



ISO 9001
ISO 14001
PN-N 18001
ISO 27001

SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR. JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY
85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75 tel. 52/36-55-799 fax. 52/370-05-31

KONTO: Bank Zachodni WBK Bydgoszcz 10 1500 1360 1213 6001 9348 0000

NIP: 9532582266 REGON: 340517145

Bydgoszcz, dnia 24.01.2020 r.

NZZ/60/P/19

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę sprzętu drobnego i jednorazowego i innych wyrobów medycznych..

Wszyscy Wykonawcy

WYJAŚNIENIA TREŚCI SIWZ

Działając na podstawie art. 38 ust. 1, 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U.2018 r. 1986 z późn. zm.) w związku z pytaniami zadanymi w toku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w w/w sprawie, Zamawiający udziela odpowiedzi/wyjaśnień.

Pytanie nr 1 –

Czy Zamawiający w Grupie 18 dopuści sterylne butelki o pojemności 80 ml, pakowane pojedynczo lub zbiorczo w małe, higieniczne opakowania po 24 szt., z wielokrotnym otwarciem na taśmę, spełniające pozostałe cechy zawarte w SIWZ?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 2 –

Zgodnie z Ustawą o wyrobach medycznych z dn. 20.05.2010r. (Dz.U. nr 107 poz. 679) klasyfikacji i kwalifikacji wyrobów dokonuje wytwórca produktu. Asortymentu wymienionego w Grupie 18 wytwórca nie zaklasyfikował jako wyrób medyczny, ale oferowane, sterylne butelki posiadają deklaracje zgodności, dopuszczające, certyfikat ISO. Zgodnie z ustawą brak statusu wyrobu medycznego nie dyskwalifikuje jednak w/w wyrobów z użytkowania w placówkach leczniczych, od kilkunastu lat są przedmiotem postępowań w większości szpitali w Polsce i były wielokrotnie dostarczane do placówki Zamawiającego. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie złożenia stosownego dokumentu, iż wymieniony asortyment nie został zaklasyfikowany jako wyrób medyczny w myśl Ustawy o wyrobach medycznych z dn. 20.05.2010r. ale posiada dokumenty dopuszczające go do obrotu i zastosowanie zasady „o ile dotyczy”.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 3 –

Dotyczy Projekt umowy – załącznik nr 3 - § 4 Warunki dostawy pkt. 13, 15, 15a, 18

Prosimy o modyfikację w/w ustępu na następujący:

13. W przypadku zwłoki w dostawie przekraczającej o 4 dni robocze termin określony w ust. 2 lub w przypadku zwłoki w załatwieniu reklamacji przekraczającej o 4 dni robocze termin określony w ust. 9, Wykonawca wyraża zgodę na dokonanie przez Zamawiającego, bez wezwania Wykonawcy do należytego wykonania umowy, w miejsce niedostarczonego lub wadliwego przedmiotu dostawy, zakupu u osoby trzeciej, a w przypadku wyższej ceny zakupu niż cena wynikająca z niniejszej umowy na obciążenie go różnicą, którą Wykonawca ma obowiązek uregulować należność w terminie 14 dni od daty otrzymania noty obciążeniowej, jak również Zamawiający ma prawo obciążyć Wykonawcę karą umowną w wysokości 0,5% wartości brutto niedostarczonego lub reklamowanego przedmiotu dostawy. Zapisu powyższego nie stosuje się, jeżeli Zamawiający skorzysta z uprawnień, o których mowa w ust.

15. W przypadku zwłoki w należywym wykonaniu umowy przez Wykonawcę Zamawiający może żądać od Wykonawcy zapłaty kary umownej w wysokości 0,2% wartości brutto nie dostarczonego w terminie lub reklamowanego przedmiotu dostawy za każdy rozpoczęty dzień zwłoki.

15a. W przypadku naruszenia przez Wykonawcę postanowień §3 ust. 6 Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,5% wartości brutto zamówienia, którego dotyczy naruszenie.

18. W przypadku rozwiązania, w tym odstąpienia od umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, Zamawiający ma prawo obciążyć go karą umowną w wysokości 5 % minimalnej wartości brutto przedmiotu niniejszej umowy, którą Zamawiający zobowiązany jest zrealizować, zgodnie z ustępem 7 niniejszego paragrafu, chyba że umowa przewiduje w danym przypadku karę w innej wysokości. Zamawiający może od umowy odstąpić w terminie 6 miesięcy od powzięcia wiadomości o okoliczności uzasadniającej odstąpienie. Proponowane przez Zamawiającego ujęcie wartości kar umownych powoduje, że są one stanowczo zbyt wysokie w odniesieniu do wielu przypadków potencjalnej szkody. Charakter zastrzeżonych kar umownych co do zasady ma dyscyplinować wykonawców, a nie dążyć do nieuzasadnionego wzbogacenia Zamawiającego. Zastrzeżenie w umowie rażąco wygórowanych kar umownych stanowi o jej sprzeczności z naturą umowy wzajemnej i zasadami współzycia społecznego. Należy jednoznacznie stwierdzić, iż zaproponowane przez Zamawiającego kary umowne są rażąco wysokie.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.



