



Powiatowe Centrum Zdrowia w Kamiennej Górze Sp. z o.o.

58 - 400 Kamienna Góra ul. Bohaterów Getta 10

(075) 744-9036

fax. (075) 744-3103

<http://www.pcz.org.pl>

e-mail: pcz@pcz.org.pl

KRS 0000169608

Wys. kap. zakł. 5 106 000,00 zł

Kamienna Góra, 17.12.2021 r.

WYJAŚNIENIA I ZMIANA TREŚCI SWZ

Nazwa postępowania: **Dostawa drobnego sprzętu medycznego dla Powiatowego Centrum Zdrowia w Kamiennej Górze Sp. z o.o.**

Nr referencyjny nadany sprawie przez Zamawiającego: **TP 8/2021**

- I. Działając na podstawie art. 284 ust. 2 i 6 oraz na podstawie art. 286 ust. 1 i 7 Ustawy z dnia 11 września 2019 roku Prawo Zamówień Publicznych (tj. Dz.U. z 2021 r., poz. 1129 z późn. zm.) Zamawiający informuje, że wpłynęły zapytania o następującej treści:

Pytanie nr 1:

Część 12, Pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych jednoświatłowy wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką zakończoną końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 6Fr o długości 20cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora 18G x 7cm (1,25mm x 7cm), strzykawka o pojemności 5ml, skalpel #11, prowadnica z Nitinolu typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm umieszczona w pochewce w kształcie koła z płaskim mechanizmem umożliwiającym wprowadzenie przewodnika jedną ręką, rozszerzacz naczyniowy 8Fr (2,1mm) x 12cm, korki zabezpieczające w ilościach odpowiadających kanałom cewnika kabel umożliwiający identyfikację położenia cewnika przy pomocy EKG oraz mocowanie cewnika typu „motylek”. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Odpowiedź na pytanie nr 1:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 2:

Część 12, Pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych dwuświatłowy wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką zakończoną końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 7Fr o długości 20cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora 18G x 7cm (1,25mm x 7cm), strzykawka o pojemności 5ml, skalpel #11, prowadnica z Nitinolu typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm umieszczona w pochewce w kształcie koła z płaskim mechanizmem umożliwiającym wprowadzenie przewodnika jedną ręką, rozszerzacz naczyniowy 8Fr (2,1mm) x 12cm, korki zabezpieczające w ilościach odpowiadających kanałom cewnika kabel umożliwiający identyfikację położenia cewnika przy pomocy EKG oraz mocowanie cewnika typu „motylek”. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Odpowiedź na pytanie nr 2:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 3:

Część 12, Pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych trzyświatłowy wprowadzany metodą Seldingera wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką zakończoną końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 7Fr o długości 20cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora 18G x 7cm (1,25mm x 7cm), strzykawka o pojemności 5ml, skalpel #11, prowadnica z Nitinolu typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm umieszczona w pochewce w kształcie koła z płaskim mechanizmem

umożliwiającym wprowadzenie przewodnika jedną ręką , rozszerzacz naczyniowy 8Fr (2,1mm) x 12cm, korki zabezpieczające w ilościach odpowiadających kanałom cewnika kabel umożliwiający identyfikację położenia cewnika przy pomocy EKG oraz mocowanie cewnika typu „motylek”. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Odpowiedź na pytanie nr 3:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 4:

Część 5, poz. 8

Czy Zamawiający dopuści zestawy do odsysania o długości drenu 300cm, sterylne, z kontrolą i bez kontroli odsysania, zakończone standardową końcówką typu Yankauer?

Odpowiedź na pytanie nr 4:

Zamawiający dopuszcza zestaw do odsysania określony w pytaniu.

Pytanie nr 5:

Część 5, poz. 9

Czy Zamawiający ma na myśli zestawy do drenażu klatki piersiowej, poj. butli na wydzielinę 1L, z mechaniczną regulacją siły ssania za pomocą pokrętła?

Odpowiedź na pytanie nr 5:

Tak.

Pytanie nr 6:

Część 10 poz. 1,2

Czy Zamawiający wymaga rurek intubacyjnych bez zawartości DEHP ? Reszta parametrów zgodna z SWZ.

Odpowiedź na pytanie nr 6:

Zamawiający dopuszcza rurki intubacyjne określone w pytaniu (nie wymaga).

Pytanie nr 7:

Część 24

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie klipsownic 15 mm, średnica korpusu 2,6 mm.

Odpowiedź na pytanie nr 7:

Zamawiający dopuszcza klipsownice określone w pytaniu.

Pytanie nr 8:

Część 1 poz. 10

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie ze względu na warunki epidemiczne, czy Zamawiający wymaga zaoferowania ustników mikrobiologicznie czystych, każdy zapakowany oddzielnie w opakowanie jednostkowe fabrycznie zamknięte, z datą produkcji i datą ważności na każdym opakowaniu jednostkowym, z trzema etykietami do dokumentacji medycznej. Opakowanie zbiorcze typu dispenser.

Odpowiedź na pytanie nr 8:

Zamawiający wymaga ustników sterylnych, z etykietami.

Pytanie nr 9:

Część 24 poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie klipsownicy jednorazowej, endoskopowej z repozycjonowniem 230 cm, 12mm lub 16mm - do wyboru przez Zamawiającego , 2,5 mm, sterylna (gastroskopia, kolonoskopia).

Odpowiedź na pytanie nr 9:

Zamawiający dopuszcza klipsownicę określoną w pytaniu.

Pytanie nr 10:

Część 25 poz. 1

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga zaoferowania kleszczy biopsyjnych pokrytych osłonką bezpieczną dla kanałów endoskopów, z markerami głębokości, łopatkami kleszczy zabezpieczone gumową nasadką ochronną.

Odpowiedź na pytanie nr 10:

Zamawiający nie wymaga markerów głębokości, pozostałe cechy są wymagane.

Pytanie nr 11:

Część 19

Czy Zamawiający dopuści zestaw do opaskowania żyłaków przełyku składający się z nasadki na endoskop zawierającej 7 opasek czarnych oraz głowicy z nicią o długości 1650 mm do zrzucania opasek połączoną z pokrętelem działającym w dwóch kierunkach i pokrętelem do napinania nici, nasadka z nicią do zrzucania opasek łączona przez przełożenie pętli za pętle, w głowicy port z łącznikiem Luer-Lock do przepłukiwania miejsca obliteracji, zrzucenie gumki zasygnalizowane mechanicznie i dźwiękowo, współpracuje z minimalnym kanałem roboczym 9,3 mm?

Odpowiedź na pytanie nr 11:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 12:

Część 24

Czy Zamawiający dopuści klipsownicę z klipsem o rozwarciu 11 mm lub 16 mm (do wyboru Zamawiającego), śr. narzędzia 2,6 mm, współpracującą z kanałem roboczym 2,8 mm? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź na pytanie nr 12:

Zamawiający dopuszcza klipsownicę określoną w pytaniu.

Pytanie nr 13:

Część 26

Czy Zamawiający dopuści pętle o średnicy 32 mm? Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odpowiedź na pytanie nr 13:

Tak.

Pytanie nr 14:

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 4 ust. 3 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź na pytanie nr 14:

Zamawiający pozostawia w tym zakresie zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 15:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 9 ust. 5 poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

Odpowiedź na pytanie nr 15:

Zamawiający zmienia treść SWZ w następujący sposób:

W Projekcie umowy (Tom II SWZ) w § 9 ust.5 przyjmuje następujące brzmienie:

„5. Z tytułu opóźnienia zapłaty wynagrodzenia, Wykonawcy przysługują odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych.”

Pytanie nr 16:

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 11 ust. 1.1 pkt. b), c):

1.1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:

- b) za zwłokę w realizacji dostawy zamówionego sprzętu z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy - w wysokości **0,5%** wartości (brutto) danego zamówienia, licząc za każdy dzień zwłoki w stosunku do terminu określonego w § 6 ust. 2, **jednak nie więcej niż 10% wartości opóźnionej części dostawy;**

- c) za zwłokę w wymianie towaru będącej skutkiem uzasadnionej reklamacji – w wysokości **0,5%** wartości (brutto) **reklamowanej części** danego zamówienia, licząc za każdy dzień zwłoki w stosunku do terminu określonego w § 4 ust. 3, **jednak nie więcej niż 10% wartości reklamowanej części zamówienia.**

Odpowiedź na pytanie nr 16:

Zamawiający pozostawia w tym zakresie zapisy SIWZ bez zmian.

Pytanie nr 17:

Czy Zamawiający uzupełni projekt umowy o zapis, że na podstawie art. 106n ust. 1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług udziela Wykonawcy zgody na wystawianie i przysyłanie faktur, duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących w formacie pliku elektronicznego PDF na wskazany przez siebie adres poczty e-mail, ze wskazanych w umowie adresów poczty e-mail Wykonawcy?

