

Wykonawcy biorący udział w postępowaniu

Dotyczy postępowania „Dostawa wyrobów medycznych” Znak sprawy: ZP/44/ZCO/2020

Działając zgodnie z art. 38 ustawy Prawo zamówień publicznych Zamawiający udziela wyjaśnień jak poniżej:

Zestaw I:

Pytanie nr 1 . Czy Zamawiający w pozycji 35 pakiet 2 dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy wysokoprzepływowo z poliuretanu Tecoflex z prostymi ramionami lub zagiętymi o przekroju 6,5 Fr i długościach: 7,5 cm, 10 cm, 12,5 cm do wyboru przez Zamawiającego?

Charakterystyka cewnika:

- termoplastyczny poliuretan Tecoflex
- radiocieniujący szaft cewnika
- końcówka bez bocznych otworów zmniejszająca ryzyko powstawania zakrzepu
- przednie otwory zmniejszające ryzyko powstawania zakrzepów
- obrotowy pierścień do szycia pozwalający uniknąć podrażnienia skóry
- zacisk bezpieczeństwa z zabezpieczeniami bocznymi chroniącymi rurkę końcówki przed wyslizgnięciem się
- wskaźniki wypełnienia, rozmiar i długość
- kompatybilny z MRI
- odporna na odkształcenia prowadnica „J” z wysoką zawartością tytanu zapewniająca wyjątkowo wysoką elastyczność i odporność na odkształcenia , dodatkowy komfort zapewnia powłoka z PTFE która gwarantuje gładką powierzchnię i najwyższy poślizg (wymiary: 0,45/400 mmm i 0,80/400 mm)
- igła wprowadzająca 18G
- rozszerzadło
- nasadki iniekcyjne Luer Lock
- wyprodukowano w Niemczech

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie nr 2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 35 z pakietu 2 i stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?“(...)”

Odpowiedz: Zgodnie z siwz.

Zestaw II:

Pytanie nr 1

Pakiet 1 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści worek do godzinowej zbiórki moczu z komorą pomiarową skalowaną co 1ml do 40ml, co 5ml od 40ml do 100ml, co 10ml od 100ml do 500ml, spełniający pozostałe wymagania SIWZ ?

W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie tej pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza nie wymaga .

Pytanie nr 2

Pakiet 1 poz. 14

Czy Zamawiający dopuści sony Zgłębniki żołądkowe silikonowe, przeciwoleżynowe, które zostały zaprojektowane dla odżywiania suplementarnego żołądka. Zgłębniki te mogą być rekomendowane w szeregu przypadków:

dla pacjentów nie mogących odżywiać się lub połykać pokarmów;

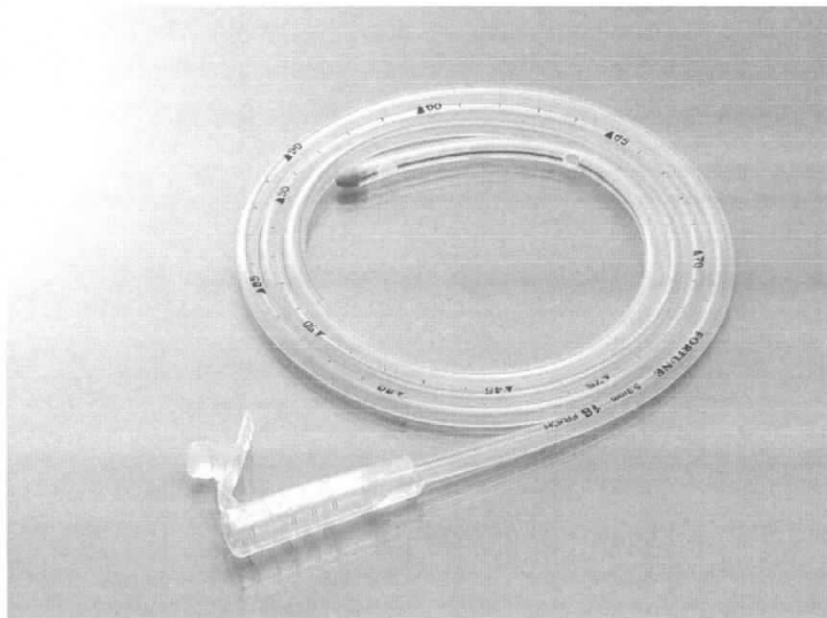
dla pacjentów nie mogących wziąć do ust odpowiedniej ilości pokarmu;

dla pacjentów z wrodzonymi wadami twarzy, przełyku i żołądka.

Zalety:

wykonane są w 100% z silikonu medycznego o najwyższej biokompatybilności;

odpowiednia miękkość i doskonała elastyczność zapewniają pacjentowi większy komfort;
zwężana końcówka ułatwia wprowadzenie;
posiadają znacznik głębokości potwierdzający pozycję;
do każdego cewnika dołączona jest sterylna zatyczka cewnikowa;
sterylizowane, podwójne opakowanie;
długość 120cm
W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie tej pozycji do osobnego pakietu.



Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 3
Pakiet 1 poz. 14

Czy Zamawiający dopuści sondę dwunastniczą o długości 1250mm, wykonaną z medycznego PCV

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 4
Pakiet 1 poz. 15

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy zestaw do lewatywy o poj. 1500ml z drenem łączącym zakończonym atraumatycznym otworem i jednym otworem bocznym?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 5
Pakiet 1 poz. 16

Czy Zamawiający dopuści cewniki rektalne CH18-26 z zamkniętym końcem oraz dwoma otworami bocznymi długość 40cm?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 6
Pakiet nr 3, pozycja 1

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu silikonowane?

