

Jelenia Góra, dnia 21-03-2019 r.

L.dz.NZ/250/2019

DO WYKONAWCÓW.

dot: przetarg nieograniczony: postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego - Dostawa wyrobów medycznych dla Bloku Operacyjnego, Pracowni Hemodynamiki i Elektrofizjologii, Stacji Dializ, Oddziału Onkologii, nr postępowania: ZP/PN/02/02/2019.

Wojewódzkie Centrum Szpitalne Kotliny Jeleniogórskiej z siedzibą przy ul. Ogińskiego 6, 58-506 Jelenia Góra jako Zamawiający informuje, że wpłynęły zapytania do postępowania jak w tytule. Poniżej przesyłamy treść pytań wraz z odpowiedziami.

Zestaw 1:

Pakiet nr 1, 2, 3

1. Czy Zamawiający dopuści zaferowanie klipsów pakowanych po 6 i 4 sztuki w magazynku.

Odpowiedź: Tak

Pakiet nr 11

1. Czy Zamawiający dopuści zaferowanie staplerów zakrzywionych w rozmiarach 21, 26, 29, 32, 34, zszywki w rozmiarze 4,5-5,0mm, regulacja wysokości zespolenia pokrętkiem (zakres 1,0-2,5mm), dostępne w jednej standardowej długości.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

2. Czy Zamawiający dopuści zaferowanie staplerów ze zszywkami ze stopu tytanu o przekroju obłym.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pakiet nr 12

1. Czy Zamawiający dopuści zaferowanie staplerów ze zszywkami ze stopu tytanu o przekroju obłym, w dwóch rozmiarach wysokości.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

2. Czy Zamawiający dopuści zaferowanie staplerów z jedną dźwignią zamykająco-sputową, z regulacją wysokości zespolenia pokrętkiem (zakres 1,0-2,5mm).

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Zestaw 2:

Pakiet nr 35

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika do hemodializy z prowadnicą o długości 60cm, oraz bez przezroczystych końcówek. Pozostałe wymagania zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pakiet nr 36

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika do hemodializy z prowadnicą o długości 50cm, oraz bez przezroczystych końcówek. Pozostałe wymagania zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Zestaw 3:

Pakiet nr: 31. Dializatory niskoprzepływowe do hemodializy - poliamiksowe.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę i pozwoli na złożenie oferty na dializator kapilarny, suchy z membraną polisulfonową o wysokiej biogodności o powierzchni: 1,4; 1,6; 1,8; 2,0 – do swobodnego wyboru przez Zamawiającego w trakcie trwania umowy o niżej wymienionych parametrach obliczonych przy przepływie krwi 300ml/min:

- Współczynnik UF – od 11,4 do 16,2ml/h mmHg (zgodnie z wymaganiami)
 - klirens mocznika – powyżej 260 ml/min (powyżej wartości wymaganej)
 - klirens kreatyniny – powyżej 225 ml/min (powyżej wartości wymaganej)
- spełniające wszystkie pozostałe wymagania określone w Specyfikacji SIWZ.

Umożliwi to zachowanie uczciwej konkurencji i pozwoli na przystąpienie do przetargu więcej liczby firm, przyczyni się to również do wzrostu konkurencyjności, a Zamawiającemu pozwoli na wybór najkorzystniejszej oferty spośród większej liczby złożonych ofert.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pakiet nr: 31. Dializatory niskoprzepływowe do hemodializy - poliamiksowe.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę i pozwoli na złożenie oferty na dializator kapilarny, suchy z membraną polisulfonową o wysokiej biogodności o powierzchni: 1,4; 1,6; 1,8 – do swobodnego wyboru przez Zamawiającego w trakcie trwania umowy o niżej wymienionych parametrach obliczonych przy przepływie krwi 300ml/min:

- Współczynnik UF – od 11,4 do 14,6ml/h mmHg (zgodnie z wymaganiami)
 - klirens mocznika – powyżej 260 ml/min (powyżej wartości wymaganej)
 - klirens kreatyniny – powyżej 225 ml/min (powyżej wartości wymaganej)
- spełniające wszystkie pozostałe wymagania określone w Specyfikacji SIWZ.

Umożliwi to zachowanie uczciwej konkurencji i pozwoli na przystąpienie do przetargu więcej liczby firm, przyczyni się to również do wzrostu konkurencyjności, a Zamawiającemu pozwoli na wybór najkorzystniejszej oferty spośród większej liczby złożonych ofert.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pakiet nr: 45. Dializatory wysokoprzepływowe do hemodializy – do usuwania fosforanów.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę i pozwoli na złożenie oferty na dializator kapilarny wysokoprzepływowy z membraną polisulfonową o wysokiej biogodności o powierzchni: 1,4 i o objętości przedziału krwi 75ml, max ciśnienie przezbłonowe TMP 500mmHg i o niżej wymienionych parametrach obliczonych przy przepływie krwi 300ml/min oraz ultrafiltracji = 0ml/min:

- klirens fosforanów – powyżej 223 ml/min

spełniające wszystkie pozostałe wymagania określone w Specyfikacji SIWZ.

Umożliwi to zachowanie uczciwej konkurencji i pozwoli na przystąpienie do przetargu więcej liczby firm, przyczyni się to również do wzrostu konkurencyjności, a Zamawiającemu pozwoli na wybór najkorzystniejszej oferty spośród większej liczby złożonych ofert.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pakiet nr: 44. Dializatory wysokoprzepływowe do hemodializy – do usuwania toksyn mocznicowych.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę i pozwoli na złożenie oferty na dializator kapilarny wysokoprzepływowy z membraną polisulfonową o wysokiej biogodności o powierzchni: 1,8 i o objętości przedziału krwi 105ml, max ciśnienie przezbłonowe TMP 500mmHg i o niżej wymienionych parametrach obliczonych przy przepływie krwi 300ml/min oraz ultrafiltracji = 0ml/min:

- klirens Vitaminy B12 – 176 ml/min

- klirens Inulin – 131 ml/min

spełniające wszystkie pozostałe wymagania określone w Specyfikacji SIWZ.

