



SZPITAL MIEJSKI NR 4 w GLIWICACH
SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ

44-100 Gliwice, ul. Zygmunta Starego 20
tel. /32/ 330-83-00, fax /32/ 330-84-01
e-mail: sekretariat@szpital4.gliwice.pl

Gliwice, 25.03.2019

Dotyczy: Postępowania przetargowego pod nazwą: „Dostawy jednorazowych wyrobów medycznych”.
Nr sprawy: 17/PN/19, nr ogłoszenia: 2019/S 047-107194

ODPOWIEDZI na zapytania Wykonawców

W dniach 11-15.03.2019 r. do Zamawiającego wpłynęły następujące zapytania od Wykonawców:

cyt.:

„Pytanie 1 do pakietu 1 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie elektrod jednorazowych powrotnych do diatermii typu Erbe spełniające następujące warunki: elektroda 1 - 2 – dzielna przystosowana do systemu typu REM, pokryta – hydro-żelalem w kształcie prostokątnym o różnych wymiarach podłączenie kompatybilne z przewodami f-my Valleylab i Emed, pełna gwarancja producenta dotycząca kompatybilności i bezpieczeństwa oferowanych płytek z segmentem. Dla pacjentów poniżej 5kg. W opakowaniach handlowych po 100 szt. elektrod 1 opakowanie”

Odpowiedź: Należy zaoferować zgodnie z SIWZ

„Pytanie 2 do pakietu 1 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie elektrod jednorazowych powrotnych do diatermii typu Emed 350 spełniające następujące warunki: elektroda 1 - 2 – dzielna przystosowana do systemu typu REM, pokryta – hydro-żelalem w kształcie prostokątnym o różnych wymiarach podłączenie kompatybilne z przewodami f-my Valleylab i Emed, pełna gwarancja producenta dotycząca kompatybilności i bezpieczeństwa oferowanych płytek z segmentem. Pakowane w opakowaniach użytkowych po 5 sztuk, każde opakowanie wyposażone w nalepki identyfikujące użyty produkt, opakowanie handlowe 100 sztuk?”

Odpowiedź: Należy zaoferować zgodnie z SIWZ

„Pytanie 3 do pakietu 1 pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie elektrod jednorazowych powrotnych do diatermii typu Force EZ spełniające następujące warunki: elektroda 1 - 2 – dzielna przystosowana do systemu typu REM, pokryta – hydro-żelalem w kształcie prostokątnym o różnych wymiarach podłączenie kompatybilne z przewodami f-my Valleylab i Emed, pełna gwarancja producenta dotycząca kompatybilności i bezpieczeństwa oferowanych płytek z segmentem w opakowaniach handlowych po 100 szt. elektrod w opakowaniu, 1 opakowanie?”

Odpowiedź: Należy zaoferować zgodnie z SIWZ

„Pytanie 4 do pakietu 1 pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie elektrod jednorazowych powrotnych do diatermii typu ERBE spełniające następujące warunki: elektroda 1 - 2 – dzielna przystosowana do systemu typu REM, pokryta – hydro-żelalem w kształcie prostokątnym o różnych wymiarach podłączenie kompatybilne z przewodami f-my Valleylab i Emed, pełna gwarancja producenta dotycząca kompatybilności i bezpieczeństwa oferowanych płytek z segmentem w opakowaniach handlowych po 100 szt. elektrod w opakowaniu, 1 opakowanie?”

Odpowiedź: Należy zaoferować zgodnie z SIWZ

„Dotyczy: 17/PN/19 pakiet 39 pozycja 8

1. Czy Zamawiający dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy długoterminowy Permthane Twin Cath Long Term Hemodialysis Catheter Kit (Citra-XS Superior) z końcówką typu “shoutgun”(schodkowa) cewnik poliuretanowy z kołnierzem poliestrowym, odporny na zginanie, bez

otworów bocznych 14 FR i długości cewniki od muły do końca cewnika/długości całkowitej: 19/24 cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach, sterylizowany tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich, zestaw apirogeny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi przewód z rdzeniem z nitinolu i końcówką typu J, wymiary 0,035 cala x 70 cm strzykawka 10 ml z tłokiem, miniskalpel, rozszerzacz, rozmiar 12 FR x 11 cm, rozszerzacz, rozmiar 14 FR x 14 cm, rozszerzacz z zastawką i rozrywalną osłonką, rozmiar 17 FR, łącznik prowadzący typu Y, narzędzia do tunelizacji, przewody przedłużające do tętnic (czerwone), przewody przedłużające do żył (niebieskie), skrzydełko mocujące cewnik (na szwy), nasadki iniekcyjne, umocowanie cewnika warstwą przyklepną, opatrunki, zaciski, łącznik do przepłukiwania?"

Odpowiedź: Należy zaoferować zgodnie z SIWZ

„2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 8 z pakietu 39 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?"

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

„Dotyczy: 17/PN/19 pakiet 39 pozycja 7 termin składania ofert: 09.04.2019

1. Czy Zamawiający dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy długoterminowy Permethane Twin Cath Long Term Hemodialysis Catheter Kit (Citra-XS Superior) z końcówką typu "shoutgun"(schodkowa) cewnik poliuretanowy z kołnierzem poliestrowym, odporny na zginanie, bez otworów bocznych 14 FR i długości cewniki od muły do końca cewnika/długości całkowitej: 19/24 cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach, sterylizowany tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich, zestaw apirogeny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi przewód z rdzeniem z nitinolu i końcówką typu J, wymiary 0,035 cala x 70 cm strzykawka 10 ml z tłokiem, miniskalpel, rozszerzacz, rozmiar 12 FR x 11 cm, rozszerzacz, rozmiar 14 FR x 14 cm, rozszerzacz z zastawką i rozrywalną osłonką, rozmiar 17 FR, łącznik prowadzący typu Y, narzędzia do tunelizacji, przewody przedłużające do tętnic (czerwone), przewody przedłużające do żył (niebieskie), skrzydełko mocujące cewnik (na szwy), nasadki iniekcyjne, umocowanie cewnika warstwą przyklepną, opatrunki, zaciski, łącznik do przepłukiwania?"