Odpowiedź na pytanie nr 17:

Zamawiający zmienia treść SWZ w następujący sposób:

W Tomie II SWZ (Projekt umowy) w § 9 wprowadza ust.6 o następującym brzmieniu:

6. *Zamawiający oświadcza, że akceptuje stosowanie faktur elektronicznych na niżej określonych zasadach:*
- Stosowanie faktur elektronicznych dotyczy wszystkich faktur, faktur korekt i duplikatów faktur wystawianych przez Wykonawcę na rzecz Zamawiającego.*
 - Faktury elektroniczne będą wystawiane w formacie pliku PDF.*
 - Przesłanie faktury elektronicznej wyłącza możliwość jej ponownego wygenerowania w formie papierowej.*
 - Faktury elektroniczne w formacie określonym w pkt b) będą przysyłane jako załącznik do wiadomości e-mail.*
 - W celu zapewnienia autentyczności pochodzenia faktur elektronicznych Strony ustalają co następuje:*
 - *adres e-mail Wykonawcy, z którego będzie dokonywana wysyłka faktur elektronicznych:*
 - *adres e-mail Zamawiającego, na który faktury elektroniczne będą przysyłane:*
 - Za moment otrzymania faktury, faktury korekty lub duplikatu faktury uznaje się moment otrzymania wiadomości e-mail z załączoną fakturą elektroniczną.*

Pytanie nr 18:

Czy Zamawiający w pakiecie 57 poz. 2 - ZESTAW DO DIAGNOSTYCZNEGO PŁUKANIA JAMY OTRZEWNEJ w związku z wycofaniem z produkcji zestawu Peritofix dopuści zestawy: do drenażu opłucnej i klatki piersiowej wg Matthysa w skład którego wchodzi:

- metalowa cienkościenna kaniula punkcyjna 3,35 x 7,8 cm
- cewnik 2,7 mm x 45 cm, poliuretanowy, otwarty koniec i otwory boczne (na odcinku 5,5 cm mierzona od końca cewnika
- podwójna zastawka antyrefluksowa
- kranik trójdrożny

Odpowiedź na pytanie nr 18:

Zamawiający nie dopuszcza zestawu określonego w pytaniu.

Pytanie nr 19:

Pakiet 57 poz. 4

Zestaw do przeszskórnej biopsji wątroby – prosimy o wyłączenie tej pozycji z pakietu w związku z wycofaniem z produkcji zestawu Hepafix?

Odpowiedź na pytanie nr 19:

Zamawiający zmienia treść SWZ poprzez usunięcie w Załączniku nr 1.57 do Formularza oferty (Część 57. Zestawy specjalistyczne) pozycji 4 – Zestaw do przeszskórnej biopsji wątroby.

Zamawiający zamieszcza na stronie postępowania Załącznik nr 1.57 do Formularza oferty ZMIANA, uwzględniający dokonaną zmianę treści SWZ. Załącznik ten jest obowiązujący przy składaniu ofert.

Pytanie nr 20:

Pakiet nr 9 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrod pakowanych po 50 sztuk z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości ma 4 opakowania.

Odpowiedź na pytanie nr 20:

Zamawiający dopuszcza elektrody pakowane po 50 sztuk w ilości 4 opakowań.

Pytanie nr 21:

Czy Zamawiający w Części 7, poz. 2 dopuści równoważny układ oddechowy dłuższy o 10 cm, tj. Obwód oddechowy sterylny do znieczuleń dla osób dorosłych (3 rury karbowane z końcówkami 22 mm – dwie rury o dł. 160 cm, - dodatkowa rura do worka o dł. 90 cm, pozostałe parametry zgodnie z swz?

Odpowiedź na pytanie nr 21:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 22:

Czy Zamawiający w Części 33, poz. 1 dopuści jako równoważny Wymiennik ciepła i wilgoci z portem tlenowym i zamykanym portem do odsysania, z wkładem celulozowym, o bardzo wysokiej skuteczności nawilżania 28,5 mg/l H₂O przy Vt 500ml?

Odpowiedź na pytanie nr 22:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 23:

Czy Zamawiający w Części 44, poz. 1 dopuści jako równoważny Resuscytator wielorazowego użytku z Rezerwuarem tlenu o objętości standardowej dla dorosłych ok. 2000 ml. Pozostałe parametry zgodnie z swz?

Odpowiedź na pytanie nr 23:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 24:

Czy Zamawiający w Części 44, poz. 2. Rezerwuár tlenu jednorazowego użytku do Ambu Oval. Objętość standardowa dla dorosłych tj. 2000 ml. Pozostałe parametry zgodnie z swz?

Odpowiedź na pytanie nr 24:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 25:

Czy Zamawiający w p.23 w pozycji 1 i 3 dopuści zakrętki w kolorze czerwonym?

Odpowiedź na pytanie nr 25:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 26:

dotyczy pakietu 44 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie resuscytatora z poj. 2500 ml? Pozostałe wymogi zgodne z SWZ.

Odpowiedź na pytanie nr 26:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 27:

dotyczy pakietu 44 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie rezerwuaru o poj. 2500 ml kompatybilnego z zaoferowanym w poz. 1 resuscytatorem?

Odpowiedź na pytanie nr 27:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 28:

Część 18. Strzykawki do pomp

Dotyczy Formularza cenowego - Załącznik nr 1.18 – poz. 1

Prosimy o dopuszczenie strzykawek z rozszerzoną skalą do 60 ml, pakowane po 60 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź na pytanie nr 28:

Zamawiający dopuszcza (przeliczenie do pełnych opakowań w górę).

Pytanie nr 29:

Część 18. Strzykawki do pomp

Dotyczy Formularza cenowego - Załącznik nr 1.18 – poz. 2

Prosimy o dopuszczenie strzykawek z rozszerzoną skalą do 60 ml, pakowane po 60 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź na pytanie nr 29:

Zamawiający dopuszcza (przeliczenie do pełnych opakowań w górę).

Pytanie nr 30:

Część 1, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści osłonki na głowicę USG pakowane a'144szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości do pełnych opakowań w górę?

Odpowiedź na pytanie nr 30:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 31:

Część 1, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści zaciskacze do pępowiny pakowane a'50szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości do pełnych opakowań w górę?

Odpowiedź na pytanie nr 31:

Zamawiający zmienia treść SWZ poprzez usunięcie w Załączniku nr 1.1 do Formularza oferty (Część 1. Jednorazowy sprzęt medyczny) pozycji 7 – Zaciskacze do pępowiny sterylne.

Zamawiający zamieszcza na stronie postępowania Załącznik nr 1.1 do Formularza oferty ZMIANA, uwzględniający dokonaną zmianę treści SWZ. Załącznik ten jest obowiązujący przy składaniu ofert.

Pytanie nr 32:

Część 1, pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści końcówki do odsysania Yankauer w rozmiarze CH21?

Odpowiedź na pytanie nr 32:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 33:

Część 2, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści strzykawki do tuberkuliny pakowane a'120szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości do pełnych opakowań w górę?

Odpowiedź na pytanie nr 33:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 34:

Część 2, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści strzykawki 3-częściowe do cewników 100ml pakowane a'25szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości do pełnych opakowań w górę?

Odpowiedź na pytanie nr 34:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 35:

Część 2, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści strzykawki 2-częściowe 20ml pakowane a'50szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości do pełnych opakowań w górę?

Odpowiedź na pytanie nr 35:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 36:

Część 3, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści igły do znieczuleń bez prowadnicy w rozmiarze 22G/90 oraz z prowadnicą w rozmiarze 25G/90, 26G/90 i 27G/90?

Odpowiedź na pytanie nr 36:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 37:

Część 3, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści kaniule dożylnie z portem 22G-0,9x25; 20G-1,1x32; 18G-1,3x45; 17G- 1,5x45 oraz 26G-0,6x19 i 24G-0,7x19 z portem lub bez portu?

Odpowiedź na pytanie nr 37:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 38:

Część 3, pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści igły bezpieczne 0,8x40 pakowane a'100szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości do pełnych opakowań w górę?

Odpowiedź na pytanie nr 38:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 39:

Część 3, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści koreczki do kaniul pakowane a'250szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości do pełnych opakowań w górę?

Odpowiedź na pytanie nr 39:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 40:

Część 9, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści elektrody pakowane a'50szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości do pełnych opakowań w górę?

Odpowiedź na pytanie nr 40:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 41:

Część 23, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści pojemnik na kał o pojemności 25ml?

Odpowiedź na pytanie nr 41:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 42:

Część 23, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści pojemnik na mocz pakowane a'90szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości do pełnych opakowań w górę?

Odpowiedź na pytanie nr 42:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 43:

Część 33, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci z podwójnym wkładem gąbkowym, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ?

Odpowiedź na pytanie nr 43:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 44:

Część 41, pozycja 1-9

Czy Zamawiający dopuści dreny Khera w rozmiarze 45x180?

Odpowiedź na pytanie nr 44:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 45:

Część 43, pozycja 3

Czy Zamawiający oczekuje miski do mycia z użyciem detergentów i mydła czy tylko przemywania wodą?

Odpowiedź na pytanie nr 45:

Zamawiający nie wymaga miski do mycia z użyciem detergentów i mydła.

Pytanie nr 46:

Część 43, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści miski do mycia o pojemności 4 litrów?

Odpowiedź na pytanie nr 46:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 47:

Część 44, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści resuscytator z rezerwuarem o pojemności 2000ml, pozostałe wymagania zgodnie z SWZ?

Odpowiedź na pytanie nr 47:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 48:

Część 44, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści rezerwuar o pojemności 2000ml wykonany z tworzywa EVA i PP?

Odpowiedź na pytanie nr 48:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 49:

Część 49, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści dreny z trokarem w rozmiarze CH10-CH12 o długości 19cm, CH16 o długości 21cm oraz CH20-CH32 o długości 34cm?

Odpowiedź na pytanie nr 49:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 50:

Część 51, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści worki wymienne kompatybilne z zestawem do kontrolowanej zbiórki stolca o pojemności 1500 ml skalowane linearnie co 100 ml, numerycznie co 500 ml w opakowaniu po 2 sztuki z filtrem węglowym i absorbentem cieczy z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości do pełnych opakowań w górę?

