



Nr sprawy 20/2020

Olsztyn, dn. 7 maja 2020 r.

WSZYSCY UCZESTNICY POSTĘPOWANIA:

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na dostawę wyrobów medycznych.

Na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych z dn. 29 stycznia 2004r. (tekst jednolity Dz. U. z 2019 r., poz. 1843 z późn. zm.), Zamawiający udziela odpowiedzi na pytania zadane przez uczestników postępowania.

Pytania i odpowiedzi

Zestaw I

Zadanie 52

1. Czy w celu zwiększenia konkurencyjności ofert Zamawiający wydzieli poz. nr 3 i 4 do oddzielnego pakietu?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

Zadanie 66

2. Czy w celu zwiększenia konkurencyjności ofert Zamawiający wydzieli poz. nr 2 do oddzielnego pakietu? Użycie nazwy własnej produktu w poz. 2 - uniemożliwia zachowanie jakiegokolwiek konkurencyjności ofert ponieważ jasno wskazuje na jednego producenta i jeden wyrób.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

Zadanie 67

1. Czy w celu zwiększenia konkurencyjności ofert Zamawiający zaakceptuje sprzęt posiadający poświadczenie kompatybilności z wymaganym systemem nawigacji wystawione przez producenta markerów, który zaopatruje również producenta systemu.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

Zestaw II

Zadanie 16 Obwody oddechowe

poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu równoważnego do opisanego: Obwodu oddechowego dla dorosłych do aparatu do znieczulenia o regulowanej długości ok. 180. Dodatkowa rura rozciągalna do 150 cm z workiem o poj. 2l. Układ mikrobiologicznie czysty, z możliwością używania do 24 godzin.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

poz.3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie produktu równoważnego do opisanego: Obwód oddechowy do respiratora rury gładkie wewnątrz o długości 180 cm, średnica 19mm, z możliwością używania do 7 dni (potwierdzone oświadczeniem wystawionym przez producenta).

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 60 Asortyment anestezyjologiczny

poz.4 i poz.5

Czy Zamawiający wymaga, aby łyżki metalowe oraz rękojeści jednorazowego użytku opisane jak w specyfikacji posiadały dodatkową możliwość zastosowania w środowisku MRI - poświadczenie możliwości użycia w MRI wystawione przez producenta wyrobu medycznego

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Poz. 4

Czy Zamawiający wymaga, aby stopka łyżki była **w całości metalowa**?

Pozostały zapis zgodny z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zestaw III

Umowa - Kary:

1.

Par 6, pkt 1, 2) - Prosimy o obniżenie kar do 0,5%

Par 6, pkt1, 3) - Prosimy o obniżenie kar do 0,5%.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

2. Umowa § 6 ustęp 1 pkt 1, 2, 3

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

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

Zestaw IV

1. Czy Zamawiający miał na myśli w Pakiecie nr 3 poz. 35, szczoteczki cytologiczne do jednoczesnego pobierania wymazów z kanału szyjki macicy, tarczy i strefy transformacji, odpowiadające aktualnym wymaganiom zasadniczym dla wyrobów medycznych Ministerstwa Zdrowia zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 12 stycznia 2011r. i Polskiego Towarzystwa Ginekologicznego dotyczące standardu postępowania w zakresie pobierania rozmazów cytologicznych?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

2. Czy Zamawiający, ze względu na niejednorodny charakter produktów wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 3 poz. 35 do oddzielnego pakietu? Wydzielenie w/w pozycji z pakietu umożliwi wzięcie udziału w przetargu większej liczby oferentów, a tym samym, pozytywnie wpłynie na możliwość wyłonienia przez Zamawiającego najkorzystniejszej oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

Zestaw V

1. Dotyczy przedmiotu zamówienia (zadanie nr 31)

Czy Zamawiający uwzględni możliwość realizacji składanych zamówień częściowych w ilościach odpowiadających krotnościom ilości produktów w opakowaniach zbiorczych?

Wyroby będące przedmiotem zamówienia w zadaniu nr 31, dystrybuowane są w opakowaniach zbiorczych odpowiednio po:

- 1) 20 sztuk – zestaw 12-godzinny do podania środka kontrastowego SDS MP1,
- 2) 50 sztuk – sterylny dren pacencki SPD 250 jednorazowego użytku.

Ze względów m.in. bezpieczeństwa nie jest możliwa dekompletacja tych opakowań (konfekcjonowanie).

Dlatego wnosimy o uwzględnienie możliwości realizacji składanych zamówień cząstkowych w ilościach odpowiadających krotnościom ilości towarów w opakowaniach zbiorczych, np. poprzez dodanie odpowiedniego zapisu do § 3 ust. 1 wzoru umowy: Zamówienia będą składane na ilości odpowiadające krotnościom ilości towarów w opakowaniach zbiorczych (jeśli dotyczy).

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

2. Dotyczy § 4 ust. 4 wzoru umowy

Czy Zamawiający w § 4 ust. 4 wzoru umowy prawidłowo wyraził intencję możliwości ograniczenia wykonania umowy do 20% jej wartości? W takiej sytuacji możliwe jest niewykorzystanie aż 80% wartości umowy. Sytuacja taka jest bardzo niekorzystna dla Wykonawcy – ograniczenie to jest stanowczo zbyt duże, wręcz marginalizujące cel zawarcia umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ. Zamawiający jasno określił możliwość niewykorzystania środków finansowych, a tym samym obniżenia wartości umowy do 20% - Czyli obniżenia wykorzystania wartości umowy o 20%.

Czy Zamawiający miał na myśli ograniczenie wykorzystania umowy o 20% jej wartości?? Jeśli tak, prosimy o odpowiednią zmianę przedmiotowego zapisu. Jeśli natomiast intencją Zamawiającego było ograniczenie o 80%, to biorąc pod uwagę powyższe, prosimy o wyrażenie zgody na zmianę tego zapisu w zakresie niewykorzystania środków finansowych, a tym samym obniżenia wartości umowy do 70% i nadanie mu następującego brzmienia:

4. Zamawiający zastrzega sobie możliwość niewykorzystania środków finansowych wymienionych w ust. 1, a tym samym obniżenia wartości umowy do 70% wynikających z faktycznego zapotrzebowania, którego nie można przewidzieć w chwili udzielania zamówienia, z tytułu czego Wykonawcy nie przysługują żadne roszczenia.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

3. Dotyczy § 4 ust. 11 wzoru umowy

Prosimy o wykreślenie zapisu § 4 ust. 11 wzoru umowy. Błędnie wystawiona faktura nie może mieć wpływu na bieg terminu zapłaty. Obowiązek zapłaty powstaje z chwilą dostarczenia towaru, a nie otrzymania prawidłowo wystawionej faktury. Z tego względu zapis ten jest nieuprawniony i powodować może nieuzasadnione wydłużenie terminu płatności.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ. Zamawiający będzie liczył termin płatności od momentu dostarczenia do siedziby Zamawiającego prawidłowo wystawionej faktury. Błędnie wystawiona faktura nie będzie podstawą do obciążenia rachunku Zamawiającego.

4. Dotyczy § 4 ust. 14 pkt 2 Umowy

Prosimy o wykreślenie postanowienia § 4 ust. 14 pkt 2 Umowy. Umowne ograniczenie wykonawcy w udzielaniu pełnomocnictw do dochodzenia wierzytelności wynikających lub związanych z realizacją niniejszej Umowy na drodze sądowej lub pozasądowej rażąco wykracza poza zakres art. 54 ust. 5 ustawy o działalności leczniczej, a także poza zakres swobody umów i sprzeciwia się właściwości stosunku prawnego, ustawie i zasadom współżycia społecznego.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

5. Dotyczy § 6 wzoru umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów § 6 wzoru umowy nadanie im następującej treści?

1. Wykonawca zobowiązany jest zapłacić Zamawiającemu kary umowne:

1) w przypadku niedotrzymania uzgodnionego terminu dostawy, o którym mowa w § 3 ust. 1 lub dostaw niezgodnych z zamówieniem pod względem asortymentu, jakości, bądź ilości,

w wysokości 0,2% za każdy dzień roboczy (poniedziałek – piątek oprócz dni ustawowo wolnych od pracy) opóźnienia od wartości zamówionej a niedostarczonej partii towarów, licząc wartość od kwoty brutto,

2) jeżeli opóźnienie w terminie, o którym mowa w ust. 1 pkt 1 przekroczy 2 dni robocze, za każdy kolejny dzień opóźnienia 5% 1% wartości zamówionej a niedostarczonej partii towarów, licząc wartość od kwoty brutto,

3) jeżeli opóźnienie w terminie, o którym mowa w ust. 1 pkt 2 przekroczy 2 dni robocze, lub wykonawca odmówił realizacji zamówienia jednostkowego i Zamawiający odstąpił od zamówienia jednostkowego albo dokonał zakupu interwencyjnego u innego Dostawcy, informując o tym Wykonawcę zgodnie z § 3 ust. 8 pkt 3 niniejszej Umowy, w wysokości 10% 2% wartości zamówionego a niedostarczonego asortymentu, licząc wartość od kwoty brutto,

4) w przypadku niedotrzymania uzgodnionego terminu rozpatrzenia reklamacji, o którym mowa w § 3 ust. 7 w wysokości 0,2% za każdy dzień opóźnienia od wartości asortymentu reklamowanego, licząc wartość od kwoty brutto,

5) w wysokości 10% 5% wartości brutto niezrealizowanej części Umowy, gdy którakolwiek ze stron odstąpi od Umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca,

6) w wysokości 10% 5% wartości brutto niezrealizowanej części Umowy, w przypadku rozwiązania umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy,

7) w wysokości 10% 5% wartości brutto niezrealizowanej części Umowy, w przypadku rozwiązania umowy przez Wykonawcę z przyczyn leżących po jego stronie.

1a. Zamawiający zobowiązany jest zapłacić Wykonawcy kary umowne:

1) w wysokości 5% wartości brutto niezrealizowanej części Umowy, gdy którakolwiek ze stron odstąpi od Umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Zamawiający,

2) w wysokości 5% wartości brutto niezrealizowanej części Umowy, w przypadku rozwiązania umowy przez Wykonawcę z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego,

3) w wysokości 5% wartości brutto niezrealizowanej części Umowy, w przypadku rozwiązania umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po jego stronie.

2. Kary umowne, o których mowa w ust. 1 i 1a będą naliczane niezależnie od siebie.

3. Zamawiającemu Stronom przysługuje prawo do dochodzenia odszkodowania przewyższającego karę umowną.

4. Strony ustalają, że w przypadku naliczenia kar umownych określonych w niniejszym paragrafie § 6 ust. 1 umowy Zamawiający wezwie Wykonawcę do ich zapłacenia a w przypadku braku reakcji ze strony Wykonawcy zostaną one potrącone z należności przysługującej Wykonawcy.

