



DZP.381.24A.2022

Katowice 11.05.2022r

Do wszystkich Wykonawców

Odpowiedzi na pytania oraz zmiana terminu składania ofert

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

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

Projekt Umowy, Część 67 Noże do przeszczepu warstwowego tylnego i przedniego rogówki do ultra cienkiego DSAEK

Proszę o modyfikację Projektu Umowy w punktach jak poniżej:

§2 pkt. 7 Proszę o wydłużenie terminu do 10 dni roboczych. Głowice do przeszczepu rogówki występują w wielu kalibracjach i dlatego są wykonywane na zamówienie. Realny termin dostawy to 10 dni roboczych.

ODPOWIEDZ

Zamawiający wydłuża termin dostawy do 10 dni roboczych tylko w części 67

2 PYTANIE

Czy Zamawiający w **Części 4** w pozycji **1** dopuści zestaw pakowany na jednej sztywnej tacy umożliwiającej szybkie otwarcie (*nie jest to „opakowanie foliowe i folia papier” - jak ujęto w opisie przedmiotu zamówienia*); zestaw spełniający wszystkie pozostałe wymagania SWZ

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

3 PYTANIE

Pakiet nr 60

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 dopuszcza.

4 PYTANIE

Pakiet nr 61

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie poniższego zestawu z portem naczyniowym

Port naczyniowy niskoprofilowy wraz z akcesoriami. Skład: komora i kaniula wykonane w całości z tytanu i biokompatybilną obudową z tworzywa sztucznego (poliksymetylen), o kształcie zbliżonym do „łezki”, ułatwiającym wprowadzenie portu pod skórę, 3 otwory do przyszywania portu, tytanowy łącznik mocujący cewnik z przewodem wyprowadzającym portu z wyczuwalnym momentem blokady, waga portu 5g, wysokość portu 10,1 mm, średnica membrany 10,5mm, zestaw wprowadzający oparty na technice Seldingera, silikonowy cewnik dołączany (nie połączony trwale z komorą portu) w rozmiarze 6,5F. Oznaczenie długości co 1cm trwale naniesione na cewnik i opis co 5cm. W zestawie: tunelizator do przeprowadzenia cewnika pod skórą- "tępy" bez powierzchni tnącej, narzędzie do unoszenia naczynia, igła Hubera prosta, strzykawka 10ml, narzędzie do przepłukania cewnika, rozszerzacz z rozrywalną koszulką, prowadnica, igła wprowadzająca, karta pacjenta, bransoletka informująca iż pacjent posiada port, paszport pacjenta w j. polskim, instrukcja obsługi w j. polskim. Port do wlewów pod ciśnieniem do 325 psi, przepływ 3 ml/sek, kompatybilny z MRI i TK.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów w treści SWZ



5 PYTANIE

Pakiet 61

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

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

6 PYTANIE

Pakiet nr 70, pozycja nr 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie koreczków dezynfekcyjnych zawierających 70% IPA w kolorze zielonym, pakowanych pojedynczo w kartoniku (270szt) lub na paskach po 10 sztuk

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

7 PYTANIE

Pakiet nr 70, pozycja nr 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie poniższego systemu wielodostepowego :

Rampa wykonana z poliwęglanu odpornego na działanie tłuszczu i agresywnych leków. Przezroczysta na całej długości co pozwala wykryć ewentualność obecności pęcherzyków powietrza. Rampa wyposażona w 6 kraników kodowanych kolorystycznie z oznaczeniem kierunku przepływu zakończonych systemem bezigłowym posiadającym wbudowany w obudowę mechanizm sprężynowy zapewniający po użyciu automatyczne, szczelne zamknięcie silikonowej podzielnej membrany, objętość wypełnienia 0,02 ml nieprzeźroczysty, **zerowy wypływ wsteczny**. Dodatkowe boczne wejście rampy również zakończone systemem bezigłowym. Rampa z oddzielnym drenem przedłużającym (3 warstwowym) powleczonym wewnątrz polietylenem, chroniącym płyny przed absorpcją w ścianki drenu, o długości 150 cm (pakowane razem), wyposażona w zintegrowany uchwyt służący do mocowania na ramie łóżka lub stojaku. Sterylizowana tlenkiem etylenu. Nazwa firmy na rampie.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów w treści SWZ

8 PYTANIE

Pakiet nr 70, pozycja nr 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie poniższego zestawu przedłużającego :

Poliuretanowy dren o długości 10cm zakończony dwoma systemami bezigłowymi, wyposażony w zaciski umożliwiające zamknięcie światła drenu, objętość wypełnienia 0,34ml, posiadający wbudowany w obudowę mechanizm sprężynowy zapewniający po użyciu automatyczne szczelne zamknięcie silikonowej podzielnej membrany, objętość wypełnienia 0,02 ml nieprzeźroczysty, **zerowy wypływ wsteczny** - zapobiega cofaniu się krwi i leków do drenu. Prosty tor przepływu, jałowy, może być używany przez 7 dni lub 720 aktywacji. System nie zawiera ftalanów, latexu, pirogenów, oraz produktów pochodzenia odzwierzęcego, może być używany w tomografii komputerowej oraz rezonansie magnetycznym. Przepływ max. ok. 600 ml/min. Kompatybilny ze wszystkimi lekami dostępnymi na rynku, krwią, cytostatykami, lipidami. Opakowanie folia papier.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów w treści SWZ

9 PYTANIE

Pakiet nr 70, pozycja nr 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie poniższego zestawu przedłużającego :

Poliuretanowy dren o długości 10cm zakończony trzema systemami bezigłowymi, wyposażony w zaciski umożliwiające zamknięcie światła drenu, objętość wypełnienia 0,34ml, posiadający wbudowany w obudowę mechanizm sprężynowy zapewniający po użyciu automatyczne szczelne zamknięcie silikonowej podzielnej membrany, objętość wypełnienia 0,02 ml nieprzeźroczysty, **zerowy wypływ wsteczny** - zapobiega cofaniu się krwi i leków do drenu. Prosty tor przepływu, jałowy, może być używany przez 7 dni lub 720 aktywacji. System nie zawiera ftalanów, latexu, pirogenów, oraz produktów pochodzenia odzwierzęcego, może być używany w tomografii komputerowej oraz rezonansie magnetycznym. Przepływ max. ok. 600 ml/min. Kompatybilny ze wszystkimi lekami dostępnymi na rynku, krwią, cytostatykami, lipidami. Opakowanie folia papier.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów w treści SWZ

10 PYTANIE

Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu nr 85, pozycji numer 1, 2, 3:

Siatki przepuklinowe, dootrzewnowe, separujące, antyadhezyjne, miękkie, niewchłaniające, 2-warstwowe, z jednej strony wykonane z mikroporowatego politetrafluoroetyleny (ePTFE),



który zmniejsza przyrastanie przyległych tkanek do siatki i gwarantuje przepuszczalność, dzięki której można uniknąć zagnieżdżenia się bakterii chorobotwórczych, z drugiej z makroporowatego polipropylenu (PP), który z kolei stymuluje wrastanie tkanek i pełni rolę integracyjną siatki z powłokami ciała, nadające się do leczenia przepuklin i ubytków ścian brzucha zarówno metodą tradycyjną, jak i laparoskopową. Grubość siatki: 0,62 mm, gramatura: 108g/m², porowatość średnia: 667 µm, dwukierunkowa elastyczność - wytrzymałość na rozciąganie 37,9 N/cm dla jednego kierunku, 59,3 N/cm dla drugiego kierunku, siatka z oznaczeniem strony implantacji, z możliwością przycinania bez ryzyka rozwarstwienia protezy i utraty włókien polipropylenowych oraz posiadająca pamięć kształtu, bez złożonych krawędzi oraz wchłanianego filmu (wymóg SIWZ), w rozmiarach:

- pozycja nr 1: 11 x 14 cm, owalna (SIWZ wymaga 10 x 10 cm),
- pozycja nr 2: 14 x 18 cm, owalna (SIWZ wymaga 12 x 15 cm),
- pozycja nr 3: 20 x 25 cm, owalna (SIWZ wymaga 20 x 30 cm)?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów w treści SWZ

11 PYTANIE

Czy Zamawiający dopuści w Zadaniu nr 87, pozycji numer 1, 2, 3, 4:

Siatki przepuklinowe, dootrzewnowe, separujące, antyadhezyjne, miękkie, niewchłaniające, 2-warstwowe, z jednej strony wykonane z mikroporowatego politetrafluoroetylen (ePTFE), który zmniejsza przyrastanie przyległych tkanek do siatki i gwarantuje przepuszczalność, dzięki której można uniknąć zagnieżdżenia się bakterii chorobotwórczych, z drugiej z makroporowatego polipropylenu (PP), który z kolei stymuluje wrastanie tkanek i pełni rolę integracyjną siatki z powłokami ciała, nadające się do leczenia przepuklin i ubytków ścian brzucha zarówno metodą tradycyjną, jak i laparoskopową. Grubość siatki: 0,62 mm, gramatura: 108g/m², porowatość średnia: 667 µm, dwukierunkowa elastyczność - wytrzymałość na rozciąganie 37,9 N/cm dla jednego kierunku, 59,3 N/cm dla drugiego kierunku, siatka z oznaczeniem strony implantacji, z możliwością przycinania bez ryzyka rozwarstwienia protezy i utraty włókien polipropylenowych oraz posiadająca pamięć kształtu, w rozmiarach:

- pozycja nr 1: 14x 18 cm, owalna (SIWZ wymaga 15 x 20 cm),
- pozycja nr 2: 20 x 25 cm, owalna (SIWZ wymaga 20 x 30 cm),
 - pozycja nr 3: 11 x 14 cm, owalna (SIWZ wymaga 15 x 15 cm),
 - pozycja nr 4: 25 x 35 cm, owalna (SIWZ wymaga 25 x 35,5 cm)?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów w treści SWZ

12 PYTANIE

Część 20 poz.1

Czy Zamawiający dopuści przepływ 320ml/min?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów w treści SWZ

13 PYTANIE

Część 20 poz.1

Czy Zamawiający dopuści odporność na ciśnienie cieczy 4 bary (58 PSI) i odporność na ciśnienie cieczy (zwrotne) 2 bary (29 PSI)?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów w treści SWZ

14 PYTANIE

Część 20 poz.2

Czy Zamawiający dopuści kaniulę wykonaną z FEP?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów w treści SWZ

15 PYTANIE

Część 20 poz.2

Czy Zamawiający dopuści kaniulę wykonaną z PTFE?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów w treści SWZ

16 PYTANIE

Część 20 poz.2

Czy Zamawiający dopuści kaniulę z 2 paskami?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów w treści SWZ



17 PYTANIE

Część 20 poz.2

Czy Zamawiający dopuści kaniulę 16 G o przepływie 200 ml/min?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów w treści SWZ

18 PYTANIE

Część 20 poz.2

Czy Zamawiający dopuści kaniulę 20G o przepływie 55ml/min?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów w treści SWZ

19 PYTANIE

Część 20 poz.2

Czy Zamawiający dopuści kaniulę 18G o przepływie 85ml/min?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów w treści SWZ

20 PYTANIE

Część 20 poz.2

Czy Zamawiający dopuści kaniulę z metalowym zatrzaskiem?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów w treści SWZ

21 PYTANIE

Część 20 poz.3

Czy Zamawiający dopuści kranik z objętością wypełnienia 0,32ml?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów w treści SWZ

22 PYTANIE

Część 20 poz.4

Czy Zamawiający dopuści kranik o objętości wypełnienia 0,9ml?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów w treści SWZ

23 PYTANIE

Część 69 poz.1

Czy Zamawiający dopuści maskę typ II?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów w treści SWZ

24 PYTANIE

Część 70 poz.1

Czy Zamawiający dopuści koreczek w kolorze zielonym?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

25 PYTANIE

Część 71 poz.6

Czy Zamawiający dopuści dren o długości 150cm?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

26 PYTANIE

Część 71 poz.13

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę ze skalą rozszerzoną?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów w treści SWZ

27 PYTANIE

Dotyczy Części nr 45, poz. 9 – 10:

Czy Zamawiający dopuści sygnaturki o wymiarze ok. 210mm x 60-65mm?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza



28 PYTANIE

Dotyczy Części nr 45, poz. 15:

Z uwagi na ograniczoną dostępność minizakraplaczy (minimsów) jałowych 1ml zwracamy się z prośbą o wydzielenie ich do osobnego pakietu – zgodnie z informacją otrzymaną od producenta produkt jest sprzedawany bezpośrednio do aptek i nie oferują go pośrednikom, co w istotny sposób stanowi przeszkodę w realizacji zamówienia.

ODPOWIEDZ

Zamawiający wykreśla w części 45 poz. 15 (w załączeniu ZMIENIONY załącznik 4,45 dot. części 45)

29 PYTANIE

Dotyczy Części nr 45, poz. 16:

Z uwagi na brak na rynku stojaczka na same minizakraplacze wykonanego ze stali nierdzewnej, prosimy o dookreślenie jakiego stojaczka Zamawiający oczekuje - wykonanego z plastiku czy ze stali nierdzewnej 3w1 (na minizakraplacze, foremki twarde i blistrowe)?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wykreśla w części 45 poz. 16 (w załączeniu ZMIENIONY załącznik 4,45 dot. części 45)

30 PYTANIE

Dotyczy Części nr 45, poz. 18:

Czy butelki o poj. 60ml mają być białe, z nakrętką i zakraplaczem?

ODPOWIEDZ

Butelka ma być transparentna, zgodnie z opisem SWZ z nakrętką, bez zakraplacza

31 PYTANIE

Dotyczy Części nr 45, poz. 21:

Czy Zamawiający uzna, jako produkt spełniający wymagania, butelki z zakraplaczem jałowym transparentnym? Jeżeli nie, to prosimy o wskazanie jakie zakraplacze ma na myśli Zamawiający.

ODPOWIEDZ

Tak, zamawiający uzna opisany w pytaniu produkt jako spełniający wymagania.

32 PYTANIE

Dotyczy Części nr 45, poz. 22 - 23:

Czy Zamawiający uzna, jako produkt spełniający wymagania, butelki z tworzywa PET w kolorze brązowym?

ODPOWIEDZ

Tak, zamawiający uzna opisany w pytaniu produkt jako spełniający wymagania.

33 PYTANIE

Dotyczy Części nr 45, poz. 26:

Czy Zamawiający uzna, jako produkt spełniający wymagania, pudełka apteczne na wcisk (typ VI) o poj. 100g/125ml?

ODPOWIEDZ

Tak, zamawiający uzna opisany w pytaniu produkt jako spełniający wymagania.

34 PYTANIE

Dotyczy Części nr 45, poz. 27:

Prosimy o dookreślenie jakich pudełek wymaga Zamawiający – w wieczkiem na wcisk o poj. 65ml/50g czy zakręcanych o poj. 60ml/50g?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza oba rozwiązania opisane w pytaniu.

35 PYTANIE

Dotyczy Części nr 45, poz. 30 – 35:

Prosimy o dookreślenie jakich zlewek wymaga Zamawiający – niskich (niższe i szersze) czy wysokich (wyższe i węższe)?

ODPOWIEDZ

Zamawiający modyfikuje opis w zakresie części 45 określając zlewki, w załączeniu ZMIENIONY załącznik 4,45 (dot. części 45)



36 PYTANIE

Dotyczy Części nr 45, poz. 38 – 39:

Prosimy o wydzielenie z Części nr 45 poz. 38 i 39 (tj. kapsułek skrobiowych) i utworzenie w tym zakresie odrębnego pakietu. Zgodnie z aktualnymi przepisami prawa, kapsułki skrobiowe są zaliczane do produktów farmaceutycznych i podmiot, który je sprzedaje, musi posiadać stosowne zezwolenie (koncesja GIF). Pozostała część asortymentu z pakietu nie jest sklasyfikowana jako produkt leczniczy lub wyrób medyczny i do ich sprzedaży nie są wymagane żadne pozwolenia. Wyodrębnienie kapsułek skrobiowych pozwoli na złożenie oferty większej liczbie oferentów i otrzymanie przez Zamawiającego korzystniejszych ofert cenowych.