Odpowiedź : Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 7
Pakiet nr 3, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne z informacją o rozmiarze rurki w czterech miejscach na: łączniku, balonie oraz w dwóch miejscach na korpusie?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie nr 8

Pakiet nr 3, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści rurki tracheostomijne z wyraźnym oznaczeniem rozmiaru na skrzydełkach, opakowanie typu tyvec?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie nr 9

Pakiet nr 3, pozycja 13, 14

Czy Zamawiający dopuści łączniki mikrobiologicznie czyste?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 10

Pakiet nr 3, pozycja 13, 14

Czy Zamawiający dopuści łączniki niesterylne?

Odpowiedź : Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 11

Pakiet nr 3, pozycja 20

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 20 z zadania 3 i utworzenie z niej odrębnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odpowiedź : Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 12

Pakiet nr 4, pozycja 14

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów z komorą o długości 4cm, opakowanie foliowe?

Odpowiedź : Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 13

Pakiet nr 4, pozycja 14

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów z komorą o długości 5,5cm w części przezroczystej oraz 6cm długości całkowitej?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 14

Pakiet nr 4, pozycja 24

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 24 z zadania 4 i utworzenie z niej odrębnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odpowiedź : Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 15

Pakiet nr 5, poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic o nieznacznej i nieodczuwalnej różnicy w grubości wynoszącej na mankiecie $0,07 \pm 0,01$ mm, spełniające pozostałe wymogi SIWZ.

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 16

Pakiet 6 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści dreny Kehra o długości ramion 18x45cm?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie nr 17**Pakiet 6 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści silikonowe dreny do jamy otrzewnej, dostępne m.in. w rozmiarach CH 24, 26, 27, 30 i 33?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza nie wymaga .

Pytanie nr 18**Pakiet nr 6, pozycja 12**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 12 z zadania 6 i utworzenie z niej odrębnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odpowiedź : Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 19**Pakiet 6 poz. 13**

Czy Zamawiający dopuści zestaw do odsysania pola operacyjnego z końcówką z kontrolą ssania rozmiar CH12, dren o długości 210cm?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 20**Pakiet 6 poz. 13, 14, 15, 21, 25**

Czy Zamawiający dopuści zestaw z drenem o dł. 210cm?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 21**Pakiet 6 poz. 16**

Czy Zamawiający dopuści końcówkę Pool CH 23 z rączką?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 22**Pakiet 6 poz. 17**

Czy Zamawiający dopuści końcówkę z rączką Yankauer CH 12 z kontrolą odsysania?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 23**Pakiet 6 poz. 32-35**

Czy Zamawiający dopuści butelki Redona w opakowaniach foliowych?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Zestaw III:**Pytanie nr 1**

Zadanie 2, poz. 29,34,

Czy zamawiający wydzieli poz.29,34 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź : Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 2

Zadanie 2, poz. 29

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

Odpowiedź :Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 3

Zadanie 4, poz. 14-16

Czy zamawiający wydzieli poz.14-16 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź :Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 4

Zadanie 4, poz. 14

Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość drenu 150 cm?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 5

Zadanie 4, poz. 14-16

Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 6

Zadanie 4, poz. 15

Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny o dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przezroczystej , dren o długości 150 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie nr 7

Zadanie 4, poz. 17-21

Czy zamawiający wydzieli poz.17-21 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź :Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 8

Zadanie 4, poz. 19,

Czy zamawiający dopuści skalę co 0,5 ml?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie nr 9

Zadanie 4, poz. 20

Czy zamawiający dopuści skalę co 1 ml?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie nr 10

Zadanie 4, poz. 21

Czy zamawiający dopuści strzykawkę cewnikowa 100ml ze skalą małą co 1 ml, dużą co 10 ml ?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Zestaw IV:

Pytanie nr 1

Czy Zamawiający potwierdza, że w trosce o jakość dostarczanego asortymentu wymaga, aby zamawiany towar dostarczany był pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma”, które umożliwiają dostosowanie temperatury i wilgotności przewożonego asortymentu, do wymogów ustalonych przez producenta i umieszczonych na opakowaniach?

Zbyt wysoka temperatura w czasie transportu może negatywnie wpłynąć na szczelność opakowania jednostkowego a tym samym utratę sterylności. Ze względu na obecne zagrożenie epidemiologiczne COVID-19, jest to sytuacja szczególnie niebezpieczna. Zbyt niska temperatura (ujemna), może natomiast doprowadzić do uszkodzenia sprzętu wykonanego z medycznego PVC, mikropęknięcia, rozszczelnienie zastawek itp. Wytwórcy sprzętu medycznego coraz częściej jako powód nie uznania reklamacji, podają przechowywanie (transport) towaru niezgodnie z zaleceniami producenta.

Odpowiedź : Zamawiający wymaga zapewnienia odpowiednich warunków transportu, wymaganych przez producenta sprzętu, jednak nie ingeruje w rodzaj i organizację transportu. Poniżej zmodyfikowany §2 wzoru umowy dot. realizacji umowy.

Pytanie nr 2

Czy zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13.03.2015 r. w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2015, poz. 381) pkt 5.5 ppkt. 2 „produkty lecznicze oraz **wyroby medyczne** chroni się od szkodliwego wpływu światła, temperatury, wilgoci i innych czynników zewnętrznych”, w trosce o jakość dostarczanego asortymentu Zamawiający wprowadzi do umowy następujący zapis?

„Wykonawca zobowiązuje się dostarczać zamawiany towar, do siedziby Zamawiającego odpowiednimi środkami transportu, czyli pojazdami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma” posiadającymi możliwość ogrzewania lub chłodzenia przewożonego asortymentu”.

Odpowiedź: : Zamawiający wymaga zapewnienia odpowiednich warunków transportu, wymaganych przez producenta sprzętu, jednak nie ingeruje w rodzaj i organizację transportu. Poniżej zmodyfikowany §2 wzoru umowy dot. realizacji umowy.

