

Ostrów Wielkopolski, dnia 20.11.2020 r.

Otrzymują:

- https://platformazakupowa.pl/pn/szpital_osw
- Wykonawcy zainteresowani niniejszym postępowaniem

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawę sprzętu i produktów medycznych jednorazowego użytku przeznaczonych do opieki nad pacjentem dla ZZOZ w Ostrowie Wielkopolskim

Znak sprawy: FDZP.226.25.2020

W związku z zadanymi do niniejszego postępowania zapytaniem, Zamawiający udzielił na nie następujących odpowiedzi:

ZESTAW PYTAŃ NR 1

Pytanie nr 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na składanie oferty na poszczególne pozycje w zakresie pakietu nr 50?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 2: Czy Zamawiający wydzieli do odrębnego pakietu pozycję nr 2 z pakietu nr 50 w celu zwiększenia ilości składanych ofert konkurencyjnych?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

ZESTAW PYTAŃ NR 2

Pakiet nr 3

w załączeniu przesyłam pytanie z prośbą o wydzielenie trzech pozycji z pakietu nr 3 i przeniesienie do pakietu 35. Jesteśmy jedynym producentem tego sprzętu, jest on używany na oddziale neonatologii. Poz. 84 – rozłamywalną igła służy do wprowadzenia cewników 1FR umieszczonych w pakiecie 35 i nie ma innego zastosowania, tylko z tymi cewnikami.. Zastawka Heimlicha jest używana do transportu noworodków, do odbarczenia odmy w czasie transportu a cewniki LISSA do podawania surfaktantu bez użycia rurki intubacyjnej.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 3 pozycji: 84,85,86 i przeniesienie do pakietu 35 – pakiet pediatryczny?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

ZESTAW PYTAŃ NR 3

1. Odnośnie Pakietu nr 12 poz. 7: „Czy w związku ze zmianami w Dyrektywie 93/42/EEC, które „zwiększają bezpieczeństwo kliniczne i tworzą sprawiedliwy dostęp do rynku dla producentów” (Urząd Rejestracji Wyrobów Medycznych „Zestawienie informacji dla producentów wyrobów medycznych”), wprowadzającymi wymóg weryfikacji produktów m.in. pod kątem jakościowym (producent ma obowiązek prowadzić ocenę kliniczną produktu, sporządzać dokumentację techniczną oraz stosować ocenę zgodności), Zamawiający chcąc prowadzić badania cytologiczne zgodnie z wyznaczonymi standardami wymaga posiadania wykazu badań klinicznych dla zaoferowanych szczoteczek cytologicznych potwierdzających ich skuteczność w badaniach masowych? Zalecenia w tej sprawie wydane zostały również przez Polskie Towarzystwo Ginekologiczne, a standardy opisane w Medical Device Regulation MDR 2017/745.”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

2. Czy Zamawiający wydzieli z Pakietu nr 12 poz. 1, 2 i 7 do odrębnego pakietu? Wydzielenie w/w pozycji z pakietu umożliwi wzięcie udziału w przetargu większej liczby oferentów, a tym samym, pozytywnie wpłynie na możliwość wyłonienia przez Zamawiającego najkorzystniejszej oferty.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

ZESTAW PYTAŃ NR 4

Pakiet 27

1. Czy Zamawiający w pozycji 1 i 2 dopuści zaoferowanie papilotomów o średnicy cewnika – proksymalnie 2,3 mm, dystalnie 1,67 mm.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

2. Czy Zamawiający w pozycji 3 dopuści zaoferowanie balonu z domieszka lateksu, średnice balonu 12,0 mm, 15,0 mm i 18,0 mm.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

3. Czy Zamawiający w pozycji 4 dopuści zaoferowanie zestawów z dołączanym portem bocznym.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

4. Czy Zamawiający w pozycji 6 dopuści zaoferowanie protez wykonanych z PE.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

5. Czy Zamawiając w pozycji 7 dopuści zaoferowanie koszyków o długości 40 mm i 60 mm, średnica osłonki 2,4 mm.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

6. Czy Zamawiający w pozycji 9 dopuści zaoferowanie cewnika o średnicy 2,3 mm

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

7. Czy Zamawiający w pozycji 10 dopuści zaoferowanie szczotek o średnicy cewnika 2,7 mm, długość robocza 200 cm, rękojeść nie skalowana.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

8. Czy Zamawiający w pozycji 11 dopuści zaoferowanie popychacza o długości 170 cm.
Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

ZESTAW PYTAŃ NR 5

Pakiet 20

Poz. 7

Czy Zamawiający podając w kolumnie „J.m.” - „op.” ma na myśli opakowanie zbiorcze zawierające 2 lub więcej sztuk czy też „op.” zawiera jedną sztukę?

Prosimy uściślić jednostkę miary.

Odpowiedź: „Opak” zawiera jedną sztukę

Poz. 8

Czy Zamawiający podając w kolumnie „J.m.” - „op.” ma na myśli opakowanie zbiorcze zawierające 2 lub więcej sztuk czy też „op.” zawiera jedną sztukę?

Prosimy uściślić jednostkę miary.

Odpowiedź: „Opak” zawiera jedną sztukę

ZESTAW PYTAŃ NR 6

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 13 poz. 2 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie jednorazowych nakłuwaczy w rozmiarze 21G x 1,8 mm 2

Odpowiedź: Dopuszcza się również nakłuwacz 21G x 1,8 mm w opak 200 szt

ZESTAW PYTAŃ NR 7

Dotyczy: FDZP.226.25.2020, Pakiet nr 3, pozycje 1- 10

Czy Zamawiający dopuści dwudrożny cewniki Foleya wykonany z naturalnej gumy lateksowej pokrytej silikonem z dwoma naprzeciwległymi otworami z końcówkami kodowanymi kolorami o przekroju jak poniżej:

- cewnik 6Fr o długości 30cm i balon o pojemności: 1,5ml
- cewnik 8Fr o długości 30cm i balon o pojemności: 3ml - 5ml
- cewnik 10Fr o długości 30cm i balon o pojemności: 3ml - 5ml
- cewnik 12Fr o długości 38cm i balon o pojemności: 3ml - 5ml
- cewnik 14Fr o długości 38cm i balon o pojemności: 15ml - 30ml
- cewnik 16Fr - 24Fr o długości 38cm i balon o pojemności: 30ml - 50ml

Cewniki sterylizowane tlenkiem etylenu, w zestawie bez strzykawki z roztworem gliceryny, pakowane pojedynczo w opakowanie papier- folia.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy: FDZP.226.25.2020, Pakiet nr 8, pozycja 1

Zwracamy się z Prośba do Zamawiającego o podanie średnicy oraz długości wymaganych zestawów do wkłucia trzyświatłowy metodą Seldingera- brak podanych takich danych w SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy: FDZP.226.25.2020, Pakiet nr 8, pozycja 10

Zwracamy się z Prośba do Zamawiającego o podanie średnicy wymaganego wkłucia centralnego 3-

światłowe

- brak podanych takich danych w SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy: FDZP.226.25.2020, Pakiet nr 8, pozycja 12

Czy Zamawiający dopuści zestaw do cystostomii nadłonowej dostarczany z pojedynczym cewnikiem poliuretanowym typu 'J' o przekroju 10Fr, 12Fr, 14Fr. Zestaw zawiera w szczególności podzielną kaniulę metalową o długości 120mm, cewnik z prostownikiem, skalpel #11, skrzydełka mocujące oraz zawór.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1 z Pakietu nr 8 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 10 z Pakietu nr 8 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 12 z Pakietu nr 8 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 17 z Pakietu nr 35 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy: FDZP.226.25.2020, Pakiet nr 47, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści cewnik krótkotrwałego dostępu naczyniowego z miękką końcówką oraz z oznaczeniami na całości długości cewnika. Cewnik wykonany z poliuretanu z potrójnym światłem o przekroju 5Fr i długości 8cm cieniujący widoczny w RTG. Zestaw cewnika zawiera w szczególności: prowadnik Nitinolowy z zakończeniem w kształcie litery 'J', miniskłpeł, długie rozszerzacze z powłoczką hydrofilną ze zwężającą się końcówką z hamulcem pozwalającym uniknąć nadmiernego wprowadzenia, igła z końcówką echogenną, strzykawka oraz korki do wstrzykiwań. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy: FDZP.226.25.2020, Pakiet nr 47, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści cewnik krótkotrwałego dostępu naczyniowego z miękką końcówką oraz z oznaczeniami na całości długości cewnika. Cewnik wykonany z poliuretanu z potrójnym światłem o przekroju 5Fr i długości 13cm cieniujący widoczny w RTG. Zestaw cewnika zawiera w szczególności: prowadnik Nitinolowy z zakończeniem w kształcie litery 'J', miniskłpeł, długie rozszerzacze z powłoczką hydrofilną ze zwężającą się końcówką z hamulcem pozwalającym uniknąć nadmiernego wprowadzenia, igła z końcówką echogenną, strzykawka oraz korki do wstrzykiwań. Produkt sterylny z oznakowaniem przepływów na opakowaniu.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 3 z Pakietu nr 47 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 8 z Pakietu nr 47 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 5-7 z Pakietu nr 47 i stworzy osobny pakiet?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

ZESTAW PYTAŃ NR 8

Pyt. 1

Upzejmie prosimy o wprowadzenie do Wzoru umowy następujących zapisów:

„Zmniejszenie ilości przedmiotu Umowy w toku jej realizacji nie może przekroczyć 20% ilości określonych w niniejszej Umowie”.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pyt. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby termin płatności liczony był od daty sprzedaży, oraz żeby za termin zapłaty uznawana była data wpływu zapłaty na rachunek Wykonawcy ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pyt. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na cesję praw i obowiązków z wzoru Umowy na bank kredytujący grupę kapitałową Wykonawcy? Wykonawca zobowiązuje się powiadomić Zamawiającego o dokonaniu takiej cesji. Jednocześnie Wykonawca potwierdza, iż mimo cesji jest uprawniony do wykonywania praw i obowiązków z Umowy przelanych na bank - do momentu odmiennego zarządzenia przez bank, które zostanie przesłane w formie pisemnej.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pyt. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu płatności do 30 dni?

Odpowiedź:

Pyt. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na umieszczenie we wzorze umowy adresu mailowego osób wyznaczonych do kontaktów, odpowiedzialnych za realizację umowy ze strony Zamawiającego, gdyż znacznie usprawni to kontakt między Wykonawcą a Zamawiającym.

Odpowiedź: TAK, w § 10 ust 1.umowy dodaje się zapis dotyczący takich danych jak : numer telefonu oraz e-mail zarówno po stronie Zamawiającego jak i Wykonawcy.

Pyt. 6

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o umożliwienie przesyłania faktur sprzedaży w formie elektronicznej, w tym celu prosimy o wskazanie właściwego adresu mailowego, na który w/w dokument powinien być wysyłany.

Adres do korespondencji: ul. Ryżowa 31 02-495 Warszawa REGON : 180935403

tel.: +22 578 16 80, 662 170 366 fax.: +22 578 16 19 NIP : 813-36-76-203

email: Aleksandra.Warszton@bauschhealth.com KRS nr 0000669695

Odpowiedź: wkubicki@szpital.osw.pl

Pyt. 7

Dotyczy § 5 ust. 2, pkt. b) Wzoru Umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary umownej do 5% wartości brutto?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pyt. 8

Dotyczy § 8 ust. 2 a a) Wzoru Umowy:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary umownej za odstąpienie od umowy przez Wykonawcę z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca w wysokości 5% wartości brutto niezrealizowanej części umowy?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pyt. 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 50 pozycji nr 3 do oddzielnego Pakietu celem złożenia większej ilości konkurencyjnych ofert?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pyt. 10

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 50 pozycji nr 3 dopuści fabryczne załadowany w jednorazowym iniektorze, dotorebkowy pierścień napinający o wymiarze:

- rozmiar (stan rozprężony): 12.45 mm
- rozmiar (stan sprężony): 11.00 mm

Odpowiedź: Dopuszcza się również

Pyt.11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 50 pozycji nr 8 do oddzielnego Pakietu celem złożenia większej ilości konkurencyjnych ofert?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

ZESTAW PYTAŃ NR 9

Pytanie 1 do pakietu 17

Ze względu na możliwość zaoferowania produktu konkurencyjnego zwracam się do Zamawiającego o wydzielenie pozycji 29 i 30 i stworzenie osobnego zadania na elektrody neutralne.

Posiadamy w ofercie elektrody z pierścieniem ekwipotencjalnym, dzielone, uniwersalne o powierzchni 164 x 117mm, hydrożel 1,5 mm. Ilość sztuk w opakowaniu – 25.\

Wydzielenie pozycji spowoduje możliwość zaoferowania produktu wysokiej jakości w przystępnej cenie.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 2 do pakietu 21

Zwracam się do Zamawiającego o wydzielenie pozycji 3,4,5 i 6 i stworzenie osobnego zadania na w/w pozycje.

Posiadamy w ofercie asortyment w bardzo korzystnej cenie dla Zamawiającego o następujących parametrach:

Pozycja 3

Elektroda dzielona uniwersalna z pierścieniem ekwipotencjalnym

o powierzchni 164 x 117mm, hydrożel 1,5 mm. Ilość sztuk w opakowaniu – 25

Pozycja 4

Kabel wielorazowy do elektrod jednorazowych o długości 5 m

Pozycja 5

Kabel 3,2 m pozostałe warunki SIWZ spełnione

Pozycja 6

Czyszczak (wymiar 5cm x 5cm, samoprzylepny) do oczyszczania tkanki z końcówki czynnej pena do koagulacji

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

ZESTAW PYTAŃ NR 10

Pytanie 1 - Pakiet 50:

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie do osobnego pakietu pozycji nr 4,5 7, 8, 9 co pozwoli innym wykonawcom na złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2 - Pakiet 50 pozycja 5:

Czy zamawiający dopuści również retraktory tęczówkowe pakowane po 5 szt.?

Odpowiedź: Dopuszcza się również.

ZESTAW PYTAŃ NR 11

Pakiet 24

Pyt. 1 – Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie z pakietu nr 124 pozycji 1-4 lub 1-8 stworzy nich oddzielny pakiet, co pozwoli naszej firmie na złożenie konkurencyjnej oferty?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pyt. 1 – Czy Zamawiający w pozycji 1-4 dopuści: bezpieczną kaniule do wlewów dożylnych wykonaną z poliuretanu z automatycznie aktywującym się plastikowym zabezpieczeniem ostrza igły po wyjęciu z kaniuli w pełni zabezpieczającym operatora przed przypadkowym zakłuciem i nieprzewidzianą ekspozycją na krew po wycofaniu igły, z 3 paskami dającymi bardzo dobry kontrast w promieniowaniu RTG i umożliwiającymi kontrolę lokalizacji kaniuli w żyłę, koreczek z trzpieniem powyżej krawędzi, opublikowane badania laboratoryjne dotyczące biokompatybilności, w następujących rozmiarach:

- 22G (0,90) - dł. 25mm; przepływ 42 ml/min
- 20G (1,00)- dł. 32mm; przepływ 59 ml/min
- 18G(1,30)- dł. 45mm; przepływ 96 ml/min
- 18G(1,30)- dł. 32mm; przepływ 103 ml/min
- 17G (1,50)- dł. 45mm; przepływ 155 ml/min?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pyt. 2 – Czy Zamawiający w poz. 1-4 wymaga, aby koreczek portu bocznego umieszczony był centralnie nad skrzydełkami mocującymi, zapewniając całkowitą stabilność podczas używania portu bocznego?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pyt. 4 – Czy Zamawiający w poz. 5-8 dopuści kaniule wyposażone w filtr hydrofobowy zamiast zastawki antyzwrotnej, z opublikowanymi badaniami laboratoryjnymi na biokompatybilności poliuretanu w następujących rozmiarach:

- 22G (0,90) - dł. 25mm; przepływ 42 ml/min
- 20G (1,00)- dł. 32mm; przepływ 59 ml/min
- 18G(1,30)- dł. 45mm; przepływ 96 ml/min
- 18G(1,30)- dł. 32mm; przepływ 103 ml/min
- 17G (1,50)- dł. 45mm; przepływ 155 ml/min?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

ZESTAW PYTAŃ NR 12

Dotyczy art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp, Pytanie do Działu Zakupów

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?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z art. 24 ust. 11 Pzp wykonawca w terminie 3 dni od zamieszczenia na stronie internetowej informacji, o której mowa w art. 86 ust. 5 Pzp, przekazuje zamawiającemu oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej.

Dotyczy pakietu nr 15

Pytanie nr 1

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydzielenie pozycji 1, 2, 4, 5, 13, 14, 15, 16 z pakietu 15, oraz utworzenia dla nich odrębnego pakietu. Taki zabieg pozwoli na wystartowanie większej liczbie wykonawców, a tym samym obniżenie wartości złożonych ofert, a w konsekwencji oszczędności dla szpitala. Wymagane przez Zamawiającego produkty w pozycjach 3, 10, 11, 12 są niedostępne na rynku z powodu zaprzestania produkcji i zachodzi prawdopodobieństwo że w takim zestawieniu pakietu 15 nie zostanie złożona żadna oferta. Zaproponowane przez nas produkty w pozycji: 1, 2, 4, 5, 13, 14, 15, 16 są w pełni kompatybilne z Infant Flow. Obecna konfiguracja pakietu uniemożliwia złożenie oferty innym dystrybutorom co w konsekwencji wpływa na wyższą cenę

Odpowiedź:

Zamawiający nie wydziela z pakietu 15 pozycji 1, 2, 4, 5, 13, 14, 15, 16. Dopuszcza do złożenia oferty na produkty obecnie dostępne na pilskim rynku jako zamienniki które są kompatybilne z Inflan Flow, Dopuszcza się również do złożenia oferty na pakiet pomijając pozycję na które została wstrzymana produkcja i faktycznie nie ma ich nigdzie indziej w ofercie sprzedaży, w konsekwencji będzie to odpowiednio ocenione podczas porównywaniu ofert.

Dotyczy pakietu nr 32

Pytanie nr 1

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydzielenie pozycji 5, 6, 7, 11, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21 z pakietu 32. Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych. Bez wydzielenia tych pozycji konkurencja będzie ograniczona, a Zamawiający otrzyma wycenę o zawyżonej wartości w stosunku do wartości rynkowej.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie w pozycji 15 generatora w jednym rozmiarze w pełni kompatybilnym z maseczkami z pozycji 16, noskami pozycji 17 oraz czapczkami z pozycji 18, 19, 20, 21? Zaproponowany przez nas generator jest produktem uniwersalnym przeznaczonym dla pacjentów o wadze od 500 g w górę.

Odpowiedź: Dopuszcza się również produkty kompatybilne równoważne lub jakościowo lepsze.

Pytanie nr 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na w pozycji 18, 19, 20, 21 na zaproponowanie czapczek w rozmiarach:

XXS – 17-19 cm, XS – 19-21 cm, S – 21-23 cm, M- 23-25,5 cm, L- 25,5-28 cm, XL-28-30 cm, XXL-30-33 cm, XXXL – 33-36 cm, co pozwoli na bardziej precyzyjne dobranie odpowiedniego rozmiaru czapczki do obwodu główki pacjenta.

Odpowiedź: Dopuszcza się również

Pytanie nr 4

Czy Zamawiający wymaga aby komora nawilżacza F&P pozycja 7 oraz 11 była pakowana każda z osobna w foliowe opakowanie? Zapobiega to uszkodzeniu elementów komory oraz zabrudzeniu. Komora dzięki ochronnej folii pozostaje czyta mikrobiologicznie.

Odpowiedź: Dopuszcza się również

Dotyczy pakietu nr 37

Pytanie nr 1

Zwracamy się prośbą wydzielenie pozycji 32 oraz 33 do osobnego pakietu. Taki podział pakietu umożliwi złożenie oferty producentowi tych produktów, a tym samym zwiększenie konkurencyjność postępowania.

Odpowiedź: Dopuszcza się również

Pytanie nr 2

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie pozycji 35 „, czujnik przepływu Y do respiratora MAQUET SERVOn „, – czy Zamawiający wymaga czujników jednorazowych czy wielorazowych?

Odpowiedź: Zamawiający zamawia czujnik jednorazowy

Pytanie nr 3

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego na zwiększenie ilości „osłonek do czujnika pulsoksymetra „, - w pozycji nr 14 na 300 szt. Zamawiający wymaga opasek w 3 rozmiarach, opaski są pakowane w pudełka przez producenta w ilości 100 szt. bez możliwości rozpakowania. Takie rozwiązanie gwarantuje zachowanie odpowiedniej jakości oraz wszystkich wymaganych parametrów produktu.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

ZESTAW PYTAŃ NR 13

Pytanie 1 do pakietu 21 pozycja nr 4

Czy Zamawiający dopuści kabel wielorazowy do elektrod jednorazowych o długość 4,5 m? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2 do pakietu 21 pozycja nr 4

Czy Zamawiający wymaga aby kable były przeznaczone do min 300 cykli sterylizacji?

Odpowiedź: Dopuszcza się również.

ZESTAW PYTAŃ NR 14

Pytanie nr 1.

Dotyczy pakietu nr 37 pozycja nr 14

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 37 poz. 14 osłonkę czujnika pulsoksymetra dostępną w 1 rozmiarze? Pozostałe parametry bez zmian. Posiadamy w swojej ofercie opaskę w jednym uniwersalnym rozmiarze dostosowującą się do pacjenta.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 2

Dotyczy pakietu nr 37 pozycja nr 5,32,33,34,35

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji nr 5,32,33,34,35 z pakietu nr 37 do osobnego pakietu. Proponowany przez Państwa opis wprost opisuje konkretne wyroby konkretnego producenta. Taki opis asortymentu nie tylko utrudnia uczciwą konkurencję, ale wręcz uniemożliwia Wykonawcy złożenie ważnej, konkurencyjnej, nie podlegającej odrzuceniu oferty. Zamawiający określił parametry w taki sposób że ofertę w przedmiotowym postępowaniu może złożyć wyłącznie tylko jeden dostawca. Wprowadzony opis ogranicza konkurencję i równe traktowanie wykonawców, gdyż nie mając uzasadnienia merytorycznego jest charakterystyczny dla jednego dostawcy i tym samym pozbawia pozostałych wykonawców możliwości złożenia oferty spełniającej wymogi SIWZ. Na rynku są bowiem dostępne także inne produkty o identycznych istotnych parametrach. Na rynku znajduje się więcej dostawców kompatybilnego z opisanym asortymentu. Zgoda Zamawiającego na odstąpienie od wspomnianego zapisu pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty i będzie miało pozytywny wpływ na cenę oferty ostatecznej oraz finanse szpitala.

Odmowa wyłączenia stanowi jawne naruszenie art. 29 ust. 2 ustawy pzp zgodnie z którym przedmiotu zamówienia nie można opisywać w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję oraz art. 7 ust.1 pzp zgodnie z którym Zamawiający przygotowuje i przeprowadza postępowanie o udzielenie zamówienia w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie wykonawców.

Taki opis przedmiotu zamówienia narusza Prawo Zamówień Publicznych

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 3

Dotyczy pakietu nr 37 pozycja nr 6

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 37 poz. 6 dopuści filtr równoważny jednorazowego użytku przeznaczony do stosowania podczas wsparcia oddechowego lub też podczas zabiegów operacyjnych o następujących parametrach:

„Filtr mechaniczny zapewnia 99,99999% skuteczności filtracji bakteryjnej i 99,997% skuteczności filtracji wirusów. Hydrofobowa membrana filtrująca pomaga zapobiegać zanieczyszczeniu krzyżowemu przez kropelki w aerozolu. Port końcowo-wydechowy do pobierania próbek CO2 zapewnia wygodny dostęp do wydychanych gazów. Przetestowano pod kątem skuteczności filtracji HIV, wirusowego zapalenia wątroby typu C i TBC, aby zapewnić wydajność. Materiały filtracyjne zatrzymują ciepło i wilgoć z wydychanych gazów, aby ogrzać i nawilżyć wdychane gazy. Lekka,

kompaktowa konstrukcja zmniejsza martwą przestrzeń. Filtry są dostarczane czyste, pakowane pojedynczo i gotowe do użycia”.

Opisany przedmiot zamówienia w pakiecie nr 37 poz. 6 w obecnym czasie pandemii jest ciężko dostępny na rynku polskim. Dopuszczenie filtra o w/w parametrach pozwoli Zamawiającemu na stały dostęp do produktu i ciągłość realizacji zamówień.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

ZESTAW PYTAŃ NR 15

Pytanie 1, dotyczy pakietu 31 punkt 3 i 4.