Odpowiedź: Należy zaoferować zgodnie z SIWZ

„2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 7 z pakietu 39 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?"

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

„Dotyczy: 17/PN/19 pakiet 35 pozycje 1, 2, 3

1. Czy Zamawiający dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy, poliuretanowy, wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń, budowa cewnika zmniejsza ryzyko adhezji bocznej do ściany naczynia, odporny na zginanie bez bocznych otworów, z końcówką schodkową, z przyjaznymi dla pacjenta zakrzywionymi przedłużaczami, cewnik o przekroju 14FR i długościach

dla pozycji 1 – 20 cm

dla pozycji 2 – 25 cm

dla pozycji 3 – 17 cm

z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich, zestaw apirogeny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi przewód z rdzeniem z nitinolu i końcówką typu J, wymiary 0,035 cala x 70 cm, strzykawka 10 ml z tłokiem, miniskalpel, rozszerzacz, rozmiar 12 FR x 14 cm, rozszerzacz hydrofilowy, rozmiar 16 FR x 15 cm, łącznik prowadzący typu Y, nasadki iniekcyjne, umocowanie cewnika warstwą przyklepną, opatrunki, skrzydełko mocujące cewnik (na szwy) oraz mandryny ułatwiające założenie cewnika?"

Odpowiedź: Należy zaoferować zgodnie z SIWZ

„2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1, 2, 3 z pakietu 35 i stworzy osobny pakiet dla tych pozycji?"

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

„Dotyczy: 17/PN/19 pakiet 35 pozycje 1, 2, 3

1. Czy Zamawiający dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy, poliuretanowy, wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń, budowa cewnika zmniejsza ryzyko adhezji bocznej do ściany naczynia, odporny na zginanie bez bocznych otworów, z końcówką schodkową, z przyjaznymi dla pacjenta zakrzywionymi przedłużaczami, cewnik o przekroju 14FR i długościach

dla pozycji 1 – 20 cm

dla pozycji 2 – 25 cm

dla pozycji 3 – 17 cm

z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich, zestaw aseptyczny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi przewodnik z rdzeniem z nitinolu i końcówką typu J, wymiary 0,035 cala x 70 cm, strzykawka 10 ml z tłokiem, miniskalpel, rozszerzacz, rozmiar 12 FR x 14 cm, rozszerzacz hydrofilowy, rozmiar 16 FR x 15 cm, łącznik prowadzący typu Y, nasadki iniekcyjne, umocowanie cewnika warstwą przyklepną, opatrunki, skrzydełko mocujące cewnik (na szwy) oraz mandryny ułatwiające założenie cewnika?”

Odpowiedź: Należy zaoferować zgodnie z SIWZ

„2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1, 2, 3 z pakietu 35 i stworzy osobny pakiet dla tych pozycji?”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

„Dotyczy: 17/PN/19, Pakiet nr 4, ilość pozycji 25, pozycja 11

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 11 z zadania 4 i stworzy osobny pakiet. Wydzielenie pozycji pozwoli zamawiającemu na możliwość złożenia oferty konkurencyjnej co jest uzasadnione ekonomicznie.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

„Dotyczy: 17/PN/19, Pakiet nr 7, ilość pozycji 14, pozycja 5

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 5 z zadania 7 i stworzy osobny pakiet. Wydzielenie pozycji pozwoli zamawiającemu na możliwość złożenia oferty konkurencyjnej co jest uzasadnione ekonomicznie.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

„Dotyczy: 17/PN/19, Pakiet nr 29, ilość pozycji 52, pozycja 9, 38, 39, 40, 41, 42

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 9, 38, 39, 40, 41, 42 z zadania 29 i stworzy osobny pakiet. Wydzielenie pozycji pozwoli zamawiającemu na możliwość złożenia oferty konkurencyjnej co jest uzasadnione ekonomicznie.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

„Pakiet nr 37

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pętli długości narzędzia 240cm.”

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę

“Pakiet nr 37,

poz. 4, 6

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pętli w rozmiarze 32mm.”

Odpowiedź: Należy zaoferować zgodnie z SIWZ

„Pytanie 1:

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 20 oraz 21 dializatory, których membrana zawiera BPA (Bisfenol A)?”

Odpowiedź: Należy zaoferować zgodnie z SIWZ

„Pytanie 2:

W związku z zapisami ustawy PZP dotyczącymi opisu przedmiotu zamówienia w sposób, który zapewnia zachowanie uczciwej konkurencji oraz równego traktowania wykonawców, zwracamy się z wnioskiem o dopuszczenie w Pakiecie 20 dializatorów niskoprzepływowch o powierzchniach 1,4 – 1,7 m², wykonanych z syntetycznej membrany Polyamix™. Informujemy, iż oferowany niskoprzepływowy dializator POLYFLUX L posiada błonę Polyamix™ (wolną od BPA) zbudowaną z unikalnej, trójwarstwowej mieszanki włókien polimerowych. Niskoprzepływowy dializator POLYFLUX zapewnia efektywny klirens małych cząstek w połączeniu z minimalną utratą niezbędnych białek i utrzymaniem biogodności z organizmem pacjenta. Zapewnia barierę chroniącą pacjentów przed przedostawaniem się endotoksyn z dializatu do krwi. Sterylizowany parą, co eliminuje ryzyko potencjalnej ekspozycji pacjentów na pozostałości EtO i pomaga zmniejszyć ryzyko wystąpienia efektów cytotoksycznych związanych z promieniowaniem gamma. Głowica dializatora została opracowana w taki sposób, żeby zapewnić równomierny rozkład krwi we wszystkich włóknach, co pomaga zminimalizować ryzyko wykrzepienia. Pofalowane włókna zapewniają jednostajny przepływ dializatu, co może poprawiać klirens cząstek rozpuszczonych w porównaniu z dializatorami zawierającymi proste włókna.”