Umożliwi to zachowanie uczciwej konkurencji i pozwoli na przystąpienie do przetargu więcej liczby firm, przyczyni się to również do wzrostu konkurencyjności, a Zamawiającemu pozwoli na wybór najkorzystniejszej oferty spośród większej liczby złożonych ofert.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Zestaw 4:

Zwracamy się do zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 36 cewników dwuświatłowych typu „J” szyjnych do czasowej hemodializy o średnicy 11F lub 12F i długości 15 cm lub 20 cm do swobodnego wyboru w zależności od potrzeby

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Zestaw 5:

Dotyczy: ZP/PN/02/02/2019 pakiet 35 pozycja 1 termin składania ofert: 27.03.2019

1. Czy Zamawiający dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy, poliuretanowy, wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwięzaniu naczyń, budowa cewnika zmniejsza ryzyko adhezji bocznej do ściany naczynia, odporny na zginanie bez bocznych otworów, z końcówką schodkową, z przyjaznymi dla pacjenta zakrzywionymi przedłużaczami, cewnik o przekroju 12FR i długości 25 cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich, zestaw apirogeny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi przewód z rdzeniem z nitinolu i końcówką typu J, wymiary 0,035 cala x 70 cm, strzykawka z tłokiem, miniskalpel, rozszerzacz, rozmiar 12 FR x 14 cm, rozszerzacz hydrofilowy, rozmiar 14 FR x 14 cm, łącznik prowadzący typu Y, nasadki iniekcyjne, umocowanie cewnika warstwą przyklepną, opatrunki, skrzydełko mocujące cewnik (na szwy) oraz mandryny ułatwiające założenie cewnika?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Zestaw 6:

Dotyczy: ZP/PN/02/02/2019 pakiet 36 pozycja 1 termin składania ofert: 27.03.2019

1. Czy Zamawiający dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy, poliuretanowy, wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwięzaniu naczyń, budowa cewnika zmniejsza ryzyko adhezji bocznej do ściany naczynia, odporny na zginanie bez bocznych otworów, z końcówką schodkową, z przyjaznymi dla pacjenta zakrzywionymi przedłużaczami, cewnik o przekroju 12FR i długościach 15 cm, 17 cm do wyboru przez Zamawiającego z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich, zestaw apirogeny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi przewód z rdzeniem z nitinolu i końcówką typu J, wymiary 0,035 cala x 70 cm, strzykawka z tłokiem, miniskalpel, rozszerzacz, rozmiar 12 FR x 14 cm, rozszerzacz hydrofilowy, rozmiar 14 FR x 14 cm, łącznik prowadzący typu Y, nasadki iniekcyjne, umocowanie cewnika warstwą przyklepną, opatrunki, skrzydełko mocujące cewnik (na szwy) oraz mandryny ułatwiające założenie cewnika?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Zestaw 7:

Zwracamy się z prośbą o odpowiedź na poniższe pytania dotyczące treści SIWZ:

Czy dopuszczają Państwo **w pak 12** poz 1 stapler tnąco-szyjący:

stapler liniowy z nożem o dł linii szwu 64mm i długości linii cięcia 60mm; Stapler z pierwotnie załadowanym ładunkiem (tj. nie wymaga włożenia ładunku przed zabiegiem); posiadający nóż zintegrowany z ładunkiem, wymienny każdorazowo po odpaleniu; ładunek pozbawiony pinu dystansującego; ładunek do tkanki cienkiej o wysokości zszywek 3.8mm po zamknięciu 1.5mm oraz do tkanki grubej o wysokości zszywek 4.8mm po zamknięciu 2.0mm. Posiada 4 rzędy zszywek; Zszywki ze stopu tytanu (wanadowo-aluminowego) o przekroju okrągłym, zapewniającego większą odporność na wyginanie; Dźwignia odpalająca zszywki zlokalizowana po obu stronach staplera i pokryta powierzchnią antypoślizgową. Możliwość użycia staplera dla 8 ładunków.

Pozostałe warunki techniczne bez zmian

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Zestaw 8:

Dot. Pakietu nr 7, poz. 1.0.2

Czy Zamawiający dopuści dla pozycji 1.1.1 do 1.22.2 materiał szwu: kopolimer 90% glikolidu i 10% L-laktydu, powlekany mieszaniną kopolimeru (Glikolid+L-laktyd 30:70) oraz stearynianem wapnia (50:50), szew syntetyczny?

Odpowiedź: Nie.

Dot. Pakietu nr 7

Czy Zamawiający wszędzie tam gdzie wymaga długość nici 70 cm dopuści również długość 75 cm, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Tak.

Dot. Pakietu nr 7, poz. 1.3.2, 1.7.2

Czy Zamawiający dopuści również szew z igłą 45 mm, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Tak.

Dot. Pakietu nr 7, poz. 1.21.2

Czy Zamawiający dopuści również szew z igłą bez określenia „odczepiana”, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Nie.

Dot. Pakietu nr 7, poz. 2.0.2, 2.0.4

Czy Zamawiający dopuści dla pozycji 2.1.1 do 2.5.2 materiał szwu: kwas poliglikolowy powlekany polikaprolaktonem i stearynianem wapnia, szew syntetyczny, podtrzymywanie tkankowe po 7 dniach 65%, po 8-11 dniach 50%?

Odpowiedź: Tak.

Dot. Pakietu nr 7, poz. 3.0.2, 3.0.4, 3.0.5

Czy Zamawiający dopuści materiał szwu: kopolimer kwasu glikolowego i kaprolaktonu, o podtrzymywaniu tkankowym po 14 dniach 40% i czasie całkowitego wchłonięcia 90-120 dni?

Odpowiedź: Nie.

Dot. Pakietu nr 7, poz. 4.0.4

Czy Zamawiający dopuści dla pozycji 4.1.1 do 4.6.2 szew o podtrzymywaniu po 28 dniach 65-7%, po 43 dniach 55-60%, po 57 dniach 40%, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Nie.

Dot. Pakietu nr 7, poz. 4.2.2

Czy Zamawiający dopuści również szew z igłą 40 mm, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Nie.

Dot. Pakietu nr 7, poz. 4.2.2

Czy Zamawiający dopuści również szew z igłą okrągłą z tnącym końcem (3 krawędzie tnące) 45 mm, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Tak.

Dot. Pakietu nr 7, poz. 5.0.2, 5.0.4, 5.0.5

Czy Zamawiający dopuści dla pozycji 5.1.1 do 5.3.2 materiał szwu: polidioksanon, szew o podtrzymywaniu po 28 dniach 65-7%, po 43 dniach 55-60%, po 57 dniach 40% i czasie wchłaniania 180-210 dni lub wydzieli w/w pozycje do osobnego pakietu?

Odpowiedź: Nie.

Dot. Pakietu nr 8, poz. 1.0.7

Czy Zamawiający uzna za spełnienie wymogu „opakowania bezpośredniego minimalizującego pamięć szwu” opakowanie bezpośrednie w postaci papierowego nośnika z nicią zwiniętą w ósemkę?

Odpowiedź: Tak.

Dot. Pakietu nr 8, poz. 1.12.1

Czy Zamawiający dopuści również długość nici 60 cm, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Nie.

Dot. Pakietu nr 8, poz. 3.1.2

Czy Zamawiający dopuści również szew z igłą 65 mm, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Nie.

Dot. Pakietu nr 19, poz. 2.1.2

Czy Zamawiający dopuści również szew z igłą 37 mm, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Tak.

Dot. Pakietu nr 20

Czy Zamawiający uzna za spełnienie wymogu „opakowania bezpośredniego minimalizującego pamięć szwu” opakowanie bezpośrednie w postaci papierowego nośnika z nicią zwiniętą w ósemkę?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.