ISO 9001
ISO 14001
PN-N 18001
ISO 27001

SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR. JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY
85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75 tel. 52/36-55-799 fax. 52/370-05-31

KONTO: Bank Zachodni WBK Bydgoszcz 10 1500 1360 1213 6001 9348 0000

NIP: 9532582266 REGON: 340517145

Pytanie nr 4 –

Grupa 1 - Rurka tracheostomijna, poz. 1

Prosimy o dopuszczenie Rurka tracheostomijna z polietylenu lub z termoplastycznego PVC, fenestracyjna z wymienną kaniulą wewnętrzną, Nr 10, długość 84mm, dodatkowo w zestawie miękka opaska mocująca i dodatkowa kaniula wewnętrzna.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie nr 5 –

Grupa 1 - Rurka tracheostomijna, poz. 2

Prosimy o dopuszczenie Rurka tracheostomijna z polietylenu lub z termoplastycznego PVC, fenestracyjna z wymienną kaniulą wewnętrzną, Nr 9, długość 82mm, dodatkowo w zestawie miękka opaska mocująca i dodatkowa kaniula wewnętrzna.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie nr 6 –

Grupa 1 - Rurka tracheostomijna, poz. 3

Prosimy o dopuszczenie Rurka tracheostomijna z polietylenu lub z termoplastycznego PVC, fenestracyjna z wymienną kaniulą wewnętrzną, Nr 8, długość 80mm, dodatkowo w zestawie miękka opaska mocująca i dodatkowa kaniula wewnętrzna.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie nr 7 –

Grupa 1 - Rurka tracheostomijna, poz. 4

Prosimy o dopuszczenie Rurka tracheostomijna z polietylenu lub z termoplastycznego PVC, fenestracyjna z wymienną kaniulą wewnętrzną, Nr 7, długość 72mm, dodatkowo w zestawie miękka opaska mocująca i dodatkowa kaniula wewnętrzna.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie nr 8 –

Grupa 1 - Rurka tracheostomijna, poz. 5

Prosimy o dopuszczenie Rurka tracheostomijna z polietylenu lub z termoplastycznego PVC, fenestracyjna z wymienną kaniulą wewnętrzną, Nr 6, długość 70mm, dodatkowo w zestawie miękka opaska mocująca i dodatkowa kaniula wewnętrzna.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie nr 9 –

Grupa 2 - Rurka tracheostomijna, poz. 1 - 6

Prosimy o dopuszczenie Rurka tracheostomijna z podwójnym mankietem, silikonowana .

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający, zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia oczekuje zaferowania rurek tracheotomijnych z podwójnym mankietem, silikonowych.

Pytanie nr 10 –

Grupa 2 - Rurka tracheostomijna, poz. 1 - 6

Czy Zamawiający wymaga aby rurki tracheostomijne z podwójnym mankiet były z ruchomym szyłem lub ze stałym szyldem do wyboru przez Zamawiającego?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza oba rozwiązania, tj. ruchomy oraz stały szyld.

Pytanie nr 11 –

Dotyczy Pakietu nr 7 poz. 1 Prosimy o podanie nr katalogowego czujnika obecnie stosowanego u Zamawiającego lub numeru referencyjnego, co umożliwi złożenie oferty zgodnej z oczekiwaniami Zamawiającego. Obecny opis jest nieprecyzyjny.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Należy zaferować produkt zgodny z opisem przedmiotu zamówienia w załączniku nr 1 do SIWZ.



ISO 9001
ISO 14001
PN-N 18001
ISO 27001

SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR. JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY
85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75 tel. 52/36-55-799 fax. 52/370-05-31

KONTO: Bank Zachodni WBK Bydgoszcz 10 1500 1360 1213 6001 9348 0000

NIP: 9532582266 REGON: 340517145

Pytanie nr 12 –

Grupa 31 – Materiał do kranioplastyki

Czy protezy kości czaszki mogą być wykonane z polietylenu o ultra wysokiej masie cząsteczkowej (UHMWPE) jako implant indywidualnie zaprojektowany dla pacjenta na podstawie danych z tomografii komputerowej?

Implant jest projektowany przy wykorzystaniu zaawansowanego oprogramowania inżynierskiego typu CAD/CAM i wykonywany przy użyciu precyzyjnych obrabiarek numerycznych.

Tak wytworzony implant jest gotowy do użycia i wszczęcia pacjentowi, nie wymaga żadnej dodatkowej obróbki ręcznej celem uformowania jego kształtu. Ponadto implanty projektowane i wykonywane w taki sposób mogą odtwarzać ubytki z większą precyzją niż implanty wykonywane za pomocą form odlewowych.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 13 –

Grupa 31 – Materiał do kranioplastyki

Czy zamawiający dopuszcza czas realizacji zamówienia do 30 dni kalendarzowych od chwili potwierdzenia ostatecznego projektu implantu przez lekarza prowadzącego?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 14 –

Grupa 31 – Materiał do kranioplastyki

Czy implanty mogą być dostarczone jako produkt niesterylny (sterylizacja w zakresie Zamawiającego)?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 15 –

Czy w Grupie 24- Tytanowa klatka lędźwiowa w technice TLIF Zamawiający dopuszcza możliwość złożenia oferty na zestaw:

Konstrukcja wszczepu umożliwiająca implantację z różnych dostępów operacyjnych w odcinku lędźwiowym (techniką PLIF, TLIF, ALIF).

