



Samodzielny Publiczny Zespół Opieki Zdrowotnej Dział Zamówień Publicznych

38-500 Sanok, ul. 800-lecia 26

tel./fax +48 13 46 56 290

e-mail: zam.pub@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 97 1600 1462 1871 2194 2000 004 BGŻ PNP PARIBAS

SPZOZ/SAN/ZP/148/2019

Sanok, 5 czerwiec 2019r.

do wszystkich uczestników postępowania

dotyczy: postępowania nr SPZOZ/PN/11/2019 prowadzonego w trybie przetargu
nieograniczonego na dostawę sprzętu jednorazowego i wielokrotnego użytku
dla SPZOZ Sanok

DOTYCZY przedmiotu zamówienia i wzoru

*** Pytanie nr 1 - dot. pakietu nr 1 poz. 1a:**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika CH6 z balonem 3 ml.

Odpowiedź: Cewniki nie są przedmiotem zamówienia w pakiecie nr 1.

*** Pytanie nr 2 - dot. pakietu nr 1 poz. 1b:**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników z balonem 5-10 ml.

Odpowiedź: Cewniki nie są przedmiotem zamówienia w pakiecie nr 1.

*** Pytanie nr 3 - dot. pakietu nr 15 poz. 1:**

1. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy cewniki do rozmiaru CH20 mają być zróżnicowane kolorem nasadki jak również mają być wyposażone w kod barwny i numeryczny umieszczony na konektorze cewnika oraz fabrycznie nadrukowany na opakowaniu jednostkowym numer serii, rozmiar oraz datę ważności, co pozwala na łatwą i szybką identyfikację rozmiaru cewnika, tak jak obecnie dostarczane?

Odpowiedź: TAK.

2. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy cewniki do odsysania mają posiadać dwa otwory boczne naprzeciwległe i jeden centralny?

Odpowiedź: TAK.

3. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy wewnętrzna część konektora ma być karbowana, co zapobiega zsuwaniu się konektora cewnika z końcówki ssaka, tak jak stosowane?

Odpowiedź: TAK.

*** Pytanie nr 4 - dot. pakietu nr 22 poz. 3:**

1. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga aby zestaw posiadał cewnik poliuretanowy JJ z linią pozycyjną i skalowaniem co 1cm co znacznie ułatwia zakładanie cewnika?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników w rozmiarach : 3F , 4F , 4,8F, 6F?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

*** Pytanie nr 5 - dot. pakietu nr 31 poz. 1, 2:**

1. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga, aby produkty były wykonane z materiału wolnego od ftalanu DEHP, a informacja o braku ftalanu DEHP była fabrycznie nadrukowana na etykiecie opakowania jednostkowego?

Odpowiedź: *Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ – ma być dopuszczony do użytku w służbie zdrowia.*

2. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy na opakowaniu jednostkowym ma być umieszczony piktogram ułatwiający identyfikację produktu?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza nie wymaga.*

*** Pytanie nr 6 - dot. pakietu nr 38 poz. 1:**

1. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy wymagana rurka intubacyjna ma być wolna od DEHP oraz posiadać zakończenie rurki wygięte i wyprofilowane w kształcie zapobiegającym odstawianiu końcówki rurki od wprowadzanej prowadnicy lub fiberoskopu co minimalizuje ryzyko uszkodzenia struktur anatomicznych podczas intubacji?

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza nie wymaga.*

*** Pytanie nr 7 - dot. pakietu nr 14, 23, 24, 25:**

W związku ze zmianami prawnymi dla produktów zarejestrowanych jako środek ochrony osobistej, które obowiązują od 2015 r., prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zaoferowania równoważnych norm potwierdzających przenikalności dla substancji chemicznych tj. EN 16523-1 oraz dla wirusów EN 374-5. Pragniemy podkreślić, iż EN 374-3 i ASTM F 1671 zostały wycofane i zastąpione, przez EN 16523-1 i EN 374-5 i każdy produkt dostarczany po 20 kwietnia 2019 r. powinien być zgodny z obowiązującymi normami.

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza.*

*** Pytanie nr 8 - dot. pakietu nr 14, poz. 1:**

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie lepszego poziomu AQL wynoszącego $\leq 1,0$, , tak jak dotychczas stosowane.

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza.*

2. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy zaszła omyłka pisarska i zamawiający wymaga badania na przenikalność wirusów zgodnie z ASTM F 1671?

Odpowiedź: *TAK zaszła omyłka pisarska i zamawiający wymaga badania na przenikalność wirusów zgodnie z ASTM F 1671.*

3. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy wymaga zawartości protein rękawicy potwierdzonej badaniami niezależnego laboratorium od producenta z nazwą rękawic, których one dotyczą.

Odpowiedź: *TAK.*

*** Pytanie nr 9 - dot. pakietu nr 14, poz. 3:**

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie lepszego poziomu AQL wynoszącego $\leq 1,0$, tak jak dotychczas stosowane.

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza.*

2. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy wymaga zawartości protein rękawicy potwierdzonej badaniami niezależnego laboratorium od producenta z nazwą rękawic, których one dotyczą.

Odpowiedź: *TAK*

*** Pytanie nr 10 - dot. pakietu nr 14, poz. 4:**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga rękawicy półsyntetycznej, lateksowo-nitrylowej trójwarstwowej, całkowicie syntetycznej (100% nitril) na styku z dłonią użytkownika, stanowiącej 50% grubości rękawicy, dodatkowo pokrytej warstwą silikonu, co umożliwi skuteczne oddzielenie dłoni od protein lateksu, tak jak dotychczas stosowane?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

*** Pytanie nr 11 - dot. pakietu nr 23, poz. 1:**

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic pakowanych po 100 szt. (90 szt. dla rozm. XL).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

2. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienia czy wymaga aby otwór dozujący opakowania rękawic wyposażony był w folię zabezpieczającą przed kontaminacją ze środowiskiem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

*** Pytanie nr 12 - dot. pakietu nr 24, poz. 1:**

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic pakowanych po 100 szt. (90 szt. dla rozm. XL).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic pakowanych po max 150 szt.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

3. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienia czy rękawice nitrylowe z przedłużonym mankietem winny posiadać długość min. 265 mm?

