



Samodzielny Publiczny Zespół Opieki Zdrowotnej Dział Zamówień Publicznych

38-500 Sanok, ul. 800-lecia 26

tel./fax +48 13 46 56 290

e-mail: zampub@zozsanok.pl, www.zozsanok.pl

NR KRS 0000059726 Sąd Rejonowy w Rzeszowie XII Wydział Gospodarczy KRS

ul. Trembeckiego 11 a 35-959 Rzeszów

NIP 687-16-40-438 REGON 370 444 345

Rachunek bankowy nr 85 8642 0002 2001 0060 1685 0003 Podkarpacki Bank Spółdzielczy o/Sanok

SPZOZ/SAN/ZP/205/2016

Sanok, dnia 10 listopada 2016r.

do wszystkich uczestników postępowania

dotyczy: postępowania nr SPZOZ/PN/33/2016 prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę sprzętu jednorazowego i wielokrotnego użytku dla SPZOZ Sanok

W związku z zapytaniami wykonawców ustalono co następuje:

*** Pytanie nr 1 – dot. części 23**

Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy gładki wewnętrznie o długości rur 150 cm oraz trzecią rurą o długości 90 cm spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 2 – dot. części 4, poz.1**

Czy Zamawiający dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy, poliuretanowy (Citra-XS Victoria), wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwięźnieniu naczyń, budowa cewnika zmniejsza ryzyko adhezji bocznej do ściany naczynia, odporny na zginanie bez bocznych otworów z przyjaznymi dla pacjenta zakrzywionymi przedłużaczami, cewnik o przekroju 14FR oraz długości 17 cm, 20 cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich, zestaw apirogenny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi przewodnik z rdzeniem z nitinolu i końcówką typu J, wymiary 0,035 cala x 70 cm, strzykawką 10 ml z tłokiem, miniskalpel, rozszerzacz, rozmiar 12 FR x 14 cm, rozszerzacz hydrofilowy, rozmiar 16 FR x 15 cm, łącznik prowadzący typu Y, nasadki iniekcyjne, umocowanie cewnika warstwą przylepną, opatrunki, skrzydełko mocujące cewnik (na szwy)?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

*** Pytanie nr 3 – dot. SIWZ**

Jaka jest odległość od miejsca rozładunku do magazynu, do którego wykonawca ma dostarczyć towar?

Odpowiedź: Możliwość podjazdu pod magazyn.

*** Pytanie nr 4 - dot. SIWZ**

Czy istnieją bariery architektoniczne utrudniające dostarczenie towaru od miejsca rozładunku do magazynu?

Odpowiedź: Brak barier architektonicznych.

*** Pytanie nr 5 – dot. SIWZ**

Czy istnieją ograniczenia dla samochodów ciężarowych uniemożliwiające podjazd do miejsca rozładunku?

Odpowiedź: *Nie istnieją.*

*** Pytanie nr 6 – dot. części 19, poz. 1,2**

Proszę o doprecyzowanie na jakich pompach strzykawkowych pracuje Zamawiający?

Odpowiedź: *Zamawiający pracuje na pompach: Kwapisz, Ascor, Medima, Fresenius*

*** Pytanie nr 7 – dot. części 19, poz. 1,2**

Czy Zamawiający wymaga strzykawek z rozszerzoną skalą 50-60 ml, z wyraźnie zaznaczona nominalną pojemnością.

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza nie wymaga.*

*** Pytanie nr 8 – dot. części 21, poz. 1**

Czy Zamawiający wymaga strzykawek 3 częściowych Luer-Lock z rozszerzoną skalą pomiarową o min. 20%.

Odpowiedź: *Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.*

*** Pytanie nr 9 – dot. części 21, poz. 1**

Zwracam się z prośbą o wyrażenie zgody na podanie ceny za opakowanie a'100 szt. lub a'80 szt. (w zależności od rozmiaru), z odpowiednim przeliczeniem w formularzu asortymentowo-cenowym.

Odpowiedź: *Zamawiający wyraża zgodę.*

*** Pytanie nr 10 – dot. części 22, poz. 1**

Czy Zamawiający wymaga strzykawkki j.u. 100 ml – cewnikowa z podwójną skalą pomiarową.

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza lecz nie wymaga.*

*** Pytanie nr 11 – dot. części 4**

„Czy zamawiający dopuści w części nr 4 zestaw z cewnikiem 2- światłowym o takim samym przeznaczeniu medycznym a podobnych parametrach tj: rozmiary cewnika: 15 cm, 20cm, 24 cm. Rozmiar 12F. Pozostałe parametry bez zmian?”

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza.*

*** Pytanie nr 12 – dot. podpisania umowy**

W związku z pojawieniem się wątpliwości dotyczących zakresu pełnomocnictwa w w/w postępowaniu, zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o potwierdzenie, że wystarczające dla Zamawiającego będzie złożenie pełnomocnictwa w oryginale, podpisanego przez osobę umocowaną do zaciągania zobowiązań i składania oświadczeń woli -potwierdzone stosownym dokumentem, w którym wskazana osoba umocowana jest do przygotowania, podpisania oferty przetargowej, wnoszenia odwołań, a także przyłączania się do postępowań wszczętych na skutek wykorzystania środków ochrony prawnej przez innych wykonawców oraz podpisywania dokumentów za zgodność z oryginałem.

Odpowiedź: *Zamawiający potwierdza. Zgodnie z siwz.*

*** Pytanie nr 13 – dot. rozdz. XII pkt.2.2 c SIWZ**

Czy Zamawiający w zakresie części 8 odstąpi od wymogu załączenia do oferty zezwolenia na prowadzenie obrotu produktami leczniczymi w szczególności zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub zezwolenia na prowadzenie składu konsygnacyjnego bądź zezwolenie na wytwarzanie produktów leczniczych?

Uzasadnienie: Obowiązek posiadania ww. zezwoleń dotyczy tylko i wyłącznie podmiotów, które prowadzą działalność w zakresie sprzedaży hurtowej produktów leczniczych, nie obejmuje natomiast

podmiotów, które prowadzą sprzedaż wyrobów medycznych, do których należą produkty szczegółowo opisane w części 8.

