



*Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji
z Warmińsko-Mazurskim Centrum Onkologii
w Olsztynie*

ZPZ - 2375 - 7462 | 20

Olsztyn, dnia 13.11.2020 r.

**Dotyczy: Przetarg nieograniczony „Dostawa sprzętu medycznego jednorazowego użytku. Część II”,
nr sprawy ZPZ - 40/08/20**

W związku z zapytaniami uczestników postępowania, działając na podstawie art. 38 ust 1 i 2 Ustawy Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U. z 2019 r. poz. 1843), Zamawiający wyjaśnia treść Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (SIWZ).

Pytanie 1

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie nr 4 igły do biopsji półautomatycznej pobierającej wycinek o dł. 2 cm (wymagane 1,9 cm). Pozostałe wymagania bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w pakiecie nr 4 igły do biopsji półautomatycznej pobierającej wycinek o dł. 2 cm (wymagane 1,9 cm). Pozostałe wymagania bez zmian.

Pytanie 2

Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści łyżki jednorazowe do laryngoskopii typ Macintosh w rozmiarach: 2 (dla dzieci), 3 (dla dorosłych) i 4 (dla dorosłych duża), spełniające wszystkie pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści.

Pytanie 3

Dotyczy części nr 14:

Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści igły do portów o przezroczystej podłużnej podstawie pozwalającej na ciągłą obserwację miejsca wkłucia, z miękką poduszką od strony kontaktu ze skórą pacjenta bez konieczności podkładania gazika?

Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści igły do portów które mogą zostać zastosowane w procedurach wstrzykiwania pod wysokim ciśnieniem (do 300 psi) w rozmiarach 19G (19, 25, 32mm) i 20G (16, 19, 25, 32mm)?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści proponowane igły pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów określonych w SIWZ.

Pytanie 4

Dotyczy części nr 29:

Czy Zamawiający dopuści port dostępu dożylnego przystosowany do iniekcji pod dużym ciśnieniem (do 300 psi), z cewnikiem poliuretanowym z podziałką co 5 cm i opisem co 10 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści proponowany port pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów określonych w SIWZ.

Pytanie 5

Dotyczy części nr 51:

Czy Zamawiający ze względu na wygodę pracy, oczekuje regulatora o długości co najmniej 195 cm, posiadającego skale zarówno dla płynów (roztwór 10%) jak i lipidów (roztwór 20%)?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 6**Pakiet 14**

Pyt. 1 – Czy Zamawiający w poz.1 dopuści: Jednorazową, sterylną igłę ze szlifem Hubera do długich przetoczeń

- z mechanizmem zabezpieczającym aktywowanym automatycznie w momencie usuwania kaniuli, o zabezpieczeniu igły w mechanizmie informuje dźwięk kliknięcia,
- z prostokątnym, przezroczystym korpusem zapewniającym podgląd miejsca wkłucia,
- z nieodpinanymi sztywnymi podwójnymi skrzydełkami,
- z miękką poduszką od strony kontaktu ze skórą pacjenta, z medycznej pianki o grubości 2 mm, zespoloną z korpusem igły
- z przezroczystym drenem z PVC, o długości 18 cm bez DEHP, z klipssem do przerw w infuzji, z kodowaniem za pomocą koloru zacisku (bez informacji na zacisku), dostępne w następujących rozmiarach: 19-22G dł. 15, 19, 25, 38 mm
- kompatybilna z tomografią komputerową – podawanie kontrastu do 300 PSI

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści pod warunkiem możliwości stosowania przez okres 7 dni.

Pytanie 7**Pakiet 29**

Pyt. 1 – Czy Zamawiający dopuści port z cewnikiem poliuretanowym, przystosowany do iniekcji pod dużym ciśnieniem – 300 psi, wyposażony w pełny zestaw wprowadzający (prowadnik J 700mm, igła punkcyjna, strzykawka 10ml, koszulka rozrywalna z rozszerzadłem, igła do unoszenia naczynia, prosta igła Hubera do przepłukiwania portu; igła Hubera z drenem – 22G, 25mm; igła Hubera zagięta pod kątem 90 stopni – 22G, 25mm, tunelizator tępo zakończony) oraz zestaw akcesoriów do identyfikacji portu naczyniowego - bransoletka (purpurowa), karta pacjenta, do portu dołączone instrukcja obsługi oraz dzienniczek pacjenta w języku polskim?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści proponowane wyżej produkty pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów określonych w SIWZ.

Pytanie 8**Pakiet 43**

Pyt. 1 – Czy Zamawiający w poz. 1-6 dopuści: bezpieczną kaniule do wlewów dożylnych wykonaną z poliuretanu z automatycznie aktywującym się plastikowym zabezpieczeniem ostrza igły po wyjęciu z kaniuli w pełni zabezpieczającym operatora przed przypadkowym zakłuciem i nieprzewidzianą ekspozycją na krew po wycofaniu igły, z 3 paskami dającymi bardzo dobry kontrast w promieniowaniu RTG i umożliwiającymi kontrolę lokalizacji kaniuli w żyłę, koreczek z trzpieniem powyżej krawędzi, dodatkowy port centralnie umiejscowiony wobec skrzydełek zamykany standardowo bez dodatkowego mechanizmu, nazwa producenta umieszczona na opakowaniu jednostkowym a nie bezpośrednio na kaniuli (wyrób medyczny i elementy od niego odłączane muszą być identyfikowane kodem lub numerem partii lub serii, tak więc nazwa producenta bezpośrednio na kaniuli nie ma realnego zastosowania), informacja o braku zawartości lateksu na opakowaniu zbiorczym kaniuli, w następujących rozmiarach:

- 26G (0,64)- dł. 19mm; przepływ 19ml/min
- 22G (0,90) - dł. 25mm; przepływ 42 ml/min
- 20G (1,00)- dł. 32mm; przepływ 59 ml/min
- 18G (1,30) - dł. 32mm; przepływ 103 ml/min
- 17G (1,50)- dł. 45mm; przepływ 155 ml/min
- 14G (2,00)- dł. 45mm; przepływ 290 ml/min?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuści proponowanych wyżej kaniul, ponieważ nie spełniają one określonych w SIWZ warunków dotyczących przepływów.

Pytanie 9

Pakiet 41 poz 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 41 pozycji nr 1 jałowego przyrządu jednorazowego użytku do bezigłowego pobierania i dostrzykiwania produktów leczniczych, posiadającego dwa filtry: filtr bakteryjny 0,2µm oraz filtr cząsteczkowy 5µm, posiadającego skuteczność bakterioobójczą >99,999% oraz okres ważności 4 dni?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga jak w SIWZ

Pytanie 10

Pakiet 32

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w igieł w rozmiarze 0,6x20mm.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści igły w rozmiarze 0,6x20mm, pozostałe parametry bez zmian.

Pytanie 11

Pakiet 34

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w kraników z drenem o długości 10cm, tylko z optycznym identyfikatorem.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SIWZ w tym zakresie nie dopuści wskazanego produktu.

Pytanie 12

Pakiet 43

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w kaniuli bezpiecznych :

- *cewnik kaniuli wykonany z FEP, wolna od PHT

- *posiada 2 paski radiocieniujące

- *posiada samodomykający się koreczek portu bocznego

- *koreczek z trzpieniem powyżej krawędzi

- *zabezpieczenie igły w postaci polimerowego zatrzasku

- *kaniula wyposażona w filtr hydrofobowy umożliwiający odpowietrzenie kaniuli po nakłuciu żyły

- *elastyczne skrzydełka z dziurkami do przyszycia, które zapewniają łatwe mocowanie kaniuli oraz zapobiegają jej przesuwaniu i obracaniu

- *igła silikonizowana, trójkątne ostrze igły, wykonana ze stali nierdzewnej

- *opakowanie typu Tyvec

- * nazwa producenta tylko na opakowaniu

Parametry przedstawiają się następująco:

Kod koloru	Rozmiar (GAUGE)	Rozmiar w mm	Przepływ
Pomarańczowy	14 G	2,1 x 45	305 ml/min
Szary	16 G	1,7 x 45	200 ml/min
Biały	17 G	1,5 x 45	142 ml/min
Zielony	18 G	1,3 x 45	100 ml/min
	18 G	1,3 x 32	105 ml/min
Różowy	20 G	1,1 x 32	61 ml/min
	20 G	1,1 x 25	65 ml/min
Niebieski	22 G	0,9 x 25	36 ml/min

Żółta	24 G	0,7 x 19	23 ml/min
Fioletowa	26 G	0,6 x 19	17 ml/min

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe wymogi SIWZ i nie dopuści do zaoferowania wskazanych produktów.

Pytanie 13

Pakiet 43

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu badań laboratoryjnych dla w/w kaniul.

Odpowiedź

Zamawiający wymaga tak jak w SIWZ

Pytanie 14

Pakiet 47 poz.2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w worka o wymiarach 16x23cm.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści w Pakiecie 47 poz.2 worek o wymiarach 16x23cm.

Pytanie 15

Pakiet 47 poz.3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w worka o wymiarach 11x19cm.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści w Pakiecie 47 poz.3 worek o wymiarach 11x19cm.

Pytanie 16

Pakiet 51

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do przetoczeń płynów inf. z precyzyjnym regulatorem przepływu do 300ml/h.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SIWZ w tym zakresie nie dopuści wskazanego produktu.

Pytanie 17

Pakiet 51

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów inf. z precyzyjnym regulatorem przepływu-ze skalą przepływu 5-250ml/h i roztworów o lepkości od 10 do 40% od 5-200ml/h

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SIWZ w tym zakresie nie dopuści wskazanego produktu.

Pytanie 18

Pakiet 18

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie klipsów o długościach 7,5 mm i 9,0 mm.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie opisanych produktów

Pytanie 19

Pakiet 21, pakiet 22

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie pętli o średnicy drutu 0,33 mm, długość narzędzia 240 cm.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie opisanych produktów

Pytanie 20

Pakiet 24

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie pętli o długości 240 cm.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie opisanych produktów

Pytanie 21

Pakiet 49

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie worków z poliuretanu.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie opisanych produktów

Pytanie 22

Pakiet 54

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie worków o pojemności 1100 ml, wymiary worka 17 x 24 cm, opakowanie folia-Tyvec.

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie worków o pojemności 1500 ml, wymiary worka 20 x 26 cm, opakowanie folia-Tyvec.

Odpowiedź

Zamawiający dopuści zaoferowanie worków o pojemności 1100 ml, wymiary worka 17 x 24 cm, przy zachowaniu pozostałych parametrów SIWZ.

Pytanie 23

Pakiet 75

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie szczypiec o rozstawie szczęk minimum 6,7 mm.

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie szczypiec o rozstawie szczęk minimum 5,0 mm.

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie szczypiec o długości 160 cm.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie opisanych produktów

Pytanie 24

Pakiet 76

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie szczoteczek o długości 120 cm.

