magazynki po 6 klipsów/ 20 magazynków w opakowaniu z przylepną taśmą na odwrocie.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów w treści SIWZ

15 PYTANIE

Czy Zamawiający w Części 31 pozycja 8 dopuści klipsy tytanowe w rozmiarze „S” o następujących parametrach: szerokość klipsa przed zamknięciem 4,2mm; długość zamkniętego klipsa **3,6mm**; długość klipsa przed zamknięciem 3mm? Klips o kształcie szewronu posiadający romboidalne żłobienia wewnątrz całej powierzchni klipsa (struktura ściętej piramidy) zapobiegające przecinaniu tkanki przez klips oraz gwarantujące jego stabilność na powierzchni zaciśniętego naczynia. Okienkowe zamykanie klipsa zapobiegające



zmiażdżeniu naczynia. Opakowanie - magazynki po 6 klipsów/ 30 magazynków w opakowaniu z przylepną taśmą na odwrocie.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów w treści SIWZ

16 PYTANIE

Czy Zamawiający w Części 31 wymaga aby każdy magazynek klipsów w danym rozmiarze miał przynależne samoprzylepne wklejki do kartoteki pacjenta, co usprawnia proces dokumentacji medycznej w trakcie zabiegu?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów w treści SIWZ

17 PYTANIE

Część 44

POZ. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie - Sterylna masa plastyczna - materiał żywiczny do plastyki ubytków czaszkowych składa się z komponenty w formie proszku oraz komponenty w formie ciekłej. PROSZEK 20g sterylnego proszku. Przepuszczający promieniowanie

Polimetakrylan metylu 97,00% wagi

Nadtlenek benzoilu 3,00%

PŁYN 7,9g ampułka

sterylnego płynu sterylnego płynu

Metakrylan metylu 99,10% wagi

N-N-Dimetylo-P-Toluidyna 0,90% wagi

Hydrochinon 75pmm

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

18 PYTANIE

Dot. Części 62 poz. 1

Czy Zamawiający akceptuje do dostawy retraktory tęczówkowe pakowane w sterylnych opakowaniu po 5 szt. Tym samym ilość opakowań wyniesie 240 op. a 5 szt.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wskazuje ile sztuk zostanie zaoferowanych w opakowaniu, wymaga jedynie 1200 sztuk.

Ilość opakowań należy obliczyć w następujący sposób: wymaganą ilość podzielić przez ilość w opakowaniu. Ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnych opakowań tak jak będą Zamawiającemu dostarczane w opakowaniu handlowym, oferując nie mniej niż wymagana Zgodnie z opisem w załączniku 4,62

19 PYTANIE

Dotyczy Pakietu 39 poz. 1

Czy Zamawiający w pakiecie 39 pozycji 1 ma na myśli macierz hemostatyczną: miejscowy wchłanialny środek hemostatyczny z oczyszczonej żelatyny wieprzowej w formie płynnej, wstępnie zmieszanej matrycy przeznaczony do tamowania krwawienia. Czas wchłaniania 4-6 tygodni. Objętość matrycy żelatynowej ma 7 ml, zaś łączna objętość produktu końcowego po zmieszaniu z 2ml soli fizjologicznej wynosi 8 ml. Zestaw bezigłowy, czas gotowości po przygotowaniu 8h. 2 kaniule, jedna z możliwością przycięcia, druga z pamięcią kształtu?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu

20 PYTANIE

Dotyczy Pakietu 39 poz. 2

Czy Zamawiający w pakiecie 39 pozycja 2 ma na myśli : Zestaw zawierający miejscowy, wchłanialny środek hemostatyczny z oczyszczonej żelatyny wieprzowej, w formie płynnej, wstępnie zmieszanej matrycy i roztwór trombiny zawierający 2000 IU sterylny, liofilizowanej ludzkiej trombiny oraz strzykawkę bez igły z 2 ml sterylny wody do wstrzyknięć i kaniule z możliwością docięcia lub z pamięcią kształtu. Zestaw przeznaczony do tamowania krwawienia. Czas wchłaniania 4-6 tygodni. Objętość matrycy żelatynowej ma 7 ml, zaś łączna objętość produktu końcowego po zmieszaniu z 2ml ludzkiej trombiny wynosi 8 ml?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu

21 PYTANIE

Część 31

Czy Zamawiający w pozycjach 2, 4, 6 – klipsownice dł. 20cm dopuści klipsownice z powłoką z tworzywa na obu uchwytach. Z punktu widzenia klinicznego,



ergonomicznego oraz jej utrzymania i sterylizacji jako narzędzia wielorazowego użytku, obecność powłoki na jednym lub obu uchwytach nie ma przecież żadnego istotnego znaczenia. Tym bardziej, że w pakiecie 32 Zamawiający nie stawia już takich wymagań do klipsownic rozmiaru 20cm.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza klipsownice opisane w pytaniu jednak muszą one być kompatybilne z klipsami z pozycji 1,3,5

22 PYTANIE

Dotyczy Część nr 3, poz. 4

Czy Zamawiający wydzieli z Części nr 3 pozycję 4 do osobnego pakietu? Wyrażenie zgody na powyższe rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wydzielił pozycji do oddzielnych części.

23 PYTANIE

Dotyczy treści SIWZ

Czy Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt. 23 ustawy PZP, jeżeli wykonawca który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wyraża zgodę na złożenie wraz z ofertą oświadczenia o braku przynależności do grupy kapitałowej. Złożone oświadczenie musi być aktualne, zawierać informację iż Wykonawca nie należy do żadnej grupy kapitałowej. Wzór oświadczenia Zamawiającego(Załącznik nr 3 do SIWZ) nie zawiera takiej informacji. Wykonawca musi złożyć oświadczenie na swoim formularzu.

24 PYTANIE

Dotyczy części 55

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 1 i 2 produktów nie zawierających ftalanów, bez nadrukowanej informacji na opakowaniu? Aktualnie obowiązujące Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady Unii Europejskiej (REACH) zakazuje stosowania ftalanów w wyrobach i jednocześnie zwalnia producentów z konieczności stosowania na opakowaniach oznaczeń o braku ftalanów w przypadku produktów zawierających PVC.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

25 PYTANIE

Dotyczy części 55

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji 1 linii bocznej do podaży cytostatyków, w której dren wykonany jest w technologii dwuwarstwowej: warstwa wewnętrzna (mająca kontakt z płynem infuzyjnym) wykonana jest z poliuretanu, natomiast warstwa zewnętrzna wykonana jest z PCV bez DEHP? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

26 PYTANIE

Część 21 opis pompy pkt 4

Czy Zamawiający dopuści równoważne rozwiązanie gdzie sekwencyjny, obwodowy ucisk na podudzie, udo, stopę, z zachowaniem predefiniowanego, automatycznego gradientu ciśnień wynosi odpowiednio: 45mmHg dla mankieta na podudzie; 45mmHg dla mankieta na udo i podudzie; 130mmHg dla mankieta na stopę. Czas trwania cyklu kompresji: 12 sekund dla mankieta na podudzie oraz mankieta na udo i podudzie; 3 sekundy dla mankieta na stopę?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

27 PYTANIE

Część 21 opis pompy pkt 5 i 6

Czy Zamawiający dopuści równoważne rozwiązanie gdzie, czas trwania przerw pomiędzy kompresjami ustalony jest automatycznie, czas trwania przerwy między kompresjami na podudzie/tydtkę i tydtkę-udo wynosi 48sek. (kompresja trwa 12sekund na każdą kończynę) dla mankieta na stopę wynosi 27 lub 57 sekundy (kompresja trwa 3 sekundy na każdą stopę)?

Przykładowo w naszym rozwiązaniu cykl minutowy dla mankieta na tydtkę lub tydtkę –udo wygląda następująco:



12 sekund kompresja jednej kończyny, 18 sekund przerwa, 12 sekund kompresja drugiej kończyny, 18 sekund przerwa.

Przykładowo naszych rozwiązaniu cykl minutowy dla mankietów na stopę wygląda następująco:

3 sekundy kompresja jednej stopy, 27 sekund przerwa, 3 sekundy kompresja drugiej stopy, 27 sekund przerwa.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

28 PYTANIE

Część 21 opis pompy pkt 8

Czy Zamawiający dopuści monochromatyczny ekran LCD o bardzo dobrej rozdzielczości i widoczności o przekątnej 3,5 cala?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

29 PYTANIE

Prosimy o wyjaśnienie jak Zamawiający interpretuje jednostkę miary? Czy będzie wymagał 240 par mankietów, czy 240 pojedynczych sztuk mankietów?

Wg nas ceną jednostkową jest jedna para (dwa mankiety). Zwykle nasze opakowania zawierają 10 par mankietów.

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga 240 sztuk pojedynczych mankietów, nie określa ilości sztuk w opakowaniu

30 PYTANIE

warunki serwisu i gwarancji

Czy w przypadku naprawy sprzętu Zamawiający dopuści usunięcie awarii w czasie do 5 dni (gdy nie ma konieczności ściągnięcia z zagranicy niezbędnej do naprawy części) i do 10 dni (w przypadku konieczności ściągnięcia z zagranicy niezbędnej do naprawy części)?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza zmianę terminów napraw, jednocześnie zmianie ulega zapis §3 pkt. 6 i otrzymuje od brzmienie:

„ Termin wykonania naprawy w siedzibie Zamawiającego lub u serwisanta wynosi do 5 dni roboczych (za „dni robocze” uważa się wszystkie inne dni niż ustawowo wolne od pracy, niedziele i soboty) liczonych od momentu zgłoszenia nieprawidłowego działania aparatów.

Termin może zostać wydłużony do 10 dni roboczych w przypadku konieczności zamawiania części od producenta z zagranicy. W przypadku przedłużającej się naprawy, Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć na własny koszt do Zamawiającego aparat zastępczy o identycznym zastosowaniu i parametrach technicznych, kompatybilny z dostarczonymi w ramach umowy elementami wymiennymi. Koszt wystania aparatu do siedziby serwisanta ponosi Wykonawca”.

31 PYTANIE

warunki serwisu i gwarancji

Czy Zamawiający dopuści rozwiązanie gdzie przeglądy techniczne (odesłanie pomp serwisantowi, robocizna, materiały eksploatacyjne i części zamienne, odesłanie pomp do Zamawiającego) będą realizowane w ramach zaoferowanej kwoty brutto w ilości zalecanej przez producenta (jeden raz w roku, w terminach uzgodnionych z Działem Aparatury Medycznej). Wykonawca gwarantuje wykonanie przeglądu technicznego w terminie do 10 dni roboczych od daty wystania pomp do serwisanta przez Dział Aparatury Medycznej)?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza możliwość wystania aparatu do siedziby serwisu w szczególnych przypadkach. Przegląd powinien zostać wykonany maksymalnie do 5 dni roboczych liczonych od dnia wystania aparatu. W tym przypadku zapis §3 pkt. 7 ulega zmianie i otrzymuje brzmienie:

„ Przeglądy techniczne (obejmujące dojazd, robociznę, materiały eksploatacyjne, części zamienne odesłanie aparatu serwisantowi i odesłanie aparatu Zamawiającemu) będą realizowane w ramach zaoferowanej kwoty brutto w ilości zalecanej przez producenta, ale co najmniej jeden raz w roku (w terminach uzgodnionych z Działem Aparatury Medycznej). Wykonawca gwarantuje wykonanie przeglądu technicznego w terminie do 10 dni roboczych od daty zlecenia złożonego przez Dział Aparatury Medycznej

W przypadku wystania aparatu do siedziby serwisu Wykonawca gwarantuje wykonanie przeglądu technicznego w terminie do 5 dni roboczych liczonych od dnia wystania”.



32 PYTANIE

warunki serwisu i gwarancji

Czy Zamawiający dopuści opcjonalnie możliwość dokonywania napraw po odesłaniu pomp do serwisanta, w pełni na koszt Wykonawcy?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza, zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 30

33 PYTANIE

Dotyczy pakietu 65

Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na wyodrębnienie pozycji 17-29 i utworzenie oddzielnego pakietu. Prosimy o wyrażenie zgody na zmianę ilości oferowanych obturatorów w pozycji 18 (pakiet 65) z 15 na wielokrotność liczby 10

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wydzielił pozycji do odrębnego pakietu.

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę ilości, zgodnie z opisem pod tabelą w załączniku 4,65 (dot. części 65) „Ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnych opakowań tak jak będą Zamawiającemu dostarczane w opakowaniu handlowym, oferując nie mniej niż wymagana”

34 PYTANIE

Pakiet 36:

Czy zamawiający dopuści również ryboflawinę o parametrach wymienionych poniżej:

Sterylny roztwór hipotoniczny ryboflawiny do stosowania w zabiegu cross-linkingu rogówki, do użytku zewnętrznego. Ryboflawina 0,1%, postać ampułkostrzykawkowa, pojemność opakowania jednostkowego 1,5 ml?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów w treści SIWZ

35 PYTANIE

Pakiet 40 pozycja 1:

Czy zamawiający dopuści również kwas hialuronowy o osmolarności 270-400 mOsm/kg, lepkość 400 000 mPa·s, waga molekularna 1.0-1.8 Mda, pojemność 1 ml?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów w treści SIWZ

36 PYTANIE

Pakiet 40 pozycja 2:

Czy zamawiający dopuści również kwas hialuronowy o parametrach wymienionych poniżej:

Materiał wiskoelastyczny kohezyjny, stężenie 10 mg/ml (1.0%) hialuronianu sodu, pochodzenie biofermentacja bakteryjna, masa cząsteczkowa 2.8-3.2 mln Da (mln Daltonów). Lepkość 300 000 mPa·s, osmolarność 270-400 mOsm/kg, pH 6.8 do 7.6

Temperatura przechowywania 2°-25°C, objętość ampułkostrzykawkowej 1,0ml, kaniula 27G.

