



Znak: AE/ZP-27-43/20

Tarnów, 2020-08-12

Dotyczy: przetargu nieograniczonego o wartości powyżej 214.000 EURO na dostawy artykułów medycznych (m.in. kaniule, igły, strzykawki, wkłucia centralne, porty naczyniowe, igły specjalistyczne), parafiny granulowanej, chłonnych gąbek żelatynowych dla Specjalistycznego Szpitala im. E. Szczeklika w Tarnowie.

W związku z zapytaniem Wykonawców o następującej treści:

1. **Dotyczy Pakietu Nr 19 poz.1** - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego przyrządu do pobierania płynu infuzyjnego z butelek z filtrem bakteryjnym 0,2µm, pozostałe wymogi zgodnie z SIWZ. Jest to parametr lepszy od opisanego w SIWZ, o mniejszych porach membrany, zatem zatrzymujący znacznie więcej ewentualnych zanieczyszczeń, niż filtr 0,45 µm.
2. **Dotyczy SIWZ rozdz. IV pkt 1.3-** Czy Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą?
3. **Dotyczy Pakietu Nr 13 poz.1,2-** Prosimy o potwierdzenie czy w pozycji nr 1 i 2 należy zaoferować igły do biopsji szpiku z metalowym przyłączem luer-lock do podłączenia strzykawki?
4. **Dotyczy Pakietu Nr 24 poz.1-** Wnosimy o dopuszczenie możliwości zaoferowania w pozycji 1 igieł do biopsji histopatologicznej z możliwością regulacji w zakresie 15 mm i 22 mm, spełniających pozostałe wymagania SIWZ.
5. **Dotyczy Pakietu Nr 39-** Czy w trosce o dobro i zdrowie pacjenta Zamawiający wymaga, aby gąbki hemostatyczne posiadały w instrukcji użytkowania wskazanie do stosowania w neurochirurgii?
6. **Dotyczy Pakietu Nr 39** - Czy Zamawiający wymaga złożenia wraz z ofertą instrukcji użytkowania produktu w celu potwierdzenia, że zaoferowany asortyment spełnia wymogi Zamawiającego?
7. **Dotyczy Pakietu Nr 39** - Czy w trosce o dobro i zdrowie pacjenta Zamawiający oczekuje, aby gąbki hemostatyczne osiągały efekt hemostazy w ciągu 3-6 minut?
8. **Dotyczy Pakietu Nr 17 poz.2** - Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych jednoświatłowy pediatriczny wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 3Fr o długości 10 cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora 18G x 7cm, strzykawka o pojemności 3ml, bezpieczny skalpel, prowadnica Nitinolowa oraz rozszerzacz naczyniowy.
9. **Dotyczy Pakietu Nr 17 poz.3** - Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych jednoświatłowy pediatriczny wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 4Fr o długości 13 cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora 18G x 7cm, strzykawka o pojemności 3ml, bezpieczny skalpel, prowadnica Nitinolowa oraz rozszerzacz naczyniowy.
10. **Dotyczy Pakietu Nr 17 poz.4** - Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych jednoświatłowy wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 6Fr o długości 15 cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora 18G x 7cm, strzykawka o pojemności 5ml, bezpieczny skalpel, prowadnica ze stali nierdzewnej typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm oraz rozszerzacz naczyniowy 8Fr x 12cm.

11. Dotyczy Pakietu Nr 17 poz.5 - Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych jednoświatłowy wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 7Fr o długości 15 cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora 18G x 7cm, strzykawka o pojemności 5ml, bezpieczny skalpel, prowadnica ze stali nierdzewnej typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm oraz rozszerzacz naczyniowy 8Fr x 12cm.

12. Dotyczy Pakietu Nr 17 poz.6 - Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych jednoświatłowy wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 6Fr o długości 20 cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora 18G x 7cm, strzykawka o pojemności 5ml, bezpieczny skalpel, prowadnica ze stali nierdzewnej typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm oraz rozszerzacz naczyniowy 8Fr x 12cm.

13. Dotyczy Pakietu Nr 17 poz.7 - Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych jednoświatłowy wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 7Fr o długości 20 cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora 18G x 7cm, strzykawka o pojemności 5ml, bezpieczny skalpel, prowadnica ze stali nierdzewnej typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm oraz rozszerzacz naczyniowy 8Fr x 12cm.

14. Dotyczy Pakietu Nr 17 poz.8 - Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych jednoświatłowy wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 8Fr o długości 20 cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora 18G x 7cm, strzykawka o pojemności 5ml, bezpieczny skalpel, prowadnica ze stali nierdzewnej typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm oraz rozszerzacz naczyniowy 8Fr x 12cm.

15. Dotyczy Pakietu Nr 17 poz.9- Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych dwuświatłowy wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 7Fr o długości 20 cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora 18G x 7cm, strzykawka o pojemności 5ml, bezpieczny skalpel, prowadnica ze stali nierdzewnej typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm oraz rozszerzacz naczyniowy 8Fr x 12cm.

16. Dotyczy Pakietu Nr 17 poz.10 - Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych dwuświatłowy wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 8Fr o długości 20cm, 30cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora 18G x 7cm, strzykawka o pojemności 5ml, bezpieczny skalpel, prowadnica ze stali nierdzewnej typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm oraz rozszerzacz naczyniowy 8Fr x 12cm.

17. Dotyczy Pakietu Nr 25 poz.1 - Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych dwuświatłowy wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką 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, strzykawka o pojemności 5ml, bezpieczny skalpel, prowadnica ze stali nierdzewnej typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm oraz rozszerzacz naczyniowy 8Fr x 12cm.

18. Dotyczy Pakietu Nr 25 poz.2 - Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych trójświatłowy wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką 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, strzykawka o pojemności 5ml, bezpieczny skalpel, prowadnica ze stali nierdzewnej typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm oraz rozszerzacz naczyniowy 8Fr x 12cm.

19. Dotyczy Pakietu Nr 37 - Czy Zamawiający dopuszcza parafinę granulowaną o temperaturze topnienia: 56 – 58 °C?

20. Dotyczy Pakietu Nr 37 - Czy Zamawiający dopuszcza parafinę w opakowaniach 2kg zamiast 1 kg?

21. Dotyczy Pakietu Nr 12 - Czy zamawiający dopuści Silikonowy cewnik ECC (lub równoważny) - 24G wprowadzany obwodowo do przewlekłego stosowania (żywienie pozajelitowe, podawanie leków) przeznaczony dla wcześniaków i noworodków. W skład zestawu wchodzi:

a) silikonowy cewnik o wymiarach śr. 0,3 x 0,6 mm, Fr 2, dł. 15 cm, przepływ 6,3 ml/min, objętość 0,14 ml,

b) cieniujący w rtg z oznacznikami długości co 1 cm,

c) wprowadzacz typu Microflesh (lub równoważny) - średnica 1,1 mm, G 20, długość 18 mm

d) sterylna taśma mierząca.