Implanty o stopniu skosu 0°, dostępne w zakresie wysokości od 7 do 13 mm, co 1 mm w trzech rozmiarach długości 25, 30 i 35 mm oraz o stopniu skosu 5°

w zakresie wysokości od 8 do 16 mm, co 1 mm w trzech rozmiarach długości 25, 30 i 35 mm.

Czopy o powierzchniach górnej i dolnej wyposażone w odpowiednio wyprofilowane prowadnice-płozy, umożliwiające samonaprowadzanie i sytuowanie implantu w przestrzeni międzytrzonowej.

Tytanowe wszczepy o kratownicowej (siatkowej) strukturze stwarzającej warunki do przyspieszonego obrotu/przerostu kostnego.

Czoło implantu o kształcie ułatwiającym wprowadzenie implantu.

Powierzchnie boczne umożliwiające bezpieczne umieszczenie implantu między trzonami.

Narzędzie implantacyjne umożliwiające kontrolowane przemieszczenie i obrót implantu do kąta 90 stopni w stosunku do kierunku jego wprowadzania.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 16 –

Dotyczy - Grupa 24 – „Tytanowa klatka lędźwiowa w technice TLIF”

Czy Zamawiający w celu zwiększenia wskazań terapeutycznych dopuści dodatkowo klatkę o tej samej strukturze, a przeznaczonej do odcinka szyjnego w technice acif o symetrycznym kształcie o wielkości 12x14mm lordotyczność 6 stopni, oraz wysokości 5-9 mm, oraz 14x17mm o lordotyczności 6 i 10 stopni o wysokości odpowiednio 5 do 9mm oraz 6 do 8 mm. Reszta parametrów zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.



ISO 9001
ISO 14001
PN-N 18001
ISO 27001

SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR. JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY
85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75 tel. 52/36-55-799 fax. 52/370-05-31

KONTO: Bank Zachodni WBK Bydgoszcz 10 1500 1360 1213 6001 9348 0000

NIP: 9532582266 REGON: 340517145

Pytanie nr 17 –

do części nr 13 - pozycja od 4 do 4G

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie czapeczek /mocowań układu pacjenta o poniższych obwodach głowy:

Kod produktu	Kolor	Rozmiar
	Biała	000 (16-18 cm)
	Szara	00 (18-20 cm)
	Różowa	0 (20-22 cm)
	Brązowa	1 (22-24 cm)
	Żółta	2 (24-26 cm)
	Niebieska	3 (26-28 cm)
	Złota	4 (28-30 cm)
	Zielona	5 (30-32 cm)

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie nr 18 –

Grupa 10

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania czujnik neonatologiczny długości 115 mm i szerokości 18mm przy zachowaniu takich samych minimalnych parametrów technicznych, jakościowych oraz funkcjonalnych.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 19 –

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 4 rurek intubacyjnych przeznaczonych do zabiegów w obrębie krtani z użyciem lasera wykonanych z białej, miękkiej gumy, trzon odporny na zaginięcie. Posiadających dwa mankiety uszczelniające typu jeden w drugim, w rozmiarach 4, 5, 6, 7, 8.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 20 –

Grupa nr 20 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie korka dezynfekcyjnego jednorazowego użytku do łączników bezigłowych typu luer .korek z gąbką nasączony 70% alkoholem izopropylowym. Dezynfekcja do 2 minut . Ochrona łącznika przed skażeniem zewnętrznym przez 7 dni .Oznaczenie daty ważności i numer serii na korku . Sterylny dostarczany na pasku po 10sztuk?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 21 –

Grupa nr 20 poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie korka dezynfekcyjnego jednorazowego użytku do męskich łączników typu luer .Roztwór 70% alkoholu izopropylowego w zagłębieniu korka. Dezynfekcja do 2 minut . Ochrona łącznika przed skażeniem zewnętrznym przez 7 dni . każdy korek oznaczony datą ważności i numer serii na korku . Sterylny dostarczany na blistrze po 10sztuk?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 22 –

Dotyczy Grupa 26

Czy Zamawiający dopuści równoważny zestaw do stymulacji czasowej rdzenia falami pulsacyjnymi RF składający się z elektrody epiduralnej wielofunkcyjnej, sterowalnej, do stymulacji tonicznej pulsacyjnymi falami RF (PRF) o średnicy 19G, długości 40cm i długości kontaktu 15mm, wyposażonej w czujnik temperatury w części dystalnej i osobny port do podawania leków ? W zestawie kaniula wprowadzająca Touhy 16G. Zestaw dedykowany do wykorzystywania z generatorem będącym na wyposażeniu Zamawiającego bez konieczności użyczenia dodatkowego urządzenia

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.