Żądanie posiadania zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej od podmiotów, które prowadzą działalność w zakresie hurtowej sprzedaży wyrobów medycznych stanowi naruszenie zasady równego traktowania i uczciwej konkurencji wykonawców ubiegających się o udzielenie zamówienia publicznego i może mieć istotny wpływ na wynik postępowania, bowiem wykonawca nie prowadzący działalności w zakresie sprzedaży hurtowej produktów leczniczych nie może wykazać się posiadaniem przedmiotowego zezwolenia, a zatem nie jest w stanie spełnić w ww. sposób opisanego warunku udziału w postępowaniu, co prowadzi do nieuzasadnionego preferowania podmiotów prowadzących hurtownie farmaceutyczne.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający w zakresie części 8 odstępnie od wymogu załączenia do oferty zezwolenia na prowadzenie obrotu produktami leczniczymi w szczególności zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub zezwolenia na prowadzenie składu konsygnacyjnego bądź zezwolenie na wytwarzanie produktów leczniczych i wykreśla się wymieniony pkt 2.2c.

*** Pytanie nr 14 – dot. §3 pkt.2 wzoru umowy**

Ustalona przez Zamawiającego kara umowna w wysokości 2% sprawia, że strony umowy nie są równoprawne. W wypadku nieterminowości w płatnościach Zamawiający zapłaci Wykonawcy odsetki jedynie w wysokości ustawowej tj. 0,1%. Zapis taki sprzeczny jest z art. 139 ust.1 ustawy Prawo Zamówień Publicznych, oraz z art. 5 KC – „Nie można czynić ze swego prawa użytku, który byłby sprzeczny ze społeczno-gospodarczym przeznaczeniem tego prawa lub z zasadami współzycia społecznego.” i art. 353 KC – tj niezgodności umowy z zasadami współzycia społecznego przez co narusza cywilnoprawną równość stron umowy. Potwierdza to Wyrok Zespołu Arbitrów z dnia 24.06.2004 r. sygn. UZP/ZO/0-924/04, który stwierdza, iż wprowadzanie takich dysproporcji w umowie jest niedozwolone. Wygórowane kary umowne naruszają także jedną z naczelnych zasad PZP zawartą w art. 7 ust. 1 – zasadę uczciwej konkurencji. Wnosimy zatem o zmianę wysokości w/w kar umownych do wysokości 0,1%.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

*** Pytanie nr 15 – dot. §3 pkt.4 wzoru umowy**

Paragraf 3 pkt 4 wzoru umowy mówi, iż: „4. W przypadku odmowy dostawy towaru Zamawiający naliczy karę umowną w wysokości 5% wartości towaru, którego dostawy Wykonawca odmówił.” Z treści tego punktu wynika, iż Zamawiający zapewnia sobie płynność dostaw bez konieczności zapłaty za dostarczony sprzęt.

Taki zapis sprawia, iż umowa jest nierównoprawna tak i dla Zamawiającego jak i Dostawcy.

Dlatego też wnosimy o wykreślenie w/w punktu ze wzoru umowy lub modyfikację jego brzmienia na: „Wykonawca nie może odmówić świadczenia usług objętych niniejszą umową , w przypadku ewentualnego wystąpienia zaległości płatniczych u Zamawiającego, do 30 dni ponad termin określony w umowie”.

Odpowiedź: Zamawiający dokonał modyfikacji w odpowiedzi na pytanie 22.

*** Pytanie nr 16 – dot. §3 pkt.8 wzoru umowy**

Wnosimy o modyfikację zapisu umowy na: „Zamawiający w przypadku udokumentowanych trzech **kolejnych** nieterminowych dostaw zamówionego towaru lub trzykrotnej **kolejnej** odmowy dostawy zamówionego towaru może odstąpić od umowy ze skutkiem natychmiastowym **po uprzednim zawiadomieniu Wykonawcy i zobligowania go do należytego wywiązania się z umowy.**

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

*** Pytanie nr 17 – dot. Część 4 - Zestaw 2- światłowy, ilość pozycji 1**

Czy zamawiający dopuści cewnik dwuświatłowy 11FR i długości 15cm, 20cm biokompatybilny, termowrażliwy materiał cewnika mięknie po implantacji co zwiększa bezpieczeństwo i komfort pacjenta. Kolorowo kodowane zaciski z opisem przepływów dla ułatwienia doboru właściwego cewnika, elastycznie zabezpieczające obrotowe skrzydełka w skład zestawu wchodzi: 18Ga x 7cm igła wprowadzająca, strzykawka 5ml, Cewnik PU widoczny w RTG, 2 rozszerzacze, prowadnica J-Flex Tip 0.035” 60 cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 18 – dot. warunków umowy § 3 ust. 1, 4, 12**

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

Odpowiedź: *Zamawiający nie wyraża zgody.*

*** Pytanie nr 19 – dot. warunków umowy § 3 ust. 5**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„W przypadku stwierdzenia przez Zamawiającego wadliwej partii dostarczonego towaru, Wykonawca zobowiązuje się do jego bezpłatnej wymiany w ilościach zakwestionowanych na towar wolny od wad w terminie 5 dni roboczych licząc od dnia uznania reklamacji za zasadną.”

Odpowiedź: *Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.*

*** Pytanie nr 20 – dot. warunków umowy § 3 ust. 7**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„W przypadku bezskutecznego upływu terminu na wymianę wadliwego towaru określonego w ust. 5, po wcześniejszym pisemnym wezwaniu do należytej realizacji umowy Zamawiający dokona zakupu towaru tej samej ilości i tego samego gatunku obciążając Wykonawcę różnicą kosztów zachowując roszczenie o naprawienie szkody wynikłej ze zwłoki.”

Odpowiedź: *Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.*

*** Pytanie nr 21 – dot. warunków umowy § 3 ust. 8**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Zamawiający w przypadku udokumentowanych trzech nieterminowych dostaw zamówionego towaru lub trzykrotnej odmowy dostawy zamówionego towaru może odstąpić od umowy ze skutkiem natychmiastowym, po wcześniejszym pisemnym wezwaniu do należytej realizacji umowy.”

Odpowiedź: *Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.*

*** Pytanie nr 22 – dot. warunków umowy § 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie następującego zapisu:

„Wykonawca ma prawo do wstrzymania realizacji kolejnych zamówień w przypadku zwłoki w płatnościach (należności wymagalnych) powyżej 30 dni od terminu płatności (wymagalności) wskazanego na fakturze”.

Odpowiedź: *Zamawiający wyraża zgodę na dodanie następującego zapisu:*

„Wykonawca ma prawo do wstrzymania realizacji kolejnych zamówień w przypadku zwłoki w płatnościach (należności wymagalnych) powyżej 30 dni od terminu płatności (wymagalności) wskazanego na fakturze”.

