

**SZPITAL MIEJSKI
W SIEMIANOWICACH ŚLĄSKICH SP. Z O.O.**

41-100 Siemianowice Śląskie, ul. 1-go Maja 9

centrala: (32) 228 30 30

sekretariat: (32) 228 23 47

fax: (32) 228 14 98

Znak sprawy SZM/DN/DZ/340/15/2018

Siemianowice Śląskie 23.05.2018 r.

Wszyscy Uczestnicy Postępowania

Dotyczy: Przetarg nieograniczony na wykonywanie dla potrzeb Szpitala Miejskiego w Siemianowicach Śląskich Sp. z o.o. dostaw drobnego sprzętu medycznego jednorazowego i wielorazowego użytku

W związku z prowadzoną procedurą przetargową w temacie jak wyżej w celu zachowania jej prawidłowości zgodnie z art. 38 ust. 1 w powiązaniu z art. 38 ust 2 Ustawy Prawo zamówień publicznych informujemy Państwa o wniesionych zapytaniach i udzielonych odpowiedziach:

Pytanie nr 1 – Pakiet nr 77

Czy Zamawiający w Pakiecie 77 dopuści: Chusteczki w opakowaniu 100 Szt.? lub Chusteczki w opakowaniu 200 Szt.? W PRZYPADKU ZGODY PROSIMY O WSKAZANIE SPOSOBU PRZELICZENIA.

ODPOWIEDŹ.

Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 2 – Pakiet nr 14, poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 14 poz. 1 zestawu z igłą podpajęczynówkowa 27G x 128mm spełniającego pozostałe kryteria stawiane w opisie przedmiotu zamówienia.

ODPOWIEDŹ.

Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 3 – Pakiet nr 83

Czy Zamawiający w pakiecie nr 83 wyrazi zgodę na zaoferowanie elektrody neutralnej o powierzchni przewodzącej 96,8cm? Pozostałe parametry zgodnie z zapisami SIWZ.

ODPOWIEDŹ.

Tak. Zamawiający dopuszcza. Elektroda neutralna stosowana do diatermii chirurgicznej ARC 303G firmy BOWA.

Pytanie nr 4 – Pakiet nr 8

Prosimy o dopuszczenie kaniul z 6 paskami kontrastującymi w RTG. Proponowany parametr jest lepszy od 4 pasków RTG, ponieważ lepsza jest widoczność kaniuli przy badaniu RTG.

W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, przemawiających za preferowaniem wyłącznie kaniul z 4 paskami RTG.

ODPOWIEDŹ.

Tak. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie kaniul z 6 paskami RTG.

Pytanie nr 5 – Pakiet nr 8

Prosimy o dopuszczenie cewnika **wykonanego z FEP zamiast z poliuretanu**.

Zarówno poliuretan, jak i oczyszczony teflon, w postaci FEP lub PTFE są materiałami równoważnymi, biokompatybilnymi, stosowanymi w produkcji wyrobów medycznych, mają tożsame właściwości i cechy.

Dlatego w razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, wraz ze wskazaniem merytorycznych argumentów, uzasadniających preferowanie przez Zamawiającego wyłącznie poliuretanu.

ODPOWIEDŹ.

Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 6 – Pakiet nr 10, poz. 6

Czy Zamawiający dopuści produkt Praxi-Flow™ w skład zestawu wchodzi Praxiject 0,9 NaCl x 10ml do płukania dostępu naczyniowego i CitraFlow 4% x 3ml stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o najwyższej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Specjalna budowa ampułko-strzykawki Praxiject i CitraFlow chroni każdy dostęp naczyniowy przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas wprowadzania produktu do kanału cewnika wynosi 1,37 bara. Ciśnienie infuzji nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku i wynosić 39 psi (2,69 bara). PraxiFlow pakowany jest w fabrycznie napełnione ampułko-strzykawki co chroni przed utratą produktu podczas nabierania np.: z fiolki – brak zachowanego sterylności pola. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie

NIP 6431764082 REGON 000308270

Sąd Rejonowy Katowice-Wschód w Katowicach Wydz. VIII Gospodarczy KRS Nr 0000490160,
Kapitał zakładowy 26 548 000,00 zł,

powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed utworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie zawiera dwie ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 75 blistrów w opakowaniu zbiorczym przeliczeniem zamawianej ilości.