Wstrzykiwany do komory przedniej przy zabiegu fakoemulsyfikacji?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów w treści SIWZ

37 PYTANIE

Czy Zamawiający w Części nr 31 poz.9 dopuści klipsownicę laparoskopową, nierozbieralną o długości roboczej 33cm obrotową 360° z ruchomą przednią częścią (rękojeści) uchwytu, kompatybilną z klipsami ML z poz.7?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga (zgodnie z opisem SIWZ) klipsownicy rozbieralnej.

38 PYTANIE

Czy Zamawiający w Części nr 31 poz.2, 4, 6, 10, 11 dopuści klipsownice do chirurgii otwartej o wymaganych długościach, kompatybilne z klipsami odpowiednio do rozmiarów z poz.1,3,5,7 całkowicie metalowe z powłoką z tworzywa sztucznego na dwóch uchwytach?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza klipsownice opisane w pytaniu jednak muszą one być kompatybilne z klipsami z pozycji 1,3,5,7

39 PYTANIE

Czy Zamawiający w Części nr 32 poz.1,3,5,7 dopuści opakowania po 20boksów w miejsce 14boksów? Przy czym konfekcjonować będziemy wg. oczekiwań Zamawiającego po 14boksów?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza



40 PYTANIE

Czy Zamawiający w **Części nr 32 poz.4,6,8** dopuści klipsownice nierozbieralną lub rozbieralną dwuczęściową o długości roboczej 33cm, obrotową 360° z ruchomą przednią częścią rękojeści kompatybilną odpowiednio z klipsami z poz.3,5,7?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga (zgodnie z opisem SIWZ klipsownicy rozbieralnej.

41 PYTANIE

Czy Zamawiający w **Części nr 32 poz.9** dopuści „rozszywacz”, obrotowy 360° długość robocza 34 cm z ruchomą przednią częścią rękojeści kompatybilny z poz.5 i 7?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu.

42 PYTANIE

Czy Zamawiający w **Części nr 54 poz.1 i poz.2** dopuści opakowania po 50magazynków w miejsce 36magazynków? Przy czym konfekcjonować będziemy wg. oczekiwać Zamawiającego po 36magazynków? Lub prosimy o zmianę jednostki miary na sztuki w **poz.1** 36mag.x 6klipsów=216klipsów x 8op.= 1728sztuk a w **poz.2** 36mag.x 6klipsów=216klipsów x 10op.= 2160sztuk

ODPOWIEDZ

Zamawiający dokonuje zmiany wyliczeń w zakresie części 54. W załączeniu zmieniony Załącznik 4,54

43 PYTANIE

Czy Zamawiający w Części nr 54 poz.3 i poz.4 dopuści opakowania po 20magazynków w miejsce 18magazynków? Przy czym konfekcjonować będziemy wg. oczekiwać Zamawiającego po 18magazynków? Lub prosimy o zmianę jednostki miary na sztuki w poz.3 18mag.x 6klipsów=108klipsów x 16op.= 1728sztuk w poz.4 18mag.x 6klipsów=108klipsów x 5op.= 540sztuk

(Uwaga w poz.3 na końcu w nawiasie jest cytuję :”łącznie 2 808 klipsów” co wskazywałoby na 26op. a nie 16 jak jest w kolumnie „Wymagana ilość” – prosimy o sprostowanie.)

ODPOWIEDZ

Zamawiający dokonuje zmiany wyliczeń w zakresie części 54. W załączeniu zmieniony Załącznik 4,54

44 PYTANIE

Czy Zamawiający w **Części nr 31, 32, 54 wymaga do boksów z klipsami tytanowymi i polimerowymi**, samoprzylepnych kontrolerek identyfikujących do wklejania w protokole operacyjnym pacjenta, zawierających producenta, datę przydatności, datę produkcji i nr serii, co najmniej po 2 sztuki do każdego boksu z klipsami?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

45 PYTANIE

Dotyczy SIWZ: Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wyraża zgodę na złożenie wraz z ofertą oświadczenia o braku przynależności do grupy kapitałowej. Złożone oświadczenie musi być aktualne, zawierać informację iż Wykonawca nie należy do żadnej grupy kapitałowej.

Wzór oświadczenia Zamawiającego(Załącznik nr 3 do SIWZ) nie zawiera takiej informacji. Wykonawca musi złożyć oświadczenie na swoim formularzu.

46 PYTANIE

Dotyczy zawarcia umowy: wnosimy o wyrażeniu zgody na zawarcie umowy w trybie korespondencyjnym i przesłanie umowy do podpisu pocztą. Niezwłocznie po podpisaniu, umowa zostanie do Państwa odesłana.

ODPOWIEDZ

Zamawiający praktykuje wysyłanie pocztą umowy do podpisu na adres Wykonawcy.

47 PYTANIE

PAKIET NR 66

Poz. nr 1 – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania jednorazowych kompletów chirurgicznych wykonanych z włókniyny polipropylenowej, o gramaturze 44 g/m2, bluza i



spodnie pakowane osobno, bluza posiadająca 3 kieszenie, spodnie wiązane na troki, nogawki bez ściągaczy.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

48 PYTANIE

1. Wnosimy o wprowadzenie do umowy nowego paragrafu regulującego skutki wystąpienia siły wyższej mającej wpływ na realizację obowiązków wynikających z łączącej strony umowy. Proponowane brzmienie:

Siła Wyższa

1. *Strony umowy zgodnie postanawiają, że nie są odpowiedzialne za skutki wynikające z działania siły wyższej, w szczególności pożaru, powodzi, ataku terrorystycznego, klęsk żywiołowych, zagrożeń epidemiologicznych, a także innych zdarzeń, na które strony nie mają żadnego wpływu i których nie mogły uniknąć bądź przewidzieć w chwili podpisania umowy (siła wyższa).*
2. *Strona umowy, u której wyniknęły utrudnienia w wykonaniu umowy wskutek działania siły wyższej, jest obowiązana do bezzwłocznego poinformowania drugiej strony o wystąpieniu i ustaniu działania siły wyższej. Zawiadomienie to określa rodzaj zdarzenia, jego skutki na wypełnianie zobowiązań wynikających z Umowy, zakres asortymentu, którego dotyczy, i środki przedsięwzięte, aby te konsekwencje złagodzić.*
3. *Stronę, która dokonała zawiadomienia o zaistnieniu działania siły wyższej, jest zobowiązana do kontynuowania wykonywania swoich zobowiązań wynikających z Umowy, w takim zakresie, w jakim jest to możliwe, jak również jest zobowiązana do podjęcia wszelkich działań zmierzających do wykonania przedmiotu umowy, a których nie wstrzymuje działanie siły wyższej.*
4. *Obowiązki, których Strona nie jest w stanie wykonać na skutek działania siły wyższej, na czas działania siły wyższej ulegają zawieszeniu, tzn. w czasie działania siły wyższej ww. obowiązki nie są wykonywane, a terminy ich wykonania ulegają przedłużeniu o okres działania siły wyższej. W czasie istnienia utrudnień w wykonaniu umowy na skutek działania siły wyższej w szczególności nie nalicza się przewidzianych kar umownych ani nie obciąża się drugiej strony umowy kosztami zakupów interwencyjnych.*
5. *W przypadku, gdy utrudnienia w wykonaniu umowy na skutek działania siły wyższej utrzymują się dłużej niż trzy miesiące od czasu stwierdzenia wystąpienia siły wyższej, każda ze stron może rozwiązać umowę ze skutkiem natychmiastowym w części objętej działaniem siły wyższej. Rozwiązanie umowy ze skutkiem natychmiastowym następuje w formie pisemnej pod rygorem nieważności.*

Wprowadzenie powyższej regulacji pozwoli na jednoznaczne określenie obowiązków stron w przypadku wystąpienia siły wyższej. Wskazać bowiem należy, iż siła wyższa traktowana jest jako jedna z przesłanek wyłączaających odpowiedzialność na zasadzie ryzyka, a więc również umożliwiających wykonawcy uwolnienie się od ponoszenia odpowiedzialności za niewykonanie lub niewłaściwe wykonanie tej umowy, w tym za uchybienia terminowi wykonania zakontraktowanych prac czy dostaw. Jednakże w celu zapewnienie ochrony interesów obu stron umowy w przypadku wystąpienia siły wyższej wprowadzenie powyższych zapisów pozwoli na podjęcie działań mających na celu ograniczenie negatywnych skutków wynikających z tego stanu.

2. W sytuacji braku zgody na wprowadzenie do projektu umowy postanowień w zakresie działania siły wyższej, o których mowa w pkt 1 niniejszego wniosku, wnosimy o wyrażenie zgody bądź dopuszczenie takiej możliwości przez Zamawiającego na jednoczesne zawarcie w momencie podpisania umowy o udzielenie zamówienia publicznego aneksu modyfikującego postanowienia umowy w zakresie terminów dostaw tzw. asortymentu krytycznego obejmującego środki ochrony indywidualnej w powszechnym rozumieniu tego słowa służące do walki z pandemią wirusa COVID – 19 zgodnie z dostępnością towarów, wyłączaającego odpowiedzialność Wykonawcy za opóźnienia w dostawie ww. towaru (tj. w zakresie przewidzianych kar umownych oraz pokrywania ewentualnych kosztów zakupów interwencyjnych) oraz wprowadzającego ewentualną możliwość modyfikacji ceny ww. produktów i w razie nieosiągnięcia porozumienia w zakresie ceny – wprowadzającego możliwość rozwiązania umowy z zachowaniem miesięcznego okresu wypowiedzenia. Z uwagi na trudną oraz dynamicznie zmieniającą sytuację na rynku wyrobów medycznych w zw. z pandemią wirusa COVID – 19 Wykonawca nie jest w stanie ocenić na etapie składania oferty i zawierania umowy, czy w zw. z ww. okolicznościami będzie w stanie w sposób pełny i terminowy realizować umowę o zamówienie publiczne przez cały okres jej obowiązywania. Sytuacja na rynku wyrobów medycznych jest tak dynamiczna, że informacje od producentów oraz dostawców o dostępności produktów stanowiących



środki ochrony indywidualnej w powszechnym rozumieniu tego słowa służące do walki z pandemią wirusa COVID – 19 zmieniają się niekiedy z dnia na dzień. Jest to związane z drastycznym wzrostem zapotrzebowania na te produkty, ograniczeniami produkcyjnymi, niedostępnością surowców, z których są produkowane środki ochrony indywidualnej oraz nagłymi decyzjami politycznymi władz państw na całym świecie przez które przebiegają sieci dystrybucyjne (np. konfiskata kontenerów z produktami stanowiącymi środki ochrony indywidualnej).

W zakresie dopuszczalności zmiany treści umowy o udzielenie zamówienia publicznego już na etapie podpisania umowy w zw. z pandemią COVID – 19 wypowiedział się Urząd Zamówień Publicznych: „*Celem wszczęcia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego jest realizacja potrzeb instytucji zamawiającej poprzez nabycie przez zamawiającego określonego rodzaju niezbędnych dla jego funkcjonowania lub realizacji określonych zadań - dostaw, usług lub robót budowlanych. Niewątpliwie zaistnienie okoliczności, o których mowa w art. 46 ust. 5 ustawy Pzp niweczy ten cel. Z tego też względu niezmiennie istotne jest podejmowanie przez strony przyszłej umowy o zamówienie publiczne działań, które pozwoliłyby na uniknięcie negatywnych skutków dla postępowania, w postaci nie zawarcia umowy o zamówienie publiczne. W tym kontekście należy wskazać, że w przypadku, gdy obie strony, tj. zamawiający i wykonawca są zainteresowane zawarciem umowy, ale z uwagi na zmienioną sytuację, nie mogą jej zawrzeć na warunkach wskazanych w ofercie, wówczas zasadnym wydaje się rozważenie przez strony możliwości zmiany projektu umowy, o ile spełnione będą przesłanki do zmiany umowy w trybie art. 144 ust. 1 ustawy Pzp, która zostałaby zawarta w wyniku tego postępowania. Działanie takie pozwolić może na dostosowanie warunków realizacji kontraktu do zmienionych nadzwyczajnymi zdarzeniami okoliczności. Należy przy tym wskazać, że w ocenie Urzędu Zamówień Publicznych, dyspozycja art. 144 ust. 1 ustawy Pzp może znaleźć zastosowanie do zmiany umowy o zamówienie publiczne zarówno w przypadku, gdy zdarzenie określone jako przesłanka zmiany umowy, zaistniało przed zawarciem umowy, jak i po dacie jej zawarcia. O dopuszczalności zmiany umowy w sprawie zamówienia publicznego przed jej zawarciem wypowiedział się Sąd Okręgowy w Nowym Sączu w wyroku z dnia 2 czerwca 2005 r. (sygn. III Ca 262/05), w którym wskazano, że nie ma przeszkód, aby przepis art. 144 ust. 1 Pzp zastosować odpowiednio po wyborze oferty, a przed podpisaniem umowy. Skoro ustawodawca dopuszcza - w określonych sytuacjach - dokonywanie zmian postanowień umowy już zawartej, to tym bardziej możliwe są zmiany w przyszłej umowie. W konsekwencji, jeżeli zarówno Zamawiający, jak i wykonawca wyrażają wolę zawarcia umowy na zmienionych warunkach, a zmiana taka pozostaje w zgodzie z dyspozycją art. 144 ust. 1 ustawy Pzp, to może ona zostać wprowadzona i uwzględniona jeszcze przed zawarciem umowy. Takie działanie pozwoli na realizację zamówienia, tj. zaspokojenie potrzeb zakupowych zamawiającego, a jednocześnie na uniknięcie negatywnych konsekwencji dla wykonawcy (tj. utraty wadium), który nie jest w stanie zrealizować zamówienia publicznego na warunkach wskazanych w swojej ofercie, z uwagi na wystąpienie nieprzewidywalnych okoliczności” (opinia jest dostępna na stronie internetowej UZP pod adresem: <https://www.uzp.gov.pl/strona-glowna/slider-aktualnosci/przeslanki-zatrzymania-wadium-w-kontekscie-okolicznosci-wywolanych-panujaca-epidemia-covid-19/interpretacja-i-stosowanie-przeslanek-zatrzymania-wadium-o-ktorych-mowa-w-art.-46-ust.-5-ustawy-pzp-w-kontekscie-okolicznosci-wywolanych-panujaca-epidemia-covid-19>).*