Odpowiedź: Należy zaoferować zgodnie z SIWZ

„Pytanie 3:

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 21 Zadanie nr 1 dializatory niskoprzepływowe o powierzchni 1,4 m² z membraną Polyamix™ wykonanych z mieszanki polimerów poliaryletersulfonu, poliwinylpirolidonu i poliamidu sterylizowanych parą wodną?”

Odpowiedź: Należy zaoferować zgodnie z SIWZ

„Pytanie 4:

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 21 Zadanie nr 1 dializatory niskoprzepływowe o powierzchni 1,7 m² z membraną Polyamix™ wykonanych z mieszanki polimerów poliaryletersulfonu, poliwinylpirolidonu i poliamidu sterylizowanych parą wodną?”

Odpowiedź: Należy zaoferować zgodnie z SIWZ

„Pytanie 5:

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 21 Zadanie nr 2 dializatory niskoprzepływowe o powierzchni 1,7 m² z membraną Polyamix™ wykonanych z mieszanki polimerów poliaryletersulfonu, poliwinylpirolidonu i poliamidu sterylizowanych parą wodną?”

Odpowiedź: Należy zaoferować zgodnie z SIWZ

„Pytanie 6:

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 21 Zadanie nr 3 dializatory niskoprzepływowe o powierzchni 2,1 m² z membraną Polyamix™ wykonanych z mieszanki polimerów poliaryletersulfonu, poliwinylpirolidonu i poliamidu sterylizowanych parą wodną?”

Odpowiedź: Należy zaoferować zgodnie z SIWZ

„Dotyczy: 17/PN/19, Pakiet nr 4, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści przewodnik do wkluc centralnych, typu J o przekroju 0,35 i długości 75 cm „

Odpowiedź: Należy zaoferować zgodnie z SIWZ

„Dotyczy: 17/PN/19, Pakiet nr 4, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych jednoświatłowy pediatryczny wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 2Fr o długości 8cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora, strzykawka o pojemności 3ml, bezpieczny skalpel, prowadnica z Nitinolu typu 'J' oraz rozszerzacz naczyniowy. „

Odpowiedź: Należy zaoferować zgodnie z SIWZ

„Dotyczy: 17/PN/19, Pakiet nr 4, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych jednoświatłowy pediatryczny wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 3Fr o długości 13cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora, strzykawka o pojemności 3ml, bezpieczny skalpel, prowadnica z Nitinolu typu 'J' oraz rozszerzacz naczyniowy. „
Odpowiedź: Należy zaoferować zgodnie z SIWZ

„Dotyczy: 17/PN/19, Pakiet nr 4, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych jednoświatłowy pediatryczny wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 3-4Fr o długości 8cm, 13cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora, strzykawka o pojemności 3ml, bezpieczny skalpel, prowadnica z Nitinolu typu 'J' oraz rozszerzacz naczyniowy. „
Odpowiedź: Należy zaoferować zgodnie z SIWZ

„Dotyczy: 17/PN/19, Pakiet nr 4, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych dwuświatłowy pediatryczny wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 3-5Fr o długości 8cm, 13cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora, strzykawka o pojemności 3ml, bezpieczny skalpel, prowadnica z Nitinolu typu 'J' oraz rozszerzacz naczyniowy. „
Odpowiedź: Należy zaoferować zgodnie z SIWZ

„Dotyczy: 17/PN/19, Pakiet nr 35, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści cewnik dwuświatłowy poliuretanowy z ramionami prostymi z kolorystyczne oznaczonymi zakończeniami żylnymi i tętniczymi za pomocą klamerek zaciskowych, cewnik 14FR o długości 20cm widoczny w RTG. Biokompatybilny, termowrażliwy materiał cewnika mięknie po implantacji co zwiększa bezpieczeństwo i komfort pacjenta. Kolorowo kodowane zaciski z opisem przepływów dla ułatwienia doboru właściwego cewnika. Elastycznie zabezpieczające obrotowe skrzydelka. Rozmiar i długość cewnika podana we French naniesiona na piastę cewnika. Zestaw z cewnikiem zawiera: igłę wprowadzającą 18Ga x 7cm, strzykawkę 5ml, cewnik PU widoczny w RTG, dwa rozszerzacze o wymiarach 8Fr x 10cm i 12Fr x 15cm, znaczone prowadnica J-FlexTip 0.038”, dwa koreczki heparynizowane.”

Odpowiedź: Należy zaoferować zgodnie z SIWZ

„Dotyczy: 17/PN/19, Pakiet nr 35, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści cewnik dwuświatłowy poliuretanowy z ramionami prostymi z kolorystyczne oznaczonymi zakończeniami żylnymi i tętniczymi za pomocą klamerek zaciskowych, cewnik 14FR o długości 24cm widoczny w RTG. Biokompatybilny, termowrażliwy materiał cewnika mięknie po implantacji co zwiększa bezpieczeństwo i komfort pacjenta. Kolorowo kodowane zaciski z opisem przepływów dla ułatwienia doboru właściwego cewnika. Elastycznie zabezpieczające obrotowe skrzydelka. Rozmiar i długość cewnika podana we French naniesiona na piastę cewnika. Zestaw z cewnikiem zawiera: igłę wprowadzającą 18Ga x 7cm, strzykawkę 5ml, cewnik PU widoczny w RTG, dwa rozszerzacze o wymiarach 8Fr x 10cm i 12Fr x 15cm, znaczone prowadnica J-FlexTip 0.038”, dwa koreczki heparynizowane.”

Odpowiedź: Należy zaoferować zgodnie z SIWZ

„Dotyczy: 17/PN/19, Pakiet nr 35, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści cewnik dwuświatłowy poliuretanowy z ramionami prostymi z kolorystyczne oznaczonymi zakończeniami żylnymi i tętniczymi za pomocą klamerek zaciskowych, cewnik 14FR o długości 15cm widoczny w RTG. Biokompatybilny, termowrażliwy materiał cewnika mięknie po

implantacji co zwiększa bezpieczeństwo i komfort pacjenta. Kolorowo kodowane zaciski z opisem przepływów dla ułatwienia doboru właściwego cewnika. Elastycznie zabezpieczające obrotowe skrzydełka. Rozmiar i długość cewnika podana we French naniesiona na piastę cewnika. Zestaw z cewnikiem zawiera: igłę wprowadzającą 18Ga x 7cm, strzykawkę 5ml, cewnik PU widoczny w RTG, dwa rozszerzacze o wymiarach 8Fr x 10cm i 12Fr x 15cm, znaczone przewodnice J-FlexTip 0.038'', dwa koreczki heparynizowane."