ODPOWIEDŹ.

Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 7 – Pakiet nr 10, poz. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 6 z Pakietu nr 10 i stworzy osobny pakiet?

Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

ODPOWIEDŹ.

Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 8 – Pakiet nr 64, poz. 1 i 2

Czy Zamawiający może udzielić informacji na temat producenta posiadanych trokarów?

ODPOWIEDŹ.

Tak. Zamawiający posiada laparoskop firmy AESCULAP.

Pytanie nr 9 – Pakiet nr 37

Czy Zamawiający wymaga worka do sterylizacji łącznie z rezerwuarem tlenu?

ODPOWIEDŹ.

Tak. łącznie z rezerwuarem tlenu.

Pytanie nr 10 – Pakiet nr 37

Czy Zamawiający wymaga worka do sterylizacji w temperaturze 134°C?

ODPOWIEDŹ.

Tak. Do sterylizacji w temperaturze 134°C.

Pytanie nr 11 – Pakiet nr 37

Czy Zamawiający wymaga worka w zestawie z maską wielorazową?

ODPOWIEDŹ.

Tak. Maski dla dorosłych.

Pytanie nr 12 – Pakiet nr 89, poz. 1 i 2

Czy Zamawiający dopuści mankiet w rozmiarze 20.5-28cm?

ODPOWIEDŹ.

Nie.

Pytanie nr 13 – Pakiet nr 89, poz. 1 i 2

Czy Zamawiający dopuści mankiet w rozmiarze 27-35cm?

ODPOWIEDŹ.

Tak. Zamawiający dopuszcza mankiet w rozmiarze 27-35cm.

Pytanie nr 14 – Pakiet nr 90, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści kabel o długości 1m?

ODPOWIEDŹ.

Nie.

Pytanie nr 15 – Pakiet nr 90, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści kabel o długości 3m?

ODPOWIEDŹ.

Tak. Zamawiający dopuszcza kabel o długości 3m.

Pytanie nr 16 – Pakiet nr 90, poz. 3 i 4

Czy Zamawiający wymaga czujników w technologii Nellcor Oximax?

ODPOWIEDŹ.

W technologii Nellcor.

Pytanie nr 17 – Pakiet nr 93

W jakiej technologii SpO2 czujnika wymaga Zamawiający?

ODPOWIEDŹ.

Przedmiotem zamówienia jest czujnik TLENU.

Pytanie nr 18 – Pakiet nr 108, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści komplet elektrod przyssawkowych – 6 sztuk?

ODPOWIEDŹ.

Tak. Zamawiający popełnił błąd. Winno być 6 sztuk.

Pytanie nr 19 – Pakiet nr 14

Czy Zamawiający w pozycji 2 i 3 będzie wymagał aby zestawy miały prowadnicę niklowo- tytanową, która jest całkowicie odporna na zafamania i wygięcia?

ODPOWIEDŹ.

Nie. Zamawiający nie wymaga.

Pytanie nr 20 – Pakiet nr 20

Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści zestaw do drenażu dwukomorowy z drenem z trokarem ostrym?

ODPOWIEDŹ.

Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 21 – Pakiet nr 35

Czy Zamawiający w pozycji 1 i 2 dopuści dreny z trokarzami do rozmiaru 32Ch?

ODPOWIEDŹ.

Tak. Zamawiający opisał zakres drenów 16 – 32.

Pytanie nr 22 – Pakiet nr 5

Prosimy o dopuszczenie przyrządu do pobierania leków z fiolki z filtrem bakteryjnym 0,2um oraz cząsteczkowym 0,5um z zatyczką w kolorze czerwonym

ODPOWIEDŹ.

Tak. Pozostałe parametry zgodnie z zapisem SIWZ.

Pytanie nr 23 – Pakiet nr 8

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycjach 1-6 kaniul dożylnych wykonanych z PTFE.

ODPOWIEDŹ.