Czy Zamawiający mógłby wyodrębnić koce do ogrzewacza Mistral Air do oddzielnego pakietu? Producent ogrzewacza Mistral Air nie dopuszcza stosowania kocyków zastępczych i nie ponosi odpowiedzialności w przypadku zdarzeń medycznych podczas stosowania nieoryginalnych akcesoriów.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2, dotyczy pakietu 31 punkt 5

Czy Zamawiający mógłby konkretnie wyspecyfikować do jakiego urządzenia potrzebuje zestawów grzewczych i ewentualnie wydzielić do oddzielnego pakietu? Opisanie urządzenia Mistral Air służy do ogrzewania pacjenta ciepłym powietrzem a nie do podgrzewania płynów.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

ZESTAW PYTAŃ NR 16

Pytanie do Pakietu nr 57 poz. 8, 9, 10.

Czy nie zaszła pomyłka w opisie przedmiotu zamówienia dotycząca wymogu sterylności wkładów workowych do pojemników Serres i VacSax? Wkłady workowe nie mają bezpośredniego kontaktu z pacjentem, służą jedynie do gromadzenia wydzieliny odsysanej i nie ma potrzeby aby były sterylne. Ewentualnie, czy Zamawiający dopuści wkłady workowe niesterylne?

Odpowiedź: Dopuszcza się wkłady workowe jednorazowe niesterylne

ZESTAW PYTAŃ NR 17

Pytanie 1 do pakietu 15

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z w/w pakietu pozycji 6,7,8,9,17,18,19,20,21,22,23;

W przypadku wydzielenia zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie czy w pozycji 1 Zamawiającemu chodzi o układ oddechowy z podgrzewanym ramieniem wdechowym w zestawie z komorą (lub ,i),generatorem ,czy chodzi o sam układ ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2 do pakietu 32

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z w/w pakietu pozycji:

1,6,9,10,12,13,14,15,16,17,18,19,20,21,22;

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

W przypadku wydzielenia prosimy o dopuszczenie w pozycji 7 komory z automatyczny poborem wody jak poniżej:
Komora z automatycznym poborem wody o pojemności 245 ml. Komora wyposażona w zintegrowany zawór odpowietrzający, komora posiadająca dwa pływaki kontrolujące prawidłowy poziom wody w komorze oraz zapobiegające przedostaniu się wody do układu pacjenta. Komora przeznaczona do użytku przez 14 dni, posiadająca datę ważności na opakowaniu.”

Dodatkowo pragniemy zaznaczyć że:

Komora nawilżacza nie jest odpowiedzialna za zbieranie się pary w komorze jak i występowania zjawiska kondensacji na długości linii wdechowej układu oddechowego.

W komorze nawilżacz MR850 lub MR730 celowo wytwarza mgiełkę pary wodnej o temperaturze np. ok. 37 stopni Celsjusza i przede wszystkim wilgotności 44 mg/L powietrza.

Budowa komory w żaden sposób nie zapobiega także nadmiernemu parowaniu, przykładowo przy zbyt niskim przepływie lub jego niedrożności.

Nawilżacz MR850 lub MR730 wraz z czujnikami, są zaprojektowane tak aby zmniejszyć ryzyko wystąpienia kondensacji w układzie oddechowym oraz komorze.

Czujnik wilgotności oraz dwa czujniki temperatury rozmieszczone na początku (przy komorze) i na końcu układu sterują układem elektronicznym w nawilżaczu, który dostosowuje temperaturę i wilgotność w układzie do warunków zewnętrznych i wewnętrznych układu tak aby ryzyko wystąpienia kondensacji było jak najmniejsze.

Nawilżacz podgrzewając komorę nawilżacza wytwarza parę a nie komora, więc to nawilżacz jest odpowiedzialny za jej prawidłowe wytwarzanie w komorze.

W pozycji 8 układu o poniższych parametrach:

UKŁAD - Jednorazowy, noworodkowy układ oddechowy: ramię podgrzewane, kompatybilne z markami popularnych nawilżaczy używanych na oddziałach szpitalnych. Odcinek podgrzewany wdechowy o długości 110 cm, (odcinek przedłużający ramię wdechowe do inkubatora – długość 30 cm), dren ciśnieniowy o długości 180 cm.

Układ zawierający spiralny przewód grzałki, pomagający redukować kondensację i sprzyja idealnemu nawilżeniu podawanego gazu.

Lekki i elastyczny materiał, z którego wykonane są rury zapewnia prawidłowe, wysokowydajne ogrzewanie. Układ zawierający komorę z automatycznym poborem wody o pojemności 245 ml. Komora wyposażona w dwa pływaki kontrolujące prawidłowy poziom wody w komorze oraz zapobiegające przedostaniu się wody do układu pacjenta.

Układ i komora stanowią komplet tj. znajdują się w jednym opakowaniu. Etykieta zawiera datę ważności produktu. Możliwość stosowania układu 30 dni u jednego pacjenta, układ wykonany z materiałów niezawierających DEHP,BPA

ZESTAW PYTAŃ NR 18

1. Pakiet 14

Czy Zamawiający umożliwi wydzielenie lub częściowe ofertowanie pakietu 14

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

2. Pakiet 14

Czy Zamawiający dopuszcza w poz. 1,8,9,10,11,12,13,14,15,16 dopuszcza jednorazowe wyroby zszywane nićmi bawełnianymi lub poliestrowymi?

Odpowiedź: Dopuszcza się również.

ZESTAW PYTAŃ NR 19

Pytanie 1 Pakiet 36 Pozycje 10 i 11

Czy Zamawiający z uwagi na niejednolity charakter produktów w pakiecie 36, wydzieli pozycje 10 i 11 i utworzy z nich odrębny pakiet/zadanie. Zamawiający umożliwi w ten sposób na złożenie konkurencyjnej oferty firmom biorącym udział w niniejszym postępowaniu, a tym samym będzie miał wybór z spośród najkorzystniejszych ofert, jak i możliwość osiągnięcia niższych cen.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2 Pakiet 36 Pozycja 11

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie technologii, numeru katalogowego lub numeru REF obecnie używanego czujnika.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 3 Pakiet 43 Pozycja 3

Czy Zamawiający z uwagi na niejednolity charakter produktów w pakiecie 43, wydzieli pozycje 3 i utworzy z niej odrębny pakiet/zadanie. Zamawiający umożliwi w ten sposób na złożenie konkurencyjnej oferty firmom biorącym udział w niniejszym postępowaniu, a tym samym będzie miał wybór z spośród najkorzystniejszych ofert, jak i możliwość osiągnięcia niższych cen.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 4 Pakiet 43 Pozycja 1

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie informacji czy mankiety mają być z konektorami czy bez? Jeśli tak to jakiego rodzaju ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 5 Pakiet 43 Pozycja 2

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie informacji czy wtyk odprowadzeń ma być dwu czy jedno rzędowy ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 6 Pakiet 44 Pozycje 2,3,4,5,7

Czy Zamawiający z uwagi na niejednolity charakter produktów w pakiecie 44, wydzieli pozycje 2,3,4,5,7 i utworzy z nich odrębny pakiet/zadanie. Zamawiający umożliwi w ten sposób na złożenie konkurencyjnej oferty firmom biorącym udział w niniejszym postępowaniu, a tym samym będzie miał wybór z spośród najkorzystniejszych ofert, jak i możliwość osiągnięcia niższych cen.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 7 Pakiet 44 Pozycja 7

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie technologii, numeru katalogowego lub numeru REF obecnie używanego czujnika.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 8 Pakiet 44 Pozycja 7

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie informacji dla kogo

ma być przeznaczony czujnik ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ. Czujnik dla pacjenta.

Pytanie 9 Pakiet 51 Pozycje 2,3

Czy Zamawiający z uwagi na niejednolity charakter produktów w pakiecie 51, wydzieli pozycje 2,3 i utworzy z nich odrębny pakiet/zadanie. Zamawiający umożliwi w ten sposób na złożenie konkurencyjnej oferty firmom biorącym udział w niniejszym postępowaniu, a tym samym będzie miał wybór z spośród najkorzystniejszych ofert, jak i możliwość osiągnięcia niższych cen.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 10 Pakiet 51 Pozycja 1

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie informacji o długości czujnika.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 11 Pakiet 51 Pozycja 4

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie informacji o rodzaju konektora. Czy to ma być typu Motylek ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 12 Pakiet 51 Pozycja 5

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie informacji czy mankiety mają być z konektorami czy bez? Jeśli tak to jakiego rodzaju ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 13 **Pytanie do Działu Zakupów**

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 ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z art. 24 ust. 11 Pzp wykonawca w terminie 3 dni od zamieszczenia na stronie internetowej informacji, o której mowa w art. 86 ust. 5 Pzp, przekazuje zamawiającemu oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej.

Pytanie 14 Pakiet 58 Pozycja 4

Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie czujnika w rozmiarze 1-20 kg? Reszta bez zmian.

Odpowiedź: Dopuszcza się również

Pytanie 15 Pakiet 58 Pozycja 6

Czy Zamawiający pozwoli na zaproponowanie czujnika w rozmiarze 1-20 kg? Reszta bez zmian.

Odpowiedź: Dopuszcza się również

Pytanie 16 Pakiet 58 Pozycja 8

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie informacji o rodzaju zakończenia czujnika. Klips czy silikon ?

Odpowiedź: Zakończenie czujnika na klips

Pytanie 17 Pakiet 58 Pozycja 9

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie informacji o

rodzaju zakończenia czujnika. Klips czy silikon ?

Odpowiedź: Zakończenie czujnika na klips

Pytanie 18 Pakiet 58 Pozycja 17

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie informacji o długości czujnika. 1 metr czy 3 metry ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 19 Pakiet 58 Pozycja 18

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie informacji o długości czujnika. 1 metr czy 3 metry ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 20 Pakiet 58 Pozycja 19

W celu dobrania odpowiedniego asortymentu, prosimy Zamawiającego o podanie informacji o długości czujnika. 1 metr czy 3 metry ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

ZESTAW PYTAŃ NR 20

Pakiet nr 17 poz. 3

Czy w powyższej pozycji Zamawiający oczekuje papieru oryginalnego czy też dopuszcza zaferowanie papieru kompatybilnego.

Odpowiedź: Dopuszcza się papier kompatybilny.

Pakiet nr 17 poz. 6

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie papieru o całkowitej szerokości 107mm przy czym szerokość kratki (nadruku) wynosi 100 mm.

Odpowiedź: Dopuszcza się również papier kompatybilny szerokość 107 mm - o szerokość kratki (nadruku) 100 mm.

Pakiet nr 17 poz. 7,8,13

Zwracamy się z prośbą o podanie rozmiaru wymaganego papieru oraz o podanie czy powyższy papier ma być z nadrukiem czy bez?

Odpowiedź: Dopuszcza się również papier kompatybilny z nadrukiem

Pakiet nr 17 poz. 16

Zwracamy się z prośbą o podanie czy powyższy papier ma być z nadrukiem czy bez? Jeśli z nadrukiem to czy nadruk ma być na zewnątrz czy do środka rolki?

Odpowiedź: Dopuszcza się również papier kompatybilny z nadrukiem

Pakiet nr 17 poz. 19,20

Zwracamy się z prośbą o podanie rozmiarów wymaganych papierów oraz o podanie więcej szczegółów ze względu na specyfikę asortymentu.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pakiet nr 17 poz. 24-28, 49

Czy Zamawiający dopuści podanie w ww. pozycji ceny jednostkowej dla opakowania zawierającego 50 sztuk elektrod, albo podanie ceny jednostkowej za sztukę z dokładnością do czterech miejsc po

przecinku? Ceny jednostkowe elektrod są bardzo niskie, proponowane rozwiązanie dałoby wykonawcom możliwość zaoferowania korzystniejszej ceny łącznej.

Odpowiedź: Zamawiający w pozycji od 24 do 28 zamawia elektrody w opakowaniach po 50 szt i wymaga przeliczenia w tabeli / kolumna 3 i 4 w/g jednostek ilości opakowań.

W pozycji 49 Dopuszcza się przeliczenia na opakowania po 50 szt. co daje całkowitą ilość zamawianą 60 opakowań.

Pakiet nr 17 poz. 28

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie elektrody typu R-LLL-510P ze względu na brak dostępności asortymentu. Elektrody były produkowane przez firmę BLL , której nie ma już na rynku.

Odpowiedź: Dopuszcza się również.

Pakiet nr 17 poz. 31,36,37

Prosimy o wyjaśnienie czy w ww. pozycjach należy wycenić sztuki elektrod czy opakowanie a'2 szt. elektrod,

Elektrody do defibrylacji są zawsze pakowane parami, po 2 sztuki w op.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ. Należy wycenić sztuki

Pozycja 31

270sztuk= 135 opakowania a 2 sztuki czy też 270 opakowań?

Pozycja 36

60 sztuk=30 opakowań a 2 sztuki czy też 60 opakowań?

Pozycja 37

15 sztuk=7,5 opakowań a 2 sztuki czy też 15 opakowań?

Pakiet nr 17 poz. 32,33,34

Zwracamy się z prośbą o sprecyzowanie jednostki miary, W kolumnie nazwa widnieje informacja o kompletach natomiast kolumna jednostka miary wskazuje na sztuki. Zatem czy Zamawiający oczekuje 180,4,30 sztuk czy też kompletów wskazanych elektrod?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ. Należy wycenić sztuki

Pakiet nr 17 poz. 35

Zwracamy się z prośbą o sprecyzowanie jednostki miary. Elektrody z kabelkiem dla noworodków są pakowane po 3 sztuki. Zatem czy Zamawiający oczekuje 60 sztuk czy też 60 kompletów wskazanych elektrod?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ. Należy wycenić sztuki

Pakiet nr 17 poz. 35

Zwracamy się z prośbą o podanie czy w powyższej pozycji chodzi o elektrody noworodkowe zakończone wtykiem Din 1,5mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pakiet nr 17 poz. 36

Zwracamy się z prośbą o sprecyzowanie opisu przedmiotu zamówienia. Czy w powyższej pozycji Zamawiający oczekuje elektrod dla dzieci czy dla dorosłych czy też w jednej pozycji oczekuje dwóch typów elektrod (dla dzieci i dla dorosłych)?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pakiet nr 17 poz. 38,39

Prosimy o podanie ilości sztuk w opakowaniu. Jednocześnie prosimy o wskazanie dotychczas stosowanego asortymentu w tych pozycjach: nr katalogowe, producenci itp.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pakiet nr 17 poz. 47

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w powyższej pozycji papieru do aparatu Edan SE 1201 o wymiarach 210x140x144 z jednoczesnym przeliczeniem na 8 szt.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy SIWZ rozdział XI pkt II (dotyczy pakiet nr 17) **Pytanie do Działu Zakupów**

Zwracamy się z prośbą o podanie, których próbek (jakich pozycji w pakiecie) może żądać Zamawiający na wezwanie. Zostawienie zapisu bez zmian uniemożliwia bądź też znacząco utrudnia możliwość startowania w postępowaniu przetargowym. W przypadku pakietu nr 17, który składa się z 49 pozycji niemożliwym wydaje się posiadania w każdym momencie każdego z 49 asortymentów.

Odpowiedź: Zamawiający informuje, iż zastrzega sobie prawo wezwania Wykonawcy do złożenia próbek do każdej pozycji danego pakietu, ale jedynie w przypadku wątpliwości co do zgodności zaoferowanego przedmiotu zamówienia z zapisami SIWZ. W przeciwnym razie Zamawiający nie będzie żądał złożenia próbek.

Projekt umowy - §2 ust. 3

Prosimy o dopuszczenie możliwości dostarczania asortymentu za pomocą firmy spedycyjnej.

Odpowiedź: Tak dopuszcza się również na koszt dostawcy.

Projekt umowy - §3

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydłużenie terminu wymiany towaru po uznaniu reklamacji z 2 na 7 dni roboczych.

Wykonawca, aby wymienić reklamowany asortyment musi najpierw zbadać zwrócony towar i następnie podjąć decyzję o uznaniu reklamacji. Załatwienie reklamacji wymaga spełnienia określonych procedur, co jest czasochłonne, dlatego też właściwe rozpatrzenie reklamacji i wymiana towaru w ciągu 3 dni jest trudne do wykonania. W razie pozostawienia zapisu wątpliwa będzie jego ważność w świetle przepisów kodeksu cywilnego, bowiem zapis nosi znamiona świadczenia niemożliwego.

Odpowiedź: Tak dopuszcza się również wydłużenie terminu wymiany towaru po uznaniu reklamacji do 7 dni.

ZESTAW PYTAŃ NR 21

W zakresie wymogu określonego w rozdziale XI pkt. I SIWZ, zwracamy się z prośbą o dopuszczenie możliwości złożenia oświadczenia o posiadaniu przez oferenta „Świadectw dopuszczenia do użytkowania w Polsce i aktualne certyfikaty i /lub deklaracje potwierdzające spełnianie odpowiednich dla wyrobu medycznego norm i dyrektyw, uwzględniające w szczególności wymagania UE”.

Elektroniczna forma składania tych dokumentów na platformie zakupowej oraz obszerność asortymentowa poszczególnych pakietów powoduje, iż ewentualne pliki z tymi dokumentami byłyby bardzo dużej pojemności. W poprzednich latach, dokumenty te składane w zwykłej formie drukowanej, zajmowały nieraz całe segregatory.

Odpowiedź: W celu należytego zabezpieczenia dla zamawiającego dopuszcza się również formę oświadczenia Wykonawcy o posiadaniu aktualnych dokumentów dopuszczających zaferowanych wyrobów medycznych do obrotu na terenie RP. w postaci: Deklaracja zgodności, zgłoszenie do rejestru wyrobu medycznego oznaczonego znakiem zgodności CE, Certyfikatu/Świadectwa dopuszczenia do użytkowania na terenie RP, oraz na każde żądanie Zamawiającego Wykonawca dostarczy ww. aktualne dokumenty, w sposób widoczny, oznaczone odpowiednio, którego pakietu i pozycji w pakiecie dokument dotyczy.

ZESTAW PYTAŃ NR 22

Czy Zamawiający wykreśli z pakietu nr 42 pozycję nr 1,2,3 i 6 oraz wyrazi zgodę na zastąpienie pierwotnych parametrów w pozycji 4 zapisem : Klips hemostatyczny jednorazowego użytku, z klipsem załadowanym w zestawie, pozwalający na kilkukrotne otwarcie i zamknięcie ramion klipsa przed jego całkowitym zaciśnięciem i uwolnieniem, rotacja 1:1 , dwa sposoby rotacji, rozwarcie ramion 11mm w długości 155cm i 235 cm oraz 17 mm w długości 235 cm; współpracujący z kanałem endoskopu 2,8mm ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

ZESTAW PYTAŃ NR 23

Pakiet nr 17 poz. 20

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie wymaganego papieru. Czy Zamawiający oczekuje papieru do drukarki czy też do innego urządzenia.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pakiet nr 17 poz. 38

Prosimy o podanie czy w powyższej pozycji Zamawiający oczekuje elektrody miseczkowej, igłowej czy też standardowej hydrożelowej z kabelkiem z Din 1,5?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

ZESTAW PYTAŃ NR 24

Dotyczy pakietu nr 18 poz. 1 do 3

Czy Zamawiający wymaga złożenia oświadczenia producenta, że oferowane klipsy są wykonane z materiału odpowiadającym stosownym normom dla implantów chirurgicznych, nie generujących żadnego istotnie klinicznego ryzyka dla pacjenta poddawanego badaniu w rezonansie magnetycznym o natężeniu pola do 3 Tesli. Oświadczenie takie pozwala na bezpieczne wykonywanie badań diagnostycznych w rezonansie magnetycznym?.

Odpowiedź: Dopuszcza się również.

Dotyczy pakietu nr 18 poz. 1 do 3

Czy Zamawiający oczekuje złożenia oferty na klipsy, które posiadają w opakowaniu z klipsami samoprzylepne naklejki (metryczki) do każdego zasobnika, służące do umieszczenia w dokumentacji medycznej pacjenta, posiadające informacje o producencie, numerze katalogowym, numerze serii i innych wymaganych informacji potrzebnych do identyfikacji produktu.

Odpowiedź: Dopuszcza się również.

Dotyczy pakietu nr 18 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o podanie wymaganej ilości klipsów w jednym sterylnym zasobniku np. 4 klipsy, 6 klipsów lub 10 klipsów.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy pakietu nr 18 poz. 2,3

Prosimy Zamawiającego o podanie wymaganej ilości klipsów w jednym sterylnym zasobniku np. 2 klipsy, 4 klipsy lub 6 klipsów.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy pakietu nr 18 poz. 4

Czy Zamawiający wymaga złożenia oferty na klipsownicę do chirurgii otwartej czy do zabiegów laparoskopowych ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy Formularz ofertowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie z FO pakietów które nie dotyczą Wykonawcy?
Pozytywna odpowiedź ułatwi sporządzenie oferty i znacznie ograniczy jej objętość.

Odpowiedź: Tak.

Dotyczy § 3 wzoru umowy

Należy nadmienić, iż wskazany w w/w postanowieniu umownym termin 48h na rozpatrzenie przez Wykonawcę reklamacji i dostarczenie towaru wolnego od wad jakościowych bądź ilościowych jest z obiektywnych przyczyn (logistyka i transport) terminem zbyt krótkim, co w praktyce może prowadzić do niemożliwości wywiązania się przez Wykonawcę z nałożonego obowiązku.

Wykonawca zwraca się z prośbą o wydłużenie przedmiotowego terminu do 5 dni.

Odpowiedź: Tak dopuszcza się również wydłużenie terminu wymiany towaru po uznaniu reklamacji do 7 dni.

ZESTAW PYTAŃ NR 25

Pyt. do Pak. 34 poz 21

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaproponowanie w w/w pozycji Strzykawka En-Fit 10 ml do żywienia enteralnego?

Odpowiedź: Dopuszcza się również.

Pyt. Do Pak. 34 poz 25

Czy zamawiający ma na myśli „Konektor do połączenia strzykawki EnFit ze zgłębnikiem, gastrostomią EnLock, Transition Connector to ENLock/Funnel”?

Odpowiedź: Dopuszcza się również.

Pyt. Do pak. 34 poz 26

Czy zamawiający ma na myśli „Konektor do połączeniado zestawu do żywienia EnFit, ze strzykawką EnLock, Transit Connector to Oral/Luer ”?

Odpowiedź: Dopuszcza się również.

Pyt do pak 34 poz. 29

Czy Zamawiający ma na myśli: Zgłębnik nosowo-żołądkowy PUR EnFit, Ch 10/130 cm?

Odpowiedź: Dopuszcza się również.

ZESTAW PYTAŃ NR 26

Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydzielenie z Pakietu nr 50 następujących pozycji: 3, 5, 7, 8, 9 do odrębnego pakietu?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

ZESTAW PYTAŃ NR 27

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie poz. 4 w pakiecie nr 42 i utworzenie osobnego pakietu oraz wyrazi zgodę na zastąpienie pierwotnych parametrów w pozycji 4 zapisem : Klips hemostatyczny jednorazowego użytku, z klipsem załadowanym w zestawie, pozwalający na kilkukrotne otwarcie i zamknięcie ramion klipsa przed jego całkowitym zaciśnięciem i uwolnieniem, rotacja 1:1 , dwa sposoby rotacji, rozwarcie ramion 11mm w długości 155cm i 235 cm oraz 17 mm w długości 235 cm; współpracujący z kanałem endoskopu 2,8mm.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

ZESTAW PYTAŃ NR 28

Pakiet nr 21. Sprzęt do aparatu ES300 - aparat elektrochirurgiczny

Poz. 3

Prosimy o dopuszczenie elektrody hydrożelowej dzielonej o powierzchni 107 cm²

Odpowiedź: Dopuszcza się również

Poz. 5

Prosimy o dopuszczenie kabla o długości 3,2 m

Odpowiedź: Dopuszcza się również

Poz. 7-12

Prosimy o podanie, czy chodzi o elektrody wielokrotnego użytku?

Odpowiedź: Dopuszcza się również.

Poz. 13

Prosimy o podanie, czy chodzi o elektrodę powrotną?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pakiet nr 28. Laryngoskopy, łyżki

Poz. 10, 15-19

Prosimy o podanie, czy chodzi o łyżki typu Miller czy McIntosh?

Odpowiedź:

Poz. 10 Łyżka typu Miller.

Poz. 15-19 Łyżka typu Mecintosh.