Odpowiedź: Należy zaferować zgodnie z SIWZ

„Dotyczy: 17/PN/19, Pakiet nr 35, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści cewnik dwuświatłowy poliuretanowy z ramionami prostymi z kolorystyczne oznaczonymi zakończeniami żylnymi i tętniczymi za pomocą klamerek zaciskowych, cewnik 12FR o długości 20cm widoczny w RTG. Biokompatybilny, termowrażliwy materiał cewnika mięknie po implantacji co zwiększa bezpieczeństwo i komfort pacjenta. Kolorowo kodowane zaciski z opisem przepływów dla ułatwienia doboru właściwego cewnika. Elastycznie zabezpieczające obrotowe skrzydełka. Rozmiar i długość cewnika podana we French naniesiona na piastę cewnika. Zestaw z cewnikiem zawiera: igłę wprowadzającą 18Ga x 7cm, strzykawkę 5ml, cewnik PU widoczny w RTG, dwa rozszerzacze o wymiarach 8Fr x 10cm i 12Fr x 15cm, znaczone przewodnice J-FlexTip 0.038'', dwa koreczki heparynizowane."

Odpowiedź: Należy zaferować zgodnie z SIWZ

„Dotyczy: 17/PN/19, Pakiet nr 35, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści cewnik dwuświatłowy poliuretanowy z ramionami prostymi z kolorystyczne oznaczonymi zakończeniami żylnymi i tętniczymi za pomocą klamerek zaciskowych, cewnik 12FR o długości 24cm widoczny w RTG. Biokompatybilny, termowrażliwy materiał cewnika mięknie po implantacji co zwiększa bezpieczeństwo i komfort pacjenta. Kolorowo kodowane zaciski z opisem przepływów dla ułatwienia doboru właściwego cewnika. Elastycznie zabezpieczające obrotowe skrzydełka. Rozmiar i długość cewnika podana we French naniesiona na piastę cewnika. Zestaw z cewnikiem zawiera: igłę wprowadzającą 18Ga x 7cm, strzykawkę 5ml, cewnik PU widoczny w RTG, dwa rozszerzacze o wymiarach 8Fr x 10cm i 12Fr x 15cm, znaczone przewodnice J-FlexTip 0.038'', dwa koreczki heparynizowane."

Odpowiedź: Należy zaferować zgodnie z SIWZ

„Dotyczy: 17/PN/19, Pakiet nr 35, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści cewnik dwuświatłowy poliuretanowy z ramionami prostymi z kolorystyczne oznaczonymi zakończeniami żylnymi i tętniczymi za pomocą klamerek zaciskowych, cewnik 12FR o długości 15cm widoczny w RTG. Biokompatybilny, termowrażliwy materiał cewnika mięknie po implantacji co zwiększa bezpieczeństwo i komfort pacjenta. Kolorowo kodowane zaciski z opisem przepływów dla ułatwienia doboru właściwego cewnika. Elastycznie zabezpieczające obrotowe skrzydełka. Rozmiar i długość cewnika podana we French naniesiona na piastę cewnika. Zestaw z cewnikiem zawiera: igłę wprowadzającą 18Ga x 7cm, strzykawkę 5ml, cewnik PU widoczny w RTG, dwa rozszerzacze o wymiarach 8Fr x 10cm i 12Fr x 15cm, znaczone przewodnice J-FlexTip 0.038'', dwa koreczki heparynizowane."

Odpowiedź: Należy zaferować zgodnie z SIWZ

„Dotyczy: 17/PN/19, Pakiet nr 35, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści cewnik do dializ dwuświatłowy, poliuretanowy wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń, odporny na zginanie bez bocznych otworów, z zakończoną końcówką dla maksymalizacji przepływu, cewnik o przekroju 14Fr i długości 20cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, ramiona proste, cewnik nieprzepuszczalny dla promieni RTG, zestaw apirogeny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi (70 cm) przewodnik Nitinolowy z zakończeniem w kształcie litery 'J' z znaczoną długością w skalowanym dozowniku, strzykawka 10 ml, korek do wstrzykiwań, dwa rozszerzacze w rozmiarze 12 FR x 14 cm; 16 FR x 15 cm, łącznik prowadzący typu 'Y', taśma mocująca do drenu cewnika oraz naklejka identyfikująca pacjenta."

Odpowiedź: Należy zaferować zgodnie z SIWZ

„Dotyczy: 17/PN/19, Pakiet nr 35, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści cewnik do dializ dwuświatłowy, poliuretanowy wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń, odporny na zginanie bez bocznych otworów, z zakończoną końcówką dla maksymalizacji przepływu, cewnik o przekroju 14Fr i długości 25cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, ramiona proste, cewnik nieprzepuszczalny dla promieni RTG, zestaw apirogeny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi (70 cm) przewodnik Nitinolowy z zakończeniem w kształcie litery ' J ' z znaczoną długością w skalowanym dozowniku , strzykawka 10 ml, korek do wstrzykiwań, dwa rozszerzacze w rozmiarze 12 FR x 14 cm ; 16 FR x 15 cm, łącznik prowadzący typu 'Y', taśma mocująca do drenu cewnika oraz naklejka identyfikująca pacjenta.”