Pytanie nr 3

Czy w świetle obecnych wydarzeń Zamawiający oczekuje, aby dostarczany towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi? Takie rozwiązanie pozwoli na zabezpieczenie przed wzajemnym skażeniem produktów oraz ich zanieczyszczeniem i uszkodzeniem mechanicznym.

Odpowiedź: : Zamawiający wymaga zapewnienia odpowiednich warunków transportu, wymaganych przez producenta sprzętu, jednak nie ingeruje w rodzaj i organizację transportu. Poniżej zmodyfikowany §2 wzoru umowy dot. realizacji umowy.

Pytanie nr 4

Czy Zamawiający oczekuje, aby dostawca zamówionego towaru (jego pracownik) pomagał przy rozładunku towaru w miejscu wskazanym przez Zamawiającego oraz był obecny podczas sprawdzenia zgodności towaru z zamówieniem?

Odpowiedź: . Poniżej zmodyfikowany §2 wzoru umowy dot. realizacji umowy.

Pytanie nr 5 :**5. Dotyczy części 1 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści Cewniki do karmienia z korkiem i podziałką co 1cm, Ch 05-10 dł. min. 40cm?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 6**6. Dotyczy części 1 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści Cewniki Foley Ch6-Ch10 z prowadnicą, a pozostałe rozmiary bez prowadnicy?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 7**7. Dotyczy części 1 poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści Cewniki Nelaton, opakowanie : folia/folia?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 8**8. Dotyczy części 1 poz. 8**

Czy Zamawiający dopuści Worek do godzinowej zbiórki moczu z komorą pomiarową o poj. 500ml z dokładną podziałką co 1ml do 50ml oraz workiem zbiorczym o poj. 2600ml posiadający dokładną skalę pomiarową co 100ml, tylną ściankę pozwalającą na obserwacje moczu oraz jej ilość , z zastawką antyzwrotną, filtrem hydrofobowym, system zamknięty, z zaworem spustowym typu T?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 9**9. Dotyczy części 1 poz. 14**

Czy Zamawiający dopuści sondę dwunastnicza dł. 125cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 10**10. Dotyczy części 1 poz. 16**

Czy Zamawiający dopuści cewnik rektalny o długości 40 cm ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie nr 11**11. Dotyczy części 3 poz. 17**

Czy Zamawiający dopuści elektrodę o średnicy 30mm ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie nr 12**12. Dotyczy części 4 poz. 14**

Czy Zamawiający określając długość komory min. 6cm, miał na myśli część przezroczystą ?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 13

13. Dotyczy części 4 poz. 16

Czy Zamawiający wymaga aby przyrząd pakowany był razem z woreczkiem osłaniającym, zapewniającym całkowite bezpieczeństwo podaży leków światłoczułych ?

Odpowiedź:Tak

Pytanie nr 14

14. Dotyczy części 4 poz. 19

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 3-częściową, o poj. 10ml, skalowana co 0,5 ml, ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie nr 15

15. Dotyczy części 4 poz. 20

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 3-częściową, o poj. 20ml, skalowana co 1 ml, ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie nr 16

16. Dotyczy części 4 poz. 21

Czy Zamawiający wymaga strzykawki z podwójną skalą ?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 17

17. Dotyczy części 4 poz. 21

Czy Zamawiający wymaga strzykawki z 2 dodatkowymi łącznikami Luer ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie nr 18

18. Dotyczy części 6 poz. 1

Czy dopuści Dreny Kehra Ch 08-18 dł. ramion 16x38cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Zestaw V:

Pyt. 1 dot. Załącznika nr 3a – Opis przedmiotu zamówienia – Pakiet nr 12 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie nr 12 poz. 1 jednorazowego, sterylnego zestawu do automatycznego wstrzykiwacza kontrastu Covidien Optistar Elite o następującym składzie:

2 x wkład od wstrzykiwacza 60ml

1 x łącznik niskociśnieniowy o dł. 250cm z trójnikiem typu Y i zaworkiem antyzwrotnym o wytrzymałości do 375PSI

2 x złącze szybkiego napełniania „J”

2 x ostrze typu Spike.

Zestaw w 100% kompatybilny ze wstrzykiwaczem kontrastu Covidien Optistar Elite.

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pyt. 2 dot. Załącznika nr 3a – Opis przedmiotu zamówienia – Pakiet nr 13 poz. 1 i 2

Czy Zamawiający zamiast osobnych pozycji 1 i 2 w pakiecie nr 13 dopuści zestaw tzw. dualpack, gdzie wymagany asortyment z poz. 1 i 2 jest razem w jednym opakowaniu. Zestaw składa się z:

2 x wkład do wstrzykiwacza 200ml

1 x łącznik niskociśnieniowy o dł. 150cm z trójnikiem typu „Y” i zaworkiem antyzwrotnym o wytrzymałości do 375PSI

2 x złącze szybkiego napełniania „J”

2 x ostrze typu Spike

Zestaw w 100% kompatybilny z automatycznym wstrzykiwaczem kontrastu Covidien OptiVantage DH.

Odpowiedź : Zgodnie z siwz.

Pyt. 3 dot. Załącznika nr 3a – Opis przedmiotu zamówienia – Pakiet nr 13 poz. 4

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie nr 13 poz. 4 złącza niskiego ciśnienia o długości 150cm i wytrzymałości do 375 PSI bez zaworka antyzwrotnego (złącze w pełni kompatybilne z wkładami typu Covidien Optivantage DH).

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pyt. 4 dot.

Załącznika nr 4 – Wzór umowy - §2A

oraz

Załącznika nr 1 – Formularz Ofertowy, II., pkt 6)

We wzorze umowy, § 2A Termin realizacji umowy Zamawiający określa jej długość na 12 miesięcy, natomiast w formularzu ofertowym II, pkt. 6) – na 24 miesiące.