Nie zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 24 – Pakiet nr 14, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie z pakietu nr 14 pozycji nr 1

ODPOWIEDŹ.

Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 25 – Pakiet nr 14, poz. 2 i 3

Prosimy Zamawiającego o rezygnację z wymogu, aby w zestawie znajdowały się naklejki identyfikacyjne.

ODPOWIEDŹ.

Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 26 – Pakiet nr 17

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie poniższego zestawu do znieczuleń zewnątrzoponowych. Sterylny, jednorazowego użytku. Igła typu Tuohy z dołączonymi skrzydełkami, ze znacznikiem głębokości co 1 cm, przezroczysty cewnik atraumatycznie zaokrąglony, oznakowany, ze znacznikiem głębokości od 50 do 200 mm, z hipoalergicznego tworzywa miękkiego. Łącznik Luer Lock do cewnika, skalowana strzykawka niskooporowa, płaski filtr bakteryjny (0,2 mikrom)

ODPOWIEDŹ.

Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 27 – Pakiet nr 5, poz. 1

Czy zamawiający dopuści przyrząd do długotrwałego aspirowania płynów i leków z opakowań zbiorczych (fiolek/butelek); ostry kolec (osłonięty nasadką z tworzywa sztucznego zabezpieczającą kolec przed skażeniem podczas otwierania opakowania); filtr o dużej powierzchni przeciwbakteryjny 0,45 µm wyrównujący ciśnienie w fiolce; port posiadający końcówkę luer-lock z nieruchomą osłonką z klapką do zabezpieczenia dojścia Luer-Lock); z wbudowaną zastawką zabezpieczającą lek przed wyciekaniem po rozłączeniu strzykawki lub obróceniu fiolki z spike.

ODPOWIEDŹ.

Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 28 – Pakiet nr 8, poz. 1

Czy zamawiający miał na myśli kaniulę standardową (ostrą) czy bezpieczną wyposażoną w metalowy system pasywny zabezpieczenia ostrej igły kaniuli który zabezpiecza przed przypadkowym zakłuciom podczas kaniulacji tzw. Kaniula Safety?

ODPOWIEDŹ.

Kaniula standardowa ostra.

Pytanie nr 29 – Pakiet nr 8, poz. 1

Czy zamawiający wymaga aby kaniula była wyposażona w koreczek Luer-Lock z trzpieniem poniżej krawędzi zewnętrznego złącza Luer-Lock zapobiegający przypadkowej kontaminacji podczas podłączania?

ODPOWIEDŹ.

Tak. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie nr 30 – Pakiet nr 8, poz. 1

Czy zamawiający miał na myśli kaniulę bez portu czy z dodatkowym portem iniekcyjnym górnym do dostrzyknięć wyposażonym w korek standardowo domykany i wyposażonym w system dodatkowego zabezpieczenia przed otwarciem poprzez obrót o 180° w prawo względem fabrycznego ułożenia?

ODPOWIEDŹ.

Kaniula z dodatkowym portem iniekcyjnym górnym do dostrzyknięć wyposażonym w korek samodomykający.

Pytanie nr 31 – Pakiet nr 9, poz. 1

Czy zamawiający dopuści precyzyjny regulator przepływu dla infuzji grawitacyjnej - kompletny zestaw z aparatem infuzyjnym posiadający 15 µm filtr płynu; przezroczysty mocny kołec zintegrowany z sztywną górną częścią komory kroplowej z zamontowanym na tym elemencie odpowietrznikiem/filtrem powietrza o skuteczności filtracji bakterii (BFE) min 99,99 zabezpieczonym koszulką kontaminacyjną, dolna część komory kroplowej elastyczna; stały przepływ kroplowy; regulacja niezależna od drenu; zakres regulacji od 0-250ml z funkcją „max”; zacisk przesuwany-odcinający dla krótkich przerw w infuzji umiejscowiony pomiędzy regulatorem a komorą kroplową ; skala w kształcie koła obsługiwana jedną ręką zintegrowana z uchwytem o dł. min. 80mm; końcówka luer-lock; długość drenu 150-210 cm. Zestaw bez zawartości DEHP i lateksu potwierdzone fabrycznie nadrukowanymi piktogramami na opakowaniu. Sterylny.