Odpowiedź: Należy zaoferować zgodnie z SIWZ

„Dotyczy: 17/PN/19, Pakiet nr 35, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści cewnik do dializ dwuświatłowy, poliuretanowy wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń, odporny na zginanie bez bocznych otworów, z zakończoną końcówką dla maksymalizacji przepływu, cewnik o przekroju 14Fr i długości 15cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, ramiona proste, cewnik nieprzepuszczalny dla promieni RTG, zestaw apirogeny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi (70 cm) przewodnik Nitinolowy z zakończeniem w kształcie litery ' J ' z znaczoną długością w skalowanym dozowniku , strzykawka 10 ml, korek do wstrzykiwań, dwa rozszerzacze w rozmiarze 12 FR x 14 cm ; 16 FR x 15 cm, łącznik prowadzący typu 'Y', taśma mocująca do drenu cewnika oraz naklejka identyfikująca pacjenta.”

Odpowiedź: Należy zaoferować zgodnie z SIWZ

„Dotyczy: 17/PN/19, Pakiet nr 39, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści cewnik permanentny do hemodializy - opatentowana konstrukcja z dwoma niezależnymi światłami tętniczymi zapewnia przepływ 500ml/min i pozwala na prowadzenie dializy ograniczonej do jednego światła tętniczego. Podwójne światło tętnicze ogranicza również powstania niedrożności tzw: „ sidewalling”. Unikalna zmodyfikowana konstrukcja bezprześciowej końcówki pozwala na atraumatyczną implementację techniką „over-the-wire. Odporny na zagięcia cewnik z poliuretanu zapewnia wytrzymałość i trwałość. Termowrażliwy, biokompatybilny poliuretan jest radioceniujący jak również odporny na uszkodzenia wywołane przez płyny na bazie alkoholu czy jodiny. Zestaw z cewnikiem dwukanałowym 15,5FR o długości całkowitej 36cm (od mufy 31cm) widoczny w Rtg z dwoma niezależnymi światłami tętniczymi o przepływie 2.6 cc i jednym światłem żylnym o przepływie 1.6 cc w zestawie z: cewnik elastyczny, tunelizatorem metalowym z gwintową nasadką uciskową, mankietem uszczelniającym, zespołem rozgałęziaczy, rozszerzadłem tunelizującym, rozszerzaczem naczyniowym 16F, przewodnikiem, skalpelem, igłą punkcyjną 18 G x 7cm, pianka zabezpieczająca, opatrunki na ranę, portami iniekcyjnymi, usztywniaczem.”

Odpowiedź: Należy zaoferować zgodnie z SIWZ

„Dotyczy: 17/PN/19, Pakiet nr 39, pozycja 7

„Czy Zamawiający dopuści cewnik permanentny do hemodializy - opatentowana konstrukcja z dwoma niezależnymi światłami tętniczymi zapewnia przepływ 500ml/min i pozwala na prowadzenie dializy ograniczonej do jednego światła tętniczego. Podwójne światło tętnicze ogranicza również powstania niedrożności tzw: „ sidewalling”. Unikalna zmodyfikowana konstrukcja bezprześciowej końcówki pozwala na atraumatyczną implementację techniką „over-the-wire. Odporny na zagięcia cewnik z poliuretanu zapewnia wytrzymałość i trwałość. Termowrażliwy, biokompatybilny poliuretan jest radioceniujący jak również odporny na uszkodzenia wywołane przez płyny na bazie alkoholu czy jodiny. Zestaw z cewnikiem dwukanałowym 15,5FR o długości całkowitej 24 cm (od mufy 19cm) widoczny w Rtg z dwoma niezależnymi światłami tętniczymi o przepływie 2.6 cc i jednym światłem żylnym o przepływie 1.6 cc w zestawie z: cewnik elastyczny, tunelizatorem metalowym z gwintową nasadką uciskową, mankietem uszczelniającym, zespołem rozgałęziaczy, rozszerzadłem tunelizującym, rozszerzaczem naczyniowym 16F, przewodnikiem, skalpelem, igłą punkcyjną 18 G x 7cm, pianka zabezpieczająca, opatrunki na ranę, portami iniekcyjnymi, usztywniaczem.”

Odpowiedź: Należy zaoferować zgodnie z SIWZ

hm

„Dotyczy: 17/PN/19, Pakiet nr 39, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści cewnik permanentny do hemodializy - opatentowana konstrukcja z dwoma niezależnymi światłami tętniczymi zapewnia przepływ 500ml/min i pozwala na prowadzenie dializy ograniczonej do jednego światła tętniczego. Podwójne światło tętnicze ogranicza również powstania niedrożności tzw: „ sidewalling”. Unikalna zmodyfikowana konstrukcja bezprześciowej końcówki pozwala na atraumatyczną implementację techniką „over-the-wire. Odporny na zagięcia cewnik z poliuretanu zapewnia wytrzymałość i trwałość. Termowrażliwy, biokompatybilny poliuretan jest radiocieniujący jak również odporny na uszkodzenia wywołane przez płyny na bazie alkoholu czy jodiny. Zestaw z cewnikiem dwukanałowym 15,5FR o długości całkowitej 40 cm (od mufy 35cm) widoczny w Rtg z dwoma niezależnymi światłami tętniczymi o przepływie 2.6 cc i jednym światłem żylnym o przepływie 1.6 cc w zestawie z: cewnik elastyczny, tunelizatorem metalowym z gwintową nasadką uciskową, mankietem uszczelniającym, zespołem rozgałęziaczy, rozszerzadłem tunelizującym, rozszerzaczem naczyniowym 16F, przewodnikiem, skalpelem, igłą punkcyjną 18 G x 7cm, pianka zabezpieczająca, opatrunki na ranę, portami iniekcyjnymi, usztywniaczem.”