ODPOWIEDZ

Zamawiający wykreśla w części 45 poz. 38-39 (w załączeniu ZMIENIONY załącznik 4,45 dot. części 45)

37 PYTANIE

Dotyczy przedmiotowych środków dowodowych:

Czy w przypadku, gdy przedmiot zamówienia nie jest sklasyfikowany jako wyrób medyczny (Zadanie nr 45) i przepisy prawa nie wymagają dla tych produktów posiadania wpisów do rejestru, dopuszczeń do obrotu i używania, deklaracji zgodności, certyfikatu zgodności wystarczające będzie złożenie przez Wykonawcę, zamiast załącznika nr 7 do SWZ, oświadczenia własnego w ww. zakresie?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza złożenie oświadczenia własnego Wykonawcy w przypadku gdy przedmiot zamówienia nie będzie wyrobem medycznym (zamiast Załącznika nr 7)

38 PYTANIE

Dotyczy § 7 ust. 4 lit. f) wzoru umowy:

Prosimy o potwierdzenie, że przedłużenie terminu obowiązywania umowy, o którym mowa w § 7 wzoru umowy stanowi jedynie możliwość dokonania takiej zmiany i Wykonawca może nie wyrazić na to zgody (np. w przypadku, gdy kontynuacja umowy będzie groziła poniesieniem straty w wyniku wzrostu cen towaru).

ODPOWIEDZ

Tak, Zamawiający potwierdza.

39 PYTANIE

Dotyczy wzoru umowy:

Wnioskujemy do dodanie do wzoru umowy zapisów o sile wyższej:

Strony nie będą odpowiedzialne za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z umowy spowodowanych siłą wyższą, tj. przez okoliczności nadzwyczajne, nieprzewidywalne, bądź też niemożliwe do uniknięcia mimo możliwości ich przewidzenia, w szczególności: klęski żywiołowe, katastrofy, strajki, zamieszki, embarga, stan epidemii itp.

Strona wnioskująca o zwolnienie od odpowiedzialności, niezwłocznie po wystąpieniu siły wyższej oraz po powzięciu wiadomości o jej wpływie na terminowe i prawidłowe wykonanie Umowy, powiadomi pisemnie drugą Stronę o powyższym zdarzeniu i jego wpływie na jej zdolność do realizacji Umowy. Strony dopuszczają możliwość wyłączenia danej pozycji asortymentowej z Umowy w przypadku przedłużającego się stanu siły wyższej bez naliczania kar umownych.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy w tym zakresie.

40 PYTANIE

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w Części 74

Zestawu serwet jałowych uniwersalnych wzmocniony o składzie:

- 1 x Serweta na stół instrumentalny 150x 190cm wykonana z włókniyny SMS oraz folii PE. Serweta stanowi owinięcie zestawu.
- 1 x Serweta czerwona na stolik Mayo 80 x 145cm. Serweta nie jest składana teleskopowo.
- 1 x Serweta przylepna 150 x 240cm – „górna”, gramatura 56g/m². Strefa przylepna o wymiarach 180 x 5cm zawiera wzmocnienie o wymiarze 25 x 60cm
- 1 x Serweta przylepna 170 x 200cm – „dolna”, gramatura 56g/m². Strefa przylepna o wymiarach 100 x 5cm zawiera wzmocnienie o wymiarze 25 x 60cm,
- 2 x Serweta przylepna 75 x 90cm – „boczna”, gramatura 56g/m². Strefa przylepna o wymiarach 90 x 5cm zawiera wzmocnienie o wymiarze 25 x 40cm
- 4 x Ręcznik chłonny, wykonany z gofrowanej celulozy o wymiarach 40 x 40 cm
- 2 x Taśma przylepna OP o wymiarze 10 x 50cm.



ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów w treści SWZ

41 PYTANIE

Pakiet 38

Prosimy o dopuszczenie w pozycji 4 probówki o wym:13x100mm, okrągłodenna, bez obrzeża, bez znaczników której producent określił pojemność na 7ml?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

42 PYTANIE

Pakiet 54

Prosimy o dopuszczenie w pozycji 5 pojemnika przeznaczonego do transportu materiału chirurgicznego w formalinie, posiadającego deklarację IVD, wykonanych z PP z umieszczona na nim na stałe etykietą posiadającą piktogramy i zwroty bezpieczeństwa dotyczące formaliny w języku polskim i miejscem na dane pacjenta, ze szczelnie zamykaną pokrywą, z plombą która po zerwaniu ułatwia otwarcie pokrywy o pojemności 1200 ml pozostałe zapisy zgodne z SWZ?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

43 PYTANIE

Pakiet 54

Prosimy o dopuszczenie w pozycji 6 pojemnika przeznaczonego do transportu materiału chirurgicznego w formalinie, posiadającego deklarację IVD, wykonanych z PP z umieszczona na nim na stałe etykietą posiadającą piktogramy i zwroty bezpieczeństwa dotyczące formaliny w języku polskim i miejscem na dane pacjenta, ze szczelnie zamykaną pokrywą, z plombą która po zerwaniu ułatwia otwarcie pokrywy o pojemności 3400 ml pozostałe zapisy zgodne z SWZ?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

44 PYTANIE

Pakiet 54

Prosimy o dopuszczenie w pozycji 7 pojemnika przeznaczonego do transportu materiału chirurgicznego w formalinie, posiadającego deklarację IVD, wykonanych z PP z umieszczona na nim na stałe etykietą posiadającą piktogramy i zwroty bezpieczeństwa dotyczące formaliny w języku polskim i miejscem na dane pacjenta, ze szczelnie zamykaną pokrywą, z plombą która po zerwaniu ułatwia otwarcie pokrywy o pojemności 520 ml pozostałe zapisy zgodne z SWZ?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

45 PYTANIE

Pakiet 54

Prosimy o dopuszczenie w pozycji 9 pojemnika przeznaczonego do transportu materiału chirurgicznego w formalinie, posiadającego deklarację IVD, wykonanych z PP z umieszczona na nim na stałe etykietą posiadającą piktogramy i zwroty bezpieczeństwa dotyczące formaliny w języku polskim i miejscem na dane pacjenta, ze szczelnie zamykaną pokrywą, z plombą która po zerwaniu ułatwia otwarcie pokrywy o pojemności 5600 ml pozostałe zapisy zgodne z SWZ?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

46 PYTANIE

Pakiet 54

Prosimy o dopuszczenie w pozycji 10 pojemnika przeznaczonego do transportu materiału chirurgicznego w formalinie, posiadającego deklarację IVD, wykonanych z PP z umieszczona na nim na stałe etykietą posiadającą piktogramy i zwroty bezpieczeństwa dotyczące formaliny w języku polskim i miejscem na dane pacjenta, ze szczelnie zamykaną pokrywą, z plombą która po zerwaniu ułatwia otwarcie pokrywy o pojemności 10600 ml pozostałe zapisy zgodne z SWZ?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

47 PYTANIE

Część 62 – Proszkowy system hemostatyczny

POZ. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Polisacharydowy czynnik

hemostatyczny; wytworzonym z polisacharydu (oksydowanej, regenerowanej celulozy); pełna absorpcja produktu w ciągu 4-10 dni.; proszek wraz z aplikatorem; 1g



ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga rozwiązania opisanego w pytaniu

48 PYTANIE

Część 77 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie fartuchów chirurgicznych z nieprzemakalnymi wzmocnieniami w części przedniej i na rękawach wykonanymi z laminatu dwuwarstwowego (włóknina polipropylenowa i folia polietylenowa) o gramaturze 28 g/m²? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

49 PYTANIE

Część 22 poz. 2

Uprzejmie prosimy Zamawiającego o podanie większej ilości informacji dla produktu w poz. 2, które pozwolą na zaoferowanie produktu zgodnego z oczekiwaniami Zamawiającego.

Prosimy o doprecyzowanie do jakiej terapii ma służyć ten układ oddechowy.

Podana ilość informacji jest niewystarczająca aby mieć pewność, że oferujemy asortyment, którego Państwo oczekujecie.

ODPOWIEDZ

Asortyment będzie stosowany w terapii wysokociśnieniowej tlenem

50 PYTANIE

Część 22, poz 1,3,4,5

Informujemy, że zgodnie z dokumentem „warunki Gwarancji” dostarczonym przy zakupie urządzeń Airvo2, (producent Fisher&Paykel Healthcare), które są na wyposażeniu Państwa Szpitala, użytkowanie niezatwierdzonego przez producenta asortymentu jednorazowego (układów oddechowych, komór wodnych, kaniul donosowych, filtrów powietrza), może skutkować utratą gwarancji na urządzenia. Ponadto producent urządzenia w związku z faktem, iż inny niż wskazany w instrukcji obsługi urządzenia Airvo2 asortyment jednorazowy nie został przetestowany, sprawdzony a jego bezpieczeństwo potwierdzone w środowisku kontrolowanym nie bierze odpowiedzialności za błędy w działaniu urządzenia oraz ewentualne incydenty medyczne z udziałem pacjentów.

W związku z powyższym prosimy Zamawiającego o informację, czy wymaga potwierdzenia kompatybilności oferowanego asortymentu jednorazowego z posiadanymi urządzeniami wydanego przez producenta urządzenia Airvo2?

ODPOWIEDZ

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

51 PYTANIE

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

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorach umowy w tym zakresie.

52 PYTANIE

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

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:

a) w wysokości 0,5 % wartości brutto wyrobów medycznych niedostarczonych w ramach danego zamówienia częściowego - za każdy dzień zwłoki w dostawie, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wyrobów medycznych niedostarczonych w ramach danego zamówienia częściowego**

b) w wysokości 0,5 % wartości brutto wyrobów medycznych niedostarczonych w ramach danego zamówienia częściowego – za każdy dzień zwłoki w realizacji obowiązków określonych w § 4 ust. 2 niniejszej umowy, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wyrobów medycznych niedostarczonych w ramach danego zamówienia częściowego**

c) w wysokości **0,5%** wartości brutto wyrobów medycznych niedostarczonych w ramach danego zamówienia częściowego – za każdy przypadek w którym konieczny był zakup produktów leczniczych od podmiotu trzeciego w okolicznościach wskazanych w § 2 ust. 14



umowy, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto produktów leczniczych niedostarczonych w ramach danego zamówienia częściowego**

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

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorach umowy w tym zakresie.

53 PYTANIE

Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

ODPOWIEDZ

Zamawiający modyfikuje wzory umowy w paragrafie „ wynagrodzenie i warunki płatności” dopisując pkt.6, który otrzymuje brzmienie:

„ Strony mogą wystawiać i przysyłać faktury, duplikaty faktur oraz ich korekty, a także noty obciążeniowe i noty korygujące w formacie pliku elektronicznego PDF na adresy e-mail wskazane poniżej:

Adres e-mail na który Wykonawca może przekazywać Zamawiającemu wskazane powyżej dokumenty: faktury@uck.katowice.pl

Adres e-mail na który Zamawiający może przekazywać Wykonawcy wskazane powyżej dokumenty:

54 PYTANIE

Czy Zamawiający dopuszcza w Części 29 Kwas hialuronowy o specyfikacji:

- stężenie 1%
- masa cząsteczkowa : 5 mln Daltonów
- Lepkość: 1 mln mPas
- pH: 6,8 – 7,5
- kaniula 27 G
- temperatura przechowywania 2 – 25 st. C
- Objętość ampułkostrzykawki 0,85 ml

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie dopuszcza

55 PYTANIE

Część 62

Czy Zamawiający mając na względzie naszą dobrą współpracę oraz zasadę efektywności oraz konkurencyjności, dopuści produkt (Arista- znany Zamawiającemu)o tych samych lub lepszych właściwościach użytkowych lecz niewielkich różnicach technicznych nie mających negatywnego wpływu na terapię, podanych w nawiasach:

Polisacharydowy czynnik hemostatyczny; złożony z cząsteczek z zmodyfikowanego polimeru, uzyskiwanego z oczyszczonej skrobi roślinnej(**proszek syntetyzowany przez oczyszczoną skrobię sieciowaną w ramach zastrzeżonego procesu chemicznego – parametr lepszy . W oczyszczonej skrobi sieciowanej zmiana ulega budowa makrocząsteczkowa skrobi co ma bardzo dobry wpływ na jej właściwości fizyko-chemiczne. Tak szeroko rozumiana technologia chemiczna jest lepsza od wymaganej od Zamawiającego w opisie przedmiotu zamówienia. Oczyszczona skrobia sieciowana jest odporna na zmiany temperatury, obróbkę chemiczną oraz pH produktu wytwarzanego i gotowego w przeciwieństwie do skrobi oczyszczonej która charakteryzuje się wysoką twardością i małą lepkością, co jest parametrem gorszym**); pełna absorpcja produktu w ciągu kilku dni tj. nie więcej niż 9 dni (**okres wchłaniania wynosi od 24 do 48 godzin- Większość innych produktów wchłania się nawet do 6 tygodni!- parametr lepszy**).; proszek wraz z aplikatorem; 1g

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu, ale nie wymaga

56 PYTANIE

Część 62

W przypadku odpowiedzi odmownej prosimy o merytoryczne wyjaśnienie. W oparciu o przepis art. 135 ust. 1 i 2 ustawy Pzp składamy wniosek o wyjaśnienie w którym kwestionujemy prawidłowość i zasadność opisu przedmiotu zamówienia w zakresie zasady efektywności i konkurencyjności. Zamawiający konkretyzując ofertę nie zachowuje tym samym jednakowych warunków zamówienia dla wszystkich przedsiębiorców starających się o pozyskanie zamówienia publicznego. A otrzymując własne zapisy powinien kierować nie zasadą potrzeb



obiektywnych W podejściu obiektywnym należy podać ustalenia o charakterze arbitralnym wynikające z przyjmowanego systemu wartości czy też wzorców porównawczych niezależnie od swoich własnych wartościowań w tym zakresie.

ODPOWIEDZ

Patrz pytanie nr 55

57 PYTANIE

CZĘŚĆ 40 Zamawiający wymaga wkładów do wstrzykiwacza Medrad Spectris Solaris EP firmy Bayer. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie produktów innych firm w pełni kompatybilnych z używanymi przez Zamawiającego urządzeniami. Wymagania co do konkretnej firmy danego produktu jest niekonkurencyjne i uniemożliwia wszystkim wykonawcom przystąpienie do postępowania przetargowego.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wskazuje nazwy producenta zaoferowanego przedmiotu zamówienia, wymaga „ zestaw w pełni zgodny z instrukcją użytkowania urządzenia Medrad Spectris Solaris EP f. Bayer” , który jest na gwarancji.

58 PYTANIE

CZĘŚĆ 51 Proszę o rozdzielanie pakietu nr 51 poz 1 i 2 na dwie osobne części. Dzięki rozdzielaniu pakietu o wiele więcej firm będzie w stanie przystąpić do postępowania, a co za tym idzie ceny dla Zamawiającego staną się bardziej konkurencyjne oraz korzystniejsze.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie dokonuje podziału części 51 na dwie osobne części.

59 PYTANIE

Część 7 - Układ oddechowy

poz. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie układu oddechowego bez portu MDI i portu temp.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów w treści SWZ

60 PYTANIE

Czy Zamawiający w Części Nr 29 wyrazi zgodę na zaoferowanie 1% stężenia hialuronianu sodu, czystego, syntetycznego, rozpuszczonego w fizjologicznym zbuforowanym roztworze o wartości pH od 6,8 –7,6, sterylny, apyrogenny, o lepkości od 200000 –400000 mPas, masie cząsteczkowej 3,8-4,5 mlnDa, osmolarności 270-400 mOsm/kg w opakowaniu jednostkowym 1ml, opakowanie: sterylna strzykawka ze sterylną kaniulą 27G?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów w treści SWZ

61 PYTANIE

Pakiet nr 89 Czy zamawiający dopuści

Poz. 1 Klipsownica hemostatyczna z załadowanym, gotowym do użycia klipsem. Obrotowa - 360 stopni w obydwu kierunkach. Możliwość wielokrotnego zamknięcia i otwarcia przed ostatecznym uwolnieniem klipsa. Średnica narzędzia 2,6mm, rozwarcie ramion klipsa 11mm (długość ramienia 9mm) lub 16mm (długość ramienia 9,5mm), stopień zagięcia ramion klipsa 135 stopni, długość narzędzia 2300mm. Możliwość rezpozycjonowania już zaaplikowanego klipsa. Klipsownica pakowana sterylnie, pojedynczo w pakiety i dodatkowo w plastikowy pancerz transportowy. Możliwość wykonywania badań rezonansu magnetycznego u pacjentów z zaaplikowanym klipsem (potwierdzone dokumentami producenta).