Stanowisko wyrażone w piśmie Prezesa UZP znajduje swoje potwierdzenie w treści przepisu art. 15r ust. 4 i 4a ustawy o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych. Na podstawie art. 15r ust. 4a ww. ustawy w przypadku stwierdzenia, że okoliczności związane z wystąpieniem pandemii wirusa COVID-19 mogą wpłynąć na należyte wykonanie umowy, Zamawiający, w uzgodnieniu z Wykonawcą, może dokonać zmiany umowy zgodnie z zasadami określonymi w ust. 4. Do dnia 24.06.2020 r. ustawodawca nie przewidywał obligatoryjnej zmiany umowy. Przepis art. 15r ust. 4 u-COVID-19 w pierwotnym brzmieniu dotyczył możliwości zmiany umowy w sprawie zamówienia. Jednakże regulacja ta, w ocenie ustawodawcy była niewystarczająca. Jak wynika z uzasadnienia rządowego projektu ustawy o dopłatach do oprocentowania kredytów bankowych udzielanych na zapewnienie płynności finansowej przedsiębiorcom dotkniętym skutkami COVID-19 oraz o zmianie niektórych innych ustaw, IX kadencja, druk sejm. 382, s. 60-61: W projektowanych przepisach proponuje się odejście od fakultatywności dokonywania zmiany umowy na rzecz jej obligatoryjności, w sytuacji gdy Zamawiający stwierdzi, że okoliczności związane z epidemią COVID-19 wskazane przez Wykonawcę mają wpływ na należyte wykonanie umowy. Postulowana zmiana



ma na celu stworzenie gwarancji, w szczególności dla wykonawców, że postanowienia umów o udzielenie zamówień publicznych będą uwzględniały zmianę warunków społeczno-gospodarczych wywołaną epidemią COVID-19, która wpływa negatywnie na możliwość wykonania obowiązków umownych. W uzasadnieniu projektu ustawy o zmianie ustawy o COVID-19 wskazano, że: „Propozycje zawarte w projekcie wpisują się zatem, co do zasady, we wspomniane regulacje z zakresu zamówień publicznych, uwzględniają one jednak specyfikę sytuacji społeczno-gospodarczej wywołanej COVID-19, w tym przede wszystkim konieczność podjęcia szybkich i efektywnych działań”. Dlatego ustawą z dnia 19.06.2020 r. o dopłatach do oprocentowania kredytów bankowych udzielanych przedsiębiorcom dotkniętym skutkami COVID-19 oraz o uproszczonym postępowaniu o zatwierdzenie układu w związku z wystąpieniem COVID-19 zmieniono art. 15r ust. 4 u.COVID-19 wprowadzając obowiązek zmiany umowy

Zgodnie z nowym brzmieniem regulacji: Zamawiający, po stwierdzeniu, że okoliczności związane z wystąpieniem COVID-19:

- 1) wpływają na należyte wykonanie umowy w sprawie zamówienia, w uzgodnieniu z wykonawcą dokonuje zmiany umowy, o której mowa w art. 144 ust. 1 pkt 3 p.z.p. (art. 15r ust. 4 u.COVID-19);
- 2) mogą wpłynąć na należyte wykonanie umowy w sprawie zamówienia, zamawiający, w uzgodnieniu z wykonawcą, może dokonać zmiany umowy (art. 15r ust. 4a u.COVID-19)”.
19)”.

ODPOWIEDZ

Zamawiający podtrzymuje projekt umowy. Regulacje dotyczące zmian w umowach PZP w związku z epidemią COVID-10, przewiduje ustawa o przeciwdziałaniu skutkom COVID-19

49 PYTANIE

Dotyczy Pakietu 54 poz. 3

Czy w pakiecie 54 poz. 3 Zamawiający wymaga zaoferowania 26 opakowań? Aby pokryć zapotrzebowanie 2 808 klipsów wskazane w opisie należy zaoferować taką ilość.

ODPOWIEDZ

Zamawiający poprawia wyliczenia w zakresie części 54. W załączeniu zmieniony załącznik nr 4,54

50 PYTANIE

dotyczy części nr 16

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 1 dren o długości 46 cm, śr. wew. 1,1 mm i śr zew. 2,3 mm?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

51 PYTANIE

dotyczy części nr 16

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 2 łącznik o śr. zew. 2,0 mm?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

52 PYTANIE

dotyczy części nr 41

Czy w pozycji 2 Zamawiający oczekuje 40 sztuk kleszczyków do zakładania i 40 sztuk kleszczyków do zdejmowania klipsów?

ODPOWIEDZ

Zamawiający oczekuje 20 sztuk kleszczyków do zakładania oraz 20 sztuk kleszczyków do zdejmowania klipsów. Łącznie 40 sztuk.

53 PYTANIE

dotyczy części nr 41

Czy kleszczyki mają być jednorazowe czy wielorazowe?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga kleszczyków wielorazowych

54 PYTANIE

dotyczy części nr 41

Czy Zamawiający zgodzi się umieścić kleszczyki do zakładania i kleszczyki do zdejmowania w dwóch osobnych pozycjach?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie kleszczyków do zakładania i kleszczyków do zdejmowania. W takim przypadku w pozycji 2 (część 41) dokonać podziału na dwie odrębne pozycje i dokonać wyceny każdej z nich.

Przy takim rozwiązaniu cena zaoferowana w zakresie części 41 stanowi sumę 3 pozycji.



55 PYTANIE

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 20 – Porty naczyniowe zamawia pojedyncze porty bez zestawu wprowadzającego zawierającego m.in. koszulkę rozrywalną z dilatorem, przewodnik o średnicy 0,035 cala z końcówką J, igłę punkcyjną?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

56 PYTANIE

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 20 – Porty naczyniowe wyjaśni pojęcie przewodnik 7 Fr z uwagi na to, że średnice przewodników podaje się w calach, czy Zamawiający miał na myśli średnicę dilatora / rozszerzacza?

ODPOWIEDZ

Zamawiający miał na myśli średnicę rozszerzacza

57 PYTANIE

Poz. Nr 1.

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 42 – infuzory dopuści złożenie oferty z przenośnymi pompami elastomerowymi, o objętości nominalnej 300 ml i maksymalnej 360 ml, minimalny zakres wypełnienia pomy wynosi 180 ml, co oznacza, że można wypełnić pompę również do objętości 240 ml w zależności od zaleceń, nominalna prędkość przepływu 5ml/h, nominalny czas pracy 60h, pompa posiada dwufunkcyjny filtr na przebiegu linii infuzyjnej zabezpieczający linię antybakteryjnie (filtr o gęstości 5 µm) oraz funkcję odpowietrzającą (filtr o gęstości 0,03 µm), filtr jest jednokierunkowy, tzn. działający tylko w jednym kierunku „z wewnątrz linii na zewnątrz”, który gwarantuje pełne bezpieczeństwo, jako system „zamknięty”, pompy wyposażone są w połączenie bezigłowe do napełniania lekiem, gwarantujące pełne zabezpieczenie przed szkodliwymi oparami i kontaminacją lekami cytostatycznymi i ich osadzaniu się na obudowie pompy w trakcie ich napełniania, połączenie bezigłowe posiada również zakręcany koreczek luer-lock, zachowując układ zamknięty przez cały czas jego użytkowania, nominalna prędkość przepływu 5,0 ml/godz. i nominalny czas pracy 48h, pozostałe parametry bez zmian;

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

58 PYTANIE

Poz nr 2.

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 42 dopuści złożenie oferty o charakterystyce jak w pozycji 1 i o objętości nominalnej 300 ml i maksymalnej 360 ml, minimalny zakres wypełnienia pomy wynosi 180 ml, nominalna prędkość przepływu 10,0 ml/godz. i nominalny czas pracy 30h., pozostałe parametry bez zmian?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

59 PYTANIE

Czy w części nr 36 Zamawiający dopuści ryboflawinę z zawartością Dextanu 10%?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

60 PYTANIE

Część 1 Poz. 2

Prosimy o wydzielenie pozycji 2 do oddzielnej części co pozwoli na wzięcie udziału w postępowaniu większej liczbie wykonawców, a tym samym wpłynie korzystnie na konkurencyjność ofert. Prosimy o podanie czy kabel ma być z wtykiem 3 pin?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wydziela pozycji do oddzielnych części, tak kabel ma być z wtykiem 3pin.

61 PYTANIE

Część 30 Prosimy o dopuszczenie elektrody neutralnej dzielonej owalnej rozmiar 164x117mm, powierzchnia aktywna 107 cm².

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ



62 PYTANIE

Dot. Pakietu nr 6, poz. 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie pozycji 3 do osobnego pakietu? Takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu wybór z pośród najkorzystniejszych ofert, jak i osiągnięcie niższych cen oraz racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wydziela pozycji do oddzielnych części.

63 PYTANIE

Dot. Pakietu nr 6, poz. 3 Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie:

Sterylny jednorazowy zestaw do Laparoskopii Ginekologicznej w składzie:

- Serweta na stolik instrumentariuszki 150x190 cm, wzmocnienie 66x190 cm. Gramatura 84 g/m², gram. folii 47g/ m +/- 10 % -1 szt
- Serweta na stolik Mayo 145x80 cm, z warstwą chłonną 85x76 cm, gram. Warstwy chłonnej 24 g/m², grubość folii 50 mikronów. - 1 szt
- Wzmocniona serweta do laparoskopii ginekologicznej 260x240 cm zintegrowana z osłonami na kończyny, ekranem anestetycznym. Serweta wyposażona w dwa otwory: samoprzylepny otwór brzuszny o wymiarach całkowitych 30 x 34 cm oraz samoprzylepny otwór w okolicy kroczu o wymiarach 15 x 10 cm z klapką przestaniającą. Dwie kieszenie samoprzylepne do samodzielnego zamocowania. Serweta wykonana w całości z dwuwarstwowego laminatu PE/PP o gramaturze min. 56 g/m² wyposażona w dodatkowe wzmocnienie wyskochłonne w strefie krytycznej wokół otworu brzuszego o gramaturze 74 g/m². Łączna gramatura w strefie krytycznej 130 g/m² - 1 szt.
- Ściereczka włókninowa 40 g/m² do rąk 20x40 cm - 4 szt
- Składana teleskopowo osłona foliowa na kamerę 13 x 235 cm z taśmą lepą oraz kartonikiem ułatwiającym aplikację - 1 szt.
- opatrunek włókninowy sterylny z wkładem chłonnym 7,2x5 cm – 3 szt
- Fartuch chirurgiczny wykonany z włókniny typu SMS o gramaturze min. 35 g/m². Konstrukcja fartucha, sposób składania, system troków i rzepów pozwalających na aseptyczną aplikację. Szwy fartucha wykonane techniką ultradźwiękową, całkowita długość min. 125 cm, długość rękawa min. 54 cm, długość mankietu 8 cm. Rozmiar L - 1 szt

Wszystkie składowe zestawu ułożone w kolejności umożliwiającej sprawną aplikację zgodnie z zasadami aseptyki, zawinięte w serwetę na stolik instrumentariuszki. Elementy zestawu podlegające normie PN EN 13795 1-3 muszą być z nią zgodne. Parametry serwet wzmocnionych stanowiących obłożenie pacjenta w strefie krytycznej: odporność na przenikanie cieczy min. 370 cmH₂O. Opakowanie typu torebka papierowo- foliowa zawiera oznaczenia informujące o sposobie użycia oraz min. 2 etykiety samoprzylepne typu TAG do archiwizacji danych zawierające następujące dane: kod produktu (nr. ref), kod kreskowy, nr. lot oraz datę ważności.

Zestaw oznaczony kolorystycznie kolorem zielonym - napis LAPAROSKOPIA GINEKOLOGICZNA w celu łatwiejszej identyfikacji.

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

64 PYTANIE

Dot. Pakietu nr 7, poz. 1-6 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie pozycji 1-6 do osobnego pakietu? Takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu wybór z pośród najkorzystniejszych ofert, jak i osiągnięcie niższych cen oraz racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wydziela pozycji do oddzielnych części.

65 PYTANIE

Dot. Pakietu nr 7, poz. 2 Czy Zamawiający dopuści zestaw opatrunkowy o składzie:

- 8 szt. Serweta operacyjna z gazy 17N 8W 45cm x 45cm z nitką RTG i taśmą
- 10 szt. Tupfer gazowy śr. 2,5cm (15cm x 15cm) z nitką RTG
- 100 szt. Kompres z gazy 17N 16W 10cm x 10cm z nitką RTG
- 1 szt opatrunek włókninowy z przecięciem i otworem O w rozmiarze 10x10cm

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu

66 PYTANIE

Część nr 26



Poz. 1 Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie układ oddechowy neonatologicznego składającego się z 2 rur gładkich w środku o średnicy wewnętrznej 10mm, ramię wdechowe w kolorze zielonym o długości 1,6m, ramię wydechowe w kolorze białym o długości 1,6m. W ramieniu wdechowym znajduje się spirala grzejna, w ramieniu wydechowym pułapka wodna. Na końcach gałęzi 2 złączki 15M służące do podłączenia układu do respiratora i uniemożliwiające samoczynne rozłączanie. Łącznik typu „Y” z portem 7,6mm, gałąź dodatkowa łącząca respirator z komorą nawilżającą, kapturek zabezpieczający. Do zestawu dołączona komora automatyczna z dwoma pływakami i osłonką przeciw oparzeniową, kompatybilna z nawilżaczami MR 600, MR 730, MR850. W zestawie komplet złączek. Układ zoptymalizowany do HFO, kompatybilny z respiratorem Babylog, VN500.