*** Pytanie nr 23 – dot. warunków umowy § 11**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Nie dopuszcza się sprzedaży wierzytelności osobom trzecim bez zgody Zamawiającego. Zgody takiej nie można bezpodstawnie odmówić.”

Odpowiedź: *Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.*

*** Pytanie nr 24 – dot. części 35**

Czy Zamawiający w części 35 wymaga zaoferowania sterylnych łyżek do laryngoskopu?

Odpowiedź: *Zamawiający wymaga sterylne pakowane jednostkowo.*

*** Pytanie nr 25 – dot. części 27**

poz. 3 Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania bipolarnie elektrody koagulacyjne, prostą, dł. 16,0cm, końcówka 2mm tępą?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza.*

poz. 4 Czy Zamawiający dopuści do zaferowania kabel łączący do elektrod bipolarnych d. 4m?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza.*

*** Pytanie nr 26 – dot. pakietu 23**

Prosimy o dopuszczenie pediatrycznego układu z możliwością używania do 7 dni, o średnicy rur 15 mm, długości rur wdech – wydech 150 cm, zakończone od strony pacjenta scalonym, kątowym trójnikiem Y, z lekko pofalowaną strukturą wewnętrzną, bez zwiększenia ryzyka kontaminacji bakteryjnej; zastosowany w produkcji materiał (EVA, PC, PP, TPE, CR, PE) pozwala na wysoką elastyczność układu, eliminującą ryzyko trwałego odkształcenia przy przypadkowym ucisku; ramię do worka o stałej długości 110 cm, worek oddechowy bezlateksowy o pojemności 1l wraz z łącznikiem do worka; worek w okolicy szyjki wewnątrz zaopatrzony w koszyczek zapobiegający sklejanemu się jego powierzchni, a na zewnątrz w silikonowy uchwyt.

Odpowiedź: *Zamawiający nie dopuszcza.*

*** Pytanie nr 27 – dot. Część 11, pozycja 1-2**

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje przewodów wyposażonych w rolkowy regulator przepływu oraz dodatkowy zacisk umożliwiający szybkie przerwy w irygacji?

Odpowiedź: *Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.*

*** Pytanie nr 28 – dot. zad. 38, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści wskaźniki wieloparametrowe do kontroli procesu sterylizacji suchym, gorącym powietrzem w tem. 160°C/15\20min., 170°/60min., oraz 180°C/35min. - testy paskowe, kl. 4 w opakowaniu po 250szt. Wielkość zaopatrzenia zostanie odpowiednio przeliczona. W przypadku zgody na powyższe pytanie prosimy o podanie, czy wycenić ułamkową ilość opakowań, czy zaokrąglić do góry?

Odpowiedź: *Zamawiający nie dopuszcza.*

*** Pytanie nr 29 – dot. SIWZ**

Czy Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt.23 ustawy PZP, jeżeli Wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą.

Odpowiedź: *Zamawiający nie uzna za spełniony. Należy przesłać stosowne oświadczenie do 3 dni od umieszczenia informacji o złożonych ofertach na stronie Zamawiającego zgodnie z zapisami siwz i obowiązującymi przepisami.*

*** Pytanie nr 30 – dot. zad. nr 7,14,29**

Asortyment zaferowany w zadaniu 7,14,29 nie jest wyrobem medycznym w rozumieniu ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010r. (Dz. U. Nr 107,poz. 679/2010). Czy w związku z powyższym Zamawiający w miejsce dokumentów, wymaganych w rozdziale XII, punkt 2,3) SIWZ, dopuści stosowne oświadczenie Wykonawcy oraz dokumenty wydane przez producenta wyrobu potwierdzające spełnienie wymagań określonych w załączniku nr 2?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuści stosowne oświadczenie, zgodnie z SIWZ.*

*** Pytanie nr 31 – dot. część 35**

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający oczekuje łyżek światłowodowych?

Odpowiedź: *Zamawiający oczekuje łyżek światłowodowych.*

*** Pytanie nr 32 – dot. części nr 2, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści rękawy włókninowo – foliowe o rozmiarze 21cm x 100m?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza.*

*** Pytanie nr 33 – dot. części nr 10, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści ślinianki stomatologiczne bibułkowo – foliowe o rozmiarze 51x65cm i 30 odcinkach na 1 rolce?

Odpowiedź: *Zamawiający nie dopuszcza.*

*** Pytanie nr 34 – dot. części nr 31, poz. 1-4**

Czy Zamawiający dopuści folię chirurgiczną o grubości 25 µm i paro przepuszczalności 1200g/m² w czasie 24h?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 35 – dot. części nr 31, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści folię chirurgiczną o powierzchni klejącej 15x28cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 36 – dot. części nr 31, poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści folię chirurgiczną o powierzchni klejącej 30x28cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 37 – dot. części nr 31, poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści folię chirurgiczną o powierzchni klejącej 45x28cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 38 – dot. części nr 31, poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści folię chirurgiczną o powierzchni łącznej 60x90cm i powierzchni klejącej 60x90cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytania do projektu umowy:

Zwracam się o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia (wzór umowy dla wszystkich części, bez części 40) poprzez udzielenie odpowiedzi na poniższe pytania dotyczące wzoru umowy:

*** Pytanie nr 39 – dot. projektu umowy § 3 ust. 8**

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 3 ust. 8 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści : „Przed odstąpieniem od umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy” ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

*** Pytanie nr 40 – dot. projektu umowy § 4 ust. 2**

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 4 ust. 2 wzoru umowy zostało dodane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Przed odstąpieniem od umowy strona odstępująca pisemnie wezwie drugą stronę do należytego wykonywania umowy”?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

*** Pytanie nr 41 – dot. projektu umowy § 7 ust. 3**

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 7 ust. 3 wzoru umowy został dodany podpunkt lit. e) o następującej (lub podobnej) treści: „nadmierzalnej zmiany stosunków, wskutek której utrzymywanie dotychczasowych cen groziłoby jednej ze stron rażącą stratą”?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

*** Pytanie nr 42 – dot. zad. 1, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści fartuch chirurgiczny wykonany z włókniny polipropylenowej podfoliowanej na całej powierzchni?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 43 – dot. zad. 1, pozycja 2**

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu co umożliwi złożenie naszej firmie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: *Zamawiający nie wyraża zgody.*

*** Pytanie nr 44 – dot. część nr 6, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści pokrowiec na kable w rozmiarze 16x200cm lub 14x250cm?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza w rozmiarze 14x250cm.*

*** Pytanie nr 45 – dot. część nr 19, pozycja 1-2**

Prosimy o informacje z jakimi pompami infuzyjnymi wymagane strzykawki mają być kompatybilne?