ISO 9001
ISO 14001
PN-N 18001
ISO 27001

SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR. JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY
85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75 tel. 52/36-55-799 fax. 52/370-05-31

KONTO: Bank Zachodni WBK Bydgoszcz 10 1500 1360 1213 6001 9348 0000

NIP: 9532582266 REGON: 340517145

Pytanie nr 23 –

Grupa 23

Czy Zamawiający dopuści płyty tytanowe do stabilizacji jedno i wielosegmentowej kręgosłupa szyjnego według parametrów jak poniżej, zamiast pkt. 1-5 wymaganych w szczegółowym formularzu cenowym:

Dynamiczny system do płytkowej stabilizacji przedniej kręgosłupa szyjnego; płytki o wymiarach 23-89 mm i rozstawem otworów ze skokiem max. 2mm; płytki 4-otworowe (23-28mm), 6-otworowe (37-46mm), 8-otworowe (50-65mm), 10-otworowe (69-89mm); pokrywające się rozstawy otworów dla płytek 4, 6, 8 i 10-otworowych; wkręty samogwintujące, wielokątne i sztywne, o średnicy 4mm, dł. 12-18 mm ze skokiem co 2mm, oraz rewizyjne/osteoporotyczne o średnicy 4,5mm, dł. 12-18 mm ze skokiem co 2mm, wkręty samowierzące, wielokątne i sztywne, o średnicy 4mm, dł. 12-18 mm ze skokiem co 2mm, oraz rewizyjne/osteoporotyczne o średnicy 4,5mm, dł. 12-18 mm ze skokiem co 2mm; możliwość zastosowania stabilizacji hybrydowej, półsztywnej (z użyciem wkrętów sztywnych i wielokątnych); ruchomość wkrętów wielokątnych w zakresie 20 stopni (± 10) wzdłuż osi płytki i 20 stopni (-4 i +16) w poprzek osi płytki; wkręty blokowane wewnętrznie, zatrzaskowo (blokada zapobiega wykręcaniu się wkrętu, pozostawiając możliwość mikroruchów w obrębie stabilizowanych kręgow), każdy wkręt blokowany niezależnie, bez dodatkowych elementów blokujących na powierzchni płytki, możliwość dogięcia płytki bez utraty możliwości zablokowania/odblokowania wkrętu, materiał wykonania: stop tytanu.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie nr 24 –

Grupa 23

Czy Zamawiający odstąpi od nadruków: nr serii, nr katalogowy, rozmiar w zakresie wkrętów, z uwagi na zbyt małą ich powierzchnię do umieszczenia takich danych? Wymagane informacje znajdować się będą na etykietce opakowania wyrobu.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie nr 25 –

dotyczące zapisów projektu umowy – Załącznik nr 3:

Czy Zamawiający dookreśli w §4 ust. 9 lit b, iż termin załatwienia reklamacji będzie liczony od dnia przesłania pisma reklamacyjnego wraz z reklamowanym towarem? Reklamowany towar powinien zostać przesłany Wykonawcy w celu ustosunkowania się Wykonawcy do złożonej reklamacji. Proponowany przez Państwa zapis nakłada na Wykonawcę obowiązek wymiany towaru jedynie w oparciu o przesłane zgłoszenie bez możliwości ustosunkowania się do niego.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 26 –

dotyczące zapisów projektu umowy – Załącznik nr 3:

Czy Zamawiający zmieni wysokość kar umownych określonych w:

a. §4 ust. 13 - z 5% na 0,5%

b. §4 ust. 15 – usunięcie zapisu z uwagi na zdublowanie kar umownych ew. zmiana z 2% na 0,5%

c. §1 ust. 5 umowy depozytu z 5% na 1%?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 27 –

dotyczące zapisów projektu umowy – Załącznik nr 3:

Czy Zamawiający doda zapis w §4 ust. 17, że odstąpienie od umowy przez Zamawiającego będzie poprzedzone wezwaniem Wykonawcy do realizowania umowy zgodnie z zawartymi w umowie postanowieniami? Obecny zapis umowy może powodować uprzywilejowanie jednej ze stron umowy co może być niezgodne z zasadami społeczno – gospodarczymi określonymi w kodeksie cywilnym. W związku z powyższym koniecznym jest zmiana zapisu.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 28 –

dotyczące zapisów projektu umowy – Załącznik nr 3:

Czy Zamawiający dookreśli w §8 ust. 17, iż rozpoczęciem drogi polubownego rozstrzygnięcia sporu dotyczącego zapłaty za dostarczony towar będzie przesłanie wezwania do zapłaty?

Obecny zapis wymaga doprecyzowania w celu prawidłowej realizacji umowy. Jednoznacznie brak jest przesłanek do tego aby występowała potrzeba przeprowadzania oddzielnego postępowania w części dotyczącej ustalenia terminu zapłaty za dostarczony towar.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.