Odpowiedź: TAK.

*** Pytanie nr 13 - dot. pakietu nr 25, poz. 1:**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie nieznacznie różniącej grubości konwencjonalnej rękawicy wynoszącej na palcu min. $0,32 \pm 0,01$ mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 14 - dot. zapisu SIWZ**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na złożenie wraz z ofertą oświadczenia o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, w sytuacji gdy dany oferent nie należy do żadnej grupy kapitałowej?

Odpowiedź: Oświadczenie należy złożyć zgodnie z obowiązującymi przepisami.

*** Pytanie nr 15 - dot. zapisu SIWZ**

Czy Zamawiający wymaga, aby dostawca materiałów do sterylizacji posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością ICSO 90001-2015 dotyczącą materiałów sterylizacyjnych? Zamawiający zyskuje pewność, że oferowane wyroby produkowane są zgodnie z obowiązującymi wymaganiami i normami.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

*** Pytanie nr 16 - dot. parametry techniczne – pakiet nr 8**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawów w następujących rozmiarach, w wybranych pozycjach:

- 1) 12cm x 200 zamiast 12,5 x 200
- 2) 7,5cm x 3cm x 100m zamiast 7,5cm x 2,5cm x 100m
- 3) 25cm x 6cm x 100m zamiast 25cm x 6,5cm x 100m
- 4) 30cm x 6cm x 100m zamiast 30cm x 6,5cm x 100m

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

*** Pytanie nr 17 - dot. parametry techniczne – pakiet nr 8**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr5 8 rękaw3 papierowo – foliowy o niezwilżalności papieru wodą powyżej 33s?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

*** Pytanie nr 18 - dot. par. 3 ust. 2 wzoru umowy**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wysokości kary z 2% na 0,5%?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

*** Pytanie nr 19 - dot. par. 8 ust. 3 wzoru umowy**

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu sygnowania na fakturze nr umowy?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

*** Pytanie nr 20**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej za 1 szt. wyrobów z dokładnością do 3 lub 4 miejsc po przecinku?

Zgodnie z orzeczeniem zespołu Arbitrów – sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06 dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech a nawet czterech miejsc po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

*** Pytanie nr 21 - dot. pakietu nr 46**

Czy Zamawiający w pakiecie 46 poz. 1 dopuści PEG o wymiarach: 15 CH/35 cm oraz 20CH/35 cm? Zestaw do długotrwałego żywienia zakładany przezskórnie metodą endoskopową. Wykonany z poliu-retanu, ze znacznikiem RTG. Wolny od lateksu i DEHP. Zawierający min. szpulę podwójnej nici z końcówką wprowadzającą, zewnętrzną silikonową płytkę mocującą, nieprzepuszczalną dla promieni UV, łącznik Enfit ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 22 - dot. zapisów wzoru umowy**

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie zapisów § 2 ust. 4 wzoru umowy poprzez dodanie zapisu, że realizacja zakupów odbywać się będzie na podstawie pisemnych zamówień składanych drogą mailową bądź faksem, co znacznie ułatwi proces realizacji zamówień.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ (fax, e-mail).

*** Pytanie nr 23**

Prosimy o wskazanie w umowie osoby odpowiedzialnej po stronie szpitala za realizację umowy, w szczególności za wysyłanie zamówień.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

*** Pytanie nr 24 - dot. wzoru umowy.**

Wnosimy o zmianę zapisu § 3 ustęp 5 wzoru umowy. Zapis jednoznacznie nie wskazuje jakie reklamacji dotyczy tyj. reklamacji ilościowej czy reklamacji jakościowej. Czas załatwiania takich reklamacji jest diametralnie różny i nie może on podlegać ujednoliceniu. Załatwienie reklamacji ilościowej faktycznie może zostać zrealizowane w terminie 5 dni. Jeśli zaś chodzi o reklamację jakościową to zgodnie z przepisami ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo farmaceutyczne termin jej rozpatrzenia może wynosić nawet kilkadziesiąt dni. Proponujemy wydłużenie terminu realizacji reklamacji jakościowej do 7 dni. Wskazujemy, że reklamacje jakościowe rozpatrywane są najczęściej w oparciu o decyzję producenta leku. Procedura reklamacyjna wymaga zatem odbioru leku od Zamawiającego i dostarczenia go do producenta. Również badanie zasadności reklamacji przez producenta nie zawsze może odbyć się natychmiastowo. W związku z powyższym prosimy o wydłużenie termin reklamacji jakościowych do min.7dni.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

*** Pytanie nr 25 - dot. wzoru umowy**

Dotyczy projektu umowy. W oparciu o obowiązujące przepisy prawne, zwracamy się z prośbą o dodanie w zapisach umowy informacji, iż w przypadku konieczności zwrotu zakupionego towaru, Zamawiający udostępni kopię rejestru warunków przechowywania produktu w aptecę (rejestr temperatur), od dnia dostawy do dnia zwrotu towaru.