22. Dotyczy Pakietu Nr 19 - Czy zamawiający będzie wymagał Sterylny przyrząd do pobierania płynu infuzyjnego z butelek wyposażony w filtr bakteryjny 0,45 µm zapewniający jałowość płynu minimum 24 godz. Pakowany w ilości 25 sztuk/opakowanie, 300/karton

23. Dotyczy Pakietu Nr 21 - Czy zamawiający dopuści Zestaw do cewnikowania tętnic udowych: cewnik 18-20G o długości 8 lub 18cm z prowadnicą o długości 20 lub 46 cm i kaniulą o długości 36mm lub 54mm.

24. Dotyczy Pakietu Nr 25 poz.1 - Czy zamawiający dopuści Dwukanałowy cewnik do wkłuc centralnych wykonany z termowrażliwego poliuretanu w całości kontrastujący w RTG wprowadzany techniką Seldingera. Znaczniki odległości od 9 cm od dystalnego końca cewnika co 1 cm. Cewnik w rozmiarze 7,5FR (światła 16G, 18G), długość cewnika 16cm lub 20cm do wyboru przez Zamawiającego. Użytkownik może wybrać jeden z dwóch wariantów wprowadzacza : igłę lub krótką kaniulę. Każdy zestaw zawiera : cewnik dwukanałowy z drenami przedłużającymi i zaciskami, igła do nakłucia 18G/70mm, krótka kaniula 18G, prowadnik o średnicy 0,88 mm typu "J" 60cm ze znacznikiem głębokości z elastyczną dystalną końcówką w podajniku umożliwiającym wprowadzanie jedną ręką, dylator 8,5 Fr 10 cm, dodatkowe skrzydełka mocujące, 2 zatyczki z membraną do wstrzyknięć, skalpel, strzykawka 5ml

25. Dotyczy Pakietu Nr 25 poz.2 - Czy zamawiający dopuści Trzykanałowy cewnik do wkłuc centralnych wykonany z termowrażliwego poliuretanu w całości kontrastujący w RTG wprowadzany techniką Seldingera. Znaczniki odległości od 9 cm od dystalnego końca cewnika co 1 cm. Cewnik w rozmiarze 7,5FR (światła 14 G, 18G, 18G), długość cewnika 16cm lub 20cm do wyboru przez Zamawiającego. Użytkownik może wybrać jeden z dwóch wariantów wprowadzacza : igłę lub krótką kaniulę. Każdy zestaw zawiera : cewnik trzykanałowy z drenami przedłużającymi i zaciskami, igła do nakłucia 18G/70mm, krótka kaniula 18G, prowadnik o średnicy 0,88 mm typu "J" 60cm ze znacznikiem głębokości z elastyczną dystalną końcówką w podajniku umożliwiającym wprowadzanie jedną ręką, dylator 8,5 Fr 10 cm, dodatkowe skrzydełka mocujące, 2 zatyczki z membraną do wstrzyknięć, skalpel, strzykawka 5ml.

26. Dotyczy Pakietu Nr 27 - Czy zamawiający dopuści Port naczyniowy wraz z akcesoriami. Skład: komora i kaniula wykonane w całości z tytanu i biokompatybilną obudową z tworzywa sztucznego (polioksymetylen), o kształcie zbliżonym do „łezki”, ułatwiającym wprowadzenie portu pod skórę, 3 otwory do przysycia portu, tytanowy łącznik mocujący cewnik z przewodem wyprowadzającym portu z wyczuwalnym momentem blokady. waga portu 7,6g, wysokość portu 12,2 mm, średnica membrany 12,1mm, zestaw wprowadzający oparty na technice Seldingera, silikonowy cewnik dołączany (nie połączony trwale z komorą portu) w rozmiarze 7,2Fr lub 9,5Fr – standardowy, waga portu 5,0g, wysokość portu 10,1 mm, średnica membrany 10,5mm, zestaw wprowadzający oparty na technice Seldingera, silikonowy cewnik dołączany (nie połączony trwale z komorą portu) w rozmiarze 6,5Fr lub 7,2Fr – niskoprofilowy, waga portu 2,9g, wysokość portu 8,7 mm, średnica membrany 8,0mm, zestaw wprowadzający oparty na technice Seldingera, silikonowy cewnik dołączany (nie połączony trwale z komorą portu) w rozmiarze 5,0Fr lub 6,5Fr – port mini. Oznaczenie długości co 1cm trwale naniesione na cewnik i opis co 5cm. W zestawie: tunelizator do przeprowadzenia cewnika pod skórą- "tępy" bez powierzchni tnącej, narzędzie do unoszenia naczynia, igła Hubera prosta, strzykawka 10ml, narzędzie do przepłukania cewnika, rozszerzacz z rozrywalną koszulką, prowadnica, igła wprowadzająca, karta pacjenta, bransoletka informująca iż pacjent posiada port, paszport pacjenta w j. polskim, instrukcja obsługi w j. polskim. Port do wlewów pod ciśnieniem do 325 psi, przepływ 5 ml/sek, kompatybilny z MRI i TK.



27. Dotyczy Pakietu Nr 28 - Czy zamawiający dopuści Igła do blokad nerwów obwodowych i splotów pod kontrolą USG. Igła echogeniczna. Nieizolowana lub izolowana. Dren infuzyjny minimum 50cm. Rozmiary w zakresie 35-150mm, 20G -23G (według potrzeb Zamawiającego).

28. Dotyczy Pakietu Nr 31 poz.1 - Czy zamawiający będzie wymagał system bezigłowy, posiadający wbudowany w obudowę mechanizm sprężynowy zapewniający po użyciu automatyczne, szczelne zamknięcie membrany (zapewnia szczelność przed, w czasie i po użyciu), nieprzeźroczysty, zapobiega cofaniu się krwi i leków do drenu, daje optymalną dezynfekcję silikonowej membrany, jednorazowego użytku, jałowy, minimalna objętość własna 0,02 ml, z przepływem do 600 ml/min przeznaczony do żył. mogą być używane przez 7 dni lub 360 użyć, wolny od latexu, możliwość stosowania z lipidami, cytostatykami i lekami nowej generacji. możliwość pracy z końcówką luer slip i luer lock . Odporny na ciśnienie do 24 bar – sterylny

29. Dotyczy Pakietu Nr 35 poz.5 - Czy zamawiający dopuści Igła do znieczulenia podpajęczynówkowego (ostrze typu pencil point) 25G/120mm z przejrzystym mocowaniem do strzykawki z igłą prowadzącą 20-22G/38mm