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów w treści SWZ

62 PYTANIE

Pakiet nr 89 Czy zamawiający dopuści

Poz. 2 Kosz dwukanałowy do ekstrakcji kamieni, jednorazowego użytku, o nitinolowym rdzeniu, o średnicy 20,25,30,35mm. Kosz w osłonce wykonanej z PE, chroniącej przed uszkodzeniami narzędzia w transporcie. Narzędzie kompatybilne z przewodnikiem 0,035" oraz awaryjnym litotryptorem. Możliwość podania kontrastu. Długość robocza narzędzia 2000mm. Pakowany pojedynczo, sterylnie

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów w treści SWZ



63 PYTANIE

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie do oddzielnego pakietu poz. 4 z pakietu 17, co pozwoli na udział większej liczbie wykonawców, zwiększając możliwość wyboru optymalnej i konkurencyjnej oferty przez Zamawiającego, prosimy jednocześnie o dopuszczenie bronchoskopów jednorazowego użytku w komplecie z monitorem użyczonym bezpłatnie na czas trwania umowy o poniższych parametrach:

- bronchoskopy jednorazowego użytku, sterylne, w trzech rozmiarach, o średnicy kanału roboczego 1.2 mm (Slim), 2.2 mm (Regular), 2.8 mm (Large), pole widzenia 90°, głębia ostrości 6-50 mm (+/- 2 mm), oświetlenie LED, zakres regulacji: do góry 180° do dołu 180° dla wszystkich rozmiarów bronchoskopów, dł. części roboczej 600 mm, możliwość odsysania i wprowadzenia narzędzi poprzez kanał roboczy
- dotykowy monitor LCD kompatybilny z dostarczającymi bronchoskopami jednorazowego użytku, przekątna monitora 12,3", rozd. obrazu 2736 x 1824 pikseli, wymiary (dł. x wys. x szer.): 345.44 mm x 214.12 mm x 58.42 mm, dysponujący 85 GB pamięci wewnętrznej, posiadający złącza DVI-D, 3G-SDI oraz USB typu A umożliwiające transfer plików do przenośnej pamięci (pendrive o pojemności 32 GB w zestawie z monitorem), automatyczna regulacja jasności, możliwość manualnej regulacji jasności, możliwość robienia i przechowywania filmów i zdjęć, wyposażony w uchwyt do zamocowania na stojaku (np. do kroplówek), standardowej szynie medycznej lub z możliwością ustawienia na blacie.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wydzielił poz. 4 z części 17, nie dopuszcza rozwiązania opisanego w pytaniu. Zgodnie z opisem Zamawiający wymaga aby endoskop był kompatybilny z posiadanym przez Zamawiającego monitorem Ambu aView.

64 PYTANIE

Dotyczy: Załącznik 4.1 – 4.98– Formularz asortymentowo-cenowy część 51 poz.1,2

Czy Zamawiający wymaga, aby wężyki były zatwierdzone przez producenta wstrzykiwacza automatycznego będącego własnością Zamawiającego? Zgodnie z instrukcją obsługi urządzenia: „Stosowanie kombinacji lub systemów wężyków, które nie są dopuszczone przez firmę ulrich medical, zagraża bezpieczeństwu pacjenta i/lub użytkownika oraz nienagannemu działaniu wstrzykiwacza. (...) Imitacje i inne fabrykаты nie są zaprojektowane dla wstrzykiwacza ani nie są sprawdzone do stosowania ze wstrzykiwaczem”.

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga aby przedmiot zamówienia był kompatybilny z posiadanym wstrzykiwaczem będącym na gwarancji.

65 PYTANIE

Dotyczy: Załącznik 4.1-4.98– Formularz asortymentowo-cenowy część 51 poz.1,2

Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, że wymaga, aby informacja o braku ftalanów (DEHP) była potwierdzona w oryginalnej instrukcji obsługi materiałów eksploatacyjnych.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wymaga. Zgodnie z zapisami SWZ pkt. IV wskazuje jakie dokumenty będą wymagane na potwierdzenie, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia określone przez Zamawiającego wymagania.

66 PYTANIE

Dotyczy: Załącznik nr 6 – UMOWA – wzór, §5

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

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorach umów w tym zakresie..

67 PYTANIE

Dotyczy: Załącznik nr 6– UMOWA – wzór, §5 ust.2

Maksymalna łączna wysokość kar umownych, jakimi Zamawiający może obciążyć Wykonawcę na podstawie umowy nie może przekroczyć 50% wynagrodzenia brutto wskazanego w §3 ust.1.

W naszej opinii zaproponowana łączna maksymalna wysokość wszystkich kar umownych na poziomie nieprzekraczającym 50% jest wysoka. Przyjęto się, że na rynku wyrobów medycznych, wynosi najczęściej 20 – 30 %. W związku z powyższym prosimy Zamawiającego do obniżenia łącznej maksymalnej wysokości wszystkich kar umownych do poziomu nie



przekraczającego 30 % wartości umowy (danej części) i prosimy o modyfikację zapisów umowy w tym zakresie.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorach umów w tym zakresie..

68 PYTANIE

Dotyczy: Załącznik nr 6 – UMOWA – wzór, §3 ust. 3

Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na dostarczenie faktury w wersji papierowej wraz z wystanym towarem/zamówieniem.

ODPOWIEDZ

Zamawiający wyraża zgodę

69 PYTANIE

Dotyczy: SWZ, Rozdział XIV, punkt 4. , Formularz ofertowy zał. nr 1 do SWZ

Prosimy Zamawiającego o wyrażenie zgody na przestanie umowy drogą korespondencyjną.

ODPOWIEDZ

Zamawiający wyraża zgodę, praktykuje wysyłanie umowy drogą korespondencyjną

70 PYTANIE

Pakiet 83, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści rękawice obustronnie polimerowane, posiadające specjalną warstwę antypoślizgową na całej powierzchni rękawicy, o grubości na palcu 0,23mm i długości 280-287mm w zależności od rozmiaru?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

71 PYTANIE

Część 8 poz. 1, 2 - Czy Zamawiający dopuści produkty sterylne?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

72 PYTANIE

Część 8 poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści wąsy tlenowe o długości min. 200cm?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

73 PYTANIE

Część 8 poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści wąsy tlenowe o długości min. 300cm?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów w treści SWZ

74 PYTANIE

Część 8 poz. 7 - Czy Zamawiający dopuści zgłębniki żołądkowo-dwunastnicze CH 14-18CH z dołączoną zatyczką?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

75 PYTANIE

Część 8 poz. 10 - Czy Zamawiający dopuści dreny do drenażu klatki piersiowej ze stalowym trokarem o długości od 7cm do 34cm w zależności od rozmiaru?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

76 PYTANIE

Część 8 poz. 17 - Czy Zamawiający dopuści resuscytatory jednorazowe pakowane razem z 1 maską, pozostałe maski pakowane osobne ale wycenione razem jako komplet?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

77 PYTANIE

Część 8 poz. 20 - Czy Zamawiający dopuści igły do pena insulinowego rozmiar 8mmx0,30mm, 6mmx0,25mm?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza



78 PYTANIE

Część 8 poz. 23 - Czy Zamawiający dopuści podkład chłonny w rozmiarze 60 x 180 cm, z wkładem chłonnym 60x88cm, spełniający pozostałe wymagania SWZ?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

79 PYTANIE

Część 38 poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści szkiełka szlifowane z obustronnym matowym polem do opisu?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

80 PYTANIE

Część 38 poz. 2 - Czy Zamawiający dopuści pojemnik transportowy na 5 sztuk szkiełek?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów w treści SWZ

81 PYTANIE

Część 38 poz. 4 - Czy Zamawiający dopuści próbówki 5ml o wymiarze 12x75mm?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów w treści SWZ

82 PYTANIE

Część 57 poz. 1 - 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, w rozmiarze 10cm x 20cm? Zdjęcie poglądowe poniżej.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów w treści SWZ

83 PYTANIE

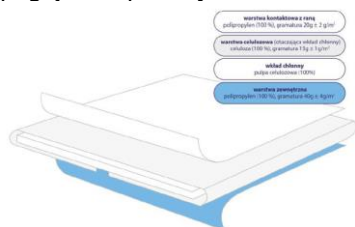
Część 57 poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści kompres wysokochłonny jałowy, o budowie warstwowej: hydrofilowa włóknina- warstwa celulozy - pulpa celulozowa - hydrofobowa włóknina. Zewnętrzna nieprzemakalna dla płynów hydrofobowa włóknina w kolorze niebieskim, pakowany w opakowanie papier- folia, w rozmiarze 20 cm x 25 cm? Zdjęcie poglądowe poniżej.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów w treści SWZ

84 PYTANIE

Część 57 poz. 2 - 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, w rozmiarze 20cm x 40cm? Zdjęcie poglądowe poniżej.



ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów w treści SWZ

85 PYTANIE

Część 60 poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści bezigłowe systemy infuzyjne z możliwością 7 dniowego użytkowania lub 140 dostępów, potwierdzone badaniami laboratoryjnymi?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

86 PYTANIE

Część 66 poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści opaskę dzianą podtrzymującą wykonaną z wiskozy 100% w rozmiarze 5cmx4m?



ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów w treści SWZ

87 PYTANIE

Część 66 poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści opaskę dzianą podtrzymującą wykonaną z wiskozy 100% w rozmiarze 10cm x 4m?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów w treści SWZ

88 PYTANIE

Część 73 poz. 1 - Czy Zamawiający dopuści maskę medyczną wiązaną na troki, wykonaną z trzech warstw niepyłającej włókniny, ze sztywnikiem na nos, zgodną z normą PN-EN 14683:2019 + AC:2019 typ II- poziom filtracji bakterii BFE 98,24%?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

89 PYTANIE

Część 74, poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści zestaw z serwetą na stół narzędziowy wzmocnioną 190 x 150 cm?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

90 PYTANIE

Część 74, poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści zestaw z serwetą 2-warstwową przylepną 180cm x 180cm w miejsce serwety 175 x 200 cm?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

91 PYTANIE

Część 75, poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści zestaw z serwetą główną o wymiarach 114cm x 150cm, wzmocnioną, zintegrowaną z torbą do zbiórki płynów, wykonaną z dwuwarstwowego laminatu o gramaturze 60g/m²?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów w SWZ

92 PYTANIE

Część 75, poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści zestaw z serwetami kompresowymi z włókniny o gramaturze 50g/m², zamiast min 40g/m² (+/- 5 g/m²)?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów w SWZ

93 PYTANIE

Część 75, poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści zestaw z serwetą o wymiarach 150cm x 100cm, wykonaną z dwuwarstwowego laminatu o gramaturze 60g/m² w ramach serwety do owinięcia zestawu jako osłona na stół narzędziowy?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów w SWZ

94 PYTANIE

Część 75, poz. 1 – Czy Zamawiający dopuści zestaw zapakowany w rękaw papierowo – foliowy?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów w SWZ

95 PYTANIE

Część 77, poz. 1 i 2 - Czy Zamawiający oczekuje aby fartuchy były zgodne z aktualną normą EN 13795-1:2019: Odzież i obłożenia chirurgiczne -- Wymagania i metody badań -- Część 1: Obłożenia chirurgiczne i fartuchy chirurgiczne?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ



96 PYTANIE

Część 77, poz. 1 i 2 - Czy Zamawiający, w celu lepszej identyfikacji, oczekuje fartuchów z oznaczeniem rozmiaru poprzez kolorową lamówkę oraz nadruk z rozmiarówką, zgodnością z normą 13795 i zakresie procedur widoczny zaraz po wyjęciu fartucha z opakowania?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

97 PYTANIE

Dot.: Część 30

Czy Zamawiający akceptuje do dostawy:

Sterylna, gotowa do użycia, terapeutyczna stabilna mieszanina 20% Sulfurhexafluoride (SF6) z 80% powietrza;

czas efektywnej tamponady [dni]: 6; czas retencji [tygodnie]: 1 do 2; maksymalne stężenie mieszaniny zdolnej do rozprężania [%]: 20; Własności fizyczne: gęstość względna w

odniesieniu do suchego powietrza (przy 15 °C,

1 bar) [g/cm³]: 5,106; ciśnienie par (przy 20 °C) [1 bar]: 21; ilość 40 ml; strzykawką a 60 ml plus filtr, łącznik, opaska dla pacjenta.

Upierzmy prosimy o podanie równoważnej ilości opakowań jednostkowych.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

98 PYTANIE

Dot.: Część 32

Czy Zamawiający akceptuje do dostawy:

Olej silikonowy, 100% polydimethylsiloxan; ultra oczyszczony i sterylny, dostępny w jednorazowych, szklanych strzykawkach o pojemności 10 ml

Własności fizyczne (przy 25 °C): lepkość [mPas] 900 – 1200; gęstość [g/cm³]: 0,97

Wskaźnik refrakcji (w temp. 20 °C): 1,4040.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

99 PYTANIE

Czy Zamawiający mógłby wydzielić z Części nr 72 pozycje nr 3-7 i 10 do odrębnego zadania?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wydziela z części 72 wskazanych w pytaniu pozycji do oddzielnej części.

100 PYTANIE

Czy w Części nr 72 poz. 3 i 4 Zamawiający dopuści implanty gałki ocznej z porowatego polipropylenu wysokiej biokompatybilności bez siateczki?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

101 PYTANIE

Czy w Części nr 72 poz. 5 Zamawiający dopuści konformer o wymiarach: 22x19x1,2mm?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

102 PYTANIE

Czy w Części nr 72 poz. 6 Zamawiający dopuści konformer o wymiarach: 24x21x1,2mm?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

103 PYTANIE

Czy w Części nr 72 poz. 7 Zamawiający dopuści konformer o wymiarach: 25x22x1,2mm?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

104 PYTANIE

Czy w Części nr 72 poz. 10 Zamawiający dopuści symblepharon ring wysterylizowany tlenkiem etylenu, o średnicach 22, 24 i 25mm?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza



105 PYTANIE

Czy w Części nr 84 Zamawiający dopuści seton przeciwwaskrowy o grubości płytki 0,81mm i wymiarach: 250mm² (16,7mm x 18,5mm) oraz 350 mm² (16,5mm x 30,5mm)?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów w treści SWZ

106 PYTANIE

Pakiet 20 Czy Zamawiający celem uzyskania konkurencyjnej oferty zgodzi się na wydzielenie z pakietu nr 20 kaniul z pozycji nr 2 lub stworzy z niej oddzielną część 20A?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wydziela z części 20 poz. 2 do oddzielnej części

107 PYTANIE

Pakiet 20 Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 20 pozycji 2: bezpieczną kaniulę do wlewów dożylnych wykonaną z poliuretanu, z portem bocznym działającym w bezpiecznym systemie zatrzaskowym typu "klik" domykanym standardowo, umieszczonym centralnie nad skrzydełkami mocującymi, z automatycznie aktywującym się plastikowym zabezpieczeniem ostrza igły po wyjęciu z kaniuli w pełni zabezpieczającym operatora przed przypadkowym zaskoczeniem i nieprzewidzianą ekspozycją na krew po wycofaniu igły bez systemu kapilar, z 3 szerokimi paskami dającymi bardzo dobry kontrast w promieniowaniu RTG, wyposażona w filtr hydrofobowy zapobiegający zwrotnemu wypływowi krwi w momencie wkłucia, zamiast zastawki, opakowanie folia plus papier klasy medycznej, rozmiary:

- 22G (0,90) - dł. 25mm; przepływ 42 ml/min
- 20G (1,00) - dł. 32mm; przepływ 59 ml/min
- 18G (1,30) - dł. 32mm; przepływ 103 ml/min
- 17G (1,50) - dł. 45mm; przepływ 155 ml/min
- 16G (1,75) - dł. 45mm; przepływ 225 ml/min?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów w treści SWZ

108 PYTANIE

Pakiet 38 - Pozycja 2 i 3

Zgodnie z zapisem SWZ Zamawiający wymaga: Przedmiot i warunki realizacji niniejszego zamówienia winny być zgodne z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o Wyrobach medycznych (Dz. U. z 2021r., poz. 1565 z późn. zm.) i z innymi obowiązującymi przepisami prawnymi w tym zakresie. Na podstawie art. 14 ust. 2 ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych Zamawiający wyraża zgodę na oznakowanie przedmiotu zamówienia w języku angielskim. W pakiecie 38 pozycja 2 i 3 Pojemniki transportowe na szkiełka, nie są produktami medycznymi. Dla produktów nie kwalifikowanych jako produkty medyczne (w rozumieniu Ustawy o wyrobach medycznych z dn. 20.05.2010r.) polski ustawodawca nałożył 23 % stawkę VAT. Nie dyskwalifikuje to jednak w/w produktów do stosowania w placówkach lecznictwa. Czy zamawiający odstąpi od oświadczenia o wyrobach medycznych dla pozycji 2 i 3 w pakiet 38?