Odpowiedź: Należy zaferować zgodnie z SIWZ

„Dotyczy: 17/PN/19, Pakiet nr 39, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści cewnik permanentny do hemodializy - opatentowana konstrukcja z dwoma niezależnymi światłami tętniczymi zapewnia przepływ 500ml/min i pozwala na prowadzenie dializy ograniczonej do jednego światła tętniczego. Podwójne światło tętnicze ogranicza również powstania niedrożności tzw: „ sidewalling”. Unikalna zmodyfikowana konstrukcja bezprześciowej końcówki pozwala na atraumatyczną implementację techniką „over-the-wire. Odporny na zagięcia cewnik z poliuretanu zapewnia wytrzymałość i trwałość. Termowrażliwy, biokompatybilny poliuretan jest radiocieniujący jak również odporny na uszkodzenia wywołane przez płyny na bazie alkoholu czy jodiny. Zestaw z cewnikiem dwukanałowym 15,5FR o długości całkowitej 28 cm (od mufy 23cm) widoczny w Rtg z dwoma niezależnymi światłami tętniczymi o przepływie 2.6 cc i jednym światłem żylnym o przepływie 1.6 cc w zestawie z: cewnik elastyczny, tunelizatorem metalowym z gwintową nasadką uciskową, mankietem uszczelniającym, zespołem rozgałęziaczy, rozszerzadłem tunelizującym, rozszerzaczem naczyniowym 16F, przewodnikiem, skalpelem, igłą punkcyjną 18 G x 7cm, pianka zabezpieczająca, opatrunki na ranę, portami iniekcyjnymi, usztywniaczem.”

Odpowiedź: Należy zaferować zgodnie z SIWZ

„Dotyczy: 17/PN/19, Pakiet nr 39, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści cewnik permanentny do hemodializy 14Fr o długości całkowitej 36cm (długość od mufy 31cm) odporny na zagięcia cewnik z poliuretanu zapewnia wytrzymałość i trwałość. Termowrażliwy, biokompatybilny poliuretan jest radiocieniujący jak również odporny na uszkodzenia wywołane przez płyny na bazie alkoholu czy jodiny. Rozmiar i długość cewnika podana we French naniesiona na piastę cewnika. Zestaw z cewnikiem zawiera: igłę z echogenną końcówką, łącznik wprowadzający typu ‘Y’, strzykawkę 10ml, mini skalpel, cewnik PU widoczny w RTG, dwa rozszerzacze naczyniowe z powłoką hydrofilową w rozmiarze 12Fr o długości 11cm oraz 14Fr o długości 14cm, znaczonego przewodnika z Nitinolu zakończonego kształtem ‘ J ’ , dwie linie przedłużenia żylna i tętnicza, korek dezynfekcyjny oraz taśm mocująca cewnik.”

Odpowiedź: Należy zaferować zgodnie z SIWZ

„Dotyczy: 17/PN/19, Pakiet nr 39, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści cewnik permanentny do hemodializy 14Fr o długości całkowitej 24 cm (długość od mufy 19cm) odporny na zagięcia cewnik z poliuretanu zapewnia wytrzymałość i trwałość. Termowrażliwy, biokompatybilny poliuretan jest radiocieniujący jak również odporny na uszkodzenia wywołane przez płyny na bazie alkoholu czy jodiny. Rozmiar i długość cewnika podana we French naniesiona na piastę cewnika. Zestaw z cewnikiem zawiera: igłę z echogenną końcówką, łącznik wprowadzający typu ‘Y’, strzykawkę 10ml, mini skalpel, cewnik PU widoczny w RTG, dwa rozszerzacze naczyniowe z powłoką hydrofilową w rozmiarze 12Fr o długości 11cm oraz 14Fr o długości 14cm, znaczonego przewodnika z Nitinolu zakończonego kształtem ‘ J ’ , dwie linie przedłużenia żylna i tętnicza, korek dezynfekcyjny oraz taśm mocująca cewnik.”

Odpowiedź: Należy zaferować zgodnie z SIWZ

„Dotyczy: 17/PN/19, Pakiet nr 39, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści cewnik permanentny do hemodializy 14Fr o długości całkowitej 40cm (długość od mufy 35cm) odporny na zagięcia cewnik z poliuretanu zapewnia wytrzymałość i trwałość. Termowrażliwy, biokompatybilny poliuretan jest radiocieniujący jak również odporny na uszkodzenia wywołane przez płyny na bazie alkoholu czy jodyny. Rozmiar i długość cewnika podana we French naniesiona na piastę cewnika. Zestaw z cewnikiem zawiera: igłę z echogenną końcówką, łącznik wprowadzający typu 'Y', strzykawkę 10ml, mini skalpel, cewnik PU widoczny w RTG, dwa rozszerzaczki naczyniowe z powłoką hydrofilową w rozmiarze 12Fr o długości 11cm oraz 14Fr o długości 14cm, znaczone przewodnice z Nitinolu zakończone kształtem 'J', dwie linie przedłużenia żylna i tętnicza, korek dezynfekcyjny oraz taśm mocująca cewnik.”

Odpowiedź: Należy zaoferować zgodnie z SIWZ

„Dotyczy: 17/PN/19, Pakiet nr 39, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści cewnik permanentny do hemodializy 14Fr o długości całkowitej 28cm (długość od mufy 23cm) odporny na zagięcia cewnik z poliuretanu zapewnia wytrzymałość i trwałość. Termowrażliwy, biokompatybilny poliuretan jest radiocieniujący jak również odporny na uszkodzenia wywołane przez płyny na bazie alkoholu czy jodyny. Rozmiar i długość cewnika podana we French naniesiona na piastę cewnika. Zestaw z cewnikiem zawiera: igłę z echogenną końcówką, łącznik wprowadzający typu 'Y', strzykawkę 10ml, mini skalpel, cewnik PU widoczny w RTG, dwa rozszerzaczki naczyniowe z powłoką hydrofilową w rozmiarze 12Fr o długości 11cm oraz 14Fr o długości 14cm, znaczone przewodnice z Nitinolu zakończone kształtem 'J', dwie linie przedłużenia żylna i tętnicza, korek dezynfekcyjny oraz taśm mocująca cewnik.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1 z Zadania nr 4 i stworzy osobny pakiet?

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 2 z Zadania nr 4 i stworzy osobny pakiet?

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 3-4 z Zadania nr 4 i stworzy osobny pakiet?

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 5-8 z Zadania nr 4 i stworzy osobny pakiet?

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1-3 z Zadania nr 35 i stworzy osobny pakiet?

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 7-8 z Zadania nr 39 i stworzy osobny pakiet?

Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.”