30. Dotyczy Pakietu Nr 36 - Czy zamawiający dopuści Zestaw do znieczulenia zewnątrzoponowego rozszerzony z cewnikiem, strzykawką niskooporową, filtrem do cewnika, urządzeniem mocującym cewnik, igłą Tuohy 18G 80 lub 90 mm do wyboru przez zamawiającego

31. Dotyczy Pakietu Nr 27 - Prosimy o dopuszczenie do przetargu portów z okrągłą komorą, o dwóch objętościach komory: 0,3ml i 0,5ml. Proponowane porty posiadają cewniki poliuretanowe w rozmiarze przewodnika 6Fr i 8,5Fr oraz długości 760mm. Zestaw – w stosunku do wymogów SIWZ - różni się następującymi parametrami: posiada 2 strzykawki z gumowym tłokiem o pojemności 12ml, tępą igłę bez drenu i motylka, 2 igły Hubera do przepłukiwania oraz dodatkowo igłę Hubera z drenem i zabezpieczeniem przed samozakłuciem do długich infuzji, hak do unoszenia żyły, zamiast opaski naklejka i karta identyfikacyjna.

32. Dotyczy Ogólnych Warunków Umowy - Wnosimy o wprowadzenie do ogólnych warunków umowy nowego paragrafu regulujące skutki wystąpienia siły wyższej mającej wpływ na realizację obowiązków wynikających z łączącej strony umowy. Proponowane brzmienie:

Siła Wyższa

1. Strony umowy zgodnie z postanawiają, że nie są odpowiedzialne za skutki wynikające z działania siły wyższej, w szczególności pożaru, powodzi, ataku terrorystycznego, klęsk żywiołowych, zagrożeń epidemiologicznych, a także innych zdarzeń, na które strony nie mają żadnego wpływu i których nie mogły uniknąć bądź przewidzieć w chwili podpisania umowy (siła wyższa).
2. Strona umowy, u której wyniknęły utrudnienia w wykonaniu umowy wskutek działania siły wyższej, jest obowiązana do bezzwłocznego poinformowania drugiej strony o wystąpieniu i ustaniu działania siły wyższej. Zawiadomienie to określa rodzaj zdarzenia, jego skutki na wypełnianie zobowiązań wynikających z Umowy, zakres asortymentu, którego dotyczy, i środki przedsięwzięte, aby te konsekwencje złagodzić.
3. Strona, która dokonała zawiadomienia o zaistnieniu działania siły wyższej, jest zobowiązana do kontynuowania wykonywania swoich zobowiązań wynikających z Umowy, w takim zakresie, w jakim jest to możliwe, jak również jest zobowiązana do podjęcia wszelkich działań zmierzających do wykonania przedmiotu umowy, a których nie wstrzymuje działanie siły wyższej.
4. Obowiązki, których Strona nie jest w stanie wykonać na skutek działania siły wyższej, na czas działania siły wyższej ulegają zawieszeniu, tzn. w czasie działania siły wyższej ww. obowiązki nie są wykonywane, a terminy ich wykonania ulegają przedłużeniu o okres działania siły wyższej. W czasie istnienia utrudnień w wykonaniu umowy na skutek działania siły wyższej w szczególności nie nalicza się przewidzianych kar umownych ani nie obciąża się drugiej strony umowy kosztami zakupów interwencyjnych.
5. W przypadku, gdy utrudnienia w wykonaniu umowy na skutek działania siły wyższej utrzymują się dłużej niż trzy miesiące od czasu stwierdzenia wystąpienia siły wyższej, każda ze stron może rozwiązać umowę ze skutkiem natychmiastowym w części objętej działaniem siły wyższej. Rozwiązanie umowy ze skutkiem natychmiastowym następuje w formie pisemnej pod rygorem nieważności.

33. Dotyczy Ogólnych Warunków Umowy pkt.1 - Prosimy o wydłużenie terminu dostaw:



Specjalistyczny Szpital im. E. Szczeklika 33-100 Tarnów ul. Szpitalna 13 - administracja@ssz.tar.pl

www.ssz.tar.pl - tel. 14 63 10 100 – fax. 14 62 13 637 - NIP 873-27-14-039 - REGON 000313408

PKO Bank Polski 84 1020 2892 0000 5602 0684 0641



- w zakresie dostaw zwykłych do 4 dni roboczych od zgłoszenia w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręzonego środkami komunikacji elektronicznej. W zakresie dostaw zwykłych dostawy odbywać się będą do pomieszczeń magazynowych Apteki Szpitalnej w godz.7:30 do 13:30;

- w zakresie dostaw na „cito” (pilnych), do których Zamawiający zastrzega sobie prawo do 48 godzin od zgłoszenia w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręzonego środkami komunikacji elektronicznej.

34. Dotyczy Ogólnych Warunków Umowy pkt.1- W związku z panującą sytuacją epidemiczną w celu zachowania zwiększonych środków bezpieczeństwa obecnie stosowanych przez całe społeczeństwo, prosimy usunięcie zapisów we wzorze umowy dotyczących przeniesienia dostaw na „cito” do pomieszczeń wskazanych przez przedstawiciela Zamawiającego – na Oddziały Szpitalne lub Izbę Przyjęć. W dobie obecnych obostrzeń dotyczących ograniczenia kontaktów międzyludzkich obecny zapis implikuje zwiększone zagrożenie dla osób realizujących bezpośrednie dostawy do Zamawiającego.

35. Dotyczy Ogólnych Warunków Umowy pkt.8,9 - Prosimy Zamawiającego o uzupełnienie treści projektu umowy o zapis umowny. „Zamawiający zobowiązany jest zapłacić na rzecz Wykonawcy cenę netto powiększoną o należny podatek VAT w kwocie obliczonej zgodnie z przepisami obowiązującymi w dacie wystawienia faktury VAT. W przypadku zmiany stawki podatku VAT cena netto pozostaje bez zmian. Zmianie ulegnie cena brutto.”

36. Dotyczy Ogólnych Warunków Umowy pkt.13- Prosimy o uwzględnienie we wzorze umowy zapisu, że Zamawiający w związku z nadzwyczajną sytuacją nie będzie naliczał kar umownych za nieterminową realizację dostaw przez okres trwania stanu epidemicznego związanego z epidemią koronawirusem.