Czy Zamawiający dopuści i zaoferowanie szczoteczek o długości 160 cm.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie opisanych produktów

Pytanie 25

Pakiet 83

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie igieł z końcówką z jednym ostrzem.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie opisanego produktu

Pytanie 26

Czy Zamawiający w pakiecie 14 pozycji 1 dopuści bezpieczną igłę do portów z ostrzem Hubera zaopatrzoną w mechanizm zabezpieczający przed zakłuciem w postaci dźwigni z prostokątnym korpusem wykonanym z przezroczystego materiału. Kodowana kolorami zgodnie z rozmiarem. Zgięta pod kątem 90° z linią przedłużającą z zaciskiem zakończoną złączem luer lock. Igła wyposażona w system samodzielnie wytwarzający ciśnienie dodatnie podczas usuwania umożliwiający wyjęcie jej z portu jedną ręką. Igła w rozmiarach 22G, 20G i 19G o długościach: 15mm, 17mm, 20mm, 25mm i 30mm, 35mm do wyboru przez Zamawiającego.

Odpowiedź

Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zgodnego z opisem w SIWZ. Oferowane rozwiązanie zabezpieczające przed zakłuciem znacznie ogranicza komfort pacjenta podczas użytkowania igły oraz predysponują do odklejania się opatrunku generując możliwość powikłań infekcyjnych.

Pytanie 27

Pytanie 1 Dotyczy Pakiet 19 – poz. 1

Czy Zamawiający w w/w pakiecie pozwoli zaoferować jednorazowe, igły do ostrzykiwania; konstrukcja igły w dystalnym odcinku posiada zabezpieczenie przed niekontrolowanym przekłuciem kanału biopsyjnego endoskopu – końcówka dystalna metalowa; do kolonoskopii – dł. robocza 2300 mm, dł. igły 5mm, śr. igły 22, max śr. kanału roboczego \varnothing 2,8mm?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie wskazanego wyżej produktu

Pytanie 28

Pytanie 2 Dotyczy Pakiet 19 – poz. 1 Czy Zamawiający w w/w pakiecie pozwoli zaferować jednorazowe, igły do ostrzykiwania; konstrukcja igły w dystalnym odcinku posiada zabezpieczenie przed niekontrolowanym przekłuciem kanału biopsyjnego endoskopu – końcówka dystalna metalowa; do kolonoskopii – dł. robocza 1600 mm, dł. igły 4mm i 6mm, śr. igły 22, max śr. kanału roboczego Ø 2,8mm?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie wskazanego wyżej produktu

Pytanie 29

Pytanie 3 Dotyczy Pakiet 20 Czy Zamawiający w w/w pakiecie pozwoli zaferować zestaw do podwiązywania żyłaków przełyku (podwiązki gumowe). 6 gumek w zestawie. Przedostatnia gumka w innym kolorze. Dźwiękowa i mechaniczna sygnalizacja uwolnienia podwiązki. Zestaw umożliwiający przepłukanie kanału roboczego. Zestaw jednorazowy?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie wskazanego wyżej produktu.

Pytanie 30

Pytanie 4 Dotyczy Pakiet 21 Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaferować pętle do kolonoskopii jednorazowego użytku, kształt owalny o średnicy 6 mm (z drutu pojedynczego – monofilament), rękojeść skalowana, długość narzędzia 230 cm?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie wskazanego wyżej produktu.

Pytanie 31

Pytanie 5 Dotyczy Pakiet 27 – poz. 1 Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaferować szczypce biopsyjne gastroscopowe, jednorazowego użytku, łyżeczki biopsyjne standardowe owalne z okienkiem rozmiar 2,3 x 1600?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie wskazanego wyżej produktu.

Pytanie 32

Pytanie 6 Dotyczy Pakiet 27 – poz. 2 Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaferować szczypce biopsyjne kolonoskopowe, jednorazowego użytku o średnicy 2,3 mm; wszystkie pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie wskazanego wyżej produktu.

Pytanie 33

Pytanie 7 Dotyczy Pakiet 76 – poz. 1 Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaferować szczotki cytologiczne o długości 120cm; wszystkie pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie wskazanego wyżej produktu.

Pytanie 34

Pytanie 8 Dotyczy zapisów wzoru umowy § 7 ust. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej z 1% do 0,5%?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę wzoru umowy.

Pytanie 35

Pytanie 9 Dotyczy zapisów wzoru umowy § 7 ust. 3. pkt. b) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej z 5% do 2%?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę wzoru umowy.

Pytanie 36

Pytanie 10 Dotyczy zapisów wzoru umowy § 7 ust. 6 pkt. a) i b) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej z 5% do 2%?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę wzoru umowy.

Pytanie 37

Pytanie 11 Dotyczy zapisów wzoru umowy § 7 ust. 7 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej z 20% do 10%?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę wzoru umowy.

Pytanie 38

Pytanie 12 Dotyczy zapisów wzoru umowy § 10 Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o modyfikację przedmiotowego paragrafu o następujący zapis: (...) „...Przy czym zgody takiej Zamawiający nie może bezpodstawnie odmówić.”

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę wzoru umowy.

Pytanie 39

Pakiet nr 77, pozycja nr 1.

Zwracam się z pytaniem do Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie nr 77, pozycji 1, jednorazowych wilgotnych ręczników/myjek do mycia i pielęgnacji pacjenta w rozmiarze 20x30 cm, myjki przeznaczone do mycia i ochrony skóry całego ciała pacjenta, także w sytuacjach nietrzymania moczu i/lub kału. Myjki zapewniają jednocześnie nawilżenie suchej skóry i ochronę barierową. Produkt jest bezzapachowy, bez parabenów, hypoalergiczny, o neutralnym pH, bez lateksu, zawierający substancję nawilżającą (gliceryna) i barierową (dimeticon).

Ręczniki pakowane są po 8 sztuk, zgodnie ze standardem mycia pacjenta w łóżku (6 sztuk do toalety pacjenta plus dwa dodatkowe w razie zanieczyszczenia moczem/kałem).

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy SIWZ

Pytanie 40

Pakiet nr 17, pozycja nr 1, 2.

Zwracam się z pytaniem do Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie 17, pozycji nr 1, oraz pozycji nr 2, uniwersalnego ostrza do każdego typu owłosienia do strzyżenia na sucho i mokro (również do okolic wrażliwych), z kierunkiem wzrostu włosów i pod włos. Ostrza jednokrotnego użytku, niesterylne, pakowane indywidualnie o szerokości 3,8 cm. Konstrukcja ostrzy minimalizuje ryzyko uszkodzeń skóry. Nieruchoma dolna powierzchnia ostrza chroni skórę a górna ruchoma obcina włosy. Odsetek zacięć maksymalnie 2 % potwierdzone badaniami. Bezdotykowa aplikacja ostrzy z opakowania. Ostrze dedykowane do strzygarki chirurgicznej z ruchomym 360° ostrzem podczas strzyżenia w wielu płaszczyznach. Ostrze pakowane indywidualnie, 50 sztuk w opakowaniu. Z powyższego ostrza jak i strzygarki Zamawiający korzysta od 11.2018 roku do chwili obecnej.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w poz. 1 i 2 zaoferowanie opisanego powyżej uniwersalnego ostrza.

Pytanie 41

Czy Zamawiający dokona modyfikacji w § 6 ust. 5 projektu umowy i dopuści prawo Wykonawcy do wstrzymania dostaw towaru, w przypadku braku zapłaty zobowiązań Zamawiającego, do czasu uregulowania przez niego płatności

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę wzoru umowy

Pytanie 42

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 2: 2. Strony uzgadniają, że w przypadku, gdy Wykonawca opóźni się z dostarczeniem wyrobów do Zamawiającego, Zamawiający ma prawo żądać kary umownej w wysokości 0,5% wartości brutto niezrealizowanej dostawy w danej części zamówienia (w danym pakiecie), w której to opóźnienie wystąpiło (niezrealizowanego zamówienia) za każdy dzień opóźnienia, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej w terminie części dostawy

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę wzoru umowy

Pytanie 43

Dotyczy pakietu nr 11

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania igły Chiba o długości 16 cm jako równoważnej do wymaganej o długości 15cm.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania igły Chiba o długości 16 cm jako równoważnej do wymaganej o długości 15cm, przy zachowaniu pozostałych parametrów.

Pytanie 44

Dotyczy pakietu nr 54

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania worka do ewakuacji preparatu

O średnicy trzonu 10 mm i długości trzonu 22,3 cm

Pozostałe parametry zgodnie ze SIWZ

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 45

Dotyczy pakietu nr 67 poz. 1

Zwracamy się z prośbą o uznanie retraktora posiadającego tolerancję dla wielkości linii cięcia 5 cm- 10 cm jako spełniającego wymaganie dla rozmiaru linii cięcia 5 cm – 9 cm.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści zaoferowanie retraktora posiadającego tolerancję dla wielkości linii cięcia 5 cm- 10 cm jako spełniającego wymaganie dla rozmiaru linii cięcia 5 cm – 9 cm, pod warunkiem spełnienia pozostałych parametrów opisanych w SIWZ.

Pytanie 46

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 jakakolwiek zmiana sytuacji wykonawcy w toku postępowania (włączenie do grupy kapitałowej) będzie powodowała obowiązek aktualizacji takiego oświadczenia po stronie wykonawcy.

Odpowiedź:

Zamawiający uzna zgodnie z powyższym.

Pytanie 47

Dotyczy zapisów SIWZ

Prosimy o potwierdzenie, iż zaszła omyłka pisarska w numerze postępowania oraz nazwie postępowania w załączniku nr 3

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia, iż błędnie wskazał we wzorze dokumentu numer i nazwę postępowania skorygowany wzór zostanie zamieszczony na stronie internetowej.

Pytanie 48

Pakiet 50 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny filtr oddechowy bakteryjno-wirusowy do respiratorów z elektrostatyczną metodą filtracji, hydrofobowy, sterylny, antywirusowy, p/bakteryjny: - z wydzielonym wymiennikiem ciepła i wilgoci wykonanym z celulozy, skuteczności nawilżania 37 mg/l H₂O przy VT=500ml, z wydzieloną membraną filtrującą, ułożoną w harmonijkę, objętość oddechowa VT=150-1500 ml, skuteczność filtracji p/bakteryjnej >99,9999% i p/wirusowej >99,999%, opór przepływu 2,14 cm H₂O przy 60l/min., waga filtra 35,6g; wyposażony w port kapno z wkręcanym korkiem luer-lock i standardowe proste złącza ISO; przezroczysta obudowa zapewniająca wizualizację; filtr pakowany w opakowanie folia-papier, pojedynczo z podaną datą ważności, nr katalogowym i numerem seryjnym dostarczonej partii?

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje pierwotne zapisy SIWZ

Pytanie 49

Pakiet 62 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści jako równoważną maskę krtaniową, renomowanego producenta, sterylną, o maksymalnym ciśnieniu w mankiecie do 60 cm H₂O gwarantującym utrzymanie szczelności w drogach oddechowych, udoskonalony kształt kopuły zabezpiecza przed wklonowania nagłośni, z zabezpieczeniem (w postaci wzmocnionego koniuszka) chroniącym przed podwijaniem się mankiету podczas zakładania, kanał wypełnienia mankiету luźny, połączony z rurką na krótkim odcinku, umożliwiając odsunięcie go od zgryzy pacjenta, balon kontrolny z informacjami dotyczącymi: rozmiaru, wagi pacjenta, objętości wypełniającej mankiету, produkt kompatybilny z MRI (brak metalowych elementów), wyposażony w plastikową osłonę mankiету – materiał: korpus z PVC, rozmiary i zakresy wagowe: 3 (30-50kg), 4 (50-70kg), 5 (70-100kg)?