5. Strony ustalają, że w przypadku naliczenia kar umownych określonych w § 6 ust. 1a umowy Wykonawca wezwie Zamawiającego do ich zapłacenia i wystawi notę księgową.

Przewidziane w § 6 ust. 1 wzoru umowy kary są niewspółmiernie wysokie do zawinienia Wykonawcy, co jest sprzeczne z regulacjami prawnymi w tym zakresie. Wobec tego istotnym jest, aby kary umowne zostały zmiarkowane do wysokości umożliwiającej im pełnienie funkcji dyscyplinująco – represyjnej, gdyż mają one mobilizować Wykonawcę do prawidłowej realizacji ustalonych warunków umowy, nie stanowią natomiast odszkodowania. Wskazane w pełni zostanie spełnione przy ustaleniu kar umownych na zaproponowanym powyżej poziomie.

Jednocześnie w przypadku kar określonych w § 6 ust. 1 pkt 5) – 7) wzoru umowy proponujemy zmianę podstawy obliczania kar tak, aby były one liczone od wartości niezrealizowanej części umowy. Nie jest bowiem zasadne obliczanie kary od wartości zrealizowanej części umowy (dostarczonych zamówień cząstkowych).

Dodatkowo w celu zachowania zasady równego traktowania stron umowy, prosimy i wyrażenie zgody na wprowadzenie § 6 wzoru umowy ust. 1a i 5 oraz zmianę zapisów ust. 2 – 4 w zaproponowanym powyżej kształcie.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

6. Dotyczy § 10 ust. 7-9 wzoru umowy:

Prosimy o rezygnację z obowiązku przeprowadzenia postępowania mediacyjnego za pośrednictwem podmiotu trzeciego w sytuacjach spornych. W przypadku sporów dotyczących realizacji umowy strony winny próbować dochodzić do porozumienia na drodze polubownej, ale z wyłączeniem obowiązkowego postępowania mediacyjnego, a w przypadku kiedy nie dojdą do porozumienia właściwą jest droga sądowa. Prowadzenie mediacji przy udziale innego podmiotu powodować będzie obarczenie stron dodatkowymi kosztami, nieuzasadnionym wydłużeniem sporu, co może też powodować wyższą kalkulację ceny oferowanych produktów.

W związku z powyższym prosimy o wykreślenie zapisów § 10 ust. 8-9 wzoru umowy oraz zmianę zapisu § 10 ust. 7 wzoru umowy nadając mu następujące brzmienie:

Spory mogące wynikać z realizacji niniejszej umowy będą rozstrzygane przez sąd powszechny właściwy dla siedziby zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

Zestaw VI

Zadanie nr 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie możliwości złożenia oferty na wymagany asortyment od różnych producentów. Państwa zgoda pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty jakościowej i cenowej na wymagany asortyment w trakcie COVID-19. Asortyment produkowany jest zgodnie z normami ISO 594-1 Łączniki stożkowe o zbieżności 6 procent (Luer) do strzykawek, igieł i niektórych innych wyrobów medycznych -- Część 1: Wymagania ogólne ISO 594-2 Łączniki stożkowe o zbieżności 6 procent (luer) do strzykawek, igieł i niektórych innych wyrobów medycznych – Część 2: Połączenia blokowane. Końcówki luer

są zgodne z normą ISO-594/1 a końcówki luer lock są zgodne z normą ISO-594/2. , co umożliwia bezpiecznego używania w terapii.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 1 poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli z zabezpieczeniem ostrego końca igły w postaci polimerowego zatrzasku. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 7 poz. 1-10

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej ceny i jakościowej na wydzielony tożsamy asortyment w pakiecie.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

Zadanie nr 7 poz. 1-4

Czy Zamawiający wymaga strzykawki 2 – cz. z kontrastującym tłem innym niż biały/mleczny

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 7 poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki 2 – cz. 20 ml pakowanej po 80 szt. z możliwością przeliczenia w formularzu asortymentowo- cenowym.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 7 poz. 5-6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki w rozmiarze 50/60 ml. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 7 poz. 49-50

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej ceny i jakościowej na tożsamy wydzielony asortyment w pakiecie.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

Zadanie nr 7 poz. 49

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów z logo identyfikujący przyrząd.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

Zadanie nr 7 poz. 50

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania krwi, którego komora kroplowa jest wykonana z medycznego PVC. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PVC,

dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

Zestaw VII

Zadanie 8 poz. 1

1/ Prosimy Zamawiającego wyjaśnienie, czy w celu bezpiecznego umiejscowienia cewnika do punkcji obwodowych naczyń tętnicznych, kaniula ma być dostarczana w komplecie z nieinwazyjnym systemem mocowania z okienkiem z folii paroprzepuszczalnej PU (MVTR - min. 1500g/m²/24h) z wycięciem w opatrunku 10 mm x 15 mm na zawór Floswitch, z piankowymi podkładkami: pod skrzydełka i 2 dodatkowymi piankowym paskami do mocowania linii?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

2/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy cewnik kaniuli ma być wykonany z PTFE

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 13 poz. 1

1/ Prosimy o wyjaśnienie, czy zamawiający oczekuje by zestaw do pomiaru diurezy godzinowej, posiadał dwuświatłowy dren łączący 150 cm, łącznik do cewnika foley wyposażony w płaski, łatwy do zdezynfekowania bezigłowy port do pobierania próbek z przezroczystym okienkiem podglądu do kontroli obecności moczu i procesu pobierania próbki, tak jak obecnie stosowany przez Zamawiającego?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 13 poz. 5

1/ Prosimy o wyjaśnienie, czy ze względu na zmiany producenta zamawiający wymaga: Zestaw do 24-godzinnej toalety jamy ustnej na sześć procedur o składzie:

Dwa osobne opakowania każde zawierające:

- Jedną szczoteczkę do zębów z odsysaniem z 3 otworami ssącymi, z poziomą manualną zastawką do regulacji siły odsysania i pofałdowaną gąbką na górnej powierzchni pokrytą dwuwęglanem sodu,
- płyn do płukania jamy ustnej o właściwościach myjących, dezynfekujących i nawilżających w wyciskanej saszetce, 7ml. Cztery osobne opakowanie zawierające:

Jedną gąbkę pokrytą dwuwęglanem sodu, z odsysaniem z 2 otworami ssącymi, z poziomą manualną zastawką do regulacji siły odsysania oraz z zagiętą końcówką. Płyn do płukania jamy ustnej o właściwościach myjących, dezynfekujących i nawilżających w wyciskanej saszetce, 7ml. Każde pojedyncze opakowanie pełni jednocześnie funkcję pojemnika na płyn i pozwala na przygotowanie roztworu roboczego przed otwarciem opakowania. Zestaw posiada uchwyt do yankauera, umożliwia powieszenie na plastikowej zawieszce oraz zawiera numerację sugerującą kolejność stosowania pojedynczych odrywanych opakowań. Zestaw zarejestrowany jako wyrób medyczny klasy IIa

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

2/ Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy zestaw do toalety jamy ustnej z odsysaniem w oparciu o przepisy rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 5 listopada 2010 r. w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych (Dz. U. Nr 215 poz. 1416) ma być zarejestrowany do klasy IIa?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 15 poz. 3

3/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy nie zaszła oczywista omyłka i zamawiający oczekuje: rampy z drenem o długości 150, z zaworami bezigłowymi z możliwością użycia 600 razy z dedykowanym uchwytem pakowanym oddzielnie?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 15 poz. 4

1/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy nie zaszła oczywista omyłka i zamawiający oczekuje: rampy kranikowej, z 6-cioma portami bezigłowymi, nieprzeźroczyste, działające w technologii podzielnej membrany i tępej kaniuli, o objętości wypełnienia 8,62 ml, połączenie rampy z imadłem na śruby mocujące.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 16 poz. 1

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: układ oddechowy dwururowy karbowany do aparatu do znieczulania dla dorosłych, średnica rur 22mm, rury wykonane z polipropylenu, rozciągliwy w zakresie od 0,6 m do długości 1,8 m, kolanko z portem kapno, dodatkowa rura rozciągliwa od 0,5 m do 1,5m, bezłateksowy worek 2L, konektor rury 22M/22M. Rura worka, worek i konektor nie połączone. Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, bez ftalanów, czas użycia do 7 dni, opakowanie foliowe.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

2/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: układ oddechowy jednorurowy, współosiowy, typu rura w rurze, zapewniającą wymianę termiczną, dł. 1,8 m, z kolankiem z portem kapno, do respiratora, rura wydechowa do podłączenia do respiratora rozciągliwa do 40 cm. Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, opakowanie foliowe, czas użycia do 7 dni.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 16 poz. 3

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: układ oddechowy dwururowy karbowany do respiratora dla dorosłych, średnica rur 22mm, rozciągliwy w zakresie od 0,5 m do długości 1,5 m, rury wykonane z polipropylenu, łącznik Y bez portu kapno. Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, bez ftalanów, czas użycia do 7 dni, opakowanie foliowe.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

2/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: układ oddechowy dwururowy karbowany do respiratora dla dorosłych, średnica rur 22mm, rozciągliwy w zakresie od 0,6 m do długości 1,8 m, rury wykonane z polipropylenu, łącznik Y bez portu kapno. Jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, bez ftalanów, czas użycia do 7 dni, opakowanie foliowe.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 16 poz. 5

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: maska anestetyczna jednorazowego użytku z nadmuchiwaną poduszką twarzową z PCV, korpus maski oraz haczykowany pierścień

wykonane z poliwęglanu, silikonowy zawór skierowany pionowo w nosowej części maski, możliwość pracy w środowisku MRI, w rozmiarach wiekowych od 1-7 odpowiednio: noworodek / niemowlę / małe dziecko / dziecko / dorosły mały /dorosły średni / dorosły duży. Waga w (g) odpowiednio: 8/11/16/20/27/29/36 g. Dla roz 1 i 2 złącze 15 mm męskie oraz dla roz 3-7 złącze 22 mm żeńskie, rozmiary kodowane kolorem pierścienia oraz numerycznie i opisowo na korpusie maski, produkt mikrobiologicznie czysty, bez DEHP i lateksu.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