Zestaw 9:

Dotyczy: Pakiet nr 17 – Tasiemki naczyniowe

Wnosimy o dopuszczenie możliwości zaferowania tasiemek silikonowych o średnicy 1,5 mm o długości 40 cm pakowanych w saszetkach pojedynczo (1 x 40cm) z odpowiednim przeliczeniem ilości czyli 1790 sztuk.

Odpowiedź: Tak.

Zestaw 10:

Dotyczy: Pakiet nr 46 pkt 4.10

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie do postępowania drenu łączącego płyn infuzyjny z przyrządem wielodrożnym zgodnego z cytostatykami, kompatybilnego z lekami wrażliwymi na światło ale nie posiadającego filtra do paklitakselu. Jednocześnie pragniemy zaznaczyć że, filtr do paklitakselu posiada dren SL Filter IP oferowany w pozycji 3.0 tego samego pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza aparat bez filtra.

Zestaw 11:

ZP/PN/02/02/2019, Pakiet nr 35, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści cewnik dwuświatłowy poliuretanowy z ramionami prostymi z kolorystyczne oznaczonymi zakończeniami żylnymi i tętniczymi za pomocą klamerek zaciskowych, cewnik 12FR o długości 15 cm, 20cm, 24 cm widoczny w RTG.

Biokompatybilny, termowrażliwy materiał cewnika mięknie po implantacji co zwiększa bezpieczeństwo i komfort pacjenta. Kolorowo kodowane zaciski z opisem przepływów dla ułatwienia doboru właściwego cewnika. Elastycznie zabezpieczające obrotowe skrzydełka. Rozmiar i długość cewnika podana we French naniesiona na piastę cewnika. Zestaw z cewnikiem zawiera: igłę wprowadzającą 18Ga x 7cm, strzykawkę 5ml, cewnik PU widoczny w RTG, dwa rozszerzacze o wymiarach 8Fr x 10cm i 12Fr x 15cm,znaczona prowadnica J-FlexTip 0.038'', dwa koreczki heparynizowane.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

ZP/PN/02/02/2019, Pakiet nr 36, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści cewnik dwuświatłowy poliuretanowy z ramionami prostymi z kolorystyczne oznaczonymi zakończeniami żylnymi i tętniczymi za pomocą klamerek zaciskowych, cewnik 12FR o długości 15 cm, 20cm, 24 cm widoczny w RTG.



Biokompatybilny, termowrażliwy materiał cewnika mięknie po implantacji co zwiększa bezpieczeństwo i komfort pacjenta. Kolorowo kodowane zaciski z opisem przepływów dla ułatwienia doboru właściwego cewnika. Elastycznie zabezpieczające obrotowe skrzydełka. Rozmiar i długość cewnika podana we French naniesiona na piastę cewnika. Zestaw z cewnikiem zawiera: igłę wprowadzającą 18Ga x 7cm, strzykawkę 5ml, cewnik PU widoczny w RTG, dwa rozszerzaczki o wymiarach 8Fr x 10cm i 12Fr x 15cm,znaczona prowadnica J-FlexTip 0.038”, dwa koreczki heparynizowane.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Zestaw 12:

Pytanie 1. Dotyczy PAKIETU NR 13:

Zwracamy się z ogromną prośbą, aby Zamawiający zrezygnował z opisu, że barwa kabla i wtyczki musi być taka sama jak kolor uchwyty. Spełniamy wszystkie kluczowe warunki SIWZ, lecz posiadamy kabel w innym kolorze niż uchwyty. Fotografie pena – z przyciskami identyfikowanymi kolorystycznie – CIĘCIE/ KOAGULACJA a nie słownie przedstawiamy poniżej i prosimy o ich akceptację. Pragniemy podkreślić, iż posiadamy wszystkie certyfikaty bezpieczeństwa i kompatybilności z aparatami posiadanymi przez Zamawiającego, produkt sprzedawany jest w ilości kilku milionów sztuk rocznie i jest najwyższej jakości. DODATKOWYM ATUTEM OFERTY JEST WYBÓR PRZYCISKÓW: CIĘCIE – KOAGULACJA W WERSJI STANDARDOWEJ ORAZ WERSJI TYPU „RACKET”:



Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Zestaw 13:

Czy w pakiecie 27 - Kaniula bezpieczna do hemodializy – Zamawiający dopuści kaniule wykonane z polipropylenu z igłą ze stali nierdzewnej w opakowaniach po 50 sztuk? Zgodnie z prawem UE producent zobowiązany jest do sprzedaży produktów w odpowiednich opakowaniach zbiorczych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu.

Zestaw 14:

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty w Pak 1 na klipsy do klipsownicy laparoskopowej znanego amerykańskiego producenta o następujących parametrach i wymogach:
 - Klips do klipsownicy - w pełni kompatybilny z klipsownicą Teleflex Medical Weck model: 114527 oraz z użyczoną klipsownicą (p. punkt 1.15)
 - Klips z wewnętrznym żebrowaniem podłużnym i poprzecznym
 - Kształt klipsa zbliżony do litery "U"
 - Materiał: tytan
 - Rozmiar: średnio-duży oraz duży do swobodnego wyboru przez Zamawiającego w czasie trwania umowy
 - Rozmiary kolorystycznie kodowane (dla każdego rozmiaru inny kolor)
 - Kolor przypisany dla klipsa średnio-dużego - inny niż dużego
 - Kolor przypisany dla klipsa dużego - inny niż średnio-dużego
 - Opakowanie bezpośrednie: magazynek po 6 szt. oraz magazynek po 10 szt. do swobodnego wyboru przez Zamawiającego w czasie trwania umowy
 - Opakowanie zbiorcze: maksymalnie 150 klipsów/op.
 - Klipsy pewnie umieszczone w magazynku, nie wypadają po obróceniu magazynka o 360 stopni ("do góry nogami"), są uwalniane z magazynka dopiero podczas ładowania klipsownicy
 - Każdy magazynek posiada taśmę umożliwiającą przyklejenie do stolika/serwety
 - Wyrób medyczny jałowy (każdy z magazynków sterylnie zapakowany)
 - Klipsy w pełni kompatybilne ze środowiskiem MR oraz TK
 - Wyrób medyczny jednorazowy
 - Zgodnie z Dz.U. Nr 16, poz. 76 z dnia 12 stycznia 2011 roku, aktywne wyroby medyczne przeznaczone do implantacji muszą być identyfikowalne. Kod użyty do ich oznakowania, musi umożliwiać szybką i jednoznaczną identyfikację wytwórcy i wyrobu, uwzględniać jego typ oraz rok produkcji; odczytanie kodu jeżeli jest to niezbędne, nie powinno wymagać zabiegu chirurgicznego.