W związku z powyższym prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, na jaki czas ma zostać zawarta umowa.

Odpowiedź :

Zamawiający ujednotolica , iż termin realizacji zamówienia wynosi – 12 miesięcy . W załączeniu Zamawiający przekazuje aktualny Formularz ofertowy -Załącznik nr 1 cele załączeniu do oferty.

Zestaw VI:

Pytanie nr 1

Pakiet nr 2 poz. 10-13

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu?

Odpowiedź : Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 2

Pakiet nr 2 poz. 21-27

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu?

Odpowiedź : Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 3

Pakiet nr 2 poz. 29-30-31-33

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu?

Odpowiedź : Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 4

Pakiet nr 2 poz. 10-13

Czy Zamawiający wymaga aby igły pochodziły od tego samego producenta?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza nie wymaga .

Pytanie nr 5

Pakiet nr 2 poz.21-26

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli wykonanej z FEP

Przypominam ze FEP i PTFE to teflony?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie nr 6

Pakiet nr 2 poz.27

Czy Zamawiający wymaga kaniuli neonatologicznej z uchwytem ułatwiającym wprowadzenie kaniuli do żyły?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie nr 7

Pakiet nr 2 poz.29

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie koreczków w formularzu cenowo asortymentowym pakowanych po 100sztuk?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie nr 8

Pakiet nr 2 poz.30

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kranika tylko z optycznym identyfikatorem pozycji otwarty zamknięty?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie nr 9

Pakiet nr 2 poz.32-33

Czy Zamawiający wymaga przedłużacza z średnica wewnętrzna 1,2mm?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie nr 10

Pakiet nr 4 poz. 1-12

Czy Zamawiający wymaga aby igły pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie nr 11

Pakiet nr 4 poz. 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu z komora kroplowa o długości 45mm?

Odpowiedź : Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 12

Pakiet nr 4 poz. 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu w opakowaniu typu folia?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza nie wymaga .

Pytanie nr 13

Pakiet nr 4 poz. 16

Czy Zamawiający wymaga aparatu do przetoczeń w kolorze bursztynowym z uchwytem na dren oraz miejsce na igłę biorcza po użyciu?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie nr 14

Pakiet nr 4 poz. 17-20

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie 3 częściowych strzykawk w rozmiarze 2/3 ml, 5/6 ml. 10/12ml, 20/22 ml?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie nr 15

Pakiet nr 4 poz. 26

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenia strzykawk w formularzu cenowo asortymentowym pakowanych po 100 sztuk?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie nr 16

Pakiet nr 4 poz. 17-20

Czy Zamawiającemu chodzi o strzykawki luer czy luer lock?

Odpowiedź : Zamawiającemu chodzi o strzykawki luer.

Pytanie nr 17

Pakiet nr 4 poz. 20

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki 20ml skalowanej co 1ml?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie nr 18

Pakiet nr 4 poz. 20

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki pakowanej po 50 szt. z możliwością przeliczeni w formularzu asortymentowo- cenowym.

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie nr 19

Pakiet nr 4 poz. 25

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki w rozmiarze 50/60 ml

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie nr 20

Pakiet nr 4 poz. 21

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki 100ml skalowanej co 2ml?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie nr 21

Pakiet nr 4 poz. 26

Prosimy Zamawiającego o wykaz pomp infuzyjnych używanych na oddziale OIOM.

Odpowiedź : Zamawiający informuje, iż :

na OIOM eksploatowane są następujące pompy BRAUN:

1. 1-strzykawkowe Perfusor Space
2. perystaltyczne, objętościowe Infusomat Space

Zestaw VII:

Pytanie nr 1 :

Pakiet nr 5 poz. 3

Prosimy o wyrażenie zgody na dopuszczenie rękawic:

- a) grubość na palcu 0,08 mm – 0,10 mm,
- b) poziom szczelności AQL 1,5 jest to wymagany, akceptowalny, zgodnie z normą europejską EN 455 poziom w kierunku szczelności, czyli braku dziur dla rękawic medycznych, dający gwarancję bezpieczeństwa;

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie nr 2 :

Jednocześnie prosimy o wydzielenie w/w pozycji i utworzenie osobnej części dla diagnostycznych rękawic nitylowych. W związku z trwającym w Polsce stanem zagrożenia epidemicznego wywołanego koronawirusem COVID-19 występuje zwiększone zapotrzebowanie na rękawiczki. Państwa zgoda pozwoli na zwiększenie ilości złożonych ofert w tych trudnych czasach. Bez jej wydzielenia konkurencja będzie znacznie ograniczona.

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 3

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dodanie do wzoru umowy poniższej treści:

Siła Wyższa

1. Którakolwiek ze Stron Umowy nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności niewynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.
2. Dla celów realizacji Umowy „Siła Wyższa” oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powódzie, epidemie, akty administracji państwowej itp.
3. W przypadku zaistnienia stanu Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas Strony niezwłocznie ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy. Strona zgłaszająca okoliczności musi kontynuować realizację swoich zobowiązań wynikających z Umowy w takim stopniu, w jakim jest to możliwe i musi szukać racjonalnych środków alternatywnych dla realizowania zakresu, jaki nie podlega wpływowi Siły Wyższej.
4. Jeżeli stan Siły Wyższej, będzie trwał nieprzerwanie przez okres 90 dni lub dłużej, Strony mogą w drodze wzajemnego uzgodnienia rozwiązać Umowę bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań oprócz płatności należnych z tytułu prawidłowo wykonanych usług.
5. Stan Siły Wyższej powoduje adekwatne przesunięcie terminów realizacji Umowy chyba, że Strony postanowiły inaczej.

Odpowiedź : Zamawiający wymaga złożenia oferty zgodnie z SIWZ.