2/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: maska anestezyjologiczna, jednorazowego użytku, biologicznie czysta, z miękkim mankietem nie wymagającym zewnętrznego uszczelniania, umożliwiającym szczelne dopasowanie do twarzy pacjenta. W rozmiarach wiekowych od 1-7 odpowiednio: noworodek / niemowlę / małe dziecko / dziecko / dorosły mały /dorosły średni / dorosły duży / dorosły bardzo duży, rozmiar maski kodowany barwą mankieta oraz oznaczony numerycznie na części ustnej korpusu. Korpus maski o anatomicznym kształcie zapewniającym dokładne dopasowanie do twarzy pacjenta oraz zmniejszającym „przestrzeń martwą”, wykonany z przezroczystego materiału, zakończony łącznikiem 22 F dla rozmiarów od 3 do 7 wyposażonym w pierścienie mocujące oraz zakończony łącznikiem 15 M dla rozmiarów 1-2. Maski anestezyjologiczne pozbawione PCV, ftalanów i lateksu, kompatybilne ze środowiskiem MRI. Na etykiecie jednostkowej nazwa w języku polskim, rozmiar, data produkcji, data ważności, piktogram, instrukcja użycia, oznaczenie braku DEHP, BPA i kompatybilności z MRI.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 57 poz. 1

1/ Prosimy zamawiającego o dopuszczenie używanych obecnie końcówek o poniższych parametrach:

Jednorazowego użytku końcówka do odsysania przy precyzyjnych zabiegach laryngologicznych jałowa, indywidualnie pakowana, wykonana ze stali nierdzewnej, ergonomiczny uchwyt z kontrolą ssania wykonany z ABS, długość 90mm, zagięcie 30 stopni, w opakowaniu 50 szt., średnica 6CH= 2.0mm, kształtowane końcówki z plastikowym mandrynem do zagięcia końcówki.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Zadanie 57 poz. 3

2/ Prosimy zamawiającego o dopuszczenie używanych obecnie końcówek o poniższych parametrach:

Jednorazowe końcówki do odsysania w zabiegach neurochirurgicznych wykonane ze stali nierdzewnej wyposażone w wygodne, ergonomiczne uchwyty wykonane z ABS, jałowe, indywidualnie pakowane, z kontrolą ssania, specjalnie zaokrąglona - atraumatyczna końcówka, pakowane z elastycznym mandrynem dla utrzymania drożności, długość całkowita 120 mm, zagięcie 30 stopni, pakowane po 50 szt., średnica 12 CH.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Zadanie 57 poz. 4

3/ Prosimy zamawiającego o dopuszczenie używanych obecnie końcówek o poniższych parametrach:

Jednorazowe końcówki do odsysania w zabiegach neurochirurgicznych wykonane ze stali nierdzewnej wyposażone w wygodne, ergonomiczne uchwyty wykonane z ABS, jałowe, indywidualnie pakowane, z kontrolą ssania, pakowane z elastycznym mandrynem dla

utrzymania drożności, długość całkowita 120 mm, zagięcie 30 stopni, pakowane po 50 szt., rozmiary/średnica od 6 i 9 CH. Zamawiający każdorazowo określi rozmiar końcówki.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Zadanie 57 poz. 5

4/ Prosimy zamawiającego o dopuszczenie używanych obecnie końcówek o poniższych parametrach:

Jednorazowe końcówki krtaniowe do odsysania, wykonane ze stali nierdzewnej, specjalnie zaokrąglona - atraumatyczna końcówka, wyposażone w wygodne, ergonomiczne uchwyty z ABS, jałowe, indywidualnie pakowane, z kontrolą ssania, 270 mm, średnica 6 CH= 2mm.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Zadanie 57 poz. 6

5/ Prosimy zamawiającego o dopuszczenie używanych obecnie końcówek o poniższych parametrach:

Jednorazowe końcówki do odsysania wykonane ze stali nierdzewnej, ergonomiczny uchwyt, plerowana, atraumatyczna końcówka, jałowe, indywidualnie pakowane, długość 85 mm,, średnica 6 CH= 2mm, kształtowane końcówki z plastikowym mandrynem, w opakowaniu 25 szt.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Zestaw VIII

1. Dotyczy Pakiet 1 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 1 pozycja 1 kaniulę wykonaną z biokompatybilnego poliuretanu (vialon) z załączonymi do oferty opublikowanymi badaniami klinicznym na biokompatybilność poliuretanu potwierdzającymi wpływ rodzaju materiału na ryzyko powstawania zakrzepowego zapalenia żył z samodomykającym się korkiem portu bocznego, z zastawką antyzwrotną zapobiegającą zwrotnemu wypływowi krwi w momencie wkłucia, minimum pięć wtopionych na całej długości kaniuli pasków RTG? Skrzydełka w kolorze identyfikującym rozmiar kaniul, rozmiar od G22 do G14.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

2. Dotyczy Pakiet 1 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 1 pozycja 3 kaniulę dożylną bezpieczną, posiadającą automatyczne zabezpieczenie ostrego końca igły stalowej w postaci zatrasku, aktywowane po wyjęciu igły z cewnika, wykonana z biokompatybilnego poliuretanu (vialon) nowej generacji (potwierdzone badaniami klinicznymi dołączonymi do oferty), Posiadająca dodatkowy, samodomykający się korek portu do wstrzyknięć, min. 5 pasków kontrastujących w promieniach RTG wtopionych w cewnik. Wyposażona w zastawkę antyzwrotną zapobiegającą wypływowi krwi w momencie wkłucia, sterylizowana EO, rozmiar 14G+ 22G?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

3. Dotyczy Pakiet 1 poz. 3

Czy Zamawiający wymaga, aby w pakiecie 1 pozycja 3 zabezpieczenie igły w postaci plastikowej osłonki o gładkich krawędziach, w pełni zamykającej ostrze i światło igły, wyposażonej w konstrukcję pomagającą wyeliminować przypadki nieprzewidzianej ekspozycji na krew po wycofaniu igły w postaci cienkich rurek (kapilary). Pozbawiona

jakichkolwiek ostrych elementów wchodzących w skład mechanizmu zabezpieczającego kaniulę, konstrukcja kaniuli ma chronić personel medyczny przed przypadkowym zakłuciem/zadrażnięciem/ zachlapaniem krwią, uniemożliwiając jednocześnie powtórne użycie cewnika?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

4. Dotyczy Pakiet 1 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 1 pozycja 2 koreczek posiadający trzpień wystający poza jego zewnętrzną krawędź, opakowanie twardego blistera ułatwiającego aseptycznie wyciągnięcie koreczka lub w przypadku nie dopuszczenia takiego rozwiązania wydzieli te pozycje z pakietu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

5. Dotyczy Pakiet 1 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 1 pozycja 6 bezigłowa zastawka składająca się z silikonowej membrany umieszczonej wewnątrz przezroczystego poliwęglanowego korpusu. Membrana z gładką łatwą do dezynfekcji powierzchnią pozwalającą na wielokrotną aspirację i podanie leków, niestosowanie koreczków, używanie przez okres 7 dni lub 600 aktywacji. Prędkość przepływu minimum 140 ml/min, w mankencie ciśnieniowym 600 ml/min. Mała objętość wypełnienia nie większa niż 0,05 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

6. Dotyczy Pakiet 7 poz. 1 – 4

Czy Zamawiający wydzieli w pakiecie 7 pozycje od 1 do 4?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

7. Dotyczy Pakiet 7 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 7 pozycji 4, Strzykawka jednorazowego użytku, dwuczęściowa, mimośrodkowa, luer, o pojemności 20 ml skala 1 ml. Nietoksyczna, bez zawartości latexu, PCV, DEHP, bisphenol A, wykonana: cylinder-polipropylen, tłok polietylen, sterylizowana EO. Pakowana pojedynczo (opakowanie typu blister). Tłok niekontrastujący, biały Oring zabezpieczający przed wypadaniem tłoka, bezwzględna szczelność strzykawki. Czytelna skala, trwała niezmywalna skala w kolorze czarnym bez rozszerzenia, długość skali na cylindrze odpowiada pojemności nominalnej strzykawki. Logo producenta strzykawki na cylindrze, co pozwala na szybką i wiarygodną identyfikację bez opakowania jednorazowego. Op. 80szt. Na op. jednostkowym numer serii i data ważności?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

8. Dotyczy Pakiet 7 poz. 1 - 3

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 7 pozycje od 1 do 3 Strzykawkę jednorazowego użytku, dwuczęściowa, mimośrodkowa, luer. Nietoksyczna, bez zawartości latexu, PCV, DEHP, bisphenol A, wykonana: cylinder-polipropylen, tłok polietylen, sterylizowana EO. Pakowana pojedynczo (opakowanie typu blister). Tłok niekontrastujący, biały. Oring zabezpieczający przed wypadaniem tłoka, bezwzględna szczelność strzykawki. Czytelna skala, trwała niezmywalna skala w kolorze czarnym bez rozszerzenia, długość skali na cylindrze odpowiada pojemności nominalnej strzykawki. Logo producenta strzykawki na cylindrze, co pozwala na szybką i wiarygodną identyfikację bez opakowania jednorazowego. Op. 100szt. Na op. jednostkowym numer serii i data ważności?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

Zestaw IX

Pakiet 19

1. Ze względu na specjalistyczny charakter zamówienia oraz na fakt że towar znajduje się na magazynie zewnętrznym poza granicami kraju czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy dla Pakietu 19 do 10 dni roboczych?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

2. Czy w celu miarkowania kar umownych oraz związku z sytuacją epidemiczną w kraju Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy i w zakresie zapisów w § 6 ust. 1.2) oraz § 6 ust. 1.3), obniży wysokość kar umownych do 0,5% bądź odstąpi od naliczania w/w kar umownych.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

3. Dodatkowo w trosce o jak najlepsze, odpowiadające również interesom Zamawiającego, przygotowanie ważnej i możliwej do realizacji oferty przetargowej, korzystając z uprawnień przysługujących nam jako wykonawcy ubiegającemu się o uzyskanie przedmiotowego zamówienia w trybie i na zasadach określonych w art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U.2019.1843 t.j. z dnia 2019.09.27), zwanej dalej – p.z.p. oraz na mocy praw wynikających z dyspozycji Art. 15r.1. ustawy z dnia 31 marca 2020 o zmianie ustawy o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych oraz niektórych innych ustaw (Dz.U.2020.568 z dnia 2020.03.31, dalej – u.o.s.r.), czyniąc zadość wynikającemu z tych przepisów obowiązkowi, niniejszym zwracamy się do Państwa z prośbą o udzielenie nam odpowiedzi/wyjaśnień w zakresie treści SIWZ (załącznik nr 9 - istotne postanowienia umowy/wzór) w/w postępowania:

a) Czy Zamawiający, mając na uwadze zarówno obecny stan zagrożenia epidemicznego oraz związane z tym implikacje natury logistyczno-ekonomicznej, których istnienie bez wątpienia wpłynie po stronie wykonawcy na proces realizacji dostaw/dostawy objętej przedmiotem niniejszego zamówienia, przewiduje możliwość wprowadzenia do treści istotnych warunków umowy – załącznik nr 9 do SIWZ klauzul pozwalających na zmianę treści zobowiązania wykonawcy w zakresie: a/terminu dostawy, b/wysokości lub w ogóle naliczania kar umownych oraz c/ możliwości odstąpienia od umowy przez wykonawcę z przyczyn leżących po jego stronie, ale spowodowanych czynnikami od niego niezależnymi?