ODPOWIEDŹ.

Tak. Zamawiający dopuszcza zestaw opisany w pytaniu.

Pytanie nr 32 – Pakiet nr 32, poz. 1 - 6

Czy zamawiający będzie wymagał drenów Redona pakowanych prosto (nie zawinięte) w pojedynczym opakowaniu sterylnym?

ODPOWIEDŹ.

Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 33 – SIWZ

Czy Zamawiający mógłby potwierdzić, że do oferty wymaga dołączenia:

Załącznika nr 2, Załącznika nr 5, JEDZ- a do pozostałych dokumentach wymienionych w SIWZ: wykaz dostaw (zał. nr 7), dokumenty opisane w pkt. 7.1 SIWZ – Zamawiający wezwie wykonawcę, który zaoferuje ofertę z najniższą ceną?

ODPOWIEDŹ.

Tak. Z tym, że dokument JEDZ składamy w formie elektronicznej.

Pytanie nr 34 – Pakiet 75, poz. 1

Dot. Pakietu nr 75, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści płyn do mycia noworodków 300 ml, z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

ODPOWIEDŹ.

Tak. Zamawiający dopuszcza płyny o pojemności 300ml z odpowiednim przeliczeniem.

Pytanie nr 35 – Pakiet 75, poz. 4

Dot. Pakietu nr 75, poz. 4 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?

ODPOWIEDŹ.

Tak.

Pytanie nr 36 – Pakiet 75, poz. 5

Dot. Pakietu nr 75, poz. 5 Czy Zamawiający wymaga pieluchomajtek oddychających wykonanych z jednolitego laminatu z mikroporami przepuszczającymi powietrze?

ODPOWIEDŹ.

Tak. Zamawiający wymaga.

Pytanie nr 37 – Pakiet 75, poz. 5

Dot. Pakietu nr 75, poz. 5 Czy Zamawiający wymaga zaoferowania dwóch różnych produktów odpowiadających rozmiarom L i XL o dwóch różnych zakresach obwodów dających pacjentowi komfort użytkowania? Na rynku polskim pojawiły się oferty proponujące w rozmiarze XL pieluchomajtki w rozmiarze L, które wg oferenta mają maksymalny obwód 160cm. W wyniku czego dany wykonawca oferuje dwa razy ten sam produkt w rozmiarze L. Maksymalny obwód pieluchomajtek wyznaczony jedynie ze zsumowania szerokości produktu w części tylnej i przedniej nie jest optymalnym rozmiarem, gdyż pacjent będzie odczuwał dyskomfort i ucisk. Wtenczas zaleca się rozmiar o większym obwodzie. Dlatego, jak wynika z opis przedmiotu zamówienia, zawartym w SIWZ, zakres obwodów różnych produktów jest inny i częściowo na siebie zachodzi, w celu optymalnego dopasowania i komfortu użytkującego.

ODPOWIEDŹ.

Tak. Zamawiający wymaga zaoferowania rozmiarów L i XL różniących się obwodem.

Pytanie nr 38 – Pakiet nr 75, poz. 5

Dot. Pakietu nr 75, poz. 5 Czy Zamawiający wymaga pieluchomajtek posiadających podwójne elastyczne ściągacze taliowe, które pozwalają na optymalne dopasowanie pieluchomajtek do ciała pacjenta?

ODPOWIEDŹ.

Tak. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 39 – Pakiet nr 75, poz. 5

Dot. Pakietu nr 75, poz. 5 Czy Zamawiający wymaga pieluchomajtek posiadających osłonki boczne wzdłuż wkładu chłonnego skierowane na zewnątrz, co zmniejsza możliwość wycieków?

ODPOWIEDŹ.

Tak. Zamawiający wymaga zaoferowania pieluchomajtek posiadających osłonki boczne wzdłuż wkładu chłonnego skierowane na zewnątrz, co znacznie zwiększa komfort użytkowania u pacjentów.

Pytanie nr 40 – Umowa

Czy za dni robocze w rozumieniu wzoru umowy będą uważane dni od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy?

ODPOWIEDŹ.