- Wytyczne UE z dnia 7 marca 2013 r. w sprawie Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz.Urz. UE 2013/C 68/01) Rozdział 5 pkt 6.3 (produkty lecznicze, które opuściły pomieszczenia dystrybutora mogą powrócić do zapasów przeznaczonych do sprzedaży, tylko pod warunkiem potwierdzenia wszystkich wymienionych w Wytycznych okoliczności. Między innymi: klient wykazał że transport produktów leczniczych, ich przechowywanie i postępowanie z nimi odbywało się zgodnie ze specjalnymi wymogami dotyczącymi ich przechowywania)

Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 18 października 2002 r. w sprawie podstawowych warunków prowadzenia apteki (Dz. U. z dnia 12 listopada 2002 r.) § 2. Produkty lecznicze i wyroby medyczne muszą być przechowywane w aptecę w sposób gwarantujący zachowanie ustalonych dla produktu leczniczego lub wyrobu medycznego wymagań jakościowych i bezpieczeństwo przechowywania.

Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 26 lipca 2002 r. (Dz. U. 2002 nr 144 poz. 1216) w sprawie procedur Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (paragraf. 7 pkt 3 paragraf. 8 ust. 3)

Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 1 października 2009 r w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Wytwarzania (Część I pkt. 4.26)

Odpowiedź: *Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.*

*** Pytanie nr 26 - dot. pakietu nr 14 poz.1**

1) Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający miał na myśli badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671.

Odpowiedź: *TAK.*

2) Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic o poziomie AQL równym 0,65, gwarantującym wyższą jakość produktu (im niższy AQL, tym lepszy). Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: *Zamawiający dopuszcza.*

*** Pytanie nr 27 - dot. pakietu nr 14 poz. 3**

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie alternatywnej rękawicy o poniższych parametrach:

Rękawice chirurgiczne, sterylne, lateksowe, bezpudrowe , powierzchnia wewnętrzna polimeryzowana, AQL 0,65, kształt anatomiczny, poziom protein < 1 0ug/g, mankiet rolowany, opakowanie foliowe .

Rękawice przebadane na mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671, rękawice przebadane na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z EN374 - 3 oraz przebadane na przenikanie cytostatyków zgodnie z ASTM D6978 Dostępne w rozmiarach : 6.0-9.0

Odpowiedź: *Zamawiający nie dopuszcza.*

*** Pytanie nr 28 - dot. pakietu nr pakiet nr 14 poz. 4**

1. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie alternatywnej rękawicy o poniższych parametrach:

Rękawice chirurgiczne, sterylne, lateksowe, bezpudrowe , AQL 0,65, sterylizowane radiacyjnie, kształt anatomiczny, kolor antyrefleksyjny – brązowy, poziom protein < 20ug/g, mankiet rolowany, opakowanie : koperta zewnętrzna folia/folia, koperta wewnętrzna papierowa. Rękawice przebadane na mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671.

Dostępne w rozmiarach: 6.0 - 9.0

Odpowiedź: *Zamawiający nie dopuszcza.*

2. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie alternatywnej rękawicy o poniższych parametrach: Rękawice chirurgiczne, sterylne, lateksowe, bezpudrowe, AQL 1,0 sterylizowane radiacyjnie, kształt anatomiczny, kolor antyrefleksyjny – brązowy, poziom protein < 30ug/g, mankiet rolowany z opaską samoprzylepna, opakowanie: koperta zewnętrzna folia/folia, koperta wewnętrzna papierowa. Rękawice przebadane na mikroorganizmów zgodnie z ASTM F1671. Dostępne w rozmiarach: 6.0-9.0

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

*** Pytanie nr 29 - dot. pakietu nr 25**

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający miał na myśli rękawice o grubości ścianki na palcu min. 33mm.

Odpowiedź: TAK.

*** Pytanie nr 30 - dot. zapisu umowy**

Wnosimy o wykreślenie § 7 ust. 4 oraz 5 projektu umowy

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

*** Pytanie nr 31 - dot. zapisu umowy**

Wnosimy o dodanie w miejsce wykreślonego zapisu § 7 ust 4 zapisu postanowienia § 7 ust. 4 projektu umowy oraz nadanie mu następującej treści: „W przypadku zmiany 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.” 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

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

*** Pytanie nr 32 - dot. wzoru umowy**

Wnosimy o dodanie w miejsce wykreślonego zapisu § 7 ust 5 zapisu postanowienia § 7 ust. 5 projektu umowy oraz nadanie mu następującej treści: „Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany ceny w przypadku 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 : 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: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

*** Pytanie nr 33 - dot. wzoru umowy**

Wnosimy o wykreślenie § 8 ust. 4 projektu umowy

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

*** Pytanie nr 34 - dot. wzoru umowy**

Wnosimy o wykreślenie zapisu § 11 projektu umowy wprowadzającego wymóg uzyskania zgody Zamawiającego na cesję wierzytelności. UZASADNIENIE: Kwestia cesji wierzytelności względem podmiotu leczniczego została już uregulowana treścią powszechnie obowiązującego prawa, tj. w treści art. 54 ust 5 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej (Dz.U. 2018 poz. 2190, ze zm.), w brzmieniu:

„Czynność prawna mająca na celu zmianę wierzyciela samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej może nastąpić po wyrażeniu zgody przez podmiot tworzący. Podmiot tworzący wydaje zgodę albo odmawia jej wydania, biorąc pod uwagę konieczność zapewnienia ciągłości udzielania świadczeń

zdrowotnych oraz w oparciu o analizę sytuacji finansowej i wynik finansowy samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej za rok poprzedni. Zgodę wydaje się po zasięgnięciu opinii kierownika samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

*** Pytanie nr 35 - dot. pakietu nr 16:**

Czy Zamawiający zgodzi się dopuścić cewnik tlenowy donosowy z końcówkami prostymi i drenem o dł. 5m?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 36 - dot. wzoru umowy, załącznik nr 4 do SIWZ**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary umownej wynikającej z §3 ust. 2 do wysokości 0,5% wartości towaru nie dostarczonego zgodnie z zamówieniem.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kary umownej wynikającej z §3 ust. 4 do wysokości 1% wartości towaru, którego dostawy Wykonawca odmówił.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