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

67 PYTANIE

Część nr 26

Poz. 2 Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie układ oddechowy neonatologicznego składającego się z 2 rur gładkich w środku o średnicy wewnętrznej 10mm, ramię wdechowe w kolorze zielonym o długości 1,6m, ramię wydechowe w kolorze białym o długości 1,6m. W ramieniu wdechowym i wydechowym znajduje się spirala grzejna. Na końcach gałęzi 2 złączki 15M służące do podłączenia układu do respiratora i uniemożliwiające samoczynne rozłączanie. Łącznik typu „Y” z portem 7,6mm, gałąź dodatkowa łącząca respirator z komorą nawilżającą, kapturek zabezpieczający. Do zestawu dołączona komora automatyczna z dwoma pływakami i osłonką przeciw oparzeniową, kompatybilna z nawilżaczami MR 600, MR 730, MR850. W zestawie komplet złączek. Układ zoptymalizowany do HFO, kompatybilny z respiratorem Babylog, VN500.

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

68 PYTANIE

Prosimy Zamawiającego o modyfikację §2 ust 11 wzoru umowy poprzez dopisanie zastrzeżenia o treści: „Zamawiający zobowiązuje się do dokonania zamówień na min. 80% wartości umowy.”.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy

69 PYTANIE

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

- a) W wysokości 0,5% wartości brutto danego zamówienia częściowego za każdy dzień zwłoki w zrealizowaniu dostawy częściowej.
- b) W wysokości 0,5% wartości brutto sprzętu, którego zwłoka dotyczy – za każdy dzień zwłoki w realizacji obowiązków określonych w §4 ust. 3 niniejszej umowy,
- c) W wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy za daną część zamówienia określonego w §3 ust. 1 niniejszej umowy – w przypadku odstąpienia od umowy lub rozwiązania umowy ze skutkiem natychmiastowym z przyczyn, za które odpowiada Wykonawca.”

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy

70 PYTANIE

Prosimy Zamawiającego o modyfikację §7 ust. 8 wzoru umowy w następujący sposób: „Wykonawca nie może dokonać cesji wierzytelności powstałych w związku z realizacją niniejszej umowy na rzecz osoby trzeciej bez zgody Zamawiającego, wyrażonej w trybie art.54 ust. 5 ustawy o działalności leczniczej z dnia 15.04.2011 r. (Dz.U. Nr 112, poz. 654). W przypadku nieuiszczenia przez Zamawiającego zapłaty w terminie 14 dni od dnia otrzymania wezwania Wykonawcy do zapłaty, Wykonawca ma prawo dokonać przelewu wierzytelności zgodnie z art. 509 k.c. a zastrzeżenie umowne wyrażone w zdaniu poprzedzającym strony traktują, jako nieistniejące.”

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy

71 PYTANIE

Część 1, poz. 1,7-9, Czy zamawiający wydali poz.1,7-9 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty?



ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wydziela pozycji do oddzielnej części

72 PYTANIE

Część 1, poz. 13

- Czy zamawiający dopuszcza i wymaga maskę chirurgiczną spełniającą normę PN-EN 14683 – TYP II w zakresie filtracji BFE 99,5% aerozoli biologicznych wykonaną z trzech warstw : włókniny polipropylenowej , warstwa wewnętrzna typu Meltblown?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

- Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowane 50 szt. z przeliczeniem ilości, pakowaną w kartoniku w formie podajnika?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga wskazania w formularzu asortymentowo - cenowym ilości sztuk w opakowaniu i oferowaną ilość opakowań oraz ich wycenę. Pod tabelą został opisany sposób obliczenia.

- Czy zamawiający dopuści maskę na gumki o rozmiarze 175 mm x 95 mm w stanie nierozłożonym, gumki ok. 14 cm nierozciągnięte , grubość ok. 0,4 mm, maska z usztywnieniem na nos umieszczonym pomiędzy warstwami włókniny - o długości ok. 10-11 cm, w kolorze niebieskim?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów w tym zakresie

73 PYTANIE

Część 1, poz. 9

Czy zamawiający dopuści worki na wymioty wykonane folii LDPE w kolorze mlecznym, usznik z polipropylenu, bez lateksu i PCW, ze skalą co 100 ml, skala do 1,5 l, zakończony obręczą w systemie "okręć i zamknij", z instrukcją użytkowania w postaci piktogramu umieszczoną na każdym worku ,wymiary ok. 35 cm dł. x 16,5 cm szer.?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

74 PYTANIE

Część 1, poz.8

Czy zamawiający dopuści worek o wymiarach ok. 35 cm dł. x 16,5 cm szer?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

75 PYTANIE

Część 1, poz.7

Czy zamawiający dopuści worki na wymioty wykonane folii LDPE w kolorze mlecznym, usznik z polipropylenu, bez lateksu i PCW, ze skalą co 100 ml, skala do 1,5 l, zakończony obręczą w systemie "okręć i zamknij", z instrukcją użytkowania w postaci piktogramu umieszczoną na każdym worku ,wymiary ok. 35 cm dł. x 16,5 cm szer., z saszetką pochłaniającą- absorbującą wilgoć?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

76 PYTANIE

Część 58

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fartuchów, które posiadają oznakowanie rozmiaru w postaci naklejki naklejone na fartuchu, pozwalające na identyfikację przed rozłożeniem? Odporność na przenikanie cieczy w strefie krytycznej powyżej 100 cm H₂O. Fartuchy pakowane w papier krepowy. Opakowanie bez kolorystycznego wskaźnika sterylności. Pakowane w zależności od rozmiaru po 40 szt. (S/M), 36 szt. (L), 32 szt. (XL), 28 szt. (XLL i XXL).

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu. W przypadku zaoferowania fartuchów pakowanych inaczej niż wskazano, Wykonawca może wycenić fartuchy za 1 sztukę z jednoczesnym szczegółowym zaznaczeniem takiej wyceny (w kolumnie „Cena jednostkowa netto za opakowanie” dokonać zmiany „Cena jednostkowa netto za sztukę”)

Łączna wartość części 58 to suma za 15 000 fartuchów pełnobarierowych.



77 PYTANIE

Część 66

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kompletów wykonanych z włókny SMMS?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wyraża zgodę.

78 PYTANIE

Pakiet 1 poz. 4, 7, 13, 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 4, 7, 14 zadania 1 i utworzenie z niej odrębnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wydziela pozycji do oddzielnych części

79 PYTANIE

Pakiet 1 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści Worek wykonany z wytrzymałej, przezroczystej folii w kolorze niebieskim, umożliwiającej obserwację wydzieliny. Pojemność całkowita worka: 2000 ml
Dokładna skala pomiarowa (od 10 ml do 90 ml co 10 ml i od 100 do 2000 ml co 100 ml) umieszczona na worku, pozwala na dokładne oszacowanie objętości płynu. Szeroki wlot worka zabezpieczony plastikowym kołnierzem. Obręcz kołnierza w kształcie koła zapewnia pewny chwyt, ułatwia manewrowanie workiem zmniejszając ryzyko zanieczyszczenia treścią. Kołnierz wyposażony w specjalne nacięcie umożliwiające zamknięcie worka i higieniczną utylizację treści wymiotnej - „skręć i zaczeć”. Nazwa wyrobu, nazwa producenta oraz obrazkowa instrukcja użycia nadrukowane bezpośrednio na worku. Jednorazowego użytku, nie zawiera lateksu, nie zawiera ftalanów. Wyrób klasy I niesterylnej.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

80 PYTANIE

Pakiet 1 poz. 13

Czy Zamawiający dopuści maskę chirurgiczną trzywarstwową z paskiem zapobiegającym przed parowaniem dla osób noszących okulary, wyposażoną w miękki sztywnik na nos o długości 13 cm oraz troki (górne 2 x 43 cm i dolne 2 x 37 cm). Wymiary 18 x 9,5/19 cm. Warstwa wewnętrzna wykonana z miękkiej włókny polipropylenowej. Maska typu II R odporna na rozpryski zgodnie z normą 14683. Skuteczność filtracji bakterii (BFE) 99,88 %, ciśnienie różnicowe 30,88 Pa/cm, odporność na rozpryski > 120 mmHg. Kolor biało-zielony. Bez zawartości lateksu. Opakowanie 50 szt. ?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

81 PYTANIE

Część 3 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści fartuchy dostępne tylko w rozmiarze L i XL?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

82 PYTANIE

Część 4 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice nitrylowe, bezpudrowe, niesterylne, chlorowane od wewnątrz, kolor niebieski, tekstura na końcach palców, grubość na palcu 0,08 mm +/- 0,01 mm, na dłoni 0,06 +/- 0,01 mm, AQL 1.0. Zgodne z normami EN ISO 374-1, EN 374-2, EN 16523-1, EN 374-4 oraz odporne na przenikanie bakterii, grzybów i wirusów zgodnie z EN ISO 374-5 oraz przebadane na min. 12 cytotatyków wg. ASTM D6978 potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej. Rękawice zarejestrowane jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony indywidualnej kat. III. Dopuszczane do kontaktu z żywnością - potwierdzone piktogramem na opakowaniu oraz badaniami z jednostki niezależnej. Pozbawione dodatków chemicznych: MBT, ZMBT, BHT, BHA, TMTD - potwierdzone badaniem metodą HPLC z jednostki niezależnej. Pakowane po 100 szt. dla wszystkich rozmiarów. Rozmiary XS-XL kodowane kolorystycznie na opakowaniu?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza



83 PYTANIE

Część 7 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści serwety pakowane a'3sztuki z przeliczeniem zamawianej ilości?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

84 PYTANIE

Część 18 poz. 1-3

Czy Zamawiający dopuści kompres wysokochłonny jałowy, o budowie warstwowej: hydrofilowa włóknina- warstwa celulozy - pulpa celulozowa - hydrofobowa włóknina. Zewnętrzna nieprzemakalna dla płynów hydrofobowa włóknina w kolorze niebieskim, pakowany w opakowanie papier- folia?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

85 PYTANIE

Część 18 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści kompres w rozmiarze 10x20cm lub 20x25cm?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

86 PYTANIE

Część 45, poz. 1-2

Czy Zamawiający dopuści kompresy w opakowaniu folia-papier?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

87 PYTANIE

Część 45, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści kompresy pakowane a'10szt?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

88 PYTANIE

Pakiet 53 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści bezigłowy system infuzyjny posiadający badania na możliwość 7 dniowego użytkowania jednej zastawki, do 140 dostępów?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

89 PYTANIE

Pakiet 58 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wzmocniony fartuch z włókniny typu spulnace z oznaczeniem rozmiaru w postaci kolorowej lamówki oraz nadruku z rozmiarówką, zgodnością z normą i zakresie procedur widoczny zaraz po wyjęciu fartucha z opakowania? Na opakowaniu 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

90 PYTANIE

Pakiet 58 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch dostępny w rozmiarach M-XXL?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

91 PYTANIE

Pakiet 63 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści przyrząd typu Spike z filtrem aerozolowym 1,2µm i filtrem cząsteczkowym 5µm bez zastawki?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

92 PYTANIE

Pakiet 63 poz. 3-6

Czy Zamawiający dopuści strzykawki bez rozszerzonej skali?



ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

93 PYTANIE

Pakiet 63 poz. 3, 4, 5

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

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

94 PYTANIE

Pakiet 63 poz. 6, 7

Czy Zamawiający dopuści strzykawki w op.a'50szt.z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

95 PYTANIE

Pakiet 66

Czy Zamawiający dopuści ubranie operacyjne wykonane z włókniny typu SMS o gramaturze 35g/m2?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

96 PYTANIE

Pakiet 4:

Poz. 1

- Prosimy o dopuszczenie rękawic nitrylowych niesterylnych, bezpudrowych o powierzchni wewnętrznej i zewnętrznej – polimeryzowanej, wewnętrznej chlorowanej z równomiernie rolowanym brzegiem mankietu. I delikatnie teksturowanych z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość na palcach min. 0,09 mm, na dłoni min. 0,07 mm. Odpornych na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0, siła zrywania zgodnie z EN 455-2 > 6,5N. Dające się łatwo i pojedynczo wyciągać z opakowania. Dyspenser oraz otwór dozujący zabezpieczone dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 10 substancji na poziomie co najmniej 4). Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978. Rozmiary XS-XL, pakowane po 100 szt.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

97 PYTANIE

Pakiet 4:

Poz. 2

- Prosimy o dopuszczenie rękawic lateksowych bezpudrowych o AQL < 1,5 i poziomie protein <20ug/g, mikroteksturowanych z antypoślizgową powierzchnią zewnętrzną o grubości na palcu 0,13 ±0,01 mm, oznakowanych jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III. Przebadanych na przenikalność min. 4 substancji chemicznych na co najmniej 1 poziomie zgodnie z EN 374-3, potwierdzonych certyfikatem CE, badania na wirusy zgodnie z ASTM F 1671 i EN 374-5. Rozmiary XS-XL, oznaczone minimum na 5-cię ściankach dyspensera kolorystycznie w zależności od rozmiaru, pakowane po 100 sztuk.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

98 PYTANIE

Pakiet 4:

Poz. 3

- Prosimy o dopuszczenie rękawic lateksowych, bezpudrowych do specjalnego przeznaczenia z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci, kształt anatomiczny, grubość na palcu 0,27 mm, AQL 1,5, zgodnych z normą EN 455 potwierdzona przez jednostkę notyfikowaną, oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu. Badania na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3, badania na wirusy zgodnie z ASTM F 1671. Pakowane w dwuprzegrodowe dyspensery po max 50 par, opis na opakowaniu rozróżniający rękawice na lewą i prawą rękawicę. Długość min. 270 mm - 285 mm w zależności od rozmiaru. Rozmiary od 6,0 do 8,5 co 0,5.



ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

99 PYTANIE

Pakiet 4:

Poz. 4- Prosimy o dopuszczenie rękawic nitrylowych, bezpudrowych o powierzchni wewnętrznej i zewnętrznej polimeryzowanej oraz wewnętrznej chlorowanej z równomiernie rolowanym brzegiem mankietu, delikatnie teksturowanych z dodatkową teksturą na końcach palców o grubość na palcach min. 0,08 mm, na dłoni min. 0,05 mm, odpornych na uszkodzenia mechaniczne, AQL = 1.0 o sile zrywania po starzeniu zgodnie z EN 455-2 > 6,0N. Zgodność normą EN 455 potwierdzona przez europejską jednostkę notyfikowaną. Zarejestrowane jako wyrób medyczny w klasie I oraz środek ochrony osobistej w kategorii III. Odporne na penetrację substancji chemicznych (min. 15 substancji na poziomie co najmniej 4), odporne na penetrację alkoholi (etanol 20% - poziom 6, izopropanol 70% - poziom 6). Typ B wg EN ISO 374-1. Odporne na penetrację wirusów zgodnie z ASTM F 1671, przebadane na penetrację cytostatyków zgodnie z ASTM D 6978 (min. 14 leków). Rozmiary XS-XL, pakowane po 100 szt (XL 90 szt.).

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

100 PYTANIE

Pakiet 28:

Poz. 1

- Prosimy o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, lateksowych bezpudrowych z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci o powierzchni zewnętrznej mikroteksturowanej, AQL max. 1,0, sterylizowanych radiacyjnie o średnim poziomie protein ≤ 10 ug/g z mankiem rolowanym w opakowaniu zewnętrznym hermetycznie foliowym z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie o długość min. 260-280 mm dopasowanej do rozmiaru, przebadanych na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671, przebadanych na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 posiadających certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

101 PYTANIE

Pakiet 28:

Poz. 2

- Prosimy o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, lateksowych bezpudrowych z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana, grubość na palcu 0,27 mm, AQL max. 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne z poszerzoną częścią grzbietową dłoni, faktyczny poziom protein < 10 ug/g rękawicy z mankiem rolowanym, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie, długość min. 270-285 mm dopasowana do rozmiaru, badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671, badania na przenikalność min. 18 substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3, badania na przenikalność min. 25 cytostatyków. Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej.

Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

102 PYTANIE

Pakiet 28:

Poz. 3

- Prosimy o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, lateksowych pudrowanych o powierzchni zewnętrznej co najmniej mikroteksturowanej o grubości na palcu min. 0,21 mm, AQL max. 0,65, sterylizowanych radiacyjnie, o poziomie protein < 10 ug/g rękawicy, mankiecie rolowanym, o długości min. 280 mm, sile zrywania przed starzeniem min. 16 N, mankiecie rolowanym. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z teksturowaniem listka, Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Opakowanie zbiorcze z minimum dwoma otworami o wysokości minimum 6 cm. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza



103 PYTANIE

Pakiet 28:

Poz. 4

- Prosimy o dopuszczenie rękawic chirurgicznych neoprenowych, bezpudrowych ze strukturą syntetycznych polimerowych powłok wewnętrznych, zewnętrznej powierzchni delikatnie teksturowanej, AQL max. 0,65, sterylizowanych radiacyjnie o grubości na palcu 0,23 mm, wytrzymałości min. 13 N z mankietem rolowanym z obszarem adhezyjnym zapobiegającym zsuwaniu się. Badania na przenikalność min. 25 substancji chemicznych, w tym 4-rzędowych środków czyszczących oraz cytostatyków. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z teksturowaniem listka, Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

104 PYTANIE

Pakiet 28:

Poz.5

- Prosimy o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych w systemie podwójnego zakładania, zewnętrzne w kolorze lateksu, wewnętrzne kontrastowe zielone z wewnętrzną warstwą polimerową o strukturze sieci, AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, anatomiczne z poszerzoną częścią grzbietową dłoni, średni poziom protein w obu rękawicach < 10 ug/g rękawicy, mankiet rolowany, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe z wycięciem w listku ułatwiającym otwieranie, długość min. 270-285 mm w zależności od rozmiaru, badania na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3. Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i OHSAS 18001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie 25par. Rozmiary 5,5-9,0.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

105 PYTANIE

Pakiet 58:

Prosimy o dopuszczenie fartucha chirurgicznego sterylnego zapewniającego komfort termiczny pracy operatora, wykonanego z miękkiej, przewiewnej włókniny bawełnopodobnej typu Spunlace (włóknina składająca się z masy celulozowej i poliestru), o właściwościach hydrofobowych i gramaturze min. 70g/m², wyposażonego w nieprzemakalne wstawki z przodu i na rękawach wykonane z folii polietylenowej i włókniny o gramaturze maks. 40 g/m². Rękawy na wysokości strefy krytycznej w całości klejone, nie szyte dla zachowania barierowości. Długość mankieta 6-8 cm. Wytrzymałość na rozerwanie na sucho i na mokro min. 215 kPa. Zakładany z możliwością zachowania sterylnych pleców oraz z dużą regulacją dopasowania fartucha za pomocą długiego rzepu o długości min. 15 cm. Pakowany w opakowanie podwójne: zewnętrzne papierowo-foliowe oraz wewnętrzne włókninowe z 2 ręcznikami. Na opakowaniu jednostkowym umieszczone 3 samoprzylepne etykiety. Dokumenty producenta potwierdzające spełnienie wymagań. Sterylizowany tlenkiem etylenu. Dostępny w rozmiarach S/M, L, XL i XLL, 2XLL.

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

106 PYTANIE

Pakiet 46:

Poz.1

- Prosimy o dopuszczenie rękawic nitrilowych z przedłużonym mankietem do wysokiego ryzyka, pokrytych od wewnątrz warstwą nawilżającą z aloesu naturalnego w kolorze zielonym o grubości na palcu 0,19 mm, średniej długości minimalna 300 mm, AQL 1,5. Odporność na cytostatyki potwierdzona raportem z wynikami badań zgodnie z normą ASTM F739 -10 powszechnie stosowanych leków, w tym Karmustyny z czasem przenikania >480 min, odporne na działanie związków chemicznych, w tym izopropanolu 70 %, etanolu i czwartorzędowych środków czyszczących, badania na wirusy zgodnie z ASTM F 1671. Zgodne z EN 374 i EN 420, potwierdzone raportem z wynikami. Rozmiary S-XL, pakowane po 50 sztuk.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza



107 PYTANIE

Pakiet 46:

Poz. 2

- Prosimy o dopuszczenie rękawic chirurgicznych neoprenowych, bezpudrowych ze strukturą syntetycznych polimerowych powłok wewnętrznych, zewnętrznej powierzchni delikatnie teksturowanej, AQL max. 0,65, sterylizowanych radiacyjnie o grubości na palcu 0,23 mm, wytrzymałości min. 13 N z mankietem rolowanym z obszarem adhezyjnym zapobiegającym zsuwaniu się. Badania na przenikalność min. 25 substancji chemicznych, w tym 4-rzędowych środków czyszczących oraz cytostatyków. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z tekstutowaniem listka, Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

108 PYTANIE

Pakiet 46:

Poz. 3

- Prosimy o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, lateksowych pudrowanych o powierzchni zewnętrznej co najmniej mikroteksturowanej o grubości na palcu min. 0,21 mm, AQL max. 0,65, sterylizowanych radiacyjnie, o poziomie protein < 10 ug/g rękawicy, mankiecie rolowanym, o długości min. 280 mm, sile zrywania przed starzeniem min. 16 N, mankiecie rolowanym. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z tekstutowaniem listka, Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Opakowanie zbiorcze z minimum dwoma otworami o wysokości minimum 6 cm. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

109 PYTANIE

Pakiet 64:

- Prosimy o dopuszczenie ubrania chirurgicznego o gramaturze min.35g/m2. Reszta zgodna z siwz.

ODPOWIEDZ

Opis przedmiotu zamówienia w części 64 to przyrząd bezigłowy.

Komplet chirurgiczny opisany jest w części 66

Zamawiający dopuszcza w części 66 ubrania chirurgicznego o gramaturze min.35g/m2. Reszta zgodna z siwz.

110 PYTANIE

Część 42

Poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przenośnego systemu infuzyjnego wykorzystującego zbiornik elastomerowy oraz ogranicznik przepływu, zapewniający ciągły przepływ leku przez określony czas przy nominalnej prędkości przepływu. Urządzenie gwarantuje dostarczenie żądanej, nominalnej objętości w zakresie +/- 10-15% nominalnego czasu wlewu. Urządzenie wyposażone jest w filtr cząstek stałych i powietrza na drenie przez, który podawana jest zawartość. Dren łączący długość min. 125 cm z klamrą i zatyczką z filtrem hydrofobowym. Urządzenie pakowane pojedynczo, jałowe. W torze przepływu w kontakcie z podawanym lekiem nie zawiera DEHP. Zbiornik z elastomeru silikonowego umieszczony w obudowie PC w kształcie płaskiego dysku, wygodnego do przenoszenia i układania na powierzchni w trakcie napełniania. Obudowa zapewnia możliwość wizualnej kontroli postępu wlewu oraz ochronę zbiornika elastomerowego. Napełnianie systemu odbywa się przez centralnie umieszczony port wyposażony w: połączenie Luer Lock, przykręcaną pokrywę z wygodnym uchwytem, zawór uniemożliwiający cofanie się/wyciek płynu po odłączeniu strzykawki. Przyrząd posiada badania potwierdzające, że system infuzyjny jest sprawdzony pod względem stabilności z 5-FU

Nominalna prędkość infuzji: 5ml/godz; Nominalna objętość: 275ml ml, objętość minimalna: 215 ml i objętość maksymalna 335 ml. Obudowa i dren bursztynowe dla ochrony leków przez promieniowaniem UV.

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ



111 PYTANIE

Część 42

Poz. 2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przenośnego systemu infuzyjnego wykorzystującego zbiornik elastomerowy oraz ogranicznik przepływu, zapewniający ciągły przepływ leku przez określony czas przy nominalnej prędkości przepływu. Urządzenie gwarantuje dostarczenie żądanej, nominalnej objętości w zakresie +/- 10-15% nominalnego czasu wlewu. Urządzenie wyposażone jest w filtr cząstek stałych i powietrza na drenie przez, który podawana jest zawartość. Dren łączący długość min. 125 cm z klamrą i zatyczką z filtrem hydrofobowym.

Urządzenie pakowane pojedynczo, jałowe. W torze przepływu w kontakcie z podawanym lekiem nie zawiera DEHP. Zbiornik z elastomeru silikonowego umieszczony w obudowie PC w kształcie płaskiego dysku, wygodnego do przenoszenia i układania na powierzchni w trakcie napełniania. Obudowa zapewnia możliwość wizualnej kontroli postępu wlewu oraz ochronę zbiornika elastomerowego. Napełnianie systemu odbywa się przez centralnie umieszczony port wyposażony w: połączenie Luer Lock, przykręcaną pokrywę z wygodnym uchwytem, zawór uniemożliwiający cofanie się/wyciek płynu po odłączeniu strzykawki. Przyrząd posiada badania potwierdzające, że system infuzyjny jest sprawdzony pod względem stabilności z 5-FU

Nominalna prędkość infuzji: 10ml/godz; Nominalna objętość: 275ml ml, objętość minimalna: 215 ml i objętość maksymalna 335 ml, nominalny czas pracy 27h. Obudowa i dren bursztynowe dla ochrony leków przez promieniowaniem UV.

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

112 PYTANIE

Część 42

Do poz. 1 i 2

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy powinna obudowa pompy powinna umożliwiać wygodne układanie na powierzchni w trakcie napełniania, tj. czy powinna mieć kształt płaskiego dysku?

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy pompa na końcu drenu powinna posiadać zatyczkę z filtrem hydrofobowym umożliwiającą łatwe odpowietrzenie i wypełnienie zestawu.

ODPOWIEDZ

Obudowa pompy powinna umożliwiać postawienie infuzora na wadze.

Pompa na końcu drenu nie musi posiadać zatyczki z filtrem hydrofobowym

113 PYTANIE

Pakiet 50

Poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu przedłużającego z bezigłowym zaworem dostępu naczyniowego, do wielokrotnego kontaktu z krwią, lipidami, chemioterapeutykami, chlorhexydyną i alkoholami, z podwójnym przedłużaczem o średnicy wewnętrznej 2,28mm i długości 15 cm, z 2 zaciskami, o objętości wypełnienia 0,87ml, średni przepływ przez układ ok. 142 ml/min. Dreny zakończone przezroczystymi zaworami bezigłowymi bez mechanicznych części wewnętrznych z prostym i widocznym torem przepływu (łącznik całkowicie przezierny), kompatybilny z końcówką Luer i Luer-lock, z płaską powierzchnią do skutecznej dezynfekcji. Zawory działające w technologii podzielnej membrany i tępej kaniuli. Czas stosowania do 7 dni lub min 700 aktywacji, w zależności co nastąpi pierwsze.

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy w trosce o bezpieczeństwo i minimalizację ryzyka omyłki, zamknięty system dostępu naczyniowego z przedłużaczem ma chronić przed refluksiem krwi do światła cewnika bez względu na zastosowaną sekwencję klemowania.

