



Dz. Z. P. – 37/...../18

Poznań, dnia 04 stycznia 2019 roku

Uczestnicy postępowania
prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości zamówienia powyżej równowartości kwoty określonej w przepisach wykonawczych wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy – Prawo zamówień publicznych na dostawę wyrobów medycznych.
Ogłoszenie o zamówieniu opublikowane w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej w dniu 12.12.2018 roku, pod numerem: 2018/S 239 - 545496

WYJAŚNIENIE TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

W związku z pytaniami dotyczącymi specyfikacji istotnych warunków zamówienia złożonymi przez Wykonawców, w imieniu Zamawiającego, Ginekologiczno-Położniczego Szpitala Klinicznego Uniwersytetu Medycznego im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu, na podstawie art. 38 ust. 1, 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. - Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2018 r., poz. 1986) wyjaśniam:

Zestaw nr 1

Prosimy o wydzielenie z Części nr 47 poz. 2 i 3 do odrębnego zadania, z uwagi na brak możliwości realizacji zamówień na te pozycje z przyczyn leżących po stronie producenta.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z Części nr 47 poz. 2 i 3 do odrębnej Części oznaczonej nr 57, która otrzymuje tytuł: „Jednorazowy czujnik przepływu oraz filtr wydechowy.” Szczegółowy opis i zakres przedmiotu zamówienia określonego w Części nr 57 został zawarty w zmienionym Załączniku nr 1 do SIWZ.

Zestaw nr 2

Pakiet 7 poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie osłonek pakowanych po 16 sztuk w miejsce wymaganych 100, przy pozostałych parametrach bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 7 poz. 1

Zwracamy się z prośbą o zweryfikowanie wymaganych ilości osłonek. Jest to znacznie mniejsza ilość niż w poprzednim postępowaniu, przy dłuższym terminie obowiązywania przyszłej umowy.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pakiet 29 poz. 1

Zwracamy się z prośbą o podanie wymaganej skali papieru. Papier do Corometrics występuje w dwóch skalach:

50-210 FHR: m.in. do Corometrics BAO

30-240 FHR: m.in. do Corometrics AAO.

Odpowiedź:

50-210 FHR: m.in. do Corometrics BAO

Umowa par 9 ust. 1 b i c oraz 2 a

Czy Zamawiający dopuszcza zmianę wysokości kar umownej za odstąpienie od umowy do części niezrealizowanej umowy zamiast wartości nominalnej umowy, tj. w § 9 ust. 1b i c i 2a projektu umowy zamiast zwrotu „wartości brutto umowy” wpisanie zwrotu: „wartości brutto niezrealizowanej części umowy”

Wskazanie 10% całkowitej wartości umowy za opóźnienie z dostarczeniem zamówionej partii towaru jest nieadekwatne do szkody, którą Szpital może z tego tytułu ponieść. Obwarowanie Wykonawcy tak wysokimi karami umownymi stoi w sprzeczności z istotą instytucji kary umownej. Zgodnie z Orzecznictwem Sądu Najwyższego (Wyrok z dnia 29.12.1978r., IV CR 440/798): “Kara umowna – jako rażąco wygórowana powinna ulec zmniejszeniu w stopniu dostosowanym do tej dysproporcji. W przeciwnym razie kara umowna – tracąc charakter surogatu odszkodowania (art.483 § 1 k.c.) - prowadziła do nie uzasadnionego wzbogacenia wierzyciela”.

Wykonawca wskazuje, że zgodnie z art. 139 ustawy prawo zamówień publicznych w do umów w sprawach zamówień publicznych stosuje się posiłkowo przepisy kodeksu cywilnego. Kluczowy natomiast przepis kodeksu cywilnego dotyczący zasady swobody zawierania umów, art. 3531 k.c., odwołuje się do takich klauzul generalnych jak „właściwość (natura) stosunku prawnego” oraz „zasady współżycia społecznego”. Zamawiający, będąc stroną narzucającą treść umowy, kształtując jej treść, musi mieć na względzie w/w przepis i mieć na uwadze fakt, że treść i cel umowy nie może sprzeciwiać się w/w klauzulom generalnym. Prawo Zamawiającego do kształtowania umowy jest ograniczone również art. 5 kc, zgodnie z którym nie można czynić ze swojego prawa użytku, który byłby sprzeczny ze społeczno – gospodarczym przeznaczeniem tego prawa lub z zasadami współżycia społecznego, a działanie polegające na czynieniu takiego użytku nie jest uważane za wykonywanie prawa i nie korzysta z ochrony. Bez wątplenia nakładanie na Wykonawcę kary umownej odnoszącej się do wartości całej umowy, a nie tylko jej niezrealizowanej części w przypadku