*** Pytanie nr 37 - dot. pakietu nr 1, poz. 7,8**

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op. 100 szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 38 - dot. pakietu nr 3, poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op. 10 szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 39 - dot. pakietu nr 3, poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op. 100 szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 40 - dot. pakietu nr 3, poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści zestaw do lewatywy z dwoma otworami bocznymi?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

*** Pytanie nr 41 - dot. pakietu nr 11, poz. 2**

Wnosimy o wydzielenie z Pakietu nr 11 pozycji nr 2 oraz utworzenie oddzielnego pakietu np. 11A. Wydzielenie w/w pozycji umożliwi złożenie ofert większej liczbie oferentów dzięki czemu Zamawiający uzyska znacznie korzystniejsze ceny w przedmiotowym postępowaniu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

*** Pytanie nr 42 - dot. pakietu nr 16**

Czy zamawiający dopuści cewnik do podaży tlenu przez nos typu „wąsy” o długości 200 cm, sterylny, j.u., pakowany indywidualnie?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

*** Pytanie nr 43 - dot. pakietu nr 29**

Czy zamawiający dopuści strzykawkę cewnikowa 100ml - skala mała co 1 ml, duża co 10 ml – uchwyt cylindrowy 10 mm, ze stożkową końcówką ściętą usytuowaną centralnie, z dwiema dodatkowymi, redukcyjnymi, odłączanymi końcówką luer do opcjonalnego użycia, czytelną, jednostronną, czarną skalą nominalną i gumową blokadą tłoka, nietoksyczna, niepirogenna, jałowa, sterylizowana tlenkiem etylenu, cylinder i tłok wykonane z polipropylenu?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

*** Pytanie nr 44 - dot. pakietu nr 39**

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty w pak 39 na zestaw do nefrostomii firmy RUSCH w rozmiarze 8, 10CH z rozszerzadłami w rozmiarze 12, 14Ch z następującymi elementami:
 - 2-częściowa kaniula punkcyjna z widocznym w USG znacznikiem na końcówce (3 pierścienie)
 - Prowadnica sztywna, z giętką końcówką typu J w dyspenserze, z końcówką wprowadzającą, długość 800 mm
 - 2-częściowe rozszerzadło, otwór centralny, dł. ok. 175 mm, z rozrywalną koszulką, widoczne w rtg
 - Cewnik poliuretanowy typu pigtail, widoczny w rtg, długość ok. 30 cm, otwór centralny, 6 otworów drenujących, nacięcia na trzonie do szwu mocującego, przedłużacz do cewnika typu pigtail z pionowym rozcięciem i łącznik Luer-lock
 - Kranik LL
 - Adapter do worka na mocz (łącznik Luer-lock z lejkiem)
 - 3 samoprzylepne etykiety do dokumentacji
 - Sterylne, do jednorazowego użytku
 - Nie zawierają lateksu?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

*** Pytanie nr 45 - dot. pakietu nr 42**

Czy Zamawiający w pak 42 wyrazi zgodę na złożenie oferty na zestaw do wewnętrznego szynowania moczowodów do utrzymania w moczowodzie do 6 miesięcy firmy RUSCH. Cewnik poliuretanowy o wygładzonej powierzchni, perforowany na całej długości, widoczny w promieniach RTG i wyskalowany co 5cm. Bliższy koniec otwarty, dalszy zamknięty. Zestaw fabrycznie złożony i gotowy do aplikacji w składzie:

- cewnik poliuretanowy podwójnie zagięty, popychacz,
- prowadnik pokryty teflonem, klamra zaciskowa.

Zestaw zawierający popychacz z zamkiem umożliwiającym sterowalność zestawu do momentu wyjęcia prowadnika.

Wymagane rozmiary od 4,8CH – 9Ch

4,8Ch, dł. 26-28cm/popychacz dł. 90cm/prowadnik 0,028" dł. 150cm

6Ch, dł. 24-30cm/popychacz dł. 45cm/prowadnik 0,028" dł. 100cm

7Ch, dł. 24-30cm/popychacz dł. 45cm/prowadnik 0,035" dł. 100cm

8Ch, dł. 24-30cm/popychacz dł. 45cm/prowadnik 0,045" dł. 100cm

9Ch, dł. 24-30cm/popychacz dł. 45cm/prowadnik 0,045" dł. 100cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

*** Pytanie nr 46 - dot. pakietu nr 36**

Czy Zamawiający dopuści wysokiej jakości zestaw do hemodializy ARROW o długości 16 i 20 cm do wyboru przez Zamawiającego ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 47 - dot. wzoru umowy**

Ad par. 3 ust. 2 wzoru umowy, załącznik nr 4 do SIWZ

Prosimy o zmianę wysokości kary umownej na 0,2% wartości towaru nie dostarczonego w terminie, za każdy dzień zwłoki, co jest powszechnie stosowaną wysokością kar.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

*** Pytanie nr 48 - dot. wzoru umowy**

Ad par. 3 ust. 4 wzoru umowy, załącznik nr 4 do SIWZ

Prosimy o dopisanie zastrzeżenia:

Nie dotyczy sytuacji, gdy zaległości płatnicze Zamawiającego przekroczą 30 dni.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na dopisanie w par. 3 ust. 4 wzoru umowy zastrzeżenia:

„Nie dotyczy sytuacji, gdy zaległości płatnicze Zamawiającego przekroczą 30 dni”