Odpowiedź na pytanie nr 50:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 51:

Część 51, pozycja 5,6

Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycje do oddzielnego zadania co zwiększy konkurencyjność cenową oferty?

Odpowiedź na pytanie nr 51:

Zamawiający nie wydziela pozycji do odrębnego pakietu.

Pytanie nr 52:

Dotyczy wzoru umowy §9 ust.1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę terminu płatności z 30 na 60 dni?

Odpowiedź na pytanie nr 52:

Zgodnie z SWZ termin płatności przyjęty w rozliczeniach z Wykonawcą wynosi 30 dni.

Pytanie nr 53:

Dotyczy wzoru umowy §9

Czy Zamawiający uzna warunek za spełniony, jeśli Wykonawca dostarczy fakturę w wersji elektronicznej (pdf), a nie papierowej i prześle ją na adres e-mail wskazany przez Zamawiającego i uwzględniony w zapisach umowy?

Odpowiedź na pytanie nr 53:

Zgodnie z odpowiedzią na Pytanie nr 17.

Pytanie nr 54:

Dotyczy Formularza oferty – załącznik nr 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie z formularza ofertowego tych pozycji, do których Wykonawca nie składa oferty?

Odpowiedź na pytanie nr 54:

Tak, Wykonawca może w pkt 4.3. Formularza oferty usunąć te Części zamówienia, na które nie składa oferty.

Pytanie nr 55:

Pakiet 2, poz. 5-8

Proszę o dopuszczenie strzykawkę z rozszerzoną skalą: 2-3 ml, 10-12 ml, 20-24 ml, 5-6 ml.

Odpowiedź na pytanie nr 55:

Zamawiający wymaga strzykawkę zgodnych z SWZ.

Pytanie nr 56:

Pakiet 2, poz. 7

Proszę o dopuszczenie strzykawkę 20 ml pakowanych po 80 sztuk z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości.

Odpowiedź na pytanie nr 56:

Tak, przeliczenie do pełnych opakowań w górę.

Pytanie nr 57:

Pakiet 3, poz. 3

Proszę o dopuszczenie igieł o wymiarach:

0,5 x 25

0,6 x 32

0,7 x 32

0,8 x 38

0,9 x 38

1,1 x 38

1,2 x 38

Odpowiedź na pytanie nr 57:

Zamawiający dopuszcza igły o wymiarach określonych w pytaniu.

Pytanie nr 58:

Pakiet 3, poz. 1-2

Proszę o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź na pytanie nr 58:

Zamawiający nie wydziela pozycji do odrębnego pakietu.

Pytanie nr 59:

Pakiet 3, poz. 1

Proszę o dopuszczenie:

Zawór do pobierania leków z butelek i worka

- Pozwala na wielokrotne bezigłowe pobieranie lub dodawanie płynów do i z worków oraz butelek
- Pomaga zachować sterylność leku w butelce lub worku
- Czas użytkowania do 7 dni
- Wolny od ftalanów, lateksu i części metalowych
- Korpus jest przezierny i przezroczysty co pomaga zmniejszyć ilość infekcji układu krwionośnego
- Powierzchnia zaworu jest całkowicie płaska co ułatwia dezynfekcję
- Droga przepływu jest prosta, przebiega bez zakłóceń i jest łatwa do przepłukania.
- Zaprojektowany zgodnie z normą ISO 594-1 i ISO 594-2, więc może być bezpiecznie używany z innymi końcówkami Luer.

Objętość wypełnienia zaworu - 0,085 ml

Objętość wypełnienia zaworu i kolca - 0,55 ml

Odpowiedź na pytanie nr 59:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 60:

Pakiet 3, poz. 3

Proszę o dopuszczenie igieł o wymiarach:

22G x 90

24G x 88

26G x 88

27G x 88

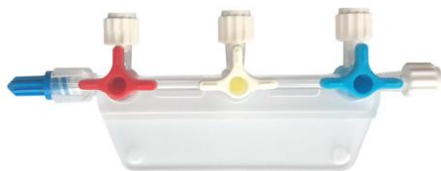
Odpowiedź na pytanie nr 60:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 61:

Pakiet 3, poz. 12-13

Czy zamawiający miał na myśli rampę trzy/pięć kranikową ? Jak na załączonym zdjęciu?



Odpowiedź na pytanie nr 61:

Tak.

Pytanie nr 62:

Pakiet 11, poz. 3

Proszę o dopuszczenie masek w rozmiarach M, L, XL

Odpowiedź na pytanie nr 62:

Zamawiający dopuszcza rozmiary masek M, L, XL.

Pytanie nr 63:

Pakiet 18, poz. 1-2

Proszę o dopuszczenie strzykawek z rozszerzoną skalą 50-60 ml.

Odpowiedź na pytanie nr 63:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 64:

Część 5 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści długość 210 cm?

Odpowiedź na pytanie nr 64:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 65:

Część 5 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści dreny do ssaków, śr. zew. 8,0 mm, wew. 5 mm, dł. 210 cm, sterylne?

Odpowiedź na pytanie nr 65:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 66:

Część 5 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści dreny do ssaków, śr. zew. 10,0 mm, wew. 7 mm, dł. 210 cm, sterylne?

Odpowiedź na pytanie nr 66:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 67:

Część 5 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści dreny do ssaków, śr. zew. 8,0 mm, wew. 5 mm?

Odpowiedź na pytanie nr 67:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 68:

Część 5 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści dreny do ssaków, śr. zew. 10,0 mm, wew. 7 mm?

Odpowiedź na pytanie nr 68:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 69:

Część 5 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści długość drenu min. 300 cm?

Odpowiedź na pytanie nr 69:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 70:

Część 6 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści skuteczność filtracji bakteryjnej 99,999%?

Odpowiedź na pytanie nr 70:

Nie, skuteczność filtracji zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 71:

Część 6 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści skuteczność filtracji bakteryjnej 99,999%?

Odpowiedź na pytanie nr 71:

Nie, skuteczność filtracji zgodnie z SWZ.

Pytanie nr 72:

Część 7 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści dwie rury o długości 200 cm?

Odpowiedź na pytanie nr 72:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 73:

Część 7 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy: 3 rury karbowane – dwie rury o długości 160 cm, trzecia rura o długości 100 cm?

Odpowiedź na pytanie nr 73:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 74:

Część 7 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści twarde końcówki?

Odpowiedź na pytanie nr 74:

Nie.

Pytanie nr 75:

Część 7 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści rury gładkie w środku?

Odpowiedź na pytanie nr 75:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 76:

Część 8 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści 15 cm?

Odpowiedź na pytanie nr 76:

Tak.

Pytanie nr 77:

Część 8 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści port do odsysania około 9 mm?

Odpowiedź na pytanie nr 77:

Tak.

Pytanie nr 78:

Część 33 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci z pojedynczym wkładem celulozowym?

Odpowiedź na pytanie nr 78:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 79:

Część 44 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści objętość worka ok. 1650ml?

Odpowiedź na pytanie nr 79:

Tak.

Pytanie nr 80:

Część 44 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rezerwuar tlenu o objętości ok. 2000 ml?

Odpowiedź na pytanie nr 80:

Tak.

Pytanie nr 81:

Część 44 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści rezerwuar tlenu o objętości ok. 2000 ml?

Odpowiedź na pytanie nr 81:

Tak.

Pytanie nr 82:

Część 44 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści rezerwuar tlenu o objętości ok. 2500 ml?

Odpowiedź na pytanie nr 82:

Tak.

Pytanie nr 83:

Część 50 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści uchwyty do mocowania przewodów mikrobiologicznie czyste?

Odpowiedź na pytanie nr 83:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 84:

Część 51 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści worek na mocz 2600 ml?

Odpowiedź na pytanie nr 84:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 85:

Część 51 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści skalowany od 60 ml?

Odpowiedź na pytanie nr 85:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 86:

Część 51 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści skalowany od 55 ml?

Odpowiedź na pytanie nr 86:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 87:

Część 51 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści pojemność 450 ml?

Odpowiedź na pytanie nr 87:

Tak.

Pytanie nr 88:

Część 51 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści pojemność 550 ml?

Odpowiedź na pytanie nr 88:

Tak.

Pytanie nr 89:

Część 51 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści worki do zbiórki stolca o pojemności 1500 ml?

Odpowiedź na pytanie nr 89:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 90:

Część 51 poz. 9

Czy Zamawiający dopuści worki skalowane co 100 ml?

Odpowiedź na pytanie nr 90:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 91:

Część 16

Czy Zamawiający dopuszcza i wymaga, aby zaoferowane paski testowe posiadały certyfikat zgodności z Dyrektywą 98/79/WE (Certyfikat CE), który jest jedynym unormowanym prawnie dokumentem potwierdzającym spełnianie wszystkich norm zharmonizowanych wymaganych dla wyrobu medycznego do diagnostyki *in vitro*, jakim są paski testowe do glukometrów, oraz czy wymaga dostarczenia tego dokumentu wraz z ofertą? Informujemy, że spełnienie warunków wyłącznie jednej normy nie gwarantuje, że paski testowe spełniają wszystkie odnoszące się do nich wymagania zasadnicze, gdyż wymagania te są szersze i bardziej restrykcyjne niż wymogi wynikające z normy EN ISO 15197:2015 (wynika to wprost z zapisów zawartych w samej normie, w rozdziale „Załącznik ZA.1 – powiązanie niniejszej Normy Europejskiej z Dyrektywą 98/79/WE”). Norma EN ISO 15197:2015 musi być spełniana przez wszystkie paski testowe do glukometrów w celu otrzymania Certyfikatu CE (certyfikat CE potwierdza spełnienie tej normy), jednakże spełnienie wymogów tej normy jest warunkiem koniecznym, ale niewystarczającym do tego, aby dane paski testowe spełniały odnoszące się do nich wymagania zasadnicze, nawet w obszarze leżącym w zakresie oceny zgodnej z przedmiotową normą. Anonsowanie, że dany wyrób spełnia tylko jedną z wymaganych norm może sugerować, że wyrób ten nie spełnia pozostałych norm, wymaganych przepisami prawa.