Informujemy, że nasze produkty spełniają wszystkie wymogi ww. ustawy. Wychodząc na przeciw potrzebom Zamawiającego, wnosimy o możliwość zastosowania papierowej części blistra (magazynku), która zawiera wszystkie wymagane informacje zawarte w powyższej ustawie (nr referencyjny, numer serii, datę ważności i produkcji, nazwę wytwórcy itd.) celem wklejenie do kartoteki pacjenta

- Wykonawca na czas trwania umowy użyczy 1 szt. wielorazowej, możliwej do sterylizacji klipsownicy o długości 15 lub 20 cm w zależności od preferencji Zamawiającego. Wraz z klipsownicą dostarczone zostaną dokumenty w języku polskim dotyczące czyszczenia, dezynfekcji oraz sterylizacji wyrobu. Jeżeli klipsownica musi być dedykowana do rozmiaru - Wykonawca użyczy po 1 szt. dla danego rozmiaru klipsa, a klipsownica będzie kolorystycznie znakowana tak jak klips celem łatwej identyfikacji
- Wykonawca na prośbę Zamawiającego zapewni/przeprowadzi szkolenie z zakresu używania wyrobu?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

2. W rozporządzeniu ministra zdrowia z dnia 5 listopada 2010 zamieszczonego w Dzienniku Ustaw nr 215, poz 1416, paragraf 4.1, reguła 8; dotyczącym wyrobów do implantacji i chirurgicznych inwazyjnych wyrobów medycznych do długotrwałego użytku wskazano, że wyroby te powinny posiadać klasę IIB. Natomiast wyroby medyczne przeznaczone do użytku w bezpośrednim kontakcie z sercem lub centralnym układem krążenia, muszą posiadać klasę III. Czy zgodnie z tym rozporządzeniem Zamawiający w Pak 1 wymaga by klipsy jako wyroby medyczne stosowane w Państwa szpitalu przeznaczone do użytku w bezpośrednim kontakcie z sercem lub centralnym układem krążenia, posiadały klasę III?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Zestaw 15:

Zadanie 11

Czy Zamawiający w Zadaniu 11, dopuści Stapler okrężny jednorazowego użytku 25 mm, 29 mm, 32 mm, 33 mm zakrzywiony z tytanowymi zszywkami dostosowanymi do MRI i zgodnymi biologicznie. Ergonomiczna konstrukcja, przejrzysty wskaźnik optymalnego momentu strzału. Oznaczenie wysokości zszywki na staplerze. Długość szafu 44,5cm, średnica zewnętrzna 25mm, średnica wewnętrzna 16,2 mm. Wysokość zszywek 5 mm przed zamknięciem, po zamknięciu 1,0-2,5 mm. . Zamawiający każdorazowo określi rozmiar staplera przy składaniu zamówienia.

Odpowiedź: Nie.

Zadanie 12

Czy Zamawiający w Zadaniu **12**, w pozycji od 1.0 do 1.13 dopuści Jednorazowy stapler liniowy zamykająco-tnący, automatyczne zabezpieczenie przed przypadkowym wystrzeleniem noża, system blokady bezpieczeństwa przed wystrzeleniem zużytego ładunku, zabezpieczenie przed pustym wystrzałem. Zszywki tytanowe dostosowane do MRI i zgodne biologicznie. Z możliwością 8-krotnego użycia. **Długość linii cięcia od 55 mm do 75 mm Długość linii szwu 57 mm do 77 mm**, wysokość zszywki 3,85 mm do tkanki standardowej (niebieski) lub 4,5 mm do tkanki grubej (zielony), po zamknięciu 1,5 lub 2,0 mm. Ilość zszywek 56. Zamawiający każdorazowo określi rozmiar staplera wysokość zszywki przy składaniu zamówienia.

Odpowiedź: Nie.

Czy Zamawiający w Zadaniu **12**, w pozycji od 2.0 do 2.7 dopuści ładunki w pełni kompatybilne z zaproponowanymi staplerami, zamawiający każdorazowo określi rozmiar zszywek.

Odpowiedź: Tak.

Czy Zamawiający w Zadaniu **12**, w pozycji od 3.0 do 3.13 dopuści Jednorazowy stapler liniowy z wymiennymi ładunkami aplikuje podwójną linię tytanowych zszywek ułożonych naprzemiennie, zszywki dostosowane do MRI i zgodne biologicznie. Posiada zabezpieczenie przed wysunięciem się tkanki z niezamkniętego staplera oraz znacznik pozycjonujący ułatwiający kontrolę tkanki. Z możliwością wielokrotnego użycia i wymiany ładunków w ramach jednego zabiegu operacyjnego. **Długość linii szwu od 32 mm, do 47 mm** wysokość zszywki 3,5 lub 4,8 mm, po zamknięciu 1,5 lub 2,0 mm. Zamawiający każdorazowo określi rozmiar staplera i wysokość zszywki.

Odpowiedź: Tak.

Czy Zamawiający w Zadaniu **12**, w pozycji od 4.0 do 4.7 dopuści Jednorazowe ładunki do staplera liniowego, aplikuje podwójną linię tytanowych zszywek ułożonych naprzemiennie, zszywki dostosowane do MRI i zgodne biologicznie. **Długość linii szwu od 32 mm do 47 mm**, wysokość zszywki otwartej 3,5 mm do tkanki standardowej (niebieski) lub 4,8 mm do tkanki grubej (zielony), po zamknięciu 1,5 lub 2,0 mm. Ilość zszywek 15. Zamawiający każdorazowo określi rodzaj ładunki przy składaniu zamówienia.

Odpowiedź: Tak.

Czy Zamawiający w Zadaniu **12**, w pozycji od 5.0 do 5.13 dopuści Jednorazowy stapler liniowy 60 mm z wymiennymi ładunkami aplikuje podwójną linię tytanowych zszywek ułożonych naprzemiennie, zszywki dostosowane do MRI i zgodne biologicznie. Posiada zabezpieczenie przed wysunięciem się tkanki z niezamkniętego staplera oraz znacznik pozycjonujący ułatwiający kontrolę tkanki. Z możliwością wielokrotnego użycia i wymiany ładunków w ramach jednego zabiegu operacyjnego. **Długość linii szwu 62 mm**, wysokość zszywki otwartej 3,5mm do tkanki standardowej (niebieski) lub 4,8 mm do tkanki grubej (zielony), po zamknięciu 1,5 lub 2,0 mm. Ilość zszywek 21. Zamawiający każdorazowo określi rodzaj ładunki przy składaniu zamówienia.

Odpowiedź: Tak.

Czy Zamawiający w Zadaniu **12**, w pozycji od 6.0 do 6.7 dopuści Jednorazowy ładunek do staplera liniowego aplikuje podwójną linię tytanowych zszywek ułożonych naprzemiennie, zszywki dostosowane do MRI i zgodne biologicznie. **Długość linii szwu 62 mm**, wysokość zszywki otwartej 3,5mm do tkanki standardowej(niebieski) lub 4,8 mm do tkanki grubej(zielony), po zamknięciu 1,5 lub 2,0 mm. Ilość zszywek 15.W pełni kompatybilne z zaproponowanymi staplerami. Zamawiający każdorazowo określi rodzaj ładunki przy składaniu zamówienia.