*** Pominięto nr 49-53**

*** Pytanie nr 54 - dot. pakietu nr 19**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 19 cewnik o następujących parametrach: Cewnik naczyniowy permanentny w zestawie, dwuświatłowy, wykonany z poliuretanu o średnicy 14,5 Fr. Dwie wersje do wyboru. Wersja z ramionami prostymi o długości cewnika do mufy: 15,19,23,27,31,35,42, 50cm i wersja z ramionami zakrzywionymi o długości 19, 24, 28 i 31cm. Przepływ do 500ml/min. Symetryczna, taperowana końcówka cewnika w celu łatwiejszego wszczepienia. Recyrkulacja przy normalnym i odwróconym przepływie w liniach tętniczej i żyłnej poniżej 1%. Dookoła cewnika otwory wycięte w systemie 360 stopni celem zmniejszenia ryzyka przyssania końcówki do ściany naczynia. Objętość wypełnienia naniesiona na zaciskach. Wprowadzacz o średnicy 15Fr ze zintegrowanym zaworem hemostatycznym, nie wymagającym aktywacji, zapobiegającym przedostaniu się powietrza do światła naczynia i utraty krwi, bezpieczny skalpel. Cewnik w zestawie do zakładania metodą Seldingera. 5 sztuk w opakowaniu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza z prostymi ramionami.

*** Pytanie nr 55 - dot. pakietu nr 20**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 20 cewnik o następujących parametrach: Cewnik naczyniowy permanentny w zestawie, dwuświatłowy, wykonany z poliuretanu o średnicy 14,5 Fr. Dwie wersje do wyboru. Wersja z ramionami prostymi o długości cewnika do mufy: 15,19,23,27,31,35,42, 50cm i wersja z ramionami zakrzywionymi o długości 19, 24, 28 i 31cm. Przepływ do 500ml/min. Symetryczna, taperowana końcówka cewnika w celu łatwiejszego wszczepienia. Recyrkulacja przy normalnym i odwróconym przepływie w liniach tętniczej i żyłnej poniżej 1%. Dookoła cewnika otwory wycięte w systemie 360 stopni celem zmniejszenia ryzyka przyssania końcówki do ściany naczynia. Objętość wypełnienia naniesiona na zaciskach. Wprowadzacz o średnicy 15Fr ze zintegrowanym zaworem hemostatycznym, nie wymagającym aktywacji, zapobiegającym przedostaniu się powietrza do światła naczynia i utraty krwi, bezpieczny skalpel. Cewnik w zestawie do zakładania metodą Seldingera. 5 sztuk w opakowaniu.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

*** Pytanie nr 56 - dot. pakietu nr 13**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kranika trójdrożnego z optycznym identyfikatorem pozycji o/z, wytrzymały na ciśnienie do 5 barów.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z siwz.

*** Pytanie nr 57 - dot. pakietu nr 17**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kolca przelewowego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 58 - dot. pakietu nr 29**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki 100 ml do płukania ucha w końcówką cewnikową z dodatkowym łącznikiem luer.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

*** Pytanie nr 59 - dot. pakietu nr 1, poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści zgłębniki dwunastnicze o dł. 121cm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 60 - dot. pakietu nr 1, poz. 4**

Czy Zamawiający dopuści kieliszki plastikowe na leki w op.a'90szt, z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 61 - dot. pakietu nr 1, pozycja 5**

Czy Zamawiający oczekuje kieliszków szklanych zarejestrowanych jako wyrób medyczny?

Odpowiedź: NIE.

*** Pytanie nr 62 - dot. pakietu nr 2, pozycja 1b**

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley CH 12 -24 z balonem 5-10 ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

*** Pytanie nr 63 - dot. pakietu nr 2, pozycja 1c**

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley CH26-30 z balonem 30 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 64 - dot. pakietu nr 3, pozycja 4**

Czy Zamawiający dopuści zestaw do lewatywy zakończony atraumatycznym otworem i jednym otworem bocznym?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

*** Pytanie nr 65 - dot. pakietu nr 4, pozycja 2**

Czy Zamawiający dopuści przedłużacz do pomp infuzyjnych bursztynowy ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 66 - dot. pakietu nr 13, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści kraniki trójdrożne tylko z optycznym indykátorem pozycji otwarty/zamknięty?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z siwz. Dopuszcza do oceny użytkowej.

*** Pytanie nr 67 - dot. pakietu nr 21, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści zgłębniki Sengstakena w rozmiarach CH16, CH18, CH20?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 68 - dot. pakietu nr 25, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści rękawice ze specjalną warstwą antypoślizgową pełniącą funkcję tekstury, o grubości na palcu 0,33mm ($\pm 0,01$ mm), pozostałe parametry zgodne z siwz?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 69 - dot. pakietu nr 29, pozycja 1**

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę cewnikową 100ml z końcówką redukcijną Luer ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

*** Pytanie nr 70 - dot. pakietu nr 42**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie zestawów do wewnętrznego szynowania moczowodów do utrzymania w moczowodzie do 6 miesięcy z cewnikiem poliuretanowym podwójnie zagiętym o wygładzonej powierzchni, perforowanym na całej długości, widocznym w promieniach RTG i wyskalowanym co 5cm; popychaczem 50cm umożliwiającym sterowalność zestawu; przewodnikiem pokryty teflonem odpowiednim dla danego rozmiaru, dwie klamry zaciskowe. Rozmiary od 4,8CH – 9Ch?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

*** Pytanie nr 71 - dot. pakietu nr 22**

1. Prosimy o doprecyzowanie jakiego rodzaju łącznika wymaga Zamawiający w poz. nr 4?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga Luerlock – końcówka na worek do zbiórki moczu.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostarczenie w pozycji nr 1 Stentu moczowodowego pojedynczo zagiętego w rozmiarach 5-8F, dł.70cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