Tak.

Pytanie nr 41 – Umowa

Zważywszy na treść § 1 ust. 2 wzoru umowy, jaką minimalną ilość (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.

Nie. Zamawiający nie deklaruje. Zamawiający szacuje wartość zamówienia zgodnie z obowiązującymi przepisami, niemniej z uwagi na profil prowadzonej działalności nie jest w stanie zapewnić, że zamówienie w całości zostanie zrealizowane, gdyż jest to zależne od rodzaju pacjentów trafiających do niego na leczenie. W związku z tym Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ. Z uwagi na profil działalności Zamawiający nie może zagwarantować minimalnej ilości zamawianego przedmiotu zamówienia.

Pytanie nr 42 – Umowa

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 4 ust. 2 lit. a) i b) wzoru umowy słowa „opóźnienie”, „opóźnienia” zostało zastąpione odpowiednio słowami „zwłoka”, „zwłoki”?

Uzasadnione jest aby przesłanką naliczenia kary umownej była zwłoka (czyli opóźnienie zawnione przez wykonawcę), nie zaś za wszelkie opóźnienia, czyli także niezawnione przez wykonawcę. Nie ma uzasadnienia rozszerzanie odpowiedzialności wykonawcy także na niezawnione naruszenie terminu. Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 17 lipca 2014 r. KIO 1338/14; KIO 1377/14, „kara umowna należy się za niewykonanie lub nienależyte wykonanie umowy (art. 483 i nast. Kodeksu cywilnego), a więc tradycyjnie za zwłokę, a nie każde opóźnienie w wykonaniu umowy.”

ODPOWIEDŹ.

Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 43 – Umowa

W jakich przypadkach znajdzie zastosowanie § 4 ust. 2 lit. c) wzoru umowy? Czy w razie opóźnienia w dostawie lub w realizacji reklamacji kara umowna będzie naliczana według § 4 ust. 2 lit. c) czy według § 4 ust. 2 lit. a) i lit. b)?

Zakres zastosowania § 4 ust. 2 lit. c) wzoru umowy jest niezrozumiały i wymaga doprecyzowania.

ODPOWIEDŹ.

Opóźnienia w dostawie reguluje zapis § 4 ust. 2a, dotyczące opóźnienia w realizacji reklamacji w zapis § 4 ust. 2b, inne przypadki w zapisie § 4 ust. 2c, kary się nie kumulują.

Pytanie nr 44 – Umowa

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 4 ust. 2 lit. c) wzoru umowy wyrażenie „0,2% całkowitej sumarycznej (tj. łącznej wartości wszystkich pakietów) wartości umowy brutto określonej w § 3 ust. 1 niniejszej umowy” zostało zastąpione wyrażeniem „0,2% wartości brutto niezrealizowanej lub zrealizowanej nienależycie części umowy”?

Uzasadnione jest aby kara umowna za naruszenie umowy była naliczana od wartości niezrealizowanej lub nienależycie zrealizowanej części umowy, nie zaś od wartości całej umowy. W przeciwnym razie, jeżeli uchybienie dotyczyłoby tylko nieznacznej części dostaw, kara umowna byłaby niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości niezrealizowanej lub nienależycie zrealizowanej części umowy, a nawet mogłaby znacznie przewyższać tę wartość. Taka kara byłaby rażąco

wygórowana w rozumieniu art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego i naruszałaby zasadę proporcjonalności wyrażoną w art. 7 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych.

Warto zacytować wyrok Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 22 marca 2011 r. KIO 475/11: „Izba podzieliła stanowisko Odwołującego, że kara umowa to surogat odszkodowania i zasadniczo powinna być ustalana na poziomie odzwierciedlającym wysokość ewentualnej szkody. Tymczasem zastosowany przez Zamawiającego mechanizm naliczania kar umownych od całej wartości umowy mógłby znaleźć zastosowanie także w przypadku zwłoki w dostawie urządzeń o małej wartości, które również wchodzi w skład przedmiotu zamówienia. Takie ukształtowanie stosunku prawnego w ocenie Izby stanowi nadużycie przyznanego Zamawiającemu prawa podmiotowego. Za uzasadnione należy uznać żądanie Odwołującego, aby kary umowne za zwłokę w dostawie poszczególnych urządzeń obliczane były w stosunku procentowym nie do wartości całego zamówienia, lecz w stosunku do tego elementu zamówienia, z dostawą którego wykonawca popadł w zwłokę.”