ODPOWIEDZ

Na potwierdzenie, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia określone przez Zamawiającego wymagania, Wykonawca składa wraz z ofertą oświadczenie stanowiące załącznik nr 7 – dla wyrobów medycznych. Dla pozostałych, Zamawiający wymaga oświadczenia własnego Wykonawcy, potwierdzającego że przedmiot zamówienia nie jest wyrobem medycznym (dot. poz. 2 i 3).

109 PYTANIE

Dotyczy §3 ust. 3 wzoru umowy.

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zmianę terminu płatności z 30 na 60 dni.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umów w tym zakresie..

110 PYTANIE

Dotyczy §5 ust. 1d) wzoru umowy.

Zwracamy się z prośbą o naliczanie kary umownej od wartości niezrealizowanej części umowy.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorach umów w/w zakresie.

111 PYTANIE

Dotyczy część 62:

Czy Zamawiający dopuści aplikator pakowany oddzielnie z odpowiednim przeliczeniem ilości. Pozostałe parametry bez zmian.



ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga rozwiązanie opisane w pytaniu.

112 PYTANIE

Dot. pakietu 20 poz. 1

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o odstąpienie od pierwotnych wymogów i dopuszczenie produktu równoważnego o poniższych parametrach:

Zamknięty system dostępu naczyniowego o laminarnym torze przepływu, przezroczysty, bezigłowy, sterylny, zabezpieczony protektorem męskim w kolorze różnym niż zawór, pakowany pojedynczo, rozmiar ok 2 cm; waga 1g. Kompatybilny z końcówką luer-lok, z łatwą jednorodną materiałową powierzchnią do dezynfekcji, jednoelementową, przezierną, podzieloną membraną split septum osadzoną zewnętrznie w sposób trwały na poliwęglanowym przezroczystym konektorze, wystającą częściowo nad obudowę, niesprzysługającą kolonizacji bakterii. Na obudowie konektora naprzeciwległe wypustki ułatwiające utrzymanie 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 jednostkowym. Ilość aktywacji 100. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami oraz lekami chemioterapeutycznymi. Ten sam producent co kaniule lub rekomendowany i sprzedawany przez producenta kaniul, umieszczony w katalogu producenta kaniul pod nadanym przez niego numerem katalogowym dla zachowania szczelności dla kaniul obwodowych, koreczków i portów.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu.

113 PYTANIE

Dot. pakietu 20 poz. 3, 4, 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie kranika renomowanego producenta firmy Becton Dickinson o odporności na ciśnienie do 3 barów przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnych z SWZ

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga rozwiązanie opisane w pytaniu.

114 PYTANIE

Dot. pakietu 20 Poz. 4

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o odstąpienie od pierwotnych wymogów i dopuszczenie kranika z przedłużeniem renomowanego producenta Becton Dickinson o poniższych parametrach:

Kranik trójdrożny z drenem przedłużającym o długości 7 cm, z dodatkowym portem do infuzji, średnica wew. drenu 2,6mm. Wykonany z poliwęglanu pozwalającego na podawanie tłuszczu i chemioterapeutyków. Wytrzymałość 3 bary. Całkowita objętość wypełnienia max. 0,8 ml. Wyczuwalny w każdej pozycji indykator pozycji otwarty/zamknięty. Opakowanie typu blister-pack. Przedłużacz wykonany z PCV nie zawierający ftalanów /DEHP/. Pakowany pojedynczo z widoczną datą ważności. Sterylizowany R. Opakowanie 50 szt

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza rozwiązanie opisane.

115 PYTANIE

Dot. pakietu 61 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie portu z cewnikiem silikonowym w rozmiarze 6.6 F z przewodnikiem 0.035 in x 45cm?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

116 PYTANIE

Część 44:

Czy Zamawiający dopuści osłonę w rozmiarze 13cm x 235cm?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów w treści SWZ

117 PYTANIE

Część 74:

Czy Zamawiający dopuści zestaw uniwersalny o składzie:

- Serweta na stół instrumentariuszki jako owinięcie zestawu, wykonana z nieprzemakalnego dwuwarstwowego

laminatu o wymiarach 150cm x 190cm, obszar wzmocniony o wymiarach min. 66 x 190cm.

Gramatura w strefie



wzmocnionej min. 80g/m², grubość. 1 folii w obszarze nie wzmocnionym min. 47 mikronów. - 1 szt

- Serweta na stolik Mayo wzmocniona o wymiarach 80cm x 145cm, z warstwą chłonną o szerokości min. 60 cm,
- gramatura warstwy chłonnej min. 60 g/m², grubość folii osłony min. 70 mikronów. - 1 szt
- Serwety operacyjne z przylepcem 75x90 cm- 3 szt
- Serweta operacyjna z przylepcem 150x240 cm - 1 szt
- Serweta operacyjna z przylepcem 170x180 cm – 1 szt
- Taśma medyczna 9x50 cm – 2 szt
- Czyścik do koagulacji 5 x 5cm, kontrastujący w RTG – 1 szt
- Podstawka pod skalpele 3 miejsca – 1 szt
- serwetki do rąk z włókniny o gram. 40g/m² rozm. 40x20cm - 4 szt

Serwety operacyjne wykonane z laminatu dwuwarstwowego (włóknina polipropylenowa/folia polipropylenowopolietylenowa) o gramaturze min. 56 g/m², odporność na przenikanie cieczy 250 cm H₂O, zgodne z normą PN-EN 13795 + A1:2013 dla wymagań wysokich powierzchni krytycznych i mniej krytycznych. Laminat wolny od lateksu, I klasa palności. Opakowanie torebka papierowo-foliowa, etykieta w języku polskim z min. dwoma naklejkami typu TAG, zawierającymi datę ważności, numer lot, indeks wyrobu i nazwę producenta

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

118 PYTANIE

Część 77:

Czy Zamawiający dopuści fartuchy wzmacniane posiadające nieprzemakalne wstawki w przedniej części i rękawach po zewnętrznej stronie fartucha. Pozostałe parametry zgodne z wymaganiami.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

119 PYTANIE

Część 95:

Czy Zamawiający dopuści rękawice przebadane na min. 12 cytostatyków z min. 10 na poziomie o czasie przebicia >240min. wg. normy ASTM D6978 potwierdzone dołączoną do oferty kartą danych technicznych producenta wystawioną na podstawie przeprowadzonych badań z 2021r.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu. Na potwierdzenie, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia określone przez Zamawiającego wymagania, Wykonawca składa wraz z ofertą oświadczenie stanowiące załącznik nr 7

120 PYTANIE

Część 97:

Czy Zamawiający dopuści podkłady higieniczne do stosowania jako dodatkowe zabezpieczenie dla osób dotkniętych inkontynencją oraz podczas zabiegów pielęgnacyjnych. Pozwalają utrzymać w czystości pościel, łóżko, wózek inwalidzki, fotel, itp. Warstwę izolacyjną stanowi laminat paroprzepuszczalny (z nadrukiem). We wkładzie chłonnym znajduje się rozdrobniona pulpa celulozowa wymieszana z superabsorbentem wiążącym ciecz, dodatkowo pokryta bibułą. Warstwę wierzchnią stanowi miękka włóknina. Chłonność podkładów wyższa niż oczekiwana – min 2500[g] (wg ISO 11948-1). Podkłady nie posiadają potwierdzenia trwałego zatrzymania bakterii, w tym MRSA, E.coli w chłonnym rdzeniu.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

121 PYTANIE

Pytania do projektu umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację treści umów w zakresie KAR UMOWNYCH na:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:

- a) w wysokości 0,2% wartości brutto wyrobów medycznych, niedostarczonych w ramach danego zamówienia częściowego za każdy dzień zwłoki w dostawie,
- b) w wysokości 0,2% wartości brutto wyrobów medycznych niedostarczonych w ramach danego zamówienia częściowego za każdy dzień zwłoki w realizacji obowiązków określonych w § 4 ust. 2 niniejszej umowy,
- c) w wysokości 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. 14 niniejszej umowy,



d) w wysokości 5% kwoty wynagrodzenia brutto określonego w § 3 ust. 1 niniejszej umowy – w przypadku, gdy dojdzie do rozwiązania umowy ze skutkiem natychmiastowym lub odstąpienia od umowy z przyczyn za które odpowiada Wykonawca.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorach umów w tym zakresie.

122 PYTANIE

Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotów zamówienia w pakiecie 6, poz. 14 w przedmiotowym postępowaniu:

Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 14 z pakietu 6 oraz utworzenie odrębnego zadania. Wydzielenie wymienionej pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionej pozycji w dotychczasowym pakiecie silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wydziela z części 6 poz.14 do oddzielnej części.

123 PYTANIE

Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotów zamówienia w pakiecie 6, poz. 14 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający dopuści zaafierowanie nakłuwaczy konfekcjonowanych 200szt/op., oraz przeliczenie na odpowiednią ilość opakowań?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

124 PYTANIE

Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotów zamówienia w pakiecie 8, poz. 20 w przedmiotowym postępowaniu:

Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 20 z pakietu 8 oraz utworzenie odrębnego zadania. Wydzielenie wymienionej pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionej pozycji w dotychczasowym pakiecie silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wydziela z części 8 poz.20 do oddzielnej części.

125 PYTANIE

Poniższy wniosek dotyczy opisu przedmiotów zamówienia w pakiecie 8, poz. 20 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie nakłuwaczy konfekcjonowanych 100szt/op., oraz przeliczenie na odpowiednią ilość opakowań?

ODPOWIEDZ

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

126 PYTANIE

Pytanie do pozycji 1 pakiet 37

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę produktu wg ostatniego dostępnego cennika bez możliwości dostarczenia produktu. Firma wycofała introducery z oferty. Nie ma możliwości ich dostarczenia, a tym samym złożenia oferty na pozostałe pozycje.

ODPOWIEDZ

Zamawiający wykreśla z części 37 poz. 1

127 PYTANIE

Pytanie do pozycji 2 pakiet 37

Zwracamy się zapytaniem o rodzaj cewnika Swana Ganza. Czy Zamawiający wymaga dostarczenia cewnika Swana Ganza do ciągłego pomiaru rzutu serca czy też standardowego cewnika Swana Ganza umożliwiającego pomiar po podaniu bolusa.

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga cewnika standardowego.



128 PYTANIE

Pytanie do pozycji 4 pakiet 37

Zwracamy się z prośbą o zmianę ilości czujników dla dorosłych, podłączenie w okolicy mózgowej w pozycji nr 4 na wielokrotność 20. Wymóg Zamawiającego dotyczący ilości 50 sztuk uniemożliwia złożenie oferty ze względu na sposób pakowania czujników, które zawiera 20 sztuk.

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga zaoferowania 50 sztuk czujników. Wykonawca oferuje asortyment w pełnych opakowaniach, zgodnie z opisem pod tabelą, „Ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnych opakowań tak jak będą Zamawiającemu dostarczane w opakowaniu handlowym, oferując nie mniej niż wymagana”

129 PYTANIE

Dotyczy: Pakiet 74, pozycja 1

Prosimy o dopuszczenie : zestaw chirurgiczny uniwersalny o składzie i parametrach :

1. Serweta na stół narzędziowy wzmocniona min. 190 x 140 cm (opakowanie zestawu) – 1 sztuk
2. Serweta na stół Mayo min. 75 x 145cm składana teleskopowo z chłonnym padem na całej długości – 1 sztuka
3. Serweta 2 - warstwowa przylepna min. 175 x 200cm – 1 sztuka
4. Serweta 2 – warstwowa przylepna 90 x 75 cm – 3 sztuki
5. Serweta 2 -warstwowa przylepna 240 x 150 cm -1 sztuka
6. Czyścik do koagulacji 5 x 5cm, kontrastujący w RTG – 1 sztuka
7. Podstawka pod skalpele 3 miejsca – 1 sztuka
8. Taśma przylepna 10 x 50 cm +/- 1 cm – 2 sztuki
9. Ręcznik celulozowy o min. wym. 30 x 30cm – 4 sztuki

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

130 PYTANIE

Część 77 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści fartuch wykonany z SMMMS?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

131 PYTANIE

Część nr 7, pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści układ oddechowy z rurami rozciągliwymi do 180cm oraz dodatkowym ramieniem rozciągliwym do 120cm?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów w treści SWZ

132 PYTANIE

Część nr 36, pozycja nr 1 – Czy zamawiający dopuści zestaw do znieczulenia zewnątrzoponowego składający się z:

- igły:
 - o igłę Tuohy
 - o igłę do podawania leków 0.9 x 40 mm
 - o igłę do znieczuleń 0.5 x 25 mm
- kateter epiduralny
- filtr przeciwbakteryjny płaski 0.2 µm
- samoprzylepny element mocujący filtr
- gręt do nacinania skóry 1.6 x 35 mm
- strzykawki:
 - o strzykawka 10 ml
 - o strzykawka niskooporowa 10 ml
- tulejkę uniwersalną?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

133 PYTANIE

Część nr 36, pozycja nr 2 – Czy zamawiający odstąpi od wymogu „możliwość stosowania tyżki w polu magnetycznym – potwierdzenie od producenta”?

ODPOWIEDZ

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



134 PYTANIE

Część nr 36, pozycja nr 4 – Czy zamawiający dopuści dreny o średnicy zewnętrznej 5,3mm, 8,0mm oraz 9,3mm?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ, nie określa średnicy drenu.

135 PYTANIE

Część nr 36, pozycja nr 4 – Czy zamawiający dopuści dreny w rozmiarach CH8 – CH12?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ

136 PYTANIE

CZĘŚĆ NR 74

Poz. nr 1 - czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu zawierającego:

- serwetę na stół narzędziowy wzmocnioną w rozmiarze 190x150cm (zamiast 190x140cm)

- dodatkowo uchwyt typu rzep 2x23cm

Pozostały skład i parametry bez zmian.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza.

137 PYTANIE

Część nr 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednopacjentowe mankiety uciskowe na tydkę-udo (jeden połączony mankiet obejmujący tydkę i udo) w rozmiarach: standardowy (obwód do 71,1cm) oraz duży (obwód do 91,4cm), budowa mankietów umożliwia dopasowanie ich np. za pomocą rzepa zarówno na małą, średnią jak i dużą wielkość kończyny. Jednopacjentowe mankiety uciskowe na podudzie/tydkę w rozmiarach: standardowy (obwód do 53,3cm) oraz duży (obwód do 66cm), budowa mankietów umożliwia dopasowanie ich np. za pomocą rzepa zarówno na małą, średnią jak i dużą wielkość kończyny. Jednopacjentowe mankiety uciskowe na stopę w dwóch rozmiarach : rozmiar do 40 i rozmiar 41 i większe. Zamawiający na etapie składania zamówienia każdorazowo wskaże, który rodzaj oraz rozmiar zamawia w danym momencie). Wycena za szt. gdyż mankiety mają różny sposób pakowania od 3 szt. do 10 szt.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza.

138 PYTANIE

Część nr 83

Czy Zamawiający dopuści - Rękawice chirurgiczne, bezlateksowe, neoprenowe, bezpudrowe, polimeryzowane od wewnątrz w technologii Dermashield, teksturowane, kolor kremowy, kształt anatomiczny, mankiet rolowany z technologią Surefit, o grubości ścianki na palcu: 0,14mm, na dłoni: 0,13mm, mankiecie:0,14mm, długość min. 300mm, AQL max 0,65, sterylizowane radiacyjnie promieniami gamma, zaklasyfikowane jako wyrób medyczny kl. IIa, środek ochrony indywidualnej kat. III, zgodne z EN ISO 374 -1(typ B),5-piktogramy na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym, przebadane na min 20 substancji chemicznych wg EN ISO 374, w tym jodopowidon 10%, glukonian chlorheksydyny 4%, formaldehyd 37%, kwas nadoctowy 39% - min 4 poziom odporności, 70% etanol i 75% izopropanol-poziom min 1, zgodne z EN 420, EN 421, EN 455-1,2,3,4, EN 556, odporne na min 25 cytostatyków na min 4 poziomie odporności wg ASTM D6978, produkowane zgodnie z ISO 9001, ISO 13485, ISO 14001, opakowanie jednostkowe zewnętrzne foliowe, rękawice składane na pół, dyspenser otwierany w pionie i poziomie, część pionowa wyposażona w 2 otwory, w tym 1 umożliwiający zwrot nieużytych rękawic; rozm. 6,0-9,0?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza.