Odpowiedź: Tak.

Zestaw 16:

1. Dotyczy pakietu nr 8, poz. 1.1.2 oraz poz. 1.2.2:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na złożenie ważnej oferty na szew chirurgiczny z igłą okrągłą z trzema krawędziami tnącymi - zamiast *igły okrągłej o zakończeniu trokarowym (zakończenie tnące z czterema krawędziami)*, z zachowaniem pozostałych wymaganych parametrów?

Odpowiedź: Tak.

2. Dotyczy pakietu nr 8, poz. 1.3.2:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na złożenie ważnej oferty na szew chirurgiczny z igłą tnącą, - zamiast *igły odwrotnie tnącej*, z zachowaniem pozostałych wymaganych parametrów?

Odpowiedź: Tak.

3. Dotyczy pakietu nr 8, poz. 1.0.2 oraz poz. 1.3.2:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na złożenie ważnej oferty na nić chirurgiczną wykonaną z poliamidu, z igłą o długości 39 mm – zamiast *nici wykonanej z polipropylenu lub polipropylenu z polietylenem z igłą o długości 36 mm*, z zachowaniem pozostałych wymaganych parametrów, niegdyś stosowaną przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Tak.

4. Dotyczy pakietu nr 8, poz. 1.0.2 oraz poz. 1.3.1:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na złożenie ważnej oferty na nić chirurgiczną wykonaną z poliamidu o długości 90 cm, zamiast *nici wykonanej z polipropylenu lub polipropylenu z polietylenem o długości 75cm*, z zachowaniem pozostałych wymaganych parametrów?

Odpowiedź: Tak.

5. Dotyczy pakietu nr 8, poz. 2.5.2:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na złożenie ważnej oferty na szew chirurgiczny z igłami okrągłymi z trzema krawędziami tnącymi - zamiast *igieł okrągłych o zakończeniu trokarowym (zakończenie tnące z czterema krawędziami)*, z zachowaniem pozostałych wymaganych parametrów?

Odpowiedź: Tak.

6. Dotyczy pakietu nr 8, poz. 3.1.2:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na złożenie ważnej oferty na szew chirurgiczny z igłą tnącą o długości 60 mm – zamiast *igły odwrotnie tnącej o długości 75 mm*, z zachowaniem pozostałych parametrów?

Odpowiedź: Tak.

7. Dotyczy pakietu nr 8, poz. 3.1.1 oraz poz. 3.1.2:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na złożenie ważnej oferty na nić chirurgiczną o długości 90 cm z igłą tnącą – zamiast *nici chirurgicznej o długości 75 cm z igłą odwrotnie tnącą*, z zachowaniem pozostałych parametrów?

Odpowiedź: Tak.

8. Dotyczy pakietu nr 8, poz. od 4.0.0 do 4.18.2:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na złożenie ważnej oferty na nici chirurgiczne wykonane z poliamidu, zamiast *nici wykonanej z polipropylenu lub polipropylenu z polietylenem*, z zachowaniem pozostałych wymaganych parametrów?

Odpowiedź: Tak.

9. Dotyczy pakietu nr 8, poz. 4.17.1:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na złożenie ważnej oferty na nić chirurgiczną o długości 75 cm – zamiast *nici chirurgicznej o długości 45 cm*, z zachowaniem pozostałych parametrów?

Odpowiedź: Tak.

10. Dotyczy pakietu nr 10, poz. 3.0, 4.0 , 5.0:

W związku z tym, że Zamawiający podał maksymalną wymaganą gramaturę siatki przepuklinowej do 60 g/m² zwracamy się z prośbą o podanie minimalnej wymaganej gramatury.

Odpowiedź: Gramatura w zakresie 58-60 g/m²

11. Dotyczy pakietu nr 10, poz. 3.0, 4.0 , 5.0:

Czy Zamawiający wymaga, aby siatki przepuklinowe posiadały grubość 0.53 mm oraz pory o wielkości 1.5 mm?

Odpowiedź: Tak.

12. Dotyczy pakietu nr 20:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na złożenie ważnej oferty na szew chirurgiczny z igłą tnącą, - zamiast *igły odwrotnie tnącej*, z zachowaniem pozostałych wymaganych parametrów?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

13. Dotyczy pakietu nr 21:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyrażenie zgody na złożenie ważnej oferty na nić chirurgiczną o długości 90 cm z igłą tnącą, - zamiast *nici chirurgicznej o długości 75 cm z igłą odwrotnie tnącą*, z zachowaniem pozostałych wymaganych parametrów?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Zestaw 17:

1. Mając na uwadze stabilność ceny zamówienia proszę o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę brzmienia § 2 ust. 8, istotnych dla stron postanowień, które zostaną wprowadzone do treści zawieranej umowy (załącznik nr 3 do SIWZ) w sposób następujący:

„8. W przypadku zmian, w trakcie realizacji umowy stawek podatku od towarów i usług, związanych z przedmiotem zamówienia, zmian wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę określonego w na podstawie ustawy z dnia 10 października 2012r. o minimalnym wynagrodzeniu za pracę, oraz zmian zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne, jeżeli zmiany te będą miały wpływ na koszty wykonania zamówienia przez Wykonawcę, nie wcześniej niż z dniem wejścia w życie przepisów, z których wynikają w/w zmiany, wynagrodzenie brutto, o którym mowa w umowie, ulegnie odpowiednim zmianom. Wynagrodzenie netto nie ulegnie zmianie.”

Odpowiedź: Brak zgody.

2. Mając na względzie zasadę miarkowania i proporcjonalności kar umownych proszę o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę brzmienia § 6 ust. 3 istotnych dla stron postanowień, które zostaną wprowadzone do treści zawieranej umowy (załącznik nr 3 do SIWZ) w sposób następujący:

„3. W przypadku opóźnienia terminu dostawy zamawianego asortymentu z przyczyn powstałych po stronie Wykonawcy, Wykonawcy naliczone zostaną kary – za każdy dzień opóźnienia – po 0,5 % wartości nie zrealizowanej w terminie dostawy nie mniej niż 100 zł dziennie, nie więcej jednak niż 20 % wartości umowy”.

Odpowiedź: Brak zgody.