Zestaw VIII:

Pytanie nr 1

Pakiet 5, poz. 2

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych, winylowych o grubości na palcu min. 0,05 mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie nr 2

Pakiet 5, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic nitrylowych, bezpudrowych o kolorze niebiesko-fioletowym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie nr 3

Pakiet 5, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic nitrylowych bezpudrowych o kolorze fioletowym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie nr 4

Pakiet 5, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic pakowanych po 100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie produktu opisanego w pytaniu.

Pytanie nr 5

Pakiet 5, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic pakowanych po 100 sztuk dla rozmiaru XS-L, XL pakowane po 90 sztuk.

Odpowiedź: Zamawiającego dopuszcza rękawice pakowane po 100 sztuk dla rozmiaru XS-XL z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

Pytanie nr 6

Pakiet 5, poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic nitrylowych o kolorze niebiesko fioletowym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie nr 7

Pakiet 5, poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic nitrylowych, bezpudrowych o kolorze niebiesko-fioletowym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie nr 8

Pakiet 5, poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic nitrylowych, bezpudrowych o korzystniejszym poziomie AQL 1.0.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie nr 9

Pakiet 5, poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic pakowanych po 100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

Odpowiedź: Zamawiającego dopuszcza rękawice pakowane po 100 sztuk dla rozmiaru XS-XL z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

Pytanie nr 10

Pakiet 5, poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic pakowanych po 100 sztuk dla rozmiaru XS-L, XL pakowane po 90 sztuk.

Odpowiedź: Zamawiającego dopuszcza rękawice pakowane po 100 sztuk dla rozmiaru XS-XL z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

Pytanie nr 11

Pakiet 5, poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie możliwości potwierdzenia przebadania na cytostatyki raportem z badań jednostki niezależnej.

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 12

Pakiet 5, poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic lateksowych pudrowanych o poziomie AQL < 1,5.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga .

Pytanie nr 13

Pakiet 5, poz. 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych bezpudrowych z strukturą syntetycznych polimerowych powłok wewnętrznych, z zewnątrz antypoślizgowe, kolor brązowy (antyrefleksyjny). Grubość na palcu 0,33+/- 0,01 mm, na dłoni 0,28 mm +/- 0,01 mm, na rękawie 0,20 +/- 0,02 mm. AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne. Długość min. 290 mm, siła zrywania min. 25 N. Mankiet rolowany z taśmą adhezyjną, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-1, cytostatyków zgodnie z ASTM D6978 – min. 5 substancji na min. 6 poziomie odporności. Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Kod EAN na opakowaniu jednostkowym i dyspenserze. Opakowanie 50par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga .

Pytanie nr 14

Pakiet 5, poz. 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawice diagnostyczne nitylowe do badań z wewnętrzną warstwą łagodząco-nawilżającą o właściwościach przeciwbakteryjnych, składającą się z jednego składnika aktywnego. Testowane dermatologicznie na ludziach potwierdzone certyfikatem niezależnej jednostki badawczej. Białe, grubość na palcach min. 0,09 mm, mikroteksturowane z dodatkową teksturą na palcach. AQL 1,0. Zgodność z normą EN 455, potwierdzona certyfikatem europejskiej jednostki notyfikowanej. Oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III, typ B z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu (norma EN 455, EN ISO 374, EN 420). Rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671 (potwierdzone raportem badania wykonanym w niezależnym laboratorium), rękawice przebadane na przenikanie cytostatyków zgodnie z ASTM D6978 (badanie z niezależnego laboratorium), rękawice przebadane na przenikanie min. 15 substancji chemicznych na min. 1 poziomie zgodnie z EN 16523. Fabryczne oznakowanie dopuszczenia do kontaktu z żywnością. Otwór podawczy zabezpieczony folią. Rozmiary XS-XL, oznaczone minimum na 5-ciu ściankach dyspensera, pakowane 100 sztuk.

Odpowiedź: Zgodnie z siwz.

Pytanie nr 15

Pakiet 5, poz. 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawice diagnostyczne nitylowych, bezpudrowych z wewnętrzną warstwą łagodząco - nawilżającą - natłuszczającą. Kształt uniwersalny pasujący na prawą i lewą dłoń. Mankiet równomiernie rolowany. Powierzchnia teksturowana na końcach palców. Opakowanie posiada otwór dozujący zabezpieczony folią o właściwościach antibakteryjnych. Długość min. 240 mm, grubość na palcu min. 0,09 mm. Siła zrywania min. 6,1 N, AQL 1,0. Rękawice zgodne z EN 455, EN 420, EN 388. Oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III. Rękawice przebadane na przenikanie mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671 (potwierdzone raportem badania wykonanym w niezależnym laboratorium), rękawice przebadane na przenikanie cytostatyków zgodnie z ASTM D6978 (badanie z niezależnego laboratorium), rękawice przebadane na przenikanie

Wp. W. ASY

substancji chemicznych zgodnie z EN 16523. Fabryczne oznakowanie dopuszczenia do kontaktu z żywnością. Pakowane po 200 sztuk, opakowanie 180 sztuk dla rozmiaru XL.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga .

Pytanie nr 16

Pakiet 5, poz. 8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, lateksowych, pudrowanych o grubości na palcu min. 0,21 mm, na dłoni min. 0,17 mm, na mankiecie min. 0,145 mm. Długość min. 260-285 mm w zależności od rozmiaru. Opakowanie folia-papier.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga .

Pytanie nr 17

Pakiet 5, poz. 8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, lateksowych, pudrowanych o grubości na palcu min. 0,20 mm, na dłoni min. 0,19 mm, na mankiecie min. 0,15 mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga .

Pytanie nr 18

Pakiet 5, poz. 9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych neoprenowych, bezpudrowych z strukturą syntetycznych polimerowych powłok wewnętrznych, zewnętrzna powierzchnia delikatnie teksturowana, AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, siła zrywania min. 13 N, długość rękawicy min. 300 mm. Mankiet rolowany z obszarem adhezyjnym zapobiegającym zsuwaniu się. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z teksturowaniem listka, Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Produkowane zgodnie z normą EN 455, ASTM F1671, EN 374-2, EN ISO 374-1, EN 16523, ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga .

Pytanie nr 19

Pakiet 5, poz. 9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, półsyntetyczne: lateksowo-nitrylowe, trójwarstwowe, warstwa wew. 100% nitryl, bezpudrowe, wewnątrz silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC, grubość na palcu 0,21 mm, dłoni 0,19 mm, mankiecie 0,16 mm. AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, poziom protein < 50 ug/g rękawicy, mankiet rolowany z widocznymi widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiający otwieranie. Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Opakowanie 50par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga .

Pytanie nr 20

Pakiet 5, poz. 10

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych, lateksowych, bezpudrowych zewnętrznie mikroteksturowanych, warstwa wewnętrzna polimeryzowana.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga .

Pytanie nr 21

Pakiet 5, poz. 10

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych, bezpudrowych o średniej sile zrywania min. 16 N.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga .

Pytanie nr 22

Pakiet 5, poz. 10

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych lateksowych, bezpudrowych o średniej sile zrywania min. 16,4 N.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga .

Pytanie nr 23

Pakiet 5, poz. 10

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie poziomu AQL max. 1,0.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga .

Zestaw IX

Pytanie nr 1

Pakiet 1 poz. 2:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zamkniętego systemu do pobierania próbek z drzewa oskrzelowego – przezroczysta probówka 10 ml, naklejka i nakrętka umożliwiająca oznaczenie próbki i jej transport, łączniki pasujące

do każdego typu cewnika do odsysania, zakończony końcówką schodkową, bez kontroli odsysania, dren o długości min. 10 cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie nr 2

Pakiet 1 poz.8: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do pomiaru diurezy godzinowej, sterylny, dwuświatłowy dren łączący 150 cm, łącznik do cewnika foley wyposażony w płaski, łatwy do zdezynfekowania bezigłowy port do pobierania próbek z przezroczystym okienkiem podglądu do kontroli obecności moczu i procesu pobierania próbki oraz w uchylną zastawkę antyzwrotną, na wejściu do komory dren zabezpieczony spiralą antyzagłębiową na odcinku min. 5 cm, komora pomiarowa 500 ml, wyposażona w zabudowany, niemożliwy do przekłucia filtr hydrofobowy, cylindryczna komora precyzyjnego pomiaru wyskalowana linearnie od 1 do 40 ml co 1 ml, z cyfrowym oznaczeniem co 5 ml, komory pomiarowej od 40 do 90 ml co 5 ml i od 90 do 500 ml co 10 ml. Opróżnianie komory poprzez przekręcenie zaworu o 90 st. bez manewrowania komorą, niewymienny worek na mocz 2000 ml połączony fabrycznie, z klamrami stabilizującymi i zabezpieczającymi przed przypadkowym wypięciem z haczyków mocujących, posiadający filtr hydrofobowy, zastawkę antyzwrotną oraz kranik typu T podwieszany ku górze w otwartej zakładce. Worek skalowany co 100 ml od 25 ml. Możliwość podwieszania zestawu na minimum 3 niezależne sposoby.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie nr 3

Pakiet 1 poz. 11: Czy Zamawiający oczekuje sondy w rozmiarach 20-28?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pakiet nr 4

Pakiet 1 poz. 13: Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy cewnik ma posiadać również nitkę biegnącą przez cewnik widoczną w RTG.

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 5

Pakiet 1 poz. 14: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sondy dwunastniczej o długości roboczej 1210 mm, CH14-16, z 4 dużymi bocznymi otworami zapewniający właściwy drenaż. Rozmiar oczek porównywalny ze średnicą cewnika zapobiega blokadom. Anty-załamaniowa konstrukcja. Przezroczysty materiał umożliwia ocenę aspiratu. Zmrożona powierzchnia eliminuje potrzebę stosowania środków poślizgowych. Linia i koniec RTG (Ryles) umożliwiają kontrolę wprowadzenia. Kodowane kolorem łączniki pasują do standardowych adapterów. Możliwość stosowania do 3 tygodni.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie nr 6

Pakiet 1 poz. 16: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kanki odbytnej o długości roboczej 36 cm w rozmiarach 1824CH.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie nr 7

Pakiet 3 poz. 3:

Czy Zamawiający dopuszcza również podwójny znacznik głębokości, który pomaga wprowadzić rurkę.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie nr 8

Pakiet 4 poz. 3:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: igła iniekcyjna cienkościenna rozm. 0.6x32 Luer, sterylna, opakowanie : papier/folia, opak. max 100szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie nr 9

Pakiet 4 poz. 4:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: igła iniekcyjna cienkościenna rozm. 0.7x32 Luer, sterylna, opakowanie : papier/folia, opak. max 100szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie nr 10

Pakiet 4 poz. 11:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: igła iniekcyjna cienkościenna rozm. 0.7x40 Luer, sterylna, opakowanie : papier/folia, opak. max 100szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie nr 11

Pakiet 4 poz.17-20, 21-27:

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy zamawiający oczekuje strzykawek Luer Lock czy Luer Slip?