139 PYTANIE

Dot. pakiet 56 poz. 1 i 2

Czy Zamawiający dopuści do przetargu jednorazowy, wysokochłonny, nieuczulający podkład higieniczny na stół operacyjny wykonany polipropyleny, poliestru oraz SAF; zbudowany z mocnego, nieprzemakalnego laminatu o grubości minimum 0,14 mm (pozytywny wynik EN 20811) i chłonnego rdzenia o grubości co najmniej 0,7 mm na całej długości prześcieradła; wymiary prześcieradła 101 cm (+/-1 cm) x 228 cm (+/- 1 cm); wchłanianie min. 3200 g/m2; wyprodukowany zgodnie z normą ISO13485; gramatura produktu 125 g/m2 (+/-1%); produkt



o przeciętnym czasie spalania nie krótszym niż 9 s wg 16 CFR1610 klasa I.; ilość w opakowaniu 50 szt.?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ

140 PYTANIE

Dot. treści umowy, §2 ust. 14

Prosimy o modyfikację §2 ust. 14 w sposób następujący: „W przypadku niewykonania przez Wykonawcę dostawy zamówionych wyrobów medycznych na zasadach i w terminie określonym w niniejszej Umowie, Zamawiający ma prawo dokonać zakupu u innego dostawcy niedostarczonych w terminie wyrobów medycznych. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany będzie do zwrotu Zamawiającemu kosztów poniesionych przez Zamawiającego w związku z zakupem wyrobów medycznych u podmiotu trzeciego, stanowiących różnicę pomiędzy ustaloną przez Strony ceną, a ceną zapłaconą podmiotowi trzeciemu. Różnica w cenie nie może być wyższa niż 10% (...)”

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umów w tym zakresie. .

141 PYTANIE

Dot. treści umowy, §5 ust. 1 pkt. c)

Prosimy o odstąpienie od naliczania kar przy zakupie interwencyjnym. Naliczanie kar przy jednoczesnym zakupie interwencyjnym oznacza de facto podwójne karanie za to samo przewinienie.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umów w tym zakresie..

142 PYTANIE

Dot. treści umowy, §5 ust. 1 pkt. d)

Prosimy o modyfikację §4 ust. 4 pkt. w sposób następujący: „w wysokości 5% wartości niezrealizowanej części 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 umów w tym zakresie. .

143 PYTANIE

Dot. części 2 i 2a, pkt. 1 OPZ

Czy Zamawiający dopuści możliwość dostarczenia w dzierżawie pomp używanych, sprawnych, z aktualnym autoryzowanym przeglądem technicznym, wyprodukowanych nie później niż 2019 r.?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

144 PYTANIE

Dot. części 2 i 2a, pkt. 3 OPZ

Czy Zamawiający dopuści równoważne rozwiązanie gdzie sekwencyjny, obwodowy ucisk na podudzie/tydkę (bez stopy) i tydkę-udo z zachowaniem predefiniowanego, automatycznego gradientu ciśnienia wynosi: 45mmHg – podudzie/tydka, 45mmHg – tydka-udo. Czas trwania cyklu kompresji – 12s?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

145 PYTANIE

Dot. części 2 i 2a, pkt. 4 OPZ

Czy Zamawiający dopuści równoważne rozwiązanie gdzie, czas trwania przerw pomiędzy kompresjami ustalony jest automatycznie, dla mankietów na podudzie/tydkę i tydkę-udo wynosi: 36 sekund w cyklu minutowym (tzn. kompresja jednej kończyny trwa 12 sekund, potem 18 sekund przerwa, potem 12 sekund kompresja na drugą kończynę i 18 sekund przerwy). Tym samym w cyklu minutowym obie kończyny są uciskane po jednym razie. Dla mankietów na stopę czas trwania przerw pomiędzy kompresjami ustalony jest automatycznie i wynosi 27 lub 54 sekundy (kompresja trwa 3 sekundy na każdą stopę, potem 27 sekund przerwa)?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza



146 PYTANIE

Dot. części 2 i 2a, pkt. 5 OPZ

Czy Zamawiający dopuści regulowany automatycznie czas trwania przerw pomiędzy kompresjami dla uda i podudzia wynoszący 36 sekund w cyklu minutowym (tzn. kompresja jednej kończyny trwa 12 sekund, potem 18 sekund przerwa, potem 12 sekund kompresja na drugą kończynę i 18 sekund przerwy). Tym samym w cyklu minutowym obie kończyny są uciskane po jednym razie.?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

147 PYTANIE

Dot. części 2 i 2a, pkt. 7 OPZ

Czy Zamawiający dopuści Aparat wyposażony w monochromatyczny ekran LCD o przekątnej 3,5 cala?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

148 PYTANIE

Dot. części 2 i 2a

Ze względu na to, że mankiety na podudzie/tydkę i tydkę-udo są pakowane jako para Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający rozumie 200 sztuk mankietów jako para (dwa mankiety)? czy jako pojedynczy mankiety?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga 200 par mankietów. Jednocześnie zmienia załącznik nr 4,2 poprawiając jednostkę miary na „ para” W załączeniu Zmieniony Załącznik 4,2 (dot. części 2)

149 PYTANIE

Część 87

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie siatki dootrzewnowej, antyadhezyjnej, miękkiej, niewchłaniającej, jednowarstwowej wykonanej z przędzy wielowłóknowej z politereftalanu etylenu (PET - poliester), pokrytej z jednej strony niebieską powłoką antyadhezyjną z poliuretanu (PUR). , która zmniejsza przyrastanie przyległych tkanek do siatki i gwarantuje przepuszczalność, dzięki której można uniknąć zagnieżdżenia się bakterii chorobotwórczych, siatka w postaci trójwymiarowej nadająca się do leczenia przepuklin i ubytków ścian brzucha zarówno metodą tradycyjną jak i laparoskopową. Grubość siatki: 1,38mm, gramatura średnia: 184g/m2, porowatość strona trzewna 1,4%, porowatość strona ścienna 55%, z oznaczeniem strony implantacji (niebieska membrana), z możliwością przycinania siatki bez ryzyka rozwarstwienia protezy i utraty włókien poliestrowych oraz posiadającą pamięć kształtu?:

poz. 1 - rozmiar 15x20 cm?

poz. 2 - rozmiar 20x30 cm?

poz. 3 - rozmiar 10x15 cm?

poz. 4 - rozmiar 25x35 cm?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ

150 PYTANIE

Część 16

prosimy o wydzielenie poz. 1 do oddzielnego zadania

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wydziela poz. 1 część 16 do oddzielnej części

151 PYTANIE

Część 16 poz. 1

prosimy o dopuszczenie rozmiarów: 1: 3-5.5cm, 2: 4-8cm, 3: 6-11cm

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza



152 PYTANIE

Część 78

Prosimy o dopuszczenie ostrzy innych niż kompatybilne ze strzygarką firmy 3M, o szerokości cięcia 3,6 mm pod warunkiem uzuczenia strzygarki na czas trwania umowy. W przypadku dopuszczenia prosimy o wskazanie liczby potrzebnych strzygarek.

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ

153 PYTANIE

Dotyczy części nr 29:

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie hialuronianu sodu 1% o poniższych parametrach:

- pH 6.8 7. 6
 - lepkość 300 000 mPas
 - masa cząsteczkowa 2.8 3. 2 mln Da
 - osmolarność 270 400 m Osmol/kg
- Pozostałe wymagania zgodne z SWZ

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

154 PYTANIE

Dotyczy części nr 32:

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie oleju silikonowego o poniższym opisie:

- lepkość 1 000 mPas
- gęstość 0.972 g/cm w temp. 25st. C
- wskaźnik refrakcji 1,40
- opakowanie: 1 ampułkostrzykawka 10 ml

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

155 PYTANIE

część nr 60, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści bezigłowy system infuzyjny z transparentną obudową, mlecznym elementem wewnętrznym nie wystającym poza obudowę, prostą drogą przepływu przez membranę, dla połączeń luer lock i luer slip, bez drenu. O przepływie 540 ml/min zgodnie z normą ISO 10555, bez lateksu, PCV i DEPH, z możliwością wielokrotnej dezynfekcji. 7 dniowe użytkowanie potwierdzone w instrukcji obsługi, liczbą aktywacji 600?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

156 PYTANIE

Dotyczy § 5 wzoru umowy

Ad. 1. a i b

Czy Zamawiający zgodzi się na obniżenie kar umownych za niedostarczenie produktów do wysokości 0,2 % wartości brutto niezrealizowanej dostawy za każdy rozpoczęty dzień zwłoki ponad terminy dostaw.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorach umów w tym zakresie. .

157 PYTANIE

Pytanie 1 dot. części 16

Prosimy o doprecyzowanie w części 16 pozycja 1 rodzaju wymaganego połączenia z kablem NIBP. Czy Zamawiający wymaga mankietów z połączeniem typu male slip lub neosnap jedno lub dwużyłowych pasujących do posiadanych przez Zamawiającego monitorów, do wyboru przez Zamawiającego?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga zaoferowania mankietów z w/w typami połączeń, które będą każdorazowo wskazywane w zamówieniu

158 PYTANIE

Pakiet 56, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowego, niesterylnego podkładu chłonnego, min. 4-warstwowego, przeciwoleżynowego, oddychającego, przeznaczonego do absorpcji płynów ustrojowych. Warstwa zewnętrzna trwale zintegrowana na całej powierzchni. Nie



rozwarstwia się, nie pęcznieje i nie przywiera do skóry, gdy jest mokra. Miękka, włókninowa warstwa zewnętrzna pomaga redukować nacisk na skórę. Superabsorbująca warstwa środkowa z wkładem żelowym, pozostająca sucha na powierzchni po zaabsorbowaniu płynów, zatrzymująca drobnoustroje i leki. Rdzeń chłonny z marginesami uszczelniającymi z każdej strony, zabezpieczającymi przed wyciekaniem płynów. Pochłaniają zapach i zawilgoć, zapewniając suchą w dotyku powierzchnię w ciągu kilku minut. Posiadają zdolność do wielokrotnego pochłaniania płynów, nie przeciekają. Rozmiar 210 x 80 cm, chłonność 4900 ml, potwierdzona przez producenta. Oddychająca, pełnobarierowa, antypoślizgowa warstwa spodnia (zielony kolor nadruku części spodniej). Kompatybilne z materacami przeciwoślizgowymi typu low airloss. Nadaje się do repozycjonowania pacjenta, obracania go i unoszenia (wytrzymałość ok. 150 kg), pakowany po 30 szt. (6 toreb po 5 szt.).

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

159 PYTANIE

Pakiet 56, poz.2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie podkładu chłonnego min. 4. warstwowego jednorazowego, zamykający w rdzeniu chłonnym ponad 95% MRSA w badaniach niezależnych, oddychający (WVTR min. 3600 g/m²/24godz); wyjątkowo wytrzymały – udźwig ok. 170 kg; warstwa zewnętrzna zintegrowana; absorpcyjna warstwa środkowa z wkładem żelowym, wysoko chłonna, pozostająca sucha na powierzchni po zaabsorbowaniu płynów, zatrzymująca drobnoustroje i leki, chłonność 4000-4500 g, potwierdzona przez producenta; rozmiar 101 x 228 cm +/- 3 cm, rozmiar części chłonnej podkładu 60 x 201 cm +/- 3 cm z marginesami uszczelniającymi z laminatu z każdej strony części chłonnej; warstwa spodnia pełnobarierowa, antypoślizgowa; Certyfikaty ISO 13485 i ISO 14001, pakowany po 25 szt.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

160 PYTANIE

Pakiet 56, poz.2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy podkładu na stół operacyjny, przeciwoślizgowego, 5-cio warstwowego, zintegrowanego wielopunktowo – brak możliwości tworzenia zagłębień i pofałdowań pod pacjentem, samowygładzająca się. Rdzeń chłonny z wyraźnym pikowanym wzorem ułatwiającym rozprowadzanie wilgoci. Wykonana z włókna polipropylenowej, wysokochłonnej warstwy środkowej z SAP i spodniej pełnobarierowej folii polietylenowej, zabezpieczającej przed przesuwaniem się i ślizganiem podkładu po powierzchni. Wszystkie krawędzie uszczelnione. Certyfikaty jakościowe dla miejsca produkcji: ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001, wystawione przez jednostki notyfikowane. Chłonność 3750 – 4000 ml/m², (test potwierdzony badaniami wykonanymi w laboratorium akredytowanym wg ISO 9073-6), wskaźnik chłonności min. 2000 %, gramatura podstawowa: min. 150 g/m², wymiary: 102 x 230cm, rdzeń chłonny otoczony z każdej strony dodatkowymi marginesami nieprzeziernego laminatu na całej szerokości podkładu, pakowana po 20 sztuk/karton

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

161 PYTANIE

Pakiet 56, poz. 1 i 2

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy produkty mają spełniać normy jakościowe dla miejsca produkcji: ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001, potwierdzone certyfikatem wystawionym przez jednostkę notyfikowaną?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ

162 PYTANIE

Pakiet 60

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie łącznik bezigłowy kompatybilny z końcówką luer i luer lock, o przepływie min. 165 ml/min. możliwość podłączenia u pacjenta przez 700 aktywacji (użyć). Długość robocza zaworu 2-2,5 cm, długość całkowita 3,3 cm. Łącznik posiada przezroczystą obudowę, zawór w postaci bezbarwnej, jednoelementowej, silikonowej membrany z gładką powierzchnią do dezynfekcji (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer), prosty tor przepływu i minimalna przestrzeń martwa 0.04 ml, zapewniany przez wewnętrzną stożkową kaniulę. Wnętrze z jedną ruchomą częścią, pozbawione części mechanicznych i metalowych. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami, chlorheksydyną, oraz lekami chemioterapeutycznymi. o wytrzymałości na ciśnienie zwrotne i ciśnienie płynu iniekcyjnego min. 60 psi. Neutralne ciśnienie bez względu na sekwencję



klemowania. Wejście donaczyniowe zabezpieczone protektorem. Sterylny, jednorazowy, pakowany pojedynczo, na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Okres ważności min. 12 m-cy od daty dostawy. Do oferty należy dołączyć badania in vitro potwierdzające mniejszy transfer bakterii do światła cewnika w porównaniu do innych rozwiązań

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie system bezigłowy pozwalający na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, żywotność min. 360 użyc, obudowa przezroczysta, nie zawierający metalu oraz lateksu, przezroczysty, membrana jednorodna, przezroczysta, wykonana z wytrzymałego na odkształcenie silikonu, zapewniająca prosty sposób czyszczenia i odkażania (przez przetarcie wacikiem ze środkiem dezynfekującym), wytrzymałość na ciśnienie wewnątrz portu: nadciśnienie powyżej 30 psi oraz podciśnienie -12,5 psi. objętość wypętnienia, przepływ min. 350 ml/min. przystosowany do pracy z końcówkami luer lock, możliwość pracy z końcówkami luer slip, współpracujący z drenami do infuzji, do pomp strzykawkowych i objętościowych oraz z drenami do kroplówek, przedłużaczami, Wejście donaczyniowe zabezpieczone protektorem.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

163 PYTANIE

Pakiet 74

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnej zestaw uniwersalny ze wzmocnieniem.