ISO 9001
ISO 14001
PN-N 18001
ISO 27001

SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR. JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY
85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75 tel. 52/36-55-799 fax. 52/370-05-31

KONTO: Bank Zachodni WBK Bydgoszcz 10 1500 1360 1213 6001 9348 0000

NIP: 9532582266 REGON: 340517145

Pytanie nr 29 –

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 4 ust. 9 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji oraz zmianę słów „...od zgłoszenia reklamacji” na „...od uznania reklamacji”.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 30 –

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 4 ust. 13, 15, 15a, 16, 18:

13. W przypadku zwłoki w dostawie przekraczającej o 4 dni robocze termin określony w ust. 2 lub w przypadku zwłoki w załatwieniu reklamacji przekraczającej o 4 dni robocze termin określony w ust. 9, Wykonawca wyraża zgodę na dokonanie przez Zamawiającego, bez wezwania Wykonawcy do należytego wykonania umowy, w miejsce niedostarczonego lub wadliwego przedmiotu dostawy, zakupu u osoby trzeciej, a w przypadku wyższej ceny zakupu niż cena wynikająca z niniejszej umowy na obciążenie go różnicą, którą Wykonawca ma obowiązek uregulować należność w terminie 14 dni od daty otrzymania noty obciążeniowej, jak również Zamawiający ma prawo obciążyć Wykonawcę karą umowną w wysokości 2% wartości brutto niedostarczonego lub reklamowanego przedmiotu dostawy. Zapisu powyższego nie stosuje się, jeżeli Zamawiający skorzysta z uprawnień, o których mowa w ust. 15.

15. W przypadku zwłoki w należywym wykonaniu umowy przez Wykonawcę Zamawiający może żądać od Wykonawcy zapłaty kary umownej w wysokości 0,5% wartości brutto nie dostarczonego w terminie lub reklamowanego przedmiotu dostawy za każdy rozpoczęty dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto niedostarczonej lub reklamowanej części dostawy.

15a. W przypadku naruszenia przez Wykonawcę postanowień §3 ust. 6 Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 5% wartości brutto zamówienia, którego dotyczy naruszenie.

16. W przypadku zwłoki w odbiorze przedmiotu dostawy dostarczonego zgodnie z postanowieniami niniejszej umowy Zamawiający zobowiązany jest do zapłaty na rzecz Wykonawcy kary umownej w wysokości 0,5% wartości brutto dostarczonej, a nie odebranej w terminie partii towaru za każdy dzień zwłoki, jednak nie więcej niż 10 % wartości brutto dostarczonej, a nie odebranej w terminie partii towaru.

18. W przypadku rozwiązania, w tym odstąpienia od umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, Zamawiający ma prawo obciążyć go karą umowną w wysokości 10 % wartości brutto niezrealizowanej części przedmiotu niniejszej umowy, którą Zamawiający zobowiązany jest zrealizować, zgodnie z ustępem 7 niniejszego paragrafu, chyba że umowa przewiduje w danym przypadku karę w innej wysokości. Zamawiający może od umowy odstąpić w terminie 6 miesięcy od powzięcia wiadomości o okoliczności uzasadniającej odstąpienie.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 31 –

Czy Zamawiający w grupie nr 22 (Zestaw do werrebroplastyki) dopuszcza poniższe rozwiązanie?:

Zestaw do Werrebroplastyki dedykowany do piersiowego i lędźwiowego odcinka kręgosłupa.

- cement kostny z mieszalnikiem,
 - komplet 2 igieł /kaniul do podawania cementu,
 - zestaw strzykawek do podawania cementu,
 - Cement o podwyższonej lepkości (konsystencji plasteliny) gotowy do użycia natychmiast po zmieszaniu reagentów,
 - czas podawania cementu rozpoczynający się z końcem mieszania cementu trwający do 27 minut w temperaturze pokojowej,
 - strzykawki do podawania cementu wyposażone w duże skrzydła ułatwiające aplikacje cementu,
 - w zestawie igły bocznie otwarte, kodowane kolorami o średnicy 8G, 10G, 12G,
 - dostępne igły o zakończeniu grotowym oraz jednostronnie ścięte,
 - do zestawu dołączony adapter służący do pojedynczego napełniania strzykawek,
 - opcjonalna technika wprowadzania igieł - prowadzenie po drucie Kirschner'a (prowadnik skalowany).
- Podstawy zestaw składa się z: Cementu z mieszalnikiem, zestawu igieł do podawania cementu, zestawu strzykawek, igły biopsyjnej

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.