37. Dotyczy Ogólnych Warunków Umowy pkt.22- Zwracamy się z prośbą o modyfikację w zakresie pkt. 22 na następujący: „Warunkiem dokonania zakupu interwencyjnego jest powiadomienie Wykonawcy o zamiarze takiego zakupu, w dowolnym momencie po upływie terminu dostawy częściowej. Zamawiający może odstąpić od zakupu interwencyjnego, jeżeli Wykonawca po otrzymaniu powiadomienia, o którym mowa powyżej, prześle Zamawiającemu oświadczenie o realizacji zobowiązania w nowym terminie, w którym nastąpi dostawa, a Zamawiający oświadczenie to zaakceptuje poprzez przesłanie Wykonawcy faksem lub pocztą elektroniczną pi-sma o wyrażeniu zgody na zaproponowany nowy termin dostawy. Dla skuteczności powyższego rozwiązania Wykonawca powinien wysłać Zamawiającemu swoje oświadczenie nie później niż następnego dnia po otrzymaniu powiadomienia o zamiarze dokonania zakupu interwencyjnego (gdyby termin na dokonanie powiadomienia przypadł na sobotę lub dzień ustawowo wolny od pracy, wówczas Wykonawca uprawniony będzie do wysłania oświadczenia najpóźniej pierwszego dnia roboczego następującego po tym dniu).”

38. Dotyczy Ogólnych Warunków Umowy pkt.22 - W związku z obecnie panującą sytuacją epidemiczną i związane z tym problemy w zakresie dostępności niektórych produktów, wnioskujemy o dodanie zapisu: „W sytuacji, gdy Wykonawca opóźnia się (z przyczyn niezależnych od niego) w dostarczaniu zamawianego towaru Zamawiający po uprzednim wezwaniu Wykonawcy do realizacji zamówienia może dokonać zakupu interwencyjnego asortymentu niedostarczonego i obciąży Wykonawcę różnicą między zakupem interwencyjnym a zakupem na podstawie zawartej umowy, bez naliczania dodatkowych kar.”

39. Dotyczy Pakietu Nr 21 poz.1 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do cewnikowania tętnic udowych: cewnik 20G o długości 8 cm z prowadnicą o długości 25 cm i kaniulą o długości 5 cm.

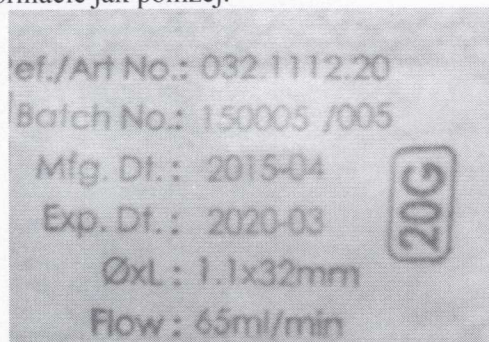
40. Dotyczy Pakietu Nr 28 poz.1 - Czy Zamawiający miał na myśli igły o podwyższonej echogeniczności, bardzo dobrze widoczne pod USG do przeprowadzenia blokad nerwów obwodowych, posiadające : wygodny karbowany uchwyt z wyraźnym znacznikiem kierunku szlifowania oraz nierozłączalnym od igły drenikiem infuzyjnym, igły pokryte gładką warstwą izolacyjną na całej swojej długości poza szlifem, szlif 30°, znaczniki głębokości wkłucia igły co 1 cm, powierzchnia echogeniczna na odcinku 20 mm od czubka igły dająca echo w postaci trzech czytelnych odcinków, rozmiar igieł 22G x 35 mm, 22G x 50 mm, 22G x 80 mm, 20G x 100 mm, 20G x 150 mm – do wyboru przez Zamawiającego, pakowane pojedynczo, sterylne.

41. Dotyczy Pakietu Nr 36 poz.1 - Czy Zamawiający dopuści zestaw do znieczulenia zewnątrzoponowego rozszerzony z cewnikiem- trzy otwory boczne, zamknięty koniec, łącznik do cewnika, strzykawką niskooporową, filtrem do cewnika- 0,2 mikrometra, urządzeniem mocującym cewnik, igłą Tuohy 18G?

42. Dotyczy Pakietu Nr 37 - Czy Zamawiający dopuści parafinę przeznaczoną do infiltracji i zatapiania metodami zarówno ręcznymi i automatycznymi, z dodatkiem 0,8% DMSO, o temperaturze topnienia 56°-58°C w postaci łusek?

43. Dotyczy Pakietu Nr 37 - Czy Zamawiający dopuści parafinę granulowaną, przeznaczoną do badań histopatologicznych (stacje do zatapiania materiału, procesory tkankowe), po roztopieniu gotowa do użytku - nie wymaga żadnych dodatków wosku, zawierająca wszystkie potrzebne substancje uszlachetniające, nie zawierająca plastikowych polimerów, temperatura topnienia 56°-58°C, opakowanie 10 kg.?

44. Dotyczy Pakietu Nr 1 poz.1-6, Pakietu Nr 2 poz.1, Pakietu Nr 4 poz.1, Pakietu Nr 5 poz.1-4 - Czy Zamawiający dopuści kaniule do wlewów dożylnych z opakowaniem jednostkowym z fabrycznie nadrukowanym rozmiarem w formacie jak poniżej:



45. Dotyczy Pakietu Nr 9 poz.1 - Czy Zamawiający dopuści strzykawki do tuberkuliny ze skalą co 0,05ml?

46. Dotyczy Pakietu Nr 11 poz.1-2 - Czy Zamawiający dopuści przyrządy z drenem o długości 150 cm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

47. Dotyczy Pakietu Nr 33 poz.2 - Czy Zamawiający dopuści przyrząd do szybkiego przetaczania krwi o długości przyrządu min. 150 cm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

48. Dotyczy Pakietu Nr 35 poz.1-4 - Czy Zamawiający dopuści igły do znieczulenia podpajęczynówkowego z igłą prowadzącą 34 mm, długość trzonka igły prowadzącej ok. 2,7 cm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

49. Dotyczy Pakietu Nr 35 poz.5 - Czy Zamawiający dopuści igły do znieczulenia podpajęczynówkowego z igłą prowadzącą 34 mm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

50. Dotyczy Pakietu Nr 35 poz.6 - Czy Zamawiający dopuści igły do znieczulenia podpajęczynówkowego z prowadnicą, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

51. Dotyczy Pakietu Nr 19 - Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 19 przyrządu jednorazowego użytku do pobierania i przygotowywania leków typu minispike, posiadającego dwa zintegrowane filtry: filtr płynów o wielkości 5µ oraz filtr antybakteryjny o wielkości 3µ, nie zawierającego w swoim składzie PVC, DEHP, lateksu, posiadającego okres ważności 4 dni?