Skład zestawu:

1 x serweta na stolik narzędziowy 152x190 cm z folii PE 50µ z mikroteksturą ze wzmocnieniem (owinięcie zestawu)

1 x serweta na stolik Mayo 80x142 cm z folii PE ze wzmocnieniem z polipropylenu 55x88cm, składana rewersowo

2 x serweta boczna 90x75 cm, ze wzmocnieniem 60x25 cm z przylepcem o długości 84cm

1 x serweta dolna 175x190 cm, ze wzmocnieniem 67x25 cm z przylepcem o długości 98cm, ze zintegrowanym podwójnym organizatorem przewodów

1 x serweta górna 240x150 cm ze wzmocnieniem 67x25 cm z przylepcem o długości 98 cm, ze zintegrowanym podwójnym organizatorem przewodów

1 x taśma lepna włókninowa 9X50 cm

4 x ręcznik chłonny celulozowy 20x30 cm z mikrosecią zabezpieczającą przed rozrywaniem

Tolerancja rozmiarów dla serwet okrywających pacjenta +/-2 cm

Serwety okrywające pacjenta wykonane z laminatu 2-warstwowego (polipropylen, polietylen) o gramaturze max.58g/m² odpornego na penetrację płynów (>175 cmH₂O, odpornego na rozerwanie na mokro/sucho (min. 145kPa) o niskim współczynniku pylenia (współczynnik pylenia ≤1,7 log10). W obszarze krytycznym wzmocnienie chłonne pozbawione pyłących włókien wiskozy i celulozy (polipropylen 60 g/m²), o łącznej gramaturze w 121 g/m². Dwucentymetrowa nieprzylepna końcówka przy paskach zabezpieczających taśmę lepnią ułatwiającą mocowanie serwet na pacjencie. I klasa palności. Zestaw spełnia wymagania dla procedur wysokiego ryzyka wg normy EN 13795 pakowany sterylnie w przezroczystą, foliową torbę z portami do sterylizacji, posiada 4 etykiety samoprzylepne do dokumentacji medycznej zawierające: numer katalogowy, numer lot, datę ważności, nazwę producenta w tym 2 etykiety dodatkowo z kodem kreskowym. Sterylizacja tlenkiem etylenu. Zestawy pakowane zbiorczo w worek foliowy, następnie karton. Producent spełnia wymogi normy środowiskowej ISO 14001 potwierdzony certyfikatem. Czyścik do koagulacji 5x5 cm oraz podstawka na skalpele 3 miejsca (pakowana osobno)

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ

164 PYTANIE

Pakiet 83

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje rękawic wykonanych z poliizoprenu, który posiada właściwości fizyczne najbardziej zbliżone do naturalnego lateksu, umożliwiające swobodną pracę bez obciążenia dłoni użytkownika (tj. wygodne i elastyczne, modułus 500% < 2,5 N)?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ

165 PYTANIE

Pakiet 83

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy rękawice mają być pakowane w opakowania zewnętrzne hermetyczne foliowe umożliwiające sprawne otwieranie w każdych warunkach tj. z dodatkowym wycięciem jednego z listków?



ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ, nie określa sposobu pakowania rękawic.

166 PYTANIE

Pakiet 83

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy oferowane produkty powinny być wytwarzane przez producentów posiadających wdrożone i certyfikowane systemy jakości ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 w zakresie oferowanych produktów oraz czy wyżej wymienione certyfikaty powinny być dołączone do oferty?

ODPOWIEDZ

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

167 PYTANIE

Pakiet 95, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy oferowane produkty powinny być wytwarzane przez producentów posiadających wdrożone i certyfikowane systemy jakości ISO 13485, ISO 9001, ISO 14001 i ISO 45001 w zakresie oferowanych produktów oraz czy wyżej wymienione certyfikaty powinny być dołączone do oferty?

ODPOWIEDZ

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

168 PYTANIE

Pakiet 95, poz. 1

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający oczekuje, aby rękawice posiadały oznakowane jako wyrób medyczny klasy I oraz środek ochrony osobistej Kategorii III - Typ B (zgodnie z obowiązującymi normami i adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu) oraz wszystkie substancje użyte do oznakowania typu na opakowaniu na poziomie ochrony min. 4. Takie podwójne oznakowanie rękawic dopuszcza je tym samym do kontaktu z materiałem zakaźnym oraz substancjami i lekami groźnymi dla zdrowia i życia personelu?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ

169 PYTANIE

Pakiet 95, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy rękawice mają być odporne na penetrację alkoholi używanych w środkach dezynfekcyjnych takich jak: etanol 20% - poziom 6 oraz izopropanol 70% - poziom 6, potwierdzone raportem z badań niezależnego laboratorium?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ

170 PYTANIE

Pakiet 95, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic pakowanych po 100 szt. (90 szt. dla rozm. XL) z odpowiednim przeliczeniem ilości.

ODPOWIEDZ

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

171 PYTANIE

Pakiet 95, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic lateksowych bepudrowych.

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ

172 PYTANIE

Pakiet 95, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy rękawice mają zapewniać bezpieczeństwo również w kontakcie z żywnością w całym łańcuchu żywnościowym, dzięki produkcji w zakładach z wdrożonym ISO 22000 (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu) oraz przydatnych do kontaktu z żywnością zgodne z REG. 1935/2004?



ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ

173 PYTANIE

Pakiet 95, poz.1 i 2

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy oczekuje, aby opakowanie rękawic diagnostycznych posiadało otwór dozujący zabezpieczony dodatkową folią chroniącą zawartość przed kontaminacją?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ

174 PYTANIE

Dotyczy pakiet nr38,42 i 54:

Zwracamy się z wnioskiem o wydłużenie terminu dostawy oraz rozpatrzenia reklamacji do 5 dni roboczych ze względu na charakter asortymentu i związany z tym czas oczekiwania oraz konieczność sprowadzenia produktów z zagranicy, co znacznie wydłuża czas dostawy do odbiorcy końcowego.

Niniejsza prośba wynika z faktu, iż przedmiot umowy, z uwagi na swoje właściwości, nie znajduje się na stałe na stanie magazynu żadnego Wykonawcy, w związku z czym spełnienie świadczenia przez Wykonawcę w pierwotnie wskazanym terminie nie jest możliwe. Dodatkowo, z uwagi na obecnie panującą epidemię wirusa SARS-CoV-2 i związane z tym przerwy w produkcji urządzeń jak również z uwagi na ogólnoswiatową sytuację polityczno-gospodarczą spowodowaną działaniami zbrojnymi rozpoczętymi w ostatnich dniach na terenie Ukrainy oraz konieczność sprowadzenia asortymentu z zagranicy, terminy produkcji i ich dostaw uległy wydłużeniu. W konsekwencji Wykonawca zwraca się wnioskiem o dostosowanie i urealnienie terminu dostawy w sposób wskazany powyżej w szczególności biorąc pod uwagę iż powyżej wskazane terminy nie stanowią kryterium oceny ofert i tylko pozytywnie mogą wpłynąć na współpracę w trakcie trwania umowy. Wykonawca nie chcąc dopuścić do opóźnienia w dostawie z przyczyn od nas nie zależnych prosi o wydłużenie terminu realizacji jak na wstępie.

ODPOWIEDZ

Zamawiający zmienia termin dostawy „do 4 dni roboczych”, pozostałe terminy pozostają bez zmian.

175 PYTANIE

Dotyczy Pakietu nr 38,42 i 54:

Celem usprawnienia procesu realizacji umowy zwracamy się do Zamawiającego czy przewiduje taką możliwość, aby po podpisaniu umowy zobowiązał się do przekazywania opiekunowi handlowemu przewidywalnego - orientacyjnego w okresie kwartalnym/miesięcznym harmonogramu oczekiwanych dostaw/zamówień? Pozwoli to Wykonawcy w odpowiednim czasie zarezerwować wymagany dostawą towar dla Zamawiającego.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie przewiduje takiej możliwości.

176 PYTANIE

Dotyczy wzoru umowy do Pakietu nr 38,42 i 54:

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest, aby przed rozwiązaniem umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej wystarczająco zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć rozwiązania umowy, a tym samym uniknąć skutków rozwiązania umowy, które są niekorzystne dla obu stron. W związku z powyższym zwracamy się o wprowadzenie dodatkowego zapisu w umowie uwzględniającego wcześniejsze wezwanie Wykonawcy do należytego wykonania umowy.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umów w tym zakresie..

177 PYTANIE

Dotyczy wzoru umowy do Pakietu nr 38,42 i 54:

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



ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umów w tym zakresie.

178 PYTANIE

Dotyczy wzoru umowy do Pakietu nr 38,42 i 54:

Wnosimy o zmianę stanowiska Zamawiającego w kwestii liczenia kar umownych za odstąpienie od umowy od kwoty niezrealizowanej lub niewłaściwie, nieterminowo zrealizowanej wartości umowy, a nie całkowitej, krzywdzącym jest, aby Wykonawca, bądź Zamawiający ponosił ewentualną karę za prawidłowo zrealizowaną już wartość umowy. Pozwoli to również na dostosowanie wysokości kar do wartości przedmiotu umowy, co zgodne będzie z zasadami prawa w tym zakresie. Czy zatem Zamawiający dokona modyfikacji wspomnianego zapisu umowy?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umów w tym zakresie.

179 PYTANIE

Dotyczy wzoru umowy do Pakietu nr 38,42 i 54:

W związku z tym iż zgodnie art. 431 ustawy PZP zarówno wykonawca jak i Zamawiający obowiązani są współdziałać przy wykonywaniu umowy w celu należytej realizacji zamówienia Wykonawca zwraca się z wnioskiem do Zamawiającego o dodanie zapisów projektu umowy w § 5, mając na względzie zgodną z prawem i równorzędną relację łączącą Zamawiającego z Wykonawcą o poniższej treści:

Zamawiający zapłaci Wykonawcy kary umowne za: odstąpienie od umowy lub jej rozwiązanie z powodu okoliczności, za które odpowiada Zamawiający, w wysokości 10 % niezrealizowanej wartości netto umowy.

Wskazany zapis jest istotny dla należytej realizacji zamówienia publicznego oraz współpracy pomiędzy Zamawiającym a Wykonawcą. W stosunkach cywilnoprawnych bardzo ważna jest równowaga pomiędzy obiema stronami umowy oraz wzajemne kształtowanie jej postanowień w granicach zasady swobody umów (art. 3531 KC), pozwalające na uznanie wykonawcy za partnera, szanujące jego podstawowe prawa i pozwalające na zrównoważone i partnerskie relacje między zamawiającym i wykonawcą.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umów w tym zakresie. .

180 PYTANIE

Dotyczy wzoru umowy do Pakietu nr 38,42 i 54:

Dotyczy wzoru umowy

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do umowy sformułowania, iż „Zamawiający będzie składał zamówienia według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 300 zł. netto”?

Mając na względzie czynniki ekologiczne, chcielibyśmy dążyć do ograniczenia liczby opakowań, ilości listów przewozowych i faktur w formie papierowej. W związku z tym prosimy o ustanowienie minimalnej wartości zamówienia w kwocie 300 zł.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umowy w tym zakresie.

181 PYTANIE

Dotyczy wzoru umowy do Pakietu nr 38,42 i 54:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby łączna suma kar umownych nie przekroczyła poziomu 20% wartości netto umowy?

Wykonawca zwraca uwagę, iż w świetle orzecznictwa, a także wyjaśnień umieszczonych na stronach Urzędu Zamówień Publicznych, za karę rażąco wygórowaną, nieproporcjonalną i nie spełniającą swej kompensacyjnej funkcji należy uznać karę w sytuacji, w której równa się ona bądź jest zbliżona do wysokości wykonanego z opóźnieniem zobowiązania. Wprowadzenie limitu zgodnie z powyższą propozycją pozwoli uniknąć takiej sytuacji.

Wykonawca nadmienia, iż klauzula przewidująca kary umowne o wygórowanym została uznana przez Urząd Zamówień Publicznych za klauzulę kontrowersyjną, naruszającą równowagę stron w sposób nadmierny, a „kara umowna nie może być instrumentem służącym wzbogaceniu wierzyciela, a zatem przyznającym mu korzyść majątkową w istotny sposób przekraczającą wysokość poniesionej przez wierzyciela szkody” (wyrok SN z dn. 24 stycznia 2014 r., sygn. I CSK 124/13).



Nadto zgodnie z przyjętym przez KIO stanowiskiem: „Nie można akceptować takich mechanizmów, które pozbawią wykonawcy przychodu z tytułu świadczonej usługi. Kara umowna powinna mieć wysokość, która będzie odczuwalna w stopniu dyscyplinującym stronę umowy, ale nie w stopniu prowadzącym do rażącego wzbogacenia jednej strony kosztem drugiej, a wręcz czyniącym niecelowym jej wykonywanie.” (wyrok z dn. 28.12.2018 r., sygn. akt 2574/18). W świetle powyższego zasadnym jest postulat Wykonawcy, aby już na etapie formułowania warunków umowy wprowadzić rozwiązania zabezpieczające przez zaistnieniem skrytykowanej przez KIO sytuacji.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umów w tym zakresie. .

182 PYTANIE

Dotyczy wzoru umowy do Pakietu nr 38,42 i 54:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do wzoru umowy klauzuli wyłączającej odpowiedzialność Stron na wypadek wystąpienia tzw. siły wyższej?

Wykonawca proponuje następującą treść ww. klauzuli: „Żadna ze Stron nie ponosi odpowiedzialności za nienależyte wykonanie lub niewykonanie Umowy w takim zakresie, w jakim zostało to spowodowane działaniem siły wyższej. Przez siłę wyższą rozumie się zdarzenia zewnętrzne, niezależne od Stron i niemożliwe do przewidzenia, takie jak w szczególności: kataklizmy lub analogiczne zdarzenia wywołane przez siły naturalne, wojnę, strajki, ataki terrorystyczne, zdarzenia medyczne i epidemiologiczne, inne zdarzenia losowe, działania producentów, gwałtowną dekoniunkturę, inne nieprzewidziane zdarzenia polityczne, w tym akty władzy państwowej, akty organów unijnych, a także okoliczności związane z wystąpieniem COVID-19, które wpływają w jakikolwiek sposób na należyte wykonanie umowy.”

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umów w tym zakresie..

183 PYTANIE

Dotyczy wzoru umowy do Pakietu nr 38,42 i 54:

Zwracamy się z wnioskiem do Zamawiającego o zmianę postanowień § 5 ust. 1 „wzoru umowy”, w taki sposób, aby uzyskał on brzmienie:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:

- a) w wysokości 0,2% wartości brutto wyrobów medycznych, niedostarczonych w ramach danego zamówienia częściowego za każdy dzień zwłoki w dostawie,
- b) w wysokości 0,2% wartości brutto wyrobów medycznych niedostarczonych w ramach danego zamówienia częściowego za każdy dzień zwłoki w realizacji obowiązków określonych w § 4 ust. 2 niniejszej umowy,
- c) w wysokości 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. 14 niniejszej umowy,

W ocenie wykonawcy procentowo określone kary mają charakter wygórowany i poprzez ich wysokość nie mają charakteru prewencyjnego ale charakter represyjny, a w razie ich naliczenia prowadziłyby do nieuzasadnionego wzbogacenia Zamawiającego, który w przypadku uchybienia w obowiązkach wykonawcy nie ponosi szkody.

W zakresie niedopuszczalności zastrzeżenia kary umownej jako rażąco wygórowanej odwołać należy się poglądu zaprezentowanego w wyroku Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 30 listopada 2017 r. sprawie KIO 2219/17, gdzie wskazano, że:

„Nie jest przy tym dozwolone zastrzeżenie we wzorcu umownym kary umownej rażąco wygórowanej (tak też: wyrok Sądu Najwyższego z dnia 25 maja 2007 r., sygn. akt: I CSK 484/06). O tym, czy w danym wypadku można mówić o karze umownej rażąco wygórowanej, nie może sama przez się decydować jej wysokość przyjęta procentowo w określonym akcie prawnym, lecz przede wszystkim stosunek, w jakim do siebie pozostają dochodzona kara umowna i spełnione z opóźnieniem świadczenie dłużnika. W sytuacji, gdy kara umowna równa się bądź zbliżona jest do wysokości wykonanego z opóźnieniem zobowiązania, w związku z którym ją zastrzeżono, można ją uważać za rażąco wygórowaną. Kara umowna może być „rażąco wygórowana” już w chwili jej zastrzeżenia lub stać się taką w następstwie późniejszych okoliczności, do których można przykładowo zaliczyć to, że szkoda wierzyciela jest znikoma, skutkiem czego zachodzi rażąca dysproporcja pomiędzy jej wysokością a wysokością należnej kary (tak też: Gudowski Jacek (red.), Kodeks cywilny. Komentarz. Księga trzecia. Zobowiązania, 2013). Izba zważyła, że Zamawiający konstruując postanowienia



dotyczące kar umownych wypaczył w istocie ich rzeczywisty cel jakim jest naprawienie szkody wyrządzonej Zamawiającemu z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania świadczenia niepieniężnego, czym naruszył przepisy kodeksu cywilnego. Uprawnienie Zamawiającego do konstruowania zapisów umownych w sprawie zamówienia publicznego nie może być nadużywane i prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia po stronie Zamawiającego poprzez ustalenie rażąco wygórowanych kar umownych.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umów w tym zakresie.