ISO 9001
ISO 14001
PN-N 18001
ISO 27001

SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR. JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY
85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75 tel. 52/36-55-799 fax. 52/370-05-31

KONTO: Bank Zachodni WBK Bydgoszcz 10 1500 1360 1213 6001 9348 0000

NIP: 9532582266 REGON: 340517145

Pytanie nr 32 –

Czy Zamawiający w grupie nr 23 (Płyty tytanowe do stabilizacji jedno i wielosegmentowej kręgosłupa szyjnego) dopuści rozwiązanie?:

- Płytki tytanowe, jedno do wieloelementowe Standardowo dostępne w rozmiarach 23-109mm.
- Długość płytek jedno i dwusegmentowych stopniowana co 2mm, trzysegmentowe stopniowane co 3mm, czterosegmentowe stopniowane co 4mm.
- Śruby samonawiercające się, długość śrub 12 i 18mm (+/- 1mm), średnica 4,0 i 4,5mm (+/-0,2mm). - Ustawienie wielokątowe śrub min. 20stopni. W otworach płytki pierścienie sferyczne. Dla pacjentów o niższej wytrzymałości tkanki kostnej, opcjonalnie dostępne samogwintujące śruby dwukorowe o długości 18-26mm (stopniowane co 1mm), średnica śrub 4,0 i 4,5mm.
- Płytki niskoprofilowe o wysokości płytki wraz z zablokowanymi śrubami nie może przekraczać 2,5mm (+/-0,1mm). Samoczynna blokada śruby w płytce wbudowana w otwór płytki (bark dodatkowych elementów blokujących oraz elementów wystających ponad otwory).
- Mechanizm blokowania śruby w płytce z możliwością powtórzenia. Płytki wstępnie dogięte z możliwością doginania. Instrumentarium umożliwiające odpowiednie ustawienie płytki (szpile fiksacyjne) oraz wyposażone w narzędzie do doginania płytek (wyginarka rolkowa).

Komplet: 1 płytka + 4 wkręty

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie nr 33 –

Czy Zamawiający dopuszcza ze względu na niewielką ilość wykonywanych zabiegów planowych z użyciem implantów w grupie nr 25 (Śruba do zespolenia zęba obrotnika) możliwość dosyłania kompletnego instrumentarium do wykonania operacji, oraz pełnego asortymentu rozmiarów danego przedmiotu zamówienia, na jednorazowe zabiegi. Instrumentarium oraz komplet implantów będących przedmiotem zamówienia, byłyby wysyłane po wcześniejszym powiadomieniu wykonawcy do 72 godzin przed planowaną operacją. Koszt przesłania instrumentarium razem z implantami pokrywa wykonawca?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający informuje, że dokonał dnia 24.01.2020 roku modyfikacji w zakresie terminu dostawy.

Pytanie nr 34 –

Czy Zamawiający dopuszcza ze względu na niewielką ilość wykonywanych zabiegów planowych z użyciem implantów w grupie nr 27 (System stabilizacji potyliczno-szyjnej kręgosłupa z możliwością przedłużenia na odcinek piersiowo lędźwiowy) możliwość dosyłania kompletnego instrumentarium do wykonania operacji, oraz pełnego asortymentu rozmiarów danego przedmiotu zamówienia, na jednorazowe zabiegi. Instrumentarium oraz komplet implantów będących przedmiotem zamówienia, byłyby wysyłane po wcześniejszym powiadomieniu wykonawcy do 72 godzin przed planowaną operacją. Koszt przesłania instrumentarium razem z implantami pokrywa wykonawca?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający informuje, że dokonał dnia 24.01.2020 roku modyfikacji w zakresie terminu dostawy.

Pytanie nr 35 –

dotyczy grupy 13 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie układu z końcówkami donosowymi w rozmiarach s, m, l, xl (bez doprecyzowanej wartości liczbowej wyrażonej w mm).

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 36 –

dotyczy grupy 13

Prosimy o wydzielenie pozycji 5 i 6 z pakietu numer 13 i stworzenie z nich osobnego zadania, umożliwi to złożenie konkurencyjnych ofert większej liczbie podmiotów.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 37 –

dotyczy grupy 9

Czy zamawiający dopuści wysokiej klasy Zestaw z przetwornikiem pojedynczym do inwazyjnego pomiaru ciśnienia dla noworodków renomowanej firmy (...) ze zintegrowaną membraną do pobierania krwi, wyposażony w linię pomiarową 120 cm z możliwością przedłużenia o linię tętnicza 150 cm, z małą pojemnością drenu; przetwornik ze zintegrowanym systemem płuczającym 30ml/h z możliwością przepłukiwania i stałego płukania przy użyciu pompy strzykawkowej przez zastawkę ciśnieniową, ze zintegrowaną komorą do pobierania próbek krwi, strzykawką do aspiracji krwi tętniczej w linii j - 5ml - z ogranicznikiem do 1ml, zabezpieczoną przed kontaminacją silikonową osłoną; bez koreczka tłumiącego, z dodatkowym kompletem koreczków w kolorze kontrastowo żółtym, w celu uniknięcia kontaminacji. Łączenie z monitorami poprzez kabel bezpinowy, z dodatkowym kołnierzem ochronnym przed zalaniem. 72 – godzinny.