odstąpienia od umowy powoduje bezpodstawnie wzbogacenie się Zamawiającego, bowiem jego ewentualna szkoda ogranicza się jedynie do wartości niezrealizowanej na skutek odstąpienia części umowy

Odpowiedź:

Zamawiający nie zmienia zapisu par 9 ust. 1 b i c oraz 2 a.

Zestaw nr 3

Część 17, pozycja 5: Czy Zamawiający dopuści pojemnik histopatologiczny o pojemności 3L lub 5L?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Część nr 42, poz. 2: Czy Zamawiający dopuści elektrody EKG noworodkowe z przewodem o długości 50 – 60 cm, o średnicy 25 mm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Zestaw nr 4

Część nr 25, poz. 1-4

Czy Zamawiający wymaga, żeby strzykawki posiadały kontrastujący tłok w kolorze niebieskim?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Część nr 25, poz. 1-4

Czy Zamawiający wymaga, żeby strzykawki posiadały podwójną kryzę, zabezpieczającą tłok przed przypadkowym wysunięciem z cylindra?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Część nr 27, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 1 ml do tuberkuliny z dołączoną, zdejmowaną igłą w rozmiarze:

0,45 x 13mm?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Część nr 27, poz. 1 i Część nr 38

Czy Zamawiający wymaga, żeby strzykawki posiadały kontrastujący tłok w kolorze niebieskim?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Część nr 27, poz. 1 i Część nr 38

Czy Zamawiający wymaga, żeby strzykawki posiadały podwójną kryzę, zabezpieczającą tłok przed przypadkowym wysunięciem z cylindra?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Zestaw nr 5

Dotyczy: Część nr 17 – Pojemniki do transportu materiału tkankowego:

Czy Zamawiający w pozycji nr 5 dopuści do zaoferowania jednorazowy pojemnik do transportu materiału tkankowego w formalinie, ze szczelnie zamykaną pokrywką. Wyrób medyczny. Pojemność 5 l?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Czy Zamawiający w pozycji nr 5 dopuści do zaoferowania jednorazowy pojemnik do transportu materiału tkankowego w formalinie, ze szczelnie zamykaną pokrywką. Wyrób medyczny. Pojemność 3 l?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Dotyczy: Części nr 16: Żyłki mikrotomowe

Czy Zamawiający w celu zapewnienia odpowiedniego przeznaczenia produktów wymaga aby żyłki z pozycji 1 i 2 pochodziły od tego samego producenta i były kompatybilne z uchwytami F8omini – dwa otwory montujące w ostrzu o wymiarach 8x2 mm w odległości 20 mm od końców.

Odpowiedź:

Tak



Zestaw nr 6

Część nr 2 Smoczki uspokajacze

Czy Zamawiający w części nr 2 dopuści sterylne smoczki, które nie są wyrobami medycznymi w rozumieniu ustawy o wyrobach medycznych, posiadające certyfikat ISO, deklarację potwierdzającą brak użycia tlenu etylen w procesie produkcji prowadzącej do sterylności zgodnie z Farmakopeą Europejską, brak BPA, światowe deklaracje gwarantujące bezpieczeństwo użytkowania dla noworodków przedwcześnie urodzonych o różnej wadze urodzeniowej i gotowości do podejmowania funkcji pokarmowych, noworodków donoszonych. Ustawa o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 z późniejszymi zmianami (tekst jednolity Dz. U. 2017 r., poz. 211) nie klasyfikuje smoczków i butelek przeznaczonych do podażi pokarmów noworodkom i niemowlętom. Ponadto Dziennik Ustaw z dnia 26 maja 2015, poz 876, Rozdział 1, Przepisy ogólne, punkt 33 definiuje- wyposażenie wyrobu medycznego (nawet jeżeli Zamawiający chciałaby zastosować zaproponowane butelki do smoczków, w zestawie np. z laktatorem, innymi wyrobami medycznymi i produktami leczniczymi np. mleko modyfikowane, odżywki, diety, preparaty lecznicze) - artykuł który, nie będąc wyrobem medycznym, jest specjalnie przeznaczony przez wytwórcę do stosowania łącznie z wyrobem medycznym, czyli posiada dokumenty potwierdzające przeznaczenie do użytkowania w celu umożliwienia jego używania zgodnie z przewidzianym zastosowaniem