52. Dotyczy Pakietu Nr 9 poz. 6-9 - Czy zamawiający wydzieli poz.6-9 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

53. Dotyczy Pakietu Nr 11 poz. 1-2 - Czy zamawiający dopuści dreny o długości min. 150 ml?

54. Dotyczy Pakietu Nr 11, Pakiet Nr 33 poz.1-3 - Czy zamawiający wymaga opakowanie papier-folia?

55. Dotyczy Pakietu Nr 18 poz.1 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 144 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

56. Dotyczy Pakietu Nr 31 poz.2 - Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

57. Dotyczy Pakietu Nr 31 poz.2 - Czy zamawiający wydzieli poz.2 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

58. Dotyczy Pakietu Nr 31 poz.2 - Czy zamawiający wymaga aby na opakowaniu jednostkowym umieszczono nazwę wytwórcy, nazwę importera, numer katalogowy, datę produkcji i datę ważności, metodę sterylizacji oraz znak CE?

- 59. Dotyczy Pakietu Nr 33 poz.1-3, Pakiet Nr 11 poz.1-2** - Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?
- 60. Dotyczy Pakietu Nr 6** - Czy Zamawiający dopuści kaniule dotętniczą, jałową, niepyrogenną, pojedynczo pakowaną, z zastawką FloSwitch lub równoważną o rozmiarze 20G/45mm wykonaną z TPU?
- 61. Dotyczy Pakietu Nr 1 poz.1** - Ze względu na to, że typowa kaniula neonatologiczna nie posiada bocznego portu, czy Zamawiający wymaga kaniuli bez portu, ze zdejmowalnym dodatkowym uchwytem ułatwiającym wprowadzenie kaniuli?
- 62. Dotyczy Pakietu Nr 1 poz.1** - Czy Zamawiający wymaga kaniuli neonatologicznej 24 G posiadającej 4 paski radiocieniujące?
- 63. Dotyczy Pakietu Nr 1 poz.2-6** - Czy Zamawiający wymaga kaniuli dożylniej posiadającej 4 paski radiocieniujące?
- 64. Dotyczy Pakietu Nr 2 i 3 poz.1** - Ze względu na to, że typowa kaniula neonatologiczna 24 G i 26 G, nie posiada bocznego portu, czy Zamawiający wymaga kaniuli bez portu, ze zdejmowalnym dodatkowym uchwytem ułatwiającym wprowadzenie kaniuli?
- 65. Dotyczy Pakietu Nr 2 poz.1** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli neonatologicznej w G 26 Przepływu 10 ml/min?
- 66. Dotyczy Pakietu Nr 2 i 3 poz.1** - Czy Zamawiający wymaga kaniuli neonatologicznej 24 G i 26 G posiadającej 4 paski radiocieniujące?
- 67. Dotyczy Pakietu Nr 4 poz.1** - Czy Zamawiający wymaga kaniuli dożylnych posiadających 4 paski radiocieniujące?
- 68. Dotyczy Pakietu Nr 9 poz.6** - Czy Zamawiający wymaga Strzykawki do pomp 20 ml z podwójnie uszczelnionym tłokiem?
- 69. Dotyczy Pakietu Nr 9 poz.2-4** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie strzykawek 2 ml, 5 ml, 10 ml podanie ceny za opakowanie 100 szt.?
- 70. Dotyczy Pakietu Nr 9 poz.5** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie strzykawek 20 ml i podanie ceny za opakowanie 80 szt.?
- 71. Dotyczy Pakietu Nr 9 poz.7-8** - Czy Zamawiający wymaga Strzykawki do pomp 50/60 ml biała / bursztyn z podwójnie uszczelnionym tłokiem?
- 72. Dotyczy Pakietu Nr 9 poz. 9** - Czy Zamawiający wymaga Strzykawki Janeta 100 ml z podwójnym reduktorem?
- 73. Dotyczy Pakietu Nr 9 poz. 9** - Czy Zamawiający wymaga Strzykawki Janetta 100 ml z czytelną, podwójną skalą pomiarową?
- 74. Dotyczy Pakietu Nr 11 poz. 1** - Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania przyrząd do przetaczania krwi z długością drenu 150cm?
- 75. Dotyczy Pakietu Nr 11 poz. 2** - Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych z długością drenu 150cm?
- 76. Dotyczy Pakietu Nr 19 poz.1** - Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania przyrząd do pobierania płynu infuzyjnego z butelek z filtrem przeciwbakteryjnym powietrza 0,1 µm i filtrem cząstek stałych 5µm.
- 77. Dotyczy Pakietu Nr 19** - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego przyrządu do pobierania płynu z pojemników zbiorczych, z filtrem powietrza o wielkości porów 0,1 mikrona, z zatyczką samodomykającą się.
- 78. Dotyczy Pakietu Nr 19** - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego przyrządu do pobierania płynu z pojemników zbiorczych, z filtrem powietrza o wielkości porów 0,2 mikrona, z możliwością użycia przez 72 godziny.
- 79. Dotyczy Formularza Ofertowego** - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na pozostawienie w formularzu ofertowym wyłącznie tych pakietów, na które będzie składana oferta?
- 80. Dotyczy pkt.VI SIWZ** - Wykonawca zwraca się z prośbą o odstąpienie przez Zamawiającego od wymogu wniesienia wadium.
- 81. Dotyczy pkt. XVI SIWZ ppkt.1** - Czy prawidłowo rozumie Wykonawca dni robocze, o których mowa m. in. w pkt. XVI ppkt. 1 SIWZ jako dni od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy?

82. Dotyczy pkt. XVI SIWZ ppkt.8 - Wykonawca zwraca się z prośbą o rezygnację przez Zamawiającego z zapisu umowy przewidzianego w pkt. XVI ppkt.8 SIWZ bowiem zastosowanie wskazanego w nim mechanizmu – tj. utrzymanie ceny jednostkowej brutto asortymentu przy jakimkolwiek wzroście stawki podatku VAT jest równoznaczne z koniecznością obniżenia ceny netto tego asortymentu, co de facto prowadzi do wymuszenia na Wykonawcy udzielenia Zamawiającemu rabatu cenowego. Automatyczne obniżanie ceny netto niezależnie od technicznego kosztu wytworzenia bądź nabycia danego produktu może prowadzić do powstania po stronie Wykonawcy szkody m. in. w postaci utraty zysku. Nadto Wykonawca wskazuje, iż podatek VAT jako należność publicznoprawna jest odprowadzany przez Wykonawcę do urzędu skarbowego i nie stanowi przysporzenia po stronie Wykonawcy, w konsekwencji brak jest podstaw do kompensowania jego zmian poprzez obniżanie wynagrodzenia netto należnego Wykonawcy.

83. Dotyczy pkt. XVI SIWZ ppkt.13 i ppkt.14 - Wykonawca zwraca się z prośbą o modyfikację zapisów umowy przewidzianych w pkt. XVI ppkt.13 i ppkt.14 SIWZ w ten sposób, że kara umowna będzie naliczana od wartości netto a nie brutto. Podatek VAT jako należność publicznoprawna jest odprowadzany przez Wykonawcę do urzędu skarbowego i nie prowadzi do powstania po stronie Wykonawcy jakiegokolwiek przysporzenia majątkowego.