ODPOWIEDŹ.

Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 45 – Umowa

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 4 ust. 2 lit. d) wzoru umowy wyrażenie „10% całkowitej sumarycznej (tj. łącznej wartości wszystkich pakietów) wartości umowy brutto określonej w § 3 ust. 1 niniejszej umowy” zostało zastąpione wyrażeniem „10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy”?

Uzasadnione jest aby kara umowna za zerwanie umowy była naliczana od wartości niezrealizowanej części umowy, nie zaś od wartości całej umowy. W przeciwnym razie, w przypadku zerwania umowy po zrealizowaniu jej znaczącej części, kara umowna byłaby niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości niezrealizowanej części umowy, a nawet mogłaby przewyższać wartość niezrealizowanej części umowy. Taka kara byłaby rażąco wygórowana w rozumieniu art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego i naruszałaby zasadę proporcjonalności wyrażoną w art. 7 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych.

Udzielając odpowiedzi na powyższe pytania proszę wziąć pod uwagę bieżące orzecznictwo Krajowej Izby

Odwoławczej dotyczące umów.

Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 29 czerwca 2009 r. KIO/UZP 767/09, „mimo iż sytuacja Zamawiającego przy kształtowaniu treści umowy jest silniejsza, powinien on brać pod uwagę nie tylko swoje interesy, ale także interesy Wykonawcy i starać się ułożyć stosunek prawny tak, aby te interesy były jak najbardziej zrównoważone”. Podobne stanowisko Krajowa Izba Odwoławcza zajęła w wyroku z dnia 21 lutego 2008 r. KIO/UZP 97/08, w wyroku z dnia 27 grudnia 2011 r. KIO 2649/11, w wyroku z dnia 17 grudnia 2012 r. KIO 2631/12, KIO 2655/12 oraz w wielu innych orzeczeniach

ODPOWIEDŹ.

Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 46 – Umowa

Dotyczy warunków umowy § 1 ust. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Zamawiający zastrzega, iż w okresie obowiązywania umowy nie musi wyczerpać 100% wartości zamówienia, co nie jest odstępniem od umowy nawet w części. Dostawcy nie przysługują z tego powodu żadne roszczenia, o ile zmniejszenie nie będzie większe niż 20% wartości całego zamówienia.”

ODPOWIEDŹ.

Nie. Zamawiający nie deklaruje. Zamawiający szacuje wartość zamówienia zgodnie z obowiązującymi przepisami, niemniej z uwagi na profil prowadzonej działalności nie jest w stanie zapewnić, że zamówienie w całości zostanie zrealizowane, gdyż jest to zależne od rodzaju pacjentów trafiających do niego na leczenie. W związku z tym Zamawiający podtrzymuje zapis SIWZ. Z uwagi na profil działalności Zamawiający nie może zagwarantować minimalnej ilości zamawianego przedmiotu zamówienia.

Pytanie nr 47 – Umowa

Dotyczy warunków umowy § 1 ust. 4d

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na następujący:

„rozpatrzenie reklamacji w terminie 3 dni roboczych od dnia zgłoszenia reklamacji dotyczących wad fizycznych towaru jak również wad jakościowych, a w przypadku uznania reklamacji za zasadną wymianę towaru na wolny od wad wynikających z winy Dostawcy lub firmy spedycyjnej występującej w jego imieniu,”

ODPOWIEDŹ.

Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 48 – Umowa

Dotyczy warunków umowy § 3 ust. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Wynagrodzenie nie podlega waloryzacji. Strony ustalają, że Zamawiający będzie zobowiązany do zapłaty Dostawcy wynagrodzenia w jego nominalnej wysokości, uwzględniającej kwotę podatku VAT obliczoną zgodnie z przepisami

obowiązującymi w chwili wystawienia faktury VAT. W przypadku ustawowej zmiany stawki podatku VAT cena netto nie ulegnie zmianie, nastąpi jedynie zmiana ceny brutto."