Pakiet nr 31. Materace, zestawy grzewcze

Poz. 1, 2

Prosimy o podanie modelu urządzenia Gaymar.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Poz. 5

Prosimy o wydzielenie pozycji 5 do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie ofert większej ilości wykonawców, a tym samym wpłynie korzystnie na konkurencyjność ofert.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pakiet nr 36. Akcesoria neonatologiczne

Poz. 5, 10, 11

Prosimy o wydzielenie pozycji 5, 10, 11 do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie ofert większej ilości wykonawców, a tym samym wpłynie korzystnie na konkurencyjność ofert.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Poz. 11

Prosimy o podanie czy chodzi o czujniki typu Nellcor Oximax oraz czy chodzi o czujniki noworodkowe?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pakiet nr 43. Akcesoria do sprzętu firmy „Delta” oraz „Dräger”

Poz. 1

Prosimy o podanie typu złącza?

Czy Zamawiający oczekuje złącza BP46 czy BP12?



BP 46



BP12

Odpowiedź:

Mankiet z przedłużaczem powinien być wyposażony w dwa złącza np. typu BP46 i BP12.

Poz. 1, 2

Prosimy o podanie czy chodzi o przewody 1 pinowe czy 2 pinowe?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Poz. 3

Prosimy o wydzielenie pozycji 5 do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie ofert większej ilości wykonawców, a tym samym wpłynie korzystnie na konkurencyjność ofert.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pakiet nr 44. Akcesoria do pomiaru ciśnienia dla kardiomonitora „Nikon Kohden”

Poz. 2-5, 7

Prosimy o wydzielenie pozycji 2, 3, 4, 5, 7 do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie ofert większej ilości wykonawców, a tym samym wpłynie korzystnie na konkurencyjność ofert.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Poz. 7

Prosimy o podanie czy chodzi o czujniki noworodkowe?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ jednorazowy – noworodkowy

Pakiet nr 51. Sprzęt do kardiomonitorów

Poz. 1, 4, 5

Prosimy o wydzielenie pozycji 1, 4, 5 do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie ofert większej ilości wykonawców, a tym samym wpłynie korzystnie na konkurencyjność ofert.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Poz. 5

Prosimy o podanie czy chodzi o mankiety dla dorosłych?

Odpowiedź: TAK chodzi o mankiety dla dorosłych

Pakiet nr 58. Czujniki

Poz. 2

Prosimy o dopuszczenie czujników przeznaczonych dla pacjentów o wadze poniżej 3 i powyżej 30 kg.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Poz. 3-9

Prosimy o podanie czy chodzi o czujniki działające w technologii Nellcor czy Nellcor Oximax?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Poz. 4, 6

Prosimy o dopuszczenie czujników przeznaczonych dla pacjentów o wadze od 3 do 40 kg.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Poz. 5, 7

Prosimy o dopuszczenie czujników przeznaczonych dla pacjentów o wadze od 1 do 20 kg.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pakiet nr 59. Tarcze do piły oscylacyjnej

Poz. 1, 2

Prosimy o dopuszczenie zamienników o podwyższonej twardości dedykowanych do gipsów syntetycznych

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Poz. 3, 4

Prosimy o dopuszczenie zamienników dedykowanych do gipsów tradycyjnych

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

ZESTAW PYTAŃ NR 29

Pytanie nr 1

Dotyczy Pakiet 39, pozycji 2 i 3

Z uwagi na fakt, iż szkiełka nakrywkowe pakowane są zazwyczaj po 100/200 sztuk, prosimy Zamawiającego o dopuszczenie szkiełek nakrywkowych w opakowaniach po 100 i po 200 sztuk i sprawdzenie sumarycznej ilości wymaganych opakowań, a w przypadku rozbieżności o zaoferowanie ilości opakowań z zaokrągleniem w górę.

Odpowiedź: Dopuszcza się opakowania po 100 szt lub po 200 szt szkiełek , należy ilości szkiełek odpowiednio przeliczyć na opakowania.

Pytanie nr 2

Dotyczy Pakiet 39, pozycji 12

Ze względu na różne numery katalogowe oraz różne ceny oraz ilości każdego z produktów, prosimy o rozpisanie każdego produktu w osobnej pozycji.

Odpowiedź: Całkowita ilość zamawiana to 3 szt Dopuszcza się również wycenę dla każdego rozmiaru (numeru) katalogowego osobno po 1 szt, co daje razem sumę wymaganą do ilość zamawianej 3 szt.

Lub podać średnią cenę dla 3 szt co będzie zgodne z zamówieniem.

Zamawiający prosi o wycenę po 1 szt każdego numeru co daje zgodnie

Pytanie nr 3

Dotyczy Pakiet 39, pozycji 15

Prosimy o dopuszczenie Cylindra miarowego o pojemności 2000 ml z podziałką co 20 ml.

Odpowiedź: Dopuszcza się również

Pytanie nr 4

Dotyczy Pakiet 39, pozycji 17

Prosimy o dopuszczenie próbówki ze szkła sodowego o śr.16 mm i wysokości 100mm w opakowaniu 250szt.

Odpowiedź: Dopuszcza się również próbówki ze szkła sodowego o śr.16 mm i wysokości 100mm. Całkowita ilości zamawiana to 100 szt.

Pytanie nr 5

Dotyczy Pakiet 39, pozycji 17

Prosimy o dopuszczenie próbówki szklanej, grubościenniejszej (0,9-1,2mm) o śr.16 mm i wysokości 100mm.

Odpowiedź: Dopuszcza się również

Pytanie nr 6

Dotyczy Pakiet 39, pozycji 18

Prosimy o dopuszczenie próbówki plastikowej o pojemności 10ml w opakowaniu 500szt.

Odpowiedź: Dopuszcza się opakowanie handlowe 500 szt

Pytanie nr 7

Dotyczy Pakiet 39, pozycji 19

Prosimy o dopuszczenie lejka szklanego o średnicy 100mm.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 8

Dotyczy Pakiet 39, pozycji 19

Prosimy o dopuszczenie lejka szklanego o średnicy 120mm.

Odpowiedź: Dopuszcza się również

Pytanie nr 9

Dotyczy Pakiet 39, pozycji 23

Prosimy o dopuszczenie pojemników na wycinki histopatologiczne o poj. 0,52 L.

Odpowiedź: Dopuszcza się również

Pytanie nr 10

Dotyczy Pakiet 39, pozycji 24

Prosimy o dopuszczenie pojemników na wycinki histopatologiczne o poj. 1,2 L.

Odpowiedź: Dopuszcza się również

Pytanie nr 11

Dotyczy Pakiet 39, pozycji 25

Prosimy o dopuszczenie pojemników na wycinki histopatologiczne o poj. 2,3 L.

Odpowiedź: Dopuszcza się również

Pytanie nr 12

Dotyczy Pakiet 39, pozycji 26

Prosimy o dopuszczenie pojemników na wycinki histopatologiczne o poj. 3,4 L.

Odpowiedź: Dopuszcza się również

Pytanie nr 13

Prosimy o modyfikację zapisów § 5 w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto a nie brutto. VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągnane przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 14

Dotyczy wzoru umowy:

Wykonawca zwraca się z wnioskiem do Zamawiającego o dodanie zapisów do projektu umowy w § 5, mając na względzie zgodną z prawem i równorzędną relację łączącą Zamawiającego z Wykonawcą.

„Zamawiający zapłaci Wykonawcy karę umowną w przypadku rozwiązania umowy z przyczyn, za które odpowiada Zamawiający w wysokości 10% wynagrodzenia netto pozostałego do zapłaty w zakresie części, której, odstąpienie dotyczy..”

Wskazany zapis jest istotny dla należytej realizacji zamówienia publicznego oraz współpracy pomiędzy Zamawiającym a Wykonawcą. W stosunkach cywilnoprawnych bardzo ważna jest równowaga pomiędzy obiema stronami umowy oraz wzajemne kształtowanie jej postanowień w granicach zasady swobody umów (art. 353¹ KC), pozwalające na uznanie wykonawcy za partnera,

szanujące jego podstawowe prawa i pozwalające na zrównoważone i partnerskie relacje między zamawiającym i wykonawcą.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 15

Dotyczy wzoru umowy

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do umowy sformułowania, iż **„Zamawiający będzie składał zamówienia według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 150 zł. netto”?**

Mając na względzie czynniki ekologiczne, chcielibyśmy dążyć do ograniczenia liczby opakowań, ilości listów przewozowych i faktur w formie papierowej. W związku z tym prosimy o ustanowienie minimalnej wartości zamówienia w kwocie 150 zł.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 16

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na pozostawienie w formularzu ofertowym wyłącznie tych pakietów, na które będzie składana oferta?

Odpowiedź: Tak

Pytanie nr 17

Wykonawca zwraca się z prośbą o odstąpienie przez Zamawiającego od wymogu wniesienia wadium. Na mocy art. 77 pkt. 24 ustawy z dnia 19 czerwca 2020 r. o dopłatach do oprocentowania kredytów bankowych udzielanych przedsiębiorstwom dotkniętym skutkami COVID-19 oraz o uproszczonym postępowaniu o zatwierdzenie układu w związku z wystąpieniem COVID-19 (Dz.U. z 2020 r., poz. 1086), dalej Tarcza 4.0, wyłączono obowiązek wnoszenia wadium przewidziany w art. 45 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych. Zgodnie z treścią uzasadnienia projektu Tarczy 4.0, rozwiązanie to, uwzględniając fakt pogorszenia się sytuacji ekonomicznej przedsiębiorców działających na rynku zamówień publicznych, ma się przyczynić do ograniczenia po stronie wykonawców kosztów uzyskania zamówienia publicznego, a przez to zwiększyć dostępności rynku zamówień publicznych dla wykonawców w okresie występowania epidemii COVID-19 oraz pobudzić koniunkturę gospodarczą. Skoro ustawodawca, z uwagi na sytuację ekonomiczno-gospodarczą towarzyszącą epidemii COVID-19, złagodził wymogi dotyczące postępowań o szacunkowej wartości powyżej progów unijnych, a więc w odniesieniu do postępowań o najwyższych wartościach, to tym bardziej Zamawiający winien rozważyć zasadność sięgania po rozwiązania fakultatywne, nieobligatoryjne, takie jak właśnie żądanie wniesienia wadium w ramach postępowania poniżej progów unijnych. Dokonując oceny stosowności podejmowanych w ramach postępowania działań można sięgnąć do dalszej części uzasadnienia projektu Tarczy 4.0, gdzie jako przesłanki mogące przemawiać za koniecznością żądania wniesienia wadium (o którym mowa w art. 45 ust. 1 ustawy Pzp) wskazano okoliczności skutkujące poważnym zakłóceniem postępowania przetargowego, w tym mogące wpłynąć na jego wynik (np. ryzyko wystąpienia zmowy wykonawców, udziału w postępowaniu niesolidnego wykonawcy). Ponieważ charakter i zakres niniejszego postępowania nie wskazuje na występowanie ww. ryzyk, to żądanie wniesienia wadium w tym przypadku nie jest celowe.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

ZESTAW PYTAŃ NR 30

Pakiet 2, poz. 11

Czy Zamawiający dopuści igłę do aspiracji szpiku kostnego 15Gx55 mm z możliwością regulacji maksymalnie 95 mm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Dopuszcza się również

Pakiet 2, poz. 12

Czy Zamawiający dopuści igłę do aspiracji szpiku kostnego 16Gx 55 mm z możliwością regulacji maksymalnie 95 mm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Dopuszcza się również

Pakiet 2, poz. 13

Czy Zamawiający dopuści igłę do aspiracji szpiku kostnego 18Gx 55 mm z możliwością regulacji maksymalnie 95 mm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Dopuszcza się również

Pakiet 2, poz. 17

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawek 20 ml w opakowaniu a'70 sztuk z przeliczeniem do 3170 pełnych opakowań?

Odpowiedź: Dopuszcza wielkości opakowań od 70 szt do 100 szt, należy odpowiednio przeliczyć na sztuki strzykawek. Całkowita ilość zamawiana to minimum 252000 szt. w tabeli cenowej należy podać zaofertowaną wielkość opakowania szt

Pakiet 2, poz.18

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z końcówką Luer-Lock?

Odpowiedź: Dopuszcza się również

Pakiet 3, poz. 11

Czy Zamawiający dopuści zaofertowanie cewnika w rozmiarze CH6?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pakiet 3, poz. 11-14

Czy Zamawiający dopuści zaofertowanie cewnika do kontrolowanego odsysania z 2 otworami bocznymi?

Odpowiedź: Dopuszcza się również.

Pakiet 3, poz. 19

Czy Zamawiający dopuści cewniki do kontrolowanego odsysania w rozmiarze CH 18, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pakiet 3, poz. 24

Czy Zamawiający dopuści zaofertowanie cewnika z wąsami bez regulacji?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pakiet 3, pozycja 33

Czy Zamawiający dopuści zaofertowanie cewnika w rozmiarze CH8?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pakiet 3, poz. 43-51

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie zgłębnika żołądkowego bez zatyczki?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pakiet 3, poz. 64

Czy Zamawiający dopuści zestaw do odsysania dren CH24 z końcówką CH21?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pakiet 3, poz. 65-67,82

Czy Zamawiający dopuści dreny brzuszne wykonane ze 100% silikonu, posiadające 6 bocznych, perforowany na odcinku 10 cm?

Odpowiedź: Dopuszcza się również dren brzuszny wykonany ze 100% silikonu.

Pakiet 3, poz. 67

Czy Zamawiający dopuści dreny brzuszne w rozmiarze CH33?

Odpowiedź: Dopuszcza się również

Pakiet 3, poz. 68-70

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie drenu Redona o długości 700mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pakiet 3, poz. 72-75

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie dren T Kehr o rozmiarze ramion 450mm x 80mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pakiet 3, poz. 81, 83-87

Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycje do oddzielnego zadania co umożliwi nam złożenie konkurencyjnej cenowo oferty?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pakiet 7, pozycja 1-2

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=50szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pakiet 7, pozycja 3-4

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=100szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pakiet 9, pozycja 68

Czy Zamawiający dopuści kombinezon ochronny wykonany z laminatu (polipropylen i polietylen) o gramaturze 63 g/m² ?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje kombinezonu ochronnego zgodny z normą ochrony biologicznej PN-EN 14126:2005, lub EN 14126.

Pakiet 9, pozycja 68

Czy Zamawiający dopuści kombinezon w rozmiarze L , XL?

Odpowiedź: Dopuszcza się również rozmiary L do XXL

Pakiet 14, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch dostępny tylko w rozmiarze XL?

Odpowiedź: Dopuszcza się również rozmiar XL

Pakiet 14, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło wykonane z hydrofobowej włókniny typu SMS?

Odpowiedź: Dopuszcza się również

Pakiet 14, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści podkład o szerokości 38cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ. Dopuszcza się szerokość powyżej 40 cm

Pakiet 14, pozycja 13

Czy Zamawiający dopuści koszule w rozmiarze uniwersalnym?

Odpowiedź: Dopuszcza się również

Pakiet 14, pozycja 13

Czy Zamawiający dopuści koszule w kolorze granatowym?

Odpowiedź: Dopuszcza się również

Pakiet 14, pozycja 18

Czy Zamawiający dopuści myjki zawierające w składzie m.in. dimetikon, polisorbate 20, Capryl/Capramidopropyl Betaine ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pakiet 24, pozycja 19

Czy Zamawiający dopuści myjki pakowane a'24szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Dopuszcza się również z odpowiednim przeliczeniem ilości.

ZESTAW PYTAŃ NR 31

Dotyczy Pakietu nr 8

1. Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie pozycji nr 1, 10, 11, 12, 13, 14 do odrębnego pakietu? Decyzja Zamawiającego pozwoli na przedstawienie oferty korzystnej cenowo i jakościowo na pozostały asortyment.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

2. Czy Zamawiający, ze względu na zmianę u producenta, w pozycji 2 i 3 dopuści drenaż o pojemności 2100ml, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź: Dopuszcza się również

ZESTAW PYTAŃ NR 32

1. Do §3 wzoru umowy. Biorąc pod uwagę, że realizacja umowy odbywała się będzie podczas ogólnokrajowego stanu epidemii wywołanej zakażeniami wirusem SARS-CoV-2, Wykonawca będąc

zobowiązany do zapewnienia pracownikom bezpiecznych warunków pracy, wprowadził system szczególnych środków ostrożności, między innymi w zakresie postępowania z towarami zwracanymi z podmiotów leczniczych będących miejscami zwiększonego ryzyka epidemiologicznego. W związku z powyższym, procedura rozpatrzenia reklamacji uległa stosownemu wydłużeniu, co należałoby uwzględnić w terminie oczekiwanym przez Zamawiającego w §3 wzoru umowy, dlatego też prosimy o wydłużenie terminu wymiany towaru reklamowanego na wolny od wad do 4 dni roboczych od chwili zgłoszenia nieprawidłowości.

Odpowiedź:

Tak dopuszcza się również wydłużenie termin wymiany towaru po uznaniu reklamacji do 7 dni

2. Do treści §7 ust. 1 wzoru umowy. Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą stratą dla wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej bez konieczności ponoszenia kary przez wykonawcę?

Odpowiedź:

Tak dopuszcza się również, jednak należy wcześniej poinformować-zgłosić Zamawiającemu, oraz udokumentować powstały problem.

ZESTAW PYTAŃ NR 33

1.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, zwracamy się z prośbą w pak 18 o możliwość zastosowania papierowej części blistra (magazynek), która zawiera wszystkie wymagane informacje zawarte w powyższej ustawie (nr referencyjny, numer serii, datę ważności i produkcji, nazwę wytwórcy itd.) celem możliwości wklejenia do kartoteki pacjenta?

Odpowiedź: Dopuszcza się również

2.Czy Zamawiający w pak 18 poz 4 oczekuje klipsownicy w rozmiarze ML ? W poz 2,3 nie ma tego rozmiaru klipsów.

Odpowiedź: Dopuszcza się również klipsownice w rozmiarze XL, oraz L.

ZESTAW PYTAŃ NR 34

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 53 "Testy, Paski" wymaga w punkcie nr 2 (zawierającym paski wskaźnikowe do oznaczania pH pochwy) Deklaracji CE dla wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

ZESTAW PYTAŃ NR 35

Pakiet nr 41 poz. 13

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje bronchofiberoskopu jednorazowego 3.8/1.2.5,0 mm, w którym poszczególne parametry to:

- 3.8 mm średnica części roboczej wprowadzanej w drogi oddechowe,
- 1.2 mm średnica wewnętrzna kanału roboczego,

- 5,0 mm minimalna średnica wewnętrzna rurki dotchawiczej, którą można wprowadzić za pomocą części roboczej w drogi oddechowe?

Odpowiedź: Dopuszcza się również

Pakiet nr 41 poz. 14

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy nie doszło do omyłki pisarskiej i czy Zamawiający oczekuje bronchofiberoskopu jednorazowego 5.0/2.2.6.0 mm, w którym poszczególne parametry to:

- 5.0 mm średnica części roboczej wprowadzanej w drogi oddechowe,
- 2.2 mm średnica wewnętrzna kanału roboczego,
- 6.0 mm minimalna średnica wewnętrzna rurki dotchawiczej, którą można wprowadzić za pomocą części roboczej w drogi oddechowe?

Odpowiedź: Dopuszcza się również bronchofiberoskopu jednorazowego 5.0/2.2.6.0 mm

Pakiet nr 41 poz. 13, 14

Czy Zamawiający oczekuje bronchofiberoskopu jednorazowego kompatybilnego z posiadanym monitorem Ambu aView?

Odpowiedź: Tak

Pakiet nr 41 poz. 13, 14

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy nie doszło do omyłki pisarskiej i czy Zamawiający oczekuje 1 zestawu bronchofiberoskopów jednorazowych składającego się z:

- 15 szt. bronchofiberoskopów jednorazowych 3.8/1.2.5,0 mm, w których poszczególne parametry to:
 - 3.8 mm średnica części roboczej wprowadzanej w drogi oddechowe,
 - 1.2 mm średnica wewnętrzna kanału roboczego,
 - 5,0 mm minimalna średnica wewnętrzna rurki dotchawiczej, którą można wprowadzić za pomocą części roboczej w drogi oddechowe.
- 15 szt. bronchofiberoskopów jednorazowych 5.0/2.2.6.0 mm, w których poszczególne parametry to:
 - 5.0 mm średnica części roboczej wprowadzanej w drogi oddechowe,
 - 2.2 mm średnica wewnętrzna kanału roboczego,
 - 6.0 mm minimalna średnica wewnętrzna rurki dotchawiczej, którą można wprowadzić za pomocą części roboczej w drogi oddechowe.
- 1 szt. monitora do bronchofiberoskopów jednorazowych nowszej generacji, niż obecnie posiadany przez Zamawiającego?

Odpowiedź:

Dopuszcza się złożenia oferty na w/w komplety po 15 szt. w pozycji 13 i 14 oraz, w cenie 1 szt kompatybilny monitor do bronchofiberoskopów jednorazowych nowszej generacji.

ZESTAW PYTAŃ NR 36

PYTANIE 1 DOTYCZY PAKIETU NR 21 POZ.NR 3

Czy Zamawiający dopuści Elektrode hydrożelowa dzielona, uniwersalną dla dorosłych i dzieci, o wymiarach 163,5x117mm, o powierzchni czynnej 103cm², o powierzchni ogólnej 168cm² ?

Odpowiedź:

Dopuszcza się również kompatybilną elektrodę hydrożelową dzieloną, uniwersalną dla dorosłych i dzieci, o wymiarach 163,5x117mm, o powierzchni czynnej 103cm², o powierzchni ogólnej 168cm².

ZESTAW PYTAŃ NR 37

zadanie 2, poz. 18-21, poz. 38,39,40

Czy zamawiający wydzieli poz.18-21, poz. 38,39,40 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wy miernych korzyści finansowych?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Zadanie 2, poz. 39

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

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Zadanie 5, poz. 1-7,26-28,62-63,65

Czy zamawiający wydzieli poz.1-7,26-28,62-63,65 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wy miernych korzyści finansowych?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Zadanie 5, poz. 4-7

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

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Zadanie 5, poz. 26

Prosimy o podanie parametrów jakościowych, gdyż wskazywanie producenta lub dystrybutora jest sprzeczne z zasadami PZP.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ. Zamawiający nie potrafi opisać parametrów jakościowych zaciskaczy do pępownicy Oczekuje zaciskaczy do pępownicy np. typu Karasińskiego lub równoważne.

Zadanie 5, poz. 5

Czy zamawiający dopuści opaski identyfikacyjne dla dorosłych o długości 245 mm ,rozmiar kartonika 13 mm x 104 mm (z perforacją do oderwania części kartonika po wpisaniu danych), pole opisu 13 mm x 80 mm, długość części regulacyjnej 13,5 cm, 13 zakresów regulacji, opaska zaopatrzona w kartonik do opisu danych pacjenta, pakowane po 100 szt, dostępne w kolorze białym, w części opisowej szerokość opaski 1,8 (+/- 1 mm), szerokość opaski w części służącej do zapięcia 1,2(+/-1 mm)?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Zadanie 5, poz. 4

Czy zamawiający dopuści opaski identyfikacyjne dla dzieci o długości 170 mm , pole opisu 1,5 cm x 5,5 cm, , długość części regulacyjnej 9 cm, 13 zakresów regulacji, opaska zaopatrzona w kartonik do opisu danych pacjenta, pakowane po 100 szt, dostępne w kolorze białym, różowym, niebieskim, w części opisowej szerokość opaski 1,8 (+/- 1 mm), szerokość opaski w części służącej do zapięcia 1,2(+/-1 mm)?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Zadanie 5, poz. 6-7

czy zamawiający wymaga opakowania papier – folia?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Zadanie 5, poz.26

czy zamawiający dopuści standardowy zaciskacz, sterylny?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Zadanie 5, poz.28

czy zamawiający dopuści rozcinacz typu bocianki, sterylny?

Odpowiedź: Dopuszcza się rozcinacz typu bocianek sterylny

Zadanie 5, poz. 27

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

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Zadanie 5, poz 63

Czy zamawiający dopuści worki na wymioty wykonane folii LDPE w kolorze mlecznym, usztywnione z polipropylenu, bez lateksu i PCW, ze skalą co 100 ml, skala do 1,5 l, zakończony obręczą w systemie "okręć i zamknij", z instrukcją użytkowania w postaci piktogramu umieszczoną na każdym worku ,wymiary ok. 35 cm dł. x 16,5 cm szer.?