Pragniemy zaznaczyć, iż Zamawiający zna i z powodzeniem używa proponowane maski krtaniowe.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie opisanych powyżej masek krtaniowych.

Pytanie 50

Pakiet 62 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści jako równoważną maskę krtaniową, renomowanego producenta, o następujących parametrach:

- wyrób medyczny jednorazowy,
- pakowany indywidualnie,
- sterylna,
- wykonana z PCV,
- nie zawiera lateksu i ftalanów (w tym DEHP),
- możliwość wykonania intubacji za pomocą standardowej rurki dotchawiczej i endoskopu,
- znaczniki ułatwiające wykonanie intubacji dotchawiczej poprzez maskę umieszczone na kopule maski,
- zintegrowany kanał gastryczny umożliwiający wprowadzenie sondy żołądkowej,
- rurka maski wygiętą zgodnie z budową anatomiczną gardła (kąt 70-90°),
- ciśnienie uszczelnienia powyżej 30 cm H₂O, maksymalne ciśnienie w mankiecie 60 cm H₂O,
- mocno uwypuklona kopuła i duży otwór oddechowy co zgodnie z badaniami zabezpiecza przed możliwością wklonowania nagłośni,
- znaczniki prawidłowego usytuowania maski w drogach oddechowych umieszczone na rurce,
- kanał wypełnienia mankiету luźny, połączony z rurką na krótkim odcinku, umożliwiając odsunięcie go od zgryzy pacjenta
- rozmiary: 3/4/5 i zakresach wagowych: 30-50kg / 50-70kg / 70-100kg,
- bezwarunkowo bezpieczna w środowisku rezonansu magnetycznego,
- informacje dotyczące rozmiaru, wagi pacjenta, objętości wypełniania mankiету umieszczone na baloniku kontrolnym,
- opakowanie maski kodowane kolorem w celu szybkiej identyfikacji rozmiaru?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie opisanych powyżej masek krtaniowych.

Pytanie 51

PYTANIE 1 – pakiet nr 43 i 44, SIWZ 16.2.4.:

Prosimy o uściślenie ilości wymaganych próbek, które należy złożyć wraz z ofertą dla pakietu 43 i 44. Czy nie nastąpiła omyłka, ponieważ ilość po 60 szt. wydaje zbyt dużą ilością, aby sprawdzić wartość jakościowo-użytkową oferowanego przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź:

Zamawiający zmniejsza w Pakiecie 43 / 44 wymaganą ilość próbek do 35 szt.

Pytanie 52

PYTANIE 2 – pakiet 47:

Czy Zamawiający dopuści worki ochronne do leków światłoczułych o stawce VAT 23%? Dopuszczenie powyższego pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści zaoferowanie worków ochronnych do leków światłoczułych o stawce VAT 23%

Pytanie 53**PYTANIE 3 – pakiet 53:**

Czy Zamawiający dopuści wycenę jednorazowej stazy do pobierania krwi w opakowaniu a'25 sztuk z przeliczeniem na 240 pełnych opakowań? Sposób pakowania jest kwestią techniczną i nie ma jakiegokolwiek znaczenia dla walorów użytkowych wyrobu, dopuszczenie powyższego pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści wycenę jednorazowej stazy do pobierania krwi w opakowaniu a'25 sztuk z przeliczeniem na 240 pełnych opakowań

Pytanie 54**PYTANIE 4 – pakiet nr 40:**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie bezigłowego przyrządu do przygotowania i pobierania roztworów leków cytostatycznych z fiolek wyposażonego dotatkowo w filtr cząsteczkowy 5 µm i objętości wypełnienia całego systemu 0,3±0,05, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Zaoferowany przyrząd jest odpowiedni do przeprowadzenia skutecznej procedury medycznej, a dodatkowy filtr cząsteczkowy zmniejsza ryzyko zakażenia i zanieczyszczenia leku.

Dotatkowo pragniemy nadmienić, że zgodnie art. 30 ust. 4 ustawy PZP, Zamawiający jest obowiązany dopuścić rozwiązania równoważne lub lepsze z opisywanym. Umożliwi to Zamawiającemu otrzymanie większej ilości konkurencyjnych ofert, pozwoli na wybór najkorzystniejszej oraz osiągnięcie niższych cen i racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, wraz ze wskazaniem podstaw prawnych, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza opisanego wyżej produktu i podtrzymuje pierwotne wymogi SIWZ.

W opinii Zamawiającego opisany filtr cząsteczkowy znacznie utrudnia pracę z cieczami gęstymi.

Pytanie 55**PYTANIE 5 – pakiet nr 34:**

Czy Zamawiający dopuści kranik trójdrożny z przedłużaczem 25 cm z niebieskim pokrętelem? Kolor pokręteła jest kwestią techniczną i nie ma jakiegokolwiek znaczenia dla walorów użytkowych wyrobu, dopuszczenie powyższego pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, wraz ze wskazaniem podstaw prawnych, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści do zaoferowania opisany w pytaniu powyżej kranik trójdrożny. Pozostałe parametry bez zmian.

Pytanie 56**PYTANIE 6 – pakiet nr 34:**

Wnosimy o odstąpienie od wymogu oryginalnie naniesionych informacji na opakowaniu kranika trójdrożnego z przedłużaczem 25 cm dotyczących braku lateksu. Producent jest zobowiązany o poinformowaniu odpowiednim piktogramem w przypadku zawartości lateksu w wyrobie. Brak takiej informacji jest równoznaczne z brakiem lateksu, co jest potwierdzone w karcie katalogowej. Nie ma zatem potrzeby nanoszenia przekreślonego symbolu LATEX.

Odpowiedź:

Zamawiający odstępuje od wymogu naniesienia na opakowaniu kranika trójdrożnego z przedłużaczem 25 cm informacji dotyczących braku lateksu. Pozostałe parametry bez zmian.

Pytanie 57**PYTANIE 7:**

Czy 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?

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza, iż 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

Pytanie 58

PYTANIE 8 – pakiet 47, pozycja 2:

Czy Zamawiający dopuści, jako równoważne, w pakiecie 47, pozycja 2 worki ochronne do leków światłoczułych o wymiarze 20x30 cm? Dopuszczenie powyższego pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty, na czym Zamawiającemu jako dysponentowi środków publicznych powinno zależeć.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści w pakiecie 47, pozycja 2 worki o podanych parametrach.

Pytanie 59

Pytanie nr 1 Dotyczy: Pakiet nr 6 Czy Zamawiający wymaga znaczników tkankowych kompatybilnych z używanymi igłami 8G oraz 10G, aplikowanych przez igłę biopsyjną ? Takie rozwiązanie umożliwia zaaplikowanie markera tuż po wykonanej biopsji próżniowej piersi, precyzyjnie oznaczając miejsce pobierania wycinków.

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza, iż wymaga znaczników tkankowych kompatybilnych z używanymi igłami 8G oraz 10G, aplikowanych przez igłę biopsyjną.

Pytanie 60

Pytanie nr 2 Dotyczy: Pakiet nr 7 Czy Zamawiający wymaga aby znacznik tkankowy był widoczny w zobrazowaniu USG (co najmniej 12 miesięcy, następnie ulegał absorpcji), ponadto był widoczny również w zobrazowaniu MRI, trwale ? Takie rozwiązanie pozwoli na obserwowanie znacznika pod innymi zobrazowaniami, nie tylko pod RTG ale również MRI oraz USG, które jest badaniem prostszym i szybszym.

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza, iż wymaga aby znacznik tkankowy był widoczny w zobrazowaniu USG (co najmniej 12 miesięcy, następnie ulegał absorpcji), ponadto był trwale widoczny również w zobrazowaniu MRI.

Pytanie 61

Pytanie nr 3 Dotyczy: Pakiet nr 8 Czy Zamawiający dopuści znacznik tkankowy tytanowy widoczny w badaniu RTG, MRI oraz widoczny przez okres co najmniej 6 miesięcy w badaniu ultrasonograficznym aplikowany przez igłę biopsyjną ? Takie rozwiązanie umożliwia aplikowanie markera po wykonanej biopsji próżniowej piersi, precyzyjnie oznaczając miejsce pobierania wycinków.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści znacznik tkankowy tytanowy widoczny w badaniu RTG, MRI oraz widoczny przez okres co najmniej 6 miesięcy w badaniu ultrasonograficznym aplikowany przez igłę biopsyjną. Pozostałe parametry bez zmian.

Pytanie 62

Pytanie nr 4 Dotyczy: Pakiet nr 15 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na bezpłatne użyczenie aparatu biopsyjnego, kompatybilnego z używanymi igłami biopsyjnymi w rozmiarze 8G i 10G oraz pojemnikiem próżniowym 800cc. Wyjaśniam, że dodatkowy sprzęt, nie będzie generować dodatkowych kosztów ,gdyż serwis urządzenia pozostaje po stronie Producenta. Dodatkowe urządzenie, umożliwi szerszy dostęp pacjentów do diagnostyki chorób piersi, w zakresie procedury biopsji próżniowej piersi, poprawiając również komfort pracy lekarzy, tut. placówki.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na bezpłatne użyczenie aparatu biopsyjnego, kompatybilnego z używanymi igłami biopsyjnymi w rozmiarze 8G i 10G oraz pojemnikiem próżniowym 800cc.

Pytanie 63

Pytanie nr 5 Dotyczy: Wzór umowy dostawy. §2 ust.2 w zakresie zadania nr 7 i 8. Wykonawca wnosi o wyrażenie zgody w zakresie zadania nr 7 oraz 8, na modyfikację minimalnego terminu ważności produktu z 12 do 6 miesięcy od daty dostawy lub 12 miesięcy od daty produkcji, bez udzielania dodatkowej pisemnej zgody Kierownika Apteki Szpitalnej lub innej upoważnionej przez Zamawiającego osoby. Zwracamy uwagę, iż przedmiotowa umowa ma zostać zawarta na okres 24 miesięcy i będzie realizowana w częściach dowolnie wskazanych przez Zamawiającego ilościowo i jakościowo. Mając na uwadze powyższe zaproponowany przez Wykonawcę termin ważności dla znaczników w pełni zabezpiecza uzasadniony interes Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację w zakresie zadania nr 7 i 8 minimalnego terminu ważności produktu z 12 do 6 miesięcy od daty dostawy.

Pytanie 64

Zadanie 54, pozycja 1: Zwracamy się z prośbą do zamawiającego o dopuszczenie następującego produktu: Ekstrakcyjny worek laparoskopowy do ewakuacji zreszekowanego materiału biologicznego (narząd cały, wycinek), nieprzepuszczalny i nieprzeziąkliwy, odporny na rozdarcie, poliuretanowy, ze zintegrowanym workiem, dwuczęściowym aplikatorem (tuba + prowadnica) o średnicy trzonu 15mm, długość trzonu 29,5cm. Pojemność worka 1500 ml, wymiary worka 13cm x 23cm, pełna metalowa i rozkładana obręcz oraz pierścień, za pośrednictwem którego można zerwać worek z metalowej obręczy i za pomocą przytwierdzonej do niego nici zaciągnąć ją zamykając bezpiecznie worek z zawartością i w bezpieczny sposób całość ewakuować na zewnątrz ciała pacjenta.