b) Jeżeli tak, to czy w związku z tym, w treści § 3 wzoru umowy (załącznik nr 9 do SIWZ) Zamawiający wprowadzi klauzulę pozwalającą w zgodzie z dyspozycją z art. 144 ust. 1 pkt 1 p.z.p. dokonać aneksowania umowy z wykonawcą w taki sposób aby termin dostawy został dostosowany do bieżących uwarunkowań rynkowych związanych z nadzwyczajną sytuacją (zagrożenie epidemiczne) z jaką mamy obecnie do czynienia?

c) Jeżeli tak, to czy w związku z tym, w treści § 6 ust. 1 wzoru umowy (załącznik nr 9 do SIWZ) Zamawiający wprowadzi klauzulę pozwalającą w zgodzie z dyspozycją z art. 144 ust. 1 pkt 1 p.z.p. dokonać aneksowania umowy z wykonawcą w taki sposób aby prawo do naliczania ewentualnych kar umownych za zwłokę/opóźnienie w dostawie, zostało dostosowane do bieżących uwarunkowań rynkowych związanych z nadzwyczajną sytuacją (zagrożenie epidemiczne) z jaką mamy obecnie do czynienia ?

d) Czy w związku obecnym stanem zagrożenia epidemicznego oraz związanymi z tym implikacjami natury logistyczno-ekonomicznej, których istnienie bez wątplenia wpłynie po stronie wykonawcy na możliwość realizacji dostaw/dostawy objętej przedmiotem niniejszego zamówienia, w treści §6 ust. 1. wzoru umowy (załącznik nr 9 do SIWZ) Zamawiający wprowadzi zapis pozwalający wykonawcy, w razie wystąpienia szczególnych okoliczności, z przyczyn leżących po jego stronie, ale niezależnych od niego, odstąpić jednostronnie od umowy o zamówienie publiczne bez ponoszenia przez niego negatywnych skutków natury prawno-finansowych z tym związanych?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

Zestaw X

Pakiet 14

Poz. 2

Prosimy o odstąpienie od wymogu wklejanych etykiet.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

Prosimy o dopuszczenie elektrody piankowej, dzielonej o wymiarach 176 x 122 mm o powierzchni całkowitej 169 cm² i powierzchni przewodzącej 110 cm² systemem pętli Twin-Safe pozwalającym na równe rozproszenie prądu, pokrytej hydrożelem

Lub

Prosimy o dopuszczenie elektrody biernej, uniwersalnej dla dorosłych, prostokątnej, o zaokrąglonych brzegach, jednorazowej, żelowej, dzielonej na dwie równe symetryczne części, o wymiarach: 202 x 101 mm, powierzchnia aktywna 118 mm³, pakowanej pojedynczo.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Zestaw XI

Dotyczy Zadania nr 16 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści maski z nadmuchiwanym mankietem, kodowanym kolorystycznie pierścieniami mocującymi, przy spełnieniu pozostałych wymagań?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

Dotyczy Zadania nr 38 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści dreny mikrobiologicznie czyste?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

Dotyczy Zadania nr 38 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści zestawy bez zastawki bezzwrotnej?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

Dotyczy Zadania nr 38 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści zestawy do nebulizacji nebulizatorem o pojemności 10 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Dotyczy Zadania nr 38 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści filtr dla objętości oddechowej 150-1500 ml, przy spełnieniu

pozostałych wymagań?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Dotyczy Zadania nr 38 poz. 1-3

Prosimy o wydzielenie ww. pozycji do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie konkurencyjnych cenowo ofert przetargowych przez większą ilość oferentów, niż ma to miejsce w obecnej, wyjątkowo szczegółowej konstrukcji SIWZ? Obecna, wyjątkowo szczegółowa konstrukcja pakietu, uniemożliwia złożenie większej ilości ofert, co powoduje konieczność zawarcia umowy na niekorzystnych finansowo warunkach.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

Dotyczy Zadania nr 38 poz. 4-6

Prosimy o wydzielenie ww. pozycji do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie konkurencyjnych cenowo ofert przetargowych przez większą ilość oferentów, niż ma to miejsce w obecnej, wyjątkowo szczegółowej konstrukcji SIWZ? Obecna, wyjątkowo szczegółowa konstrukcja pakietu, uniemożliwia złożenie większej ilości ofert, co powoduje konieczność zawarcia umowy na niekorzystnych finansowo warunkach.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

Zestaw XII

1. W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 3 ust. 7 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

2. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy i w zakresie zapisów § 6 ust. 1 pkt. 1, 4-7:

Wykonawca zobowiązany jest zapłacić Zamawiającemu kary umowne:

1) w przypadku niedotrzymania uzgodnionego terminu dostawy, o którym mowa w § 3 ust. 1 lub dostaw niezgodnych z zamówieniem pod względem asortymentu, jakości bądź ilości, w wysokości 0,2 % za każdy dzień roboczy (poniedziałek-piątek oprócz dni ustawowo wolnych od pracy) opóźnienia od wartości zamówionej a niedostarczonej partii towarów, licząc wartość od kwoty brutto, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonej partii towarów;

2) wnosimy o usunięciu zapisu;

4) w przypadku niedotrzymania uzgodnionego terminu rozpatrzenia reklamacji, o którym mowa w § 3 ust. 9 w wysokości 0,2% za każdy dzień opóźnienia od wartości asortymentu reklamowanego, licząc od wartości brutto, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto reklamowanego asortymentu;

5) w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części Umowy, gdy którakolwiek ze stron odstąpi od Umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca,

6) w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części Umowy, w przypadku rozwiązania Umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy,

7) w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części Umowy, w przypadku rozwiązania Umowy przez Wykonawcę z przyczyn leżących po jego stronie.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

Przedmiot zamówienia:

Pytanie 1.

Pakiet 21, poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści zamiennie zestaw do kaniulacji żył centralnych metodą Seldingera 5-światłowy, cewnik wykonany z poliuretanu nietrombogenny, apirogenny z miękką, atraumatyczną końcówką, przewodnicą nitinolową odporną na zaginanie z końcówką J, zestaw posiadający rozszerzadło, strzykawkę; ostrą, cienkościenną, ukośnie ściętą jednoczęściową igłę typu V 18Ga 7 cm, umożliwiającą wprowadzenie przewodnika metodą bezkrwawą (bez konieczności odłączania strzykawki aspiracyjnej 5 ml LL); skrzydełka mocujące, zaciski ślizgowe na drenikach, kanały oznakowane kolorystycznie z zastawkami dostępu bezigłowego na każdym ze światel w zestawie, skalpel, sterylny, jednorazowy, pakowany pojedynczo w rozmiarze 12F/15 cm o światłach 16/18/18/18/12 Ga, o przepływach: 16 Ga/dystalny – 3900 ml/h, 18Ga/środkowy 1 – 1920 ml/h, 18Ga/środkowy 2 – 1920 ml/h, 18Ga/środkowy 3 – 1800 ml/h, 12G/proksymalny – 13500 ml/h? Tak duża wartość średnicy kanału proksymalnego pozwoli na prowadzenie terapii wymagających bardzo szybkich przetoczeń.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

Pytanie 2.

Pakiet 21, poz. 2:

Czy Zamawiający dopuści zamiennie zestaw do kaniulacji żył centralnych metodą Seldingera 3- światłowy w rozmiarze 7F x 20 cm – 16G, 18G, 18G, posiadający atraumatyczny cewnik poliuretanowy widoczny w RTG, igłę punkcyjną 18Ga 7cm, strzykawkę 5 ml pakowaną oddzielnie, przewodnicę nitinolową odporną na zaginanie, rozszerzadło, koreczki in-stopper do dostrzyknięć na zakończeniach światel, o przepływach: 16 Ga/dystalny – 2760 ml/h, 18G/środkowy – 1320 ml/h, 18G/proksymalny – 1320 ml/h?

Do wyboru Zamawiającego także: 7F/20 cm 16/18/18, 7F/30 cm 16/18/18

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

Pytanie 3.

Pakiet 22, poz. 1,2:

Czy Zamawiający oczekuje, aby zestawy wyszczególnione w poz. 1 i 2 pakietu 22 posiadały nitinolową przewodnicę odporną na zaginanie, będącą już standardem u wielu producentów? Takie rozwiązanie pozwala operatorowi na przeprowadzenie zabiegu kaniulacji w sposób szybki, bezpieczny a przy tym ekonomiczny – nie ma konieczności użycia kolejnego zestawu w przypadku trwałego uszkodzenia/zagięcia przewodnicy.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 4.

Pakiet 22, poz. 1:

Prosimy o doprecyzowanie, czy zapis "Cewnik centralny 7-8 Fr / 15-16" oznacza dopuszczenie zestawu z cewnikiem 7F o długości 15 lub 16 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

Pytanie 5.

Pakiet 21, poz. 2:

Czy Zamawiający dopuści zamiennie zestaw do kaniulacji żył centralnych metodą Seldingera 3- światłowy w rozmiarze 7F x 20 cm – 16G, 18G, 18G, posiadający atraumatyczny cewnik poliuretanowy widoczny w RTG, igłę punkcyjną 18Ga 7cm, strzykawkę 5 ml pakowaną oddzielnie, przewodnicę nitinolową.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

Pytanie 6.

Pakiet 7, poz. 44, 45:

Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycje do odrębnego pakietu? Pozwoli to złożyć w pakiecie 7 więcej ofert konkurencyjnych, co wpłynie na bardziej ekonomiczny sposób rozdysponowania środków publicznych.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

Zestaw XIII

Zadanie 16 poz. 1. Obwody oddechowe

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny obwód oddechowy z miękkim zakończeniem od strony aparatu (EVA), który zapewnia lepszą szczelność na złączach rur, z zachowaniem pozostałych parametrów SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

Zadanie 16 poz. 3. Obwody oddechowe

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny obwód oddechowy, z 2 rurami karbowanymi, gładkimi wewnątrznie z miękkimi złączami rur (materiał EVA), zapewniającym idealną szczelność, o dł. 1,8 m, z zachowaniem pozostałych parametrów SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 16 poz. 4. Obwody oddechowe

1. Czy Zamawiający wymaga maski krtaniowej, o rozmiarze odpowiadającym wadze pacjenta:

- rozm. 3: 30-50 kg
- rozm. 4: 50-70 kg
- rozm. 5: 70-100 kg?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

2. Czy Zamawiający wymaga maski krtaniowej, o delikatnym, pozbawionym nierówności i ostrych krawędzi mankietem, koniuszek mankieta posiadający zabezpieczenie przed podwijaniem się podczas zakładania, informacje dotyczące rozmiaru, wagi pacjenta, objętości wypełniającej mankiet umieszczone na baloniku kontrolnym, znaczniki prawidłowego usytuowania maski umieszczone na rurce, dren do napełniania balonika kontrolnego luźny, połączony z rurką na krótkim odcinku, opakowanie maski, w celu szybkiej identyfikacji rozmiaru, kodowane kolorem?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga – wymóg podstawowy został określony w SIWZ.