Odpowiedź: Należy zaoferować zgodnie z SIWZ

„Czy Zamawiający w Pakiecie 12, poz. 4 dopuści próbówki z polistyrenu (PS) lub polipropylenu (PP) ?”

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści

„Dotyczy pakiet nr 10, poz.3

1. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania kaniule 20G 1,1x32mm posiadającą przepływ 56ml/min i 18G 1,3x45mm posiadającą przepływ 90ml/min?”

Odpowiedź: Tak

„Dotyczy Pakietu nr 1

Pytanie 1 do pakietu 1 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie elektrod jednorazowych powrotnych do diatermii typu Erbe spełniające następujące warunki: elektroda 1 - 2 – dzielna przystosowana do systemu typu REM, pokryta – hydro-żelom w kształcie prostokątnym o różnych wymiarach podłączenie kompatybilne z przewodami f-my Valleylab i Emed, pełna gwarancja producenta dotycząca kompatybilności i bezpieczeństwa oferowanych płytek z segmentem. Dla pacjentów poniżej 5kg. W opakowaniach handlowych po 100 szt. elektrod 1 opakowanie”

Odpowiedź: Tak

„Pytanie 2 do pakietu 1 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie elektrod jednorazowych powrotnych do diatermii typu Emed 350 spełniające następujące warunki: elektroda 1 - 2 – dzielna przystosowana do systemu typu REM, pokryta – hydro-żelom w kształcie prostokątnym o różnych wymiarach podłączenie kompatybilne z przewodami f-my Valleylab i Emed, pełna gwarancja producenta dotycząca kompatybilności i bezpieczeństwa

m

oferowanych płytek z segmentem. Pakowane w opakowaniach użytkowych po 5 sztuk, każde opakowanie wyposażone w nalepki identyfikujące użyty produkt, opakowanie handlowe 100 sztuk?"

Odpowiedź: Tak

„Pytanie 3 do pakietu 1 pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie elektrod jednorazowych powrotnych do diatermii typu Force EZ spełniające następujące warunki: elektroda 1 - 2 – dzielna przystosowana do systemu typu REM, pokryta – hydro-żelom w kształcie prostokątnym o różnych wymiarach podłączenie kompatybilne z przewodami f-my Valleylab i Emed, pełna gwarancja producenta dotycząca kompatybilności i bezpieczeństwa oferowanych płytek z segmentem w opakowaniach handlowych po 100 szt. elektrod w opakowaniu, 1 opakowanie?"

Odpowiedź: Tak

„Pytanie 4 do pakietu 1 pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie elektrod jednorazowych powrotnych do diatermii typu ERBE spełniające następujące warunki: elektroda 1 - 2 – dzielna przystosowana do systemu typu REM, pokryta – hydro-żelom w kształcie prostokątnym o różnych wymiarach podłączenie kompatybilne z przewodami f-my Valleylab i Emed, pełna gwarancja producenta dotycząca kompatybilności i bezpieczeństwa oferowanych płytek z segmentem w opakowaniach handlowych po 100 szt. elektrod w opakowaniu, 1 opakowanie?"

Odpowiedź: Tak

„1. Ad Pakiet 34

Prosimy o doprecyzowanie, jakie rozmiary cewników mają być zaoferowane 16 czy 20 cm, zarówno w przypadku dwukanałowych jak i trójkanałowych?"

Odpowiedź: 20 cm.

„Pakiet 5, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne bez mankietu skalowane co 1 cm?"

Odpowiedź: Tak

„Pakiet 5, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne z mankiem skalowane co 1 cm?"

Odpowiedź: Tak

„Pakiet 5, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści cewniki do podawania tlenu o długości 200cm lub 300cm?"

Odpowiedź: Zamawiający dopuści cewniki do podawania tlenu o długości 200cm

„Pakiet 5, poz. 5, 6

Czy Zamawiający dopuści cewniki do podawania tlenu proste, bardzo miękkie końcówki o gładkich zakończeniach?"

Odpowiedź: Tak

„Pakiet 8, poz. 8

Czy Zamawiający dopuści butelkę Redon do odsysania ran o poj. 200ml, spełniającą pozostałe wymagania SIWZ?"

Odpowiedź: Tak

„Pakiet 8, poz. 11

Czy Zamawiający dopuści zgłębniki żołądkowe z konektorami wyposażonymi w zatyczki, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?"

Odpowiedź: Tak

„Pakiet 11, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści kieliszki w op.a'90szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?"

Odpowiedź: Tak

„Pakiet 11, poz. 2

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

Odpowiedź: Tak

„Pakiet 11, poz. 2

Czy Zamawiający ma na myśli 80szt. czy 80 op. a'100szt?"

Odpowiedź: Należy zaoferować 80 op. a'100szt. Zamawiający informuje, że dokonał modyfikacji pakietu nr 11 poz. 2, w taki sposób, że w kolumnie 4 (Jedn. miary) skorygował jednostkę miary, którą jest „op.” Za zaistniałą omyłkę pisarską Zamawiający przeprasza. Zmodyfikowany formularz ofertowy pod nazwą „Pakiety nr 1-42 – modyfikacja” należy pobrać ze strony internetowej Zamawiającego: www.przetargi.ipzp.pl/szw-gliwice, zakładka „Ogłoszenie” oraz z niniejszej strony <https://platformazakupowa.pl>.

„Pakiet 11, poz. 3

Czy Zamawiający ma na myśli 500szt. czy 500 op. a'100szt?"

Odpowiedź: 500 szt.

„Pakiet 11, poz. 7

Czy Zamawiający dopuści zestawy do lewatywy z drenem 115cm z zaciskiem, zakończone atraumatycznym otworem i jednym otworem bocznym?"

Odpowiedź: Należy zaoferować zgodnie z SIWZ

„Pakiet 11, poz. 8

Czy Zamawiający dopuści zestawy do lewatywy sterylnej z zaciskiem, zakończone atraumatycznym otworem i jednym otworem bocznym?"