Odpowiedź: Dopuszcza się również

Zadanie 7, poz. 1-2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 50 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Zadanie 9, poz. 18

Czy zamawiający wydzieli poz.18 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 wy miernych korzyści finansowych?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Zadanie 14, poz.1, 7-12

Czy zamawiający wydzieli poz.1, 7-12 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 wy miernych korzyści finansowych?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Zadanie 14, poz.1

- Czy zamawiający dopuści fartuch włókninowy, j.u., gramatura 25 g/m², długi rękaw, zakończony lekką elastyczną, nieuciskającą gumką, bez mankietu, wiązany z tyłu w talii i przy szyi, niesterylny?

Odpowiedź: Dopuszcza się również.

- Czy zamawiający dopuści fartuch w kolorze białym?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

- Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 20 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

- Czy zamawiający dopuści fartuch w rozmiarze uniwersalnym o wymiarach zbliżonych do rozmiaru L?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

- Czy zamawiający dopuści fartuch o długości ok. 127 cm , szerokości ok.160 cm i długości paska (trok w talii) min. 200 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

- Czy zamawiający wymaga fartuchy z certyfikatem STANDARD 100 OEKO-TEX%

Odpowiedź: Dopuszcza się również dodatkowo certyfikat STANDARD 100 OEKO-TEX%

- Czy zamawiający wymaga wyrób, który spełnia wymagania zasadnicze Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 17 lutego 2016 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych (Dz. U. 2016 poz. 211) i Dyrektywy Rady 93/42/EWG (93/42/EEC), z późniejszymi zmianami?

Odpowiedź: Dopuszcza się również

Pakiet 24, poz. 12-13

Czy zamawiający wydzieli poz.12-14 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wy miernych korzyści finansowych?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pakiet 24, poz. 12-13

Czy Zamawiający dopuści IS / IS bursztynowy (odpowiednio do pozycji) bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorcza dwukanałową, trójplaszczynową – w kolorze białym, wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml+/-0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm , z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm, sterylizacja EO, o objętość komory kroplowej: 10,56 cm³ (dł komory 6 cm, promień 0,75 cm)?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pakiet 24, poz. 12-14

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

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pakiet 24, poz. 12-14

Czy zamawiający wymaga przyrządów pakowanych papier-folia?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pakiet 24, poz. 14

Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, Filtr 200 μ m, 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, przyrząd posiada ostra igła biorcza dwukanałowa, trój płaszczyznowo ścięta, wykonana ze wzmocnionego ABS, odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany czerwoną klapką, przezroczysta komora kropłowa z filtrem z PCV, dł. komory kropłowej 7,5 cm w części przezroczystej, całkowita długość komory ok. 10 cm, rolkowy regulator przepływu, łącznik LUER-LOCK z osłonką, zaczep na dren, dren o długości 150 cm, opakowanie jednostkowe typu blister papier –folia, sterylizowany tlenkiem etylenu objętość komory kropłowej – 12,37 cm³, powierzchnia komory 36,52 cm², powierzchnia filtrująca ok. 16,34 cm² (objętość 3,69 cm³), sterylizacja EO?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

ZESTAW PYTAŃ NR 38

Dotyczy Pakietu 13 pozycja 2

Czy Zamawiający wydzieli pozycję 2 z pakietu nr 13 i utworzy z niej oddzielne zadanie? Umożliwi to złożenie ofert większej ilości wykonawców.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Dotyczy Pakietu 13 pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści nakłuwacz bezpieczny o głębokości nakłucia 1,8mm, 21G?

Odpowiedź: Dopuszcza się również

ZESTAW PYTAŃ NR 39

1. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 19, poz. nr 1,2,3:

Siatkę lekką, płaską do operacji przepuklin, o gramaturze 30 g/m², pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

2. Czy Zamawiający w razie wezwania odstąpi od wymogu dostarczenia próbek, ponieważ jako Wykonawca byliśmy związani umową na oferowany asortyment lub wyrazi zgodę na przesłanie próbek niesterylnych?

Odpowiedź: Wyrażamy zgodę na dostarczenie próbek niesterylnych.

3. Dotyczy zapisów SIWZ: Pytanie do Działu Zakupów

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?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Zgodnie z art. 24 ust. 11 Pzp wykonawca w terminie 3 dni od zamieszczenia na stronie internetowej informacji, o której mowa w art. 86 ust. 5 Pzp, przekazuje zamawiającemu oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej.

ZESTAW PYTAŃ NR 40

Pakiet 2, poz. 18-21

Czy Zamawiający wydzieli poz. 18-21 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli nam na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pakiet 2, poz. 21

Czy Zamawiający wymaga Strzykawki Janeta 100 ml z podwójnym reduktorem?

Odpowiedź: Dopuszcza się również.

Pakiet 2, poz. 21

Czy Zamawiający wymaga Strzykawki Janetta 100 ml z czytelną, podwójną skalą pomiarową?

Odpowiedź: Dopuszcza się również.

Pakiet 2, poz. 21

Prosimy o dopuszczenie strzykawki cewnikowej z końcówką ściętą pod kątem 45 o ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pakiet 7, poz. 1-2

Czy Zamawiający wydzieli poz. 1-2 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli specjalizujący się nam , na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pakiet 7, poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie czepka typu beret będącego środkiem ochrony indywidualnej?

Odpowiedź: Dopuszcza się również.

Pakiet 14, poz. 1

Czy Zamawiający wydzieli poz. 1 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli nam na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pakiet 14, poz. 1

Wnioskujemy o dopuszczenie fartuchów, które są środkiem ochrony indywidualnej kat I. Oczekiwane przez Państwa fartuchy nie mieszczą się w definicji wyrobu medycznego. Rozumiemy, że nie oczekują Państwo fartuchów zgodnych z normą EN 13795-1, czyli fartuchów wykonanych minimum z SMS 35g. Wniosek motywujemy aktualnymi wytycznymi Departamentu Nadzoru i Badań Klinicznych Wyrobów Medycznych w URPLMiPB. Zgodnie z ugruntowanym stanowiskiem URPLMiPB opierającym się na wykładni poradnika zamieszczonego na stronach Komisji Europejskiej MANUAL ON BORDERLINE AND CLASSIFICATION IN THE COMMUNITY REGULATORY FRAMEWORK FOR MEDICAL DEVICES Version 1.22 (05-2019) podaną na str. 15-16 przeznaczenie produktu - do kontroli otoczenia (control of environment) nie mieści się w definicji wyrobu medycznego. Ww. poradnik wyraźnie wskazuje, że ochrona pacjenta przed potencjalnie zakaźnymi czynnikami może być przewidziane zastosowanie jedynie dla takiego wyrobu medycznego, dla którego określono szczegółowe warunki i miejsce jego stosowania. To znaczy – w pomieszczeniach wymagających zachowania szczególnej czystości mikrobiologicznej

–takich jak sale operacyjne, oddziały intensywnej opieki medycznej, czy w opiece nad pacjentami o obniżonej odporności. Ogólnie rozumiana przestrzeń szpitala jako miejsce przebywania pacjentów, personelu i osób odwiedzających wykracza daleko poza tak zakreślony obszar. Dla wyrobów medycznych niezbędne jest wykazanie ich skuteczności w przewidzianym zastosowaniu. Temu celowi służą m.in. normy zharmonizowane EN 13795-1 i EN-13795-2 podające stosowne metodyki badawcze, które w sposób obiektywny pozwalają ustalić skuteczność fartuchów chirurgicznych i odzieży dla bloków operacyjnych.

W celu zapobieżenia przeniesieniu na pacjenta patogenów z osoby noszącej fartuch chirurgiczny lub odzież dla bloku operacyjnego niezbędne jest dostarczenie ich użytkownikowi z zachowaniem odpowiedniej czystości mikrobiologicznej. Zgodnie z ww. normami odzież taka powinna być albo wysterylizowana przed użyciem, przy czym wytwórca powinien określić w oznakowaniu lub instrukcji używania zalecaną metodę sterylizacji (pkt 6.2.2 normy EN 13795-1), albo dostarczona sterylna.

Podsumowując aktualne wytyczne Urzędu Rejestracji (pomimo od lat funkcjonujących na rynku europejskim fartuchów medycznych, fartuchów wizytacyjnych, fartuchów izolacyjnych itp. jako wyroby medyczne) fartuchami, które można uznać za wyrób medyczny są fartuchy zgodne z normą EN 13795, sterylne lub przeznaczone do sterylizacji, do stosowania wyłącznie przez personel medyczny w pomieszczeniach wymagających zachowania szczególnej czystości mikrobiologicznej – takich jak sale operacyjne, oddziały intensywnej opieki medycznej, czy w opiece nad pacjentami o obniżonej odporności. Dodatkowo Urząd Rejestracji wydał komunikat, który może dotyczyć także od lat funkcjonujących na polskim rynku fartuchów uznawanych za wyrób medyczny, iż w granicach swoich kompetencji ogranicza wprowadzanie do obrotu produkty co do których istnieją wątpliwości, że są wyrobami medycznymi, przykładowo przez priorytetowe rozpatrywanie spraw związanych z epidemią wirusa SARS-CoV-2, w szczególności produktów będących środkami ochrony indywidualnej.

Komunikat urzędu:

<http://www.urpl.gov.pl/pl/komunikat-prezesa-urz%C4%99du-z-dnia-2-wrze%C5%9Bnia-2020-r-w-sprawie-statusu-wyrob%C3%B3w-dla-kt%C3%B3rych-dokonano>

Dodatkowo Światowa Organizacja Zdrowia traktuje fartuchy jako środek ochrony indywidualnej.

<https://www.mp.pl/covid19/ochrona/230881,wskazowki-swiatowej-organizacji-zdrowia-dotyczace-racjonalnego-uzywania-srodkow-ochrony-indywidualnej-przed-covid-19>

Odpowiedź:

Dopuszcza się również fartuch typu higieniczny jako środek ochrony indywidualnej kl 1.

Pakiet 24, poz. 12-14

Czy Zamawiający wydzieli poz. 12-14 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli nam na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pakiet 24, poz. 12

Zwracam się z prośbą o odstąpienie od wymogu, żeby na opakowanie jednostkowe bursztynowego przyrządu do leków światłoczułych różniło się kolorystycznie od opakowania przyrządu przezroczystego (do leków nieświatłoczułych). Oferowane przez nas przyrządy są w opakowaniu folia-papier, przez część przezroczystą (foliową) widać wyraźnie jaki przyrząd znajduje się w środku opakowania nie sposób ich pomylić, a w związku z czym wymóg taki nie ma żadnego uzasadnienia

merytorycznego, natomiast bardzo ogranicza możliwość złożenia oferty wielu Wykonawcom, przez co drastycznie zakłóca rozwój wolnej konkurencji.

Odpowiedź: Dopuszcza się również opakowania przyrządów z odpowiednim oznakowaniem i przez które wyraźnie widać jaki przyrząd znajdują się w środku opakowania.

Pakiet 24, poz. 13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów w opakowaniu typu folia z napisami w kolorze niebieskim (pozwalające na łatwą identyfikację)?

Odpowiedź: Dopuszcza się opakowania folia-papier z napisami w kolorze niebieskim.

ZESTAW PYTAŃ NR 41

Pakiet 42 Czy zamawiający wyłączy pozycje 3,4,5

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

ZESTAW PYTAŃ NR 42

1.Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dostarczenie dokumentów dopuszczających zaferowane wyroby medyczne do obrotu na terenie RP i wyrazi zgodę na złożenie oświadczenia o posiadaniu aktualnych dokumentów dopuszczających zaferowane wyroby medyczne do obrotu na terenie RP tj. odpowiednio : Deklaracja zgodności, zgłoszenie do rejestru wyrobu medycznego oznaczonego znakiem zgodności CE, Certyfikatu/Świadectwa dopuszczenia do użytkowania na terenie RP oraz iż na każde żądanie Zamawiającego Wykonawca dostarczy ww. wymagane aktualne dokumenty, w sposób widoczny oznaczone odpowiednio, którego pakietu i pozycji w pakiecie dokument dotyczy? Powyższe rozwiązanie zabezpieczy należycie Zamawiającego, gdyż Wykonawca oświadcza iż posiada ww. dokumenty i na każde żądanie dostarczy aktualne dokumenty Wykonawcy.

Odpowiedź:

W celu należytego zabezpieczenia dla zamawiającego dopuszcza się również formę oświadczenia Wykonawcy o posiadaniu aktualnych dokumentów dopuszczających zaferowanych wyrobów medyczny do obrotu na terenie RP. w postaci: Deklaracja zgodności, zgłoszenie do rejestru wyrobu medycznego oznaczonego znakiem zgodności CE, Certyfikatu/Świadectwa dopuszczenia do użytkowania na terenie RP, oraz na każde żądanie Zamawiającego Wykonawca dostarczy ww. aktualne dokumenty, w sposób widoczny, oznaczone odpowiednio, którego pakietu i pozycji w pakiecie dokument dotyczy.

2.W pakiecie nr 2 poz. 46 Zamawiający wymaga Igły do aspiracji szpiku kostnego Medax Perfectus. Prosimy o doprecyzowanie rozmiaru i długości igły.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje igły Medax Perfectus w rozmiarze 16Gx100mm, REF PS 16100-10

3.Czy Zamawiający w pakiecie nr 2, poz. 18, 19 wyrazi zgodę na zaferowanie strzykawkę o pojemności 50 ml, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź: Dopuszcza się również

4.Czy Zamawiający w pakiecie nr 3, poz. 11 wyrazi zgodę na zaferowanie cewnika rozmiar ch6 z dwoma otworami bocznymi i jednym centralnym, sterylne?

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedziami.

5. Czy Zamawiający w pakiecie nr 3, poz. 19 wyrazi zgodę na zaoferowanie cewnika rozmiar ch18, z uwagi na fakt, iż na rynku polskim nie jest dostępny cewnik w rozmiarze CH20?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

6. Czy Zamawiający w pakiecie nr 3, poz. 11-14 wyrazi zgodę na zaoferowanie cewników z jednym otworem bocznym i jednym centralnym, sterylne?

Odpowiedź: Dopuszcza się również

7. Czy Zamawiający w pakiecie nr 3, poz. 11-19 wyrazi zgodę na zaoferowanie cewników bez kontrolowanego przerywanego odsysania, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

8. W pakiecie nr 3, poz. 24 Zamawiający wymaga cewnika „z regulacją wąsów”. Czy Zamawiający odstąpi od tego wymogu?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

9. Zamawiający w pakiecie nr 3, poz. 43-52 wymaga zgłębników żołądkowych z zatyczką. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zgłębników żołądkowych bez zatyczki?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

10. W pakiecie nr 3. Poz. 52 Zamawiający wymaga Zgłębnik żołądkowy o twardości ok. 76 ShA, sterylne. Czy Zamawiający odstąpi od tego wymogu?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

11. Czy Zamawiający w pakiecie nr 3, poz. 68, 69, 70 wyrazi zgodę na zaoferowanie drenu redona o standardowej długości 700mm?

Odpowiedź: Dopuszcza się również długość standardową 700 mm

12. Czy Zamawiający w pakiecie nr 3, poz. 68, 69, 70 wyrazi zgodę na zaoferowanie drenów redona zwiniętych ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

13. Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający w pakiecie nr 3, poz. 64 opisuje rozmiar drenu tj. Ch 24 lub Ch 23, dł. 210 cm?

Odpowiedź: Tak dopuszcza się rozmiar dren Ch24 dł 210cm lub Ch23 dł 210 cm

14. Czy Zamawiający w pakiecie nr 3, poz. 72- 75 wyrazi zgodę na zaoferowanie drenu T-Kehr o wymiarach 45 x 18 ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

15. Czy Zamawiający w pakiecie nr 3, poz. 82 dopuści dren brzuszny wykonany z wysokiej jakości medycznego PCV silikonowanego lub z silikonu?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

16. Zamawiający w Pakiecie nr 3, poz. 84 wymaga „Rozłamywana igła do wprowadzenia cewnika w rozmiarze 1 Fr” Celem zidentyfikowania produktu prosimy o podanie nr katalogowego

i producenta oraz o opisu do czego służy wymagana igła i do jakiego cewnika się ją wprowadza. Prosimy o sprecyzowanie zapisu.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

17. Zamawiający w Pakiecie nr 3, poz. 86 wymaga „Cewnik do podaży Surfaktantu – metodą LISA”. Celem zidentyfikowania produktu prosimy o podanie nr katalogowego i producenta, opisu jakiego rodzaju to cewnik, przy jakiej procedurze jest stosowany oraz o sprecyzowanie zapisu.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

18. Zamawiający w Pakiecie nr 3, poz. 87 wymaga „Dren łączący do odsysania łącznik męski 2 4,76x1,8”. Celem zidentyfikowania produktu prosimy o podanie nr katalogowego i producenta oraz sprecyzowanie opisu oraz objaśnienie podanych cyfr, liczb, rozmiarów, średnic???. Co oznaczają poszczególne liczby 2 4,76 x 1,8 ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

19. Pakiet 5, Pozycja 45. Prosimy o dopuszczenie kasetek histopatologicznych biopsyjnych, przykrywka połączona na zawiasie, rozmiar otworów 1mm. Kolor dowolny uzgadniany przy zamówieniu ?

Odpowiedź: Dopuszcza się również , oprócz koloru białego.

20. Prosimy o doprecyzowanie czy w Pakiecie 5, Pozycja 45 Zamawiający wymaga 5 sztuk czy 5 op' 500 szt?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ należy wycenić 5 szt

ZESTAW PYTAŃ NR 43

Pakiet 39:

Pozycja 2 – czy Zamawiający dopuści opakowanie 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Dopuszcza się również. Całkowita ilość zamawianych szkiełek to 10000 szt

Pozycja 3 - Czy Zamawiający dopuści opakowanie 200 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Dopuszcza się również. Całkowita ilość zamawianych szkiełek to 3500 szt

Pozycja 4 – zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie zasady działania zwiększania przez marker adhezyjności szkiełek lub podanie składu produktu lub podanie przykładowej nazwy handlowej/dostawcy.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pozycja 12 – wnosimy o wyjaśnienie ilości zamawianych produktów.

Czy Zamawiający Zamawia :

Kolba Erlenmayera:

- 5000 ml w ilości 3 szt.,

- 1000 ml w ilości 4 szt.,

- 250 ml w ilości 5 szt. ?

Jeżeli tak wnosimy o modyfikację formularza cenowego w zakresie pozycji 12 i stworzenie 3 różnych pozycji .

Odpowiedź: Całkowita ilość zamawiana to 3 szt. Dopuszcza się również wycenę dla każdego rozmiaru (numeru) katalogowego osobno po 1 szt, co daje razem sumę wymaganą do ilość

zamawianej 3 szt. lub dopuszcza się podanie średniej ceny dla 3 szt co będzie zgodne z zamówieniem.

Czy Zamawiający w pozycji nr 12 zamawia 3 sztuki Kolby Erlenmayera? Jeżeli tak to proszę o określenie pojemności i usunięcie zbędnych pozycji z opisu wraz z ilościami tam zawartymi.

Odpowiedź:

Całkowita ilość zamawiana to 3 szt

Pozycja 20: czy Zamawiający dopuści do zaoferowania Pojemniki na wycinki histopatologiczne poj. 15 ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pozycja 20: czy Zamawiający dopuści do zaoferowania Pojemniki na wycinki histopatologiczne poj. 30 ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pozycja 25: czy Zamawiający dopuści do zaoferowania Pojemniki na wycinki histopatologiczne poj. 2300 ml?

Odpowiedź: Dopuszcza się również

Pozycja 17. Czy Zamawiający dopuści probówki szklane o średnicy 1,2 cm i wysokości 10cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pozycja 17. Czy Zamawiający dopuści probówki szklane o średnicy 1 cm i wysokości 10cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pozycja 19. Czy Zamawiający dopuści lejki szklane o średnicy 10cm?

Odpowiedź: Dopuszcza się również lejek o średnicy 12cm

Pakiet 6 :

Czy Zamawiający wydzieli z pakietu nr 6 pozycje nr 12-15 tj. żyłki mikrotomowe do osobnego pakietu?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Czy dla pozycji 12-15 zamawiający wymaga żyłek wyposażonych w dwa otwory mocujące o wymiarach 8 x 2 mm zlokalizowane w odległości 24 mm od końców żyłki dla długości oraz 5 mm od ostrza żyłki dla szerokości (licząc do środka otworu)?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Dotyczy: Rozdział XI pkt II SIWZ:

Czy Zamawiający dla potwierdzenia zgodności opisu przedmiotu zamówienia odstąpi od wymogu dośłania próbek dla pakietów 6 i 39 w zamian za sporządzone przez Wykonawcę szczegółowe foldery odnoszące się do każdego parametru produktu zamówienia?

Odpowiedź: Dopuszcza się również dostarczenie szczegółowych folderów. Ponadto Zamawiający informuje, iż zastrzega sobie prawo wezwania Wykonawcy do złożenia próbek, ale jedynie w przypadku wątpliwości co do zgodności zaoferowanego przedmiotu zamówienia z zapisami SIWZ. W przeciwnym razie Zamawiający nie będzie żądał złożenia próbek.

ZESTAW PYTAŃ NR 44

Pytanie 1 – Pakiet 14, poz. 3,4

Ze względu na możliwość złożenia konkurencyjnej pod względem cenowym oferty prosimy o wydzielenie z pakietu 14 poz. 3 i 4 i utworzenie z nich osobnego zadania.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 2 - Pakiet 9 poz. 6

Ze względu na możliwość złożenia konkurencyjnej pod względem cenowym oferty prosimy o wydzielenie z pakietu 9 poz. 6 i utworzenie z niej osobnego zadania.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

ZESTAW PYTAŃ NR 45

PAKIET 23

1.Poz. nr 2 – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania pęsety chirurgicznej typu DeBacey prostej w rozmiarze 15,5cm? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Dopuszcza się również

2.Poz. nr 11 – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania igły kulkowej w rozmiarze 1,25 x 81mm? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Dopuszcza się również

3.Poz. nr 17 – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania kleszczyków do zaciskania drenów sklasyfikowanych w klasie I sterylnej wyrobów medycznych? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Dopuszcza się również

4.Poz. nr 21 – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania pęsety chirurgicznej w rozmiarze 14cm? Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Dopuszcza się również

5.Poz. nr 22 – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania zestawu posiadającego w swoim składzie:

- igłę iniekcyjną 0,8 x 25mm (zamiast 0,8 x 50mm)

- 10 sztuk kompresów (zamiast 15 sztuk)

Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Dopuszcza się również

6.Poz. nr 24 – Czy Zamawiający dopuści możliwość zaoferowania pianki do oczyszczania skóry przeznaczonej do stosowania w placówkach medycznych, dopuszczonej do obrotu zgodnie z wymogami Rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 Parlamentu Europejskiego i Rady dotyczącego produktów kosmetycznych oraz zgłoszonej w bazie portalu produktów kosmetycznych CPNP?

Odpowiedź: Dopuszcza się również

ZESTAW PYTAŃ NR 46

1. Czy można wycenić leki w opakowaniu innej wielkości niż żądana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

2. Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (butelek, smoczków) niż umieszczone w SIWZ (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

3. Dotyczy Pakietu nr 56, poz.1, czy Zamawiający dopuści wycenę opak. x 12 szt. W ilości 167 op.?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ. W celu dokładnego przygotowania zamówienia do Dostawcy Zamawiający zgadza się na informację dodatkową w jakich opakowaniach handlowych posiada produkty.

4. Dotyczy Pakietu nr 56, poz. 2, czy Zamawiający dopuści wycenę opak. x 21 szt w ilości 10 op.?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ. W celu dokładnego przygotowania zamówienia do Dostawcy Zamawiający zgadza się na informację dodatkową w jakich opakowaniach handlowych posiada produkty.

5. Dotyczy Pakietu nr 56, poz. 3, czy Zamawiający dopuści wycenę opak. x 12 szt. W ilości 167 op.?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ. W celu dokładnego przygotowania zamówienia do Dostawcy Zamawiający zgadza się na informację dodatkową w jakich opakowaniach handlowych posiada produkty.

6. Dotyczy Pakietu nr 56, poz.6, czy Zamawiający dopuści wycenę opak. x 100 szt w ilości 301 op.?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ. W celu dokładnego przygotowania zamówienia do Dostawcy Zamawiający zgadza się na informację dodatkową w jakich opakowaniach handlowych posiada produkty.

7. Dotyczy Pakietu nr 56, poz. 7, czy Zamawiający dopuści wycenę opak. x 100 szt w ilości 4 op.?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ. W celu dokładnego przygotowania zamówienia do Dostawcy Zamawiający zgadza się na informację dodatkową w jakich opakowaniach handlowych posiada produkty.