Odpowiedź na pytanie nr 91:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 92:

Część 16

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym, figurując w aktualnym na dzień złożenia oferty wykazie refundowanych leków, środków specjalnego przeznaczenia i wyrobów medycznych, publikowanym przez MZ? Refundacja pasków testowych gwarantuje ciągłość dostaw pasków w okresie umowy przetargowej, gdyż wymusza na wykonawcy utrzymywanie stałej dostępności pasków testowych w ofercie.

Odpowiedź na pytanie nr 92:

Tak.

Pytanie nr 93:

Część 16

Czy Zamawiający dopuści paski testowe, których instrukcje i opakowania handlowe zawierają rozbieżne informacje dotyczące dopuszczalnego zakresu temperatury przechowywania pasków testowych – tzn. temperatura przechowywania wyszczególniona w postaci międzynarodowego, zharmonizowanego symbolu w tej samej instrukcji obsługi i na zewnętrznym opakowaniu handlowym pasków jest inna od temperatury przechowywania, którą podaje tekst instrukcji?

Odpowiedź na pytanie nr 93:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 94:Część 16

Czy Zamawiający wymaga zaofiarowania pasków testowych, których termin przydatności po otwarciu opakowania będzie zgodnie z instrukcją jednakowy, niezależnie od miejsca w którym może być przechowywane opakowanie z paskami?

Odpowiedź na pytanie nr 94:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 95:Dotyczy pakietu 29, poz.2

Ponieważ nie ma probówek na rynku na 2 ml krwi o pojemności 3,6-4 ml , Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający ma na myśli probówki o pojemności 2 ml z K2EDTA, czy o pojemności 3,6-4 ml z K2EDTA?

Odpowiedź na pytanie nr 95:

Zamawiający ma na myśli probówki o pojemności 2 ml i 4 ml.

Pytanie nr 96:Dotyczy pakietu 29, poz.2

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie probówek do hematologii z antykoagulantem K2EDTA wykonanych z PET. Probówki systemu zamkniętego do morfologii (hematologii) produkowane są przez producentów z materiału PET.

Odpowiedź na pytanie nr 96:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 97:Dotyczy pakietu 29, poz.3

Czy Zamawiający ma na myśli statywy do probówek OB. z poz. 8 ?

Odpowiedź na pytanie nr 97:

Zamawiający wymaga statywu kompatybilnego z wszystkimi probówkami.

Pytanie nr 98:Dotyczy pakietu 29, poz.7

Czy Zamawiający dopuści probówki do koagulologii o pojemności 1,8 ml krwi z cytrynianem sodu 3,2 % , które mają konstrukcje podwójnej ścianki, z czego wewnętrzna ścianka probówki jest wykonana z polipropylenu (celem uniknięcia parowania odczynnika), a zewnętrzna z PET.

Odpowiedź na pytanie nr 98:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 99:Dotyczy pakietu 29, poz. 8

Czy Zamawiający dopuści probówki do OB. met. Logarymiczna o pojemności 2,75 ml ?

Odpowiedź na pytanie nr 99:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 100:Dotyczy pakietu 29, poz.19

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyłączenie pozycji 19 do innego pakietu. Nakłuwacze do drenów nie są elementami systemu zamkniętego. Wyłączenie z pakietu pozwoli na złożenie oferty większej liczbie Wykonawców.

Odpowiedź na pytanie nr 100:

Zamawiający nie wyłącza pozycji do innego pakietu.

Pytanie nr 101:Dotyczy pakietu 29, poz. 15

Czy Zamawiający dopuści próbkę do surowicy z żelazem separującym o objętości 2,5 ml lub 3,5 ml ? 3 ml z żelazem separującym posiada tylko jedna firma w swojej ofercie, w związku z tym ogranicza to krąg Wykonawców

Odpowiedź na pytanie nr 101:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 102:

Dotyczy pakietu 29, poz. 17

Czy Zamawiający dopuści próbkę do surowicy z żelazem separującym o objętości 9 ml ?

Odpowiedź na pytanie nr 102:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 103:

Dotyczy pakietu 29

Czy zgodnie z zaleceniami Krajowej Izby Diagnostów Laboratoryjnych Zamawiający wymaga, aby wszystkie elementy systemu pochodziły od jednego producenta ?

Odpowiedź na pytanie nr 103:

Zamawiający wymaga, aby wszystkie elementy systemu pochodziły od jednego producenta.

Pytanie nr 104:

Dotyczy pakietu 29

Czy Zamawiający wyraża zgodę aby wszystkie opakowania próbek były pakowane po 50 szt. ?

Odpowiedź na pytanie nr 104:

Zamawiający dopuszcza opakowania próbek po 50 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

Pytanie nr 105:

Dotyczy pakietu 29, poz. 9

Czy Zamawiający dopuści uchwyty pakowane po 10 szt. ?

Odpowiedź na pytanie nr 105:

Zamawiający dopuści uchwyty pakowane po 10 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

Pytanie nr 106:

Czy Zamawiający dopuści:

Pakiet nr 24 Klipsownica jednorazowa, endoskopowa z repozycjonowniem, dł. 230 cm, otwarcie 11 lub 16mm, średnica 2,6 mm, sterylina.

Odpowiedź na pytanie nr 106:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 107:

Pakiet 2 poz. 5-8

Czy Zamawiający oczekuje zaofiarowania strzykawek z rozszerzoną o min. 20% skalą pomiarową?

Odpowiedź na pytanie nr 107:

Nie.

Pytanie nr 108:

Pakiet 2 poz. 5-8

Czy Zamawiający oczekuje zaofiarowania strzykawek z podwójną skalą pomiarową?

Odpowiedź na pytanie nr 108:

Nie.

Pytanie nr 109:

Pakiet 2 poz. 5-8

Czy Zmawiający wymaga zaoferowania strzykawkę pozbawionych ftalanów, z informacją o ich braku na opakowaniu jednostkowym?

Odpowiedź na pytanie nr 109:

Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 110:

Pakiet 2 poz. 5-8

Czy Zmawiający oczekuje zaoferowania strzykawkę z logo producenta na cylindrze?

Odpowiedź na pytanie nr 110:

Nie.

Pytanie nr 111:

Pakiet 20 poz. 2

Czy Zmawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pojemnika o pojemności 60 ml ?

Odpowiedź na pytanie nr 111:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 112:

Pakiet 20 poz. 3

Czy Zmawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pojemnika o pojemności 250 ml ?

Odpowiedź na pytanie nr 112:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 113:

Pakiet 20 poz. 4

Czy Zmawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pojemnika o pojemności 250 ml ?

Odpowiedź na pytanie nr 113:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 114:

Pakiet 20 poz. 5

Czy Zmawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pojemnika o pojemności 500 ml ?

Odpowiedź na pytanie nr 114:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 115:

Pakiet 20 poz. 6

Czy Zmawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pojemnika o pojemności 1000 ml ?

Odpowiedź na pytanie nr 115:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 116:

Pakiet 20 poz. 7

Czy Zmawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pojemnika o pojemności 2000 ml ?

Odpowiedź na pytanie nr 116:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 117:

Pakiet 20 poz. 8

Czy Zmawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pojemnika o pojemności 5000 ml ?

Odpowiedź na pytanie nr 117:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 118:

Pakiet 23 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pojemnika na kał o pojemności 20 ml ?

Odpowiedź na pytanie nr 118:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 119:

Pakiet 23 poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pojemnika na mocz o pojemności 100 ml ?

Odpowiedź na pytanie nr 119:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 120:

Pakiet 32 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie worka do lewatywy o pojemności 1750 ml ?

Odpowiedź na pytanie nr 120:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 121:

Pakiet 37 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie maski Venturiego o poniższym opisie ?

- wykonane z medycznego PVC
 - posiada regulowany metalowy klip na nos
 - regulowane elastyczne mocowanie z tyłu głowy
 - dren długości 2 metry
 - sterylizowane tlenkiem etylenu
 - 2 nasadki umożliwiające ustawienie następujących stężeń tlenu: 24%, 26%, 28%, 30% oraz 35%, 40%, 50%
 - pakowane w opakowanie foliowe
- Maska występuje w rozmiarach S, M, L, XL

Odpowiedź na pytanie nr 121:

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie maski Venturiego określonej w pytaniu.

Pytanie nr 122:

Pakiet 41 poz. 1-9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie drena Kher o poniższym opisie:

- wykonane z lateksu naturalnego
 - jednorazowego użytku
 - jałowe, sterylizowane tlenkiem etylenu
 - pakowane podwójnie folia / folia - papier
- Cewnik T-Kehr występuje w rozmiarach CH 12 do CH 26 długość ramion 16/38 cm

Odpowiedź na pytanie nr 122:

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu określonego w pytaniu.