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż oczekuje strzykawki Luer Slip

Pytanie nr 12

Pakiet 4 poz. 20:

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę 3-częściową o poj. 20 ml skalowaną co 1 ml, reszta bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie nr 13

Pakiet 8 poz. 1:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie: Filtr elektrostatyczny, o skuteczności przeciwbakteryjnej $\geq 99,999\%$, p/wirusowej $\geq 99,99\%$, skuteczność filtracji względem NaCl $\geq 96,263\%$ z wydzielonym, celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, poziom nawilżania 31 mg H₂O przy VT=250 ml, utrata wilgotności 6 mg H₂O / l przy VT 75 ml, medium filtracyjne hydrofobowe, przestrzeń martwa 29 ml, opory przepływu 1,4 cm H₂O przy 10 l/min (3,0 cm H₂O przy 15 l/min), objętość oddechowa Vt 75-300 ml, waga 21 g, filtr ze złączem prostym, sterylny, z portem kapno z zakręcanym korkiem luer-lock.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Pytanie nr 14

Pakiet 8 poz. 2:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wymiennik ciepła i wilgoci do rurek tracheostomijnych, z jednomembranowym wkładem wykonanym z celulozy, okrągły, z uniwersalnym portem tlenowym, z portem do odsysania zabezpieczonym zatyczką na uwięzi, skuteczność nawilżania 28,5 mg H₂O przy Vt 500ml, utrata wilgotności 11 mg H₂O przy Vt 500 ml, przestrzeń martwa 16 ml, opór przepływu 1,8 cm H₂O przy przepływie 60 l/min, waga 8,5 g, sterylny.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga

Zamawiający informuje , iż we wzorze umowy § 2 otrzymuje następujące brzmienie :

§2

Warunki umowy

1. Zamawiający jest uprawniony do żądania realizacji Przedmiotu umowy zarówno jednorazowo w całości, jak i w częściach na podstawie zamówień częściowych, a Wykonawca jest zobowiązany do spełnienia swego świadczenia na warunkach Zamawiającego.
2. Transport Towaru do siedziby Zamawiającego oraz jego wniesienie i rozładunek w miejscu wskazanym przez Zamawiającego, Wykonawca wykonuje na własny koszt i ryzyko.
3. Wykonawca zobowiązuje się do realizacji dostaw Towaru na podstawie zamówień składanych przez Zamawiającego faksem na numer lub za pośrednictwem poczty elektronicznej na adres e-mail
4. Zamawiający określi każdorazowo w zamówieniu ilość i asortyment zamawianego Towaru. Zamawiający wymaga, aby Wykonawca każdorazowo faksem zwrotnym bądź odpowiednio e-mailem zwrotnym potwierdził otrzymanie zamówienia.
5. Zamówienie dla swej ważności każdorazowo musi być opatrzone podpisem i pieczęcią Dyrektora lub uprawnionego pracownika Zamawiającego.
6. Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć Zamawiającemu Towar zgodny z zamówieniem nie później niż w terminie 2 dni roboczych od daty otrzymania zamówienia. Uchybienie przez Wykonawcę terminowi dostawy stanowić będzie opóźnienie w realizacji zamówienia.
7. Każda dostawa Towaru zrealizowana przez Wykonawcę zgodnie z częściowym zamówieniem zostanie potwierdzana przez uprawnionego pracownika Zamawiającego w treści listu przewozowego lub protokołu zdawczo - odbiorczego wystawianego przez Wykonawcę i stwierdzającym fakt dostarczenia i odbioru Towaru.
8. Zamawiający może odmówić przyjęcia Towaru bez jakichkolwiek roszczeń finansowych ze strony Wykonawcy jeżeli:
 - a) Towar nie będzie oryginalnie zapakowany i oznaczony zgodnie z obowiązującymi przepisami,
 - b) opakowanie Towaru będzie naruszone,
 - c) dostarczony Towar nie będzie zgodny z zamówieniem.
9. W zakresie bieżącej współpracy w trakcie realizacji postanowień niniejszej umowy
 - a) Zamawiający reprezentowany będzie przez: numer telefonu
 - b) Wykonawca reprezentowany będzie przez: numer telefonu

10. Zamówienia będą miały formę pisemną – fax lub elektroniczną – email w godzinach od 8.00 do 16.00.

Zamówienia będą realizowane na opakowania i sztuki – Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć towar zgodnie z zamówieniem, co do ilości w opakowaniach o wielkości podanej w formularzu ofertowym. W przypadku realizacji zamówienia w niepełnym zakresie ilościowym w terminie wyznaczonym umową przez Wykonawcę uznaje się, iż Zamawiający anulował pozostałą część zamówienia i nie ma obowiązku odbioru towaru w tym zakresie. Dostawy

będą przekazywane w terminie do: 2 dni roboczych przypadających od daty otrzymania zamówienia. Godziny dostaw od 8.00 – do 11.30 – miejsce dostaw - apteka szpitalna – ZCO Szpital Specjalistyczny im. Sz. Starkiewicza w Dąbrowie Górniczej ,ul. Szpitalna 13. Wykonawca jest zobowiązany do potwierdzenia zamówienia niezwłocznie po jego otrzymaniu, czyli nie dłużej niż po 1,5 h z podaniem pozycji, które nie zostaną zrealizowane na następny dzień i podaniem przyczyny tej sytuacji.

11. Wykonawca przekazuje towar własnymi środkami transportu do magazynu apteki na miejsce wskazane przez personel apteki, lub za pośrednictwem firmy kurierskiej, na miejsce wskazane przez personel apteki, a w przypadku wątpliwości, co do przekazanego towaru, przewoźnik zobowiązany jest do poczekania na sprawdzenie przez personel apteki zgodności przywiezionego towaru z fakturą.

12. Przy dostawie towar będzie poddawany kontroli ilościowej i jakościowej.

13. Faktury korygujące wystawiane i dostarczane będą przez Wykonawcę do 3 dni od daty zgłoszenia reklamacji. W przypadku błędów w nr serii i datach ważności, Wykonawca wystawi notę korygującą i przekaze ją do apteki do 3 dni od daty zgłoszenia błędu.