*** Pytanie nr 72 - dot. pakietu nr 10**

- czy zamawiający w pakiecie 10 dopuści Kaniula do wlewów dożylnych sterylnej j.u. rozm. 0,6 – 0,7 (neoflon), ze zdejmowanym uchwytem ułatwiającym wprowadzenie do naczyń, z portem górnym z samodomykającym się koreczkiem wykonanej z podwójnie oczyszczonego teflonu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 73 - dot. pakietu nr 11**

- czy zamawiający w pakiecie 11 będzie wymagał kaniule wyposażoną w zastawkę antyzwrotną hamującą wypływ krwi, w 4 paski RTG inkorporowane w materiał cewnika, port boczny kodowany kolorystycznie, samodomykający się korek portu bocznego typu "click", ścięcie igły typu "Back Cut". Bez zawartości lateksu i PVC. Logo producenta umieszczone bezpośrednio na kaniuli. Kaniula posiada następujące rozmiary i przepływy. Kaniule znakowane zgodnie z normą ISO 10555.

rozm. 0,8 – 0,9 – (niebieski) długość 25mm przepływ 36ml/min

rozm. 1,0 – 1,1 – (różowy) długość 32mm przepływ 60ml/min

rozm. 1,2 – 1,3 – (zielony) długość 45mm przepływ 90ml/min

rozm. 1,4 – 1,5 – (biały) długość 45mm przepływ 125ml/min

rozm. 1,6 – 2,0 (szary, pomarańczowy) długość 45mm przepływ 180ml/min oraz 270 ml/min

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga lecz dopuszcza.

*** Pytanie nr 74 - dot. pakietu nr 13**

- czy zamawiający w pakiecie 13 dopuści Kranik trójdrożny j.u. jałowy wysokociśnieniowy posiadający wyczuwalny indykator pozycji otwarty / zamknięty

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z siwz. Dopuszcza do oceny użytkowej.

*** Pytanie nr 75 - dot. pakietu nr 13**

- czy zamawiający w pakiecie 13 będzie wymagał kolorowych koreczków (niebieski, czerwony) do oznaczenia linii żyłnej, tętniczej, oraz końcówki obrotowej zabezpieczającej przed przypadkowym odkręceniem się kranika

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

*** Pytanie nr 76 - dot. pakietu nr 35**

- czy zamawiający w pakiecie 35 będzie wymagał badań klinicznych dotyczących:

1. skutecznej dezynfekcji membrany?

2. Skutecznego usunięcia krwi z systemu bezigłowego po podaniu lub pobraniu krwi?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

*** Pytanie nr 77 - dot. pakietu nr 35**

- czy zamawiający w pakiecie 35 będzie wymagał systemu bezigłowego wyposażonego w system zapobiegający cofaniu się krwi oraz z przestrzenią martwą 0,02ml lub niższą?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga. Dopuszcza do oceny użytkowej.

*** Pytanie nr 78 - dot. pakietu nr 36**

- czy zamawiający w pakiecie 36 dopuści Zestaw do dializy 2 – światłowy, rozmiar 11-12F, dł. 16cm i 20 cm, sterylne

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 79 - dot. pakietu nr 38**

Czy Zamawiający wymaga rurki intubacyjnej zbrojonej z mankietem niskociśnieniowym, wyprofilowanym w kształcie walca, silikonowanej, bez zawartości ftalanów, ze zbrojeniem na całej długości rurki, bez przerwy przy łączniku 15mm w celu zabezpieczenia przed zaginaniem?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga jak wyżej.

*** Pytanie nr 80 - dot. pakietu nr 38**

Czy rurka ma posiadać znaczniki głębokości w postaci dwóch pełnych pierścieni?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 81 - dot. pakietu nr 38**

Czy rurka ma posiadać oczko Murphy`ego w każdym rozmiarze rurki?

Odpowiedź: TAK.

*** Pytanie nr 82 - dot. pakietu nr 38**

Czy opakowanie typu papier folia ma mieć punktowe, fabryczne zgrzewy zapewniające utrzymanie anatomicznego kształtu rurki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

*** Pytanie nr 83 - dot. pakietu nr 38**

Czy wszystkie rozmiary rurki mają pochodzić od jednego producenta?

Odpowiedź: TAK

*** Pytanie nr 84 - dot. pakietu nr 8**

Czy Zamawiający dopuści rękawy o gramaturze papieru 60g/m², temperaturze zgrzewania 180-210°C, o wytrzymałości folii na rozdarcia min. 62N?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

*** Pytanie nr 85 - dot. pakietu nr 8**

Czy Zamawiający dopuści rękawy o, temperaturze zgrzewania od 150 °C, o wytrzymałości folii na rozdarcia min. 62N?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

*** Pytanie nr 86 - dot. pakietu nr 8, poz. 1:**

Czy Zamawiający dopuści rękaw o szerokości 12cm w miejsce 12,5cm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

*** Pytanie nr 87 - dot. pakietu nr 8, poz. 2:**

Czy Zamawiający dopuści rękaw o szerokości 25x6cm w miejsce 25x6,5cm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

*** Pytanie nr 87.1 - dot. pakietu nr 8, poz. 2:**

Czy Zamawiający dopuści rękaw o szerokości 30x6cm w miejsce 30x6,5cm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

*** Pytanie nr 88 - dot. pakietu nr 8**

Czy Zamawiający wymaga, aby symbol kierunku otwierania był zarówno od strony papieru jak i folii?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

*** Pytanie nr 89 - dot. pakietu nr 8**

Czy Zamawiający wymaga, aby wskaźniki sterylizacji były opisane kolorem tylko po procesie sterylizacji? Opis wskaźników przed sterylizacją i po sterylizacji może powodować dezorientację ostatecznego Klienta który kolor dotyczy opakowania przed sterylizacją, a który po oraz słabszą czytelność nadruków w zgrzewie ze względu na kolejne opisy w zgrzewie?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