Pytanie nr 123:

W związku z faktem, iż Zamawiający w ww. postępowaniu oczekuje zaoferowania wyrobów medycznych, co do których producenci określili specjalne warunki magazynowania i transportu (np. dla strzykawek, przyrządów wymagana temperatura wynosi 10-35°C, igieł, cewników, zgłębników 5-37°C, rurek intubacyjnych, tracheostomijnych 5-40°C), prosimy o wyjaśnienie czy i w jaki sposób Zamawiający będzie sprawdzał czy zakupiony produkt był magazynowany i transportowany z zachowaniem wymaganych warunków. Pragniemy nadmienić, że zgodnie z nowym rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 (rozporządzenie MDR) to na dystrybutorze sprzętu medycznego spoczywa obowiązek magazynowania lub transportu zgodnie z warunkami określonymi przez producenta. Nieprzestrzeganie tych warunków rodzi dla Zamawiającego ryzyko użytkowania uszkodzonych w transporcie produktów.

Odpowiedź na pytanie nr 123:

Zgodnie z SWZ, przedmiot umowy winien być dostarczony transportem Wykonawcy, wraz z zapewnieniem wniesienia i wyładunku do magazynu apteki (...), na jego koszt i ryzyko, w opakowaniu zabezpieczającym przed uszkodzeniem. Na Wykonawcy spoczywa obowiązek prawidłowego dostarczenia zamówionego asortymentu. Zamawiający nie będzie sprawdzał, czy dostarczony produkt był magazynowany i transportowany z zachowaniem wymaganych warunków, określonych przez producenta.

Pytanie nr 124:

Czy Zamawiający potwierdza, że zgodnie z rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) dystrybutorzy muszą zapewnić, że w czasie, gdy są odpowiedzialni za wyrób, warunki przechowywania lub transportu mają być zgodne z warunkami określonymi przez producenta ?

Odpowiedź na pytanie nr 124:

Na Wykonawcy spoczywa obowiązek prawidłowego dostarczenia zamówionego asortymentu. Zamawiający nie będzie sprawdzał, czy dostarczony produkt był magazynowany i transportowany z zachowaniem wymaganych warunków, określonych przez producenta.

Pytanie nr 125:

Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wymaga przedstawienia wykazu odpowiednich środków transportu tj. samochodów z zabudową typu izoterma z możliwością rejestracji i wydruku temperatury?

Odpowiedź na pytanie nr 125:

Zamawiający nie wymaga przedstawienia wykazu środków transportu.

Pytanie nr 126:

Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wyklucza możliwość wykonywania dostaw za pomocą standardowej usługi kurierskiej bez możliwości rejestracji i wydruku temperatury?

Odpowiedź na pytanie nr 126:

Dostawa powinna być zrealizowana środkiem transportu gwarantującym odpowiednie, wymagane dla danego asortymentu, parametry zewnętrzne. Środek transportu winien być adekwatny do wymogów dotyczących magazynowania i transportu przewożonego sprzętu medycznego.

Pytanie nr 127:**Część 20:**

Prosimy Zamawiającego o informację, czy wymaga aby pojemniki do badań histopatologicznych spełniały wymagania wyrobu medycznego do diagnostyki IVD oraz posiadały na stałe przytwierdzone oznakowanie np. w postaci: wysokiej jakości etykiety odpornej na odczynniki rutynowo stosowane na pracowni (dalej zwanej etykietą) lub nadruk lub oznakowania w postaci techniki IML.

W obwieszczeniu Ministra Zdrowia z dn. 24 września 2021 r. w sprawie standardów akredytacyjnych w zakresie udzielania świadczeń zdrowotnych oraz funkcjonowania jednostek diagnostyki patomorfologicznej czytamy: „ 1) pojemniki do przechowywania i transportu materiału histologicznego; pojemniki spełniają wymagania wyrobu medycznego do diagnostyki in vitro zgodnie z aktualnie obowiązującymi regulacjami prawnymi; 2) sposób oznakowania pojemników; pojemniki są oznakowane niezmywalnymi etykietami zawierającymi dane pozwalające na identyfikację pacjenta i pobranego materiału, zgodnie z załączonym skierowaniem.”

Dodatkowo, zgodnie z wytycznymi PTP zawartego w dokumencie „Standardy organizacyjne oraz standardy postępowania w patomorfologii – wytyczne dla zakładów/pracowni patomorfologii” w Rozdziale 9 pt.: „Zasady utrwalania, zabezpieczenia i transportu materiału tkankowego do badania patomorfologicznego zestaw standardów organizacyjnych oraz standardów postępowania w patomorfologii” czytamy:

1. Pojemniki muszą być oznakowane etykietą z danymi identyfikującymi pacjenta oraz informacją o rodzaju pobranego materiału. Dane na etykiecie muszą się zgadzać z danymi na skierowaniu, mogą być wyrażone w formie kodu paskowego.

2. Etykieta umieszczona na naczyniu musi być trwała, niezmywalna, aby nie została zniszczona lub uszkodzona w trakcie transportu, przypadkowego zalania naczynia”.

Dodatkowo zgodnie z zawartą definicją pojemnika na próbki w ustawie o wyrobach medycznych czytamy, iż jest to „pojemnik na próbki specjalnie przeznaczony przez wytwórcę do bezpośredniego przechowywania oraz zabezpieczenia próbek pobranych z organizmu ludzkiego do badania diagnostycznego in vitro”.

Odpowiedź na pytanie nr 127:

Zamawiający dopuszcza (nie wymaga), żeby pojemniki spełniały wymagania określone w pytaniu.

Pytanie nr 128:Dotyczy wzoru umowy:

Prosimy o modyfikację zapisów § 11 w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto a nie brutto. VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągnięte przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.

Odpowiedź na pytanie nr 128:

Zamawiający pozostawia w tym zakresie zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 129:Dotyczy wzoru umowy:

Wykonawca zwraca się z wnioskiem do Zamawiającego o dokonanie modyfikacji zapisów do projektu umowy w § 11 ust.1 pkt 1.1 b) i c) poprzez zmniejszenie wysokości kar umownych do 0,1% wartości netto zamiast obecnych 1% z uwagi na nieadekwatność ich wysokości do danego niespełnienia świadczenia umowy?

Wprawdzie nie istnieją przepisy regulujące wysokości kar umownych, jednak przy ustaleniu wysokości kar Zamawiający powinien opierać się na zasadzie równości i ekwiwalentności stron, a tym samym wymagać od Wykonawcy płacenia kar w takiej samej lub nieznacznie wyższej wysokości, w jakiej sam Zamawiający może ewentualnie płacić za zwłokę w płaceniu za towar.

Zamawiający nie powinien wykorzystywać swojej dominującej pozycji ustalając wysokość kar umownych. Kary umowne powinny mieć charakter dyscyplinujący w stosunku do Wykonawcy, a nie prowadzić do wzbogacenia się Zamawiającego, a taką funkcję zaczynają pełnić w momencie, gdy okazuje się, iż wartość kary umownej może przekroczyć wartość zapłaty należną Wykonawcy za dostarczony towar. W tym miejscu należy przywołać treść art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego, który stanowi, iż w przypadku, gdy zobowiązanie zostało wykonane w znacznej części dłużnik może żądać zmniejszenia kary umownej, to samo dotyczy przypadku, gdy kara jest rażąco wygórowana. Dlatego też w przypadku braku zgody Zamawiającego na zmniejszenie kar umownych w momencie, gdy będą one naliczane, Wykonawca będzie zmuszony podjąć odpowiednie kroki prawne celem miarkowania tych kar, a co za tym idzie ochrony swoich interesów.

Odpowiedź na pytanie nr 129:

Zamawiający pozostawia wysokość kar umownych bez zmian.

Pytanie nr 130:Dotyczy wzoru umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do wzoru umowy klauzuli wyłączającej odpowiedzialność Stron na wypadek wystąpienia tzw. siły wyższej?

Wykonawca proponuje następującą treść ww. klauzuli: „Żadna ze Stron nie ponosi odpowiedzialności za nienależyte wykonanie lub niewykonanie Umowy w takim zakresie, w jakim zostało to spowodowane działaniem siły wyższej. Przez siłę wyższą rozumie się zdarzenia zewnętrzne, niezależne od Stron i niemożliwe do przewidzenia, takie jak w szczególności: kataklizmy lub analogiczne zdarzenia wywołane przez siły naturalne, wojnę, strajki, ataki terrorystyczne, zdarzenia medyczne i epidemiologiczne, inne zdarzenia losowe, działania producentów, gwałtowną dekoniunkturę, inne nieprzewidziane zdarzenia polityczne, w tym akty władzy państwowej, akty organów unijnych, a także okoliczności związane z wystąpieniem COVID-19, które wpływają w jakikolwiek sposób na należyte wykonanie umowy.”

Odpowiedź na pytanie nr 130:

Okoliczności wystąpienia tzw. siły wyższej przewidziane zostały w § 15 Tomu II SWZ (Projekt umowy).

Pytanie nr 131:Dot. SWZ:

Czy Zamawiający dopuści do podawania cen jednostkowych za 1 szt. wyrobów z dokładnością do trzech lub czterech miejsc po przecinku?

Zgodnie z orzecznictwem Zespołu Arbitrów (Orzecznictwo Zespołu Arbitrów - sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06) „dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech, a nawet 4 m-c po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas, cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną (nie ma, bowiem możliwości zakupienia jednej sztuki ezy, końcówki czy szkiełka)”.

Odpowiedź na pytanie nr 131:

Ceny należy podać z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 132:

dotyczy projektu umowy:

Dotyczy § 3 ust. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do paragrafu sformułowania, iż „Zamawiający będzie składał zamówienia sukcesywnie (...), przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 200 zł netto”?