3. Czy Zamawiający wymaga maski krtaniowej z możliwością bezwarunkowego stosowania w środowisku MR (brak metalowych elementów)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 16. Obwody oddechowe

Czy Zamawiający wymaga produktów pozbawionych szkodliwych ftalanów?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 24. Zestaw do nebulizacji

1. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje 1 zestawu składającego się z 30 szt. membran Solo, 30 szt. złączy T i 1 szt. sterownika USB? Jeżeli tak, czy jednostką metryczną jest „zestaw” w ilości sztuk – 1?

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza.

2. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy jednostką metryczną jest „zestaw” składający się z 30 szt. membran Solo, 30 szt. złączy T i 1 szt. sterownika USB? Czy Zamawiający w tym rozumieniu wymaga zaoferowania 30 zestawów?

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza.

3. Prosimy Zamawiającego o zmianę jednostki metrycznej na „zestaw” ilość sztuk – 1. Zestaw jest rozumiany jako 30 szt. membran Solo, 30 szt. złączy T, kompatybilnych z posiadanymi przez Zamawiającego sterownikami PRO, oraz 1 szt. sterownika USB.

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza, jednostką miary jest zestaw.

Zestaw XIV

1. Czy Zamawiający w zad 6 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta: Trzykomorowy, sterylny zestaw do drenażu klatki piersiowej z mechaniczną regulacją siły ssania (regulacja za pomocą słupa wody wykluczona) posiadający wydzieloną komorę zastawki podwodnej z barwnikiem, komorę na wydzielinę o pojemności 2500 ml wyskalowaną co 1ml do 100ml, co 2ml w zakresie 0-200ml i co 5ml do 2500ml, z wyskalowanym pokrętkiem umieszczonym na przedniej ścianie, posiadający wskaźnik pływakowy umożliwiającą wizualizację prawidłowego działania drenażu, automatyczną zastawkę zabezpieczającą przed wysokim dodatnim ciśnieniem oraz mechaniczną zastawkę zabezpieczającą przed wysokim ciśnieniem ujemnym z filtrem. Zestaw z samouszczelniającym portem bezigłowym do pobierania próbek drenowanego płynu. Zestaw o budowie kompaktowej, o stabilnej podstawie i wysokości maksymalnej 36cm, z uchwytem umożliwiającym przenoszenie lub powieszenie. Dren łączący bezłateksowy zabezpieczony przed zagięciem, z możliwością odłączenia?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

1. Prosimy o dopuszczenie w zadaniu 16 poz.3 układów oddechowych jednorazowego użytku wewnętrznie gładkich o długości 150 lub 180 cm bez kapturka i portów .

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zestaw XV

Pytanie nr 1 - Dot. opisu przedmiotu zamówienia – Załącznik Nr 2 do SIWZ – Arkusz asortymentowo-cenowy - Zadanie nr 32 – Wkłady na tomograf 2

Prosimy Zamawiającego o informację, do kiedy obowiązuje gwarancja producenta na posiadany przez Zamawiającego wstrzykiwacz kontrastu Medrad Stellant CT D.

Odpowiedź:

Zamawiający uprzejmie informuje, że okres gwarancji został zakończony. Wobec powyższego zapisy dotyczące gwarancji nie mają zastosowania.

Pytanie nr 2 - Dot. opisu przedmiotu zamówienia – Załącznik Nr 2 do SIWZ – Arkusz asortymentowo-cenowy - Zadanie nr 32 – Wkłady na tomograf 2

Pragniemy poinformować, że zapisy typu:

„Zestawy muszą być kompatybilne i dopuszczone do używania przez producenta automatycznego dwugłowicowego wstrzykiwacza środka kontrastującego Medrad STELLANT CT D SCT 211 (Pedestal), że ze względu na obwarowania producenta dotyczące utraty gwarancji posiadanego sprzętu, cyt. „W przypadku używania części wymiennych innych niż oryginalne produkty firmy Bayer o symbolach katalogowych: wkłady SDS-CTP-QFT oraz łączniki niskociśnieniowe SSS-LP-60-T i/lub produkty firmy Shenzhen Ant Medical Devices Co., Ltd: wkłady 100104 A/B oraz łączniki niskociśnieniowe 600102 – gwarancja automatycznie wygasa.” W przypadku oferowania innych niż zalecane przez producenta Zamawiający wymaga oświadczenia producenta wstrzykiwacza lub jego autoryzowanego przedstawiciela o możliwości stosowania bez konsekwencji utraty gwarancji” nie mają już zastosowania, ponieważ spółka Ekomed, która forsowała takie zapisy, nie jest już autoryzowanym przedstawicielem serwisowym MEDRAD (obecnie: BAYER). Nie ma również żadnych przesłanek technicznych ani prawnych, aby spółka Ekomed potwierdzała kompatybilność oferowanych przez siebie zamienników zestawów do wstrzykiwacza kontrastu MEDRAD produkowanych przez Ant Medical Devices Co., skoro inny sprzęt generyczny, oferowany przez naszą firmę, jest w 100% kompatybilny z posiadanym przez Zamawiającego wstrzykiwaczem kontrastu, sprawdzony, przetestowany i używany przez wiele jednostek publicznej i niepublicznej służby zdrowia.”

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza przedstawienie oświadczenia Wykonawcy, że przedmiot zamówienia jest kompatybilny z urządzeniem posiadanym przez Zamawiającego. Zamawiający dopuszcza również rozwiązania równoważne w stosunku do opisu przedmiotu zamówienia.

Pytanie nr 3 - Dot. opisu przedmiotu zamówienia – Załącznik Nr 2 do SIWZ – Arkusz asortymentowo-cenowy - Zadanie nr 32 – Wkłady na tomograf 2

Czy Zamawiający w zadaniu nr 35 dopuści zestaw wkładów w 100% kompatybilnych z posiadanym przez Zamawiającego wstrzykiwaczem kontrastu (kompatybilność potwierdzona przez producenta wkładów), o składzie identycznym jak podany w arkuszu asortymentowo-cenowym. Zestawy, które oferujemy są od lat z powodzeniem stosowane w jednostkach służby zdrowia w całej Polsce bez zastrzeżeń jakościowych.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 4 – Dot. rozdziału XIV SIWZ – Opis kryteriów

Prosimy Zamawiającego o zmianę zapisu w kryterium „Oznakowanie na opakowaniu w języku polskim” na „Oznakowanie na opakowaniu w języku polskim lub angielskim oraz za pomocą powszechnie stosowanych czytelnych piktogramów”

W asortymencie, który chcemy Państwu zaoferować, nazwa handlowa wyrobu medycznego jest w języku angielskim, czego ani producent ani Wykonawca nie są w stanie zmienić, ponieważ wyroby te posiadają certyfikaty dopuszczające wyrób do stosowania i użytku wystawione zgodnie z angielską nazwą handlową. Etykiety posiadają również powszechnie stosowane, zgodne z obowiązującymi przepisami czytelne piktogramy pozwalające na identyfikację wyrobu oraz ważnych informacji, takich jak: data produkcji, numer serii, data ważności, sterylność itp. Nasze wkłady z takimi właśnie oznaczeniami są akceptowane i stosowane z powodzeniem w kilkudziesięciu publicznych jednostkach służby zdrowia w całym kraju.

Stosowanie takich etykiet jest też zgodne z obowiązującą Ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. 2017 poz. 211).

„Art. 14. 1. Wyroby przeznaczone do używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej mają oznakowania i instrukcje używania w języku polskim lub wyrażone za pomocą zharmonizowanych symboli lub rozpoznawalnych kodów.

2.22) Dopuszcza się, aby wyroby przeznaczone do używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej dostarczane świadczeniodawcom, za ich pisemną zgodą, miały oznakowania lub instrukcje używania w języku angielskim, z wyjątkiem informacji przeznaczonych dla pacjenta, które podaje się w języku polskim lub wyraża za pomocą zharmonizowanych symboli lub rozpoznawalnych kodów.”

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ. Zamawiający informuje, że kryterium oceny ofert nie jest warunkiem udziału ani warunkiem granicznym. Za zaoferowanie produktu z opisem innym niż w języku polskim Wykonawca nie otrzyma punktów.

Zestaw XVI

Pakiet 12, pozycja 1,2

Czy Zamawiający w trosce o bezpieczeństwo personelu i pacjentów oraz zachowanie uczciwej konkurencji, dopuści do postępowania równoważny antybakteryjny system do odsysania konkurencyjnego producenta. System ten posiada następujące cechy:

Wkłady posiadają w pokrywie dwa króćce (pacjent, próżnia), o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów. Króciec przyłączeniowy do pacjenta jest uniwersalny: gładki i rozszerzający się, przez co dostosowany jest do drenów o różnej średnicy. Wkłady o kształcie okrągłym, wykonane z polietylenu. Wyposażone są w filtr hydrofobowo-antybakteryjny, zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem jak i personel przed kontaktem z odsysaną wydzieliną, oraz w dwa uchwyty w postaci pętli do wygodnego demontażu. Ochrona przeciwbryzgowa przed wcześniejszym zamknięciem filtra (oraz zabezpieczenie zwrotne przed cofaniem się wydzieliny do pacjenta) następuje dzięki wewnętrznemu wyprofilowaniu w postaci zastawki plastikowej dzielącej od spodu pokrywę na trzy komory. Wkłady samo zasysają się i samo uszczelniają po uruchomieniu ssania, współpraca z dowolnym źródłem ssania. Wkłady oraz kanistry (pojemniki) występują o pojemności 1000ml, 2000ml, 3000ml. Opcjonalnie dostępna opcja łączenia w tandem dla wkładów 2000 ml. Powyżej opisany system charakteryzuje się prostotą obsługi jak i bezpieczeństwem użytkowania.