Odpowiedź :

Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 65

Zamawiający w pakiecie 48 w pozycji 1 wyspecyfikował zgłębnik kontrastujący w promieniach RTG. Czy wobec powyższego Zamawiający oczekuje zgłębników z przynajmniej trzema liniami kontrastującymi w promieniach RTG, które ułatwiają kontrolę położenia zgłębnika? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź :

Zamawiający nie wymaga zgłębników z przynajmniej trzema liniami kontrastującymi w promieniach RTG, ale dopuszcza możliwość zaoferowania proponowanego rozwiązania.

Pytanie 66

Zamawiający w pakiecie 48 w pozycji 4 wyspecyfikował zgłębnik gastrostomijny ze stożkowym łącznikiem. Obecnie (zgodnie z rekomendacjami GEDSA) produkowane są zestawy wyłącznie z łącznikiem typu Enfit. Wobec powyższego prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zgłębników gastrostomijnych z łącznikiem Enfit. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź :

Zamawiający dopuszcza proponowany produkt.

Pytanie 67

Czy Zamawiający w pakiecie 48 w pozycji 5 oczekuje zestawu do grawitacji, który zawiera koszyczek do mocowania butelki? Koszyczek w sposób właściwy, bezpieczny i stabilny umożliwi zawieszenie butelki na stojaku. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zestawu do grawitacji, który zawiera koszyczek do mocowania butelki

Pytanie 68

Prosimy Zamawiającego w pakiecie 48 w pozycji 6 o dopuszczenie wyspecyfikowanego zestawu w wersji grawitacyjnej do opakowań miękkich bez koszyczka. Zestawy do packa nie wymagają dodatkowego mocowania, stabilizatora opakowania do stojaka. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie zestawu bez koszyczka. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytanie 69

W związku z porozumieniem GEDSA, którego celem jest ujednoczenie systemu połączeń oraz zmniejszenie ryzyka niewłaściwych połączeń różnych wyrobów medycznych, rekomendowane są zestawy do podawania diet dojelitowych z końcówką Enfit. W związku z powyższym, by zapewnić najwyższe bezpieczeństwo żywionych pacjentów, zwracam się z prośbą do Zamawiającego, aby w pakiecie 48 w pozycji 8 zgodził się na dopuszczenie zestawów z końcówką Enfit do łączenia ze zgłębnikiem. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zestawy z końcówką Enfit do łączenia ze zgłębnikiem przy zachowaniu pozostałych parametrów zgodnych z SIWZ.

Pytanie 70

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 13 poz 1 łyżki do laryngoskopu, światłowodowych jednorazowych, typu Macintosh o następujących parametrach: w rozmiarze 3-5 wykonanych z niemagnetycznego, lekkiego stopu metalu, posiadających wytrzymały zatrzask zapewniający trwałe mocowanie w rękojeści. Światłowód wykonany z polerowanego tworzywa sztucznego, dający mocne światło. Wyraźne oznakowanie rozmiaru łyżki, symbol CE, numeru seryjnego i symbol , pakowanie folia - folia.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 71

Poprosimy o dopuszczenie w pakiecie 13 pozycji 2 jednorazowej rękojeści do laryngoskopu, wykonanej z niemagnetycznego, lekkiego stopu aluminium, kompatybilna z łyżkami, z wyprofilowaniem do lepszego utrzymania w dłoni. Rękojeść z wbudowanym źródłem światła- dioda LED, zapewniającym mocne światło. pakowanie folia.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, przy zachowaniu pozostałych parametrów SIWZ.

Pytanie 72

Czy Zamawiający w pak 49 poz 1 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Sterylny worek laparoskopowy jednorazowego użytku. Wyposażony w torebkę o pojemności 200 ml., wykonaną z poliuretanu wytrzymałego na rozdarcia i przesiąkanie, podtrzymywaną przez drut nitinolowy umożliwiający samorozwarcie się worka. Balon wstępnie schowany wewnątrz tulei do wprowadzania. Zestaw z popychaczem – 5szt. Oznaczenie produktu w: nazwa, nr katalogowy, producent, nr serii, data ważności, na każdym opakowaniu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści w Pakiecie 49 poz. 1 opisany w pytaniu powyżej worek laparoskopowy.

Pytanie 73

Czy Zamawiający w pak 49 poz 2 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na oryginalny produkt znanego amerykańskiego producenta zgodnie z opisem: Sterylny worek laparoskopowy jednorazowego użytku. Wyposażony w torebkę o pojemności 800 ml., wykonaną z poliuretanu wytrzymałego na rozdarcia i przesiąkanie, podtrzymywaną przez drut nitinolowy umożliwiający samorozwarcie się worka. Balon wstępnie schowany wewnątrz tulei do wprowadzania. Zestaw z popychaczem – 5szt. Oznaczenie produktu w: nazwa, nr katalogowy, producent, nr serii, data ważności, na każdym opakowaniu?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 74

Czy Zamawiający w pak 60 w miejsce pierwotnych zapisów wyrazi zgodę na złożenie oferty na produkt najwyższej jakości marki RUSCH zgodnie z opisem: Cewnik z balonem, silikonowany, sterylny, Tiemana, balon 5-10 ml dla rozmiaru 12/14Ch oraz 5-15 ml dla rozmiaru 16/24Ch, długość 40 cm, pakowany pojedynczo, rozmiar 12 – 24 CH?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na złożenie oferty na opisany produkt .

Pytanie 75**Dotyczy PAKIETU nr 9**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy Zamawiający ma na myśli bezpieczne kaniule w systemie zamkniętym wykonane z biokompatybilnego poliuretanu z min. 5 paskami RTG, **przeznaczona do wlewów pod wysokim ciśnieniem**, umożliwiające współpracę ze wstrzykiwaczami kontrastu przy ustawieniu 325 psi i szybką podaż kontrastu, cewnik kaniuli posiadający trzy wycięte laserowo otwory w kształcie łyżki redukujące:

* natężenie przepływu podawanego płynu i tym samym podrażnienie naczyń oraz

* ryzyko wynaczynienia środka kontrastowego do tkanek, posiadające otwór przy ostrzu igły umożliwiający natychmiastowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji. Posiadające drenik przedłużający odporny na wysokie ciśnienie podaż płynu, w rozmiarze 0,9x25mm

Odpowiedź

Zamawiający precyzuje, iż ma na myśli ten rodzaj rozwiązania.

Pytanie 76**Dotyczy PAKIETU nr 14**

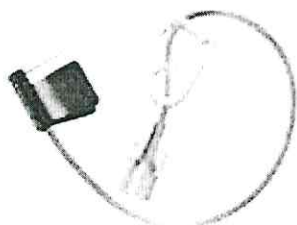
Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający w pakiecie 14 pozycja 1, oczekuje igły w rozmiarze 19G, 20G, 22G w długościach 19mm, 25mm, 38mm?

**Odpowiedź**

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 77

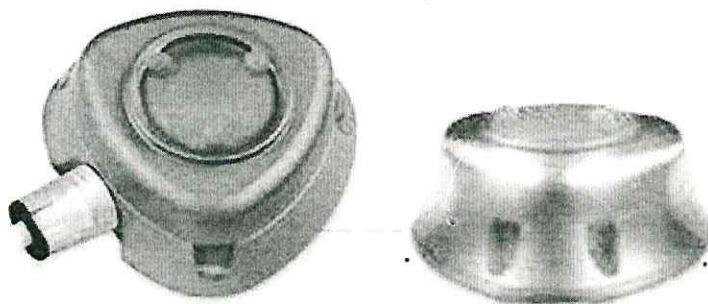
Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje w pakiecie 14 pozycja 2, Igły Hubera ze szlifem łyżeczkowym długość drenu 20 cm wyposażonego w klips do przerw w infuzji, bez DEHP i bez PCV, ze skrzydełkami ułatwiającymi wprowadzenie igły i jej stabilizację, kodowane kolorami, w rozmiarach 19G, 20G, 22G, długość 19mm, 25 mm?

**Odpowiedź**

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 78**Dotyczy PAKIETU nr 29**

Czy Zamawiający oczekuje w pakiecie 29 pozycja 1 portu dostosowanego do badań TK i MRI do podarzy iniekcji pod ciśnieniem 325 psi, komora tytanowa, z membraną silikonową wyposażoną w 3 wypustki ułatwiającą identyfikację portu pod skórą. W komorze 3 otwory do przysycia portu, wypełnione silikonem w celu stabilnego przytwierdzenia do tkanek. Cewnik 8F do wyboru zamawiającego, wykonane z materiału poliuretan. Rozmiar komory Średnica portu 32 mm, wysokość 13,1 mm, waga 20,2 gr, objętość wypełnienia 0,6 ml, średnica membrany 12,7mm?

**Odpowiedź**

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 79

Czy Zamawiający oczekuje w **pakiecie 29 pozycja 1** portu dostosowanego do badań TK i MRI do podarzy iniekcji pod ciśnieniem 325 psi, komora plastikowa z materiału Derlin, z membraną silikonową wyposażoną w 3 wypustki ułatwiającą identyfikację portu pod skórą. W komorze 3 otwory do przyszywania portu, wypełnione silikonem w celu stabilnego przytwierdzenia do tkanek. Cewnik 6 F lub 8F do wyboru zamawiającego, wykonane z materiału ChronoFlex lub cewnik 8F silikonowy z zastawką typu Groshong, zapobiegająca okluzji cewnika. Rozmiar komory Średnica portu 29 mm, wysokość 11,6 mm, waga 5,2 gr, objętość wypełnienia 0,6 ml, średnica membrany 13mm?



Odpowiedź

Tak. Zamawiający oczekuje zaferowania takiego rozwiązania

Pytanie 80

Dotyczy PAKIETU nr. 34

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 34 pozycja 1 kranika trójdrożnego nie zawierającego ftalanów DEHP ani lateksu, gdzie potwierdzenie braku DEHP oraz lateksu znajdują się w karcie technicznej wyrobu medycznego, bez oznaczenia na opakowaniu, spełniającego pozostałe wymogi SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaferowanie w pakiecie 34 pozycja 1 opisanego w pytaniu powyżej kranika trójdrożnego

Pytanie 81

Dotyczy PAKIETU nr 39

Prosimy o dopuszczenie tępej igły ściętej pod kątem 45stopni, do pobierania leków z fiolek z gumowymi korkami, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaferowanie tępej igły ściętej pod kątem 45stopni, do pobierania leków z fiolek z gumowymi korkami, przy zachowaniu pozostałych parametrów wskazanych w SIWZ.

Pytanie 82

Dotyczy PAKIETU nr 40

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 40 pozycja 1, bezigłowy przyrząd z czasem stosowania 7 dni lub 200 aktywacji, bez filtra na całej długości części chwytnej całego przyrządu, objętość wypełnienia 0,1 ml długość 6,4 mm?



Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ i nie dopuszcza do zaoferowania proponowanego przyrządu.