Prośbę motywujemy to tym, że dla zamówień poniżej 200 zł koszty transportu na które składają się m.in.: koszty opakowania transportowego, robocizny, koszty wydrukowania listów przewozowych i faktury, koszty dostarczenia towaru przez przewoźnika, są wyższe niż wartość marży uzyskanej ze sprzedaży towaru o takiej wartości.

Odpowiedź na pytanie nr 132:

Zamawiający nie ustala minimalnej kwoty zamówienia jednostkowego.

Pytanie nr 133:

dotyczy projektu umowy:

Dotyczy § 4 ust. 3

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na termin, w którym Wykonawca ma załatwić reklamację na termin realny tj.

- dla reklamacji ilościowych – realny termin rozpatrzenia i załatwienia reklamacji to 5 dni robocze od chwili jej otrzymania,

- dla reklamacji jakościowych - realny termin rozpatrzenia i załatwienia reklamacji to 7 dni roboczych od chwili otrzymania próbek reklamowanego towaru.

Wykonawca, aby rozpatrzyć reklamację jakościową musi najpierw zbadać zwrócony towar i następnie podjąć decyzję o uznaniu reklamacji. Załatwienie reklamacji wymaga spełnienia określonych procedur, co jest czasochłonne, dlatego też właściwe rozpatrzenie reklamacji i wymiana towaru w ciągu 5 dni jest trudne do wykonania.

Odpowiedź na pytanie nr 133:

Zamawiający pozostawia w tym zakresie zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 134:

dotyczy projektu umowy:

Dotyczy § 4 ust. 2

W związku z tym, iż umowa zawierana jest z wykonawcą na okres 24 miesięcy, a zamówienia Zamawiający będzie składał sukcesywnie, czyli wg aktualnych potrzeb, zwracamy się z prośbą o skrócenie minimalnego terminu ważności do 8 miesięcy.

Odpowiedź na pytanie nr 134:

Zamawiający zmienia treść SWZ w zakresie terminu ważności dostarczonego sprzętu.

W § 4 ust.2 Projektu umowy (Tom II SWZ) przyjmuje następujące brzmienie:

„2. Wykonawca zobowiązuje się do dostaw sprzętu z terminem ważności nie krótszym niż 8 m-cy, liczonym od daty ich otrzymania przez Zamawiającego.”

W Tomie III SWZ (Opis przedmiotu zamówienia) pkt I.7 przyjmuje następujące brzmienie:

„7. Dostarczone produkty muszą posiadać minimum 8-miesięczny termin ważności, licząc od daty ich otrzymania przez Zamawiającego.”

Pytanie nr 135:

dotyczy projektu umowy:

Dotyczy § 11 ust. 1 ppkt. 1.1 b i 1.1 c

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do wysokości 0,5% wartości netto niezrealizowanej w terminie dostawy/zwłoki w wymianie towaru, za każdy dzień opóźnienia, z uwagi na nieadekwatność ich wysokości do danego niespełnienia świadczenia umowy?

Wprawdzie nie istnieją przepisy regulujące wysokości kar umownych, jednak przy ustaleniu wysokości kar Zamawiający powinien opierać się na zasadzie równości i ekwiwalentności stron, a tym samym wymagać od Wykonawcy płacenia kar w takiej samej lub nieznacznie wyższej wysokości, w jakiej sam Zamawiający może ewentualnie płacić za zwłokę w płaceniu za towar.

Zamawiający nie powinien wykorzystywać swojej dominującej pozycji ustalając wysokość kar umownych. Kary umowne powinny mieć charakter dyscyplinujący w stosunku do Wykonawcy, a nie prowadzić do wzbogacenia się Zamawiającego, a taką funkcję zaczynają pełnić w momencie, gdy

okazuje się, iż wartość kary umownej może przekroczyć wartość zapłaty należną Wykonawcy za dostarczony towar. Nadto liczenie kary umownej w wysokości 1% jest wysoce niesprawiedliwe i na gruncie prawa cywilnego obecna wysokość odsetek, którą Zamawiający narzuca, może zostać uznana za świadczenie nienależne, dające w skali roku odpowiednio, 365%, wartości zamówionej dostawy. W tym miejscu należy przywołać treść art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego, który stanowi, iż w przypadku, gdy zobowiązanie zostało wykonane w znacznej części dłużnik może żądać zmniejszenia kary umownej, to samo dotyczy przypadku, gdy kara jest rażąco wygórowana. Dlatego też w przypadku braku zgody Zamawiającego na zmniejszenie kar umownych w momencie gdy będą one naliczane, Wykonawca będzie zmuszony podjąć odpowiednie kroki prawne celem miarkowania tych kar, a co za tym idzie ochrony swoich interesów.

Odpowiedź na pytanie nr 135:

Zamawiający pozostawia wysokość kar umownych bez zmian.

Pytanie nr 136:

Dotyczy Części nr 29 pozycja 1, 2 i 13

Ze względu na różny sposób konfekcjonowania wyrobów przez różnych producentów, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przedmiotu zamówienia w opakowaniu po 100 sztuk?

Odpowiedź na pytanie nr 136:

Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie ww. pozycji w opakowaniach po 100 sztuk, z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

Pytanie nr 137:

Dotyczy Części nr 29 pozycja 2

Prosimy o dopuszczenie próbek wykonanych z tworzywa PET.

Odpowiedź na pytanie nr 137:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 138:

Dotyczy Części nr 29 pozycja 3

Czy Zamawiający wymaga statywów uniwersalnych z zabezpieczeniem próbek przed wypadaniem, 50-cio miejscowych, na próbki o średnicy 12-17 mm?

Odpowiedź na pytanie nr 138:

Zamawiający dopuszcza statyw określony w pytaniu (nie wymaga).

Pytanie nr 139:

Dotyczy Części nr 29 pozycja 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie okresu ważności na próbki z odczynnikami do koagulologii do 6 miesięcy?

Prośbę motywujemy tym, iż termin ważności tych próbek jest krótszy niż pozostałych ze względu na dbałość producenta o zagwarantowanie najwyższej ich jakości, ponieważ stabilność cytrynianu w próbkach plastikowych jest mniejsza niż w szklanych.

Odpowiedź na pytanie nr 139:

Zamawiający wyraża zgodę, przy czym termin ważności liczony musi być od daty dostawy do apteki.

Pytanie nr 140:

Dotyczy Części nr 29 pozycja 8

W przypadku zaoferowania metody liniowej prosimy o wyrażenie zgody na osobną wycenę próbek do OB i rurek, poprzez dodanie wiersza pozycja 8a.

Odpowiedź na pytanie nr 140:

Zamawiający wyraża zgodę na dodanie pozycji 8a.

Pytanie nr 141:

Dotyczy Części nr 29 pozycja 4, 5, 6, 14

Czy Zamawiający wymaga, aby czas wykrzepiania w próbkach do badań biochemicznych, był krótszy niż 30 min?

Odpowiedź na pytanie nr 141:

Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 142:

Dotyczy Części nr 29 pozycja 13

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania probówek z EDTA-K2?

Odpowiedź na pytanie nr 142:

Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 143:

Dotyczy Części nr 42 pozycja 1

Prosimy o dopuszczenie zestawów Miniparasept SF pakowanych po 40 sztuk.

Odpowiedź na pytanie nr 143:

Zamawiający dopuszcza zestawy pakowane po 40 sztuk (przeliczenie do pełnych opakowań w górę).

Pytanie nr 144:

Dotyczy warunków umowy § 4 ust. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu zgodnie z poniższym:

„W przypadku wystąpienia trzech udokumentowanych reklamacji, Zamawiający ma prawo do odstąpienia od umowy z winy Wykonawcy ze skutkiem natychmiastowym, po wcześniejszym pisemnym wezwaniu do należytej realizacji umowy.”

Odpowiedź na pytanie nr 144:

Zamawiający zmienia treść SWZ w następujący sposób:

W § 4 ust.5 Projektu umowy (Tom II SWZ) przyjmuje następujące brzmienie:

„5. W przypadku wystąpienia trzech udokumentowanych reklamacji, Zamawiający ma prawo do odstąpienia od umowy z winy Wykonawcy ze skutkiem natychmiastowym po wcześniejszym pisemnym wezwaniu do należytej realizacji umowy.”

Pytanie nr 145:

Dotyczy warunków umowy § 5 ust. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu zgodnie z poniższym:

„W przypadku, gdy Wykonawca nie dostarczy sprzętu w ustalonych terminach, Zamawiający ma prawo dokonać jego zakupu u innego dostawcy w asortymencie i ilościach odpowiadających niezrealizowanej dostawie, co będzie skutkowało zmniejszeniem ilości przedmiotu umowy o wielkość tego zakupu, po wcześniejszym pisemnym wezwaniu do należytej realizacji umowy.”

Odpowiedź na pytanie nr 145:

Zamawiający zmienia treść SWZ w następujący sposób:

W § 5 ust.1 Projektu umowy (Tom II SWZ) przyjmuje następujące brzmienie:

„1. W przypadku, gdy Wykonawca nie dostarczy sprzętu w ustalonych terminach, Zamawiający ma prawo dokonać jego zakupu u innego dostawcy w asortymencie i ilościach odpowiadających niezrealizowanej dostawie, co będzie skutkowało zmniejszeniem ilości przedmiotu umowy o wielkość tego zakupu, po wcześniejszym pisemnym wezwaniu do należytej realizacji umowy.”

Pytanie nr 146:

Dotyczy warunków umowy § 11 ust. 1.1 i 1.2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kar umownych z 10% na 5% oraz odpowiednio z 1% na 0,5%?

Odpowiedź na pytanie nr 146:

Zamawiający pozostawia wysokość kar umownych bez zmian.