Zgoda Zamawiającego umożliwi zaoferowanie systemu najnowocześniejszego na rynku, ze względu na opatentowaną, antybakteryjną technologię produkcji wkładów i pojemników (co jest potwierdzone badaniami laboratoryjnymi wg. ISO 22196) który spełnia zalecenia Ministra Zdrowia w sprawie zapobiegania zakażeniom wewnątrzszpitalnym, poprzez stosowanie materiałów antybakteryjnych. Deklarujemy bezpłatne doposażenia szpitala, na czas trwania umowy w niezbędne oprzyrządowanie (pojemniki, mocowniki)

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

Pakiet 12, pozycja 1,2

Czy zamawiający oczekuje, aby na każdym wkładzie była umieszczona fabrycznie nadrukowana data ważności i numer serii? Zamawiający ma wówczas pełną kontrolę nad używanym asortymentem pod względem przydatności (data ważności) i identyfikacji (numer serii) nad asortymentem, po dekompletacji opakowania zbiorczego poprzez wydawkę na

oddziały. Fabrycznie nadrukowana data ważności, warunkuje także, kontrolę nad skutecznością i przydatnością filtrów we wkładzie.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

Dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie z ofertą oświadczenia dot. braku przynależności do grupy kapitałowej w przypadku oferenta nie należącego do żadnej grupy kapitałowej?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, że oświadczenie o przynależności bądź braku przynależności do grupy kapitałowej leży po stronie Wykonawcy.

Zestaw XVII

Pytanie 1- Niniejszym działając na podstawie art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2015 r., poz. 2164 z późn. zm.), mając na uwadze treść specyfikacji istotnych warunków zamówienia a w szczególności przedmiot i opis przedmiotu zamówienia dla przedmiotowego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, zwracamy się z pytaniem czy Zamawiający w zadaniu 58 poz. 1: Klipsy - podwiązki medyczne, zamykane oczkowo. Każdy klips wyposażony w uźebrowanie wewnętrzne poprzeczne i podłużne. Klipsy pakowane w magazynki po 6 szt, produkt sterylny na złożenie oferty na Klipsy - podwiązki medyczne, dł. klipsa 3,6mm, szerokość 3,0mm. Długość zamkniętego klipsa 6,5mm.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

Pytanie 2- Niniejszym działając na podstawie art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2015 r., poz. 2164 z późn. zm.), mając na uwadze treść specyfikacji istotnych warunków zamówienia a w szczególności przedmiot i opis przedmiotu zamówienia dla przedmiotowego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, zwracamy się z pytaniem czy Zamawiający w zadaniu 58 poz. 2: Klipsy - podwiązki medyczne, zamykane oczkowo. Każdy klips wyposażony w uźebrowanie wewnętrzne poprzeczne i podłużne. Klipsy pakowane w magazynki po 6 szt, produkt sterylny na złożenie oferty na Klipsy - podwiązki medyczne, dł. klipsa 5,6mm, szerokość 4,8mm. Długość zamkniętego klipsa 9,5mm.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

Zestaw XVIII

zadanie 1, poz. 5

Czy zamawiający wymaga aby na opakowaniu jednostkowym umieszczono nazwę wytwórcy, nazwę importera, numer katalogowy, datę produkcji i datę ważności, metodę sterylizacji oraz znak CE?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

zadanie 1, poz. 5

Czy zamawiający wydzieli poz.5 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym

samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

zadanie 1, poz. 5

Czy zamawiający dopuści koreczki z trzpieniem powyżej krawędzi, którego konstrukcja zapewnia szczelność i kompatybilność ze standardowym portem, w kolorze białym, pakowane indywidualnie, zbiorczo po 100 szt. w opakowaniu w formie kartonika, opakowanie jednostkowe typu Tyvec?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

zadanie 1, poz. 5

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 3, poz. 8-11,21-23,26,27,30-37,40,46

Czy zamawiający wydzieli poz.8-11,21-23,26,27,30-37,40,46 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

Zadanie 3, poz. 8

Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 3, poz. 9,35,36,

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 3, poz. 9

Czy zamawiający wymaga opakowania papier-folia?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 3, poz. 40

Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 50 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 7, poz. 10,49-50

Czy zamawiający wydzieli poz.10,49-50 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty,

a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

Zadanie 7, poz. 11-15

Czy zamawiający wydzieli poz.11-15 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

Zadanie 7, poz. 49

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

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

Zadanie 7, poz. 49

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczepu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

Zadanie 7, poz. 49

Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

Zadanie 7, poz. 50

Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, Filtr 200µm, 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, przyrząd posiada ostrą igłą biorcza dwukanałowa, trójplaszczyznowo ścięta, wykonana ze wzmocnionego ABS, odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany czerwoną klapką, przezroczysta komora kroplowa z filtrem z PCV, dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przezroczystej ,rolkowy regulator przepływu, łącznik LUER-LOCK z osłonką, zaczep na dren, dren o długości 150 cm, opakowanie jednostkowe typu blister papier –folia, sterylizowany tlenkiem etylenu objętość komory kroplowej – 12,37 cm³, powierzchnia komory 36,52 cm², powierzchnia filtrująca ok. 16,34 cm² (objętość 3,69 cm³), sterylizacja EO?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

Zadanie 7, poz. 50

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania krwi z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

Zadanie 7, poz. 50

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z zaczepem na zacisku rolkowym, bez miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

Zadanie 7, poz. 50

Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

Zestaw XIX

Pakiet nr 11 poz. 2-3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie tamponów donosowych o następujących parametrach:

Proponowany przez nas tampon donosowy składa się z rozprężalnej gąbki (alkohol poliwinylowy PVA) oraz sznurka. Gąbka może się rozprężyć w celu wytworzenia odpowiedniej kompresji na powierzchni rany i doprowadzenia do fizycznej hemostazy za pomocą kompresji.

Cechy:

- wielorakie działanie hemostatyczne, szybko zatrzymuje krwawienie
- unikalna struktura, skuteczniejsze komponenty
- miękka gąbka zapewnia równorzędne wzmocnienie i ucisk
- utrzymuje wilgoć w otoczeniu rany, przyspiesza gojenie rany
- nie przykleja się, zmniejsza możliwość wystąpienia urazu wtórnego
- łatwość w posługiwaniu się
- bezbolesna aplikacja i usuwanie
- bezpieczny, bez występowania skutków ubocznych
- sznureczek
- rurka oddechowa

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pakiet nr 11 poz. 2-3

1. Zwracamy się z prośbą o wydzielenie ww. produktów do osobnego pakietu. Wydzielenie ww. pozycji spowoduje dopuszczenie innych firm do udziału oraz zaproponowanie konkurencyjnych cen przy jakości wymaganej przez Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

2. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie opakowania handlowego 10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zestaw XX

Zadanie 3, pozycja 22

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 3, pozycja 39-43, 45, 47, 49, 53

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 39-43, 45, 47, 49, 53 z zadania 3 i utworzenie z niej odrębnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

Zestaw XXI

Zadanie 16 pozycja 4:

Prosimy o wydzielenie pozycji 4 do osobnego zadania, gdyż takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi zamawiającemu wybór spośród najkorzystniejszych ofert, co przekłada się bezpośrednio na obniżenie kosztów zakupu.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

Zestaw XXII

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie wkładów Flovac do nowego zadania w celu przygotowania konkurencyjnej oferty cenowej?

Wydzielenie pozycji do nowego zadania pozwoli na złożenie oferty przez większą grupę Wykonawców, a co za tym idzie uzyskanie korzystniejszej ceny dla Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie z ofertą oświadczenia dot. braku przynależności do grupy kapitałowej w przypadku oferenta nie należącego do żadnej grupy kapitałowej?

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, że oświadczenie o przynależności bądź braku przynależności do grupy kapitałowej leży po stronie Wykonawcy

bardzo proszę o rozpatrzenie zapytania do pakietu nr 12:

Czy Zamawiający zobowiąże się do wykorzystania co najmniej 80% ilości produktów będących przedmiotem niniejszej umowy? W przypadku braku zamówienia w okresie obowiązywania umowy wyrobów objętych umową na poziomie co najmniej 80% ich wartości, na wniosek Wykonawcy Strony przedłużą okres obowiązywania umowy o czas nie dłuższy jednak niż 3 miesiące w celu realizacji umowy na zadeklarowanym poziomie.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, że przewiduje w sytuacji niewykorzystania wartości umowy w terminie określonym umową, możliwość przedłużenia terminu realizacji umowy. Na termin przedłużenia realizacji umowy muszą wyrazić zgodę obie Strony (nie jest to obowiązek). Termin zostanie określony przez obie strony w chwili zawarcia aneksu do umowy.

Zestaw XXIII

Dotyczy części nr 16:

1. Czy Zamawiający dopuści w pozycji 1 i 2 rampy wykonane z poliwęglanu?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

2. Czy Zamawiający dopuści w pozycji 3 rampę trójkranikową z 4 zaworami NeutraClear, w której wszystkie odprowadzenia żeńskie zakończone są łącznikiem bezigłowym i dodatkowo na wyjściu znajduje się luer lock męski?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

3. Czy Zamawiający dopuści w pozycji 4 rampę pięciokranikową z 6 zaworami NeutraClear, w której wszystkie odprowadzenia żeńskie zakończone są łącznikiem bezigłowym i dodatkowo na wyjściu znajduje się luer lock męski?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

Zestaw XXIV

Pakiet 23

Czy Zamawiający w pakiecie 23 pozycji 1 dopuści dwukanałowy cewnik do wkłuc centralnych wykonany z termowrażliwego poliuretanu w całości kontrastujący w RTG wprowadzany techniką Seldingera. Znaczniki odległości od 9 cm od dystalnego końca cewnika co 1 cm. Cewnik w rozmiarze 7,5FR (światła 16G, 18G), długość cewnika 16cm lub 20cm do wyboru przez Zamawiającego. Użytkownik może wybrać jeden z dwóch wariantów wprowadzacza : igłę lub krótką kaniulę. Każdy zestaw zawiera : cewnik dwukanałowy z drenami przedłużającymi i zaciskami, igła do nakłucia 18G/70mm, krótka kaniula 18G, prowadnik o średnicy 0,88 mm typu "J" 60cm ze znacznikiem głębokości z elastyczną dystalną końcówką w podajniku umożliwiającym wprowadzanie jedną ręką, dylator 8,5 Fr 10 cm, dodatkowe skrzydełka mocujące, 2 zatyczki z membraną do wstrzyknięć, skalpel, strzykawka 5ml.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