184 PYTANIE

Dotyczy wzoru umowy do Pakietu nr 38,42 i 54:

Wykonawca zwraca się z wnioskiem o wprowadzenie do wzoru umowy poniższej klauzuli dot. wprowadzania zmian do umowy:

Strony oświadczają, że Umowa jest zawierana w sytuacji pandemii i zbrojnej agresji Federacji Rosyjskiej na Ukrainę oraz uznają, że konsekwencje geopolityczne, ekonomiczne oraz społeczne tych zdarzeń nie są możliwe do przewidzenia. W konsekwencji za nieprzewidziane w chwili zawarcia Umowy strony uznają wszelkie okoliczności pozostające w związku z wyżej wymienionymi sytuacjami, które mogą wpłynąć na realizację tej Umowy. Na tej zasadzie Wykonawca ma możliwość skorzystania z przyznanych mu tą Umową oraz przepisami prawa uprawnień w zakresie kierowania do Zamawiającego wniosków i roszczeń co do zmiany Umowy w przypadkach określonych w tej Umowie oraz przepisach powszechnie obowiązujących w każdym czasie obowiązywania Umowy.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umów w tym zakresie.

185 PYTANIE

Dotyczy Pakiet nr 38 poz 2 i 3:

Zauważyć należy, że nie wszystkie wyroby objęte przedmiotem zamówienia zostały zakwalifikowane przez producenta jako wyroby medyczne w rozumieniu ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach. W związku z tym nie podlegają one przepisom cytowanej ustawy, ani dyrektywom europejskim. Dla tych wyrobów nie wystawia się deklaracji zgodności ani innych dokumentów dopuszczających do obrotu. W związku z tym zwracamy się z prośbą o dopuszczenie zaoferowania w Pakiecie nr 38 poz. 2 i 3 wyrobów nie będących wyrobami medycznymi.

ODPOWIEDZ

Na potwierdzenie, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia określone przez Zamawiającego wymagania, Wykonawca składa wraz z ofertą oświadczenie stanowiące załącznik nr 7 – dla wyrobów medycznych. Dla pozostałych, Zamawiający wymaga oświadczenia własnego Wykonawcy, potwierdzającego że przedmiot zamówienia nie jest wyrobem medycznym (dot. poz. 2 i 3).

186 PYTANIE

Część 8, poz. 30

Czy Zamawiający dopuści do oceny jednorazowe prostokątne rękawice do szybkiego i delikatnego mycia oraz pielęgnacji skóry, bez użycia wody, nasączone obustronnie środkiem o neutralnym pH, nie wymagające spłukiwania, bez lateksu. Wykonane z polipropylenu, z puszystej i miękkiej tkaniny o wymiarach 15,5cm x 23,5cm, o gramaturze 73g/m². Przebadane dermatologicznie. W razie potrzeby opakowanie przed użyciem może być podgrzane w kuchence mikrofalowej (30sek./600W), a w celu uzyskania efektu odświeżającego schłodzone. Zamknięcie samoprzylepne wielokrotnego użytku. Opakowanie 10szt. Kosmetyk.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza.

187 PYTANIE

Czy w części 55 poz 3, Zamawiający wymaga zestawu do podawania diet dojelitowych w opakowaniu miękkim typu worek przez pompę Amika o długości 250 cm, z komorą kropłową, zamykanym kranikiem do podawania leków oraz łącznikiem do zgłębników typu ENFit. Wolne od lateksu i DEHP?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu.



188 PYTANIE

Dotyczy: Część nr 80. Wzór umowy §2 ust.4

Wykonawca dla części nr 80 wnosi o wyrażenie zgody na modyfikację minimalnego terminu ważności produktu z 12 do 6 miesięcy od daty dostawy lub 12 miesięcy od daty produkcji.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza przedmiot zamówienia z terminem ważności min 6 miesięcy liczonym od dnia dostawy – dotyczy tylko części 80.

189 PYTANIE

Dotyczy: Część nr 80. Wzór umowy §2 ust.7

Wnosimy o wydłużenie terminu realizacji dostaw częściowych w zakresie części nr 80 do 5 dni roboczych (§2 ust 7 wzoru umowy). Wskazany we wzorze umowy termin jest zbyt krótki i nieadekwatny do aktualnej, globalnej sytuacji rynkowej zaś doliczenie przez Wykonawcę do ceny ryzyka zapłaty kar umownych niecelowe i sprzeczne z zasadą oszczędnego i celowego wydatkowania środków publicznych.

ODPOWIEDZ

Zamawiający zmienia termin dostawy we wzorach umów do 4 dni roboczych .

190 PYTANIE

Dotyczy: Wzór umowy §2 ust.7

Wnosimy w wykreślenie w/w ustępu i ograniczenia możliwości zwrotu towaru tylko w następstwie stwierdzenia wadliwości lub niezgodności dostarczonych wyrobów medycznych ze złożoną ofertą.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umów w tym zakresie.

191 PYTANIE

Dotyczy: Wzór umowy §4 ust.2

Wnosimy o wydłużenie terminu na uzupełnienie braków ilościowych, wymiany wadliwych wyrobów medycznych na wolne od wad w zakresie części nr 80 do 5 dni roboczych. Wskazany we wzorze umowy termin jest zbyt krótki i nieadekwatny do aktualnej, globalnej sytuacji rynkowej zaś doliczenie przez Wykonawcę do ceny ryzyka zapłaty kar umownych niecelowe i sprzeczne z zasadą oszczędnego i celowego wydatkowania środków publicznych.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorach umów w tym zakresie

192 PYTANIE

Dotyczy: Wzór umowy §5 ust.1 a

Mając na uwadze miarkowanie kar umownych, wnosimy o zmniejszenie wysokości kary umownej zawartej w paragrafie 5 ustęp 1 a, do 0,2% wartości brutto wyrobów medycznych, niedostarczonych w ramach danego zamówienia częściowego za każdy dzień zwłoki w dostawie.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umów w tym zakresie.

193 PYTANIE

Dotyczy: Wzór umowy §5 ust.1 b

Mając na uwadze miarkowanie kar umownych, wnosimy o zmniejszenie wysokości kary umownej zawartej w paragrafie 5 ustęp 1 b, do 0,2% wartości brutto wyrobów medycznych niedostarczonych w ramach danego zamówienia częściowego za każdy dzień zwłoki w realizacji obowiązków określonych w § 4 ust. 2 niniejszej umowy.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umów w tym zakresie..

194 PYTANIE

Dotyczy: Wzór umowy §5 ust.1 c

Mając na uwadze miarkowanie kar umownych, wnosimy o zmniejszenie wysokości kary umownej zawartej w paragrafie 5 ustęp 1 c, do 0,5% wartości brutto wyrobów medycznych niedostarczonych w ramach danego zamówienia częściowego za każdy przypadek, w którym konieczny był zakup wyrobów medycznych od podmiotu trzeciego w okolicznościach określonych w § 2 ust. 14 niniejszej umowy.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umów w tym zakresie..



195 PYTANIE

Dotyczy: Wzór umowy §5 ust.2

Mając na uwadze miarkowanie kar umownych wnosimy o zmniejszenie łącznej wartości kar umownych wskazanych do maksymalnie 20 % wynagrodzenia brutto wskazanego w §3 ust.1.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umów w tym zakresie..

196 PYTANIE

Dotyczy: Projekt umowy §5 ust. 4

Kierując się zasadą równego traktowania stron umowy, wnioskujemy o wydłużenie terminu zapłaty kar umownych do 30 dni liczonych od daty otrzymania noty obciążeniowej

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umów w tym zakresie..

197 PYTANIE

dotyczące – Części 92

Czy w części 92 w pozycji 1 nie doszło do omyłki pisarskiej i Zamawiający oczekuje dostawy zaworków ssących do bronchoskopu typu MAJ-209?

ODPOWIEDZ

Zamawiający oczekuje zaworków ssących do bronchoskopu typu MAJ-209

198 PYTANIE

dotyczące zapisów umowy (załącznik nr 6 do swz) paragraf 5 pkt. 2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby maksymalna łączna wysokość kar umownych, jakimi Zamawiający może obciążyć Wykonawcę na podstawie umowy nie przekroczyła 20%wynagrodzenia brutto wskazanego w §3 ust.1?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umów w tym zakresie.

199 PYTANIE

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby termin płatności liczony był od daty sprzedaży, oraz żeby za termin zapłaty uznawana była data wpływu zapłaty na rachunek wykonawcy ?

ODPOWIEDZ

Brak zgody, Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umów w tym zakresie. .

200 PYTANIE

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na cesję praw i obowiązków z wzoru Umowy na bank kredytujący grupę kapitałową Wykonawcy? Wykonawca zobowiązuje się powiadomić Zamawiającego o dokonaniu takiej cesji. Jednocześnie Wykonawca potwierdza, iż mimo cesji jest uprawniony do wykonywania praw i obowiązków z Umowy przelanych na bank - do momentu odmiennego zarządzenia przez bank, które zostanie przesłane w formie pisemnej

ODPOWIEDZ

Brak zgody, Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umów w tym zakresie.

201 PYTANIE

Dotyczy - Załącznik nr 6 do SWZ – Wzór Umowy:

Uprzejmie prosimy o wprowadzenie do Projektu Umowy następujących zapisów:

„Zmniejszenie ilości przedmiotu Umowy w toku jej realizacji nie może przekroczyć 20% ilości określonych w niniejszej Umowie”

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umów w tym zakresie.

202 PYTANIE

Dotyczy - Załącznik nr 6 do SWZ – Wzór Umowy § 5 pkt. 1:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:

a) w wysokości 0,1% wartości brutto wyrobów medycznych, niedostarczonych w ramach danego zamówienia częściowego za każdy dzień zwłoki w dostawie,

b) w wysokości 0,1% wartości brutto wyrobów medycznych niedostarczonych w ramach danego zamówienia częściowego za każdy dzień zwłoki w realizacji obowiązków określonych w § 4 ust. 2 niniejszej umowy,

c) w wysokości 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. 14 niniejszej umowy,

d) w wysokości 5% kwoty wynagrodzenia brutto określonego w § 3 ust. 1 niniejszej umowy – w przypadku, gdy dojdzie do rozwiązania umowy ze skutkiem natychmiastowym lub odstąpienia od umowy z przyczyn za które odpowiada Wykonawca?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umów w tym zakresie.

203 PYTANIE

Dotyczy Pakietu nr 46 poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści soczewkę DK/t 130?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów w treści SWZ

204 PYTANIE

Dotyczy Pakietu nr 46 poz. 2:

Czy Zamawiający dopuści soczewkę DK/t 130?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów w treści SWZ

205 PYTANIE

Dotyczy Pakietu nr 46 poz. 2:

Czy Zamawiający dopuści soczewkę o uwodnieniu 36%?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów w treści SWZ

206 PYTANIE

Dotyczy Pakietu nr 46 poz. 2:

Czy Zamawiający dopuści soczewkę o mocy sferycznej do + 6,0 DS.?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów w treści SWZ

207 PYTANIE

Dotyczy Pakietu nr 29:

Czy Zamawiający dopuści materiał wiskoelastyczny kohezyjny, stężenie 1,4% hialuronian sodu otrzymany w procesie biofermentacji, masa cząsteczkowa: 3.2 – 3.5 miliona Daltonów, lepkość: 120 000 mPas (0,1 s-1), osmolarność: 280-330 mOsmol/l, pH: 6.8-7.6, kaniula w rozmiarze 25G, pojemność ampułkostrzykawki: 1ml, temperatura przechowywania: 2-8 °C?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ

208 PYTANIE

Dotyczy Pakietu nr 32:

Czy Zamawiający dopuści olej silikonowy: lepkość 1000 mPa/s, Współczynnik refrakcji przy 20°C 1,40, Gęstość (przy 22°C) 0,98 g/cm³, opakowania – ampułkostrzykawka 10ml, sterylne?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

209 PYTANIE

Dotyczy Pakietu nr 29:

Czy Zamawiający dopuści materiał wiskoelastyczny kohezyjny, stężenie 1,2% hialuronian, masa cząsteczkowa: 1 – 2.9 miliona Daltonów, lepkość: 40 500 +/- 6 000 mPas (1.0 s-1), osmolarność: 320 mOsm, pH: 6.8-7.6, kaniula w rozmiarze 27G, pojemność ampułkostrzykawki: 0,8 ml, temperatura przechowywania: 2-8 °C?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ

210 PYTANIE

Część 73

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie masek chirurgicznych wyposażonych w gumki zamiast troków; poziom filtracji BFE ≥ 98%. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ



211 PYTANIE

Część 77 poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie fartuchów chirurgicznych w kolorze ciemnoniebieskim; rękawy zakończone dzianym poliestrowym mankietem. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

212 PYTANIE

Część 77 poz. 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie fartuchów chirurgicznych wzmocnionych w kolorze ciemnoniebieskim, wykonanych z włókniny SMMMS; rękawy zakończone dzianym poliestrowym mankietem. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

213 PYTANIE

Część 95

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic przebadanych na min. 15 cytostatyków, w tym min. 13 na 4 poziomie odporności wg. ASTM D6978. Pozostałe parametry zgodnie z SWZ.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

214 PYTANIE

Dotyczy części nr 34 Sondy do tonometru

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie czasu trwania umowy z 24 miesięcy do 12 miesięcy, z odpowiednim ograniczeniem ilości?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umów w tym zakresie. .

215 PYTANIE

Dotyczy części nr 34 Sondy do tonometru

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyrażenie ceny indeksowanej kursem euro?

ODPOWIEDZ

Brak zgody.

216 PYTANIE

Dotyczy części nr 34 Sondy do tonometru

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu jednostkowej dostawy z 3 dni roboczych do 5 dni roboczych?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wydłuża termin dostawy we wzorach umów do 4 dni roboczych.

217 PYTANIE

CZĘŚĆ 14 poz. 1 czy zamawiający dopuści worek na mocz o poj. 2 l, pozostałe zgodnie z opisem?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

218 PYTANIE

Część 14 czy zamawiający wydzieli do osobnej części poz. 2 ?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wydziela w części 14 poz. 2 do osobnej części

219 PYTANIE

Część 66 poz 1 Czy zamawiający dopuści opaskę dzianą podtrzymującą wykonaną z przędzy poliestrowej 100%?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ.



220 PYTANIE

Część 66 poz 1 Czy zamawiający dopuści opaskę dzianą elastyczną wykonaną z 100% włókien syntetycznych tj: poliestrowych i poliamidowych posiadające rozciągliwość powyżej 130 % z zapinką wewnątrz opakowania indywidualnego?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ.

221 PYTANIE

Część 66 poz 1 czy zamawiający dopuści opaskę dzianą podtrzymującą szer 5 cm x 4 m dł?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ.

222 PYTANIE

Część 66 poz 1 czy zamawiający dopuści opaskę elastyczną dzianą z zapinką szer 8 cm x 4 mb?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ.

223 PYTANIE

Część 66 poz 2-3 czy zamawiający wydzieli do osobnej części poz. 2-3 ?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wydziela z części 66 poz. 2-3 do oddzielnej części.

224 PYTANIE

Część 66 czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie do osobnej części poz 4-8 gdyż wydzielona część byłaby jednorodna i zawierała tylko pozycje obejmujące kompresy gazowe natomiast reszta pozycji to opaski?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wydziela z części 66 poz. 4-8 do oddzielnej części.

225 PYTANIE

Część 69 Czy zamawiający dopuści 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 wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ.

226 PYTANIE

Część 69 czy zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za opak. 50 szt z przeliczeniem?

ODPOWIEDZ

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

227 PYTANIE

Część 71 czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie do osobnej części poz. 9-14 gdyż wydzielona część byłaby jednorodna i zawierała tylko pozycje obejmujące strzykawki trzyczęściowe ?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wydziela z części 71 poz. 9-14 do oddzielnej części.