Pytanie 83

Dotyczy PAKIETU 42

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy Zamawiający, oczekuje bezpiecznej kaniuli w systemie zamkniętym wykonanej z biokompatybilnego poliuretanu z min. 5 paskami RTG, **przeznaczonej do wlewów pod wysokim ciśnieniem**, umożliwiającej współpracę ze wstrzykiwaczami kontrastu przy ustawieniu 325 psi i szybką podaż kontrastu, cewnik kaniuli posiadający trzy wycięte laserowo otwory w kształcie łzy redukujące:

* natężenie przepływu podawanego płynu i tym samym podrażnienie naczyń oraz

* ryzyko wynaczynienia środka kontrastowego do tkanek, posiadające otwór przy ostrzu igły umożliwiający natychmiastowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji. W rozmiarach 24Gx19mm, 22Gx 25mm, 20Gx25mm, 18Gx32 mm do wyboru Zamawiającego.

Odpowiedź

Zamawiający potwierdza, iż ma na myśli ten typ rozwiązania.

Pytanie 84

Dotyczy Pakietu nr 43 , poz 1-5

Czy oferowane kaniule posiadające automatycznie otwierane zabezpieczenie , chroniące po usunięciu igły przed przypadkowym zakłuciem, mają chronić także przez przypadkowym zachlapaniem krwią (ekspozycja śluzówkowo – skórna), dzięki budowie zabezpieczenia, które poprzez system kapilar zapobiega rozpryskowi krwi?

Odpowiedź

Tak. Zamawiający potwierdza.

Pytanie 85

Czy Zamawiający oczekuje kaniul posiadających zabezpieczenie igły w postaci plastikowej osłonki o gładkich krawędziach , wyposażonej w konstrukcję pomagającą eliminować przypadki nieprzewidzianej ekspozycji na krew po wycofaniu kaniuli, w postaci systemu utrzymania krwi w środku zabezpieczenia , której konstrukcja ma chronić personel przed przypadkowym zakłuciem (**zadrażnieniem**), zachlapaniem (**rozpryskiem**) krwią ?

Odpowiedź

Tak. Zamawiający potwierdza.

Pytanie 86

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania części kaniul, dedykowanych dla pacjentów gdzie założenie kaniuli jest szczególnie utrudnione , wykonanych w nowej technologii, posiadających dodatkowy otwór przy ostrzu igły, umożliwiającej natychmiastowe wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji. Kaniule te są dostępne w rozmiarach 22G (0,9) ; 20G (1,1) ; 18G (1,3). Zastosowanie w/w kaniul znacząco poprawi bezpieczeństwo pracy i komfort pacjenta, jednocześnie nie wpłynie na podniesienie kosztów zakupu.

Odpowiedź

Zamawiający nie wymaga takiego rozwiązania, ale dopuszcza możliwość jego zaoferowania.

Pytanie 87

Dotyczy Pakietu nr 43 , poz 1-6

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 43 pozycje 1-6 kaniul pakowanych pojedynczo bez oznaczenia o braku zawartości lateksu na opakowaniu jednostkowym -informacja umieszczona jest na opakowaniu zbiorczym?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza powyższe, pod warunkiem dochowania pozostałych warunków SIWZ.

Pytanie 88

Dotyczy Pakietu 43, poz 1-5

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający pisząc "zawór portu głównego posiadający zabezpieczenie przed przypadkowym otwarciem", oczekuje kaniuli posiadającej samodomykający się koreczek portu górnego, którego przypadkowe otwarcie jest znacznie utrudnione w stosunku do tradycyjnych ?

Odpowiedź

Zamawiający popełnił omyłkę pisarską – chodzi o zawór górny.

Pytanie 89

Dotyczy Pakietu 43, poz 1-6

Prosimy o odstąpienie od wymogu kaniul posiadających nazwę lub logo producenta kaniuli na samej kaniuli. Nazwa producenta jest podana na opakowaniu jednostkowym kaniuli a wprowadzony wymóg aby kaniule pochodziły od jednego producenta jednoznacznie identyfikuje wytwórcę. Tym samym prosimy o dopuszczenie kaniul bez nazwy producenta na kaniuli.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania kaniul bez nazwy producenta na kaniuli.

Pytanie 89

Dotyczy Pakietu 43, poz 6

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie kaniuli do odrębnego pakietu co umożliwi złożenie konkurencyjnej oferty na asortyment pakietu 43.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie poz. 6 do odrębnego pakietu.

Pytanie 90

Dotyczy Pakietu 43, poz 6

Prosimy o dopuszczenie alternatywnej kaniuli bezpiecznej dedykowanej dla pacjentów neonatologicznych, pediatrycznych i osób starszych, o średnicy 0,7mm i długości 19mm, przepływ min. 20 ml/ min, bez dodatkowego portu iniecyjnego, posiadającej 6 pasków radiocieniujących. Wykonana jest z poliuretanu, biokompatybilność potwierdzona badaniami klinicznymi, posiadająca otwór przy ostrzu igły umożliwiający natychmiastowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji, z zabezpieczeniem igły w postaci plastikowej osłonki zapobiegającej zakłuciu. Kaniula posiadająca skrzydełka, umożliwiające mocowanie kaniuli. Rozmiar 24G x 19 mm. Opakowanie 30 szt.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza możliwość zaferowania proponowanego, opisanego wyżej produktu.

Pytanie 91

Dotyczy Pakietu nr 43, poz 6

Prosimy o dopuszczenie alternatywnej kaniuli dożylniej, nowej generacji, bez zabezpieczenia, przeznaczona do małych, delikatnych żył u pacjentów neonatologicznych, pediatrycznych i osób starszych, w rozmiarze 26G x 19mm. Posiadająca wyjmowany uchwyt w którym schowane są skrzydełka kaniuli, ułatwiający kaniulację naczynia. Bez dodatkowego portu górnego. Kaniula widoczna w promieniach RTG, 6 wtopionych pasków radiocieniujących. Wykonana z unikalnego poliuretanu, biokompatybilnego, o potwierdzonym klinicznie wpływie na zmniejszenie ryzyka wystąpienia zakrzepowego zapalenia żył. Dodatkowy otwór przy ostrzu igły umożliwiający natychmiastowe wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie proponowanego produktu i podtrzymuje wymogi SIWZ w tym zakresie.

Pytanie 92**Dotyczy Pakietu 61 poz. 1**

Zwracamy się do Zamawiającego o doprecyzowanie jaki konkretnie produkt Zamawiający ma na myśli. System Phaseal nie mam zastosowania w podaży przez cewnik foley i utrzymaniu leku cytostatycznego w pęcherzu moczowym.

Odpowiedź

Łącznik musi być kompatybilny z workiem na mocz do podaży cytostatyku i cewnikiem.

Pytanie 93

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej za 1 szt. wyrobów z dokładnością do 3 miejsc po przecinku?

Zgodnie z orzeczeniem zespołu Arbitrów – sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06 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.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na podawanie cen z dokładnością do trzech miejsc po przecinku dla wyrobów masowych.

Pytanie 94

Pakiet 27 Lp.2

Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na szczypcy biopsyjne kolonoskopowe, jednorazowe o długości 2400 mm dostępne w trzech typach: standardowe, powiększone i jumbo.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie wskazanego wyżej produktu

Pytanie 95

Pakiet 20. Czy Zamawiający dopuści zestaw z 7 gumkami (każda podwiązka w kolorze czarnym)? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie wskazanego wyżej produktu

Pytanie 96

Pakiet 21. Czy Zamawiający dopuści pętle wykonane z drutu o grubości 0,36mm i o długości narzędzia 240cm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie wskazanego wyżej produktu

Pytanie 97

Pakiet 22 poz. 1,2. Czy Zamawiający dopuści pętle wykonane z drutu o grubości 0,36mm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie wskazanego wyżej produktu

Pytanie 98

Pakiet 25. Czy Zamawiający dopuści pułapkę z sitkiem o średnicy 30mm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie wskazanego wyżej produktu

Pytanie 99

Pakiet 69 1. Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 69 w pozycji 1, w miejsce pierwotnych parametrów, igieł aspiracyjnych jednorazowego użytku do biopsji pod kontrolą USG, roz. igły 19G, igła wykonana ze stali nierdzewnej, mandryn wykonany z nitinolu, w zestawie strzykawka o pojemności 10 ml z dwoma blokadami tłoczka. Pozostałe parametry zgodnie z siwz.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ i nie dopuszcza do zaferowania proponowanego produktu.

Pytanie 100

2. Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 69 w pozycji 2, w miejsce pierwotnych parametrów, igieł aspiracyjnych jednorazowego użytku do biopsji pod kontrolą USG, roz. igły 22G, igła wykonana ze stali nierdzewnej, mandryn wykonany z nitinolu, w zestawie strzykawka o pojemności 10 ml z dwoma blokadami tłoczka. Pozostałe parametry zgodnie z siwz.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ i nie dopuszcza do zaferowania proponowanego produktu.

Pytanie 101

3. Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 69 w pozycji 3, w miejsce pierwotnych parametrów, igieł aspiracyjnych jednorazowego użytku do biopsji pod kontrolą USG, roz. igły 256G, igła wykonana ze stali nierdzewnej, mandryn wykonany z nitinolu, w zestawie strzykawka o pojemności 10 ml z dwoma blokadami tłoczka. Pozostałe parametry zgodnie z siwz. Pakiet 83

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ i nie dopuszcza do zaferowania proponowanego produktu.

Pytanie 102

4. Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 83, w miejsce pierwotnych parametrów, igieł do biopsji dedykowanych do uzyskania materiału do oceny histopatologicznej końcówką igły w kształcie harpuna z okienkiem bocznym. Pozostałe parametry zgodnie z siwz.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ i nie dopuszcza do zaferowania proponowanego produktu.

Pytanie 103

Pytanie 1, dot. zał. 2, pakiet 76.

Czy zamawiający dopuści szczoteczki cytologiczne jednorazowego użytku bronchoskopowe o długości roboczej 1150mm, długość szczoteczki 10mm, średnica: 2,0mm, 3mm, 5mm (do wyboru przez Zamawiającego), minimalna średnica kanału roboczego 2,0mm; sterylne, kompatybilne z bronchofiberoskopem Olympus?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie opisanych szczotek.

Pytanie 104

Pytanie nr 2 – dotyczy wzoru umowy Par. 7 ust. 3 b)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację Par. 7 ust. 3 b) na następujący:

3. W razie opóźnienia w dostawie zamówionych wyrobów lub niemożności wykonania zamówienia przez Wykonawcę, Zamawiający może zrezygnować z dostawy tych wyrobów i nabyć od podmiotów trzecich taką samą ilość wyrobów lub wyrobów równoważnych, jak wskazana w złożonym zamówieniu (zakup interwencyjny). W sytuacji opisanej powyżej Wykonawca nie będzie zobowiązany do dostarczenia Zamawiającemu wyrobu objętego zakupem interwencyjnym natomiast będzie zobowiązany do:

zwrotu Zamawiającemu różnicy pomiędzy ceną zakupu interwencyjnego, a ceną wyrobu wynikającą z umowy jeżeli szkoda przekroczy wartość kary umownej, zapłaty kary umownej w wysokości 2% wartości niezrealizowanej dostawy brutto w części (pakiecie), w którym zakup interwencyjny wstąpił.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę wzoru umowy.