Odpowiedź: Należy zaoferować zgodnie z SIWZ

1. „dot. pakietu nr 13 poz. 26

Zważywszy na fakt, iż minimalne opakowanie handlowe wymazówek zawiera 500 szt. produktu, zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o ponowne oszacowanie zapotrzebowania na 12 miesięcy. Uwzględnienie minimalnej ilości w opakowaniu handlowym, zapobiegnie ewentualnym problemom podczas realizacji zamówienia.”

Odpowiedź: Zamawiający dokonał sprostowania oczywistej omyłki pisarskiej w pakiecie nr 13, poz. 26, w taki sposób, że w kolumnie 4 (Ilość) wymagana ilość to „500”. Za zaistniałą omyłkę pisarską Zamawiający przeprasza. Zmodyfikowany formularz ofertowy pod nazwą „Pakiety nr 1 - 42 – modyfikacja” należy pobrać ze strony internetowej Zamawiającego: www.przetargi.ipzp.pl/szw-gliwice, zakładka „Ogłoszenie” oraz z niniejszej strony <https://platformazakupowa.pl>.

2. „dot. tabeli asortymentowo-cenowej pakietu nr 13

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie możliwości podania cen jednostkowych brutto z dokładnością do trzech miejsc po przecinku, przy zachowaniu wymogu podania wartości pakietu w zaokrągleniu do dwóch miejsc po przecinku. Zgodnie z linią orzecznictwa dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech, a nawet czterech miejsc po przecinku dla wyrobów masowych. Wówczas cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną (nie ma bowiem możliwości

m

zakupienia jednej sztuki igły czy adaperu). Orzecznictwo Zespołu Arbitrów – sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody

3. „dot. zapisów we wzorze umowy §pkt. 6 oraz §5 pkt. 7

Zamawiający wymaga dostarczenia towaru z terminem użycia nie krótszym niż 12 m-cy.

Ponieważ nie wszystkie elementy systemu zamkniętego posiadają 12 m-czny termin ważności, a wynika to ze specyfiki odczynnika znajdującego się w probówko – strzykawce (dot. poz. 14 pakietu nr 13), prosimy o możliwość dopuszczenia probówko-strzykawek, których termin ważności będzie wynosił minimum 5 miesięcy. Taki zapis umożliwi uniknięcie nieporozumień związanych z terminem ważności preparatów, przy zachowaniu ich pełnych parametrów użytkowych. Swoją argumentację pragniemy wzmocnić również faktem, że Zamawiający będzie zaspokajał swoje potrzeby na bieżąco (realizacja zamówień częściowych w terminie do 48 godzin) bez zbędnego składowania produktów. W związku z tym prosimy o dopuszczenie strzykawko-probówek z pozycji 14 w Pakiecie nr 13 z 5-o miesięcznym terminem ważności od daty dostarczenia do Zamawiającego.”

Odpowiedź: Zamawiający w Pakiecie nr 13, pozycja 14 dopuszcza strzykawko-probówki, których termin ważności będzie wynosił minimum 5 miesięcy od daty dostarczenia do Zamawiającego.

4. „dot. zapisów we wzorze umowy §1 pkt. 6

Prosimy o dostosowanie zapisów pkt. 1 we wzorze umowy do zapisów rozdz. III pkt. 5 SIWZ poprzez dopisanie: „Wykonawca oświadcza, że (...) oraz spełnienia określonego dla danego wyrobu będącego wyrobem medycznym wymagania zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r o wyrobach medycznych (...)”.

Odpowiedź: Zamawiający zmodyfikował Załącznik Nr 5 do SIWZ – Umowa (wzór) w taki sposób, że § 1 ust.6 przyjął następujące brzmienie: „Wykonawca oświadcza, że zaoferowany towar jest fabrycznie nowy, z ważnym terminem użycia nie krótszym niż 12 miesięcy od dnia dostawy oraz spełnia określone dla danego wyrobu będącego wyrobem medycznym wymagania zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (tekst jedn.: Dz. U. z 2019 r., poz. 175 z późn. zm.) i przepisach wykonawczych do ustawy.”

Powyższa modyfikacja zostanie uwzględniona przy zawieraniu umowy.

5. „dot. zapisów we wzorze umowy §8

Zwracamy się z prośbą do Zmawiającego o modyfikację zapisów § 8 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 osiągnane przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

1. „Czy zamawiający zgodzi się na wyłączenie z pakietu 26 pozycji 6? Łącznik nie jest już dostępny w sprzedaży.”

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, że w treści SIWZ - sekcja III, pkt 9 Zamawiający poinformował, że w przypadku zakończonej produkcji wyrobu należy go wykreślić oraz złożyć pisemne oświadczenie informujące o całkowitym zakończeniu produkcji. W przypadku czasowego braku produkcji wyrobu należy go wycenić po ostatniej cenie oraz złożyć stosowne pisemne oświadczenie informujące o tym fakcie.

2. „Czy zamawiający, w pakiecie 26 pozycji 10, ma na myśli uniwersalny zestaw do żywienia dojelitowego przez pompę Flocare Infinity?”

Odpowiedź: Tak

3. „Czy zamawiający, w pakiecie 26 pozycji 11 ma na myśli zestaw do pompy Flocare Infinity do opakowań typu pack?”

Odpowiedź: Tak

4. „Czy zamawiający zgodzi się na zaproponowanie strzykawki do żywienia dojelitowego 60ml z końcówką ENFit? Końcówki EnLock zostały wycofane z rynku.”

Odpowiedź: Tak

5. „Czy zamawiający, w pakiecie 29 pozycji 25 ma na myśli zestaw do pompy Flocare Infinity?”

Odpowiedź: Zamawiający w pakiecie 29, w pozycji 25 wymaga zaoferowania zestawu do pompy Flocare 800.

Zamawiający informuje, że wprowadzone powyższe zmiany stanowią modyfikację treści SIWZ i jej integralną część oraz są wiążące dla wszystkich Wykonawców.

J.Cz. 32-330-83 04

PREZES ZAKŁADU SZPITALI
Szpital Miejski No 4 w Gliwicach
Sp. z o.o.

mgr Renata BRYLA