Odpowiedź: *mają być kom z pompami: Ascor, Kwapisz, Medima, Fresenius.*

*** Pytanie nr 46 – dot. część nr 20, pozycja 1-3**

Czy Zamawiający dopuści przewodnice do rurek intubacyjnych wykonanych z aluminium pokrytego PCV w następujących rozmiarze:

* 6FR , średnica 2,0mm, długość 25 cm, pasujące do rurek 2,0-4,0

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza.*

*** Pytanie nr 47 – dot. część nr 21, pozycja 1**

Czy Zamawiający wymaga strzykawek typu luer-lock trzyczęściowych?

Odpowiedź: *Zamawiający wymaga strzykawek typu luer-lock trzyczęściowych.*

*** Pytanie nr 48 – dot. Część nr 21, pozycja 1a**

Czy Zamawiający dopuści w miejsce strzykawki o pojemności 2 ml, strzykawki o pojemności 3 ml, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza strzykawki o pojemności 3 ml.*

*** Pytanie nr 49 – dot. zad. 31 poz.1-4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na folię chirurgiczną o paroprzepuszczalności 850g/m²?

Odpowiedź: *Zamawiający wyraża zgodę.*

*** Pytanie nr 50 – dot. zad. 31 poz.1-4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na folię chirurgiczną o grubości 0,03 mm?

Odpowiedź: *Zamawiający wyraża zgodę.*

*** Pytanie nr 51 – dot. zad. 31 poz. 4**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na folię chirurgiczną o rozmiarze 56 cm x 84 cm powierzchnia klejąca 56cm x 78cm?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza.*

*** Pytanie nr 52 – dot. część nr 34 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści pokrowiec j.u. na uchwyt lampy operacyjnej o głębokości 8 cm, szerokości 130 cm?

Odpowiedź: *Zamawiający nie dopuszcza.*

*** Pytanie nr 53 – dot. część 4**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie, zestaw do dializy 2 – światłowy – rozmiar 11-12F, dł. 15,20cm.

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza.*

*** Pytanie nr 54– dot. część 19 poz.1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki j.u. biała 50/60ml do pomp infuzyjnych.

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza. .*

*** Pytanie nr 55 – dot. część 19 poz.2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki j.u. bursztynowej 50ml do pomp infuzyjnych z igłą.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 56 – dot. Pakiet 21 poz.1 a,b,c,d**

Czy Zamawiający wymaga aby w podanej pozycjach strzykawki do podawania kontrastu spełniały wymogi: Jednorazowe, dwuczęściowe, jałowe, nietoksyczne, wykonane z polipropylen – polietylen, sterylizowane tlenkiem etylenu końcówka luer. Strzykawki z trzonem tłoka prostym na całej długości – zwężony na końcu w komorze strzykawki, strzykawki nie zawierają lateksu i PCV, na korpusie strzykawki –nazwa handlowa oraz typ strzykawki, rozszerzona niezmywalna czarna i czytelna skala, cyfry umieszczone bocznie na skali, tłok w kolorze kontrastującym, opakowania x 100szt. Kod kolorów na opakowaniu dla łatwego rozpoznania rozmiaru strzykawek. Opakowanie jednostkowe posiada datę produkcji oraz datę ważności.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

*** Pytanie nr 57 – dot. pakiet 28 poz.1**

Prosimy o dopuszczenie zestawów do kaniulacji tętnicy metodą SEDLINGERA śr. 20-22 G, dł. 80-160mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 58 – dot. pakiet 39 poz.1**

Czy Zamawiający wymaga strzykawki do pomp infuzyjnych, pojemność 50 ml z możliwością wypełnienia do 60ml, 3 częściowa, bezlateksowa, wykonana z polipropylenu, z końcówką luer-lock. Skalowanie co 1ml na całej długości skali, pojemność nominalna dodatkowo wyróżniona graficznie (wytluszczenie, obwiedzenie itp.). Skala kontrastująca, niezmywalna i czytelna. Kod kolorów na opakowaniu dla łatwego rozpoznania rozmiaru strzykawki. Na korpusie strzykawki napisana nazwa i informacja o braku lateksu. Pakowane po 100szt.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga 50ml zgodnie z siwz. Nie dopuszcza 60ml.

*** Pytanie nr 59 – dot. pakiet 39 poz.2**

Czy Zamawiający wymaga strzykawka bursztynowa do pomp infuzyjnych 50 ml, 3 częściowa, z igłą 2,0x 30 mm, bezlateksowa, wykonana z polipropylenu, z końcówką luer-lock, posiadającą podwójne gumowe uszczelnienie tłoka oraz z dodatkową blokadą zapobiegającą niekontrolowanemu wysunięciu tłoka z komory strzykawki tj. dodatkowe ożebrowanie poprzeczne na tłoku i rowek w komorze strzykawki. Skala kontrastująca, czytelna. Na końcu tłoka specjalne wycięcie na uchwyt pompy.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z siwz. Wymienione wyżej cechy dopuszcza.

*** Pytanie nr 60 – dot. pakiet 5 poz. 1-3**

Czy Zamawiający oczekuje rurki tracheostomijnej, z termowrażliwego PVC, silikonowana, z mankietem uszczelniającym nisko-ciśnieniowym, z ruchomą przezroczystą ramką mocującą o obrotowym jednoelementowym mechanizmie blokującym umożliwiającym płynną regulację położenia, anatomicznie ukształtowana pod kątem 90o, niebieski balonik kontrolny, rozmiar rurki i średnica mankieta na ramce, z ciągłą linią znacznika RTG, w zestawie opaska mocująca na szyję zapinana na rzep oraz prowadnik-intubator z hydrofilną powłoką, stoperem i otworem na prowadnicę Seldingera, sterylna, w rozmiarach : 7.0 / 8.0 / 9,0?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 61– dot. pakiet 12 poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowego, sterylnego, gotowego do natychmiastowego użycia zestaw do wykonania konikotomii metodą bezpośredniego wkłucia z zabezpieczeniem przed uszkodzeniem tylnej ściany tchawicy lub przedniej ściany przełyku dzięki usuwalnemu ogranicznikowi głębokości wsunięcia kaniuli. W zestawie: kaniula oddechowa (rurka) do wentylacji bez mankieta z anatomicznie ukształtowaną ramką mocującą, atraumatyczna igła-introduktor, rozszerzalna silikonowa przestrzeń martwa, skalpel, strzykawka do identyfikacji światła tchawicy, opaska mocująca z zapięciem na rzepy. ROZMIAR: I.D. 2 i 4mm.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

*** Pytanie nr 62 – dot. Pakiet 18 poz. 1a-1b**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski anestetycznej odpowiednio w rozmiarze 2 – średni dorosły, 3 – duży dorosły, pozostałe jak siwz.