Pytanie nr 147:

Dotyczy warunków umowy § 12 ust. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu zgodnie z poniższym:

„Zamawiającemu przysługuje prawo do odstąpienia od umowy, po wcześniejszym pisemnym wezwaniu do należytej realizacji umowy, jeżeli:...”

Odpowiedź na pytanie nr 147:

Zamawiający pozostawia w tym zakresie zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 148:

Dotyczy warunków umowy § 16 ust. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu zgodnie z poniższym:

„Żadna ze stron nie może przelać na inny podmiot zobowiązań i uprawnień wynikających z niniejszej umowy bez uprzedniej pisemnej zgody drugiej strony. Zgody takiej nie można bezpodstawnie odmówić.”

Odpowiedź na pytanie nr 148:

Zamawiający pozostawia w tym zakresie zapisy SWZ bez zmian.

Pytanie nr 149:

Dot. części 19

Czy Zamawiający dopuści jako produkt alternatywny jednorazowy zestaw do opaskowania żyłaków przelyku, 6-gumkowy, wstępnie złożony (nić przewleczona przez teflonowy cewnik, nawinięta na szpulę), przedostatnia gumka odróżniająca się kolorem od pozostałych, część dystalna przezroczysta, potwierdzeniem zrzucenia gumki jest jedno słyszalne kliknięcie, rękojeść wyposażona w port Luer z kapturkiem, dostosowane do endoskopów o dystalnej śr. zewnętrznej 9,5-11,5 mm?

Odpowiedź na pytanie nr 149:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 150:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie nr 24 klipsownicy jednorazowej endoskopowej z możliwością repozycji; 235 cm, 11mm, kompatybilna z kanałem 2,8mm, sterylna?

Odpowiedź na pytanie nr 150:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 151:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pakiecie nr 25 kleszczy biopsyjnych kolonoskopowych sterylnych, owalnych z igłą, jednorazowego użytku o dł. 240 cm?

Odpowiedź na pytanie nr 151:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 152:

cz.1,poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 75 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź na pytanie nr 152:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 153:

cz.1 poz.3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 144 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź na pytanie nr 153:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 154:

cz.3, poz. 6,9,10-11

Czy zamawiający wydzieli poz.6,9,10-11 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwi. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odpowiedź na pytanie nr 154:

Zamawiający nie wydziela pozycji do osobnego pakietu.

Pytanie nr 155:

cz.18, poz. 1-2

Czy zamawiający dopuści skalę rozszerzoną 50/60 ml?

Odpowiedź na pytanie nr 155:

Tak.

Pytanie nr 156:

cz.43, poz. 4

Czy zamawiający dopuści basen 2 litry?

Odpowiedź na pytanie nr 156:

Tak.

Pytanie nr 157:

Część 7. Obwody sterylne oddechowe do respiratora i do znieczuleń

Poz. 2

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne obwody oddechowe, ze standardowymi zakończeniami wszystkich rur 22F, zapewniającymi pełną szczelność obwodów w warunkach klinicznych - firmy Medtronic/Covidien - będącej światowym liderem w produkcji tego typu obwodów - przy zachowaniu wszelkich pozostałych wymogów siwz.

Odpowiedź na pytanie nr 157:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 158:

Część 7. Obwody sterylne oddechowe do respiratora i do znieczuleń

Poz. 2

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne obwody oddechowe, umożliwiające osiągnięcie wymaganych w siwz podanych, konkretnych długości dla poszczególnych rur, będących częściami składowymi oferowanych obwodów - firmy Medtronic/Covidien - będącej światowym liderem w produkcji tego typu obwodów - przy zachowaniu wszelkich pozostałych wymogów siwz.

Odpowiedź na pytanie nr 158:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 159:

Część 7. Obwody sterylne oddechowe do respiratora i do znieczuleń

Poz. 2

Prosimy o doprecyzowanie, czy wymagany w opisie przedmiot zamówienia „worek 2L”, powinien być bezlateksowy oraz powinien posiadać zakończenie 22M/19F, w pełni kompatybilne do trzeciej, dodatkowej rury oferowanego obwodu - przy zachowaniu wszelkich pozostałych wymogów siwz ?

Odpowiedź na pytanie nr 159:

Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 160:

Część 8. Łącznik typu „martwa przestrzeń”

Poz. 1

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne, polipropylenowe łączniki typu martwa przestrzeń, kątowe, podwójnie obrotowe, z zatyczką do odsysania i bronchoskopii, rozciągliwe, o długości 7/16 cm, sterylne - firmy Medtronic/Covidien - będącej światowym liderem w produkcji tego typu wyrobów.

Odpowiedź na pytanie nr 160:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 161:

Część 9. Filtry oddechowe, obwód oddechowy

Poz. 1

Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane filtry oddechowe, aby wypełnić stawiany w siwz wymóg skuteczności filtracji bakteryjnej /min. 99,9999%/ oraz filtracji wirusowej /min. 99,999%/, powinny równocześnie wypełniać wymóg skuteczności filtracji względem cząsteczki NaCl na poziomie min. 97,100% - tak jak np. filtry firmy Medtronic/Covidien - będącej światowym liderem w produkcji tego typu filtrów - przy zachowaniu wszelkich pozostałych wymogów siwz ?

Odpowiedź na pytanie nr 161:

Zamawiający w Części 6. Filtry sterylne do aparatów poz.1 dopuszcza (nie wymaga) filtr oddechowy określony w pytaniu.

Pytanie nr 162:

Część 9. Filtry oddechowe, obwód oddechowy

Poz. 1

Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane filtry oddechowe, powinny posiadać wagę własną poniżej 20g, przy zachowaniu przestrzeni martwej poniżej 40ml - tak jak np. filtry firmy Medtronic/Covidien - będącej światowym liderem w produkcji tego typu filtrów - przy zachowaniu wszelkich pozostałych wymogów siwz ?

Odpowiedź na pytanie nr 162:

Zamawiający w Części 6. Filtry sterylne do aparatów poz.1 dopuszcza (nie wymaga) filtr oddechowy określony w pytaniu.

Pytanie nr 163:

Część 9. Filtry oddechowe, obwód oddechowy

Poz. 2

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne filtry oddechowe, o skuteczności filtracji bakteryjnej >99,9998% - firmy Medtronic/Covidien - będącej światowym liderem w produkcji tego typu filtrów - przy zachowaniu wszelkich pozostałych wymogów siwz.

Odpowiedź na pytanie nr 163:

Zamawiający w Części 6. Filtry sterylne do aparatów poz.2 dopuszcza (nie wymaga) filtr oddechowy określony w pytaniu.

Pytanie nr 164:

Część 9. Filtry oddechowe, obwód oddechowy

Poz. 2

Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane filtry oddechowe, aby wypełnić stawiany w siwz wymóg skuteczności filtracji bakteryjnej /min. 99,9999%/ oraz filtracji wirusowej /min. 99,999%/, powinny równocześnie wypełniać wymóg skuteczności filtracji względem cząsteczki NaCl na poziomie min. 97,400% - przy zachowaniu wszelkich pozostałych wymogów siwz ?

Odpowiedź na pytanie nr 164:

Zamawiający w Części 6. Filtry sterylne do aparatów poz.2 dopuszcza (nie wymaga) filtr oddechowy określony w pytaniu.

Pytanie nr 165:

Część 9. Filtry oddechowe, obwód oddechowy

Poz. 2

Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane filtry oddechowe, powinny posiadać wagę własną poniżej 30g, przy zachowaniu przestrzeni martwej do max. 51ml - tak jak np. filtry firmy Medtronic/Covidien - będącej światowym liderem w produkcji tego typu filtrów - przy zachowaniu wszelkich pozostałych wymogów siwz ?

Odpowiedź na pytanie nr 165:

Zamawiający w Części 6. Filtry sterylne do aparatów poz.2 dopuszcza (nie wymaga) filtr oddechowy określony w pytaniu.

Pytanie nr 166:Część 10. Rurki intubacyjne

Poz. 1-2

Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane rurki intubacyjne, powinny być wykonane z medycznej odmiany pcv z domieszką silikonu, co zmniejsza traumatyzację tkanek zarówno w trakcie procedury samej intubacji jak i przez cały okres zaintubowania pacjentów ?

Odpowiedź na pytanie nr 166:

Zamawiający wymaga, aby rurki intubacyjne posiadały cechy określone w pytaniu.

Pytanie nr 167:Część 10. Rurki intubacyjne

Poz. 1

Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane rurki bez mankietu, przynajmniej w najmniejszych pediatrycznych rozmiarach t.j. w rozmiarach 2.0-3.5, powinny ze względu na bezpieczeństwo ich użytkowania, posiadać skalowane co min. 0,5cm, co zapewnia bardzo dokładną identyfikację położenia rurki zarówno w stosunku do laryngoskopu w momencie procedury intubacji jak i przez cały okres zaintubowania najmłodszych pacjentów.

Odpowiedź na pytanie nr 167:

Zamawiający zmienia treść SWZ poprzez usunięcie w Załączniku nr 1.10 do Formularza oferty (Część 10. Rurki intubacyjne) pozycji 1 – Rurka intubacyjna bez mankietu, sterylna, w rozmiarze 2.0; 2.5; 3.0; 3.5; 4.0;4,5

Zamawiający zamieszcza na stronie postępowania Załącznik nr 1.10 do Formularza oferty ZMIANA, uwzględniający dokonaną zmianę treści SWZ. Załącznik ten jest obowiązujący przy składaniu ofert.