84. Dotyczy pkt. XVI SIWZ - Czy uwzględniając zasadę równości stron umowy, Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zapisu umożliwiającego rozwiązanie umowy z inicjatywy Wykonawcy? Wykonawca proponuje następujące brzmienie zapisu: „Wykonawca ma prawo odstąpić od umowy bez wyznaczenia terminu dodatkowego i bez obowiązku zapłaty kar umownych lub odszkodowania gdy Zamawiający dokonał płatności należnego Wykonawcy wynagrodzenia z opóźnieniem przekraczającym 14 dni kalendarzowych. Uprawnienie może zostać zrealizowane w terminie 30 dni od dnia powzięcia wiadomości o ww. okolicznościach. W takim przypadku Zamawiający zapłaci Wykonawcy karę umowną w wysokości 20% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.”

85. Dotyczy pkt. XVI SIWZ ppkt.26c - Czy Zamawiający, w nawiązaniu do treści zapisu umowy przewidzianego w pkt. XVI ppkt.26 lit. c, wyrazi zgodę na dopuszczenie przez Zamawiającego możliwości zmiany umowy: (a) w zakresie terminu wykonania dostawy częściowej z przyczyn niezależnych od Wykonawcy; (b) w zakresie sposobu spełnienia świadczenia także w przypadku czasowego braku produktów na rynku spowodowanego m. in. brakiem niezbędnych komponentów, surowców, przewagą popytu nad podażą, decyzjami organów państwowych lub unijnych. W takich sytuacjach istniałaby możliwość, po uprzedniej akceptacji ze strony Zamawiającego, zastąpienia produktu deficytowego produktem równoważnym. Wykonawca wskazuje, iż umowa będzie wykonywana w dłuższym przedziale czasu, i ewentualne zmiany w zakresie dostępnego na rynku asortymentu są nieuniknione. Wprowadzenie odpowiednich klauzul adaptacyjnych umożliwi Stronom prawidłową realizację umowy.

86. Dotyczy pkt. XVI SIWZ ppkt.14 - Wykonawca zwraca się z prośbą o miarkowanie wysokości kary umownej przewidzianej w pkt. XVI ppkt.14 wzoru umowy i określenie jej na poziomie 10%.

87. Dotyczy pkt. XVI SIWZ - 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, z wyłączeniem znanych na dzień składania oferty ograniczeń, zakazów, poleceń, decyzji i in. wydanych przez właściwe organy.”

88. Dotyczy Pakietu Nr 37 - Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie parafiny do histopatologii o temperaturze topnienia 52 - 54°C.

89. Dotyczy Pakietu Nr 22 poz.1 - Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do pakietu nr 22 pozycji 1 trzech osobnych produktów: zestawu uniwersalnego do podaży grawitacyjnej z łącznikiem ENFit oraz łącznika nakręcanego (odkręcanego) typu lejek i łącznika oral/luer syringe umożliwiającego połączenie z portem do przepłukiwania i podawania leków do strzykawki luer-slip/Janeta. Nie zmienia to produktu pod

względem jego funkcjonalności, a pozwoli złożyć ofertę większej ilości Wykonawców i tym samym zwiększy konkurencyjność.

Specjalistyczny Szpital im. E. Szczeklika w Tarnowie udziela następującej odpowiedzi:

Ad. 1

Zamawiający dopuszcza również zaoferowanie sterylnego przyrządu do pobierania płynu infuzyjnego z butelek, wyposażonego w filtr bakteryjny 0,2 µm pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SIWZ.

Ad. 2

Zgodnie z wymogiem określonym w pkt.IV.1.3 SIWZ oświadczenie, o którym mowa w pkt.IV.1.3.1 SIWZ Wykonawca przekazuje Zamawiającemu w terminie 3 dni od dnia zamieszczenia na stronie internetowej informacji, o której mowa w art. 86 ust. 5 ustawy.

Ad. 3

Zamawiający w Pakiecie Nr 13 poz. 1 i 2 nie wymaga, ale dopuszcza również zaoferowania igły do biopsji szpiku z metalowym przyłączem luer-lock do podłączenia strzykawki. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Ad. 4

Zamawiający w Pakiecie Nr 24 poz. 1 dopuszcza również zaoferowanie igieł do biopsji histopatologicznej z możliwością regulacji w zakresie od 15mm do 22mm, spełniających pozostałe wymagania SIWZ.

Ad. 5

Zamawiający w Pakiecie Nr 39 nie wymaga ale dopuszcza również, aby gąbki hemostatyczne posiadały w instrukcji użytkowania wskazanie do stosowania w neurochirurgii.

Ad. 6

Zamawiający w Pakiecie Nr 39 nie wymaga, ale dopuszcza również złożenia wraz z ofertą instrukcji użytkowania produktu.

Ad. 7

Zamawiający w Pakiecie Nr 39 nie wymaga, ale dopuszcza również, aby gąbki hemostatyczne osiągały efekt hemostazy w ciągu 3-6 minut.

Ad. 8

Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 17 poz. 2 dopuszcza również zaoferowanie: „zestaw centralnych cewników żylnych jednoświatłowy pediatryczny wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 3Fr o długości 10 cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora 18G x 7cm, strzykawka o pojemności 3ml, bezpieczny skalpel, prowadnica Nitinolowa oraz rozszerzacz naczyniowy”.

Ad. 9

Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 17 poz. 3 dopuszcza również zaoferowanie: „zestaw centralnych cewników żylnych jednoświatłowy pediatryczny wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 4Fr o długości 13 cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora 18G x 7cm, strzykawka o pojemności 3ml, bezpieczny skalpel, prowadnica Nitinolowa oraz rozszerzacz naczyniowy”.

Ad. 10

Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 17 poz. 4 dopuszcza również zaoferowanie: „zestaw centralnych cewników żylnych jednoświatłowy wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 6Fr o długości 15 cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora 18G x 7cm, strzykawka o pojemności 5ml, bezpieczny skalpel, prowadnica ze stali nierdzewnej typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm oraz rozszerzacz naczyniowy 8Fr x 12cm”.

Ad. 11

Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 17 poz. 5 dopuszcza również zaoferowanie: „zestaw centralnych cewników żylnych jednoświatłowy wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 7Fr o długości 15 cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora 18G x 7cm, strzykawka o pojemności 5ml, bezpieczny skalpel, prowadnica ze stali nierdzewnej typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm oraz rozszerzacz naczyniowy 8Fr x 12cm”.

Ad. 12

Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 17 poz. 6 dopuszcza również zaoferowanie: „zestaw centralnych cewników żylnych jednoświatłowy wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 6Fr o długości 20 cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora 18G x 7cm, strzykawka o pojemności 5ml, bezpieczny skalpel, prowadnica ze stali nierdzewnej typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm oraz rozszerzacz naczyniowy 8Fr x 12cm”.