14. Zamawiający zastrzega sobie możliwość przeprowadzania kontroli dot. przechowywania towaru podczas dostawy do siedziby Zamawiającego – wewnątrz pojazdu dostawczego.

a) Przedmiotem kontroli będzie:

- temperatura panująca wewnątrz pojazdu dostawczego,

- wilgotność panująca wewnątrz pojazdu dostawczego,

- obecność platform, podestów chroniących wyroby medyczne przed zawilgoceniem wewnątrz pojazdu dostawczego,

15. W przypadku gdy warunki dostawy, będące przedmiotem Kontroli w jakimkolwiek zakresie nie odpowiadają warunkom wymaganym dla danego produktu, pracownik apteki ma prawo odmówić przyjęcia towaru.


Zagłębiowski Szpital Specjalistyczny im. Sz. Starkiewicza
Zagłębiowskie Centrum Onkologii
w Dąbrowie Górniczej
mgr Wioletta Łobejko



Sporządziła : M.Malinowska



Kierownik Działu Zamówień
Zagłębiowskie Centrum Onkologii
Szpital Specjalistyczny im. Sz. Starkiewicza
w Dąbrowie Górniczej
dr n. pr. Anna Woźniak



Z-ca Dyrektora
ds. Pielęgniarstwa, Kontraktowania
i Spraw Organizacyjnych i Administracyjnych
Zagłębiowskie Centrum Onkologii
Szpital Specjalistyczny im. Sz. Starkiewicza
w Dąbrowie Górniczej
mgr Kacot



FORMULARZ OFERTOWY
do postępowania na „Dostawa wyrobów medycznych”

WYKONAWCA*

Nazwa Wykonawcy

Adres Wykonawcy

Nr telefonu Nr faksu

adres e-mail.....

KRS lub wpis do ewidencji

REGON

NIP

I. Przystępując do postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na:
„Dostawa wyrobów medycznych”
oferuję wykonanie przedmiotowego zamówienia na warunkach określonych w SIWZ za cenę:

Pakiet nr*

Wartość zamówienia bez podatku VAT (netto)	Wartość zamówienia z podatkiem VAT (brutto)

* wpisać właściwy nr Pakietu i powielić tabelę tyle razy, do ilu pakietów Wykonawca przystępuje

II. Ja (my) niżej podpisany(i) oświadczam(y), że:

- 1) zapoznałem się z treścią SIWZ dla niniejszego zamówienia,
- 2) gwarantuję wykonanie całości niniejszego zamówienia zgodnie z treścią: SIWZ, wyjaśnień do SIWZ oraz jej modyfikacji,
- 3) niniejsza oferta wiąże nas przez 60 dni od upływu ostatecznego terminu składania ofert,
- 4) akceptuję bez zastrzeżeń wzór umowy,
- 5) w przypadku wybrania naszej oferty za najkorzystniejszą zobowiązuję(emy) się zawrzeć umowę w miejscu i terminie jakie zostaną wskazane przez Zamawiającego,
- 6) Akceptuję Termin realizacji zamówienia – 12 miesięcy od daty zawarcia umowy
- 7) Oświadczam, iż zobowiązuję się do powiadomienia Apteki Szpitala o planowanych przerwach w funkcjonowaniu hurtowni (związanych np. z inwentaryzacjami) na min. 7 dni roboczych przed planowaną przerwą.
- 8) Oświadczam, że wybór mojej/naszej oferty:
 - a) nie będzie prowadził do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług;
 - b) będzie prowadził do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług w zakresie
i wartości:
 (należy wskazać nazwę/rodzaj towaru, którego dostawa będzie prowadzić do jego powstania oraz ich wartość bez kwoty podatku od towarów i usług)

III. Akceptuję termin płatności do 60 dni od dnia otrzymania przez Zamawiającego od Wykonawcy prawidłowo wystawionej faktury VAT.

IV. Oświadczam, że:

1. uzyskałem zgodę wszystkich osób fizycznych, których dane są zawarte w ofercie oraz uzyskam zgodę wszystkich osób fizycznych wskazanych w uzupełnieniach i wyjaśnieniach do oferty, na przetwarzanie danych osobowych w związku z prowadzonym postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego;

2. poinformowałem wszystkie osoby fizyczne, których dane są zawarte w ofercie oraz informuję wszystkie osoby wskazane w uzupełnieniach i wyjaśnieniach do oferty, że dane zostaną udostępnione Zamawiającemu;
3. poinformowałem wszystkie osoby fizyczne, których dane są zawarte w ofercie oraz informuję wszystkie osoby fizyczne wskazane w uzupełnieniach i wyjaśnieniach do oferty, że zgodnie z art. 96 ust. 3 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych protokół wraz z załącznikami jest jawny oraz, iż załącznikiem do protokołu są m.in. oferty i inne dokumenty i informacje składane przez wykonawców.
4. oferowane produkty lecznicze odpowiadają określonym przez Zamawiającego w SIWZ wymaganiom.
5. oświadczam, że przedstawiony w naszej ofercie asortyment kwalifikowany jako do wyroby medyczne posiada aktualne dokumenty potwierdzające dopuszczenie przedmiotu zamówienia do obrotu i używania zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010r o wyrobach medycznych, deklarację zgodności z wymaganiami zasadniczymi.

*Uwaga: w przypadku Wykonawców składających ofertę wspólną należy wskazać wszystkich Wykonawców występujących wspólnie lub zaznaczyć, iż wskazany podmiot (pełnomocnik/lider) występuje w imieniu wszystkich podmiotów składających ofertę wspólną

**Uwaga - niepotrzebne skreślić

***Uwaga: wypełnić, o ile wybór oferty prowadziłby do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług, w przeciwnym razie pozostawić niewypełnione

UWAGA: Dokument podpisać kwalifikowanym podpisem elektronicznym