8. Dotyczy Pakietu nr 56, poz. 11, czy Zamawiający dopuści wycenę opak. x 40 szt w ilości 2 op.?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ. W celu dokładnego przygotowania zamówienia do Dostawcy Zamawiający zgadza się na informację dodatkową w jakich opakowaniach handlowych posiada produkty.

ZESTAW PYTAŃ NR 47

Pytanie 1: dotyczy pakietu 51, poz. 1

Prosimy o dopuszczenie osobnych czujników dla dzieci i osobnych czujników dla pacjentów dorosłych.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 2: dotyczy pakietu 51, poz. 2

Czy Zamawiający oczekuje linii w technologii microstream?

Odpowiedź: Dopuszcza się również

Pytanie 3: dotyczy pakietu 51, poz. 3

Przetworników jakiego producenta oczekuje Zamawiający? Prosimy o podane producenta i modelu obecnie używanych przetworników.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 4: dotyczy pakietu 51, poz. 4

Czy Zamawiający oczekuje mankietów noworodkowych ze złączem typu motyle / Philips?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie 5: dotyczy pakietu 51, poz. 5

Prosimy o doprecyzowanie w jakie złącze mają być wyposażone mankiety oraz dla jakich pacjentów są przeznaczone – dzieci czy dorosłych.

Odpowiedź:

Mankiety ze złączem kompatybilnym z monitorami firmy PHILIPS, przeznaczone dla pacjentów dorosłych.

ZESTAW PYTAŃ NR 48

1.Pakiet nr 11 poz. 1, 2, 3, 8, 9: Czy dla potwierdzenia bezpieczeństwa i jakości wyrobu, Zamawiający wymaga, aby pieluchomajtki posiadały udokumentowaną pozytywną opinię użytkowników w postaci Opinii Instytutu Matki i Dziecka? Czy Zamawiający wymaga załączenia tego dokumentu do oferty?

Odpowiedź: Dopuszcza się również

2.Pakiet nr 11 poz. 1, 2, 3, 8, 9: Czy ze względu na fakt, iż pieluchomajtki dla dzieci nie są wyrobem medycznym, Zamawiający wymaga, aby oferowane pieluchomajtki posiadały świadectwo jakości PZH, które potwierdza i dokumentuje, iż wyrób nie stanowi zagrożenia dla zdrowia człowieka oraz jest przeznaczony dla dzieci? Czy Zamawiający wymaga załączenia tego dokumentu do oferty?

Odpowiedź: Dopuszcza się również

3.Pakiet nr 11 poz. 4-7: Czy Zamawiający dopuszcza pieluchomajtki wykonane z oddychającego materiału – elastycznego laminatu i włókniny na całym obwodzie zapewniając tym samym dobre dopasowanie do pacjenta na całym obwodzie zamiast ściągaczy taliowych; przylepcorzepy wielokrotnego użytku, dwa wskaźniki chłonności (zużycia produktu) w postaci dwóch żółtych pasków zmieniających barwę pod wpływem moczu i tuszowego nadruku rozmywającego się pod wpływem cieczy?

Odpowiedź: Dopuszcza się również

4.Pakiet nr 11 poz. 4-7: Czy Zamawiający wymaga pieluchomajtek o chłonnościach (wg ISO 11948-1) minimum:

Poz. 4: 1 800g

Poz.5 : 2 000g

Poz. 6: 2 800g

Poz. 7: 3 100g

Co zostanie potwierdzone kartą danych technicznych wystawioną przez producenta?

Odpowiedź: Dopuszcza się również

5.Pakiet nr 11 poz. 8: Czy Zamawiający wymaga pieluchomajtek dla wcześniaków o masie urodzeniowej od 600g do 1200g, o długości całkowitej pieluszki 240mm?

Odpowiedź: Dopuszcza się również

6.Pakiet nr 11 poz. 8: Czy Zamawiający wymaga pieluchomajtek w dwóch rozmiarach, do wyboru przez Zamawiającego na etapie składania zamówienia: dla wcześniaków o masie urodzeniowej od 600g do 1200g i o długości całkowitej pieluszki 240mm oraz o masie urodzeniowej poniżej 700g i o długości całkowitej pieluszki 175mm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ oraz z odpowiedziami.

7.Pakiet nr 11 poz. 9: Czy Zamawiający wymaga pieluchomajtek dla wcześniaków o masie urodzeniowej mniejszej niż 2000g, o długości całkowitej pieluszki 310mm?

Odpowiedź: Dopuszcza się również

ZESTAW PYTAŃ NR 49

Pakiet nr 15

Poz. 1

1. Cechą układu oddechowego wpływającą na ograniczenie i ochronę przed kolonizacją przez drobnoustroje patogenne jest dodatek przeciwdrobnoustrojowy oparty na działaniu jonów srebra. Czy Zamawiający, ze względu na bezpieczeństwo i ochronę personelu oraz pacjentów przedwcześnie urodzonych, których organizmy są w szczególności narażone na działanie drobnoustrojów chorobotwórczych, wymaga aby oferowany układ posiadał ochronę przeciwdrobnoustrojową opartą na działaniu jonów srebra oraz czy w ramach profilaktyki zakażeń szpitalnych Zamawiający wymaga aby zaoferowane układy były wykonane z materiału z ochroną przeciwdrobnoustrojową o udowodnionej w badaniach skuteczności? Właściwości dodatku przeciwdrobnoustrojowego opartego na działaniu jonów srebra wpływają na ograniczenie i ochronę przed kolonizacją przez patogeny, w tym szczepy bakterii opornych na antybiotyki, grzyby, wirusy i pleśnie. Zakażenia szpitalne wydłużają pobyt pacjenta w szpitalu, jak też powodują powikłania prowadzące często do niepełnosprawności, przez co zwiększają koszty leczenia. Dodatkowo narażają personel medyczny na kontakt z drobnoustrojami chorobotwórczymi. Natomiast dzięki ochronie przeciwdrobnoustrojowej z wykorzystaniem jonów srebra, która tworzy powłokę na produkcie, na której drobnoustroje nie są w stanie przetrwać, można zredukować liczbę drobnoustrojów nawet o 99,9% i działa ona nieprzerwanie przez cały przewidywany okres użytkowania produktu.

Odpowiedź: Dopuszcza się również,

2. Zamawiający nie określił szczegółów dotyczących generatora, zatem prosimy o dookreślenie – czy należy zaoferować zestaw generatora przystosowany do mocowania na czepcu do terapii wymiennych (wymienne z czapczką), w komplecie znajdując się:

- generator IF z elastycznymi i miękkimi paskami mocującymi z pętelkami do zaczepienia rzepów z jednej strony, zakończone zwężanymi, usztywnianymi i karbowanymi końcówkami, które ułatwiają montaż generatora do czapczki,

- kołyska do zamocowania generatora na czepcu, wykonana z elastycznego tworzywa w kształcie litery T, z rzepem mocującym, która gwarantuje uzyskanie szczelności poprzez zmianę pozycji na głowie pacjenta, wymiennie wpływając na redukcję urazów okolic nosa poprzez możliwość zmiany ustawień kąta nachylenia generatora?
- końcówka donosowa o zróżnicowanej grubości ramion donosowych w rozm. S, M, L (3 szt.),
- miarka.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Poz. 5

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania paskowego mocowania pacjenta w postaci czepca do terapii wymiennych? Czepiec posiada konstrukcję opaski, którą można regulować do aktualnego obwodu głowy małego pacjenta w zależności od potrzeb – w przypadku obrzęku lub ustąpienia obrzęku bądź u pacjenta poddawanego długoterminowej terapii w miarę wzrostu dziecka bez konieczności zmiany rozmiaru, zabezpieczając tym samym przed deformacją główki i redukując ilość zużywanych mocowań w trakcie terapii, co znacznie obniża koszty leczenia. Ponadto proponowane mocowanie gwarantuje możliwość dostępu do naczyń w dowolnym miejscu na głowie pacjenta, sterowanie tkanek nosa i powikłań terapii oraz obniżenie kosztów ich leczenia, uzyskania takiej stabilności połączeń (ustawienia kąta nachylenia generatora dzięki możliwości utworzenia niecki i garbika), która wpływa na ograniczenie ilości niepowodzeń terapii. Czepiec do terapii wymiennych dostępny w rozmiarach XXS-XL.

Odpowiedź: Dopuszcza się również

Poz. 6 i 7

Prosimy o zmianę zapisów, gdyż czujniki LNOP nie są już produkowane, w ich miejsce możemy zaoferować produkt serii RD.

Odpowiedź: Dopuszcza się również kompatybilny produkt serii RD

Poz. 10, 11, 12

Prosimy o wyłączenie z pakietu pozycji 10-12. Prośbę motywujemy tym, iż asortyment ten nie znajduje się w ofercie wykonawcy i niemożliwe jest dochowanie terminu dostawy w przypadku jego zakupu w firmie zewnętrznej.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

ZESTAW PYTAŃ NR 50

Załącznik 1A do SIWZ

Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia

Dotyczy pakietu nr 44

Pytanie nr 1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie czujników do pulsoksymetru do kardiomonitora Nihon Kohden w oryginalnych opakowaniach zbiorczych producenta zawierających 5 czujników (1op. = 5szt.)?

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ. W celu dokładnego przygotowania zamówienia do Dostawcy Zamawiający zgadza się na informację dodatkową w jakich opakowaniach handlowych posiada produkty.

SIWZ – rozdział XI, pkt. II

Dotyczy pakietu nr 44

Pytanie nr 2. Czy Zamawiający wobec autoryzowanego dystrybutora sprzętu medycznego Nihon Kohden w Polsce, u którego nabywał w ubiegłych latach asortyment opisany w pakiecie nr 44 zgodzi się zrezygnować z wymogu dostarczenia próbek i zmienić go na obowiązek złożenia do oferty karty katalogowej potwierdzającej spełnianie warunków technicznych/parametrów opisanych przez Zamawiającego w załączniku nr 1A do SIWZ?

Autoryzowany dystrybutor sprzętu medycznego Nihon Kohden w Polsce oferuje jedynie oryginalne akcesoria medyczne, w pełni kompatybilne z w/w. urządzeniami, a więc nie zachodzi ryzyko dostarczenia asortymentu niezgodnego z przedmiotem zamówienia. Zwracamy także uwagę, iż w przypadku pozycji 2-6, 8 pakietu nr 44 wezwanie do złożenia próbki w najmniejszym opakowaniu handlowym jest równoznaczne z przesłaniem ilości asortymentu tożsamej z opisaną w pakiecie, czyli całkowitą ilością asortymentu jaką zamawiający może nabyć w okresie obowiązywania umowy. Jest to duże ryzyko poniesienia kosztów, które musi zostać skalkulowane w cenie oferty, co spowoduje jej wzrost nawet o 100%.

Odpowiedź: **Dopuszcza się również złożenie karty katalogowej. Ponadto Zamawiający informuje, iż zastrzega sobie prawo wezwania Wykonawcy do złożenia próbek, ale jedynie w przypadku wątpliwości co do zgodności zaoferowanego przedmiotu zamówienia z zapisami SIWZ. W przeciwnym razie Zamawiający nie będzie żądał złożenia próbek**

Zał. nr 2 do SIWZ

Dotyczy pakietu nr 44

Pytanie nr 3. Zważywszy na obecną sytuację epidemiologiczną panującą w kraju i na świecie wnosimy o wpisanie do wzoru umowy paragrafu regulującego występowanie siły wyższej zgodnie z treścią poniżej:

§....

Żadna ze Stron nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie swoich zobowiązań wynikających z niniejszej umowy, jeżeli jest to spowodowane wystąpieniem okoliczności siły wyższej, za którą Strony uznają na przykład klęski żywiołowe, pożary, powodzie, trzęsienia ziemi, działania wojenne, strajki, blokady, kwarantannę, epidemie, w szczególności następstwa związane z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19 lub wszelkie inne okoliczności lub przyczyny niezależne od Stron.

Strony są zobligowane do niezwłocznego informowania się o wystąpieniu siły wyższej mającej wpływ na realizację zapisów umowy.

Odpowiedź: **Zgodnie z SIWZ**

ZESTAW PYTAŃ NR 51

Dotyczy Pakiet nr 8 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert przetargowych?

Odpowiedź: **Zgodnie z SIWZ.**

ZESTAW PYTAŃ NR 52

Pytanie nr 1 dotyczące Pakietu 1, pozycja 17-19

Zwracamy się do Zamawiającego o usunięcie w/w pozycji z pakietu nr 1 lub ich wydzielenie do oddzielnej części. Ze względu na panującą pandemię dostępność rękawic winylowych jest bardzo ograniczona. Zaproponowana modyfikacja umożliwi wykonawcy złożenie oferty na pozostały asortyment.

Odpowiedź:

Ze względu na pandemię Covid 19 Zamawiający dopuszcza do złożenia oferty na pakiet 1 pomijając pozycję 17 -19 na które została wstrzymana produkcja i obecnie faktycznie nie ma ich nigdzie indziej w ofercie sprzedaży, lub zaoferuje zbliżony parametrami produkt zastępczy.

Pytanie nr 2 dotyczące Pakietu 1, pozycja 17-19

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie w w/w pozycjach standardowych rękawic nitrylowych, o powierzchni zewnętrznej mikroteksturowanej z dodatkową teksturą na końcach palców, rozmiar S, M, L, klasyfikowana i oznakowana jako wyrób medyczny klasy I i środek ochrony osobistej kategorii III, długość min. 240 mm, grubość na ścianie palców 0,12 mm, poziom AQL 1,0 .

Odpowiedź:

Dopuszcza się również, produkt zastępczy zbliżony parametrami do opisanego w poz 17-19 tylko wówczas gdy na wyżej opisane produkty została wstrzymana produkcja i obecnie faktycznie nie ma ich nigdzie indziej w ofercie sprzedaży.

Pytanie nr 3 dotyczące Pakietu 1

W związku ze zmianą stanu prawnego dotyczącego ŚOI, wejściem w życie rozporządzenia unijnego PPER 2016/425/UE prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie rękawic spełniających normy 374 1 (z wył. pkt 5.3.2.), 2, 3 lub normy EN ISO 374-1, 2, 4, 5 i EN 16523-1

Odpowiedź: Dopuszcza się również.

Pytanie nr 3 dotyczące Rozdz. IV SIWZ

Wnosimy o zwolnienie Wykonawców z wnoszenia wadium w przedmiotowym postępowaniu zgodnie z treścią art. 15va ustawy z dnia 2 marca 2020 r. o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych (Dz.U. 2020 poz. 374, ze zm.). UZASADNIENIE: Zgodnie z treścią uzasadnienia do Rządowego projektu ustawy o dopłatach do oprocentowania kredytów bankowych udzielanych na zapewnienie płynności finansowej przedsiębiorcom dotkniętym skutkami COVID-19 oraz o zmianie niektórych innych ustaw (Druk 382): „Bezpośrednim skutkiem pogorszenia się sytuacji ekonomicznej przedsiębiorców działających na rynku zamówień publicznych mogą być trudności w ponoszeniu przez nich kosztów związanych z uzyskaniem zamówień publicznych, takich jak koszt wniesienia wadium czy też zabezpieczenia należytego wykonania umowy. Dlatego też w art. 58 pkt 15 projektu ustawy proponuje się zniesienie obowiązku żądania wniesienia wadium w postępowaniach o szacunkowej wartości powyżej progów unijnych, a więc w postępowaniach o najwyższych wartościach. Spowoduje to obniżenie kosztów udziału w postępowaniu, a przez to zwiększenie dostępności rynku zamówień publicznych dla wykonawców w okresie występowania epidemii COVID-19. Przygotowując postępowanie o udzielenie zamówienia, zamawiający powinien dokonać oceny zasadności żądania wniesienia wadium z uwzględnieniem specyfiki danego zamówienia, w tym kręgu potencjalnych wykonawców (np. czy istnieje ryzyko wystąpienia zмовы wykonawców lub udziału w postępowaniu niesolidnego wykonawcy).

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 4 dotyczące Projektu Umowy

1)Wnosimy o modyfikację § 2 projektu umowy poprzez dodanie do niego ust. 7 o treści: „Zamawiający zobowiązuje się do zamawiania każdomiesięcznie nie więcej towaru aniżeli iloraz jego ilości wynikającej z umowy i sumy miesięcy na jaki została ona zawarta.” UZASADNIENIE: Pandemia COVID-19 - w zrozumiwały sposób - doprowadziła do nadzwyczajnego, skokowego wzrostu popytu na wyroby medyczne służące jej zwalczaniu, w krótkim czasie prowadząc do wyczerpania – nie tylko posiadanych przez producentów zapasów tychże, lecz również zmniejszenia podaży materiałów niezbędnych do ich dalszej produkcji. Zjawiskom tym towarzyszyły równocześnie, wprowadzane przez kolejne państwa - ograniczenia w przemieszczaniu się i pracy oraz obostrzenia eksportowe dotyczące szerokiego asortymentu wyrobów, komponentów lub materiałów do ich wytwarzania - mające bezpośrednie i niebagatelne przełożenie na zdolności produkcyjne dotychczasowych dostawców wyrobów medycznych, a także trudności w realizacji usług transportowych. W rezultacie, tj. z powodu niedających się przewidzieć, zapobiec, ani przezwyciężyć przyczyn - dostępność wyrobów medycznych na światowych rynkach uległa radykalnemu ograniczeniu. Co istotne - z powodu dynamicznego charakteru pandemii, a także jej możliwych nawrotów, nie jest w tym momencie oszacowanie – na jak długo. W kontekście powyższego wprowadzenie do umowy wyżej wskazanego ograniczenia jest niezbędne dla zagwarantowania wszystkim jednostkom odpowiedzialnym za ochronę zdrowia na terytorium RP - odpowiedniego dostępu do niezbędnych wyrobów medycznych."

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

2)Wnosimy o modyfikację § 3 projektu umowy poprzez wydłużenie terminu realizacji reklamacji do 5 dni roboczych. UZASADNIENIE - Zamawiający, jako podmiot uprawniony do właściwie jednostronnego kształtowania treści umowy o zamówienie publiczne, nie może swego prawa podmiotowego nadużywać. Kształtując treść umowy, musi mieć na uwadze ograniczenia wynikające z art. 3531 KC, a także z zasady prawa cywilnego, wynikającej z art. 5 KC, zgodnie z którą nie można czynić ze swego prawa użytku, który byłby sprzeczny ze społeczno-gospodarczym przeznaczeniem tego prawa lub zasadami współżycia społecznego. Takie działanie lub zaniechanie uprawnionego nie jest uważane za wykonywanie prawa i nie korzysta z ochrony. (Zobacz wyrok z dnia 27 marca 2014 r. KIO 487/14 podobnie KIO 897/15 oraz SO w Lublinie w Wyroku z dnia 20 sierpnia 2014 sygn. II Ca 450/14).

Odpowiedź: Dopuszcza się również wydłużenie terminu realizacji reklamacji do 7 dni roboczych.

3)Wnosimy o modyfikację § 5 ust. 1 lit. b) i c) (błędnie oznaczonej jako „a”) projektu umowy poprzez obniżenie przewidzianych nimi kar umownych do 5% wartości niezrealizowanej części umowy. UZASADNIENIE: Podkreślamy, że obecne postanowienia projektu umowy dotyczące kar umownych kształtują kary umowne na rażąco wygórowanym poziomie, co może prowadzić do naruszenia art. 353(1) ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. - Kodeks cywilny (Dz.U. 2018 poz. 1025, ze zm., dalej jako: „Kodeks cywilny”) oraz art. 484 § 2 i art. 5 Kodeksu cywilnego w zw. z art. 14 oraz art. 139 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2018 poz. 1986, ze zm., dalej jako: „ustawa PZP”) poprzez wykorzystanie pozycji dominującej organizatora przetargu i uprzywilejowanie pozycji Zamawiającego wobec Wykonawcy, polegające na nałożeniu w SIWZ rażąco wygórowanych kar umownych na Wykonawcę.

Odpowiedź: Dokonuje się sprostowania (litera „a” na literę „c”), w pozostałym zakresie zgodnie z SIWZ.

4)Wnosimy o wykreślenie § 5 ust. 5 projektu umowy. **UZASADNIENIE:** Podkreślamy, iż zgodnie z treścią art. 15r1 ust. 1 Ustawy o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych „W okresie obowiązywania stanu zagrożenia epidemicznego albo stanu epidemii ogłoszonego w związku z COVID-19, i przez 90 dni od dnia odwołania stanu, który obowiązywał jako ostatni, zamawiający nie może potrącić kary umownej zastrzeżonej na wypadek niewykonania lub nienależytego wykonania umowy, o której mowa w art. 15r ust. 1, z wynagrodzenia wykonawcy lub z innych jego wierzytelności, a także nie może dochodzić zaspokojenia z zabezpieczenia należytego wykonania tej umowy, o ile zdarzenie, w związku z którym zastrzeżono tę karę, nastąpiło w okresie obowiązywania stanu zagrożenia epidemicznego albo stanu epidemii.” Mając na uwadze powyższe niniejsze postanowienie umowy należy traktować jako nieważne.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

5)Wnosimy o dookreślenie § 7 ust. 1 lit. a) projektu umowy, poprzez doprecyzowanie przykładów zmian „korzystnych dla Zamawiającego”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

6)Wnosimy o modyfikację § 7 ust. 2 projektu umowy poprzez nadanie mu następującej treści: „Strony dopuszczają zmiany treści umowy czasowe i trałe w trakcie jej obowiązywania w przypadku zmiany:

a. stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia, cena ulegnie zmianie z dniem wejścia w życie aktu prawnego określającego zmianę stawki VAT, z zastrzeżeniem, że zmianie ulegnie wówczas wyłącznie cena brutto, cena netto pozostanie bez zmian. Zmiana umowy w tym przypadku nastąpi automatycznie i nie wymaga formy aneksu.

b. zmiany cen producenta lub w przypadku zmiany w czasie trwania umowy kursu dolara amerykańskiego w stosunku do złotego o co najmniej 5%. W takim przypadku zmiana umowy nastąpi w formie aneksu.”

UZASADNIENIE: Wysokość stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia jest czynnikiem cenotwórczym, niezależnym do swobodnego uznania i woli Stron. Zmiana stawki podatku VAT następuje bowiem w drodze zmiany właściwej ustawy, w dniu oznaczonym przez ustawodawcę, a Strony nie mogą się uchylać od jej skutków i zobowiązane są ponosić związane z nią koszty w terminach i na zasadach określonych przez ustawodawcę. W ocenie Wykonawcy, w kontekście powyższego, obciążanie Wykonawcy skutkami tejże zmiany lub skutkami ewentualnego opóźnienia w jej wprowadzaniu, tj. uzależnieniem zmiany ceny brutto w związku ze zmianą stawki podatku VAT od podpisania stosownego aneksu do umowy, stoi w sprzeczności z przepisami podatkowymi. W związku z powyższym wnosimy o zmianę, jak powyżej. Zmiana zaproponowana przez Wykonawcę jest odpowiedzią na czynniki niezależne od Wykonawcy, a mające realny wpływ na cenę wyrobów dostarczanych w ramach umowy przetargowej. Należy podkreślić, że Wykonawca nie powinien być w całości i samodzielnie obciążany ryzykiem zmiany stosunków gospodarczych, a tym samym zobowiązany do realizowania umowy po rażąco niskich cenach.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

7) Wnosimy o wykreślenie § 7 ust. 3 i 5 projektu umowy

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

ZESTAW PYTAŃ NR 53

Pytanie 1. Dot. Szczegółowego opisu przedmiotu zamówienia – Załącznik nr 1A – Pakiet nr 25

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 3 z pakietu nr 25 i utworzenie odrębnego zadania lub alternatywnie umożliwi składanie ofert na poszczególne pozycje pakietu nr 25 osobno? Dzięki takiemu podziałowi nasza firma, będzie w stanie złożyć ważną ofertę, co przyczyni się do uzyskania korzystniejszych cen na poszczególne pozycje w/w zadania.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 2. Dot. Szczegółowego opisu przedmiotu zamówienia – Załącznik nr 1A – Pakiet nr 25, poz. 3
Prosimy o dopuszczenie do zaoferowania w poz. 3 pakietu nr 25:

jednorazowego sterylnego zestawu wkładów do automatycznego wstrzykiwacza kontrastu Medrad Stellant CT D składającego się z:

- 2 sterylne jednorazowe wkłady o pojemności 200 ml
- złącze niskiego ciśnienia o długości 150 cm z trójnikiem "T" „Y”
- 2 ostrza szybkiego napełniania typu spike

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 3. Dot. Szczegółowego opisu przedmiotu zamówienia – Załącznik nr 1A – Pakiet nr 25, poz. 3
Czy dopuszczając zamienniki zaoferowanych produktów, Zamawiający dokona modyfikacji treści wymaganego oświadczenia (cyt.):

- o możliwości i gotowości świadczenia usług serwisowych, w tym ewentualnych, nieodpłatnych napraw wstrzykiwacza i eliminacji ewentualnych usterek w jego działaniu, które powstać by mogły jako rezultat zastosowania w eksploatacji tego wstrzykiwacza, proponowanych zamienników produktów oryginalnych, o przejęciu przez nich pełnej odpowiedzialności za stan techniczny urządzenia oraz skutki ich działania w stosunku do personelu medycznego, pacjentów oraz osób postronnych

i nada mu proponowane brzmienie:

- o możliwości i gotowości świadczenia usług serwisowych, w tym ewentualnych, nieodpłatnych napraw wstrzykiwacza i eliminacji ewentualnych usterek w jego działaniu, które powstać by mogły jako rezultat zastosowania w eksploatacji tego wstrzykiwacza, proponowanych zamienników produktów oryginalnych - przy zachowaniu warunku uprzedniej ekspertyzy technicznej przeprowadzonej każdorazowo przez niezależnego eksperta, o przejęciu pełnej odpowiedzialności za stan techniczny urządzenia oraz skutki ich działania w stosunku do personelu medycznego, pacjentów oraz osób postronnych.