Pytanie 105

Pytanie 1 do pakietu 29 poz 1

W celu określenia kompatybilności prosimy o podanie z jakim wtryskiwaczem wysokociśnieniowym (model) będą współpracowały porty naczyniowe?

Odpowiedź

Stosowane będą różne modele wtryskiwacza, ponieważ pacjent onkologiczny poddawany jest leczeniu w różnych ośrodkach w Polsce. Zamawiający nie posiada wiedzy na temat sprzętu posiadanego przez inne szpitale.

Pytanie 106

Pytanie 2 do pakietu 29 poz 1

Powołując się na sformułowaną w art. 7 ust. 1 ustawy zasadę zachowania konkurencji i równego traktowania wykonawców oraz na Art. 30 a w tym m.in. oznakowań i Polskich norm przenoszących normy europejskie lub norm innych państw członkowskich Europejskiego Obszaru Gospodarczego przenoszących normy europejskie wnosimy o dopuszczenie portu o wytrzymałości 300 PSI i przepływu 5ml/s?

Jak wynika z załączonej poniżej tabeli w trakcie ustalania norm i testów wykonanych dla różnych rozmiarów cewników przy zadanej podaży płynów 5ml/s najwyższa wartość ciśnienia to 281 PSI dla cewnika 5F i portu niskoprofilowego i wynika to z praw fizyki. Informujemy, że żądana wartość ciśnienia 325 PSI jest bezzasadna gdyż nawet wartość 300 PSI oferowana przez większość producentów nigdy nie jest osiągnięta. Zdaniem Wykonawcy, ocenianie parametru PSI samodzielnie jest bezpodstawne i nie mające żadnego znaczenia dla prawidłowego użytkowania portu naczyniowego. Parametrem żądanym, który interesuje klinicystę i Zamawiającego, winien być zatem żądany przepływ 5 ml/s i ewentualnie towarzyszące wtedy ciśnienia w zależności od grubości cewnika i rodzaju portu.

Jak wiedzą Państwo, nasza firma zawsze dbała o wysokie standardy produktów, (zamawiający zna i korzystał z naszych produktów i nie zgłaszał uwag co do oferowanych portów naczyniowych) a potwierdzeniem tego jest fakt, że działamy na rynku ponad 20 lat. Urządzenia, które oferujemy pracują na całym świecie."Dlatego prosimy o dopuszczenie portów o udokumentowanej wartości 300 PSI i przepływie 5ml/s. Nie dopuszczenie wspomnianego parametru PSI jedynie ograniczona konkurencyjność ofert i nie ma innego technicznego uzasadnienia, dlatego większość producentów robi testy dla wytrzymałości ciśnienia do 300 PSI

Port Configuration	Catheter Size	Catheter Material	Max. Flow Rate Limit Setting	Average Flow Rate Performance [†]	Average Static Burst Pressure PSI (kPa) ^{††}	Static Burst Pressure Range PSI (kPa) ^{††}
Standard Ti	5F	BioFlo	5 mL/s	5 mL/s	221 (1521)	195 - 232 (1344 - 1600)
Standard Ti	6F	BioFlo	5 mL/s	5 mL/s	210 (1449)	193 - 231 (1331 - 1593)
Standard Ti	8F	BioFlo	5 mL/s	5 mL/s	224 (1547)	179 - 253 (1227 - 1744)
Low Profile Ti	5F	BioFlo	5 mL/s	5 mL/s	281 (1935)	219 - 289 (1510 - 1993)
Low Profile Ti	6F	BioFlo	5 mL/s	5 mL/s	242 (1671)	192 - 262 (1324 - 1806)
Mini Ti	5F	BioFlo	5 mL/s	5 mL/s	271 (1871)	261 - 281 (1800 - 1937)
Mini Ti	6F	BioFlo	5 mL/s	5 mL/s	264 (1819)	246 - 279 (1696 - 1924)
Low Profile Plastic	5F	BioFlo	5 mL/s	5 mL/s	169 (1165)	162 - 176 (1117 - 1213)
Low Profile Plastic	6F	BioFlo	5 mL/s	5 mL/s	157 (1085)	137 - 167 (945 - 1151)
Low Profile Plastic	6F	Std. PU	5 mL/s	5 mL/s	176 (1216)	159 - 194 (1099 - 1338)
Low Profile Plastic	8F	Std. PU	5 mL/s	5 mL/s	159 (1094)	150 - 165 (1034 - 1138)

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie, pod warunkiem dochowania pozostałych warunków SIWZ.

Pytanie 105

Pytanie 3 do pakietu 29 poz 1.

W przypadku negatywnej odpowiedzi na powyższe prosimy o uzasadnienie merytoryczne decyzji Zamawiającego i wyjaśnienie w jakim celu i jakie realne korzyści zamawiający zamierza uzyskać stosując kryterium ciśnienia o wartości 325PSI ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuścił możliwość zaoferowania portu o niższej wytrzymałości.

Pytanie 106

Pytanie 1 do pakietu 14 poz 1

Powołując się na sformułowaną w art. 7 ust. 1 ustawy zasadę zachowania konkurencji i równego traktowania wykonawców wnosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania igieł do portów o parametrach nieznacznie różnych od wymaganych, nie wpływających na funkcjonalność:

Igły bezpieczne do portów : igła ze szlifem atraumatycznym zakrzywiona pod kątem 90° – Hubera; sterylna, pakowana pojedynczo, mechanizm zabezpieczający przed samozakłuciem podstawa igły przezroczysta, okrągła, przylegająca do skóry ,bez konieczności podkładania gazika; stosowanie przez okres do 7 dni; możliwość stosowania w procedurach wstrzykiwania pod wysokim ciśnieniem, do podawania kontrastu w tomografii komputerowej do 300 psi (5ml/s) ; rozmiar od 19G do 22G, różne długości igły (19-38) dren przezroczysty z mechanizmem do przerw w infuzji np klips długość ok 20cm; rozmiar na mechanizmie do przerw oznaczony kolorami w celu łatwej identyfikacji rozmiaru; opcjonalnie informacja na rozmiarach o maksymalnym przepływie.

Pytanie 2 do pakietu 14 poz 1

W przypadku negatywnej odpowiedzi na powyższe prosimy o uzasadnienie merytoryczne decyzji Zamawiającego.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 107

Pakiet 16

Prosimy o dopuszczenie:

Zestaw do nakłucia pęcherza moczowego, typu Cystofix lub równoważny, jednorazowy, sterylny, parametry: dł. cewnika 43cm-48 cm, dostępne w rozmiarach: igły : Ch, Fr 9/11 12/14 15/17 i cewnika : Ch/Fr 8 11 14 z ośmioma otworami drenującymi w pętli cewnika J

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 108

Pakiet 33

Prosimy o dopuszczenie:

Rampa 3-kranikowa; sterylna, jednorazowego użytku; pakowana pojedynczo; opakowanie typu folia-papier, z nadrukiem serii, daty ważności, metody sterylizacji i nazwa producenta, BEZ PRZEDŁUŻACZA, WYKONANA Z POLISULFONU Z NIEZALEŻNIE OBRACAJĄCĄ SIĘ NAKRĘTKĄ UMOŻLIWIAJĄCĄ POŁĄCZENIE Z INNYM ZŁĄCZEM BEZ KONIECZNOŚCI SKRĘCANIA/OBRACANIA ŁĄCZONYCH ELEMENTÓW

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie opisanej wyżej rampy. Pozostałe parametry bez zmian.

Pytanie 109

Pakiet 35

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie funkcjonalnego odpowiednika do opisanego systemu o poniższych parametrach:

poz. 1 i 2 – Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie funkcjonalnego odpowiednika do opisanego systemu o poniższych parametrach: Adapter do fiołki do rozpuszczania leków i wyrównywania ciśnienia w systemie zamkniętym. Do fiołek o średnicy 20 mm. Zamknięty system umożliwiający rozpuszczenie liofilizowanego leku oraz pobranie roztworu z fiołki do strzykawki. Posiada plastikową igłę wdużnic

ściętą umożliwiającą maksymalne pobranie leku z fiolki, podwójną membranę elastomerową gwarantującą suche połączenia, rozszerzającą się komorą zewnętrzną o objętości 100 ml. Zabezpiecza przed wyciekami oraz uwalnianiem arezoli, oparów niebezpiecznych substancji. Bez PCV. Posiada kod ONB nadany przez FDA. Bez urządzenia do nakładania systemu na fiolkę gdyż system go nie potrzebuje.

Poz. 3 –

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie funkcjonalnego odpowiednika do opisanego systemu o poniższych parametrach:

Bezigtłowe urządzenie do bezpiecznego przenoszenia leków w strzykawce z końcówką luer lock. Urządzenie (łącznik), umożliwiające pobranie roztworu leku cytostatycznego (cytotoksycznego) z fiolki, bezpieczne przeniesienie w strzykawce i dodanie do pojemnika z płynem infuzyjnym lub w miejsce wkłucia dożylnego, tworząc zamknięty, szczelny system, posiadający elastomerowe membrany, gwarantujące suchość połączeń. Bez PCV. Przyrząd posiada mechanizm uniemożliwiający ponowne odkręcenie go od strzykawki.

poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie funkcjonalnego odpowiednika do opisanego systemu o poniższych parametrach:

Urządzenie umożliwiające dodanie roztworu leku do worka z płynem infuzyjnym. Służący do podawania leku bezpośrednio do worka z płynem infuzyjnym poprzez kompatybilne połączenie z urządzeniem do przenoszenia leku w strzykawce. Przyrząd umożliwia podłączenie standardowego zestawu infuzyjnego, jałowe, pakowane oddzielnie (pojedynczo)

poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie funkcjonalnego odpowiednika do opisanego systemu o poniższych parametrach:

Zestaw podłączeniowy z wbudowanym łącznikiem do bezpiecznego przenoszenia leków do worków w systemie zamkniętym. Całkowita długość 46 cm. Wyposażony w zatyczkę Flow-stop, dla łatwego wypełnienia i odpowietrzenia zestawu oraz zacisk zatraskowy. Nie zawiera PCV, DEHP.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie proponowanych produktów. Zamawiający wymaga sprzętu zgodnego z opisem SIWZ.

Pytanie 110

Do poz. 1-2

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy nakładka na fiolkę powinna być wyposażona w specjalny kolec mikro tj. kolec wzdłużnie ścięty do połowy swojej długości, z dwoma otworami umieszczonymi jednym na szczycie, drugim w połowie długości, umożliwiający pobranie maksymalnej ilości leku z fiolki.

Do poz. 1-5

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy zaoferowany system ma działać bez możliwości rozłączenia łącznika od strzykawki ?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga jak w SIWZ

Pytanie 111

Pakiet 36

1. Prosimy o dopuszczenie:

Zamknięty adapter luer męski tworzący po połączeniu ze strzykawką luer-lock zamknięty system do podaży i przenoszenia leków niebezpiecznych, z osłonką końcówki luer-lock.