Ponadto Dz. U. z 2015 r. poz 1918 w całości odnosząca się wyłącznie do wyrobów medycznych, zwraca uwagę na kwestie związane z zasadnością nadawania statusu wyrobów medycznych. W związku z tym, że wiele produktów obecnie posiadających status wyrobu medycznego uzyskały ten status niesłusznie/omyłkowo, na co zwraca szczególną uwagę Prezes URPL w pozycji 1918 i jest ryzyko wystąpienia incydentu medycznego, zostały wprowadzone zamiany zaostrożające zasady dopuszczania i stosowania, ale wyłącznie wyrobów medycznych w rozumieniu Ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 z późniejszymi zmianami, ale nie w stosunku do wszystkiego co w Polsce zostało dopuszczone do obrotu szpitalnego, zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Zestaw nr 7

Pytanie nr 1 dotyczy Części nr 1 poz. 1

1. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycji zaferowania wysokiej jakości czepków chirurgicznych, które nie są wykonane z włókniny perforowanej, dostępnych w kolorze niebieskim lub zielonym. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 2 dotyczy Części nr 24 poz. 1

1. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie wysokiej jakości rękawic Ansell, posiadających powierzchnię zewnętrzną mikroteksturowaną, mankiet prosty, rękawica przebadana zgodnie z normą ASTM D 6978 na przenikanie substancji cytostycznych, takich jak:

Karmustyna – Czas przebicia (minuty): 30.2

Cyklofosfamid – Czas przebicia (minuty): > 240

Chlorowodorek Doksorubicyny – Czas przebicia (minuty): > 240

Etoposide – Czas przebicia (minuty): > 240

5-Fluorouracyl – Czas przebicia (minuty): > 240

Metotreksat – Czas przebicia (minuty): > 240

Paclitaxel – Czas przebicia (minuty): > 240

Thio-Tepa – Czas przebicia (minuty): > 61.4

Siarczan Winkristyny – Czas przebicia (minuty): > 240

Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza rękawice o proponowanych parametrach z zachowaniem pozostałych parametrów wymaganych w specyfikacji.

Pytania do wzoru umowy – dotyczy umowy na okres 24 miesięcy:

1. Prosimy o wykreślenie zapisu § 5 ust. 6 projektu umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający nie zmienia zapisu powyższego paragrafu.

2. Prosimy o modyfikację zapisu projektu umowy dotyczącego kar umownych poprzez ich zmniejszenie do wysokości 0,1 % (jednak nie więcej niż 50 zł za jeden dzień) w § 9 ust. 1 lit. a. Pragniemy podkreślić, że zastrzeżone kary umowne mogą zostać uznane za wygórowane i narażają Wykonawcę na odpowiedzialność niewspółmiernie wysoką do ewentualnych naruszeń. Ponadto, w przypadku obniżenia wysokości kar umownych interes Zamawiającego nie zostanie zagrożony, ponieważ ma możliwość dochodzenia odszkodowania uzupełniającego na zasadach ogólnych.

Odpowiedź:

Zamawiający nie zmienia zapisu powyższego paragrafu.

3. Prosimy o modyfikację zapisu § 9 ust. 1 lit. b i lit. c projektu umowy poprzez określenie, że kara umowna w zastrzeżonej wysokości naliczana będzie od wartości brutto niezrealizowanej części umowy, a nie od wartości brutto całej umowy. Pragniemy podkreślić, że zastrzeżone kary umowne



mogą zostać uznane za wygórowane i narażają Wykonawcę na odpowiedzialność niewspółmiernie wysoką do ewentualnych naruszeń. Ponadto, w przypadku obniżenia wysokości kar umownych interes Zamawiającego nie zostanie zagrożony, ponieważ ma możliwość dochodzenia odszkodowania uzupełniającego na zasadach ogólnych.