Ad. 13

Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 17 poz. 7 dopuszcza również zaoferowanie: „zestaw centralnych cewników żylnych jednoświatłowy wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 7Fr o długości 20 cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora 18G x 7cm, strzykawka o pojemności 5ml, bezpieczny skalpel, prowadnica ze stali nierdzewnej typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm oraz rozszerzacz naczyniowy 8Fr x 12cm”.

Ad. 14

Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 17 poz. 8 dopuszcza również zaoferowanie: „zestaw centralnych cewników żylnych jednoświatłowy wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 8Fr o długości 20 cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora 18G x 7cm, strzykawka o pojemności 5ml, bezpieczny skalpel, prowadnica ze stali nierdzewnej typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm oraz rozszerzacz naczyniowy 8Fr x 12cm”.

Ad. 15

Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 17 poz. 9 dopuszcza również zaoferowanie: „zestaw centralnych cewników żylnych dwuświatłowy wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 7Fr o długości 20 cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora 18G x 7cm, strzykawka o pojemności 5ml, bezpieczny skalpel, prowadnica ze stali nierdzewnej typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm oraz rozszerzacz naczyniowy 8Fr x 12cm”.

Ad. 16

Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 17 poz. 10 dopuszcza również zaoferowanie: „zestaw centralnych cewników żylnych dwuświatłowy wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku. Zestaw o przekroju 8Fr o długości 20cm, 30cm w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora 18G x 7cm, strzykawka o pojemności 5ml, bezpieczny skalpel, prowadnica ze stali nierdzewnej typu 'J' o przekroju 0,032 i długości 50cm oraz rozszerzacz naczyniowy 8Fr x 12cm”.

Ad. 17

Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 25 poz. 1 podtrzymuje zapis SIWZ.

Ad. 18

Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 25 poz. 2 podtrzymuje zapis SIWZ.



Ad. 19

Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 37 dopuszcza również zaoferowanie parafiny granulowanej o temperaturze topnienia: 56 – 58 st. C. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Ad. 20

Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 37 podtrzymuje zapis SIWZ i nie wyraża zgody na zaoferowanie parafiny w opakowaniach 2 kg.

Ad. 21

Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 12 podtrzymuje zapis SIWZ.

Ad. 22

Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 19 nie stawia wymogów ponad te, które zostały określone w SIWZ.

Ad. 23

Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 21 podtrzymuje zapis SIWZ.

Ad. 24

Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 25 poz. 1 podtrzymuje zapis SIWZ.

Ad. 25

Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 25 poz. 2 podtrzymuje zapis SIWZ.

Ad. 26

Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 27 podtrzymuje zapis SIWZ.

Ad. 27

Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 28 dopuszcza również zaoferowanie igły do blokad nerwów obwodowych i splotów pod kontrolą USG. Igła echogeniczna. Nieizolowana lub izolowana. Dren infuzyjny minimum 50cm. Rozmiary w zakresie 35-150mm, 20G -23G (według potrzeb Zamawiającego).

Ad. 28

Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 31 poz. 1 nie stawia wymogów ponad te, które zostały określone w SIWZ.

Ad. 29

Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 35 poz. 5 podtrzymuje zapis SIWZ.

Ad. 30

Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 36 podtrzymuje zapis SIWZ.

Ad. 31

Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 27 podtrzymuje zapis SIWZ.

Ad. 32

Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmian w dotychczasowych zapisach Rozdziału XVI SIWZ – „Ogólne warunki umowy”.

Ad. 33

Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmian w dotychczasowych zapisach Rozdziału XVI SIWZ – „Ogólne warunki umowy”.

Ad. 34

Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmian w dotychczasowych zapisach Rozdziału XVI SIWZ – „Ogólne warunki umowy”.

Ad. 35

Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmian w dotychczasowych zapisach Rozdziału XVI SIWZ – „Ogólne warunki umowy”.

Ad. 36

Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmian w dotychczasowych zapisach Rozdziału XVI SIWZ – „Ogólne warunki umowy”.

Ad. 37

Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmian w dotychczasowych zapisach Rozdziału XVI SIWZ – „Ogólne warunki umowy”.

Ad. 38

Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmian w dotychczasowych zapisach Rozdziału XVI SIWZ – „Ogólne warunki umowy”.

Ad. 39

Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 21 poz. 1 podtrzymuje zapis SIWZ.

Ad. 40

Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 28 poz. 1 podtrzymuje zapis SIWZ.

Ad. 41

Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 36 poz. 1 dopuszcza również zaoferowanie zestawu do znieczulenia zewnątrzoponowego rozszerzonego z cewnikiem - trzy otwory boczne, zamknięty koniec, łącznik do cewnika, strzykawką niskooporową, filtrem do cewnika- 0,2 mikrometra, urządzeniem mocującym cewnik, igłą Tuohy 18G.

Ad. 42

Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 37 dopuszcza również zaoferowanie parafiny granulowanej o temperaturze topnienia: 56 – 58 st. C. Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie parafiny z dodatkiem 0,8% DMSO oraz w postaci łusek. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Ad. 43

Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 37 dopuszcza również zaoferowanie parafiny granulowanej o temperaturze topnienia: 56 – 58 st. C. Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie parafiny w opakowaniach 10 kg. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Ad. 44

Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 1 poz. 1 – 6, Pakietu Nr 2 poz. 1, Pakietu Nr 4 poz. 1, Pakietu Nr 5 poz. 1 – 4 dopuszcza również zaoferowanie kaniuli do wlewów dożylnych z opakowanie jednostkowym z fabrycznie nadrukowanym rozmiarem w formie jak w zadanym pytaniu. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Ad. 45

Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 9 poz. 1 podtrzymuje zapis SIWZ i nie wyraża zgody na zaoferowanie strzykawek do tuberkuliny ze skalą co 0,05 ml.

Ad. 46

Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 11 poz. 1 – 2 podtrzymuje zapis SIWZ.

Ad. 47

Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 33 poz. 2 podtrzymuje zapis SIWZ.

Ad. 48

Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 35 poz. 1 - 4 podtrzymuje zapis SIWZ.

Ad. 49

Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 35 poz. 5 dopuszcza również zaoferowanie igły do znieczulenia podopieczynówkowego z igłą prowadzącą 34 mm. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Ad. 50

Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 35 poz. 6 dopuszcza również zaoferowanie igły do znieczulenia podopieczynówkowego z prowadnicą pod warunkiem zachowania pozostałych wymagań SIWZ.

Ad. 51

Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 19 poz. 1 podtrzymuje zapis SIWZ.

Ad. 52

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z pakietu Nr 9 pozycji 6 – 9 do osobnego pakietu.