3. Dot pakietu 11 Czy Zamawiający wymaga staplera okrężnego o poniższych parametrach:

L.p.	Nazwa i opis produktu
A	B
1.0	Stapler okrężny wygięty
1.1	Stapler okrężny
1.2	Stapler wygięty (zakrzywiony)
1.3	
1.4	Rozmiary staplera: 21, 25, 29, 33 mm. Ergonomiczny uchwyt staplera pokryty antypoślizgową gumową powłoką. Zamawiający w czasie trwania umowy podczas zamówienia określi rozmiar staplera.
1.5	Stapler dostępny w dwóch długościach do swobodnego wyboru przez Zamawiającego w czasie trwania umowy
1.6	Wysokość otwartej zszywki 5,5mm, stapler posiada regulowaną wysokością zamknięcia zszywki w zakresie od 1 mm do 2,5 mm
1.7	
1.8	Zszywki ze stopu tytanu (wanadowo-aluminowego) zapewniającego większą odporność na wyginanie
1.9	Wyrób medyczny jednorazowy
1.10	Wyrób medyczny jałowy
1.11	Opakowanie bezpośrednie: 3szt./op.
1.12	Możliwość zakupu wyrobów na op.
1.13	Wyrób posiada jasne zgodne z przepisami oznaczenia opakowania producenta zawierające instrukcje w języku polskim, informacje o dacie ważności oraz numerze serii oraz numerze ref lub nazwie i producencie (do jednoznacznej identyfikacji produktu)
1.14	Wykonawca na prośbę Zamawiającego zapewni/przeprowadzi szkolenie z zakresu używania wyrobu

--	--

Odpowiedź: Tak.

4. Dotyczy Pakietu 12. Czy Zamawiający wymaga staplera o poniższych parametrach?:

L.p.	Nazwa i opis produktu
A	B
1.0	Stapler tnąco-szyjący
1.1	Stapler linowy z nożem
1.2	Długość linii szwu: 61-81 mm
1.3	Jednorazowa rączka staplera liniowego z nożem wbudowanym w ładunek, umożliwiającą sekwencyjną regulację wysokości zszywek przeznaczonych do tkanki standardowej (1,5 mm po zamknięciu), pośredniej (1,8 mm po zamknięciu) i grubej (2 mm po zamknięciu). Stapler kompatybilny z ładunkiem posiadającym sześć rzędów zszywek wykonanych w technologii przestrzennej 3D o długości linii szwu 61 mm. Stapler kompatybilny z ładunkiem posiadającym sześć rzędów zszywek wykonanych w technologii przestrzennej 3D o długości linii szwu 81 mm. Rączka staplera pakowana bez ładunku. (3szt./op.)
1.4	Stapler nie załadowany ładunkiem (tj. Wymaga włożenia ładunku przed zabiegiem)
1.5	Nóż zintegrowany ze staplerem - w przypadku noża zintegrowanego ze staplerem – wymagana blokada bezpieczeństwa w staplerze, wymagany system ochrony ostrza ładunku.
1.6	Ładunek posiada minimum 6 rzędy zszywek w technologii 3D
1.7	Zszywki ze stopu tytanu (wanadowo-aluminowego) zapewniającego większą odporność na wyginanie.
1.8	Wyrób medyczny jednorazowy
1.9	Wyrób medyczny jałowy



1.10	Opakowanie bezpośrednie: 3 szt./op.
1.11	Możliwość zakupu wyrobów na op.
1.12	Wyrób posiada jasne zgodne z przepisami oznaczenia opakowania producenta zawierające instrukcje w języku polskim, informacje o dacie ważności oraz numerze serii oraz numerze ref lub nazwie i producencie (do jednoznacznej identyfikacji produktu)
1.13	Wykonawca na prośbę Zamawiającego zapewni/przeprowadzi szkolenie z zakresu używania wyrobu
2.0	Ładunek do staplera tnąco-szyjącego
2.1	Ładunki w pełni kompatybilne ze staplerem z pozycji 1.0
2.2	Ładunki spełniają parametry odnośnie rozmiarów i materiałów takie jak w staplerze z poz. 1.0
2.3	Wyrób medyczny jednorazowy
2.4	Wyrób medyczny jałowy
2.5	Opakowanie bezpośrednie: 12 szt./op.
2.6	Możliwość zakupu wyrobów na op.
2.7	Wyrób posiada jasne zgodne z przepisami oznaczenia opakowania producenta zawierające instrukcje w języku polskim, informacje o dacie ważności oraz numerze serii oraz numerze ref lub nazwie i producencie (do jednoznacznej identyfikacji produktu)
3.0	Stapler liniowy
3.1	Stapler liniowy z częścią zszywającą na ramieniu, bez noża
3.2	Stapler tworzący prosty (tj. Niewygięty) szew
3.3	Długość linii szwu: 30 mm
3.4	Rozmiary ładunków: Jednorazowy ładunek w kolorze białym do automatycznego staplera liniowego o długości linii szwu 30 mm do tkanki naczyniowej. Wys. Zszywki 2,5 mm, po zamknięciu 1,0 mm. Zszywki wykonane ze stopu tytanu, ułożone naprzemiennie w trzy rzędy (12 szt./o). Ładunek w kolorze niebieskim do automatycznego staplera liniowego o długości linii szwu 30 mm do tkanki standardowej. Wys. Zszywki 3,5 mm, po zamknięciu 1,5 mm. Zszywki wykonane ze stopu tytanu. (12szt./op.) Ładunek w kolorze zielonym do automatycznego staplera liniowego o długości linii szwu 30 mm do tkanki standardowej. Wys. Zszywki 4,8 mm, po zamknięciu 2,0 mm. Zszywki wykonane ze stopu tytanu. (12szt./op.)
3.5	Stapler automatyczny (automatyczna regulacja docisku zszywek)



3.6	Stapler posiada dwie dźwignie – zamykającą i spustową.
3.7	Zszywki ze stopu tytanu (wanadowo-aluminowego) zapewniającego większą odporność na wyginanie lub z drutu obustronnie spłaszczonego zwiększającego szanse poprawnego zamknięcia
3.8	Wyrób medyczny jednorazowy
3.9	Wyrób medyczny jałowy
3.10	Opakowanie bezpośrednie: 3 szt./op.
3.11	Możliwość zakupu wyrobów na opakowania
3.12	Wyrób posiada jasne zgodne z przepisami oznaczenia opakowania producenta zawierające instrukcje w języku polskim, informacje o dacie ważności oraz numerze serii oraz numerze ref lub nazwie i producencie (do jednoznacznej identyfikacji produktu)
3.13	Wykonawca na prośbę Zamawiającego zapewni/przeprowadzi szkolenie z zakresu używania wyrobu
4.0	Ładunek do staplera liniowego
4.1	Ładunki w pełni kompatybilne ze staplerem z pozycji 3.0
4.2	Ładunki spełniają parametry odnośnie rozmiarów i materiałów takie jak w staplerze z poz. 3.0
4.3	Wyrób medyczny jednorazowy
4.4	Wyrób medyczny jałowy
4.5	Opakowanie bezpośrednie: 12 szt./op.
4.6	Możliwość zakupu wyrobów na opakowania
4.7	Wyrób posiada jasne zgodne z przepisami oznaczenia opakowania producenta zawierające instrukcje w języku polskim, informacje o dacie ważności oraz numerze serii oraz numerze ref lub nazwie i producencie (do jednoznacznej identyfikacji produktu)
5.0	Stapler liniowy
5.1	Stapler liniowy z częścią zszywającą na ramieniu, bez noża
5.2	Stapler tworzący prosty (tj. Niewygięty) szew
5.3	Długość linii szwu: 60 mm