Odpowiedź:

Zamawiający nie zmienia zapisu powyższego paragrafu.

4. Prosimy o zmianę § 12 ust. 3 pkt 3.1. projektu umowy poprzez nadanie mu następującej treści: „W przypadku zmiany stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia, cena ulegnie zmianie z dniem wejścia w życie aktu prawnego określającego zmianę stawki VAT, z zastrzeżeniem, że zmianie ulegnie cena brutto, cena netto pozostanie bez zmian. Zmiana umowy w tym przypadku nastąpi automatycznie i nie wymaga formy aneksu.”

Odpowiedź:

Zamawiający nie zmienia zapisu powyższego paragrafu.

5. Prosimy o dodanie do projektu umowy zapisu § 12 ust. 3 pkt 3.4. o następującej treści: „Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany ceny w przypadku zmiany cen producenta lub w przypadku zmiany w czasie trwania umowy kursu dolara amerykańskiego w stosunku do złotego o co najmniej 5%. W takim przypadku zmiana umowy nastąpi w formie aneksu.”

Odpowiedź:

Zamawiający nie zmienia zapisu powyższego paragrafu.

Zestaw nr 8

PYTANIA DOTYCZĄCE PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

Pytanie 1 – dotyczy pakietu 6

Czy Zamawiający wymaga od Oferenta oryginalnych czujników oraz Autoryzowanego Serwisu Masimo na terenie Polski?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie 2 – dotyczy pakietu 7

Czy Zamawiający wymaga oryginalnych osłon na czujniki temperatury zalecane przez producenta firmę GE oraz posiadających certyfikat?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

PYTANIA DOTYCZĄCE WZORU UMOWY – ZAŁĄCZNIK NR 3A

Pytanie 1 – dotyczy §9 ust. 1 pkt. a)

Zwracamy się z prośbą o zmniejszenie kar umownych do wysokości 0,5% wartości brutto niedostarczonej partii zamówienia za każdy rozpoczęty dzień zwłoki.

Odpowiedź:

Zamawiający nie zmienia zapisu powyższego paragrafu.

Zestaw nr 9

Część 1 Poz. 1:

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie czepek o kroju furażerki wykonanego z oddychającej włókniny Spunlace o gramaturze 25 g/m², dostępny w co najmniej 5 kolorach (niebieski, zielony, biały, fioletowy i różowy).

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Część 1 poz. 2:

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy ubrania chirurgicznego niesterylnego, jednorazowego, wykonanego z włókniny antystatycznej nieplącej polipropylenowej typu SMS o gramaturze min. 35 g/m², w kolorze niebieskim, przeznaczone do stosowania przez personel medyczny w środowisku bloku operacyjnego. Komplet bluza i spodnie pakowane oddzielnie, co umożliwia odpowiedni dobór rozmiaru bluzy i spodni do budowy sylwetki. Bluza posiada trzy praktyczne kieszenie, 1 na wysokości piersi i 2 w dolnej części bluzy, spodnie wiązane na troki. Rozmiar M, L, XL.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza

Część 2 Poz. 1, 2:

1. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający oczekuje smoczków bez zawartości lateksu oraz ftalanów?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ



Część 8 Poz. 1:

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie ręczników celulozowo-poliestrowych do osuszania rąk 40x40 cm, jednorazowych, o gramaturze min.54 g/m2, kolor biały. Ręczniki pakowane a'2 sztuki, wycena z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Część 22 Poz. 1:

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunków pakowanych a'40 sztuk, wycena z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza opatrunki pakowane po 40 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości na ilość wymaganą przez zamawiającego.

Część 23 Poz. 2:

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły w rozmiarze 16 G (1,6x40mm), w kolorze białym.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Część 23 Poz. 3:

1. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy igła bezpieczna ma umożliwiać pewne i bezpieczne umocowanie na końcówce luer strzykawki (dodatkowy zacisk w nasadce igły)?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły w rozm. 25 G 1" x 25 mm lub 23 G 1" x 25mm.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł pakowanych a'100 szt., odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu asortymentowo-cenowym.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Część 24 Poz. 1:

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wysokiej klasy rękawic chirurgicznych sterylnych, środek ochrony indywidualnej kat.III, antyalergicznym, bezpudrowym, półsyntetycznym: lateksowo-nitrylowych, trójwarstwowych, o wewnętrznej warstwie 100% nitryl, dodatkowo pokrytej warstwą silikonu, co uniemożliwia kontakt dłoni z proteinami lateksu, dając jednocześnie komfort użytkowania naturalnej gumy przy jednocześnie wysokiej barierowości syntetyku i stanowi korzystne ekonomicznie rozwiązanie. Powierzchnia zewnętrzna delikatnie teksturowana wykonana w technologii SMT. Posiadające badania na przenikalność min. 10 cytostatyków na najwyższym poziomie ochrony zgodnie z ASTM D 6978 lub równoważne. Obniżony poziom AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, mankiety rolowane z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami. Rozmiar 6-9. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, przy zachowaniu pozostałych parametrów i wymagań zawartych w specyfikacji.

Część 24 Poz. 1:

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wysokiej klasy rękawic chirurgicznych sterylnych, środek ochrony indywidualnej kat.III, antyalergicznym, bezpudrowym, bezlateksowym, syntetyczne neoprenowo – nitrylowe, o przedłużonym mankiecie przeznaczone do zabiegów wymagających precyzji. Trójwarstwowe z wewnętrzną warstwą 100% nitrylową, wewnątrz dodatkowo silikonowane. Kształt w pełni anatomiczny, zróżnicowany na prawą i lewą dłoń. Mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, zapobiegającymi zsuwaniu się rękawicy w trakcie zabiegu. Powierzchnia zewnętrzna delikatnie teksturowana, wykonana w technologii SMT. Rękawice trwałe, niezrywające się podczas zakładania. Odporne na działanie cytostatyków i substancji chemicznych. Produkowane bez zawartości tiuramów, AQL 0,65 po zapakowaniu. Posiadające badania na przenikalność min. 8 cytostatyków na poziomie ochrony >240 min zgodnie z ASTM D 6978 lub równoważne. Pakowane po jednej parze w niepyłące opakowanie, opakowanie jednostkowe podwójne: zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe, zapewniające szczelność. Opakowanie zewnętrzne z możliwością zachowania jałowości rękawic, ułatwione otwieranie dzięki dodatkowym tłoczeniom w listkach. Rozmiar 6-9.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, przy zachowaniu pozostałych parametrów i wymagań zawartych w specyfikacji.



Część 25 Poz. 1-4:

1. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy w celu zapewnienia gładkości przesuwu tłoka, jego stabilności oraz zapewnieniu pewnego chwytu zwężenie tłoka strzykawki ma być nie większe niż 25%-30% całej długości tłoka?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza

Część 27 Poz. 2:

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki z białym tłokiem, kontrastującym w stosunku do przezroczystego cylindra.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek pakowanych a'120 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu asortymentowo-cenowym.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza

Część 38 Poz. 1:

1. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy w celu zapewnienia gładkości przesuwu tłoka, jego stabilności oraz zapewnieniu pewnego chwytu zwężenie tłoka strzykawki ma być nie większe niż 25%-30% całej długości tłoka?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza

Część 55 Poz. 3:

1. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy strzykawki mają być wymienione w menu i oryginalnej instrukcji użycia pomp infuzyjnych w celu zapewnienia kompatybilności strzykawek z pompami będącymi na wyposażeniu Zamawiającego?

Odpowiedź:

Tak

Zestaw nr 10

Dotyczy część 1 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie ubrań chirurgicznych posiadającej szwy wykonane z poliestru? Pozostałe parametry techniczne bez zmian.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Zestaw nr 11

Pytanie nr 1.

Dotyczy: Część nr 32, akcesoria do kardiomonitorów, SIWZ rozdz. VI pkt 2.5.1

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu złożenia próbek oferowanych wyrobów dla akcesoriów i zmieni go na obowiązek dostarczenia karty katalogowej wobec Wykonawcy będącego autoryzowanym dystrybutorem sprzętu Nihon Kohden w Polsce, od którego nabywał w ubiegłych latach tożsamy asortyment? Informujemy, iż oryginalne akcesoria do monitorów Nihon Kohden są w pełni kompatybilne z urządzeniami posiadanymi przez Zamawiającego (kardiomonitor Nihon Kohden Corp. – model VISMO PVM- 2703). W zaistniałej sytuacji nie zachodzi ryzyko, iż oferowany przez nas nie spełni wymagań określonych przez Zamawiającego w SIWZ, a podtrzymanie konieczności dostarczenia próbek w tym przypadku podniesie koszt oferty.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 2.