Łącznik do przygotowania, transportu i podaży leku cytostatycznego, wytwarzający zamknięty system, który zamyka się samoczynnie po rozłączeniu ze strzykawką lub zestawem kroplówkowym. Łącznik przezroczysty, posiadający system uniemożliwiający odkręcenie łącznika od strzykawki. Zestaw sterylny, apirogeny, sterylizowany radiacyjnie. Do wielokrotnego użycia 100 podaży Nie zawierający DEHP, PCV, lateksu oraz metali. Objętość wypełnienia 0,1 ml, długość 3,7 cm.

2. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy łącznik powinien posiadać system uniemożliwiający odkręcenie łącznika od strzykawki? Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy łącznik ma umożliwiać przepływ min. 150 ml/min, co umożliwi ergonomiczne pobieranie leków z pojemników zbiorczych?

Odpowiedź

Zamawiający wymaga jak w SIWZ

Pytanie 112

Pakiet 37

Prosimy Zamawiającego o odpuszczenie systemu równoważnego do opisanego :

Poz. 1

Urządzenie umożliwiające dodanie roztworu leku do worka z płynem infuzyjnym. Służący do podawania leku bezpośrednio do worka z płynem infuzyjnym poprzez kompatybilne połączenie z urządzeniem do przenoszenia leku w strzykawce. Przyrząd umożliwia podłączenie standardowego zestawu infuzyjnego, jałowe, pakowane oddzielnie (pojedynczo). Sterylne.

Poz.2

Prosimy Zamawiającego o odpuszczenie systemu równoważnego do opisanego, o poniższych parametrach : Bezigłowe urządzenie do bezpiecznego przenoszenia leków w strzykawce z końcówką luer lock. Urządzenie (łącznik), umożliwiające pobranie roztworu leku cytostatycznego (cytotoksycznego) z fiolki, bezpieczne przeniesienie w strzykawce i dodanie do pojemnika z płynem infuzyjnym lub w miejsce wkłucia dożylnego, tworząc zamknięty, szczelny system, posiadający elastomerowe membrany, gwarantujące suchość połączeń. Bez PCV. Przyrząd posiada mechanizm uniemożliwiający ponowne odkręcenie go od strzykawki.

Poz.3

Prosimy Zamawiającego o odpuszczenie systemu równoważnego do opisanego, o poniższych parametrach: szczelne urządzenie klasy IIa do przenoszenia leków w zamkniętym systemie (CSTD), które mechanicznie zapobiega przenoszeniu zanieczyszczeń środowiskowych do systemu oraz zapobiega wydostaniu się oparów leku poza system, minimalizując w ten sposób indywidualne i środowiskowe narażenie na lek pary, aerozole i wycieki. System zapobiega również wnikaniu drobnoustrojów. Kołnierz szczelnie okalający fiolkę, kompatybilny z fiolkami zgodnymi z ISO. Urządzenie kompatybilne: średnica fiolki 20mm, Zamknięty system umożliwiający rozpuszczenie liofilizowanego leku oraz pobranie roztworu z fiolki do strzykawki. Posiada plastikową igłę wdużnie ściętą umożliwiającą maksymalne pobranie leku z fiolki, podwójną membranę elastomerową gwarantującą suche połączenia, rozszerzającą się komorą zewnętrzną o objętości do 100 ml. Zabezpiecza przed wyciekami oraz uwalnianiem areozoli, oparów niebezpiecznych substancji. Bez PCV. Posiada kod ONB nadany przez FDA. Kompatybilny z poz. 2

Poz.4

Prosimy Zamawiającego o odpuszczenie systemu równoważnego do opisanego, o poniższych parametrach: Złącze do wstrzykiwań płynów i / lub pobierania płynów z fiolki z lekiem, a także podawanie pacjentowi niebezpiecznych leków. To urządzenie jednorazowego użytku do współpracy z żeńskimi łącznikami luer lock, aby umożliwić hermetyczne i szczelne przenoszenie płynu podczas przygotowywania i podawania niebezpiecznych leków. Urządzenie dostępne do linii infuzyjnej, umożliwiające podaż leku w systemie zamkniętym. Działające w systemie podwójnych elastomerowych membran. Sterylne.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga jak w SIWZ

Pytanie 113

Pakiet 38

Poz. 1

Prosimy Zamawiającego o odpuszczenie systemu równoważnego do opisanego, o poniższych parametrach:

Bezigłowe urządzenie do bezpiecznego przenoszenia leków w strzykawce z końcówką luer lock. Urządzenie (łącznik), umożliwiające pobranie roztworu leku cytostatycznego (cytotoksycznego) z fiolki, bezpieczne przeniesienie w strzykawce i dodanie do pojemnika z płynem infuzyjnym lub w miejsce wkłucia dożylnego, tworząc zamknięty, szczelny system, posiadający elastomerowe membrany, gwarantujące suchość połączeń. Bez PCV. Przyrząd posiada mechanizm uniemożliwiający ponowne odkręcenie go od strzykawki.

Wraz ze strzykawką, Strzykawka o pojemnościach 1ml, 3 ml, 5ml, 10ml, 20ml, 30ml, 60ml. Zamawiający przy każdym zamówieniu będzie definiował zapotrzebowanie na poszczególne pojemności.

Poz. 2.

Prosimy Zamawiającego o odpuszczenie systemu równoważnego do opisanego, o poniższych parametrach:

Adapter pasujący do wszystkich typów dostępnych na rynku standardowych fiolek, zapewniający bezpieczny i wolny od zanieczyszczeń sposób dostępu do leku.. Adapter musi być kompatybilny ze strzykawką z punktu 1. Materiały z których jest wykonany są wolne od: DEHP, lateksu i BPA. Dostępne łączniki kompatybilne z fiolkami o średnicy: 13mm,, 20mm, 28mm, zamawiający przy każdym

zamówienie będzie definiował zapotrzebowanie na poszczególne wielkości. System sygnalizacji akustycznej podczas podłączania łącznika do fiolki.

Poz.3

Prosimy Zamawiającego o odpuszczenie systemu równoważnego do opisanego, o poniższych parametrach:

Adapter kolcowy pozwalający łączyć się z dowolnym standardowym workiem lub butelką oraz dowolnym zestawem drenów umożliwiającymi bezpieczne wstrzykiwanie płynów do worka oraz kompatybilny ze strzykawką z punktu 1. Nie zawiera DEHP, lateksu oraz BPA

Urządzenie umożliwiające dodanie roztworu leku do worka z płynem infuzyjnym. Służący do podawania leku bezpośrednio do worka z płynem infuzyjnym poprzez kompatybilne połączenie z urządzeniem do przenoszenia leku w strzykawce. Przyrząd umożliwia podłączenie standardowego zestawu infuzyjnego, jałowe, pakowane oddzielnie (pojedynczo)

Poz.5

Prosimy Zamawiającego o odpuszczenie systemu równoważnego do opisanego, o poniższych parametrach:

Dren kolcowy bez komory kroplowej długość 46 cm, umożliwia dostrzykiwanie leków przy pomocy wbudowanego konektora łączącego się w sposób zamknięty i szczelny ze strzykawką z pkt 1.

Wyposażony w zatyczkę Flow-stop, dla łatwego wypełnienia i odpowietrzenia zestawu oraz zacisk zatraskowy. Nie zawiera PCV, DEHP

Poz.6

Prosimy Zamawiającego o odpuszczenie systemu równoważnego do opisanego, o poniższych parametrach:

Urządzenie umożliwiające dodanie roztworu leku do worka z płynem infuzyjnym. Służący do podawania leku bezpośrednio do worka z płynem infuzyjnym poprzez kompatybilne połączenie z urządzeniem do przenoszenia leku w strzykawce. Przyrząd umożliwia podłączenie standardowego zestawu infuzyjnego, jałowe, pakowane oddzielnie (pojedynczo). umożliwia dostrzykiwanie leku przy pomocy wbudowanego konektora łączącego się w sposób zamknięty i szczelny ze strzykawką z pkt 1.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie proponowanych produktów. Zamawiający wymaga sprzętu zgodnego z opisem SIWZ.

Pytanie 114

Pakiet 40 :

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy bezigłowy przyrząd powinien być kompatybilny z dowolną średnicą fiolki ?

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy bezigłowy przyrząd powinien posiadać zawór bezigłowy, nie wymagający koreczka, z płaską powierzchnią pozwalającą na łatwą i skuteczną dezynfekcję.

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza, iż w poz. 1 przyrząd powinien być kompatybilny z dowolną średnicą fiolki.

Zamawiający dopuszcza w poz. 2 zaoferowanie opisanego wyżej przyrządu.

Pytanie 115

Pakiet 41

1. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy przyrząd powinien posiadać zawór bezigłowy, nie wymagający koreczka, posiadający płaską powierzchnię pozwalającą na łatwą i skuteczną dezynfekcję.

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza w poz. 1 zaoferowanie opisanego wyżej przyrządu.

Zamawiający wymaga w poz. 2 zaoferowania przyrządu opisanego w SIWZ

Pytanie 116

Pakiet 60

Prosimy o dopuszczenie:

Cewnik z balonem, silikonowany, sterylny, Tiemana, balon 5-10ml, długość 40 cm, pakowany pojedynczo, rozmiar 12 – 24 CH

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści cewnik z balonem, silikonowany, sterylny, Tiemana, balon 5-10ml, długość 40 cm, pakowany pojedynczo, rozmiar 12 – 24 CH.

Pytanie 117

Pakiet 62

Prosimy o dopuszczenie:

poz. 1

Sterylna maska krtaniowa jednorazowego użytku, z PCV, bez uźebrowania, z kopułą maski o budowie chroniącej przed wkliniowaniem nagłośni, z przezroczystym mankietem i rurką oddechową tworzącymi jedną całość, stabilizator uszczelnienia pomiędzy rurką i mankietem, ze wzmocnioną grzbietową częścią mankieta co chroni przed jego podwijaniem się w trakcie zakładania, z wbudowanym w ścianę rurki oddechowej na całej jej długości drenem do napełniania mankieta. Dren do napełniania mankieta wchodzący do stabilizatora uszczelnienia, opuszczający ściankę rurki oddechowej pod kątem 45 stopni w obrębie konektora 15mm. Maskę bez zawartości lateksu, DEHP oraz bisfenolu (BPA). Rozmiar maski kodowany kolorem mankieta i balonika kontrolnego z dodatkowym oznaczeniem numerycznym na baloniku kontrolnym oraz na rurce oddechowej. Opakowanie sztywne typu blister odwzorowujące kształt produktu. Na opakowaniu instrukcja użycia.

Maska w rozmiarach i zakresach wagowych odpowiednio: dla roz 1 (<5kg); dla roz 1,5 (5-10kg); dla roz 2 (10- 20kg); dla roz 2,5 (20-30kg); dla roz 3 (30-50kg); dla roz 4 (50-70kg) i dla roz 5 (>70kg).

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania opisanych wyżej masek.

Pytanie 118

Pakiet 62

Poz. 2

Sterylna maska krtaniowa jednorazowego użytku z niskociśnieniowym mankietem powietrznym wyraźnie szerszym w odcinku proksymalnym, zwężającym się w kierunku dystalnym, wykonana z PVC bez DEHP, BPA i lateksu.

Maska o wyprofilowanej anatomicznie około 90 stopni krzywiznie rurki oddechowej z wbudowanym blokerem zgryzu z drenem wbudowanym w 1/3 dystalnej części rurki oddechowej maski.