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza jeżeli są odpowiednikami rozmiarów określonych w specyfikacji.*

*** Pytanie nr 63 – dot. Pakiet 19 poz. 1**

Prosimy o dopuszczenie strzykawek poj. 50(60) ml Luer Lock, z gumowym tłoczkiem uszczelniającym, jednostronną czytelną i trwałą skalą pomiarową, w opakowaniu jednostkowym typu blister – pack.

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza.*

*** Pytanie nr 64 – dot. Zadanie nr 19, poz. 2**

Prosimy o dopuszczenie strzykawek bursztynowych trzyczęściowych poj. 50(60) ml Luer Lock, z gumowym tłoczkiem uszczelniającym czytelną i trwałą skalą pomiarową, w opakowaniu jednostkowym typu blister – pack.

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza.*

*** a) Zadanie nr 19, poz. 1, 2**

Prosimy Zamawiającego o podanie jakie pompy infuzyjne, jakich producentów posiada Zamawiający w celu zachowania kompatybilności strzykawek. Informujemy, że każdy producent pompy wskazuje jakie strzykawki jakich producentów winny być stosowane, poprzez umieszczenie ich w menu pompy.

Odpowiedź: *Zamawiający posiada pompy: Ascor, Kwapisz, Fresenius, Medima.*

*** b)** Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy strzykawki powinny być wymienione w menu pomp infuzyjnych stosowanych przez Zamawiającego w celu zachowania kompatybilności strzykawek?

Odpowiedź: *Zamawiający wyjaśnia iż strzykawki mają być kompatybilne z wymienionymi rodzajami pomp.*

*** Pytanie nr 65 – dot. Pakiet 20 poz. 1-3**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowej, sterylnej, przewodnicy do rurek intubacyjnych, z możliwością ukształtowania, metalowa, pokryta przezroczystym PVC, z miękką końcówką pozbawioną rdzenia metalowego.

Dostępna w rozmiarach:

- 6 o długości 22 cm i średnicy 1,95 mm
- 10 o długości 33,5 cm i średnicy 3,28 mm
- 12 o długości 36,6 cm i średnicy 3,93 mm
- 14 o długości 36,6 cm i średnicy 4,60 mm

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza.*

*** Pytanie nr 66 – dot. pakiet 21 poz. 1a**

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie strzykawek o pojemności 1ml lub 3ml renomowanej firmy Becton Dickinson.

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza strzykawki o pojemności 3ml.*

*** Pytanie nr 67 – dot. Pakiet 23 poz. 1**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie układ oddechowy do aparatu do znieczulania, pediatryczny, o średnicy 15mm, rozciągliwy w zakresie od 0,6 m do dł. 1,8 m, kolanko z portem do próbkowania gazu, rura worka o długości 1m, worek 1L.

Odpowiedź: *Zamawiający nie dopuszcza.*

*** Pytanie nr 68 – dot. Część 32, poz.1**

Czy Zamawiający oczekuje aby w każdym pojedynczym opakowaniu poza szczoteczkę do zębów z odsysaniem z zastawką do regulacji siły odsysania oraz z gąbką na górnej powierzchni, znajdował się bezalkoholowy płyn do płukania ust z 0,05% roztworem chlorku cetylopirydyny, oraz preparat nawilżający do ust na bazie wodnej?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza. Wymaga zgodnie z siwz.*

*** Pytanie nr 69 – dot. Część 32, poz.2**

1. Czy Zamawiający wymaga systemu modułowego składającego się z pakowanych oddzielnie: uniwersalnego adaptera do dróg oddechowych do połączenia obwodu oddechowego z rurką intubacyjną lub tracheotomijną, z możliwością stosowania przez 7 dni, pozwalający bez rozłączania obwodu oddechowego na odsysanie w systemie zamkniętym, otwartym, wykonanie procedury bronchoskopii, mini-Bal, podanie leku, rozgałęziony pod kątem 45 stopni, podwójnie obrotowy, z portem do przepłukiwania cewnika, z silikonową, bezobsługową, samouszczelniającą się, dwudzielną oraz z kompatybilnego z nim cewnika do odsysania w systemie zamkniętym na 72 godziny do rurek intubacyjnych o długości 54 cm, do rurek tracheotomijnych o długości 34 cm, skalowany co 1 cm, rozmiar kodowany kolorystycznie oraz numerycznie na cewniku, z jednym otworem centralnym i 2 bocznymi ułożonymi naprzemiennie, z blokadą próżni wyposażoną w zatyczkę na uwięzi, pozbawiony DEHP w rozmiarach: 10 ; 12 ; 14 i 16 Fr.?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza. Wymaga wg specyfikacji.*

2. Czy Zamawiający wymaga, aby port do przepłukiwania cewnika był typu luer co pozwala na wsunięcie do portu strzykawki z końcówką luer lub fiolki z solą fizjologiczną

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza. Wymaga wg specyfikacji.*

3. Czy Zamawiający wymaga, aby możliwość stosowania uniwersalnego adaptera do dróg oddechowych przez 7 dni była potwierdzona w instrukcji użycia ?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza. Wymaga wg specyfikacji.*

*** Pytanie nr 70 – dot. Pakiet 39 poz. Poz. 1,2**

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy strzykawki powinny być wymienione w menu pomp infuzyjnych stosowanych przez Zamawiającego w celu zachowania kompatybilności strzykawek? Informujemy, że każdy producent pompy wskazuje jakie strzykawki jakich producentów winny być stosowane, poprzez umieszczenie ich w menu pompy.

Odpowiedź: *Zamawiający udzielił odpowiedzi w pytaniu 64.b.*

*** Pytanie nr 71 – dot. Pakiet 39 poz. 1, 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek renomowanej firmy Becton Dickinson, trzyczęściowych do pomp infuzyjnych 50/60ml z końcówką Luer-Lock, z bezpieczną blokadą tłoka zapobiegającą niekontrolowanemu wysunięciu tłoka z komory, tłok bez lateksu z podwójnym uszczelnieniem, trwała przedłużona skala, skalibrowanych z pompami strzykawkowymi: Braun.