5.4	Rozmiary ładunków : ładunek w kolorze niebieskim do automatycznego staplera liniowego o długości linii szwu 60 mm do tkanki standardowej. Wys. Zszywki 3,5 mm, po zamknięciu 1,5 mm.) ładunek w kolorze zielonym do automatycznego staplera liniowego o długości linii szwu 60 mm do tkanki standardowej. Wys. Zszywki 4,8 mm, po zamknięciu 2,0mm
5.5	Stapler automatyczny (automatyczna regulacja docisku zszywek)
5.6	Stapler posiada dwie dźwignie – zamykającą i spustową. Dopuszcza się stapler posiadający jedną dźwignię o ile będzie wyposażony w blokadę uniemożliwiającą zamknięcie stablera bez ładunku (z wystrzelonym ładunkiem).
5.7	Zszywki ze stopu tytanu (wanadowo-aluminowego) zapewniającego większą odporność na wyginanie.
5.8	Wyrób medyczny jednorazowy
5.9	Wyrób medyczny jałowy
5.10	Opakowanie bezpośrednie: 3szt./op.
5.11	Możliwość zakupu wyrobów na opakowania
5.12	Wyrób posiada jasne zgodne z przepisami oznaczenia opakowania producenta zawierające instrukcje w języku polskim, informacje o dacie ważności oraz numerze serii oraz numerze ref lub nazwie i producencie (do jednoznacznej identyfikacji produktu)
5.13	Wykonawca na prośbę Zamawiającego zapewni/przeprowadzi szkolenie z zakresu używania wyrobu
6.0	Ładunek do staplera liniowego
6.1	Ładunki w pełni kompatybilne ze staplerem z pozycji 3.0
6.2	Ładunki spełniają parametry odnośnie rozmiarów i materiałów takie jak w staplerze z poz. 5.0
6.3	Wyrób medyczny jednorazowy
6.4	Wyrób medyczny jałowy
6.5	Opakowanie bezpośrednie: 12 szt./op.
6.6	Możliwość zakupu wyrobów na opakowania
6.7	Wyrób posiada jasne zgodne z przepisami oznaczenia opakowania producenta zawierające instrukcje w języku polskim, informacje o dacie ważności oraz numerze serii oraz numerze ref lub nazwie i producencie (do jednoznacznej identyfikacji produktu)

Odpowiedź: Tak.

Zestaw 18:

Pakiet nr 19, pozycja 3.4.1 – Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w tej pozycji nici bezbarwnej?

Odpowiedź: Tak.

Pakiet nr 19, pozycja 3.4.1 – Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie igły wykonanej ze stali serii 400?

Odpowiedź: Tak.

Pakiet nr 19, pozycja 3.4.1 – Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie nici bezbarwnej o grubości 3/0 ?

Odpowiedź: Nie.

Pakiet nr 19, pozycja 4.2.2 – Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie igły o długości 22mm?

Odpowiedź: Tak.

Pakiet nr 19, pozycja 4.2.2. – Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie igły wykonanej ze stali serii 400?

Odpowiedź: Tak.

Zestaw 19:

Dotyczy pakiet nr 35 Cewnik dwuświatłowy, prosty, udowy, czasowy - do hemodializy

1/ Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie możliwości zaoferowania zestawów z cewnikiem do hemodializy czasowej, wyposażonych w prowadnicę 0,035", 68cm. Pozostałe zgodnie z siwz.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

2/ Czy Zamawiający, w związku z lokalizacją miejsca wkłucia, oczekuje zaoferowania cewników impregnowanych powłoką antybakteryjną i antygrzybiczą [chlorheksydyna i sulfadiazyna srebra], która chroni przed zakażeniami związanymi z wprowadzeniem cewnika, spowodowanymi migracją drobnoustrojów do tkanki podskórnej wzdłuż zewnętrznej powierzchni cewnika?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Zestaw 20:

Dotyczy zadania nr 22- Akcesoria do FESS do aparatów Karl Storz

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie maksymalnego terminu dostawy z 5 dni roboczych do 10 dni roboczych?

Odpowiedź: Nie.

2. Czy w przypadku dostaw materiałów wyszczególnionych w pakiecie nr 22 Zamawiający może zrezygnować z dostaw na „Cito”? Dostawy materiałów zużywalnych są realizowane niezwłocznie, a ponadto przedmiotem zamówienia nie są leki ratujące życie, a materiały zużywalne, których zakup można zaplanować z odpowiednim wyprzedzeniem.

Odpowiedź: Nie.

3. Czy w przypadku negatywnej odpowiedzi na pkt. 2 Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie maksymalnego czasu dostaw na CITO z 48h do 96h?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę jednostki miary ze sztuk na opakowania gdyż dreny do pompy i dreny do shavera pakowane są przez producenta w opakowania zbiorcze po 10 szt. Prosimy o zmianę jednostki miary w arkuszu cenowym i przeliczenie odpowiedniej ilości

Odpowiedź: Należy wycenić jedną sztukę – zgodnie z formularzem asortymentowo-cenowym. Zamawiający będzie dokonywał zakupów na opakowania zbiorcze.

Zestaw 21:

Pakiet 7 Poz. 3.0.4

Zwracam się z zapytaniem czy Zamawiający dopuści podtrzymywanie tkankowe 50 % po 7 dniach, ponieważ podane przez zamawiającego 50% po 5 dniach wskazuje tylko na jednego producenta co zgodnie z nowymi przepisami Prawa Zamówień Publicznych jest niezgodne z prawem, zatem proszę o zwiększenie tolerancji podtrzymywania tkankowego do 7 dni .

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pakiet 8 poz. 3.1.2

Zamawiający podał w opisie igły długość 75mm i w opisie nici długość 75cm czy to nie jest przypadkiem omyłka pisarska, gdyż nie spotkalismy się z tak długą igłą.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Zestaw 22:

Pytanie 1

Pakiet 6

Czy Zamawiający dopuści oprócz asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia sterylną siatkę chirurgiczną do przepukliny brzusznej, kompozytowo-polimerową, z dzianego włókna monofilamentowego z polipropylenu do wzmocnienia tkanek z biowchłaniającą powłoką z oleju pochodzenia zwierzęcego (bioabsorbowalny, usieciowany kwas

tłuszczowy Omega 3 – O3FA), wskazana w naprawach przepuklin, ranach powypadkowych i pooperacyjnych oraz rekonstrukcji ścian klatki piersiowej wymagających wzmocnienia materiałem podtrzymującym

- w pozycji pierwszej w rozmiarze $\approx 13,5 \times 18$ cm
- w pozycji drugiej w rozmiarze $\approx 15 \times 23$ cm
- w pozycji trzeciej w rozmiarze $\approx 20 \times 30$ cm ?