ISO 9001
ISO 14001
PN-N 18001
ISO 27001

SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR. JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY
85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75 tel. 52/36-55-799 fax. 52/370-05-31

KONTO: Bank Zachodni WBK Bydgoszcz 10 1500 1360 1213 6001 9348 0000

NIP: 9532582266 REGON: 340517145

Przetwornik charakteryzuje się następującymi parametrami:

Pojedynczy pediatryczny zestaw do monitorowania ciśnienia tętniczego lub żylnego, z systemem (...) w linii,

Pediatryczna linia pomiaru ciśnienia (...) w linii - strzykawka o poj. 5 cm³, z ogranicznikiem do 1 ml

(ABS, poliwęglan, silikon) i port Safeset do pobierania krwi

3-stopniowy czerwony koreczek (Polycarbonate, HDPE, Silicone)

Linia z przezroczystego PVC, średnica (2,6 x 4,1) mm

Kapturek zamykający z filtrem (ABS)

Kolorowe naklejki do identyfikacji linii monitorowania

(...) ze zintegrowanym urządzeniem do przepłukiwania 30 ml/h:

- Kompaktowa budowa poprawia komfort pacjenta;
- Zintegrowany przetwornik z zaworem odcinającym podnosi dokładność pomiarów, zajmuje mniej miejsca i zmniejsza ryzyko uwięzienia pęcherzyków powietrza;
- Przezroczysta, doskonale widoczna ścieżka płynów ułatwia usuwanie pęcherzyków powietrza i przepłukiwanie układu;
- Dzięki jednoręcznej obsłudze urządzenia do przepłukiwania można jedną ręką przepłukać układ, w całym zakresie kontrolując prędkość przepłukiwania. Przepłukiwanie poprzez pigtail zapewnia optymalny, prostokątny kształt krzywej testowej;
- Urządzenie do przepłukiwania zapewnia ciągły przepływ równy 30 ml/h (z użyciem pompy)
- Wysoka odporność na nieszczelności spowodowana połączeniem zaworu odcinającego i obudowy oraz zamocowaniem do niej linii IV.
- Bezpieczne, wygodne pobieranie krwi z linii monitorowania ciśnienia, zaprojektowane tak, aby zoptymalizować dynamikę pracy zestawu do monitorowania ciśnienia (...).
- Ochrona przed narażeniem na patogeny znajdujące się we krwi i skażeniem linii IV, pozbycie się lub przepłukanie krwi znajdującej się we wlewie co może zmniejszyć liczbę transfuzji krwi z powodu częstego pobierania krwi.
- Zmniejszenie ilości krwi odpadowej i ryzyka niedokrwistości.
- Zwiększenie wydajności i bezpieczeństwa procesu pobierania próbek krwi. Zakapsułkowane osłony wewnętrzne chronią przed zanieczyszczeniem przez dotyk.
- Twardy zbiornik zewnętrzny chroni wewnętrzną osłonę przed jej usunięciem i rozdarciem.
- Zbiornik zatrzymujący zwiększa bezpieczeństwo, a mechanizm blokujący zapewnia funkcjonalność podczas monitorowania.
- 12cm³ zbiornika zapewnia dużą pojemność dla aplikacji OR

Zakres ciśnień roboczych	-30 ÷ 300 mmHg
Ograniczenia ciśnienia	> 125 psi
Czułość	5,0 μV/V/mmHg / ± 1%
Przesunięcie współczynnika temperaturowego	< 0,3 mmHg/°C (w zakresie +15 do +40°C)
Liniowość (-30 ÷ 100 mmHg)	< 1 mmHg
Liniowość (100 ÷ 200 mmHg)	< 1% wartości wyjściowej
Liniowość (200 ÷ 300 mmHg)	< 1,5% wartości wyjściowej
Przesunięcie punktu zerowego	25 mmHg
Pływ punktu zerowego	< 2 mmHg w ciągu 8 h
Impedancja wejściowa	1800 ÷ 4800 Om
Impedancja wyjściowa	270 ÷ 330 Om
Zakres temperatur roboczych	15°C ÷ 40°C
Zakres temperatur przechowywania	25°C ÷ 70°C
Wilgotność	10 ÷ 90 %
Wzbudzenie	1 ÷ 10 VDC
Przesunięcie objętościowe	< 0,02 mm ³
Prąd upływu	< 2 mA



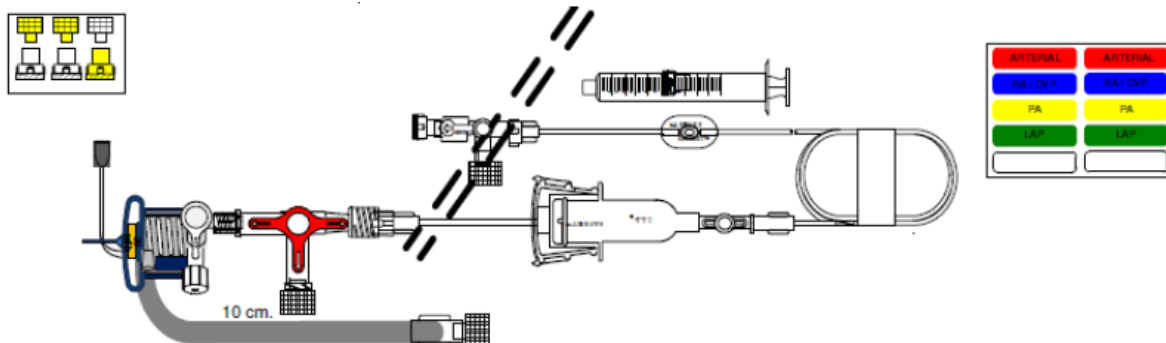
ISO 9001
ISO 14001
PN-N 18001
ISO 27001

SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR. JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY
85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75 tel. 52/36-55-799 fax. 52/370-05-31