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza ww firmę. Wymaga tylko 50ml.*

*** Pytanie nr 72 – dot. część 31**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie folii chirurgicznej o grubości 0,048mm oraz paro przepuszczalności 750g/m², pozostałe zapisy zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza.*

*** Pytanie nr 73 – dot. część 34**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie osłony ma uchwyt lampy operacyjnej w rozmiarze 15,5cm x11,5 cm.

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza.*

*** Pytanie nr 74 – dot. część 37**

Czy w przypadku zaferowania filmów do mammografii innych niż obecnie używane przez Zamawiającego, będzie wymagał recalibracji aparatu mammograficznego oraz optymalizacji ciemni przez autoryzowany serwis, dokonanej na koszt Wykonawcy?

Odpowiedź: *Zamawiający przypadku zaferowania filmów do mammografii innych niż obecnie używane przez Zamawiającego, będzie wymagał recalibracji aparatu.*

*** Pytanie nr 75 – dot. część 37**

Czy Zamawiający wymaga oświadczenia producenta o kompatybilności filmów z kasetami obecnie używanymi przez Zamawiającego, co umożliwi prawidłową współpracę w systemie kaseto-ekran-błona mammograficzna-odczynniki chemiczne?

Odpowiedź: *Zamawiający wymaga.*

*** Pytanie nr 76 – dot. część 38 poz. 12**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie osłony na kończyne w rozmiarze niewiele różniącym się od opisanego tj. 36,5x72 cm z taśmą 9x50cm.

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza.*

*** Pytanie nr 77 – dot. część 38, poz. 18**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie szczotek chirurgicznych pakowanych po 40 sztuk, pozostałe zapisy zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza.*

*** Pytanie nr 78 – dot. część nr 40**

Zamawiający w Części 40 złożył zapotrzebowanie na bieliznę operacyjną. Zgodnie z obecnie obowiązującymi przepisami bielizna stosowana na bloku operacyjnym musi być zgodna z normą PN-EN 13795. Wymieniona norma opisuje szereg parametrów, które mają znaczenie z punktu widzenia bezpieczeństwa użytkownika zarówno Personelu bloku operacyjnego, jak i Pacjenta. Zgodnie z założeniami wynikającymi z Normy, najważniejszymi parametrami z punktu widzenia bezpieczeństwa epidemiologicznego są pylenie oraz czystość pod względem cząstek stałych. Dodatkowo w przypadku asortymentu mającego bezpośredni kontakt z płynami w polu operacyjnym bardzo ważnym parametrem jest odporność na przenikanie cieczy.

Czy Zamawiający, mając na uwadze zgodność z przepisami prawa, a przede wszystkim dbając o bezpieczeństwo użytkownika, wymaga, aby bielizna z Części 40 była zgodna z normą PN-EN 13795 co najmniej w zakresie jak poniżej:

- pylenia oraz czystości pod względem cząstek stałych dla bluz, spodni i pola niekrytycznego fartuchów,

- pylenia, czystości pod względem cząstek stałych, czystości mikrobiologicznej, odporności na przenikanie cieczy dla pola krytycznego fartuchów oraz prześcieradeł i podkładów,

co będzie potwierdzone załączonymi do oferty wynikami badań przeprowadzonych przez niezależną jednostkę badawczą?

Odpowiedź: *Zamawiający wymaga.*

*** Pytanie nr 79 – dot. część nr 40**

Zamawiający w Części 40 w pozycjach 1 – 2 wyspecyfikował prześcieradła i podkłady operacyjne z tkaniny elanobawełna – poliester. Tradycyjna elanobawełna nie spełnia wymogów normy PN-EN 13795, ponieważ jest tkaniną pylącą. W naszej ofercie posiadamy prześcieradła i podkłady operacyjne wykonane z tkaniny bawełniano-poliestrowej zgodnej z normą PN-EN 13795 o gramaturze 160g/m² i składzie: 70% bawełna, 29% poliester i 1% nitka węglowa. Wysoka zawartość bawełny zapewni komfort, z kolei wysoka gramatura umożliwi zapewnienie barierowości przez większą ilość cykli.

Czy Zamawiający dopuści podkłady i prześcieradła z Części 40 wykonane z barierowej tkaniny zgodnej z normą PN-EN 13795 o gramaturze 160g/m² i składzie: 70% bawełna, 29% poliester i 1% nitka węglowa?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza.*

*** Pytanie nr 80 – dot. część nr 40**

Zamawiający w Części 40 w pozycji nr 3 wyspecyfikował fartuchy chirurgiczne wykonane w polu krytycznym – przedramiona oraz klatka piersiowa z tkaniny elanobawełnianej. Zgodnie z obowiązującymi przepisami pole krytyczne fartucha musi być wykonane z tak zwanej tkaniny barierowej, a więc odpornej na przenikanie płynów.

Na rynku polskim dostępne są tkaniny poliestrowe, które stosowane w obszarze krytycznym fartucha spełniają swoje najważniejsze zadanie, a więc chronią przed przenikaniem płynów. Tkaniny poliestrowe są nieprzemakające i zapewniają maksymalny poziom bezpieczeństwa, nieporównywalnie wyższy niż tkaniny bawełniane. Dla zapewnienia komfortu użytkownika fartuchów barierowych producenci w polu niekrytycznym stosują natomiast tkaniny bawełniano – poliestrowe o wysokiej oddychalności.

Czy Zamawiający, mając na uwadze bezpieczeństwo pracy, wymaga, aby fartuchy operacyjne z Części 40 wykonane były w polu krytycznym z tkaniny nieprzemakalnej poliestrowej, zgodnej z normą PN-EN 13795, natomiast w polu niekrytycznym z tkaniny bawełniano – poliestrowej?

Odpowiedź: *Zamawiający wymaga.*

*** Pytanie nr 81 – dot. Pytanie 4:**

Zamawiający w Części nr 40 w pozycjach 4 - 5 wyspecyfikował ubrania i sukienki operacyjne z tkaniny elanobawełna-poliester. Tradycyjna tkanina elanobawełniana nie spełnia wymogów normy PN-EN 13795, ponieważ pyli, a co za tym idzie jest bardzo niebezpieczna epidemiologicznie. Polscy producenci bielizny operacyjnej mają w swojej ofercie tkaniny bawełniano – poliestrowe niepyłące, które spełniają najważniejsze parametry normy PN-EN 13795.

Czy Zamawiający dopuści w Części 40 w pozycjach 4 – 5 ubrania i sukienki operacyjne wykonane z tkaniny o składzie 55% bawełna, 45% poliester?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 82 – dot. część nr 40**

Zamawiający w Części 40 opisał tkaninę elanobawełnianą o gramaturze gwarantującej odpowiednią przepuszczalność. Wysokie gramatury tkanin powodują, że bielizna operacyjna jest mniej oddychająca, a także mniej ekonomiczna w praniu.