Odpowiedź: Nie.

Zestaw 23:

1. Czy w Pakiecie nr29 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie dializatorów z błoną heliksonową, spełniające wszystkie kryteria Zamawiającego, oraz charakteryzujące się wysoką biozgodnością?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, jak w pytaniu.

2. Czy w Pakiecie nr 30 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie dializatorów z błoną helixonową, o powierzchni 1,4m², spełniające pozostałe kryteria Zamawiającego i charakteryzujące się wysoką biozgodnością?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

3. Czy w Pakiecie nr 31 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wysokie klasy dializatorów charakteryzujące się wysoką biozgodnością z błoną helixonową o powierzchniach 1,4m² i 1,8m² i błoną polisulfonową o powierzchni 2,2m² ze współczynnikiem UF od 12 do 21 ml/godz.x mmHg, spełniające pozostałe kryteria Zamawiającego?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Zestaw 24:

Zwracam się z uprzejmą prośbą o:

1. Wyrażenie zgody na dopuszczenie w Pakiecie nr 28 nowoczesnych dializatorów niskoprzepływowych z błoną polienfronową, będącą pośrednio pochodną błony polisulfonowej, o współczynniku UF=11, powierzchni 1,1m² spełniające pozostałe wymagania siwz.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

2. Wyrażenie zgody na dopuszczenie w Pakiecie nr 29 nowoczesnych dializatorów niskoprzepływowycy z błoną polienfronową, będącą pośrednio pochodną błony polisulfonowej, o współczynniku UF=11, spełniające pozostałe wymagania siwz.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

3. Wyrażenie zgody na dopuszczenie w Pakiecie nr 30 nowoczesnych dializatorów niskoprzepływowycy z błoną polienfronową, będącą pośrednio pochodną błony polisulfonowej, o współczynniku UF=14, spełniające pozostałe wymagania siwz.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

4. Wyrażenie zgody na dopuszczenie w Pakiecie nr 31 nowoczesnych dializatorów niskoprzepływowycy z błoną polienfronową, będącą pośrednio pochodną błony polisulfonowej, o współczynniku UF w granicach od 14 do 22, powierzchni 1,3m², 1,7m² i 2,1m², spełniające pozostałe wymagania siwz.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

5. Wyrażenie zgody na dopuszczenie w Pakiecie nr 31 nowoczesnych dializatorów niskoprzepływowycy z błoną polienfronową, będącą pośrednio pochodną błony polisulfonowej, o współczynniku UF w granicach od 16 do 22, powierzchni 1,5m², 1,7m² i 2,1m², spełniające pozostałe wymagania siwz. Dializatory o w/w parametrach były stosowane u Państwa w Stacji Dializ.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Zestaw 25:

Pytanie 1:

Czy zamawiający w pakiecie 43 pozycja 2.10 wyrazi zgodę na złożenie oferty na koncentrat kwaśny do dializy wodorowęglanowej z wapniem o stężeniu 1 mmol/l, 1.25 mmol/l, 1.5 mmol/l, 1.75 mmol/l bez stężenia 2 mmol/l

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 2:

Czy zamawiający w pakiecie 43 pozycja 2.4 wyrazi zgodę na złożenie oferty na koncentrat kwaśny do dializy wodorowęglanowej w workach z poliolefiny klasy medycznej bez PVC,

które są bardziej przyjazne dla środowiska?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie 3:

Czy zamawiający w pakiecie 43 pozycja 2.9 wyrazi zgodę na złożenie oferty na koncentrat kwaśny do dializy wodorowęglanowej z glukozą o stężeniu 0 g/l i 1 g/l bez stężenia glukozy 2g/l

Odpowiedź: Tak.

Zestaw 26:

Pakiet nr 19, pozycja 3.4.1 – Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w tej pozycji szwu z kwasu poliglikolowego powlekanego polikaprolaktonem i stearynianem wapnia, igła wykonana ze stali serii 400 , pozostałe parametry zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Zamawiający informuje, że ulega zmianie termin składania i otwarcia ofert:

SIWZ - Rozdział I – Pkt.12

Jest :

12. Termin składania i otwarcia ofert

12.1. Ofertę wraz z dokumentami, o których mowa w Rozdziale I pkt. 6.1 oraz pkt. od 11.2.1 do 11.2.5 należy złożyć w formie elektronicznej za pomocą platformy zakupowej www.platformazakupowa.pl/transakcja/201003 w terminie do dnia ...27...-...03...-.2019 r. ... do godziny. 10:00

12.2. Otwarcie ofert jest jawne i odbędzie się w dniu ...27...-...03...-.2019 r. ... o godz. 11:00 w siedzibie Zamawiającego w Sali Konferencyjnej (pok. 003 niski parter), ul. Ogińskiego 6, 58-506 Jelenia Góra.

Po zmianie ma być :

12. Termin składania i otwarcia ofert

12.1. Ofertę wraz z dokumentami, o których mowa w Rozdziale I pkt. 6.1 oraz pkt. od 11.2.1 do 11.2.5 należy złożyć w formie elektronicznej za pomocą platformy zakupowej www.platformazakupowa.pl/transakcja/201003 w terminie do dnia ...08...-...04...-.2019 r. ... do godziny. 10:00



Wojewódzkie
Centrum
Szpitalne
Kotliny
Jeleniogórskiej

WOJEWÓDZKIE CENTRUM SZPITALNE

KOTLINY JELENIOGÓRSKIEJ

58 - 506 Jelenia Góra, ul. Ogińskiego 6

NIP: 611-12-13-469, REGON: 000293640



**DOLNY
ŚLĄSK**

12.2. Otwarcie ofert jest jawne i odbędzie się w dniu **...08...-...04...-...2019 r.** ... o godz. 11:00 w siedzibie Zamawiającego w Sali Konferencyjnej (pok. 003 niski parter), ul. Ogińskiego 6, 58-506 Jelenia Góra.

Pozostałe zapisy SIWZ utrzymują dotychczasowe brzmienie. Powyższe informacje stanowią integralną część warunków zamówienia i dotyczą wszystkich Wykonawców biorących udział w w/w postępowaniu. Wykonawca zobowiązany jest złożyć ofertę z uwzględnieniem powyższego.

Z poważaniem

z up. Dyrektora WCSKJ
Kierownik Działu Umów,
Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia
inż. Jerzy Świątkowski



tel. sekretariat: (075)-75-37-201, tel. centrala: (075)-75-37-100

fax: (075)-75-42-335

e-mail: poczta@spzoz.jgora.pl