Dotyczy: Część nr 32, Akcesoria do monitorów, pkt. 1

Czy Zamawiający oczekuje, aby zaoferowany czujnik typu klips był odporny na wodę w stopniu min. IPX4 i mógł być opłukiwany z zanieczyszczeń bieżącą wodą?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 3.

Dotyczy: Część nr 32, Akcesoria do monitorów, pkt. 2, 3

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane mankiety były wykonane z włókna hipoalergicznego, które umożliwia skórce oddychanie?

Odpowiedź:



Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 4.

Dotyczy: Część nr 32, Akcesoria do monitorów, pkt. 2, 3

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane mankiety były wykonane w technologii zabezpieczającej przewód powietrza przed zaciśnięciem i zablokowaniem przepływu powietrza, nawet przy 180 stopniowym zgięciu powietrza?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 5.

Dotyczy: Część nr 32, Akcesoria do monitorów, pkt. 2, 3

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane mankiety posiadały nadruki z grafikami ułatwiającymi dobór właściwego rozmiaru mankieta do pacjenta?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Zestaw nr 12

Pytanie 1

Czy Zamawiający wyraża zgodę na dodanie do wzoru Umowy zapisu następującej treści:

"Strony zgodnymi oświadczeniami woli ustalają, iż, zgodnie z zasadą dobrowolności stosowania mechanizmu podzielonej płatności (tzw. split payment), we wzajemnych rozliczeniach Stron nie będzie stosowany wskazany wyżej mechanizm".

Odpowiedź:

Zamawiający nie wprowadza do umowy powyższego zapisu.

Część 21, poz. 1

Czy Zamawiający w celu jak najlepszej jakości wydruku wymaga papieru oryginalnego?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Część 25, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści strzykawki dwuczęściowe pakowane a'70 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Część 27, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę tuberkulinową 1ml z dopakowaną igłą 0,45 x 13mm, skala co 0,05ml?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Część 41, poz. 2

Czy Zamawiający w celu jak najlepszej jakości wydruku wymaga papieru oryginalnego?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Zestaw nr 13

Dotyczy Części nr 4 poz. 1-2

Czy Zamawiający wymaga mankietów ze złączem typu LuerSlip?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Dotyczy Części nr 6 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści kabel o długości 2.4 m?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Dotyczy Części nr 6 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści czujnik dla pacjentów powyżej 40 kg?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ



Dotyczy Części nr 6 poz. 6

Prosimy o podanie nr katalogowego przewodu obecnie stosowanego przez Zamawiającego, co pozwoli na złożenie oferty zgodnej z wymaganiami SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający nie podaje nr katalogowego.

Dotyczy Części nr 52 poz. 2

Prosimy o podanie nr katalogowego czujnika obecnie stosowanego przez Zamawiającego, co pozwoli na złożenie oferty zgodnej z wymaganiami SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający nie podaje nr katalogowego.

Dotyczy Części nr 52 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści mankiet w rozmiarze 27-35 cm?

Odpowiedź:

Nie.

Dotyczy Części nr 52 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści mankiet w rozmiarze 33-47 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Zestaw nr 14

1. Czy Zamawiający dopuści w Części 1 poz. 1 czepek typu fyrażerka, z lamówką około 8 mm, przechodząca z tyłu w troki, wiązany na troki, niesterylny, wykonany z włókny, o gramaturze 25 g/m², z warstwą pochłaniającą pot w przedniej części o długości ok. 13 cm i wysokości 5 cm, w kolorze zielonym, rozmiar uniwersalny, opakowanie foliowe?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

2. Czy Zamawiający dopuści w części 56 zestaw do lewatywy o pojemności 1000 ml wykonany ze wzmocnionej folii, z podziałką, uchwytem do zawieszenia, dren posiada zacisk rolkowy, dren zakończony twardą kanką z dwoma otworami bocznymi, w zestawie rękawiczki PE, opatrunek włókninowy, saszetka środka myjącego?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Zestaw nr 15

Część 25 poz. 4

Czy zamawiający dopuści wycenę za op. 70 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości i zaokrągleniem do pełnych opakowań?