Kopuła maski o budowie chroniącej przed wkliniowaniem nagłośni.

Wzmocniona grzbietowa część mankieta chroniąca przed jego podwijaniem się w trakcie zakładania.

Maska wyposażona w kanał gastryczny, poprowadzony wzdłuż rurki oddechowej, zapewniający swobodny przepływ treści żołądkowej, umożliwiający wprowadzenie sondy do żołądka we wszystkich rozmiarach maski. Rozmiary sond: 6Fr (dla rozmiaru maski 1 i 1,5), 10Fr (dla rozmiaru maski 2 i 2,5) i 14Fr (dla rozmiarów maski 3-6). Ujście kanału gastrycznego w obrębie koniuszka maski krtaniowej w osi rurki oddechowej. Światło rurki oddechowej o okrągłym przekroju umożliwiającym intubację za pomocą standardowej rurki dotchawiczej.

Na rurce oddechowej maski krtaniowej dwa poziome znaczniki, pełniące rolę wskaźnika położenia, oznaczenie rozmiaru, wagi pacjenta, objętości wypełnienia mankieta.

Rozmiar maski kodowany kolorem mankieta i balonika kontrolnego z dodatkowym oznaczeniem numerycznym na baloniku kontrolnym oraz na rurce oddechowej.

Informacje o braku DEHP, BPA i lateksu oznaczone na opakowaniu i na proksymalnej części rurki oddechowej maski krtaniowej

Maska w rozmiarach: 3/4/5/ i zakresach wagowych odpowiednio: 30-50kg; 50-70 kg; 70-100kg;

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania opisanych wyżej masek.

Pytanie 119

Pakiet 13, pozycja 1: Czy Zamawiający odstąpi od wymogu „łyżki z systemem zapobiegającym dotykaniu łyżki do uchwytu po użyciu”?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 120

Pakiet 13, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści łyżkę pakowaną w opakowanie foliowe?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuści łyżkę pakowaną w opakowanie foliowe.

Pytanie 121

Pakiet 13, pozycja 2: Czy Zamawiający dopuści rękojeść z frezowaną bez dodatkowej powłoki, pozwalającą na pewny chwyt?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 122

Pakiet 44, pozycja 7: Czy Zamawiający dopuści kaniulę dotętniczą z przepływem 55 ml/min.?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 123

Pakiet 50, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści filtr oddechowy HEPA o parametrach:

- Rodzaj filtracji: mechaniczna
- Skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,9999%
- Skuteczność filtracji wirusowej: 99,9999%
- Wymiennik ciepła i wilgoci: Nie
- Przestrzeń martwa: 60ml
- Waga: 46g
- Objętość oddechowa: 150-1500ml
- Skuteczność nawilżania: -
- Oporność: 1,0hPa przy 30 l/min
- Złącza: 22M/15F-22F/15M
- Port do kapnografu: tak, zabezpieczony zatyczką
- Opakowanie: papier/folia
- Jałowy: tak?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 124

Pakiet 77, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści myjkę barierową o cechach: miękka i gruba, zapewniająca higieniczną pielęgnację skóry, nasączone środkami myjącymi. Zawierają delikatny, oczyszczający, odświeżający i nawilżający preparat, z dodatkowymi właściwościami ochronnymi skóry. Stosowane bezpośrednio po wyjęciu z opakowania do codziennych procedur mycia ciała pacjenta. Możliwość wcześniejszego podgrzania w mikrofalówce. Nie wymagają użycia dodatkowej wody. Testowane dermatologicznie. Opakowanie a'12 sztuk z możliwością wielokrotnego zamykania. Skład: Dimetikon (3%), fosforan chlorku linoamidopropylu PG-dimoniowego, lauryloglukozyd, D-pantenol, alantoina, ekstrakt z aloesu berbadenowego, polisorbata 20, tetrasodowy EDTA, kwas cytrynowy, octan tokoferolu, diglukonian chlorheksydyny, gliceryna, nipagard, perfum, ekstrakt z rumianku. Wymiary: 20 cm * 22 cm, gramatura 60g, opakowanie 12 sztuk., stawka VAT 23%?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie 125

Pakiet nr 19 Czy zamawiający dopuści w:

Poz. 1 Jednorazowe, igły do ostrzykiwania; konstrukcja igły w dystalnym odcinku posiada zabezpieczenie przed niekontrolowanym przekłuciem kanału biopsyjnego endoskopu – igła chowa się do metalowej osłonki; do kolonoskopii – dł. robocza 2300 mm, dł. igły od 4 mm do 6 mm, śr. igły 22 i 25G max śr. kanału roboczego $\text{R} 2,3\text{mm}$;

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza do zaferowania proponowanego produktu pod warunkiem, że proponowane igły współpracują z endoskopami Olympus GIF Q165 i CF Q185.

Pytanie 126

Poz. 2 Jednorazowe, igły do ostrzykiwania; konstrukcja igły w dystalnym odcinku posiada zabezpieczenie przed niekontrolowanym przekłuciem kanału biopsyjnego endoskopu – igła chowa się do metalowej osłonki; do gastroskopii – dł. robocza 1600 mm, dł. igły od 4 mm do 6 mm, śr. igły 23 i 25G max śr. kanału roboczego $\text{R} 2,8\text{mm}$.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza do zaoferowania proponowanego produktu pod warunkiem, że proponowane igły współpracują z endoskopami Olympus GIF Q165 i CF Q185.

Pytanie 127

Pakiet 27 Czy zamawiający dopuści: Poz. 1 Szczypce biopsyjne gastroscopowe, jednorazowego użytku, łyżeczki biopsyjne typu Standardowe Owalne z Okienkiem, rozmiar max. 2,3 x 1800mm; Poz. 2 Szczypce biopsyjne kolonoskopowe, jednorazowego użytku, łyżeczki biopsyjne typu Wydłużone Owalne z Okienkiem, Szczęki Aligatora, długość 2300mm , średnica max 2,3 mm

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza do zaoferowania proponowanego produktu pod warunkiem, że proponowane igły współpracują z endoskopami Olympus GIF Q165 i CF Q185.

Pytanie 128

pakiet 76 Czy zamawiający dopuści Szczoteczki cytologiczne do bronchofiberoskopu , długość 180cm, sterylne, kompatybilne z bronchofiberoskopem OLYMPUS.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza do zaoferowania proponowanych szczotek pod warunkiem, że proponowane szczotki współpracują z bronchofiberoskopem Olympus.

Pytanie 129

Dotyczy Pakiet 12, punkt 1

Prosimy o określenie ilość pojemników na płyny fizjologiczne. Jeden pojemnik wystarcza do wykonania kilku biopsji wykonywanych danego dnia.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga zaoferowania 100 szt.

Pytanie 130

Zwracamy się z prośbą o skrócenie okresu oczekiwania na płatność za dostawę do 30 dni od dnia daty otrzymania faktury VAT.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje 60 dniowy termin płatności

Pytanie 131

Zwracamy się z prośbą o uwzględnienie w umowie zapisu, iż „Brak zapłaty należności za dwie kolejne wymagane faktury upoważnia Wykonawcę do wstrzymania realizacji kolejnej partii towaru”
Zwracamy Państwa uwagę na fakt, że niezależnie od tego, czy Kupujący płaci za dostarczony towar, czy też nie Wykonawca jest zobowiązany do realizacji zamówienia. Taka sytuacja pokazuje nierówne traktowanie stron; podpisanie takiej umowy przez Wykonawcę może być potraktowane jako działanie na szkodę naszej firmy.

Jednocześnie proszę zauważyć że w przypadku realizacji tych dostaw termin płatności jest długi i wynosi 60 dni. W związku z powyższym proszę o uwzględnienie sytuacji kiedy Kupujący nie płaci za 2 wymagane faktury, czyli jego opóźnienie w płatności wynosi 120 dni, czyli pół roku i wtedy Wykonawca może wstrzymać realizację dostaw.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy wzoru umowy.

Pytanie 132

Dotyczy Umowy §7 ust 1 pkt 1)

zwracamy się z prośbą o obniżenie kar umownych do wysokości 0,5% licząc od wartości umowy brutto za każdy dzień opóźnienia.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy wzoru umowy.

Pytanie 133

Zwracamy się z prośbą aby kary naliczane były w dniach roboczych od pn-pt. z wykluczeniem dni wolnych od pracy. Zamawiający w treści SIWZ określił sposób naliczania kar umownych nie precyzując sytuacji, w których kary umowne nie powinny być naliczane, z uwagi na niezawinione przez Wykonawcę sytuacje (brak możliwości reakcji w sobotę). Wnosimy wobec tego o potwierdzenie, że kary umowne będą dotyczyły dni roboczych od pn-pt. (z wyłączeniem dni wolnych od pracy).

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe zapisy wzoru umowy.

Pytanie 134

Dotyczy Pakietu nr 30 poz. 8:

Czy Zamawiający dopuści butelki o poj. 250ml?

Odpowiedź

Zamawiający dopuści butelki o poj. 250ml.

Pytanie 135

Dotyczy Pakietu nr 30 poz. 9:

Czy nie zaszła omyłka w opisie asortymentu i nie powinna w tej pozycji zostać umieszczona butelka o poj. 500ml?

Odpowiedź

Zamawiający potwierdza, iż zaszła omyłka i Zamawiający wymaga we wskazanej pozycji zaofiarowania butelki 500 ml. Zamawiający wprowadza stosowną modyfikację do Formularza asortymentowo – cenowego.

Pytanie 136

Dotyczy zapisów SIWZ:

Czy w przypadku, gdy przedmiot zamówienia nie jest wyrobem medycznym (pakiet nr 30) i przepisy prawa nie wymagają dla tych produktów posiadania wpisów do rejestru, dopuszczeń do obrotu i używania, deklaracji zgodności CE wystarczające będzie złożenie przez Wykonawcę oświadczenia własnego w ww. zakresie?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na takie rozwiązanie (pakiet nr 30).

Pytanie 137

Dotyczy formularza asortymentowo – cenowego (Załącznik nr 2):

Zamawiający domyślnie w formularzu ustalił stawkę VAT w wysokości 8%. Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku, gdy przedmiot zamówienia nie jest wyrobem medycznym (pakiet nr 30) i stawka VAT wynosi 23% Zamawiający dopuszcza dokonanie przez Wykonawcę zmian w tym zakresie.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę we wskazanym przypadku na dokonanie proponowanej zmiany stawki VAT.

Pytanie 138

Pakiet 77

Pytanie 1. Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie podanej jednostki miary. Czy Zamawiający ma na myśli ilość opakowań czy sztuk myjek ?

Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający wyjaśnia, iż wymagana w Pakiecie 77 jednostka miary to opakowania. Zamawiający wprowadza stosowną modyfikację do Formularza asortymentowo – cenowego.

Pytanie 139

Pytanie 2. Czy Zamawiający wymaga, aby myjki antybakteryjne zawierały w swoim składzie chloryheksydynę?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga, aby myjki antybakteryjne zawierały w swoim składzie chloryheksydynę.

Z-C A D Y R E K T O R A D S / L E C Z N I C T W A
Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji
z Warmińsko-Mazurskim Centrum Onkologii
w Olsztynie

dr n. med. Grzegorz Kade