228 PYTANIE

Część 71 poz. 9 czy zamawiający dopuści strzykawkę trzyczęściową 2 ml?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ

229 PYTANIE

Część 71 poz. 13 czy zamawiający dopuści strzykawkę trzyczęściową 20 ml?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ

230 PYTANIE

Część 71 poz. 14 czy zamawiający dopuści strzykawkę trzyczęściową 50 ml z przedłużeniem do 60 ml?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza



231 PYTANIE

Część 71 poz 15 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 wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ.

232 PYTANIE

Część 71 czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie do osobnej części poz. 15 oraz 17?

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie wydziela z części 71 poz. 15-17 do oddzielnej części.

233 PYTANIE

Dotyczy Załącznika 4.1 do SWZ – Część 80

Prosimy o dopuszczenie asortymentu kompatybilnego z ATEC Sapphire firmy Hologic

Ad 1: Igła biopsyjna RTG 9G lub 12G zintegrowana z zestawem drenów ssących wraz z przewodnicą lokalizacyjną. Rozmiar wskazywany każdorazowo w zamówieniu

Ad 2: Igła biopsyjna USG 9G lub 12G zintegrowana z zestawem drenów ssących. Rozmiar wskazywany każdorazowo w zamówieniu

Ad 3: Znacznik tkankowy kompatybilny z igłą biopsyjną 9G lub 12G. Rozmiar wskazywany każdorazowo w zamówieniu

Ad 5: Znacznik tkankowy w rozmiarze 18G aplikowany przez skórnie

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ, zgodnie z opisem pod tabelą Zamawiający wymaga aby akcesoria były „kompatybilne z aparatem biopsyjnym Mammotome Revolve - gwarancja do 11.2024”

234 PYTANIE

Dotyczy § 2 ust.7 projektu umowy

W związku z obecną sytuacją epidemiologiczną oraz rozprzestrzeniającym się zagrożeniem związanym z chorobą COVID-19, która zmusiła do znacznych ograniczeń w funkcjonowaniu zarówno instytucje publiczne jak i przedsiębiorców, zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydłużenie terminu dostawy do 10 dni roboczych.

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

Pomimo podejmowania wzmoczonych starań oraz działając z należytą starannością w celu dotrzymania zadeklarowanych terminów dostaw i wykonania usług, z powodu wirusa COVID-19 i związanych z obecną sytuacją działań służb sanitarnych wielu państw mogą niestety wystąpić opóźnienia w dostawach.

Wykonanie usługi w konkretnym terminie uzależnione jest od braku zakłóceń w łańcuchu dostaw, procesach produkcyjnych i logistycznych.

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

W związku z powyższym prosimy o wyrozumiałość oraz przychylenie się do naszej prośby poprzez wyrażenie zgody na termin realizacji zamówienia do 10 dni roboczych

ODPOWIEDZ

Zamawiający zmienia termin dostawy „do 4 dni roboczych”, pozostałe terminy pozostają bez zmian.

235 PYTANIE

Dotyczy § 4 ust.2 projektu umowy

Prosimy o wydłużenie terminu na uwzględnienie reklamacji do 14 dni od daty jej zgłoszenia tj zgodnie z obowiązującymi przepisami Kodeksu Cywilnego.

Jednocześnie informujemy, że przedmiot przetargu pochodzi od producenta zagranicznego i nie jest możliwa jego wymiana w tak krótkim czasie.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umów w tym zakresie.



236 PYTANIE

W nawiązaniu do § 5 ust.1a) i 1b) Projektu Umowy zwracamy się z prośbą o obniżenie kary umownej do 0,2% wartości brutto wyrobów medycznych w ramach danego zamówienia częściowego

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umów w tym zakresie.

237 PYTANIE

Mając na uwadze tzw. równe traktowanie obu Stron, a w tym przypadku zabezpieczenie interesów także Wykonawcy, prosimy o określenie również kary dla Zamawiającego z tytułu odstąpienia od umowy przez Strony, z przyczyn, za które Zamawiający ponosi odpowiedzialność.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umów w tym zakresie.

238 PYTANIE

Zwracamy się z prośbą aby kary naliczane były w dniach roboczych od pn-pt. z wykluczeniem dni wolnych od pracy

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umów w tym zakresie.

239 PYTANIE

(część nr 29) Czy Zamawiający dopuści 1 % hialuronian sodu o pH 6.8-7.4, lepkości 10 000-30 000 mPas, masie cząsteczkowej 2,3-3,2 mln Daltonów, osmolarności 280-400 mOsm, pozostałe parametry bez zmian?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ.

240 PYTANIE

**Dotyczy pakietu nr 13
pozycja 5**

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na zaoferowanie w zamian za czepec, opaski które, używane są w analogiczny sposób co czepec z możliwością pełnego rozpięcia opaski i ułożenia pod głowę pacjenta przez zapięcie, umożliwiające dostęp do ciemniarki i dające możliwość mocowania kaniuli przy terapii wymiennej. Dodatkowo opaska posiada warstwę antypoślizgową.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ

241 PYTANIE

**Dotyczy pakietu nr 13
pozycja 6**

Zwracamy się do Zamawiającego o uzasadnienie merytoryczne i przedstawienie badań naukowych uzasadniających stosowanie powłoki antybakteryjnej opartej na zasadzie działania jonów srebra. Ponadto informujemy iż długie używanie obwodu oddechowego u tego samego pacjenta prowadzi do tworzenia warunków do rozwoju grzybów. Z naszej wiedzy wynika iż pacjent z reguły przebywa na wentylacji nCPAP około 5 dni i każdy dostępny na rynku obwód oddechowy, jałowy daje możliwość przeprowadzenia skutecznej wentylacji. Zapis mówiący o jonach srebra jest zabiegiem nieuzasadnionym merytorycznie i ma na celu ograniczyć konkurencję stawiając na uprzywilejowanej pozycji jednego dostawcę. Dlatego prosimy o merytoryczne uzasadnienie lub dopuszczenie obwodów oddechowych wraz z generatorem nie posiadających w swoim składzie jonów srebra.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ.

Układy oddechowe z jonami srebra są wykorzystywane w zestawie transportowym inkubator + respirator, który jest w ciągłej gotowości do transportu noworodka z sali porodowej do oddziału. Natomiast kiedy nastąpi użycie takiego zestawu zależy od tego czy taki transport jest konieczny. Jony srebra gwarantują w okresie 14 dni zachowanie jałowości układu co obniża koszty eksploatacji poprzez zmniejszenie częstotliwości wymiany układu.



242 PYTANIE

Dotyczy pakietu nr 13 pozycja 8

Zwracamy się do Zamawiającego o odstąpienie od wymogu dla parametru opisanego w punkcie nr 5 „Smoczek MAM w rozmiarach: 1: <1200 g; 2: od 1000 do 1800 g”.

Z naszej wiedzy wynika, iż opisany w punkcie 8 produkt jest niedostępny na terenie Polski. Prosimy o całkowitą rezygnację z tego zapisu lub dopuszczenie smoczka silikonowego o podobnych parametrach.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza smoczek silikonowy o podobnych parametrach

243 PYTANIE

Dotyczy pakietu nr 13 pozycja 9

Czy Zamawiający w pozycji 9 pakietu nr 13 miał na myśli jednorazowy układ oddechowy noworodkowy do respiratora?

ODPOWIEDZ

Zamawiający ma na myśli zestawy do wentylacji mechanicznej wykorzystywane w zestawie transportowym inkubator + respirator

244 PYTANIE

Dotyczy pakietu nr 13 pozycja 11

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o uzasadnienie zastosowania układów oddechowych 14 dniowych z jonami srebra do resuscytacji, która trwa średnio ok 60 minut i prosimy o dopuszczenie układu nie zawierających jonów srebra.

ODPOWIEDZ

Układy oddechowe z jonami srebra są wykorzystywane w zestawie transportowym inkubator + respirator, który jest w ciągłej gotowości do transportu noworodka z sali porodowej do oddziału. Natomiast kiedy nastąpi użycie takiego zestawu zależy od tego czy taki transport jest konieczny. Jony srebra gwarantują w okresie 14 dni zachowanie jakości układu co obniża koszty eksploatacji poprzez zmniejszenie częstotliwości wymiany układu.

245 PYTANIE

Dotyczy: Część nr 80. Wzór umowy §7 ust.4

Wnosimy o wyrażenie zgody dla pakietu nr 80 na uzupełnienie §7 ust 4 Wzoru Umowy poprzez dodanie ppkt „h” następującej treści:

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

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów we wzorze umów w tym zakresie.

246 PYTANIE

Część 89 Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści zaoferowanie koszyków w rozmiarze 20 mm x 30 mm, 25 mm x 40 mm i 30 x mm x 45 mm, kosz w osłonce z PE lub PTFE, długość robocza 2150 mm.

ODPOWIEDZ

Zamawiający nie zmienia zapisów w treści SWZ

247 PYTANIE

Dot. Załącznik Nr 4,40 do SWZ – Część 40

Czy Zamawiający w ww. części dopuści zestawy wkładów w 100% kompatybilne ze wstrzykiwaczem Spectris Solaris EP o następującym składzie i opisie:

„Jednorazowy sterylny zestaw wkładów do automatycznego wstrzykiwacza kontrastu Medrad Spectris Solaris EP Solaris EP w skład którego wchodzi: 2 jednorazowe sterylne wkłady o pojemności 65 i 115 ml 2 ostrza typu spike Złącze niskiego ciśnienia z trójnikiem „T” „Y” oraz zintegrowanym zaworem antyzwrotnym o wytrzymałości 350 PSI i długości 250 cm Zestawy w pełni zgodne z instrukcją użytkowania urządzenia Medrad Spectris Solaris EP f. Bayer.”

?

Proponowane zestawy są w 100% kompatybilne ze wstrzykiwaczem Spectris Solaris EP zarejestrowane jak wyrób medyczny (posiadają zgłoszenie do URPL, Certyfikat CE jednostki notyfikowanej oraz Deklarację zgodności producenta), wprowadzony do obrotu i używania na terenie RP zgodnie z obowiązującymi przepisami.

Nadmieniamy, iż konieczność powierzenia realizacji zamówienia konkretnemu Wykonawcy (tu: producentowi wstrzykiwacza i/lub jego autoryzowanemu przedstawicielowi) nie może



wyptywać z postanowień poprzednio zawartych umów z tym Wykonawcą. W szczególności taka sytuacja nie może mieć miejsca w przypadku zobowiązań wynikających z warunków gwarancji jakości, ponieważ w zawieranej umowie o zamówienie publiczne należy w taki sposób określać warunki gwarancji, by nie ograniczać lub wyłączać uprawnień Zamawiającego (patrz: Wyrok KIO z dnia 3 listopada 2011 r., sygn. akt. KIO/KD 81/11). Zapisy takie wykluczają firmy oferujące równoważne zamienniki.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu, nie wskazuje producenta, wymaga zestawu w pełni zgodnego z instrukcją użytkowania urządzenia Medrad Spectris Solaris EP f. Bayer będącego na gwarancji.

248 PYTANIE

Dotyczy Pakietu 77

Czy Zamawiający dopuści fartuch z włókniny SSMMS 35 g/m².
Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

249 PYTANIE

Część nr 10 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania uniwersalny zestaw do pomp objętościowych Medima o dł. 250 cm? Pozostałe wymagania zgodnie z SWZ.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

250 PYTANIE

Pytanie do części 72- Wyroby medyczne do operacji powiek i oczodołu
Prosimy Zamawiającego o usunięcie pozycji nr 9 (Implant typu Hemisfera) z części 72 w celu umożliwienia złożenia oferty w tym pakiecie.

ODPOWIEDZ

Zamawiający wykreśla z części 72 pozycję 9

251 PYTANIE

Czy Zamawiający dopuści w zadaniu 69 maskę typ IIR czterowarstwową związaną na troki, odporną na przesiekanie, hypoalergiczną, wodoodporną?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ

252 PYTANIE

Czy Zamawiający dopuści w zadaniu 69 maskę typ II trójwarstwową na gumki, odporną na przesiekanie, hypoalergiczną, wodoodporną?

ODPOWIEDZ

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnie z SWZ

253 PYTANIE

Czy Zamawiający dopuści w zadaniu 73 maskę, której poziom filtracji BFE wynosi nie mniej niż 98%, co jest zgodne z wymogami normy EN 14683?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza.

254 PYTANIE

Część 43 zamówienia. System śrub i płytek

Dot. Tabeli: Czy Zamawiający dopuści do postępowania śruby awaryjne w 1 rozmiarze tj. 1.7mmx4mm?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza.

255 PYTANIE

Część 43 zamówienia. System śrub i płytek

Dot. Pkt. 1 tabeli: Czy Zamawiający, w zamian za 10 elektrycznych śrubokrętów jednorazowych, dopuści zaoferowanie 2 manualnych śrubokrętów wielorazowych?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza.



256 PYTANIE

Część 43 zamówienia. System śrub i płytek

Dot. Pkt. 2 tabeli: Czy Zamawiający dopuści do postępowania zestaw składający się z 6 śrub 1.5mm x 4mm i 3 płytek o długości 15mm? Płytki dodatkowo wyposażone w odrywany uchwyt, do łatwiejszego pozycjonowania płytki w trakcie wkręcania śrub.

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza

257 PYTANIE

Część 43 zamówienia. System śrub i płytek

Dot. Pkt. 3 tabeli: Czy Zamawiający dopuści do postępowania zestaw składający się z 10 śrub 1.5mm x 4mm, 2 płytek o długości 15mm, płytka na otwór trepanacyjny 20mm?

ODPOWIEDZ

Zamawiający dopuszcza.

Stosownie do art.137 ust.1 Zamawiający zmienia treść SWZ w następujący sposób:

VI. WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ PODSTAWY WYKLUCZENIA

1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu; Zamawiający wykluczy z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego Wykonawcę wobec którego zaistnieją przesłanki do wykluczenia, o których mowa w art.108 ust1 Pzp. *lub przesłanki wykluczenia, o których mowa w art. 7 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego.*

6. Zgodnie z art. 5k rozporządzenia (UE) nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. zakazane jest udzielenie zamówienia na rzecz lub podmiotu z udziałem:

a) obywateli rosyjskich lub osób fizycznych lub prawnych, podmiotów lub organów z siedzibą w Rosji;

b) osób prawnych, podmiotów lub organów, do których prawa własności bezpośrednio lub pośrednio w ponad 50 % należą do podmiotu, o którym mowa w lit. a) niniejszego ustępu; lub

c) osób fizycznych lub prawnych, podmiotów lub organów działających w imieniu lub pod kierunkiem podmiotu, o którym mowa w lit. a) lub b) w tym podwykonawców, dostawców lub podmiotów, na których zdolności polega się w rozumieniu dyrektyw w sprawie zamówień publicznych, w przypadku gdy przypada na nich ponad 10 % wartości zamówienia.

7. Oferta złożona przez podmiot, o którym mowa powyżej zostanie odrzucona na podstawie art. 226 ust. 1 pkt 4 ustawy Prawo zamówień publicznych.

VII. WYKAZ PODMIOTOWYCH ŚRODKÓW DOWODOWYCH

5. b) aktualnego na dzień składania oświadczenia wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 p.z.p. w zakresie odnoszącym się do podstaw wykluczenia wskazanych w art. 108 ust. 1 pkt 3-6 p.z.p.; oraz art.7 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego - wzór oświadczenia stanowi Załącznik nr 5 do SWZ

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

W przypadku gdy Zamawiający w odpowiedziach na pytania dopuszcza rozwiązanie opisane w pytaniu, Wykonawca winien pod opisem przedmiotu zamówienia zaznaczyć iż jest to opis dopuszczony w odpowiedziach na pytania (data odpowiedzi i numer pytania)



W załączeniu:

- zmieniony załącznik nr 5
- zmieniony załącznik nr 68a dot. części 68 - zestawienie parametrów technicznych zaoferowanego urządzenia (poprawa omyłki pisarskiej)
- zmieniony załącznik nr 4,45 – dot. części 45
- zmieniony załącznik 4,2 dotyczący części 2

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

Termin składania ofert upływa dnia 24.05.2022r. o godz. 10:00

Otwarcie ofert nastąpi w dniu 24.05.2022r. o godz. 10:30

Oferta musi zachować ważność do 21.08.2022r.

Sposób składania i otwarcia ofert nie ulegają zmianie

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

mgr Karina Madej
Kierownik Działu Zamówień Publicznych