Odpowiedź:

Nie. Zgodnie z SIWZ.

Zestaw nr 16

Dot. asortymentu:

Dot. części nr 39:

Czy Zamawiający wymaga, aby pieluchy były wykonane na całej powierzchni z oddychającego materiału?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Dot. części nr 39:

Czy Zamawiający wymaga, aby pieluchy posiadały elastyczne przylepcorzępy i ściągacz taliowy?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Dot. części nr 39:

Czy ze względu na fakt, iż pieluchy dla dzieci nie są wyrobem medycznym, Zamawiający wymaga, aby oferowane pieluchy posiadały świadectwo jakości PZH, które potwierdza i dokumentuje, iż wyrób nie stanowi zagrożenia dla zdrowia człowieka oraz jest przeznaczony dla dzieci? Czy Zamawiający wymaga załączenia tego dokumentu do oferty?



Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ

Dot. części nr 39:

Czy dla potwierdzenia bezpieczeństwa i jakości wyrobu, Zamawiający wymaga, aby pieluchy posiadały udokumentowaną pozytywną opinię użytkowników w postaci Opinii Instytutu Matki i Dziecka? Czy Zamawiający wymaga załączenia tego dokumentu do oferty?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

Dot. umowy:

1. Jaki procent ilości wyrobów określonej w umowie zostanie przez Zamawiającego na pewno zamówiony? Odpowiedź na powyższe pytanie jest niezbędna do kalkulacji oferowanej ceny.

Odpowiedź:

Zamawiający będzie realizował przedmiot umowy sukcesywnie, zgodnie z bieżącymi potrzebami do maksymalnej kwoty określonej w umowie dla danej części zamówienia.

2. Czy Zamawiający zgodzi się w § 9, ust 1, pkt-y b. i c. zmienić kare umowną z 10% wartości umowy brutto na 5% wartości niezrealizowanej części umowy brutto?

Odpowiedź:

Zamawiający nie zmienia zapisu powyższego paragrafu.

Zestaw nr 17

Pytanie nr 1

Część nr 17, poz.5

Czy Zamawiający oczekuje pojemnika w kształcie prostokątnym?

Odpowiedź:

Tak.

Pytanie nr 2

Część nr 18

Prosimy o dopuszczenie pojemnika o wys.46 mm i średnicy 42 mm.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza

Pytanie nr 3

Część nr 31

Czy Zamawiający oczekuje kasetek z ośmioma otworami o wym. ok. 1x9 mm ?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ.

W związku z wprowadzoną wyżej zmianą Zamawiający zmienia konstrukcję formularza asortymentowo – cenowego w zakresie Części nr 47 oraz dodaje Część 57 - „Jednorazowy czujnik przepływu oraz filtr wydechowy.”

W związku ze zmianą treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia, Zamawiający na podstawie zapisu art. 12a i art. 38 ust. 4 i 4a ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku – Prawo zamówień publicznych – **przedłuża termin składania ofert do dnia 22.01.2019 roku, do godziny 09:00.**

Otwarcie ofert nastąpi dnia 22.01.2019 roku, o godzinie 09:30. Wykonawca składając ofertę będzie nią związany przez okres 60 dni od dnia składania ofert.

Dokonana zmiana prowadzi do zmiany treści ogłoszenia o zamówieniu, w związku z czym Zamawiający niezwłocznie przekaze Urzędowi Publikacji Unii Europejskiej ogłoszenie dodatkowych informacji drogą elektroniczną zgodnie z formą i procedurami wskazanymi na stronie internetowej określonej w dyrektywie.

Załącznikami do niniejszego pisma są:

- zmieniony Załącznik nr 1 do SIWZ w zakresie Części nr 47 oraz Część nr 57
- zmieniony zapis rozdz. III pkt 1 ppkt 1.2 SIWZ
- zmieniony zapis rozdz. IV pkt 1 ppkt 1.2. SIWZ
- zmieniony zapis rozdz. VIII pkt 2 SIWZ – wadium dla Części nr 57
- zmieniony zapis rozdz. XI pkt 1 ppkt 1.2.; pkt 2 ppkt 2.1. SIWZ
- zmieniony Załącznik nr 2 do SIWZ – Formularz oferty

Dyrektor Szpitala
dr Matej Sobkowski