Pakiet 15

Czy Zamawiający w pakiecie 15 dopuści w pozycji 3 i 4 rampy wykonane z poliwęglanu odpornego na działanie tłuszczu i agresywnych leków. W pozycji 3 rampa trójkranikowa z 4 zaworami bezigłowymi. W pozycji 4 rampa pięciokranikowa zakończona 6 zaworami bezigłowymi. Rampy do użytku do 720 aktywacji lub 7dni. Przezroczyste na całej długości co pozwala wykryć ewentualność obecności pęcherzyków powietrza. Rampa wyposażona w kraniki kodowane kolorystycznie z oznaczeniem kierunku przepływu zakończonych przezroczystym systemem bezigłowym (obudowa i membrana), umożliwiającą kontrolę wzrokową, nie zawierający części metalowych, z podzielną silikonową, bezbarwną i przezroczystą membraną typu Split Septum, o prostym torze przepływu, łatwą do czyszczenia i dezynfekcji, zmniejszającą ryzyko kontaminacji dzięki precyzyjnemu osadzeniu w konektorze, o przestrzeni martwej wynoszącej 0,07ml. Dodatkowo boczne wejście rampy

również zakończone systemem bezigłowym. Rampa z oddzielnym drenem przedłużającym 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.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

Zestaw XXV

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie nr. 7 poz. 30 oraz 32 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji nr. 30, 32 oraz 46 z pakietu 7 i utworzenie z nich odrębnego zadania. Wydzielenie wymienionych pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionych pozycji w dotychczasowym pakiecie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie nr. 7 poz. 31 w przedmiotowym postępowaniu:

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

2. Czy Zamawiający zgodzi się na dopuszczenie w pakiecie 7 poz. 31 igieł do penów w rozmiarze 29 G x 12 mm mając na uwadze, że w przypadku igły o głębokości nakłucia 12,7 istnieje zagrożenie, że insulina zostanie wstrzyknięta do tkanki mięśniowej powodując gwałtowne, niepożądane zmiany w poziomie glukozy we krwi, zwiększając przez to ryzyko wystąpienia hipoglikemii. Z uwagi na najnowsze doniesienia kliniczne, potwierdzające powyższe, igły te zostały wycofane z produkcji.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

3. Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji nr. 31 z pakietu 7 i utworzenie z niej odrębnego zadania. Wydzielenie wymienionych pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionych pozycji w dotychczasowym pakiecie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

Zestaw XXVI

Zadanie nr 5 poz. 5

Prosimy o wyjaśnienie czy w ww. pozycji należy zaoferować papier oryginalny czy Zamawiający dopuści również papier będący zamiennikiem?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 5 poz. 7, 8

Prosimy o dopuszczenie możliwości wyceny najmniejszego opakowania handlowego tj. op. – 50 szt. z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie nr 5 poz. 7, 8

Jeśli Zamawiający nie dopuści wyceny opakowań, prosimy wówczas o dopuszczenie możliwości podania ceny jednostkowej netto za sztukę w zaokrągleniu do 4 miejsc po przecinku.

Odpowiedź:

Patrz odpowiedź na pytanie powyżej..

SIWZ – rozdz. VII pkt. 3 – grupa kapitałowa

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

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, że oświadczenie o przynależności bądź braku przynależności do grupy kapitałowej leży po stronie Wykonawcy.

SIWZ – pkt. 16 ppkt. 1) – dot. zadania nr 5

Prosimy o dopuszczenie również materiałów dystrybutora umożliwiających zweryfikowanie parametrów technicznych zaoferowanych w ofercie. Nie każdy producent przygotowuje własne materiały dot. swoich produktów jak katalogi itp.

Odpowiedź:

Zamawiający w SIWZ rozdz. VII ust. 16 pkt 2 przewidział taką możliwość, cyt. *„W przypadku braku parametru w firmowych materiałach informacyjnych, Wykonawca zobowiązany jest do potwierdzenia tych danych stosownym oświadczeniem, podpisanym kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez osobę upoważnioną do reprezentowania Wykonawcy”*

Projekt umowy – par. 6 ust. 1 pkt. 5), 6), 7)

Prosimy o odniesienie kary umownej do wartości brutto części umowy pozostałej do realizacji

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

Zestaw XXVII

1/ Czy Zamawiający w Zadaniu 1 poz. 1 dopuści wycenę kaniul z dwoma paskami RTG? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

2/ Czy Zamawiający w Zadaniu 1 poz. 2 dopuści wycenę op. x 100 szt. z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Wykonawca zaznaczy taką wycenę w Formularzu asortymentowo – cenowym.

3/ Czy Zamawiający w Zadaniu 1 poz. 3 dopuści wycenę kaniuli wykonanej z PUR? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

4/ Czy Zamawiający w Zadaniu 1 poz. 5 dopuści wycenę kranika o parametrach:

„Kranik trójdrożny wykonany z poliwęglanu z drenem dł. 10cm, Średnica zewnętrzna drenu 4,1 mm, średnica wewnętrzna drenu 3,0 mm; obj. wypełnienia 0,612ml”?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

Zestaw XXVIII

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w zadaniu 6 zestawu do drenażu klatki piersiowej, trzykomorowy, sterylny zestaw do drenażu klatki piersiowej z mechaniczną regulacją siły ssania (regulacja za pomocą słupa wody wykluczona) posiadający wydzieloną komorę zastawki podwodnej z barwnikiem, komorę na wydzielinę o pojemności 2300 ml wyskalowaną co 1ml w zakresie 0-100ml; co 5ml do 250ml i co 10ml do 2300ml, z wyskalowanym pokrętkiem umieszczonym na górnej ścianie, posiadający wskaźnik pływakowy umożliwiający wizualizację prawidłowego działania drenażu, automatyczną zastawkę zabezpieczającą przed wysokim dodatnim ciśnieniem oraz mechaniczną zastawkę zabezpieczającą przed wysokim ciśnieniem ujemnym z filtrem. Zestaw z samouszczelniającym portem igłowym do pobierania próbek drenowanego płynu. Zestaw o budowie kompaktowej, o stabilnej podstawie i wysokości 35cm, z uchwytem umożliwiającym przenoszenie lub powieszenie. Dren łączący bezłateksowy zabezpieczony przed zagięciem, z możliwością odłączenia.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

Zestaw XXIX

Dotyczy zadania nr 20 poz. 1

W związku z tym, że dreny zakończone konektorem stożkowym typu Kapkon, służące do połączenia z cewnikami, występują w dwóch wersjach tzn. standardowej, oraz w wersji, w której standardowe łączniki do cewników są uzupełnione o trwale zawieszono kapturki nakrywające, służące zabezpieczeniu zainfekowanych końcówek po każdorazowym zdjęciu cewnika, bardzo prosimy o sprecyzowanie, jakiego typu rozwiązania Zamawiający oczekuje, tzn: standardowych, czy z dodatkowo zamocowanym kapturkiem nakrywającym?

Bieżąca sytuacja związana z zagrożeniem epidemicznym, w sposób szczególny uzasadnia eliminowanie potencjalnych źródeł zakażeń.

Informacja taka jest niezbędna dla prawidłowego wypełnienia formularza cenowego, ponieważ produkty te posiadają oddzielne numery katalogowe.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza z dodatkowym kapturem, nie wymaga.

Dotyczy zadania nr 20 poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania drenu transparentnego o średnicy wewnętrznej 6 mm i długości 200 cm z końcówkami z jednej strony typu Kapkon oraz z drugiej strony z uniwersalną, elastyczną końcówką żeńską wyposażoną w dodatkowe wewnętrzne pierścienie doszczelniające, gwarantujące skuteczne połączenie z dowolnymi rozmiarami króćców, w tym również z gładkimi.

Pozostałe wymagania zgodnie ze SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Dotyczy zadania nr 20 poz. 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania zestawu do odsysania pola operacyjnego z kontrolą siły ssania składającego się z transparentnej końcówki Yankauer bez zabarwienia, z ciągłym jednostajnym zakrzywieniem, zapewniającym swobodniejszy (wobec punktowych załamania) przepływ odsysanej treści.

W zestawie dren o średnicy wewnętrznej 6 mm i długości 200 cm wyposażony obustronnie w uniwersalne elastyczne końcówki żeńskie, posiadające dodatkowe wewnętrzne pierścienie doszczelniające, gwarantujące skuteczne połączenie z dowolnymi rozmiarami króćców, w tym również z gładkimi.

Pozostałe wymagania zgodnie ze SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Dotyczy pakietu nr 58

Zwracamy się z prośbą o informację czy w odniesieniu do wyspecyfikowanych w tym zadaniu klipsów tytanowych Zamawiający będzie wymagał:

- żeby magazynki posiadały wklejki identyfikacyjne, służące do uzupełnienia dokumentacji pacjenta, zawierające podstawowe informacje o produkcie: z jakiego materiału klips wykonany; nazwa producenta; nr katalogowy; nr serii; data ważności produktu

Odpowiedź:

Tak.

- oświadczenia producenta, że klipsy tytanowe spełniają wymagania określone dla implantów chirurgicznych, pozwalających na poddanie badaniu pacjenta w rezonansie magnetycznym.

Odpowiedź:

Tak.

Dotyczy zapisów SIWZ

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

Zgodnie z interpretacją przepisów dotyczących nowelizacji ustawy Pzp zamieszczonej na stronie Urzędu Zamówień Publicznych - Oświadczenie o braku przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, niezależnie od ilości ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, również potwierdza brak podstawy do wykluczenia z postępowania, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp. Należy jednak w tym przypadku pamiętać, że jakkolwiek zmiana sytuacji wykonawcy w toku postępowania (włączenie do grupy kapitałowej) będzie powodowała obowiązek aktualizacji takiego oświadczenia po stronie wykonawcy.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, że oświadczenie o przynależności bądź braku przynależności do grupy kapitałowej leży po stronie Wykonawcy.