UZASADNIENIE:

Zgodnie z art. 29 ust. 2, 3 PZP Zamawiający ma ustawowy obowiązek dopuszczenia możliwości złożenia ofert równoważnych.

Pozostawienie w mocy obowiązującego zapisu oświadczenia z Załącznika nr 1A (Pakiet nr 25) narusza zasadę równego traktowania wykonawców i zasadę uczciwej konkurencji.

Należy nadmienić, iż w większości przypadków, firmy prowadzące w Polsce autoryzowany serwis wstrzykiwaczy kontrastu Medrad (tu: firma Bayer, dawniej Medrad), poza obsługą serwisową wspomnianych urządzeń, prowadzą także dystrybucję materiałów jednorazowych wykorzystywanych podczas ich eksploatacji.

Powyższe generuje możliwość zaistnienia konfliktu interesów dostawców oferujących akcesoria eksploatacyjne do m.in. wstrzykiwacza kontrastu Stellant CT Dual, ale nie prowadzących obsługi serwisowej przedmiotowych urządzeń, z interesem Wykonawców oferujących akcesoria

eksploatacyjne do wstrzykiwaczy kontrastu i prowadzących jednocześnie obsługę serwisową wspomnianych tu aparatów.

Na etapie realizacji umowy Zamawiający ma obowiązek powołać niezależnego eksperta i dopiero na podstawie ekspertyzy technicznej, wydanej przez niezależny podmiot, w uzasadnionych przypadkach może dochodzić odszkodowania/pokrycia kosztów naprawy wstrzykiwacza od Wykonawcy, będącego dostawcą wadliwych produktów.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

ZESTAW PYTAŃ NR 54

1. Czy Zamawiający w pakiecie 2 w poz. 24 ma na myśli urządzenie jednorazowego użytku do wielokrotnego pobierania płynu/leku z opakowania, które posiada dwa filtry: filtr odpowietrzający, czyli bakteryjny o bardzo wysokiej skuteczności bakteriologicznej wynoszącej > 99,999% oraz drugi filtr cząsteczkowy o wielkości porów 5 µm, o dopuszczalnym czasie użytkowania 4 dni? Urządzenie to , posiada również osłonkę zabezpieczającą port do pobrań chroniącą przed przypadkową kontaminacją poprzez brak bezpośredniego kontaktu z otoczeniem zewnętrznym oraz jako jedyne jest kompatybilne z opakowaniami płynów infuzyjnych typu butelka?

Odpowiedź:

Dopuszcza się urządzenie jednorazowego użytku do wielokrotnego pobierania z godne z ww opisem.

2. Czy Zamawiający w § 3 umowy wydłuży termin do rozpatrzenia reklamacji przez Wykonawcę do 14 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem i tu np. wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe

Odpowiedź:

Tak dopuszcza się również wydłużenie terminu wymiany towaru po uznaniu reklamacji do 7 dni

ZESTAW PYTAŃ NR 55

Prośba o odstąpienie od WADIUM

Wykonawca zwraca się z prośbą o odstąpienie przez Zamawiającego od wymogu wniesienia wadium. Na mocy art. 77 pkt. 24 ustawy z dnia 19 czerwca 2020 r. o dopłatach do oprocentowania kredytów bankowych udzielanych przedsiębiorstwom dotkniętym skutkami COVID-19 oraz o uproszczonym postępowaniu o zatwierdzenie układu w związku z wystąpieniem COVID-19 (Dz.U. z 2020 r., poz. 1086), dalej Tarcza 4.0,

wyłączono obowiązek wnoszenia wadium przewidziany w art. 45 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych. Zgodnie z treścią uzasadnienia projektu Tarczy 4.0, rozwiązanie to, uwzględniając fakt pogorszenia się sytuacji ekonomicznej przedsiębiorców działających na rynku zamówień publicznych, ma się przyczynić do ograniczenia po stronie wykonawców kosztów uzyskania zamówienia publicznego, a przez to zwiększyć dostępności rynku zamówień publicznych dla wykonawców w okresie występowania epidemii COVID-19 oraz pobudzić koniunkturę gospodarczą. Skoro ustawodawca, z uwagi na sytuację ekonomiczno-gospodarczą towarzyszącą epidemii COVID-19, złagodził wymogi dotyczące postępowań o szacunkowej wartości powyżej progów unijnych, a więc w odniesieniu do postępowań o najwyższych wartościach, to tym bardziej Zamawiający winien rozważyć zasadność sięgania po rozwiązania fakultatywne, nieobligatoryjne, takie jak właśnie żądanie wniesienia wadium w ramach niniejszego postępowania. Dokonując oceny stosowności

podejmowanych w ramach postępowania działań można sięgnąć do dalszej części uzasadnienia projektu Tarczy 4.0, gdzie jako przesłanki mogące przemawiać za koniecznością żądania wniesienia wadium (o którym mowa w art. 45 ust. 1 ustawy Pzp) wskazano okoliczności skutkujące poważnym zakłóceniem postępowania przetargowego, w tym mogące wpłynąć na jego wynik (np. ryzyko wystąpienia zmywy wykonawców, udziału w postępowaniu niesolidnego wykonawcy). Ponieważ charakter i zakres niniejszego postępowania nie wskazuje na występowanie ww. ryzyk, to żądanie wniesienia wadium w tym przypadku nie jest celowe. „

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

2. W pakiecie nr 5, poz. 71 Zamawiający wymaga: „System oddechowy Medi-Flow Circuit Altech”. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie do czego służy wymagany system oddechowy, do jakiego aparatu się go wykorzystuje, jaki zakres długości jest wymagany, elementy systemu. Prosimy Zamawiającego o podanie nr katalogowego i producenta systemu, celem jego poprawnej identyfikacji. W przeciwnym wypadku prosimy i wykreślenie ww. pozycji.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

3. W pakiecie nr 5, poz. 72 Zamawiający wymaga: „Łącznik do Kapnometrów EMMA 1X”. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymagana jest złączka oddechowa dla dorosłych i dzieci do Emma?



Lub



Prosimy Zamawiającego o podanie nr katalogowego i producenta wymaganego łącznika gdyż jest kilka typów łączników i trudno rozstrzygnąć czego oczekuje Zamawiający. W przeciwnym wypadku prosimy i wykreślenie ww. pozycji.

Odpowiedź:
Zgodnie z SIWZ

ZESTAW PYTAŃ NR 56

Pytanie 1. Dotyczy pakietu 4 pozycji 56-67

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie pozycji 56 – 67 oraz utworzenie osobnego pakietu w celu zwiększenia konkurencyjności ofert i umożliwienia przystąpienia do postępowania bezpośrednich dystrybutorów/producentów wybranego sprzętu

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 2. Dotyczy pakietu 4 pozycji 68-72

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie pozycji 68-72 oraz utworzenie osobnego pakietu w celu zwiększenia konkurencyjności ofert i umożliwienia przystąpienia do postępowania bezpośrednich dystrybutorów/producentów wybranego sprzętu

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 3. Dotyczy pakietu 4 pozycji 73,74,80,81,82,83,

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie pozycji 73,74,80,81,82,83 i utworzenie osobnego pakietu w celu zwiększenia konkurencyjności ofert i umożliwienia przystąpienia do postępowania bezpośrednich dystrybutorów/producentów wybranego sprzętu

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 4. Dotyczy pakietu 4 pozycji 76-79

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie pozycji 76-79 oraz utworzenie osobnego pakietu w celu zwiększenia konkurencyjności ofert i umożliwienia przystąpienia do postępowania bezpośrednich dystrybutorów/producentów wybranego sprzętu

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 5. Dotyczy pakietu 4 pozycji 90-93

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie pozycji 90-93 oraz utworzenie osobnego pakietu w celu zwiększenia konkurencyjności ofert i umożliwienia przystąpienia do postępowania bezpośrednich dystrybutorów/producentów wybranego sprzętu

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 6. Dotyczy pakietu 4 pozycji 102 i 103

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie pozycji 102 i 103 oraz utworzenie osobnego pakietu w celu umożliwienia przystąpienia do postępowania bezpośrednich dystrybutorów/producentów wybranego sprzętu

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 7. Dotyczy pakietu 41 pozycji 1

Czy nie nastąpiła omyłka pisarska i Zamawiający wymaga obwodu oddechowego o numerze katalogowym AL-15029-060.V002?

Odpowiedź:

Dopuszcza się również obwód oddechowy o numerze katalogowym AL-15029-060.V002.

Pytanie 8. Dotyczy pakietu 28 pozycji 21 i 22

Czy Zamawiający dopuści łyżki do laryngoskopu wykonane z wysokiej jakości materiału Makrolon® można je zamocować do każdej rękojeści światłowodowej wykonanej w tzw „zielonym standardzie”. Posiadają bardzo dobre oświetlenie, szczególnie w połączeniu z rękojeściami LED, stalowe zatrzaski kulkowe zapewniają stabilne i pewne połączenie przez co minimalizują straty transmitowanego światła. Tworzywo w kolorze białym nie wymaga stosowania osłonek zapobiegających odbiciom świetlnym. Łyżki pakowane w pomieszczeniach czystych (zgodnie z normami dotyczącymi sprzętu medycznego), bez daty ważności (produkt nie jest sterylny), oznaczenie serii na opakowaniu zbiorczym.

Odpowiedź:

Dopuszcza się również kompatybilne z ww opisem.

Pytanie 9. Dotyczy pakietu 28 pozycji 9

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie rodzaju łyżki wielorazowej ujętej w pozycji 9, czy Zamawiający oczekuje łyżek Miller czy Macintosh?

Odpowiedź:

Dopuszcza się ofertę na łyżki wielorazowe typu Miller i Macintosh po 5 szt każdego modelu.

Pytanie 10. Dotyczy pakietu 47 pozycji 17,18, 21,22,23

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie pozycji 17,18, 21,22,23 oraz utworzenie osobnego pakietu w celu umożliwienia przystąpienia do postępowania bezpośrednich dystrybutorów/producentów wybranego sprzętu.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

ZESTAW PYTAŃ NR 57

Wszystkie formularze cenowe

1. Prosimy o korektę omyłki pisarskiej w kolumnie formularzy cenowy oraz zastąpienie zapisu cyt. „Numer katalogowy/producenta” zapisem „Numer katalogowy / Producent”, co pozwoli na jednoznaczną identyfikację oferowanych wyrobów i prawidłowy nadzór nad realizacją przyszłych umów przetargowych

Odpowiedź:

W formularzu cenowym kolumna 5 zapis „Numer katalogowy/producenta” jest równoważny z proponowanym zapisem „Numer katalogowy / Producent” .

Pakiet nr 3

Poz. 1-3

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki Foleya pediatryczne - tak jak obecnie stosowane - powinny posiadać balon o pojemności 3ml, zapewniający optymalne warunki uciskowe na błonę śluzową pęcherza moczowego oraz gwarantujący optymalne warunki ich stabilizacji.

Odpowiedź: Dopuszcza się również

Poz. 4-10

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki Foleya - tak jak obecnie stosowane - powinny posiadać balon o pojemności 10ml, zapewniający optymalne warunki uciskowe na błonę śluzową pęcherza moczowego oraz gwarantujący optymalne warunki ich stabilizacji.

Odpowiedź: Dopuszcza się również

2. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki Foleya - tak jak obecnie stosowane - ze względu na wilgotne środowisko użytkowania oraz długi okres kontaktu z wrażliwą błoną śluzową cewki moczowej i pęcherza moczowego oraz niepożądane, karcynogenne działania EO, powinny być sterylizowane inną metodą niż tlenkiem etylenu.

Odpowiedź: Dopuszcza się również

Poz. 11-14

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne cewniki do kontrolowanego odsysania z dwoma otworami bocznymi i jednym centralnym, analogicznie do cewników z poz. 15-18, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz.

Odpowiedź: Dopuszcza się również

Poz. 53-50

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki do odsysania - tak jak obecnie stosowane - powinny posiadać min. dwa naprzeciwległe otwory boczne i jeden centralny, zmrożoną powierzchnię oraz numeryczne oznaczenie rozmiaru zarówno na samym cewniku jak i opakowaniu jednostkowym.

Odpowiedź: Dopuszcza się również

Poz. 61-62

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki z trokarem - tak jak obecnie stosowane - powinny posiadać znacznik rtg wzdłuż całego cewnika oraz znaczniki określające położenie otworów drenażowych, co zapewnia precyzyjną identyfikację położenia cewnika w każdych warunkach klinicznych.

Odpowiedź: Dopuszcza się również

Poz. 72-75

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne dreny T-Kehra o długości ramion 50 x 20cm, wykonane ze 100% silikonu, w równoważnych rozmiarach CH 11-12, 14-15, 15-16 i 18-19, spełniające wszelkie pozostałe wymagania SIWZ.

Odpowiedź:

Dopuszcza się również do składania ofert na produkty równoważne lub jakościowo lepsze

2. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne dreny T-Kehra o długości ramion 80 x 10cm, spełniające wszelkie pozostałe wymagania SIWZ.

Odpowiedź:

Dopuszcza się również do składania ofert na produkty równoważny lub jakościowo lepsze.

Poz. 77-78

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane dreny do punkcji opłucnej z trokarem - tak jak obecnie stosowane - powinny posiadać znacznik rtg wzdłuż całego drenu oraz znaczniki określające położenie otworów drenażowych, co zapewnia precyzyjną identyfikację położenia drenu w trakcie wykonywania procedury oraz w całym okresie trwania terapii drenażowej.

Odpowiedź: Dopuszcza się również

Poz. 80

1. Prosimy o doprecyzowanie, czy zapis SIWZ cyt. „dren typu Pezzer” oznacza wymóg zaferowania drenów posiadających zakończenie w postaci główki z 4 otworami przelewowymi, czy z 4 skrzydełkami stabilizującymi w miejscu założenia ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Poz. 82

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne dreny brzuszne, lateksowe o średnicach zamiast CH30 czyli 9,9mm, określone przez producenta jako 10mm lub 15mm (do wyboru przez Zamawiającego), przeznaczone do swobodnego i bezpiecznego drenażu brzuszego, sterylne.

Odpowiedź:

Dopuszcza się również do składania ofert na produkty równoważny lub jakościowo lepsze.

Poz. 84

1. Prosimy o doprecyzowanie, czy nie nastąpiła omyłka pisarska i Zamawiający dopuści do składania ofert na rozłamywaną igłę do wprowadzenia cewnika w rozmiarze 9-10F ?

Wg naszej najlepszej wiedzy tego typu igła o średnicy 1F t.j. 0,33mm nie istnieje.

Odpowiedź: Dopuszcza się również

Poz. 87

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne dreny łączące o długości 2-2,1m oraz równoważnej średnicy opisanej przez producenta jako CH24, sterylne, pakowane podwójnie w wewnętrzny, perforowany na całej powierzchni worek foliowy i zewnętrzne opakowanie folia/papier, spełniające wszelkie pozostałe wymagania SIWZ

Odpowiedź:

Dopuszcza się również do składania ofert na produkt równoważny lub jakościowo lepsze.

Pakiet nr 4

Poz. 1-2

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane rurki Guedela, powinny posiadać jednoczęściową konstrukcję z blokerem zgryzu, oraz kolorystyczne oznaczenie rozmiaru, co zwiększa wygodę i bezpieczeństwo ich użytkowania w trakcie wykonywania procedury.

Odpowiedź: Dopuszcza się również

Poz. 4-17

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane rurki intubacyjne z mankietem powinny być wykonane z medycznej odmiany silikonowanego pcv, co zapewnia ich atraumatyczne, bezpieczne użytkowanie.

Odpowiedź: Dopuszcza się również

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

Odpowiedź: Dopuszcza się również

Poz. 18-21

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane rurki bez mankieta w najmniejszych pediatrycznych rozmiarach, ze względu na bezpieczeństwo ich użytkowania, powinny być wykonane z mieszaniny pcv i silikonu oraz powinny posiadać skalowane co min. 0,5cm co umożliwi bardzo dokładną identyfikację położenia rurki przez cały okres zaintubowania najmłodszych pacjentów, a co za tym idzie zwiększa bezpieczeństwo przeprowadzenia intubacji.

Odpowiedź: Dopuszcza się również

Poz. 22-27

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane rurki intubacyjne bez mankieta, powinny być wykonane z medycznej odmiany silikonowanego pcv, co zapewnia ich atraumatyczne, bezpieczne użytkowanie.

Odpowiedź: Dopuszcza się również

Poz. 28-32

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane rurki z bocznym portem, powinny posiadać wielkość przepływu /podania leku przez port/ na poziomie minimum od 2,15ml/min - dla rozmiaru 2.0 do minimum 35ml/min - dla rozmiaru 4.0 - lub większe.

Odpowiedź: Dopuszcza się również

Poz. 33-34

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane rurki intubacyjne z mankietem zbrojone, powinny posiadać czytelne oznaczenie znaczników głębokości, z których ostatni czytnik znajdujący się powyżej mankieta uszczelniającego jest w postaci szerokiego, czarnego, pełnego oringu, umożliwiającego łatwą wizualną lokalizację rurki w stosunku do laryngoskopu, w każdych warunkach anatomiczno-klinicznych.

Odpowiedź: Dopuszcza się również

Poz. 37-50, 52

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane rurki tracheostomijne, powinny być wykonane z medycznej odmiany silikonowanego pcv, co zapewnia ich atraumatyczne, bezpieczne użytkowanie.

Odpowiedź: Dopuszcza się również

Poz. 51

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne maski krtaniowe wielorazowego użytku z paskami zapobiegającymi zablokowaniu maski przez nagłośnię w rozmiarach dla dorosłych 4, 5, 6, których maksymalna objętość mankietu wynosi odpowiednio 30, 40 i 50ml, renomowanego europejskiego producenta.

Odpowiedź: Dopuszcza się również

Poz. 56-61

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane maski krtaniowe, powinny posiadać zintegrowany element monitorujący ciśnienie w mankiecie, zapewniający ciągłą i szybką informację wizualną (kolorystyczną) o wartości ciśnienia w masce, a tym samym umożliwiającą szybką reakcję w wypadku zmian ciśnienia zagrażającego pacjentowi.

Odpowiedź: Dopuszcza się również

Poz. 94-95

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne filtry oddechowe o zbliżonych, równoważnych /lub lepszych parametrach użytkowych/ jak opisane w siwz - tak renomowanych światowych producentów jak Medtronic-Covidien, Teleflex-Rusch-Hudson lub SmithsMedical-Portex, zapewniających w pełni bezpieczne i prawidłowe użytkowanie w trakcie wykonywania procedur związanych z ich użytkowaniem.

Odpowiedź: Dopuszcza się również

Poz. 98

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane filtry z nawilżaczem, powinny obok wymaganej w siwz skuteczności filtracji bakteryjnej opisanej jako min. 99,99% charakteryzować się także skutecznością filtracji wirusowej na poziomie min. 99,999% oraz filtracji względem NaCl na poziomie min. 97,4%, co jest szczególnie istotne w dobie pandemii Covid-19.

Odpowiedź: Dopuszcza się również

Poz. 104

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane zamknięte systemy do odsysania pacjenta na 72 godziny, powinny posiadać samodomykającą się automatycznie, jednoelementową zastawkę oddzielającą samoistnie cewnik od pacjenta, zapewniającą 100% szczelność zestawu oraz umożliwiającą bezpieczne wielogodzinne użytkowanie, wymagane w SIWZ (72 godziny).

Odpowiedź: Dopuszcza się również

2. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane zamknięte systemy do odsysania, jako wyroby do wielogodzinnego użytkowania, ze względu na „zamknięty kształt” wyrobu medycznego oraz ewentualne niepożądane, karcynogenne działania EO w przemysłowym procesie sterylizacji oraz degazacji, powinny być sterylizowane inną metodą niż tlenkiem etylenu ?

Odpowiedź: Dopuszcza się również

Pakiet nr 16

Poz. 3, 9

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowana sterylna woda do nawilżania tlenu - tak jak obecnie stosowana - powinna umożliwiać prowadzenie długotrwałej inhalacji przy więcej niż jednym

pacjencie, powyżej 70 dni przy terapii inhalacyjnej (wymagane potwierdzenie maksymalnego czasu użyteczności systemu oryginalną deklaracją producenta)

Odpowiedź: Dopuszcza się również

2. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowana sterylna woda do nawilżania tlenu - tak jak obecnie stosowana - powinna posiadać specjalnie skonstruowany pojemnik z wbudowanym w ściankę kanałem powodującym przejście tlenu do samego dna, a potem aż ku jego górnej części, powodując jego przejście przez całą objętość wody.

Odpowiedź: Dopuszcza się również

3. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowana sterylna woda do nawilżania tlenu - tak jak obecnie stosowana - powinna w zestawie posiadać sterylną głowicę łączącą reduktor z pojemnikiem.

Odpowiedź: Dopuszcza się również

Poz. 4-6

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane zamknięte systemy do odsysania Ty-care, noworodkowe - tak jak obecnie stosowane - powinny posiadać obrotową zastawkę umożliwiającą całkowitą separację cewnika od obwodu oddechowego oraz miękki cewnik z oznaczeniem rozmiaru i podziałką centymetrową co 1 cm (w zakresie od 5 do 25 cm), kolorowe paski napyłone na cewniku umożliwiają łatwą identyfikację głębokości wprowadzania cewnika (w zakresie od 14 do 21 cm), łącznik Y pasujący do różnego rozmiaru rurek intubacyjnych oraz mocny przezroczysty, poliuretanowy rękaw zabezpieczający cewnik przed kontaminacją z zewnątrz.

Odpowiedź: Dopuszcza się również

Poz. 7-8

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane zamknięte systemy do odsysania Ty-care - tak jak obecnie stosowane - powinny posiadać cewnik o zmiennej sztywności w części dystalnej atraumatyczną, ultramiękką końcówkę z czterema otworami bocznymi, co zapewnia skuteczne i bezpieczne wykonanie procedury.

Odpowiedź: Dopuszcza się również

2. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na zamknięte systemy do odsysania bez „trójnika” - tak jak obecnie stosowane - spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz.

Odpowiedź: Dopuszcza się również

3. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane zamknięte systemy do odsysania Ty-care - tak jak obecnie stosowane - powinny być przeznaczone do użytku do 72 godzin, powinny posiadać obrotową zamykającą zastawkę oraz możliwość wykonywania bronchoskopii w układzie zamkniętym.

Odpowiedź: Dopuszcza się również

Pakiet nr 24

Poz. 1-4

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane kaniule dożylnie - tak jak obecnie stosowane - powinny posiadać oznaczenie logo lub nazwę producenta minimum w dwóch miejscach na samej kaniuli, a także na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym, co zapewnia ich identyfikację na każdym etapie ich wykorzystania klinicznego.

Odpowiedź: Dopuszcza się również

2. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane kaniule dożyłne - tak jak obecnie stosowane - powinny posiadać w zależności od rozmiaru, kolorystycznie (zgodnie z PN-EN ISO 10555-5:2013-11) oznaczone skrzydełka, korek portu bocznego oraz opakowanie jednostkowe, co ułatwia w warunkach klinicznych natychmiastową identyfikację rozmiaru.

Odpowiedź: Dopuszcza się również

Poz. 17

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane zestawy - tak jak obecnie stosowane - powinny być dostępne w wersji z eliminatorem zakłóceń lub bez niego - do dowolnego wyboru przez Zamawiającego w trakcie trwania umowy.