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

114 PYTANIE

Pakiet 50

Poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra dla dorosłych, eliminującego pęcherzyki powietrza, cząstki stałe, bakterie, endotoksyny, grzyby, wyposażony w dren o długości 5 cm przed filtrem, i 20cm za filtrem, bez zacisków i portu do dostryknięć, z samoodpowietrzaczem, membrana 0,2 mikrona pozytywnie naładowana, powierzchnia filtrująca 10cm², nie zawiera lateksu, sterylne, bez portu Y. Czas stosowania 96h. Filtr posiada



dotatkowo zatyczkę z filtrem hydrofobowym umożliwiającą sterylne odpowietrzenie y wypełnienie zestawu, a także zastawkę antyzwrotną uniemożliwiającą cofanie się krwi do filtra.

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

115 PYTANIE

Pakiet 64

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego, jednorazowego, bezigłowego przyrządu do pobierania z fiolek i transferu leku cytostatycznych, z ostrym kolcem, z filtrem hydrofobowym 0,2 mikrona, z zakończeniem, typu Luer-Lock, z płaską powierzchnią łatwą do dezynfekcji, objętość wypełnienia – 0,35ml. Kolec o długości 15mm, posiadający otwory na tej samej wysokości, przyrząd bez PCV.

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy przyrząd ma posiadać filtr wbudowany na całej długości części chwytnej przyrządu, nie wystający poza przekrój poprzeczny i podłużny korpusu przyrządu, co umożliwia ergonomiczną pracę z przyrządem?

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy bezigłowego przyrządu do przygotowania i pobierania leków z fiolek, mają być kompatybilne z dowolną średnicą fiolki ?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

116 PYTANIE

Pakiet 1, pozycja 5: Czy Zamawiający dopuści podkład nieprzemakalny o wymiarach 50cmx 50mb z perforacją co 38 cm?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

117 PYTANIE

Pakiet 1, pozycja 7-9: Zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji 7, 8,9 z pakietu nr 1 do osobnego zadania tak, by umożliwić składanie ofert wyłącznie na te pozycje. Obecny układ nie pozwala nam na wzięcie udziału w ww. przetargu. Zgoda na naszą prośbę umożliwiłaby Państwu dogodniejszy wybór dostawcy przy równej konkurencji oraz obniżenie wartości cenowej proponowanego przez Państwa pakietu?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wydziela pozycji do odrębnych części

118 PYTANIE

Pakiet 1, pozycja 7: Czy Zamawiający dopuści worek na wymiociny z środkiem żelującym wykonany z PE, przeźroczysty, z instrukcją użycia umieszczoną do opakowania, pozostawiając pozostałe zapisy bez zmian?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

119 PYTANIE

Pakiet 1, pozycja 8: Czy Zamawiający dopuści worek na wymiociny o wymiarach ok 16x30 cm?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

120 PYTANIE

Pakiet 1, pozycja 9: Czy Zamawiający dopuści torbę na wymiociny z okrągłym ustnikiem?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

121 PYTANIE

Pakiet 1 pozycja 13: Czy Zamawiający dopuści maskę chirurgiczną i jednocześnie maskę klasy FFP3, ukształtowaną w sposób nie powodujący przylegania do ust i nozdrzy typu „kaczy dziób” , zakładana na gumki, maska chirurgiczna typu II R zgodnie z normą EN 14683: 2005, poziom filtracji zapewnia maksymalną ochronę, filtracja bakteryjna ponad 99,9%, zapewnia ochrona przez 8 godzin, klips na nos pozwala na pełne dopasowanie maski, bardzo lekka konstrukcja – 5g, nie powoduje obciążenia przy długotrwałej pracy w warunkach wymagających użycie masek filtrujących, odporność na rozprysk >120mm Hg, pakowane pojedynczo w opakowanie foliowe?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza



122 PYTANIE

Pakiet 1 pozycja 13: Czy Zamawiający dopuści standardową maskę chirurgiczną typu II o standardowym płaskim kształcie?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

123 PYTANIE

Pakiet 3, pozycja 2: Zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji 2 z pakietu nr 3 do osobnego zadania tak, by umożliwić składanie ofert wyłącznie na te pozycje. Obecny układ nie pozwala nam na wzięcie udziału w ww. przetargu. Zgoda na naszą prośbę umożliwiłaby Państwu dogodniejszy wybór dostawcy przy równej konkurencji oraz obniżenie wartości cenowej proponowanego przez Państwa pakietu?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wydziela pozycji do oddzielnej części

124 PYTANIE

Pakiet 3, pozycja 2: Czy Zamawiający dopuści jednorazowy czepek do bezwodnego mycia głowy. Zewnętrzna warstwa polietylenowa, wewnętrzna warstwa włókny nasączony substancjami myjącymi oraz odżywką. Nie wymagający namoczenia oraz sptukiwania. Zawierający w składzie m.in. dimetikon, wyciąg z aloesu, witamina B5, Witamina E. Pakowany pojedynczo, z możliwością podgrzania w mikrofalówce (20 sek. w 700W). Zapachowy, pakowany pojedynczo. Na opakowaniu nadrukowany skład oraz instrukcja użycia. Nie zawiera latexu. Termin ważności: min. 24 m-ce od daty produkcji. Produkt z stawką VAT 23%?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

125 PYTANIE

Pakiet nr 47, pozycja 1-3: Zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji 1-3 z pakietu nr 47 do osobnego zadania tak, by umożliwić składanie ofert wyłącznie na te pozycje. Obecny układ nie pozwala nam na wzięcie udziału w ww. przetargu. Zgoda na naszą prośbę umożliwiłaby Państwu dogodniejszy wybór dostawcy przy równej konkurencji oraz obniżenie wartości cenowej proponowanego przez Państwa pakietu?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wydziela pozycji do oddzielnej części

126 PYTANIE

Pakiet nr 47, pozycja 3: Czy Zamawiający dopuści opaskę niesterylną mikrobiologicznie czystą?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

127 PYTANIE

Pakiet nr 47, pozycja 3: Czy Zamawiający dopuści opaskę do rurek tracheotomijnych o szerokości 2,5 lub 3 cm?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

128 PYTANIE

Dotyczy pakietu nr 59

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niektórych elementów przedmiotu zamówienia tj. uszczelki, które nie podlegają ustawie z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2017 r. poz. 211 ze zm.), a zatem obowiązkowi wystawienia deklaracji zgodności oraz obowiązkowi oznakowania znakiem CE (tzw. wyrób niemedyczny), dla którego stawka VAT wynosi 23%?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

129 PYTANIE

Dotyczy pakietu nr 59

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy do 14 dni roboczych od dnia złożenia zamówienia?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów w SIWZ. Jest to kryterium oceny ofert

130 PYTANIE

Dotyczy wzoru umowy– Kary umowne- §6, ust.1.

Prosimy o zmianę kar umownych na następujące:



- a) w wysokości 0,1% wartości brutto Wyrobów medycznych, niedostarczonych w ramach danego zamówienia częściowego za każdy dzień opóźnienia w dostarczeniu tych wyrobów,
- b) w wysokości 0,1% wartości brutto Wyrobów medycznych niedostarczonych w ramach danego zamówienia częściowego za każdy dzień opóźnienia w realizacji obowiązków określonych w § 5 ust. 2 niniejszej umowy,
- c) w wysokości 0,1% wartości brutto Wyrobów medycznych niedostarczonych w ramach danego zamówienia częściowego za każdy przypadek, w którym konieczny był zakup Wyrobów medycznych od podmiotu trzeciego w okolicznościach określonych w § 2 ust. 12 niniejszej umowy,
- h) w wysokości 5% kwoty wynagrodzenia brutto określonego w § 4 ust. 1 niniejszej umowy – w przypadku, gdy dojdzie do rozwiązania umowy ze skutkiem natychmiastowym lub odstąpienia od umowy z przyczyn, za które odpowiada Wykonawca

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy

131 PYTANIE

Czy Zamawiający wymaga, aby zestawy oferowane w pakiecie 48 poz. 1 były kompatybilne z pompami do żywienia dojelitowego Amika, które w ramach umowy są dostępne i użytkowane w szpitalu?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga aby zaoferowane zestawy były kompatybilne z pompami do żywienia dojelitowego Amika

132 PYTANIE

Dotyczy umowy § 4 ust. 2

Czy Zamawiający wydłuży termin do rozpatrzenia reklamacji przez Wykonawcę do 14 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem i tu np. wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy.

133 PYTANIE

Dotyczy umowy § 5 ust. 1 d

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części umowy? W przypadku zrealizowania zgodnie z umową znacznej części zamówienia, kara naliczana od całości umowy jest wyraźnie zawyżona.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy

134 PYTANIE

Pytanie nr 1 dotyczy Części nr 28 poz. 1:

Zwracamy się Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji rękawic chirurgicznych, przebadanych na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z nowymi normami, tj. EN 374-4 oraz EN 16523-1. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

135 PYTANIE

Pytanie nr 2 dotyczy Części nr 28 poz. 3:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji rękawic chirurgicznych sterylizowanych EO, posiadających siłę zrywu po starzeniu min. 14,65 N, koperta zewnętrzna: papier/folia, koperta wewnętrzna papierowa. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

136 PYTANIE

Pytanie nr 3 dotyczy Części nr 46 poz. 1:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji rękawic diagnostycznych przebadanych na przenikanie cytostatyków zgodnie z normą ASTM D6978, tj. odporność na przenikanie 13 cytostatyków z czasem przebicia do 240 min., karmustyna z czasem przebicia do 10,4 min. oraz thiotepa z czasem przebicia do 90,5 min. Rękawice posiadają Certyfikat Badania UE potwierdzający zgodność z EN ISO 374-1:2016, EN 374-4:2013 oraz EN ISO 374-5:2016. Rękawice zostały również przebadane na przenikanie



substancji chemicznych zgodnie z nowymi normami, tj. EN 374-4 oraz EN 16523-1, potwierdzone przez raport od producenta z badania wykonanego w niezależnym laboratorium. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

137 PYTANIE

Pytanie nr 4 dotyczy Części nr 46 poz. 2:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji zaawansowane technologicznie rękawic sterylnych, zarejestrowanych jako Środek Ochrony Indywidualnej kat. III. Rękawice nie są wyrobem medycznym – są na 23 % VAT. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

138 PYTANIE

Pytanie nr 5 dotyczy Części nr 46 poz. 3:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji rękawic chirurgicznych, posiadających mankiet rolowany bez opaski na końcu. Grubość rękawicy (typowa pojedyncza warstwa) na palcu 0,23-0,24 mm, na dłoni 0,20-0,21 mm, na mankiecie 0,18-0,19 mm. Długość rękawicy min. 285 mm. Siła zrywu przed starzeniem min. 16 N, po starzeniu min. 15 N. Rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3, przebadane na cytostatyki zgodnie z ASTM D6978. Ponadto zgodność z normami: EN 455(1-4), EN ISO 15223-1, EN 374-1, EN 374-2, EN 420. Dostępne rozmiary od 6,0 do 9,0 (co 0,5). Sterylizacja Gamma. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

139 PYTANIE

Pytanie nr 6 dotyczy Części nr 46 poz. 3:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji rękawic chirurgicznych, posiadających mankiet rolowany bez opaski na końcu. Grubość rękawicy (typowa pojedyncza warstwa) na palcu 0,23-0,24 mm, na dłoni 0,20-0,21 mm, na mankiecie 0,18-0,19 mm. Długość rękawicy min. 285 mm. Siła zrywu przed starzeniem min. 16 N, po starzeniu min. 14 N. Rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN 374-3, przebadane na cytostatyki zgodnie z ASTM D6978. Ponadto zgodność z normami: EN 455(1-4), EN ISO 15223-1, EN 374-1, EN 374-2, EN 420. Dostępne rozmiary od 6,0 do 9,0 (co 0,5). Sterylizacja EO. Koperta zewnętrzna papier/folia, koperta wewnętrzna papierowa. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

140 PYTANIE

Pytanie nr 7 dotyczy Części nr 46 poz. 3:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaoferowania w ww. pozycji rękawic chirurgicznych w kolorze zielonym. Pokrycie powierzchni wewnętrznej – HYDRASOFT™ Technology: powłoka z komponentą nawilżającą i zapobiegającą pękaniu skóry oraz DERMASHIELD™ Technology: powłoka polimerowa. Powierzchnia zewnętrzna gładka. Mankiet rolowany i opaska samoprzylepna. Grubość rękawicy (typowa pojedyncza warstwa) na palcu 0,19 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,16 mm. Długość rękawicy 302 mm. Siła zrywu przed starzeniem 15 N, po starzeniu 13 N. Rękawice przebadane na cytostatyki zgodnie z ASTM D6978. Rękawice spełniają normy: EN 420, EN 455 (1-4), EN 374 (1,2,4), EN 16523-1, ISO 9001, ISO 13485, ISO 14001, ISO 11137-1, EN 556 oraz ISO 10993-10. Dostępne rozmiary od 6,0 do 9,0 (co 0,5). Sterylizacja Gamma. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

141 PYTANIE

Pytania do wzoru umowy:

Wnosimy o wykreślenie § 2 projektu umowy.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy

142 PYTANIE

Pytania do wzoru umowy:

„Zamawiający zobowiązuje się do zamawiania każdomiesięcznie nie więcej towaru aniżeli iloraz jego ilości wynikającej z umowy i sumy miesięcy na jaki została ona zawarta.”



UZASADNIENIE: Pandemia COVID-19 - w zrozumiały sposób - doprowadziła do nadzwyczajnego, skokowego wzrostu popytu na wyroby medyczne służące jej zwalczaniu, w krótkim czasie prowadząc do wyczerpania – nie tylko posiadanych przez producentów zapasów tychże, lecz również zmniejszenia podaży materiałów niezbędnych do ich dalszej produkcji. Zjawiskom tym towarzyszyły równocześnie, wprowadzane przez kolejne państwa – ograniczenia w przemieszczaniu się i pracy oraz obostrzenia eksportowe dotyczące szerokiego asortymentu wyrobów, komponentów lub materiałów do ich wytwarzania - mające bezpośrednie i niebagatelne przełożenie na zdolności produkcyjne dotychczasowych dostawców wyrobów medycznych, a także trudności w realizacji usług transportowych. W rezultacie, tj. z powodu niedających się przewidzieć, zapobiec, ani przezwyciężyć przyczyn - dostępność wyrobów medycznych na światowych rynkach uległa radykalnemu ograniczeniu. Co istotne - z powodu dynamicznego charakteru pandemii, a także jej możliwych nawrotów, nie jest w tym momencie oszacowanie – na jak długo. W kontekście powyższego wprowadzenie do umowy wyżej wskazanego ograniczenia jest niezbędne dla zagwarantowania wszystkim jednostkom odpowiedzialnym za ochronę zdrowia na terytorium RP - odpowiedniego dostępu do niezbędnych wyrobów medycznych."