KONTO: Bank Zachodni WBK Bydgoszcz 10 1500 1360 1213 6001 9348 0000

NIP: 9532582266 REGON: 340517145

Napięcie przebicia	10 000 VDC
Przesunięcie fazy	< 5°



Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 38 –

Prosimy o obniżenie kary umownej wymaganej w §4 ust. 13 do 3% wartości brutto niedostarczonego lub reklamowanego przedmiotu dostawy.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 39 –

Prosimy o obniżenie kary umownej wymaganej w §4 ust. 15 do 0,5% wartości brutto niedostarczonego lub reklamowanego przedmiotu dostawy.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 40 –

Pakiet 14 poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie łącznika bezigłowego kompatybilnego z końcówką luer i luer lock, o przepływie min. 145 ml/min. możliwość podłączenia u pacjenta przez 100 aktywacji. Łącznik posiada przezroczystą obudowę, zawór w postaci bezbarwnej silikonowej, jednoczęściowej membrany z gładką powierzchnią do dezynfekcji (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer na drodze przepływu płynu), wnętrze pozbawione części metalowych, prosty tor przepływu i minimalna przestrzeń martwa - max.0.02 ml, zapewniany przez wewnętrzną stożkową kaniulę. Wnętrze z jedną ruchomą częścią. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami, chlorheksydyną, oraz lekami chemioterapeutycznymi. Neutralne ciśnienie bez względu na sekwencję klemowania. Wejście zabezpieczone protektorem. Sterylny, jednorazowy, pakowany pojedynczo, na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Okres ważności min. 12 m-cy od daty dostawy.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 41 –

Pakiet 14 poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu przedłużającego z bezigłowym zaworem dostępu naczyniowego, do wielokrotnego kontaktu z krwią, lipidami, chemioterapeutykami, chlorheksydyną i alkoholami, z pojedynczym przedłużaczem o długości 9 cm, z jednym zaciskiem ślizgowym, o objętości wypełnienia 0,15 ml. Mała średnica drenu tj. maksymalna średnica zewnętrzna 2,11 mm. Zawór bezigłowy kompatybilny z końcówką luer i luer lock, o przepływie min. 165 ml/min. możliwość podłączenia u pacjenta przez 700 aktywacji (użyć). Długość robocza zaworu 2-2,5 cm, długość całkowita 3,3 cm. Łącznik posiada przezroczystą obudowę, zawór w postaci bezbarwnej, jednoelementowej, silikonowej membrany z gładką powierzchnią do dezynfekcji (jednorodna materiałowo powierzchnia styku końcówki Luer), prosty tor przepływu i minimalna przestrzeń martwa - max.0.04 ml, zapewniany przez wewnętrzną stożkową kaniulę. Wnętrze z jedną ruchomą częścią, pozbawione części mechanicznych i metalowych. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami, chlorheksydyną, oraz lekami chemioterapeutycznymi. o wytrzymałości na ciśnienie zwrotne i ciśnienie płynu iniekcyjnego min. 60 psi. Zawór o neutralnym ciśnieniu bez względu na sekwencję klemowania. Wejście do naczyniowe zabezpieczone protektorem. Sterylny, jednorazowy, pakowany pojedynczo, na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Okres ważności min. 12 m-cy od daty dostawy.



ISO 9001
ISO 14001
PN-N 18001
ISO 27001

SZPITAL UNIWERSYTECKI NR 2 IM. DR. JANA BIZIELA W BYDGOSZCZY
85-168 BYDGOSZCZ, UL. UJEJSKIEGO 75 tel. 52/36-55-799 fax. 52/370-05-31

KONTO: Bank Zachodni WBK Bydgoszcz 10 1500 1360 1213 6001 9348 0000

NIP: 9532582266 REGON: 340517145

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 42 –

Pakiet 20 (pakiet z koreczkami)

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy Zamawiający omyłkowo nie nazwał dwóch pakietów tak samo i czy Zamawiający w tym pakiecie nie miał na myśli numeru 21?

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający dokonał odpowiedniej modyfikacji.

Pytanie nr 43 –

Pakiet 21 Poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie korka dezynfekcyjnego jednorazowego użytku do łączników typu luer. Korek z gąbką nasączoną 70% alkoholem izopropylowym. Dezynfekcja w ciągu 1 minuty. Ochrona łącznika przed skażeniem zewnętrznym przez 7 dni. Oznaczenie daty ważności i numerem serii na korku. Sterylny dostarczany pojedynczo, zabezpieczony plastikową folią.

Odpowiedź na zapytanie:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zamawiający