Ad. 53

Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 11 poz.1-2 podtrzymuje zapis SIWZ.

Ad. 54

Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 11 poz. 1 – 2 oraz w zakresie Pakietu nr 33 poz. 1 – 3 nie wymaga ale dopuszcza również opakowanie papier – folia.

Ad. 55

Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 18 poz.1 dopuszcza również wycenę za opakowanie handlowe 144 sztuki w ilości 28 opakowań pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SIWZ w szczególności „pakowane pojedynczo”.

Ad. 56

Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 31 poz. 2 dopuszcza również wycenę za opakowanie handlowe 100 sztuk w ilości 1330 opakowań pod warunkiem spełnienia pozostałych wymagań SIWZ, w szczególności każdy korek w osobnym blisterze.

Ad. 57

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z Pakietu Nr 31 pozycji 2 do osobnego pakietu.

Ad. 58

Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 31 poz. 2 nie wymaga ale dopuszcza również aby na opakowaniu jednostkowym umieszczono nazwę wytwórcy, nazwę importera, numer katalogowy, datę produkcji, metodę sterylizacji oraz znak CE. Pozostałe wymagania SIWZ bez zmian.

Ad. 59

Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 11 poz. 1 – 2 oraz w zakresie Pakietu Nr 33 poz. 1 – 3 nie wymaga, ale dopuszcza również zaoferowanie przyrządów do przetaczania bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów.

Ad. 60

Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 6 podtrzymuje zapis SIWZ.

Ad. 61

Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 1 poz. 1 podtrzymuje zapis SIWZ.

Ad. 62

Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 1 poz. 1 nie wymaga ale dopuszcza również aby zaoferowana kaniula neonatologiczna 24G posiadała 4 paski radiocieniujące. Pozostałe wymagania SIWZ bez zmian.

Ad. 63

Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 1 poz. 2 - 6 nie wymaga ale dopuszcza również aby zaoferowane kaniule dożylnie posiadały 4 paski radiocieniujące. Pozostałe wymagania SIWZ bez zmian.

Ad. 64

Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 2 poz. 1 i w zakresie Pakietu Nr 3 poz. 1 podtrzymuje zapis SIWZ.

Ad. 65

Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 2 poz. 1 podtrzymuje zapis SIWZ.

Ad. 66

Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 2 poz. 1 nie wymaga ale dopuszcza również aby zaoferowana kaniula neonatologiczna 24G posiadała 4 paski radiocieniujące. Pozostałe wymagania SIWZ bez zmian.

Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 3 poz. 1 nie wymaga ale dopuszcza również aby zaoferowana kaniula neonatologiczna 26G posiadała 4 paski radiocieniujące. Pozostałe wymagania SIWZ bez zmian.

Ad. 67

Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 4 poz. 1 nie wymaga ale dopuszcza również aby zaoferowane kaniule dożylnie posiadały 4 paski radiocieniujące. Pozostałe wymagania SIWZ bez zmian.

Ad. 68

Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 9 poz. 6 nie wymaga ale dopuszcza również zaoferowanie strzykawek do pomp 20 ml z podwójnie uszczelnionym tłokiem. Pozostałe wymagania SIWZ bez zmian.

Ad. 69

Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 9 poz. 2 dopuszcza również wycenę za opakowanie handlowe 100 sztuki w ilości 488 opakowań. Pozostałe wymagania SIWZ bez zmian.

Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 9 poz. 3 dopuszcza również wycenę za opakowanie handlowe 100 sztuki w ilości 878 opakowań. Pozostałe wymagania SIWZ bez zmian.

Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 9 poz. 4 dopuszcza również wycenę za opakowanie handlowe 100 sztuki w ilości 840 opakowań. Pozostałe wymagania SIWZ bez zmian.

Ad. 70

Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 9 poz. 5 dopuszcza również wycenę za opakowanie handlowe 80 sztuki w ilości 1495 opakowań. Pozostałe wymagania SIWZ bez zmian.

Ad. 71

Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 9 poz. 7 nie wymaga ale dopuszcza również zaoferowanie strzykawek do pomp 50/60 ml z podwójnie uszczelnionym tłokiem. Pozostałe wymagania SIWZ bez zmian.

Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 9 poz. 8 nie wymaga ale dopuszcza również zaoferowanie strzykawek do pomp 50/60 ml bursztynowych z podwójnie uszczelnionym tłokiem. Pozostałe wymagania SIWZ bez zmian.

Ad. 72

Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 9 poz. 9 nie stawia wymogów ponad te, które zostały określone w SIWZ.

Ad. 73

Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 9 poz. 9 nie stawia wymogów ponad te, które zostały określone w SIWZ.

Ad. 74

Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 11 poz. 1 podtrzymuje zapis SIWZ.

Ad. 75

Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 11 poz. 2 podtrzymuje zapis SIWZ.

Ad. 76

Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 19 poz. 1 podtrzymuje zapis SIWZ.

Ad. 77

Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 19 poz. 1 podtrzymuje zapis SIWZ.

Ad. 78

Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 19 poz. 1 dopuszcza również zaoferowanie sterylnej przyrządu do pobierania płynu z pojemników zbiorczych, z filtrem o wielkości porów 0,2 mikrona, z możliwością użycia przez 72 godziny pod warunkiem spełnienia pozostałych wymogów SIWZ.

Ad. 79

Zamawiający dopuszcza pozostawienie w Formularzu Ofertowym wyłącznie tych Pakietów, na które Wykonawca będzie składał ofertę.

Ad. 80

Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ.

Ad. 81

Zamawiający za dni robocze rozumie dni od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy.

Ad. 82

Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmian w dotychczasowych zapisach Rozdziału XVI SIWZ – „Ogólne warunki umowy”.

Ad. 83

Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmian w dotychczasowych zapisach Rozdziału XVI SIWZ – „Ogólne warunki umowy”.

Ad. 84

Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmian w dotychczasowych zapisach Rozdziału XVI SIWZ – „Ogólne warunki umowy”.

Ad. 85

Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmian w dotychczasowych zapisach Rozdziału XVI SIWZ – „Ogólne warunki umowy”.

Ad. 86

Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmian w dotychczasowych zapisach Rozdziału XVI SIWZ – „Ogólne warunki umowy”.

Ad. 87

Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie zmian w dotychczasowych zapisach Rozdziału XVI SIWZ – „Ogólne warunki umowy”.

Ad. 88

Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 37 podtrzymuje zapis SIWZ i nie wyraża zgody na zaoferowanie parafiny o temperaturze topnienia 52 – 54 st. C.

Ad. 89

Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 22 poz. 1 podtrzymuje zapis SIWZ.

Otrzymują:

1. Wykonawcy, którzy złożyli pytania
2. Platforma Zamawiającego
3. a/a

DYREKTOR
Specjalistycznego Szpitala im. E. Szczeklika
w Tarnowie
Marcin Kula