Na rynku dostępne są różne tkaniny o bardzo różnych gramaturach. Z naszego wieloletniego doświadczenia wynika, że największy komfort użytkowania ubrań oraz fartuchów operacyjnych przy największym poziomie bezpieczeństwa zapewniają tkaniny o gramaturach do 120 g/m². Tkaniny o niższej gramaturze zapewniają bardzo wysoki komfort termofizjologiczny oraz są ekonomiczne w praniu.

Czy Zamawiający, mając na uwadze komfort oraz ekonomikę użytkowania wymaga aby asortyment z pozycji 3 – 5 z Części 40, tj. ubrania, sukienki i fartuchy był wykonany z tkanin o gramaturze maksymalnie 120 g/m²?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 83 – dot. część nr 40**

Zamawiający w Części 40 wymaga ubrań, sukienek oraz fartuchów wykonanych z tkaniny elanobawełnianej gwarantującej odpowiednią przepuszczalność. Na rynku polskim są różne tkaniny będące mieszanką bawełny i poliestru o różnym poziomie „oddychalności”. Z naszej wiedzy i doświadczenia wynika, że im większy jest poziom przepuszczalności powietrza tkaniny, tym większy jest odczuwalny komfort jej użytkowania.

*Czy w związku z powyższym Zamawiający wymaga, aby ubrania, sukienki i pole niekrytyczne fartuchów z Części 40 posiadały przepuszczalność powietrza na poziomie co najmniej 55 cm³/cm²*s, co będzie potwierdzone w karcie technicznej tkaniny?*

Odpowiedź: Zamawiający wymaga potwierdzenia.

*** Pytanie nr 84 – dot. część nr 40**

Czy Zamawiający dopuści temperaturę prania asortymentu z Części 40 do 75°C?

Tkaniny tzw. barierowe nie wymagają prania wysokotemperaturowego. Ponadto niższa temperatura prania korzystnie wpływa na właściwości wszystkich tkanin.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 85 – dot. część nr 40**

Zamawiający wymaga, aby zamawiany asortyment posiadał Certyfikat CE. Bielizna operacyjna wielokrotnego użytku z Części 40 należy do wyrobów medycznych klasy pierwszej niesterylnej, w związku z czym nie mają obowiązku posiadania Certyfikatu CE (dotyczy on klas wyrobu medycznego: I sterylnej, I z funkcją pomiarową, II a, II B, III). Dla zamawianego asortymentu właściwymi dokumentami są: deklaracja CE oraz wpis/ zgłoszenie do RWM.

Czy Zamawiający dla bielizny z Części 40 odstąpi od wymogu posiadania Certyfikatu CE?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

*** Pytanie nr 86 – dot. część nr 40**

Czy Zamawiający w Części 40 dopuści asortyment wykonany z tkanin o kurczliwości do 5%?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 87 – dot. część nr 40**

Zamawiający dla asortymentu z Części 40 wymaga certyfikatu Instytutu Włókiennictwa na potwierdzenie dopuszczenia wyrobów do użytku dla służby zdrowia. Dokumentami potwierdzającymi dopuszczenie do użytku wyrobów medycznych, a takimi jest zamawiana bielizna operacyjna, są wpis lub zgłoszenie do Rejestru Wyrobów Medycznych oraz Deklaracja zgodności CE. Jednostki badawcze takie jak Instytut Włókiennictwa badają natomiast właściwości tkanin np. na zgodność z różnymi normami. Dla bielizny operacyjnej właściwa norma to PN-EN 13795. Zawiązanie jednostki badawczej jedynie do polskiego Instytutu Włókiennictwa jest jednak niezasadne. Wykonawcy zaopatrują się w tkaniny na całym świecie. Dlatego każde laboratorium badawcze posiadające akredytację powinno być akceptowane przez Zamawiającego.

Czy Zamawiający wymaga zatem, aby bielizna operacyjna z Części 40 posiadała Deklarację CE oraz Wpis lub Zgłoszenie do Rejestru Wyrobów Medycznych a zamiast certyfikatu Instytutu Włókiennictwa wymaga badań określających parametry tkanin zgodnie z normą PN-EN 13795 co najmniej w zakresie pylenia i czystości pod względem cząstek stałych wykonanych przez dowolną niezależną jednostkę badawczą?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

*** Pytanie nr 88 – dot. zad. nr 36**

Zwracamy się z prośbą o określenie producenta błon mammograficznych na których obecnie szpital pracuje.

Odpowiedź: Kodak Mammo Min-r 2000+

*** Pytanie nr 89 – dot. zad. nr 36**

Czy Zamawiający oczekuje kalibracji sprzętu i optymalizacji ciemni w przypadku dostarczenia przez Wykonawcę filmów mammograficznych i odczynników innego producenta niż obecnie używanych przez szpital? W przypadku pozytywnej odpowiedzi prosimy Zamawiającego o określenie modeli oraz producentów sprzętu, które Wykonawca będzie zobowiązany skalibrować.

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje kalibracji sprzętu i optymalizacji ciemni w przypadku dostarczenia przez Wykonawcę filmów mammograficznych i odczynników innego producenta niż obecnie używane.

*** Pytanie nr 90 – dot. zad. nr 36**

Ze względu na możliwość zaferowania w poz. nr 1 oraz nr 2 asortymentu tego samego producenta oraz rodzaju zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o zmniejszenie ilości próbek do jednej pozycji – do wyboru przez Wykonawcę.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

*** Pytanie nr 91 – dot. dotyczy SIWZ**

Czy Zamawiający wymaga aby na fakturze, dostarczanej wraz z zamówionym towarem, znajdowały się takie informacje jak nr serii i data ważności?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

*** Pytanie nr 92 – dot. dotyczy SIWZ**

Czy Zamawiający wymaga dołączenia do oferty zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej, które nakłada obowiązek na wykonawcę powiadamiania zamawiającego o wszelkich wycofanych, wstrzymanyh w obrocie produktach ?

Odpowiedź: Zamawiający w zakresie części 8 **odstępuje** od wymogu załączenia do oferty zezwolenia na prowadzenie obrotu produktami leczniczymi w szczególności zezwolenie na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej lub zezwolenia na prowadzenie składu konsygnacyjnego bądź zezwolenie na wytwarzanie produktów leczniczych i wykreśla się wymieniony pkt 2.2c.