Zestaw XXX

Zadanie 42

1. Czy Zamawiający w pozycji 5 dopuści zaoferowanie pętli o średnicy 2,4 mm, długość 240 cm.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

2. Czy Zamawiający w pozycji 6 dopuści zaoferowanie pętli o średnicy 2,4 mm długość 240 cm, średnica pętli 15 mm, 25 mm i 32 mm.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 49

3. Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści zaoferowanie chwytaków z siatką rozpostartą na owalnej pętli, średnica pętli 40 mm, średnica osłonki 2,3 mm, długość narzędzia 230 cm

oraz średnicy pętli 20 mm, średnica osłonki 1,8 mm, długość narzędzia 160 cm, z funkcją rotacji.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

Zadanie 50

4. Czy Zamawiający w pozycji 4 dopuści zaoferowanie igieł o długości 1800 mm.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zestaw XXXI

Pytanie 1

Dotyczy Zadanie 42 pozycja 3

Czy Zamawiający w w/w pozycji 3 dopuści zaoferowanie pętli polipektomii jednorazowego użytku o śr. 25mm, wszystkie pozostałe parametry zgodne z opisem SIWZ ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 2

Dotyczy Zadanie 42 pozycja 4

Czy Zamawiający w w/w pozycji 4 wymaga aby do polipektomii jednorazowego użytku o śr. 6mm były wykonane z drutu pojedynczego (monofilamentu), wszystkie pozostałe parametry zgodne z opisem SIWZ ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 3

Dotyczy Zadanie 48 pozycja 3

Czy Zamawiający w ramach uczciwej konkurencji wydzieli pozycje 3 do oddzielnego pakietu np.48A, pozwoli to na złożenie oferty konkurencyjnej na wyodrębniony pakiet?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

Pytanie 4

Dotyczy Zadanie 50 pozycja 2

Czy Zamawiający w w/w pakiecie pozwoli zaoferować szczotki jednorazowego użytku dwustronne o długości narzędzia 230cm, średnicy szczotek 5mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 5

Dotyczy Zadanie 50 pozycja 4

Czy Zamawiający w w/w pakiecie pozwoli zaoferować jednorazowa igła do ostrzykiwania z osłonką teflonową do gastrokopii długości 2300 mm; wszystkie pozostałe parametry zgodne z opisem SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 6

Dotyczy Zadanie 50 pozycja 4

Czy Zamawiający w w/w pakiecie pozwoli zaoferować jednorazowa igła do ostrzykiwania z osłonką teflonową do gastrokopii długości 1600 mm; wszystkie pozostałe parametry zgodne z opisem SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zestaw XXXII

Zadanie 42,poz.4

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie równoważnych pętli rotacyjnych z drutu plecionego o trzech średnicach otwarcia: 3 -6- 10mm, dł. robocza 230cm.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 42,poz.5

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie równoważnych pętli o śr. narzędzia 2,4mm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 42,poz.6

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie równoważnych pętli o śr. narzędzia 2,4mm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 50,poz.3

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga ustników pakowanych indywidualnie w warunkach aseptycznych, z datą produkcji i datą ważności na każdym opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 50,poz.3

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga ustników pakowanych indywidualnie oraz w dyspensery kartonowe z otworem?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zadanie 50,poz.4

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie równoważnych igieł o dł. 180cm.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Zestaw XXXIII

Pakiet nr 42 Czy Zamawiający wyłączy z pakietu pozycję 1,2,3,4

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

Poz. 4 Pętle do polipektomii jednorazowego użytku wykonane z plecionego drutu, z funkcją rotacji. Wyposażone w wyskalowaną rękojeść. Kształt owalny. Długość robocza ok.230cm, rozm. 10 mm.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pakiet 47 Czy zamawiający dopuści Jednorazowe urządzenie do hamowania krwawienia, minimalna szerokość kanału 2,8 mm, długość kateteru około 230cm typu HEMOSPRAY

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pakiet 49 Czy zamawiający dopuści

Poz. 1 Chwytnak do polipów, jednorazowego użytku, elastyczny woreczek rozpostarty na owalnej pętli o wymiarach

- średnica pętli 30 mm długości narzędzia 230cm, śr. osłonki 2,5mm

- średnica pętli 30 mm długości narzędzia 160cm, śr. osłonki 2,5mm.

(do wyboru przez Zamawiającego). Z funkcją rotacji

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pakiet 50 Czy zamawiający dopuści

Poz. 1 Jednorazowa igła do ostrzykiwania z osłonką teflonową do kolonoskopii, średnica kanału roboczego 2,8mm, dł 2300mm dł. ostrza igły 5mm, igła ze stabilizacją nakłucia

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Poz. 2 Proszę o sprecyzowanie parametrów: długości, średnicy szczotki jednorazowe typu Endocleaner

Odpowiedź:

Długość 230cm+/- 10%

Poz. 4 Jednorazowa igła do ostrzykiwania z osłonką teflonową do gastroskopii; średnica kanału roboczego 2,8mm, dł 1800mm, długość ostrza igły 5 mm

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

Zestaw XXXIV

1. Dotyczy formularza asortymentowo – cenowego (załącznika nr 2 do SIWZ); zadanie 43: Prosimy o informację, czy nie zaszła pomyłka pisarska w sekcji "j.m" i czy wymagana ilość klipsów "50" dotyczy "op." czy "szt."?

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia, że nie nastąpiła pomyłka pisarska. W opisie przedmiotu zamówienia nie podano ilości sztuk w opakowaniu, a tym samym wskazano, że jednostka miary "op" jest równe 1 sztuce (1 klips).

2. Dotyczy formularza asortymentowo – cenowego (załącznika nr 2 do SIWZ); zadanie 43: Z uwagi na fakt, że przedmiot zamówienia (klipsy) sprzedawany jest w niepodzielnych opakowaniach handlowych producenta (40 sztuk), czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaokrąglenie wymaganej ilości do 40 sztuk (1 opakowanie) czy w górę do 80 sztuk (2 opakowania)? Prosimy o podanie ilości.

Odpowiedź:

Prosimy o wycenę 50 sztuk klipsów - zgodnie z SIWZ, natomiast zobowiązujemy się do zamówienia pełnego niepodzielnego opakowania.

3. Dotyczy formularza asortymentowo – cenowego (załącznika nr 2 do SIWZ); zadanie 44: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie szczypiec biopsyjnych o średnicy szczęk 2,2mm (szczypce standardowe) lub 2,4mm (szczypce o pogłębionej objętości)? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

4. Dotyczy formularza asortymentowo – cenowego (załącznika nr 2 do SIWZ); zadanie 46, poz. 1: Prosimy o informację, czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowania szczypiec elektrochirurgicznych do hemostazy o długości 2300mm do kanału 3,2mm lub do kanału roboczego o średnicy 2,8mm ale o długości 1650mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

5. Dotyczy formularza asortymentowo – cenowego (załącznika nr 2 do SIWZ); zadanie 46, poz. 2: Z uwagi na fakt, że przedmiot zamówienia (endolup) sprzedawany jest w niepodzielnych opakowaniach handlowych producenta (5 sztuk), czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaokrąglenie wymaganej ilości w dół do 15 sztuk (3 opakowania) czy w górę do 10 sztuk (4 opakowania)? Prosimy o podanie ilości.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga zaoferowania w ww. opakowaniach handlowych z zaokrągleniem w górę.

6. Dotyczy formularza asortymentowo – cenowego (załącznika nr 2 do SIWZ); zadanie 48, poz. 1: Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie akcesoriów (materiałów eksploatacyjnych do ssaka KV-5), które nie są wyrobami medycznym w myśl ustawy o wyrobach medycznych i w związku tym nie ma dla nich obowiązku posiadania dokumentów dopuszczających do obrotu w rozumieniu w/w ustawy? Mając na uwadze powyższe, stawka podatku VAT obowiązującą dla tych akcesoriów to 23%.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

7. Dotyczy formularza asortymentowo – cenowego (załącznika nr 2 do SIWZ); zadanie 48, poz. 3: W celu umożliwienia złożenia ważnej oferty zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyłączenie z pakietu powyższej pozycji (Marker endoskopowy, tusz sterylne) i stworzenie osobnego pakietu dla tego produktu.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

8. Dotyczy wzoru umowy (załącznik nr 9 do SIWZ), paragraf 6, ustęp 1, podpunkt 2): Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej do 2% wartości zamówionej, a nie dostarczonej partii towarów, licząc wartość od kwoty brutto?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

9. Dotyczy zapisów SIWZ, rozdział III, pkt. 2 oraz załącznika nr 8 do SIWZ oraz wzoru umowy (załącznik nr 9 do SIWZ) paragraf 2, ustęp 2; pakiet nr 48, pozycja 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie asortymentu, który nie jest wyrobem medycznym (stawka VAT 23%) w rozumieniu ustawy o wyrobach medycznych?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

10. Dotyczy zapisów SIWZ, rozdział III, pkt. 2 oraz załącznika nr 8 do SIWZ oraz wzoru umowy (załącznik nr 9 do SIWZ) paragraf 2, ustęp 2; pakiet nr 48, pozycja 1: Czy w przypadku zaoferowania produktu, który nie jest wyrobem medycznym (stawka VAT 23%) w rozumieniu ustawy o wyrobach medycznych, Zamawiający nie będzie wymagał dokumentów wymienionych w SIWZ – rozdział III, pkt 2 oraz załącznika nr 8 do SIWZ? Dla takiego wyroby zostanie przedstawione stosowne oświadczenie?

Odpowiedź:

Nie będzie wymagał.

11. Dotyczy zapisów SIWZ, rozdział XIV (opis kryteriów), punkt 1, podpunkt 2 i punkt 4 (termin rozpatrzenia reklamacji): Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to, aby termin rozpatrzenia reklamacji był liczony w dniach roboczych?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

Zestaw XXXV

Zadanie 60. Asortyment anestezyjologiczny

1. Czy Zamawiający w pozycji nr 1 dopuści resuscytator jednorazowego użytku z workiem 1547 ml dla dorosłych z zastawką nadciśnieniową. W zestawie maska nr 5 oraz rezerwuar tlenu 2600 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

2. Czy Zamawiający w pozycji nr 4 dopuści łyżkę do laryngoskopu, jednorazowa, typu McIntosh, rozmiary 1, 2, 3, 4 (Zamawiający każdorazowo określi rozmiar zamawianego asortymentu). Nieodkształcająca się łyżka wykonana z tworzywa sztucznego, kompatybilna z rękojeścią w standardzie ISO7376 lub równoważne, profil łyżek identyczny z profilem łyżek wielorazowych. Mocowanie światłowodu w tworzywie sztucznym, zielona kropka ułatwia identyfikację ze standardem ISO7376, Wytrzymały zatrzask kulkowy (metalowy) zapewniający trwałe mocowanie w rękojeści. Światłowód wykonany z polerowanego od czoła tworzywa sztucznego, dający mocne, skupione światło?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

3. Czy Zamawiający w pozycji nr 5 dopuści rękojeść wielorazowego użytku wykonaną z chromowanego metalu, zgodną z pozostałymi wymaganiami?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

4. Czy Zamawiającego wydzieli z zadania nr 60 pozycję nr 1, 4 i 5 do oddzielnego pakietu, co wymusi konkurencyjność składanych ofert poprzez dopuszczenie bezpośrednich producentów/dystrybutorów posiadających w ofercie resuscytatory i laryngoskopy?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z treścią SIWZ.

Informacja przeznaczona do publikacji na stronie internetowej Zamawiającego:
https://platformazakupowa.pl/pn/usk_olsztyn/proceedings