Odpowiedź: Dopuszcza się również

Poz. 18

1. Prosimy o potwierdzenie, iż przedmiotem zamówienia jest worek do godzinowej zbiórki moczu z funkcją pomiaru ciśnienia śródbrzusznego typu Abdo-pressure, składający się worka do godzinowej zbiórki moczu z dwuświatłowym drenem łączącym i zastawką antyzwrotną wbudowaną w łącznik do cewnika Foleya, połączonego na stałe ze specjalną linią manometryczną o poj. 20ml, zabezpieczoną filtrem biologicznym, wyskalowaną w mmHg, umożliwiającą precyzyjny odczyt wartości IAP - tak jak obecnie stosowany.

Odpowiedź: Dopuszcza się również

Poz. 19

1. Prosimy o potwierdzenie, iż przedmiotem zamówienia jest system do kontrolowanej zbiórki płynnego stolca typu Flexi Seal (utrzymanie systemu do 29 dni), wyposażony w: silikonowy rękaw odprowadzający treści kałowe o dł. min. 165cm; balonik retencyjny z niebieską kieszonką dla umieszczenia palca wiodącego; port do napełniania balonika retencyjnego, port do irygacji umożliwiający także doodbytnicze podanie leków z kłamrą zamykającą światło drenu w celu utrzymania leku w miejscu podania, system zawiera port do pobierania próbek stolca z zastawką antyzwrotną oraz strzykawkę wyskalowaną tylko do 45ml, biologicznie czysty, indywidualnie pakowany - tak jak obecnie stosowany.

Odpowiedź: Dopuszcza się również

Poz. 20

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne bezigłowe systemy dostępu żylnego o konstrukcji zapewniającej bezpieczne wielodniowe użytkowanie, umożliwiające stosowanie do min. 216ostępów, z automatycznym systemem zapobiegającym cofaniu się leków/krwi w kierunku zastawki po odłączeniu strzykawki lub linii infuzyjnej „wyrzut pozytywny” 0,03 ml, co zapobiega migracji bakteryjnej i kolonizowaniu wyrobu w sposób porównywalny do opisanych w siwz jonów srebra.

Wg naszej najlepszej wiedzy opisane w siwz wyroby zawierające jony srebra, zostały wycofane z obrotu i nie są już dostępne od kilku lat na rynku Unii Europejskiej.

Odpowiedź: Dopuszcza się również

Poz. 22

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane zestawy do mierzenie ciśnienia metoda inwazyjną, powinny posiadać m.in. jednorazowy przetwornik do inwazyjnego pomiaru ciśnienia, linię o długości min. 150cm, biuretę wyposażoną w system zapobiegania przed zapowietrzeniem (szpikulec w

biurecie z trzema otworami), częstotliwość własna przetwornika ≥ 200 Hz, system przepłukiwania 3cc uruchamiany wielokierunkowo, połączenia kabla bezpinowe, wodoodporne, port do testowania prawidłowości odczytu w przetworniku - tak jak obecnie stosowane.

Odpowiedź: Dopuszcza się również

Poz. 28

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane aparaty do kontrolowanej infuzji typu Exadrop - tak jak obecnie stosowane - powinny posiadać m.in. dwuczęściową komorę kroplową, gdzie dolna część komory (dodrenowa) powinna być elastyczna, o porównywalnej wielkości do sztywnej (dokolcowej) części komory, oddzielona pierścieniem stabilizującym, dren o długości min. 150cm oraz precyzyjny regulator przepływu w postaci ząbkowanej tarczy obsługiwanej jedną ręką, o dokładności regulacji w zakresie min. 0-250ml/h, oznaczone logo lub nazwę producenta oraz nazwę własną na samym wyrobie oraz opakowaniu jednostkowym i zbiorczym.

Odpowiedź: Dopuszcza się również

Pakiet nr 26

Poz. 1

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane igły - tak jak obecnie stosowane - powinny posiadać wbudowany, dobrze widoczny z każdej strony igły - pryzmat - zmieniający barwę po wypełnieniu płynem mózgowo-rdzeniowym.

Odpowiedź: Dopuszcza się również

2. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane igły - tak jak obecnie stosowane - powinny posiadać taką konstrukcję uchwytów igły punkcyjnej i prowadzącej, które po wprowadzeniu igły w prowadnice skracają długość całkowitą igły punkcyjnej o mniej niż 12mm, co umożliwi ich wygodne użycie m.in. u pacjentów otyłych.

Odpowiedź: Dopuszcza się również

3. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na igły z prowadnicą o długości igły 35-40mm, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz.

Odpowiedź: Dopuszcza się również

Poz. 8-12

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane igły - tak jak obecnie stosowane - powinny być przeznaczone do techniki „single shot” przy użyciu stymulatora HNS i powinny posiadać szlif o ścięciu 15°.

Odpowiedź: Dopuszcza się również

Poz. 9

1. W związku z zaprzestaniem przez producenta produkcji opisanego w siwz rozmiaru igieł 25Gx50mm, prosimy o wykreślenie przedmiotowej pozycji z pakietu lub o dopuszczenie do składania ofert na igły do stymulatora nerwów HNS w zbliżonym, dostępnym rozmiarze: 25Gx35mm 25Gx55mm, 23Gx40 lub 70mm lub 22Gx50mm, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz.

Odpowiedź: Dopuszcza się również igłę 25Gx35mm

Poz. 13-15

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane igły - tak jak obecnie stosowane - powinny posiadać wbudowany, dobrze widoczny z każdej strony igły - pryzmat - zmieniający barwę po wypełnieniu płynem mózgowo-rdzeniowym.

Odpowiedź: Dopuszcza się również

Poz. 24

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne zestawy do znieczuleń zewnątrzoponowych/podpajęczynówkowych CSE z igłą 26-27G typu Standard lub PencilPoint - tak jak obecnie stosowane - spełniające wszelkie pozostałe wymagania siwz.

Odpowiedź: Dopuszcza się również

2. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane zestawy do znieczuleń - tak jak obecnie stosowane - powinny posiadać w składzie, poza wymienionymi elementami także samoprzylepny stabilizator filtra opisanego w siwz, zapewniający wygodne zabezpieczenie zarówno filtra jak i cewnika zewnątrzoponowego.

Odpowiedź: Dopuszcza się również

Poz. 26.

1. Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne igły do znieczuleń splotów do stymulatora Stimuplex f-my BBraun w rozmiarze 20G x 100mm zamiast igły 21G x 100 mm, przy zachowaniu wszelkich pozostałych wymagań siwz.

Odpowiedź: Dopuszcza się również

Poz. 28

1. W związku z brakiem informacji o wymaganych rozmiarach igieł w zestawach do znieczuleń splotów przy użyciu neurostymulatora Stimuplex f-my BBrau, prosimy o informację czy Zamawiający oczekuje złożenia ofert na zestawy z igłą Tuohy lub igłą S Ultra 360 do wyboru przez Zamawiającego w rozmiarach 1,3 x 50 mm; 1,3 x 100 mm; 1,3 x 150 mm.

Odpowiedź:

Dopuszcza się również do złożenia oferty na zestaw do ciągłego znieczulenia splotów wg opisu powyżej. Rozmiary i wybór będzie określany na podstawie bieżących potrzeb szpitala.

ZESTAW PYTAŃ NR 58

Zadanie nr 15

Pyt 1

Jako autoryzowany dystrybutor firm Masimo, firmy Vyair (akcesoriów do aparatów: AVEA, Infant Flow, SensorMedics) prosimy o wyodrębnienie z pakietu pozycji: 17, 18, 19, 20, 21, 22 (Akcesoria do aparatu do terapii tlenkiem azotu NoxBoxi i Akcesoria do Inkubatorów typu Atom) co pozwoli na przedstawienie konkurencyjnej oferty cenowej.

Pozostawienie pakietu w obecnej formie może skutkować nie złożeniem żadnej oferty.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pyt 2 ad 6,7,8

Czy Zamawiający będzie oczekiwał czujników w technologii Masimo SET – pomiar pomimo ruchu i przy niskiej perfuzji, który eliminuje sygnał płynący z krwi żyłnej?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ i z odpowiedziami.

Pyt 3 ad 6,7, 8

Czy w związku z tym, że na rynku polskim istnieje wiele firm „podszywających” się pod dystrybutorów czujników i części zużywalnych w technologii Masimo a w rezultacie oferujących słabej jakości podróbki produkcji koreańskiej, chińskiej lub tureckiej Zamawiający będzie wymagał od oferenta aby był autoryzowanym dystrybutorem czujników w technologii Masimo SET , potwierdzone odpowiednim dokumentem od producenta firmy Masimo? Na rynku jest kilku autoryzowanych dystrybutorów, którzy mogą złożyć konkurencyjną ofertę.

Odpowiedź: Dopuszcza się również

Pyt 4 Ad 6

Producent Masimo jakiś czas temu zakończył produkcję czujników LNOP i w związku z tym są one już niedostępne. Jako rozwiązanie proponujemy nowy typ czujników RD i adapter umożliwiający połączenie do posiadanych kabli saturacji o długości 46 cm.

Czy w związku z powyższym zamawiający oczekuje

Czujnik Masimo RD SET Neo, < 3 kg lub > 40 kg, z lekką, płaską wtyczką , bez części ruchomych, zabezpieczoną przed zalaniem, kodowaną kolorystycznie , niski profil elementów wewnętrznych, czujnik typu L z płaskim kablem o dł. 14,5 cm, pakowane folia papier i adapter do kabla LNOP dla czujników RD, dł. 46 cm (kabel z końcówką LNOP, czujnik RD)? Prosimy zamawiającego o określenie ilości potrzebnych adapterów do kabli (ilość posiadanych urządzeń z kablami LNOP).

Odpowiedź:

Dopuszcza się również serii RD z godnie z odpowiedziami.

Pyt 5 Ad 7

Producent Masimo jakiś czas temu zakończył produkcję czujników LNOP i w związku z tym są one już niedostępne. Jako rozwiązanie proponujemy nowy typ czujników RD i adapter umożliwiający połączenie do posiadanych kabli saturacji o długości 46 cm.

Czy w związku z powyższym zamawiający oczekuje:

Czujnik Masimo RD SET NeoPt, < 1 kg, z lekką, płaską wtyczką , bez części ruchomych, zabezpieczoną przed zalaniem, kodowaną kolorystycznie , niski profil elementów wewnętrznych, czujnik typu L z atraumatyczną opaską z miękkiego materiału typu fizelina, z płaskim kablem o dł. 14,5 cm, pakowane folia papier oraz adapter do kabla LNOP dla czujników RD, dł. 46 cm (kabel z końcówką LNOP, czujnik RD)? Prosimy zamawiającego o określenie ilości potrzebnych adapterów do kabli (ilość posiadanych urządzeń z kablami LNOP).

Odpowiedź: Dopuszcza się również czujnik serii RD z godnie z odpowiedziami.

Pyt 6 Ad 8

Dla ujednolicenia wszystkich czujników proponujemy adapter LNCS do czujników RD i odpowiednie czujniki: Czujnik Masimo RD SET Neo, < 3 kg lub > 40 kg, z lekką, płaską wtyczką , bez części ruchomych, zabezpieczoną przed zalaniem, kodowaną kolorystycznie , niski profil elementów wewnętrznych, czujnik typu L z płaskim kablem o dł. 14,5 cm, pakowane folia papier. Proponowane rozwiązanie znacznie ułatwi pracę na oddziale. Czy zamawiający oczekuje w/w rozwiązania. Jeśli tak prosimy o określenie ilości potrzebnych adapterów (urządzeń z kablami LNCS).

Odpowiedź: Dopuszcza się również czujnik serii RD .

Pyt 7 Ad 9

Prosimy zamawiającego o doprecyzowanie rodzaju wymaganej Linii pomiarowej, pułapki wodnej i filtra w pkt 9.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytania dotyczące SIWZ oraz wzoru umowy, załącznik 4 do SIWZ – Pytanie do radcy prawnego

Pytanie

Prosimy Zamawiającego o dodanie do wzoru umowy zastrzeżenia, iż terminy wynikające z niniejszej umowy (terminy dostawy, wymiany towaru, zwłoki, etc.) naliczane będą w dniach roboczych, rozumianych jako: od poniedziałku do piątku.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie dotyczy wzoru umowy,

Prosimy o zmianę w/w zapisu na: „Strony dopuszczają możliwość zmiany ceny brutto, jedynie w przypadku zmiany obowiązującej stawki podatku VAT, cena brutto zostanie zmieniona proporcjonalnie do zmiany stawki podatku VAT.”.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

ZESTAW PYTAŃ NR 59

Pakiet nr 32 - Specjalistyczne akcesoria do respiratorów

Pytanie nr 1

Zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o wydzielenie z Pakietu nr 32 i stworzenie oddzielnego pakietu dla pozycji: 1, 5, 6, 7, 8, 9, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21, 22 co pozwoli na zwiększenie możliwości przystąpienia do postępowania większej liczbie wykonawców i zwiększy konkurencyjność ofert.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie nr 2, poz. 6

Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o doprecyzowanie opisu przedmiotu zamówienia. Czy Zamawiający pisząc „łącznik respiratora z komorą do respiratora Fabian” ma na myśli niepodgrzewaną część układu oddechowego, twz. suchy dren, o średnicy 10 mm, doprowadzający gazy z respiratora do komory nawilżacza?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 3, poz. 9.

Zwracamy się z uprzejmą prośbą do Zamawiającego o doprecyzowanie opisu przedmiotu zamówienia. Czy Zamawiający pisząc „Zestaw jednorazowy do nawilżacza typu MR 850 FISHER PAYKEL – dorosłe” ma na myśli zestaw zawierający układ oddechowy i komorę nawilżacza z automatycznym poborem wody do respiratorów dla dorosłych?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pytanie 4

W związku z rejestracją produktów na terenie RP w opakowaniach zbiorczych oraz wynikających z zapisów prawa obowiązkiem sprzedaży wyrobów medycznych w pełnych opakowaniach bez możliwości ich podzielenia zwracamy się do Zamawiającego z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na możliwość wyceny pozycji pakietu na odpowiednią ilość opakowań.

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ. W celu dokładnego przygotowania zamówienia do Dostawcy Zamawiający zgadza się na informację dodatkową w jakich opakowaniach handlowych posiada produkty.

ZESTAW PYTAŃ NR 60

Pakiet 19

poz. 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie siatki lekkiej płaskiej do operacji przepuklin. Materiał: polipropylen monofilament, gramatura 27 g/m², grubość siatki 0,39 mm, grubość nitki 100 µm, wielkość porów 1,90 mm x 1,80 mm, wytrzymałość na rozerwanie - nie mniej niż 6 kg/cm². Rozmiar: 7,5 x 15 cm?

Odpowiedź: Dopuszcza się rozmiary podobne Zgodnie z zapisem SIWZ

poz. 2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie siatki lekkiej płaskiej do operacji przepuklin. Materiał: polipropylen monofilament, gramatura 27 g/m², grubość siatki 0,39 mm, grubość nitki 100 µm, wielkość porów 1,90 mm x 1,80 mm, wytrzymałość na rozerwanie - nie mniej niż 6 kg/cm². Rozmiar: 15 x 15 cm?

Odpowiedź: Dopuszcza się rozmiary podobne Zgodnie z zapisem SIWZ

poz. 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie siatki lekkiej płaskiej do operacji przepuklin. Materiał: polipropylen monofilament, gramatura 27 g/m², grubość siatki 0,39 mm, grubość nitki 100 µm, wielkość porów 1,90 mm x 1,80 mm, wytrzymałość na rozerwanie - nie mniej niż 6 kg/cm². Rozmiar: 30 x 30 cm?

Odpowiedź: Dopuszcza się rozmiary podobne Zgodnie z zapisem SIWZ

poz. 4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie siatki dwustronnej do stosowania wewnątrzotrzewnowego. Materiał: PVDF (polifluorek winylidenu), monofilament w 88% od strony trzewi i polipropylen w 12% od strony otrzewnej, z kolorowym wyznacznikiem do siatka miękka, niewchłaniająca 2-komponentowa, gramatura, 60 g/m², grubość siatki 0,70 mm, efektywna porowatość (po implantacji) 43%, możliwość docinania kształtu bez utraty właściwości siatki. Rozmiar: 15-20 cm?

Odpowiedź: Dopuszcza się rozmiary podobne Zgodnie z zapisem SIWZ

poz. 5 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie siatki dwustronnej do stosowania wewnątrzotrzewnowego. Materiał: PVDF (polifluorek winylidenu), monofilament w 88% od strony trzewi i polipropylen w 12% od strony otrzewnej, z kolorowym wyznacznikiem do siatka miękka, niewchłaniająca 2-komponentowa, gramatura, 60 g/m², grubość siatki 0,70 mm, efektywna porowatość (po implantacji) . 43%, możliwość docinania kształtu bez utraty właściwości siatki. Rozmiar: 20 - 25 cm?

Odpowiedź: Dopuszcza się rozmiary podobne Zgodnie z zapisem SIWZ

ZESTAW PYTAŃ NR 61

Zadanie 1

Poz. 1-3

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych lateksowych bezpydrowych i delikatnie teksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców Reszta zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ i odpowiedziami

2. Czy zamawiający oczekuje, aby ze względów bezpieczeństwa opakowania posiadały dodatkowo zabezpieczony folią otwór podawczy, co ogranicza kontaminację rękawic wewnątrz opakowania?

Odpowiedź: Dopuszcza się również

Poz. 10

Pyt.1

Ponieważ zamawiający oczekuje grubej rękawicy, a w dobie covid producenci ograniczają produkcję niektórych wyrobów, dlatego prosimy zamawiającego o dopuszczenie rękawicy sterylnej o grubości na palcu 0,22 mm, o poniższych parametrach:

Rękawice chirurgiczne lateksowe bezpudrowe z wewnętrzną warstwą polimerową powierzchnia zewnętrzna chwytna co najmniej mikroteksturowana, grubość min.: na palcu 0,22 mm, na dłoni 0,19 mm, na mankiecie 0,16 mm, AQL max. 0,65, sterylizowane radiacyjnie, poziom protein < 10 ug/g rękawicy w badaniach niezależnych, mankiet rolowany, długość min. dla rozmiaru 7,5 - 302 mm, siła zrywania min. 15 N. Mankiet rolowany. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z teksturowaniem listka, Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Produkowane zgodnie z normą ISO 13485, ISO 9001 i ISO 14001 potwierdzone certyfikatami jednostki notyfikowanej. Kod EAN na opakowaniu jednostkowym i dyspenserze. Opakowanie zbiorcze z minimum dwoma otworami o wysokości minimum 6 cm. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ i odpowiedziami

Poz. 11

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic diagnostycznych lateksowych o gładkiej powierzchni wewnętrznej ułatwiającej zakładanie na suche i wilgotne dłonie, zawartość protein < 35 µg/g, grubość na palcu min. 0,11mm. Reszta zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ i odpowiedziami

Poz. 23-25

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic chirurgicznych półsyntetycznych (tu można dopisać) które operatorzy na bloku operacyjnym znają i testowali z pozytywną opinią : rękawic lateksowo- nitylowe, trójwarstwowe, warstwa wew. 100% nityl, bezpudrowe, wewnątrz silikonowane, pokryte przeciwdrobnoustrojowym CPC, przeznaczone do zabiegów wymagających precyzji, mikrochirurgii, mankiet Rolowany zapobiegający zsuwaniu się rękawicy, poziom protein <50 µg/g rękawicy. Reszta zgodnie w SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ i odpowiedziami

Poz. 27-29.

Pyt.1

Ponieważ zamawiający oczekuje długiej rękawicy, a w dobie covid producenci ograniczają produkcję niektórych wyrobów, dlatego prosimy zamawiającego o dopuszczenie rękawicy sterylnej o długości 280 mm, z wewnętrzną warstwą nitylowa bezpudrową (antyalergiczną – tak jak zamawiający oczekiwał) o poniższych parametrach

Rękawice chirurgiczne, lateksowe bezpudrowe z strukturą syntetycznych polimerowych powłok wewnętrznych, zewnątrz antypoślizgowe, grubość: na palcu 0,21 mm, na mankiecie 0,14 mm. AQL po zapakowaniu 0,65, sterylizowane radiacyjnie, anatomiczne, poziom protein 13ug/g rękawicy, długość min. 280 mm, siła zrywania min. 15 N. Mankiet rolowany z taśmą adhezyjną, opakowanie

zewewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowymi tłoczeniami w listkach ułatwiającymi otwieranie. Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Kod EAN na opakowaniu jednostkowym i dyspenserze. Opakowanie 50 par. Rozmiary 5,5-9,0.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ i odpowiedziami

ZESTAW PYTAŃ NR 62

Pakiet nr 4, pozycja nr 93 – Czy zamawiający dopuści obwód oddechowy z 2 rurami karbowanymi wewnątrz o dł. 180 cm, z dodatkową rurą o dł. 100 cm, z workiem oddechowym bezlateksowym o poj. 2 litrów, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź:

Dopuszcza się produkt równoważny lub parametrami i jakościowo lepszy.

Pakiet nr 4, pozycja nr 94 – Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dorosłych mechaniczny bez wymiennika ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,9999 %, wirusowej 99,9999 % waga 46 g, przestrzeń martwa 60 ml, objętość 150-1500 ml, oporność 1,0 przy 30 l/min, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylny?

Odpowiedź:

Dopuszcza się produkt równoważny lub parametrami i jakościowo lepszy.

Pakiet nr 4, pozycja nr 94 – Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dorosłych elektrostatyczno-mechaniczny z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,999 %, wirusowej 99,999 %, waga 30 g, przestrzeń martwa 40 ml, objętość 150-1500 ml, oporność 1,0 przy 30 l/min, nawilżanie przy vt 500 ml – 32 mg/h20, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylny?

Odpowiedź:

Dopuszcza się produkt równoważny lub parametrami i jakościowo lepszy

Pakiet nr 4, pozycja nr 95 – Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr oddechowy dla dorosłych elektrostatyczno-mechaniczny z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakteryjnej 99,999 %, wirusowej 99,999 %, waga 30 g, przestrzeń martwa 40 ml, objętość 150-1500 ml, oporność 1,0 przy 30 l/min, nawilżanie przy vt 500 ml – 32 mg/h20, z portem do kapnografii, ze złączem 22M/15F-22F/15M, sterylny?

Odpowiedź:

Dopuszcza się produkt równoważny lub parametrami i jakościowo lepszy

Pakiet nr 5 pozycja nr 4 – Czy zamawiający dopuści opaski identyfikacyjne o długości 14 cm?

Odpowiedź: Dopuszcza się produkt równoważny lub parametrami i jakościowo lepszy

Pakiet nr 5 pozycja nr 5 – Czy zamawiający dopuści opaski identyfikacyjne o długości 24-25 cm?

Odpowiedź:

Dopuszcza się produkt równoważny lub parametrami i jakościowo lepszy

Pakiet nr 5 pozycja nr 47 – Czy zamawiający dopuści maski o równoważnych parametrach innego producenta?

Odpowiedź:

Dopuszcza się produkt równoważny lub parametrami i jakościowo lepszy

Pakiet nr 5 pozycja nr 48 – Czy zamawiający dopuści maskę FFP3 o skuteczności filtracji 99,9%?

Odpowiedź:

Dopuszcza się produkt równoważny lub parametrami i jakościowo lepszy

Pakiet nr 5 pozycja nr 51 – Czy zamawiający dopuści kompres żelowy o wymiarze 12 x 29 lub 21x 38?

Odpowiedź:

Dopuszcza się kompres żelowy o wymiarze 21x 38.

Pakiet nr 5 pozycja nr 69 – Czy zamawiający dopuści piankę o poj. 500ml?

Odpowiedź: Dopuszcza się również

Pakiet nr 8 pozycja nr 5 – Czy zamawiający wydzieli z pakietu nr 8 pozycję nr 5 i utworzy z niej osobny pakiet?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pakiet nr 16 pozycja nr 2 – Czy zamawiający dopuści czepek do mycia głowy z dimetikonem?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pakiet nr 16 pozycja nr 1 i 2 – Czy zamawiający wydzieli pozycje nr 1 i 2 i utworzy z nich osobny pakiet?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Pakiet nr 8 pozycja nr 20 – Czy zamawiający dopuści łącznik przestrzeń martwa o długości 15 cm?