Pytanie nr 168:Część 10. Rurki intubacyjne

Poz. 2

Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane rurki intubacyjne z mankiem, powinny posiadać czytelne oznaczenie znaczników głębokości, z których ostatni czytnik znajdujący się powyżej mankietu uszczelniającego jest w postaci szerokiego, czarnego, pełnego oringu, umożliwiającego łatwą wizualną lokalizację rurki w stosunku do laryngoskopu, w każdych warunkach anatomiczno-klinicznych ?

Odpowiedź na pytanie nr 168:

Zamawiający wymaga, aby rurki intubacyjne posiadały cechy określone w pytaniu.

Pytanie nr 169:Część 15. Linia do próbkowania gazów anestetycznych

Poz. 1

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane linie próbkujące ze względu na kalibrację automatyki i prawidłowość pomiaru, powinny posiadać średnice wewnętrzną/zewnętrzną na poziomie 1,2/2,5mm, przy zachowaniu wszelkich pozostałych wymogów siwz.

Odpowiedź na pytanie nr 169:dopuszcza, nie wymaga

Zamawiający dopuszcza (nie wymaga), żeby linia do próbkowania gazów anestetycznych posiadała cechy określone w pytaniu.

Pytanie nr 170:Część 17. Pojemniki do odsysania ran pooperacyjnych

Poz. 1

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne, niskociśnieniowe pojemniki do odsysania z ran pooperacyjnych o pojemnościach 250ml oraz 400-500ml, przy zachowaniu wszelkich pozostałych wymogów siwz.

Odpowiedź na pytanie nr 170:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 171:Część 17. Pojemniki do odsysania ran pooperacyjnych

Poz. 1

Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane pojemniki do odsysania z ran pooperacyjnych, powinny być sterylne oraz czy powinny posiadać element konstrukcyjny umożliwiający wygodne i skuteczne wytworzenie podciśnienia np. w postaci mieszka harmonijkowego, co zapewnia w pełni bezpieczne (aseptyczne), ale także skuteczne drenażowanie wydzieliny pooperacyjnej ?

Odpowiedź na pytanie nr 171:

Zamawiający wymaga, aby pojemniki posiadały cechy określone w pytaniu.

Pytanie nr 172:

Część 17. Pojemniki do odsysania ran pooperacyjnych

Poz. 2

Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane pojemniki do odsysania z ran pooperacyjnych z próżnią, wysokociśnieniowe, powinny posiadać w komplecie dren łączący umożliwiający podłączenie do różnego rozmiarów drenów Redona oraz skalowany wskaźnik zassania próżni, obrazujący stan zassania w trakcie całego okresu drenażowania, co zapewnia ich wygodne i prawidłowe użytkowanie oraz prawidłowy nadzór na utrzymaniu optymalnych warunków skutecznego drenażowania rany pooperacyjnej.

Odpowiedź na pytanie nr 172:

Zamawiający wymaga, aby pojemniki posiadały cechy określone w pytaniu.

Pytanie nr 173:

Część 45. Rurki tracheostomijne

Poz. 1

Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane rurki tracheostomijne, powinny być wykonane z medycznej odmiany pcv z domieszką silikonu, co zmniejsza traumatyzację tkanek zarówno w trakcie procedury samej tracheostomii jak i przez cały okres jej utrzymania ?

Odpowiedź na pytanie nr 173:

Zamawiający dopuszcza (nie wymaga), żeby rurki tracheostomijne posiadały cechy określone w pytaniu.

Pytanie nr 174:

Część 49. Trokary do drenażu klatki piersiowej

Poz. 1

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne trokary w rozmiarze 16 o długości 25cm /pozostałe rozmiary zgodnie z siwz/ - firmy Medtronic/Covidien - będącej światowym liderem w produkcji tego typu trokarów - przy zachowaniu wszelkich pozostałych wymogów siwz.

Odpowiedź na pytanie nr 174:

Zamawiający dopuszcza trokary określone w pytaniu.

Pytanie nr 175:

Część 49. Trokary do drenażu klatki piersiowej

Poz. 1

Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane trokary, powinny posiadać znacznik rtg wzdłuż całego drenu oraz dodatkowe znaczniki rtg, określające położenie otworów drenażowych, co zapewnia precyzyjną identyfikację położenia drenu w każdych warunkach klinicznych ?

Odpowiedź na pytanie nr 175:

Zamawiający wymaga, aby trokary posiadały cechy określone w pytaniu.

Pytanie nr 176:

Część 49. Trokary do drenażu klatki piersiowej

Poz. 1

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane trokary, powinny ze względu na szczególny charakter ich zastosowania być pakowane w sztywne opakowania typu tubus, zapewniające ich pełne bezpieczeństwo w trakcie użytkowania, przechowywania i transportu.

Odpowiedź na pytanie nr 176:

Zamawiający dopuszcza (nie wymaga), żeby trokary były pakowane w sztywne opakowania typu tubus.

Pytanie nr 177:

Część 57. Zestawy specjalistyczne

Poz. 2

W związku z zaprzestaniem przez firmę B/Braun /Niemcy/ produkcji zestawów do drenażu otrzewnej Peritofix (opisanego w siwz i użytkowanego przez Zamawiającego) - prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne zestawy do drenażu tego producenta o składzie: metalowa cienkościenna kaniula punkcyjna 3,35 x 7,8 cm, cewnik 2,7mm x 45cm wykonany z poliuretanu z otwartym końcem i otworami bocznymi (na odcinku 5,5 cm mierzona od końca cewnika), podwójna zastawka antyrefluksyjna, kranik trójdrożny - umożliwiające bezpieczne i skuteczne wykonanie procedury drenażu otrzewnej.

Odpowiedź na pytanie nr 177:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 178:

Dotyczy SIWZ oraz wzorów umowy

Czy Zamawiający wyraz zgodę na zmianę wysokości kar umownych (§11 ust. 1.1b i 1.1c) na 0,5% wartości niedostarczonego towaru oraz 0,5% wartości zareklamowanego towaru?

Odpowiedź na pytanie nr 178:

Zamawiający pozostawia zapisy dotyczące kar umownych bez zmian.

Pytanie nr 179:

Dotyczy SIWZ oraz wzorów umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę kary umownej zawartej w §11 ust. 1.1a na 10% niezrealizowanej części umowy?

Odpowiedź na pytanie nr 179:

Zamawiający pozostawia zapisy dotyczące kar umownych bez zmian.

Pytanie nr 180:

Dotyczy części 11, pozycji 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie masek do podawaniu tlenu dla dorosłych bez rozdziału na poszczególne rozmiary. Maski posiadają regulację w postaci gumki oraz blaszki nosowej, co świadczy o ich uniwersalności i możliwości dostosowania maski do pacjenta. Wyposażone w dren tlenowy gwiazdkowy (antyżięciowy) o długości 200cm, zakończony uniwersalnymi łącznikami, Wykonana z medycznego PVC nie zawiera lateksu, ani ftalanów. Maski czyste mikrobiologicznie.

Odpowiedź na pytanie nr 180:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 181:

Dotyczy części 11, pozycji 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie masek tlenowych dla dorosłych z nebulizatorem, przeznaczonych do wytworzenia aerozolu zawierającego rozdrobniony lek, który może być dostarczony w głąb układu oddechowego wraz z wdechem pacjenta do dla dorosłych bez rozdziału na poszczególne rozmiary. Maski posiadają regulację w postaci gumki oraz blaszki nosowej, co świadczy o ich uniwersalności i możliwości dostosowania maski do pacjenta. Wyposażone w dren tlenowy gwiazdkowy (antyżięciowy) o długości 200cm, zakończony uniwersalnymi łącznikami, pojemność nebulizatora 8 ml, dysza Venturiego. Wykonana z medycznego PVC nie zawiera lateksu, ani ftalanów. Maski czyste mikrobiologicznie.

Odpowiedź na pytanie nr 181:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 182:

Dotyczy części 11, pozycji 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie masek do tlenoterapii do wysokiej koncentracji tlenu z rezerwuarem 1l dla dorosłych bez rozdziału na poszczególne rozmiary. Maski posiadają regulację w postaci gumki oraz blaszki nosowej, co świadczy o ich uniwersalności i możliwości dostosowania maski do pacjenta. Wyposażone w dren tlenowy gwiazdkowy (antyżięciowy) o długości 200cm, zakończony uniwersalnymi łącznikami, wykonana z medycznego PVC nie zawiera lateksu, ani ftalanów. Maski czyste mikrobiologicznie.

Odpowiedź na pytanie nr 182:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 183:

Dotyczy części 7 poz.2

Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy dla dorosłych z rurami o długości 180 cm i rurą dodatkową 90 cm, z zachowaniem pozostałych parametrów?

Odpowiedź na pytanie nr 183:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 184:

Dotyczy części 8

Czy Zamawiający dopuści łącznik typu martwa przestrzeń – sterylny, długości 15 cm

-gładki wewnątrz PCV, karbowany na zewnątrz

-łącznik podwójnie obrotowy,

-port do odsysania z PCV elastyczny, port do bronchoskopii

-złącza 22mmF-22mmM/15mmF

-zalecane stosowanie: do podłączenia rurki dotchawiczej z filtrem oddechowym lub obwodu oddechowego

Odpowiedź na pytanie nr 184:

Zamawiający dopuszcza łącznik typu martwa przestrzeń określony w pytaniu.

-
- II. Zamawiający informuje, że pytania i odpowiedzi na nie oraz zmiany stają się integralną częścią specyfikacji warunków zamówienia i będą wiążące przy składaniu ofert. Pozostałe warunki nie ulegają zmianie.

Prezes Zarządu

Barbara Kosak