*** Pytanie nr 90 - dot. pakietu nr 8**

Czy Zamawiający wymaga aby rękawy spełniały normę PN-EN ISO 11 607-2 ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

*** Pytanie nr 91 - dot. pakietu nr 32**

Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie:

Rodzaj składnika	Rozmiar składnika	Ilość skl.
Pojemnik plastikowy przezroczysty	125 ml	1
Tupfer kula 17N z RTG	20x20cm	5
Kleszczyki typu KORCANG	19cm (+/- 0,3)	1

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

*** Pytanie nr 92 - dot. pakietu nr 32**

Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie:

- Tupfery kula 50 x 50cm a'3 szt.
- kleszczyki plastikowe typu korcang dł. 24 cm
- pojemnik plastikowy 250 ml.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

*** Pytanie nr 93- dot. wzoru umowy**

Zważywszy na treść § 2 ust. 3 wzoru umowy, jaką minimalną ilość towaru (jaki procent ilości wskazanych w SIWZ) Zamawiający na pewno zamówi?

Odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji oferowanej ceny. Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym m.in. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 r. KIO 1087/10, z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych wynika obowiązek dokładnego określenia przez zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet jeżeli nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów. W wyroku z dnia 7 maja 2014 r. KIO 809/14 Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że „nie można zaakceptować postanowień umowy dających zamawiającemu całkowitą, nieograniczoną pod względem ilościowym i pozostającą poza wszelką kontrolą dowolność w podjęciu decyzji o zmniejszeniu zakresu dostaw będących przedmiotem zamówienia”.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

*** Pytanie nr 94 - dot. wzoru u mowy**

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.”?

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne odstąpienia od umowy, celowe jest aby przed odstąpieniem od umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej wystarczająco zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć odstąpienia od umowy, a tym samym uniknąć skutków odstąpienia od umowy, które są niekorzystne dla obu stron.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

*** Pytanie nr 95 - dot. wzoru u mowy**

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.”?

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne odstąpienia od umowy, celowe jest aby przed odstąpieniem od umowy strona odstępująca wezwała drugą stronę do należytego wykonywania umowy.

Takie wezwanie najprawdopodobniej wystarczająco zmobilizuje stronę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć odstąpienia od umowy, a tym samym uniknąć skutków odstąpienia od umowy, które są niekorzystne dla obu stron.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

*** Pytanie nr 96 - dot. pakietu nr 19**

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 19 cewnika permanentnego z zestawem implantacyjnym w rozmiarze 14,5F, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 97 - dot. pakietu nr 19**

Czy w pakiecie 19 Zamawiający dopuści cewnik permanentny o długości 19, 23 i 28cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 98 - dot. pakietu nr 20**

Czy w pakiecie 20 Zamawiający dopuści cewnik permanentny o długości 19 i 23cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

*** Pytanie nr 99 - dot. pakietu nr 36**

Czy w pakiecie 36 Zamawiający dopuści cewniki o długości 16cm i 19,5cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 100 - dot. pakietu nr 19, poz. 1**

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie w pakiecie nr 19 poz.1 cewnika permanentnego poliuretanowego schodkowego o średnicy 14,5 Fr i długości :19 cm od mufki do zakończenia cewnika ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 101 - dot. pakietu nr 19, poz. 1**

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie w pakiecie nr 19 poz.1 cewnika permanentnego poliuretanowego schodkowego o średnicy 14,5 Fr i długości: 23 cm od mufki do zakończenia cewnika ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 102 - dot. pakietu nr 19, poz. 1**

Czy Zamawiający zgodzi się na zaoferowanie w pakiecie nr 19 poz.1 cewnika permanentnego poliuretanowego schodkowego o średnicy 14,5 Fr i długości : 27 cm od mufki do zakończenia cewnika ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 103 - dot. pakietu nr - pakiet 1, Poz. 2**

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania zgłębników dwunastniczych o długości 1250mm.

Zgłębnik dwunastniczy ze względu na swoje zastosowanie powinien być odpowiednio długi i takie też długości zgłębników posiadają ich Producenci.

W razie odmowy, prosimy o wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, przemawiających za preferowaniem wyłącznie długości jak w SIWZ

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 104 - dot. pakietu nr 37**

Zgodnie z dyspozycją § 3 ust. 5 Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 5.10.2017 r. w sprawie szczegółowego sposobu postępowania z odpadami medycznymi (Dz.U. z 2017 r. poz. 1975), odpady medyczne o ostrych końcach i krawędziach zbiera się w miejscu ich powstawania do pojemników j.u. sztywnych (...) mechanicznie odpornych na przekłucie lub przecięcie.

Pojemniki powinny spełniać wymagania normy PN-EN ISO 23907 „Ochrona przed zranieniem ostrzami. Wymagania i metody badań. Pojemniki na wyroby z ostrzami.” Tylko wówczas posiadają mechaniczną odporność na przekłucie/przecięcie oraz fizyczne uszkodzenie, np. zgniecenie, załamanie.

Ostatnio na rynku pojawiły się małe pojemniki (0.7 – 2 l) na ostre odpady medyczne zbyt cienkie na to, by spełniać wymogi bezpieczeństwa użytkowników, o ściankach o grubości ok. 0.5 mm, absolutnie nie zapewniających sztywności ani odporności na jakiekolwiek uszkodzenia. Jest to oczywiście skutek trendu dominacji ceny, jako de facto jedyne kryterium pozyskiwania zamówień publicznych.