Odpowiedź: Brak pozycji nr 20 w pakiecie nr 8

ZESTAW PYTAŃ NR 63

1. Mając na uwadze fakt, iż Zamawiający ma prawo opisać przedmiot zamówienie według swoich potrzeb i wymagań

Czy Zamawiający pakiecie 13 w pozycji 1 w specyfikacji w rzeczonyj pozycji dla kompatybilnych z glukometrami pasków, aby do oferty przystępowały tylko hurtownie, które to bezpośrednio reprezentują WYTWÓRCĘ wyrobu medycznego w tym przypadku producenta glukometrów i pasków do glukometru, które są wpisane na listy refundacyjne MZ, a nie DYTRYBUTORA? WYTWÓRCA zgodnie z obowiązującą Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 10 maja 2010 (z późniejszymi zmianami), Art. 45) odpowiedzialny jest za projektowanie, wytwarzanie, pakowanie i prawidłowe oznakowanie wyrobu. Aby spełnić obowiązki narzucone przez ww. ustawę, WYTWÓRCA musi utrzymywać System Zarządzania Jakością, podczas gdy, DYTRYBUTOR jest tylko podmiotem mającym miejsce zamieszkania lub siedzibę w państwie członkowskim, który dostarcza lub udostępnia wyrób na rynku (Art. 1, punkt 12). DYTRYBUTOR nie ma obowiązku posiadania dokumentacji wyrobu medycznego, nie ma zatem wglądu w jej zawartość i kompletność, w związku z powyższym bardzo często posługuje się oświadczeniami, a nie dokumentami wydanymi przez niezależne jednostki notyfikujące. Tym samym Producent odpowiada za każdy etap powstawania wyrobu medycznego, nie tworzy oświadczeń tylko posiada stosowne certyfikaty pod dany sprzęt.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

2. Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 13 w pozycji 1 specyfikacji w rzeczonyj pozycji dla kompatybilnych z glukometrami pasków, aby do oferty przystępowały tylko hurtownie, które to reprezentują WYTWÓRCĘ wyrobu medycznego w tym przypadku producenta glukometrów i pasków do glukometru a nie DYTRYBUTORA? WYTWÓRCA zgodnie z obowiązującą Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 10 maja 2010 (z późniejszymi zmianami), Art. 45) odpowiedzialny jest za projektowanie, wytwarzanie, pakowanie i prawidłowe oznakowanie wyrobu. Aby spełnić obowiązki narzucone przez ww. ustawę, WYTWÓRCA musi utrzymywać System Zarządzania Jakością, podczas gdy, DYTRYBUTOR jest tylko podmiotem mającym miejsce zamieszkania lub siedzibę w państwie członkowskim, który dostarcza lub udostępnia wyrób na rynku (Art. 1, punkt 12). DYTRYBUTOR nie ma obowiązku posiadania dokumentacji wyrobu medycznego, nie ma zatem wglądu w jej zawartość i kompletność, w związku z powyższym bardzo często posługuje się oświadczeniami, a nie dokumentami wydanymi przez niezależne jednostki notyfikujące. Tym samym Producent odpowiada za każdy etap powstawania wyrobu medycznego, nie tworzy oświadczeń tylko posiada stosowne certyfikaty pod dany sprzęt.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

3. Działając w dobrej wierze oraz chcąc ograniczyć nieprawdziwe informacje pragniemy podkreślić, że każdy wyrób medyczny ma swoje ograniczenia, jeśli chodzi o zastosowania, a zgodnie z obowiązującym prawem obowiązkiem wytwórcy jest rzetelne poinformowanie użytkowników o tych ograniczeniach oraz ewentualnych ryzykach.

Obowiązki te wynikają m.in. z zapisów Ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 roku z późniejszymi zmianami:

Zgodnie z art. 8.1. pkt2 – zabrania się stwarzanie fałszywego wrażenia, że leczenie lub diagnozowanie za pomocą wyrobu na pewno powiedzie się, lub nieinformowania o spodziewanym ryzyku związanym z używaniem wyrobu zgodnie z jego przewidzianym zastosowaniem lub w okresie dłuższym niż przewidziany.

Co więcej, informowanie o tym, że wyroby innych wytwórców nie zawierają ostrzeżeń tego typu, jest umyślnym wprowadzaniem w błąd, ponieważ zgodnie z Rozporządzeniem MZ z dnia 17 lutego 2016 roku, tego typu informację są obowiązkowe, co regulowane jest przez ww. Rozporządzenie:

Punkt 13.3 Oznakowanie zawiera, podpunkt 11) stosowne ostrzeżenia i środki ostrożności oraz punkt 13.6, podpunkt 11) wszelkie przeciwwskazania i środki ostrożności pozwalające personelowi medycznemu je podjąć i pouczyć o nich pacjenta.

Mając powyższe na uwadze pragniemy zwrócić uwagę na potencjalne zagrożenie jakie bierze Państwo na siebie dopuszczając Oferenta, który w swojej instrukcji obsługi nie informuje personelu o ewentualnych ograniczeniach wynikających ze stosowania sprzętu jakim jest glukometr.

Czy Zamawiający dopuści w rzeczonym postępowaniu w pakiecie 13 w pozycji 1 w specyfikacji w rzeczonyj pozycji dla kompatybilnych z glukometrami pasków Glucomaxx inne wyroby, które w instrukcjach użycia nie zawierają ostrzeżeń o niedokładnych wynikach pomiarów u pacjentów z obniżonym ciśnieniem, odwodnionych i znajdujących się w stanie poważnego wstrząsu oraz bardzo niskie lub niedokładne wyniki u pacjentów w stanie hiperglikemii hiperosmolarnej (z ketozą lub bez) i jednocześnie nie zawierają zapewnienia producenta o tym, że w powyższych przypadkach wyniki są prawidłowe i miarodajne? A tym samym Zamawiający przejmie na siebie odpowiedzialność za ewentualne incydenty medyczne powstałe w przypadku wdrożenia procedury na sprzęcie, którego instrukcje obsługi nie informują o potencjalnych zagrożeniach?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

4. Czy zamawiający wymaga w/w postępowaniu w pakiecie 13 w pozycji 1, aby paski były wpisane na listy refundacyjne – gwarantuje to kompletność dostaw (paski na listach refundacyjnych

dostępne są również na rynku otwartym), paski na listach refundacyjnych musze przejść szereg testów potwierdzonych między innymi certyfikatami np. ISO 15 197 :2015?

Odpowiedź: Dopuszcza się również

ZESTAW PYTAŃ NR 64

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 13 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków do glukometrów z funkcją wyrzutu zużytego paska za pomocą przycisku (taka funkcja eliminuje kontakt personelu z krwią pacjentów przy każdym wyjmowaniu zużytego paska z glukometru, zabezpieczając przed przeniesieniem zakażeń drogą krwi)?

Odpowiedź: Dopuszcza się również

2. Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym? Refundacja pasków testowych oznacza nadzór na szczeblu urzędowym nad materiałami informacyjnymi dostarczonymi wraz z paskami, co zmniejsza prawdopodobieństwo publikowania materiałów wprowadzających użytkownika w błąd.

Odpowiedź: Dopuszcza się również produkt równoważny lub parametrami i jakościowo lepszy

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

Odpowiedź:

Dopuszcza się również produkt równoważny lub parametrami i jakościowo lepszy

4. Czy Zamawiający wymaga aby oferentem w Pakiecie nr 13 w przedmiotowym postępowaniu była hurtownia farmaceutyczna, co zapewni dostawy i transport pasków testowych do siedziby Zamawiającego w warunkach kontrolowanej temperatury i wilgotności?

Odpowiedź: Dopuszcza się również

5. Czy Zamawiający będzie wymagał dostarczania wraz z glukometrami nieodpłatnych płynów kontrolnych służących do walidacji sprzętu? Jeśli tak, prosimy o podanie szacunkowej liczby płynów.

Odpowiedź:

Wyrażamy zgodę na dostarczania wraz z glukometrami nieodpłatnych płynów kontrolnych służących do walidacji sprzętu.

6. Czy w poz. 2 Zamawiający dopuści zaoferowanie innego nakłuwacza, o parametrach 1,8 mm, 21G? Aktualny nakłuwacz jest wyrobem niestandardowym i jego umieszczenie w siwz ogranicza konkurencje wyłącznie do wyrobu jednego podmiotu działającego na rynku.

Odpowiedź:

Dopuszcza się również produkt równoważny lub parametrami i jakościowo lepszy

ZESTAW PYTAŃ NR 65

1. Zamawiający w pakiecie nr 4, poz. 51 wymaga: Rurki krtaniowe wielorazowego użytku dla dorosłych LTD. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurek krtaniowych jednorazowych, takie są od lat dostarczane do Państwa jednostki w tej pozycji i w poprzednich postępowaniach Zamawiający korygował, iż oczekuje rurek jednorazowych. Ponad to oznaczenie LTD oznacza jednorazową rurkę krtaniową.

Odpowiedź: Dopuszcza się również

2. Zamawiający w pakiecie nr 4, poz. 35 i 36 wymaga rurek Shiley. Czy Zamawiający oczekuje rurki z mankietem czy bez, czy fenestracyjna czy nie? Prosimy o doprecyzowanie.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

3. Zamawiający w pakiecie nr 4, poz. 35 i 36 wymaga produktu konkretnego producenta.
- poz. 35. Rurka tracheostomijna Shiley Neonatal, rozmiar 3.0 dł. 30 mm, rozmiar 3.5 dł. 32 mm, rozmiar 4.0 dł. 34 mm

-poz. 36. Rurka tracheostomijna Shiley Pediatric rozmiar 3.5 dł. 40 mm, rozmiar 4.0 dł. 41 mm, rozmiar 4.5 dł. 42 mm

Czy Zamawiający wyłączy lub wykreśli ww pozycje z pakietu, z uwagi na fakt, iż jest to produkt konkretnego producenta i nie ma produktów równoważnych, a ilość w przetargu jest niewielka?

Odpowiedź:

Dopuszcza się również produkt równoważny lub parametrami i jakościowo lepszy

ZESTAW PYTAŃ NR 66

1. Dotyczy zapisu § 2 ust. 2 wzoru umowy (dot. Pakietu 25)

Czy Zamawiający uwzględni możliwość realizacji składanych zamówień częściowych w ilościach odpowiadających krotnościom ilości produktów w opakowaniach zbiorczych?

Wyroby będące przedmiotem zamówienia w zadaniu nr 25 dystrybuowane są w opakowaniach zbiorczych odpowiednio po 20 sztuk (dwunastogodzinny zestaw wkładów do podawania środka kontrastowego do wstrzykiwacza Medrad Stellant), 50 sztuk (jednorazowy dren o dł. min 250 cm z zastawkami antyzwrotnymi kompatybilny z pozycją 1) oraz 20 sztuk (Jednorazowy sterylny zestaw wkładów do automatycznego wstrzykiwacza kontrastu Medrad Stellant CT D): Ze względów m.in. bezpieczeństwa nie jest możliwa dekompletacja tych opakowań (konfekcjonowanie).

W związku z powyższym wnosimy o uwzględnienie możliwości realizacji składanych zamówień częściowych w ilościach odpowiadających krotnościom ilości produktów w opakowaniach zbiorczych, np. poprzez dodanie odpowiedniego zapisu w § 2 ust. 8 wzoru umowy: „Zamówienia będą składane na ilości odpowiadające krotnościom ilości produktów w opakowaniach zbiorczych (jeśli dotyczy).”

Odpowiedź:

Zgodnie z SIWZ. W celu dokładnego przygotowania zamówienia do Dostawcy Zamawiający zgadza się na informację dodatkową w jakich opakowaniach handlowych posiada produkty.

ZESTAW PYTAŃ NR 67

Pakiet nr 1 poz. 30

Prosimy o wyrażenie zgody na dopuszczenie rękawic:

a) z poziomem szczelności AQL 1,5 jest to wymagany, akceptowalny, zgodnie z normą europejską EN 455 poziom w kierunku szczelności, czyli braku dziur dla rękawic medycznych, dający gwarancję bezpieczeństwa;

b) zgodnych z normami EN 455-1, EN 455-2, EN 455-3, EN 455-4, EN 374-1 /z wył. pkt. 5.3.2/, EN 374-2, EN 420, ASTM F 1671;

Podwójnie zarejestrowane jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualnej kategorii I. Oferowane przez nas produkty zapewniają bezpieczeństwo pracy bez obaw o incydent medyczny.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ i odpowiedziami

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

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ i odpowiedziami

WZÓR UMOWY

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

Siła Wyższa

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

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

ZESTAW PYTAŃ NR 68

Pytania do SIWZ:

Dot. SIWZ ROZDZIAŁ XI: Wykaz dokumentów potwierdzających spełnianie przez oferowane dostawy wymagań określonych przez Zamawiającego, II:

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu w sposób następujący:

II. Zamawiający dla potwierdzenia zgodności opisu przedmiotu Zamówienia (zamieszczonego w SIWZ) z oferowanym sprzętem lub produktem zastrzega sobie prawo wezwania Wykonawcy do przesłania katalogu/materiałów informacyjnych/oświadczenia producenta/ dystrybutora potwierdzających spełnienie parametrów wymaganych przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ, ponadto Zamawiający dopuszcza również złożenie katalogu/materiałów informacyjnych/oświadczenia producenta/ dystrybutora potwierdzających spełnienie parametrów wymaganych przez Zamawiającego. Ponadto Zamawiający informuje, iż zastrzega sobie prawo wezwania Wykonawcy do złożenia próbek, ale jedynie w przypadku wątpliwości co do zgodności zaoferowanego przedmiotu zamówienia z zapisami SIWZ. W przeciwnym razie Zamawiający nie będzie żądał złożenia próbek

Dot. ROZDZIAŁ XV: Informacja o trybie otwarcia oraz kryteriach oceny ofert, III. 3.2. Kryterium Termin dostawy:

W związku z występowaniem w okresie realizacji niniejszej umowy okoliczności nadzwyczajnych związanych ze skutkami epidemii wirusa SARS-Cov-2, które mają ogromny wpływ na dostępność m.in. asortymentu będącego przedmiotem postępowania (tj. zaburzenia w procesie produkcji, restrykcje poszczególnych państw w zakresie eksportu) w nawiązaniu do zapisów umowy oraz SIWZ odnośnie terminu dostaw przedmiotu umowy zwracamy się z prośbą o modyfikację w sposób następujący:

III.3.2. Kryterium Termin dostawy – 40% waga kryterium, przy czym 1% = 1 punkt.

W kryterium, w którym Zamawiającemu zależy, żeby Wykonawca przedstawił jak najkrótszy termin dostawy, zostanie zastosowany następujący podział punktowy:

Za zaoferowanie terminu dostawy do 3 dni roboczych – 40 pkt

Za zaoferowanie terminu dostawy do 4 dni roboczych – 30 pkt

Za zaoferowanie terminu dostawy od 5 do 6 dni roboczych – 20 pkt

III.3.2.1. Zamawiający informuje, iż maksymalny okres terminu dostawy to 6 dni roboczych.

III.3.2.2. W przypadku, gdy Wykonawca wskaże w formularzu ofertowym (ofercie) termin dostawy dłuższy niż 6 dni roboczych, Zamawiający odrzuci taką ofertę.

III.3.2.3. W przypadku, gdy Wykonawca nie wskaże w formularzu ofertowym (ofercie) terminu dostawy, Zamawiający przyjmie do oceny ofert oraz do przyszłej umowy, że okres terminu dostawy jest równy wymaganiom określonym w SIWZ i wynosi od 5 do 6 dni roboczych.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Dot. Załącznik nr 2- Istotne postanowienia umowy (wzór umowy)

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisu § 3 w sposób następujący:

„Jeżeli w wykonaniu swoich obowiązków dostawy Wykonawca dostarczył Zamawiającemu zamiast rzeczy wolnej od wad - rzecz wadliwą lub nie dostarczył zamawianej ilości, wówczas Zamawiającemu przysługuje żądanie wymiany na towar wolny od wad lub uzupełnienie brakującej ilości w ciągu 72 godzin roboczych od momentu zgłoszenia w formie pisemnej wad występujących w dostawie.”

Odpowiedź:

Dopuszcza się również wydłużenie terminu wymiany towaru po uznaniu reklamacji do 7 dni

Dot. Załącznik nr 2- Istotne postanowienia umowy (wzór umowy) - §5, ust.6,7

Zwracamy się z prośbą o dodanie do wzoru umowy w §5, ust. 6,7 o następującej treści:

6. Zamawiający oświadcza, że zrzeka się dochodzenia roszczeń z tytułu przewidzianych umową kar umownych i odszkodowań za okres, w którym umowa nie mogła być należycie wykonywana z przyczyn niezależnych od Wykonawcy, a w szczególności siły wyższej w postaci pandemii wirusa COVID-19.

7. Wykonawca zobowiązuje się do zachowania najwyższej staranności przy realizacji przedmiotu umowy i możliwe maksymalnego ograniczenia ewentualnych negatywnych skutków wywołanych stanem pandemii, o którym mowa w ust. 6.”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Dot. Załącznik nr 2- Istotne postanowienia umowy (wzór umowy) - §5, ust.6,7

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytanie powyżej zwracamy się z prośbą o dodanie do wzoru umowy Umowa §5, ust. 6,7 o następującej treści:

„6. Strony postanawiają, że zapisy §5 Umowy, określające zasady naliczania kar umownych w przypadku niewykonania lub niewłaściwego wykonania Umowy, nie znajdują zastosowania w sytuacji, gdy niewykonanie lub niewłaściwe wykonanie Umowy przez Wykonawcę spowodowane jest skutkami wystąpienia epidemii COVID 19.

7. Wykonawca zobowiązuje się do przedstawienia wszelkich dokumentów i oświadczeń niezbędnych dla potwierdzenia wpływu okoliczności związanych z wystąpieniem COVID-19 na należyte wykonanie Umowy, na każde żądanie Zamawiającego.”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Dot. Załącznik nr 2- Istotne postanowienia umowy (wzór umowy) - §5, ust.6

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytania powyżej zwracamy się z prośbą o dodanie do wzoru umowy Umowa §5, ust.6 o następującej treści:

„6. Zamawiający odstępuje od stosowania kar umownych o których mowa w §5 umowy na okres obowiązywania na terenie Polski stanu epidemii lub stanu zagrożenia epidemicznego ogłoszonego przez władze państwowe oraz przez okres 90 dni po ich ustaniu”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Dot. Załącznik nr 2- Istotne postanowienia umowy (wzór umowy) - §5

W przypadku negatywnej odpowiedzi na pytania powyżej zwracamy się z prośbą o dodanie do wzoru umowy zapisu o następującej treści:

„ Siła Wyższa”

Którakolwiek ze Stron Umowy nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy spowodowane przez okoliczności niewynikające z winy danej Strony, w szczególności za okoliczności traktowane jako Siła Wyższa.

Dla celów realizacji Umowy „Siła Wyższa” oznacza zdarzenie zewnętrzne, pozostające poza kontrolą Stron oraz niewiążące się z zawinionym działaniem Stron, którego Strony nie mogły przewidzieć i które uniemożliwia proces realizacji Umowy. Takie zdarzenia obejmują w szczególności: wojnę, rewolucję, pożary, powodzie, epidemie, akty administracji państwowej itp.

W przypadku zaistnienia stanu Siły Wyższej, Strona, której taka okoliczność uniemożliwia lub utrudnia prawidłowe wywiązanie się z jej zobowiązań, niezwłocznie powiadomi drugą Stronę o takich okolicznościach i ich przyczynie. Wówczas Strony niezwłocznie ustalą zakres, alternatywne rozwiązanie i sposób realizacji Umowy.

Jeżeli stan Siły Wyższej, będzie trwał nieprzerwanie przez okres 30 dni lub dłużej, Strony mogą w drodze wzajemnego uzgodnienia rozwiązać Umowę bez nakładania na żadną ze Stron dalszych zobowiązań oprócz płatności należnych z tytułu prawidłowo wykonanych usług.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Dot. Formularz asortymentowo – cenowy pakiet nr 29 poz. 1

W związku z faktem, iż na basen głęboki obowiązuje stawka VAT 8%, a na pokrywkę do basenu głębokiego obowiązuje stawka VAT 23%, zwracamy się z prośbą o wyodrębnienie pokrywki do basenu głębokiego jako osobną pozycję.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

Dot. Formularz asortymentowo – cenowy pakiet nr 29 poz. 4

Ze względu na problem z dostępnością Kaczki męskiej kanciastej, zwracamy się z prośbą o wydzielenie ww. pozycji z pakietu nr 29.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

ZESTAW PYTAŃ NR 69

Pakiet nr 32. Specjalistyczne akcesoria do respiratorów

Pytanie 1

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z ww. pakietu pozycji nr 5,7,11 i dopuszczenie :

Do pozycji nr 5 - Rury do respiratora Fabian RT 125 – układu o poniższych parametrach:

Jednorazowy, noworodkowy układ oddechowy: dwuramienny pojedynczo podgrzewany, kompatybilny z markami popularnych nawilżaczy używanych na oddziałach szpitalnych. Odcinek podgrzewany wdechowy o długości 150 cm, odcinek wydechowy niepodgrzewany z pułapką wodną o długości 160 cm (odcinek przedłużający ramię wdechowe do inkubatora – długość 30 cm), dren ciśnieniowy o długości 180 cm. Układ zawierający spiralny przewód grzałki, pomagający redukować kondensację i sprzyja idealnemu nawilżeniu podawanego gazu. Obrotowy port pacjenta ułatwia prawidłowe ułożenie układu np. w inkubatorze. Lekki i elastyczny materiał, z którego wykonane są rury zapewnia prawidłowe, wysokowydajne ogrzewanie. Układ zawierający 2 odcinki o dł. 60 cm łączące respirator z komorą nawilżającą 1. 22/22 mm. 2. 22/15 mm.

W zestawie komplet adapterów umożliwiających podłączenie układu do różnych typów respiratorów, oraz adaptory umożliwiające podłączenie urządzenia do podaży tlenu azotu. Możliwość stosowania układu 7 dni u jednego pacjenta, układ wykonany z materiałów niezawierających DEHP, BPA

Do pozycji nr 7 - Komora nawilżacza MR225 do nCPAP Infant Flow – komory nawilżacz o poniższych parametrach:

Komora manualna, ręcznie napełniana. Przezroczysta konstrukcja komory nawilżającej umożliwia stały monitoring wody. Pojemność komory 220 ml. Komora zapewnia efektywne przenoszenie ciepła z aluminiowej podstawy. Wytrzymała konstrukcja komory sprawia że komora jest odporna na uderzenia. Duża kompatybilność komory z szeroką gamą układów respiratorowych – złączki 22 mm.

Do pozycji nr 11 - Komora nawilżacza MR290 z automatycznym napełnianiem wodą – komory o poniższych parametrach: Dwuzaworowa automatycznie napełniana komora nawilżająca przeznaczona do aktywnego nawilżania i ogrzewania gazów oddechowych podawanych podczas wentylacji lub wspomagania oddychania pacjenta.

- Komora uniwersalna samonapełniająca się do nawilżacza dla dzieci, dorosłych, noworodków
- System dwuzaworowy zapewnia automatyczne sterowanie podawania wody i poziomu napełnienia komory.
- Komora zawierająca dwa pływaki zwiększająca bezpieczeństwo pacjenta przy zachowaniu stałego poziomu wody,
- Komora przezroczysta, posiadająca pływakowy wskaźnik umożliwiający wizualny monitoring poziomu wody.
- Zaznaczony maksymalny poziom napełnienia wodą
- Zdejmowana osłona przeciwpływowa chroniąca pływak i przytrzymująca rurkę doprowadzającą podczas przenoszenia urządzenia. Po jej zdjęciu ukazują się dwa złącza męskie 22 mm.
- Pojemność 130ml ±10ml
- dren doprowadzający wodę o długości 1,2m wraz z zaciskiem i odpowietrznikiem
- Produkt nie zawiera lateksu



- Produkt dostarczany sterylny (sterylizacja tlenkiem etylenu (EO))
- Komora pakowana indywidualnie
- Komora posiadająca 5-letni okres przydatności do użytku od daty sterylizacji, data ważności widoczna na każdym opakowaniu produktu.
- Product zawierający kod w standardzie GS1 na opakowaniu jednostkowym, pojedynczej sztuki, umożliwiający automatyczne odczytywanie numeru poprzez czytnik kodów kreskowych: nr GTIN, data ważności, nr serii.

Odpowiedź: W pakiecie 32 Zamawiający nie wydziela pozycji nr 5, 7 i 11. Dopuszcza się również produkty do respiratorów 100% kompatybilne , równoważne lub parametrami i jakościowo lepsze.

Z poważaniem

***Dyrektor ZZOZ w Ostrowie Wlkp.
Dariusz Bierła***