*** Pytanie nr 93 – dot. dotyczy SIWZ**

Czy Zamawiający wymaga aby dostawy towaru do siedziby Zamawiającego odbywały się odpowiednimi środkami transportu, czyli autami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma” posiadającymi możliwość ogrzewania lub chłodzenia przewożonego asortymentu?

Odpowiedź: Dostawy mają się odbywać zgodnie z obowiązującymi przepisami.

*** Pytanie nr 94 – dot. dotyczy SIWZ**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę cen jednostkowych podczas trwania umowy ze względu na udokumentowaną zmianę cen u producenta? Wprowadzenie takiej zmiany będzie możliwe wyłącznie po wyrażeniu pisemnej zgody przez Zamawiającego.

Odpowiedź: *Zamawiający nie wyraża zgody.*

*** Pytanie nr 95 – dot. dotyczy SIWZ**

Czy Zamawiający wymaga aby dostawy towaru do siedziby Zamawiającego odbywały się odpowiednimi środkami transportu, czyli autami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma” posiadającymi możliwość ogrzewania lub chłodzenia przewożonego asortymentu, zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 10 grudnia 2014r. w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej?

Odpowiedź: *Zgodnie z obowiązującymi przepisami.*

*** Pytanie nr 96 – dot. dotyczy SIWZ**

Czy Zamawiający wymaga aby dostawy towaru do siedziby Zamawiającego odbywały się środkami transportu, czyli autami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma”, które umożliwiają dopasowanie temperatury i wilgotności do wymogów przewożonego asortymentu, które ustala producent i umieszcza je na opakowaniach lub w kartach produktowych?

Odpowiedź: *Zgodnie z obowiązującymi przepisami*

*** Pytanie nr 97 – dot. dotyczy SIWZ**

Producenci asortymentu medycznego ustalają wymogi odnośnie przewożenia produkowanych przez nich wyrobów w odpowiednich temperaturach oraz przy określonej wilgotności. W związku z tym czy Zamawiający wymaga aby dostawy towaru do siedziby Zamawiającego odbywały się odpowiednimi środkami transportu, czyli autami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma”, które umożliwiają dopasowanie temperatury i wilgotności do stawianych przez producentów wymogów? W załączeniu przykładowe wytyczne jednego z największych producentów przyrządów infuzyjnych, przedłużaczy do pomp, strzykawkę na terenie Polski.

Odpowiedź: *Zgodnie z obowiązującymi przepisami*

*** Pytanie nr 98 – dot. dotyczy SIWZ**

Czy Zamawiający wymaga aby dostawca zamówionego towaru pomagał przy jego rozładunku w miejscu wskazanym przez Zamawiającego oraz był obecny podczas sprawdzenia zgodności towaru z zamówieniem?

Odpowiedź: *TAK*

*** Pytanie nr 99 – dot. dotyczy SIWZ**

Czy Zamawiający wymaga aby dostawy towaru były wykonywane środkami transportu Wykonawców bez udziału pośredników? Takie rozwiązanie daje Zamawiającemu pewność należytej wykonanej dostawy oraz że dostarczony towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi

Odpowiedź: *Zamawiający nie wymaga*

*** Pytanie nr 100 – dot. dotyczy SIWZ**

Czy Zamawiający wymaga aby dostarczany towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi? Takie rozwiązanie da Zamawiającemu pewność, iż dostarczone wyroby, które będą służyć przy leczeniu ludzi nie były przewożone np. z oponami lub innymi produktami niemedycznymi.

Odpowiedź: *Zgodnie z obowiązującymi przepisami, odpowiednio opakowane.*

*** Pytanie nr 101 – dot. część nr 22 poz. 1**

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w tej pozycji strzykawki cewnikowej 100ml z podwójną skalą i dodatkowym łącznikiem leur w ilości 2szt. zapakowanych w Listrze ze strzykawką?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

*** Pytanie nr 102 – dot. Część nr 19 poz. 1, 2**

Czy Zamawiający w Części nr 19, w pozycji nr 1 i 2, dopuści do zaoferowania strzykawki produkowane przez firmę „Margomed”, kompatybilne z pompami posiadanymi przez Zamawiającego, bez konieczności wpisania w menu pompy. Pragniemy również nadmienić, iż strzykawki przez nas proponowane, były stosowane w Państwa jednostce, i cisyły się pozytywna oceną personelu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza..

*** Pytanie nr 103 – dot. część nr 40**

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w Części 40 w pozycjach 4 – 5 ubrań operacyjnych i sukienek w kolorach do wyboru: niebieskim, zielonym, szaro-niebieskim i czerwonym?

Odpowiedź: Zamawiający w pozycji 4-5 dopuszcza tylko w kolorze czerwonym.

*** Pytanie nr 104 – dot. część nr 21**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie, **Strzykawki typu luer — lock do kontrastu**
Strzykawki typu luer — lock do podawania kontrastu — pojemność 3 ml

Odpowiedź: Zamawiający pojemność 3ml.

*** Pytanie nr 105 – dot. część nr 36**

Proszę o doprecyzowanie jakiego rodzaju filmów wymaga Zamawiający?

12. Kodak Mammo Min-R 2000+
13. Kodak Mammo Min-R EV
14. Kodak Mammo Min-R S

Odpowiedź: Zamawiający wymaga filmy Kodak Mammo Min-R 2000+

*** Pytanie nr 106 – dot. część nr 39**

Czy Zamawiający w pozycji nr 1,2, dopuści do zaoferowania strzykawki produkowane przez producenta „Margomed” o pojemności 50(60)ml, kompatybilne z pompami posiadanymi przez Zamawiającego, nie zależnie od wpisanej nazwy producenta strzykawki w menu pompy, jak obecnie wykorzystywane w państwa jednostce? Zarówno strzykawki transparentne jak i bursztynowe, wymagane przez Zamawiającego, o pojemności 50(60)ml, produkowane przez PP „Margomed” są kompatybilne z pompami infuzyjnymi wszystkich producentów tych urządzeń w zakresie określonych i wymaganych norm. Strzykawki w/w producenta są identyfikowane w dedykowanych pompach infuzyjnych pod komunikatem „50 MARGOMED”, w starych typach urządzeń dozujących, bez aktualnego oprogramowania, strzykawki pracują pod komunikatem „50 POLFA LUBLIN” lub „50 BRAUN OMNIFIX”, zgodnie z oświadczeniem producenta strzykawek.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza strzykawki tylko o pojemności 50ml. Nie dopuszcza 60ml.

Z poważaniem