Aby wyeliminować wskazaną nieuczciwą a przede wszystkim niebezpieczną praktykę, prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, iż wymaga zaoferowania pojemników na odpady medyczne o ściankach, których grubość wynosi minimum 1 mm, czyli parametry faktycznie występującym w wyrobach większości krajowych producentów, dysponujących pozytywnymi opiniami PZH, wynikami badań tzw. przebiciowych i/lub innymi dokumentami, potwierdzającymi prawidłową jakość pojemników. Tylko i wyłącznie bowiem takie pojemniki są zgodne z obowiązującymi przepisami prawa, jak również standardami i procedurami BHP zapobiegania zakłuciom, zranieniom i zakażeniom personelu, obowiązującym u każdego Zamawiającego, jako pracodawcy.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga pojemników które spełniają wszystkie obowiązujące w tym zakresie przepisy. Mają posiadać atest PZH – ponadto są przedmiotem oceny.

*** Pytanie nr 105 - dot. pakietu nr 37**

Czy Zamawiający oczekuje pojemników wykonanych w technologii wtrysku pod wysokim ciśnieniem?

Tylko taka metoda gwarantuje odpowiednią strukturę i twardość ścianek pojemników, co zapewnia właściwą odporność na przebicie – w przeciwieństwie do np. pojemników wykonanych w technologii rozdmuchu, odpowiedniej raczej do produkcji zwykłych butelek plastikowych.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

*** Pytanie nr 106 - dot. wymogów SIWZ**

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 wymaga zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie przepisami.

*** Pytanie nr 107 - dot. pakietu nr 12 – elektrody EKG**

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 12 poz. 1-3 Wycenę za opakowanie jednostkowe = 50 szt? Ilość zaoferowanych opakowań zostanie odpowiednio przeliczona.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

***Pominięto nr 108**

*** Pytanie nr 109 - dot. pakietu nr 23 i 24**

Prosimy zamawiającego o doprecyzowanie, czego ma dotyczyć Certyfikat zgodności wystawiony przez Jednostkę Notyfikowaną. W przypadku gdy przedmiotem zamówienia są towary podlegające ustawie o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010r., wymóg posiadania Certyfikatu wymagany jest jedynie dla rękawic sterylnych, należących do grupy II wyrobów medycznych oraz I sterylnej, natomiast nie dotyczy niesterylnych wyrobów medycznych klasy I jakimi są rękawice wymagane w pakiecie 23 i 24. W związku z powyższym, czy zamawiający miał na myśli Certyfikat wystawiony dla rękawic będących również Środkiem Ochrony Indywidualnej kat III?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie przepisami.

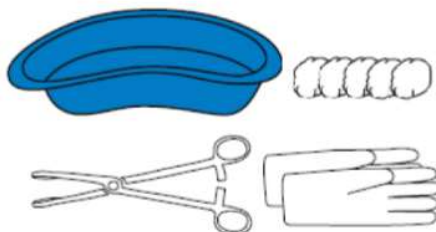
*** Pytanie nr 110 - dot. pakietu nr**

Pytanie nr 1 – dotyczy Pakietu nr 32

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu równoważnego do dezynfekcji pola operacyjnego?
Miska 700ml

Skład zestawu:

- | | |
|--|------------------|
| • Miska nerkowata plastikowa | – 1szt |
| • Korcang plastikowy 19cm | – 1szt |
| • Tupfer gazowy z gazy 17-nitkowej o gramaturze 23g/m ² 50/50cm | – 5szt |
| • Rękawice lateksowe bezpudrowe rozmiar L | – 2 szt (1 para) |
- Wszystkie komponenty zestawu umieszczone w misce.



Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

*** Pytanie nr 111 - dot. pakietu nr 28**

Czy w pakiecie nr 28 Zamawiający dopuści protezy o średnicy 5mm (pozostałe parametry bez zmian?)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

*** Pytanie nr 112 - dot. pakietu nr 33**

Czy Zamawiający w pozycji 3 dopuści zaoferowanie zestawu z poliamidową prowadnicą.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

*** Pytanie nr 113 - dot. pakietu nr 46**

Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści zaoferowanie zestawu Ch 16, 18/ 60 cm, ze zgłębnikiem silikonowym, z płytą silikonową zewnętrzną do mocowania zgłębnika i utrzymania jego odpowiedniej pozycji, z zaciskiem do zamykania zgłębnika i regulacji przepływu, łącznik EnFit zintegrowany z portem Y do podawania pokarmu i leków.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do oceny użytkowej.

*** Pytanie nr 114 - dot. projektu umowy § 3 ust. 10**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 3 ust. 10 poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje zapis umowy § 3 ust. 10 na:

„Wykonawca może naliczyć Zamawiającemu ustawowe odsetki za niepłacenie faktur w terminie. Wykonawca może na pisemny wniosek Zamawiającego odstąpić od naliczania **ustawowych** odsetek określonych w niniejszym ustępie.”

*** Pytanie nr 115 - dot. projektu umowy § 3 ust. 2**

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 3 ust. 2:

W przypadku nie dostarczenia towaru w określonym umową terminie Zamawiający naliczy karę umowną w wysokości **0,5%** wartości **brutto** towaru nie dostarczonego zgodnie z zamówieniem Zamawiającego, za każdy dzień opóźnienia, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto towaru nie dostarczonego zgodnie z zamówieniem**, przy czym zwłoka ta nie może trwać dłużej niż 5 dni. Po upływie wyżej określonego 5 - cio dniowego terminu Zamawiający dokona zakupu towaru tej samej ilości i tego samego gatunku obciążając Wykonawcę różnicą kosztów, zachowując prawo do dochodzenia odszkodowania przenoszącego wysokość zastrzeżonej kary umownej za zwłokę.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Z poważaniem