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy

143 PYTANIE

Pytania do wzoru umowy:

Wnosimy o modyfikację § 5 ust. 2 projektu umowy poprzez wydłużenie przewidzianego nim terminu realizacji reklamacji do 5 dni roboczych. **UZASADNIENIE:** Zamawiający, jako podmiot uprawniony do właściwie jednostronnego kształtowania treści umowy o zamówienie publiczne, nie może swego prawa podmiotowego nadużywać. Kształtując treść umowy, musi mieć na uwadze ograniczenia wynikające z art. 3531 KC, a także zasady prawa cywilnego, wynikającej z art. 5 KC, zgodnie z którą nie można czynić ze swego prawa użytku, który byłby sprzeczny ze społeczno - gospodarczym przeznaczeniem tego prawa lub zasadami współzycia społecznego. Takie działanie lub zaniechanie uprawnionego nie jest uważane za wykonywanie prawa i nie korzysta z ochrony. (Zobacz wyrok z dnia 27 marca 2014 r. KIO 487/14 podobnie KIO 897/15 oraz SO w Lublinie w Wyroku z dnia 20 sierpnia 2014 sygn. II Ca 450/14).

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy

144 PYTANIE

Pytania do wzoru umowy:

Wnosimy o modyfikację § 6 ust. 1 projektu umowy poprzez zmianę wysokości przewidzianych nim kar umownych odpowiednio:

- a. DO wysokości 0,5% wartości zamówionego a niedostarczonego towaru za każdy dzień roboczy zwłoki w lit. a)
- b. Do wysokości 0,5% wartości towaru reklamowanego za każdy dzień roboczy zwłoki
- c. Do wysokości 5% wartości niezrealizowanego przedmiotu umowy w lit. h)

Niezależnie od powyższego wnosimy o wykreślenie lit. c)

UZASADNIENIE: Podkreślamy, że obecne postanowienia projektu umowy dotyczące kar umownych kształtują kary umowne na rażąco wygórowanym poziomie, co może prowadzić do naruszenia art. 353(1) ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. - Kodeks cywilny (Dz.U. 2018 poz. 1025, ze zm., dalej jako: „Kodeks cywilny”) oraz art. 484 § 2 i art. 5 Kodeksu cywilnego w zw. z art. 14 oraz art. 139 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2018 poz. 1986, ze zm., dalej jako: „ustawa PZP”) poprzez wykorzystanie pozycji dominującej organizatora przetargu i uprzywilejowanie pozycji Zamawiającego wobec Wykonawcy, polegające na nałożeniu w SIWZ rażąco wygórowanych kar umownych na Wykonawcę.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy

145 PYTANIE

Pytania do wzoru umowy

Wnosimy o modyfikację § 9 ust. 8 projektu umowy poprzez wykreślenie z jego treści przesłanki przewidzianej lit. a) a w konsekwencji tego dodanie do niniejszego § ust. 13 o treści:

„W przypadku zmiany stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia, cena ulegnie zmianie z dniem wejścia w życie aktu prawnego określającego zmianę stawki VAT, z zastrzeżeniem, że zmianie ulegnie wówczas wyłącznie cena brutto, cena netto pozostanie bez zmian. Zmiana umowy w tym przypadku nastąpi automatycznie i nie wymaga formy aneksu.” **UZASADNIENIE:** Wysokość stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia jest czynnikiem cenotwórczym, niezależnym do swobodnego uznania i woli Stron. Zmiana stawki podatku VAT następuje bowiem w drodze zmiany właściwej ustawy, w dniu oznaczonym przez ustawodawcę, a Strony nie mogą się uchylać od jej skutków i zobowiązane



są ponosić związane z nią koszty w terminach i na zasadach określonych przez ustawodawcę. W ocenie Wykonawcy, w kontekście powyższego, obciążanie Wykonawcy skutkami tejże zmiany lub skutkami ewentualnego opóźnienia w jej wprowadzaniu, tj. uzależnieniem zmiany ceny brutto w związku ze zmianą stawki podatku VAT od podpisania stosownego aneksu do umowy, stoi w sprzeczności z przepisami podatkowymi. W związku z powyższym wnosimy o zmianę, jak powyżej.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy

146 PYTANIE

Pytania do wzoru umowy

Wnosimy o wykreślenie § 9 ust. 9 projektu umowy. **UZASADNIENIE:** Kwestia cesji wierzytelności względem samodzielnego powszechnego zakładu opieki zdrowotnej została już uregulowana treścią powszechnie obowiązującego prawa, tj. w treści art. 54 ust 5 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej (Dz.U. 2018 poz. 2190, ze zm.), w brzmieniu: *„Czynność prawna mająca na celu zmianę wierzyciela samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej może nastąpić po wyrażeniu zgody przez podmiot tworzący.* Podmiot tworzący wydaje zgodę albo odmawia jej wydania, biorąc pod uwagę konieczność zapewnienia ciągłości udzielania świadczeń zdrowotnych oraz w oparciu o analizę sytuacji finansowej i wynik finansowy samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej za rok poprzedni. Zgodę wydaje się po zasięgnięciu opinii kierownika samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej.”

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy

147 PYTANIE

Pytania do wzoru umowy

Wnosimy o modyfikację § 9 projektu umowy poprzez dodanie do niego ust. 14 o treści: „Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany ceny w przypadku zmiany cen producenta lub w przypadku zmiany w czasie trwania umowy kursu dolara amerykańskiego w stosunku do złotego o co najmniej 5%. W takim przypadku zmiana umowy nastąpi w formie aneksu.” **UZASADNIENIE:** Zmiana zaproponowana przez Wykonawcę jest odpowiedzią na czynniki niezależne od Wykonawcy, a mające realny wpływ na cenę wyrobów dostarczanych w ramach umowy przetargowej. Należy podkreślić, że Wykonawca nie powinien być w całości i samodzielnie obciążany ryzykiem zmiany stosunków gospodarczych, a tym samym zobowiązany do realizowania umowy po rażąco niskich cenach.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy

148 PYTANIE

Pytania do wzoru umowy

Pytanie dotyczące reglamentacji dostawy towaru:

Wnosimy o dodanie do projektu umowy dodatkowego postanowienia o następującej treści: „Zamawiający zobowiązuje się do zamawiania każdorazowo nie więcej towaru aniżeli iloraz jego ilości wynikającej z umowy i sumy miesięcy na jaki została ona zawarta.”

UZASADNIENIE: Pandemia COVID-19 - w zrozumiały sposób - doprowadziła do nadzwyczajnego, skokowego wzrostu popytu na wyroby medyczne służące jej zwalczaniu, w krótkim czasie prowadząc do wyczerpania – nie tylko posiadanych przez producentów zapasów tychże, lecz również zmniejszenia podaży materiałów niezbędnych do ich dalszej produkcji. Zjawiskom tym towarzyszyły równocześnie, wprowadzane przez kolejne państwa - ograniczenia

w przemieszczaniu się i pracy oraz obostrzenia eksportowe dotyczące szerokiego asortymentu wyrobów, komponentów lub materiałów do ich wytwarzania - mające bezpośrednie

i niebagatelne przełożenie na zdolności produkcyjne dotychczasowych dostawców wyrobów medycznych, a także trudności w realizacji usług transportowych. W rezultacie, tj. z powodu niedających się przewidzieć, zapobiec, ani przezwyciężyć przyczyn - dostępność wyrobów medycznych na światowych rynkach uległa radykalnemu ograniczeniu. Co istotne - z powodu dynamicznego charakteru pandemii, a także jej możliwych nawrotów, nie jest w tym momencie oszacowanie – na jak długo. W kontekście powyższego wprowadzenie do umowy wyżej wskazanego ograniczenia jest niezbędne dla zagwarantowania wszystkim jednostkom odpowiedzialnym za ochronę zdrowia na terytorium RP - odpowiedniego dostępu do niezbędnych wyrobów medycznych.”



ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy

149 PYTANIE

Pytania do wzoru umowy

Pytanie dotyczące zmiany cen:

„Wnosimy o dodanie do projektu umowy dodatkowego postanowienia o następującej treści:
„Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany ceny w przypadku zmiany cen producenta lub w przypadku zmiany w czasie trwania umowy kursu dolara amerykańskiego w stosunku do złotego o co najmniej 5%. W takim przypadku zmiana umowy nastąpi w formie aneksu.”

UZASADNIENIE: Zmiana zaproponowana przez Wykonawcę jest odpowiedzią na czynniki niezależne od Wykonawcy, a mające realny wpływ na cenę wyrobów dostarczanych w ramach umowy. Należy podkreślić, że Wykonawca nie powinien być w całości i samodzielnie obciążany ryzykiem zmiany stosunków gospodarczych, a tym samym zobowiązany do realizowania umowy po rażąco niskich cenach.”

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy

150 PYTANIE

DOTYCZY PAKIETU NR 30 – ELEKTRODA NEUTRALNA

Czy Zamawiający dopuści Elektrode neutralną, dzieloną owalną, uniwersalną dla dzieci i dorosłych, hydrożelową, o powierzchni czynnej 103cm² ?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów w SIWZ

151 PYTANIE

Dotyczy §5 ust. 1 pkt d) wzoru umowy (załącznik nr 6 do SIWZ)

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o zmniejszenie wysokości kar umownych do 10% kwoty wynagrodzenia brutto niezrealizowanego zamówienia.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy

152 PYTANIE

Dotyczy § 6 wzoru umowy (załącznik nr 6 do SIWZ)

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dodanie następującego zapisu do umowy:
„Zamawiający przez odstąpieniem od umowy pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonania umowy”.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy

153 PYTANIE

Dotyczy formularza cenowego

Czy Zamawiający wymaga podania pełnych numerów katalogowych w każdym rodzaju i rozmiarze produktu? Poprzez wprowadzenie wymogu określenia dokładnych, pełnych numerów katalogowych Zamawiający uzyska pewność, iż oferowany asortyment jest zgodny z wymaganiem. Wprowadzenie wymogu pozwoli również Zamawiającemu uniknąć niezgodności asortymentowych na każdym etapie postępowania.

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga w formularzu asortymentowo – cenowym podania numerów katalogowych które będą zgodne z wymaganą dokumentacją z zgodnie z zapisami SIWZ VI.5.e)

154 PYTANIE

Pakiet 50 Poz. 1

W związku z modyfikacją procesu technologicznego Zamawiający oczekuje zmodyfikowanego/ulepszonoego zamkniętego systemu dostępu naczyniowego o laminarnym torze przepływie, który jest : przezroczysty, bezigłowy, sterylny, zabezpieczony protektorem męskim, pakowany pojedynczo, rozmiar 20,06 mm waga 1g. Kompatybilny z końcówką luer- lok, tego samego producenta co oferowane kaniule dla pełnej szczelności, z łatwą jednorodną materiałową powierzchnią do dezynfekcji, jednoelementową, przezierną, podzielną membraną split septum osadzoną zewnętrznie na poliwęglanowym przezroczystym konektorze, wystającą częściowo nad obudowę, niesprzyjającą kolonizacji bakterii. Na obudowie konektora naprzeciwległe wypustki ułatwiające utrzymania zaworu w palcach w trakcie łączenia np. ze strzykawką. Bez mechanicznych części wewnętrznych, prędkość przepływu 533ml/min. Wytrzymały na ciśnienie 45 PSI o objętości wypełnienia 0,16 ml.



Informacja o objętości wypełnienia na opakowaniu jednostkowy. Ilość aktywacji 100. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami oraz lekami chemioterapeutycznymi.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu.

155 PYTANIE

Pakiet 50 Poz.2

W związku z modyfikacją procesu technologicznego czy Zamawiający będzie oczekiwał zamkniętego systemu dostępu naczyniowego o poniższych parametrach: Zamknięty system dostępu naczyniowego z podwójnym przedłużeniem o średnicy makro o długości 15cm zakończonym i dwoma zaciskami, dreny w zamkniętym systemie zakończone zaworami bezigłowymi

- kompatybilny z połączeniami typu Luer – Lock i Luer Slip
- dren o średnicy wewnętrznej 2,8mm, przedłużenie z zaciskiem przesuwającym, zakończenie zabezpieczone protektorem męskim
- nie zawiera lateksu; dren wykonany z PCV (nie zawierający ftalanów); dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami oraz lekami chemioterapeutycznymi
- zawór posiadający przezroczystą obudowę i przezroczystą membranę ułatwiającą szybką ocenę efektywności płukania, bez mechanicznych części wewnętrznych
- membrana zaworu typu Split Septum, podzielna, silikonowa z kołnierzem idealnie gładkim i jednorodnym, wywiniętym zewnętrznie na poliwęglanowej obudowie konektora,
- jednorodna powierzchnia do dezynfekcji, która jest kołnierzem membrany, niesprzysługującą kolonizacji bakterii
- na obudowie konektora naprzeciwległe wypustki ułatwiające utrzymanie zaworu w palcach w trakcie łączenia np. ze strzykawką.
- czas użycia 100 aktywacji
- posiadająca prosty tor przepływu, bez elementów lub mechanizmów wewnętrznych
- minimalny przepływ 20 l/h
- objętość wypełnienia wynosząca 1,60 ml, podana na opakowaniu jednostkowym
- wytrzymała na ciśnienie 45 PSI
- sterylny, pakowany pojedynczo.



ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu.

156 PYTANIE

Pakiet 50 Poz. 3

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydzielenie poz.3 z pakietu i utworzenie z niej odrębnego pakietu, pozwoli to na złożenie konkurencyjnej oferty na pozostałe dwie pozycje w pakiecie.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wydziela pozycji do oddzielnych części

157 PYTANIE

Pakiet 53 Poz. 1

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie bezigłowego systemu infuzyjnego z Transparentną obudową z niebieskim elementem wewnętrznym do oznakowania linii infuzyjnej. Prosta droga przepływu przez membrane. Niebieska membrana nie wystająca poza obudowę. Połączenia luer lock i luer slip. Zastawka bez drenu o przepływie 135 ml/min. Nie zawiera latexu. Nie zawiera DEHP. Bez PCV. Możliwość wielokrotnej dezynfekcji. Potwierdzona badaniami możliwość 7 dniowego użytkowania jednej zastawki, do 200ostępów. Badanie kliniczne potwierdzające możliwość użytkowania do 7 dni



ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu.



158 PYTANIE

Część 53

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zaworu bezigłowego z transparentną odbudowa oraz przezroczysta nie wystająca poza obudowę membrana gwarantująca prostą drogę przepływu o przepływie 650 ml/ min. Odpornego na ciśnienie 24 barów.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu.

159 PYTANIE

Część 63 poz. 3-7

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu. Państwa zgoda pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty jakościowej i cenowej na wydzielony asortyment.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wydziela pozycji do oddzielnych części

160 PYTANIE

Część 63 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki w rozmiarze 3 ml luer -lock

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga strzykawki 3 ml 3 częściowa typu luer –lock zgodnie z zapisami w SIWZ

161 PYTANIE

W rozporządzeniu ministra zdrowia z dnia 5 listopada 2010 zamieszczonego w Dzienniku Ustaw nr 215, poz 1416, paragraf 4.1, reguła 8; dotyczącym wyrobów do implantacji i chirurgicznych inwazyjnych wyrobów medycznych do długotrwałego użytku wskazano, że wyroby takie powinny posiadać klasę IIB. Natomiast w przypadku wyrobów medycznych przeznaczonych do użytku ale w bezpośrednim kontakcie z sercem lub centralnym układem krążenia podniesiono ten wymóg do posiadania klasy wyższej czyli klasy III. Czy zgodnie z powyższym rozporządzeniem, przepisami oraz aktualnymi standardami medycznymi Zamawiający w części 31 wymaga, by klipsy jako wyroby medyczne stosowane w Państwa szpitalu, przeznaczone do użytku w bezpośrednim kontakcie z sercem lub centralnym układem krążenia (wszystkimi głównymi naczyniami krwionośnymi, w tym: żyły płucne, tętnice płucne, żyły sercowe, tętnice wieńcowe, tętnice szyjne (wspólne, wewnętrzne i zewnętrzne), tętnice mózgowe, tętnice ramienno-głowowe, aorta (wszystkie segmenty aorty), dolna i górna żyła główna i wspólne tętnice biodrowe), posiadały klasę III?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

162 PYTANIE

W rozporządzeniu ministra zdrowia z dnia 5 listopada 2010 zamieszczonego w Dzienniku Ustaw nr 215, poz 1416, paragraf 4.1, reguła 8; dotyczącym wyrobów do implantacji i chirurgicznych inwazyjnych wyrobów medycznych do długotrwałego użytku wskazano, że wyroby takie powinny posiadać klasę IIB. Natomiast w przypadku wyrobów medycznych przeznaczonych do użytku ale w bezpośrednim kontakcie z sercem lub centralnym układem krążenia podniesiono ten wymóg do posiadania klasy wyższej czyli klasy III. Czy zgodnie z powyższym rozporządzeniem, przepisami oraz aktualnymi standardami medycznymi Zamawiający w części 32 wymaga, by klipsy jako wyroby medyczne stosowane w Państwa szpitalu, przeznaczone do użytku w bezpośrednim kontakcie z sercem lub centralnym układem krążenia (wszystkimi głównymi naczyniami krwionośnymi, w tym: żyły płucne, tętnice płucne, żyły sercowe, tętnice wieńcowe, tętnice szyjne (wspólne, wewnętrzne i zewnętrzne), tętnice mózgowe, tętnice ramienno-głowowe, aorta (wszystkie segmenty aorty), dolna i górna żyła główna i wspólne tętnice biodrowe), posiadały klasę III?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SIWZ

163 PYTANIE

Część nr 17

Poz.1 Czy zamawiający dopuści pojemnik chirurgiczny na wycinki histopatologiczne wykonane z polipropylenu ze szczelnie zakręcaną nakrętką? Pojemnik przezroczysty, nakrętka niebieska. Wyrób medyczny do diagnostyki In-Vitro zgodnie z dyrektywą 98/79/CE na podstawie ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych, o poj. 20 ml. Wymiary: średnica górna 30,7mm, średnica dolna 26,5mm, wysokość 46,9mm.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza



164 PYTANIE

Część nr 17

Poz.2 Czy zamawiający dopuści pojemnik chirurgiczny na wycinki histopatologiczne wykonane z polipropylenu ze szczelnie zakręcaną nakrętką? Pojemnik przezroczysty, nakrętka czerwona. Wyrób medyczny do diagnostyki In-Vitro zgodnie z dyrektywą 98/79/CE na podstawie ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych, o poj. 60 ml. Wymiary: średnica górna 38,4mm, średnica dolna 35,3mm, wysokość 63mm.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

165 PYTANIE

Część nr 17

Poz.3 Czy zamawiający dopuści pojemnik chirurgiczny na wycinki histopatologiczne wykonane z polipropylenu ze szczelnie zakręcaną nakrętką? Pojemnik przezroczysty, nakrętka czerwona. Wyrób medyczny do diagnostyki In-Vitro zgodnie z dyrektywą 98/79/CE na podstawie ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych, o poj. 120 ml. Wymiary: średnica górna 57,6mm, średnica dolna 48mm, wysokość 68,9mm.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

166 PYTANIE

Część nr 17

Poz.4 Czy zamawiający dopuści pojemnik chirurgiczny na wycinki histopatologiczne wykonane z polipropylenu ze szczelnie zakręcaną nakrętką? Pojemnik przezroczysty, nakrętka czerwona. Wyrób medyczny do diagnostyki In-Vitro zgodnie z dyrektywą 98/79/CE na podstawie ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych, o poj. 200 ml. Wymiary: średnica górna 60,2mm, średnica dolna 59,8mm, wysokość 79,2mm.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

167 PYTANIE

Część nr 17

Poz.5 Czy zamawiający dopuści pojemnik chirurgiczny na wycinki histopatologiczne wykonane z polipropylenu ze szczelną pokrywką zamykana na wcisk (zamykanie posiadające plombę zabezpieczającą). Pojemnik biały, pokrywka biała. Pojemnik posiada oznakowanie oraz opisy w języku polskim dotyczące substancji niebezpiecznej (roztwór formaldehydu) zgodnie z aktualnie obowiązującym Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1272/2008 (CLP/GSH) z dnia 16 grudnia 2008r. Produkt posiada oznakowanie CE/IVD zgodnie z dyrektywą 98/79/CE na podstawie ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych. Pojemnik o pojemności 520 ml, wymiary: średnica górna 94mm, średnica dolna 73mm, wysokość 116mm.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

168 PYTANIE

Część nr 17

Poz.6 Czy zamawiający dopuści pojemnik chirurgiczny na wycinki histopatologiczne wykonane z polipropylenu ze szczelną pokrywką zamykana na wcisk(zamykanie posiadające plombę zabezpieczającą).. Pojemnik biały, pokrywka biała. Pojemnik posiada oznakowanie oraz opisy w języku polskim dotyczące substancji niebezpiecznej(roztwór formaldehydu) zgodnie z aktualnie obowiązującym Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1272/2008 (CLP/GSH) z dnia 16 grudnia 2008r. Produkt posiada oznakowanie CE/IVD zgodnie z dyrektywą 98/79/CE na podstawie ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych. Pojemnik o pojemności 1200 ml, wymiary: średnica górna 132mm, średnica dolna 105mm, wysokość 126,5mm.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

169 PYTANIE

Część nr 17

Poz.7 Czy zamawiający dopuści pojemnik chirurgiczny na wycinki histopatologiczne wykonane z polipropylenu ze szczelną pokrywką zamykana na wcisk(zamykanie posiadające plombę zabezpieczającą).. Pojemnik biały, pokrywka biała. Pojemnik posiada oznakowanie oraz opisy w języku polskim dotyczące substancji niebezpiecznej(roztwór formaldehydu) zgodnie z aktualnie obowiązującym Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr



1272/2008 (CLP/GSH) z dnia 16 grudnia 2008r. Produkt posiada oznakowanie CE/IVD zgodnie z dyrektywą 98/79/CE na podstawie ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych. Pojemnik o pojemności 2300 ml, wymiary: średnica górna 173,5mm, średnica dolna 173,5mm, wysokość 131mm.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

170 PYTANIE

Część nr 17

Poz.8 Czy zamawiający dopuści pojemnik chirurgiczny na wycinki histopatologiczne wykonane z polipropylenu ze szczelną pokrywką zamykana na wcisk(zamykanie posiadające plombę zabezpieczającą). Pojemnik biały, pokrywka biała. Pojemnik posiada oznakowanie oraz opisy w języku polskim dotyczące substancji niebezpiecznej(roztwór formaldehydu) zgodnie z aktualnie obowiązującym Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1272/2008 (CLP/GSH) z dnia 16 grudnia 2008r. Produkt posiada oznakowanie CE/IVD zgodnie z dyrektywą 98/79/CE na podstawie ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych. Pojemnik o pojemności 3400 ml, wymiary: średnica górna 202mm, średnica dolna 170mm, wysokość 155,5mm.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

171 PYTANIE

Część nr 17

Poz.9 Czy zamawiający dopuści pojemnik chirurgiczny na wycinki histopatologiczne wykonane z polipropylenu ze szczelną pokrywką zamykana na wcisk(zamykanie posiadające plombę zabezpieczającą). Pojemnik biały, pokrywka biała. Pojemnik posiada oznakowanie oraz opisy w języku polskim dotyczące substancji niebezpiecznej(roztwór formaldehydu) zgodnie z aktualnie obowiązującym Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1272/2008 (CLP/GSH) z dnia 16 grudnia 2008r. Produkt posiada oznakowanie CE/IVD zgodnie z dyrektywą 98/79/CE na podstawie ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych. Pojemnik o pojemności 5600 ml, wymiary: średnica górna 223mm, średnica dolna 188mm, wysokość 196mm.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

172 PYTANIE

Część nr 17

Poz.10 Czy zamawiający dopuści pojemnik chirurgiczny na wycinki histopatologiczne wykonane z polipropylenu ze szczelną pokrywką zamykana na wcisk(zamykanie posiadające plombę zabezpieczającą). Pojemnik biały, pokrywka biała. Pojemnik posiada oznakowanie oraz opisy w języku polskim dotyczące substancji niebezpiecznej(roztwór formaldehydu) zgodnie z aktualnie obowiązującym Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 1272/2008 (CLP/GSH) z dnia 16 grudnia 2008r. Produkt posiada oznakowanie CE/IVD zgodnie z dyrektywą 98/79/CE na podstawie ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych. Pojemnik o pojemności 10600 ml, wymiary: średnica górna 289mm, średnica dolna 251mm, wysokość 225,9mm.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

- ❖ Zamawiający zmienia załącznik nr 4,45 (dot. części 45) – w załączeniu zmieniony załącznik 4,45
- ❖ Zgodnie z odpowiedziami na pytania Zamawiający zmienia:
załącznik nr 4,53 (dot. części 53) – zmieniony załącznik 4,53 w załączeniu
załącznik nr 4,54 (dot. części 54) – zmieniony załącznik 4,54 w załączeniu
- ❖ Jednocześnie zamawiając modyfikuje zapis we wzorze umowy dotyczącym części 21(załącznik 6a) i części 52(załącznik 6b) poprzez dodanie zapisu do **§3. pkt 2 „e)** deklaracja zgodności WE, certyfikat CE jednostki notyfikowanej ” §3. pkt 2 w umowach dotyczących części 21 i części 52 otrzymuje brzmienie:



„2. Wykonawca dostarczy Zamawiającemu wraz z aparatem:

- a) pisemną informację odnośnie wartości brutto dostarczonych aparatów
 - b) dokument informujący o zalecanej przez producenta częstotliwości wykonywania przeglądów technicznych,
 - c) wykaz z danymi kontaktowymi podmiotów upoważnionych do wykonywania czynności serwisowych,
 - d) instrukcję obsługi w wersji papierowej i elektronicznej
 - e) deklaracja zgodności, certyfikat CE jednostki notyfikowanej**
- Wszystkie wymienione powyżej dokumenty - w języku polskim.”

Zmianie ulegają następujące terminy:

Termin składania ofert upływa dnia **24.11.2020r. o godz. 10:00**

Otwarcie ofert nastąpi w dniu **24.11.2020r. o godz. 10:30**

Oferta musi zachować ważność do 22.01.2021r.

Miejsce składania i otwarcia ofert nie ulegają zmianie

Jednocześnie Zamawiający informuje, iż przekazał Urzędowi Publikacji Unii Europejskiej sprostowanie, po opublikowaniu w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej zostanie zamieszczone na stronie internetowej Zamawiającego

Z upoważnienia Dyrektora
Uniwersyteckiego Centrum Klinicznego im. prof. K. Gibińskiego
Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach

mgr Karina Madej
Kierownik Działu Zamówień Publicznych