ODPOWIEDŹ.

Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 49 – Umowa

Dotyczy warunków umowy § 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie dodatkowego ustępu o następującej treści

„W przypadku zwłoki w płatności (każdorazowo wystawionej faktury) powyżej 30 dni od momentu wymagalności należności za dostarczony asortyment, Wykonawca ma prawo do wstrzymania realizacji następnych zamówień."

ODPOWIEDŹ.

Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 50 – Umowa

Dotyczy warunków umowy § 4 ust. 2 pkt. a, b, c

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kar umownych z 0,5% na 0,2% oraz odpowiednio z 0,2% na 0,1%?

ODPOWIEDŹ.

Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 51 – Umowa

Dotyczy warunków umowy § 4 ust. 2 pkt. d

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„w przypadku wypowiedzenia lub rozwiązania umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Dostawcy - w wysokości 5% wartości niezrealizowanej części umowy brutto."

ODPOWIEDŹ.

Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 52 – Umowa

Dotyczy warunków umowy § 8 ust. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Dostawca może dokonać cesji wierzytelności o zapłatę należności za dostarczone produkty wyłącznie za uprzednią zgodą Zamawiającego wyrażoną na piśmie pod rygorem nieważności. Za równoznaczne z dokonaniem cesji uznaje się zawarcie umów lub dokonanie czynności, których bezpośrednim lub pośrednim następstwem jest zmiana wierzyciela, w szczególności przyjęcie poręczenia za dług Zamawiającego do osób trzecich bez wyraźnej pisemnej zgody Zamawiającego, jak też przyjęcie płatności za Zamawiającego od osoby trzeciej bez jego pisemnej zgody. Zgody takiej nie można bezpodstawnie odmówić."

ODPOWIEDŹ.

Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 53 – Pakiet nr 61

Dotyczy pakietu 61

Czy Zamawiający dopuści alternatywnie, w ramach pakietu nr 61, balony uniwersalne o następującej specyfikacji:

balon ciśnieniowy do poszerzania zwężeń, uniwersalny, progresywny - trójstopniowy, jednorazowy, dł. balona 55mm, długość cewnika 230cm, śr. cewnika 7Fr, min. kanał roboczy 2,8mm. Posiadający markery RTG na obu końcach balona oraz jeden marker RTG na dystalnym końcu osłonki, współpracujący z przewodnikiem 0,035", na cewniku umieszczona fluorescencyjna etykieta opisująca wartości ciśnień oraz zależne od nich średnice, śr. balonów:

1) 10mm; 11mm; 12mm

2) 12mm; 13,5mm; 15mm

3) 15mm; 16,5mm; 18mm

4) 18mm, 19mm, 20mm?

ODPOWIEDŹ.

Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 54 – Pakiet nr 10, poz. 6 – To samo Pytanie nr 6

Dotyczy: SZM/DZ/DZ/340/15/2018, PAKIET NR 10 - Kaniule, gotowe strzykawki do przepłukania, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści produkt Praxi-Flow™ w skład zestawu wchodzi Praxiject 0,9 NaCl x 10ml do płukania dostępu naczyniowego i CitraFlow 4% x 3ml stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o najwyższej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Specjalna budowa ampułko-strzykawki Praxiject i CitraFlow chroni każdy dostęp naczyniowy przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas wprowadzania produktu do kanału cewnika wynosi 1,37 bara. Ciśnienie infuzji nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku i wynosić 39 psi (2.69 bara). PraxiFlow pakowany jest w fabrycznie napełnione ampułko-strzykawki co chroni przed utratą produktu podczas nabierania np:

K

7
y

z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed utworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie zawiera dwie ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 75 blisterów w opakowaniu zbiorczym przeliczeniem zamawianej ilości .

ODPOWIEDŹ.

Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 55 – Pakiet nr 10, poz. 7

Dotyczy: SZM/DZ/DZ/340/15/2018, PAKIET NR 10 - Kaniule, gotowe strzykawki do przepłukań, pozycja 7
Czy Zamawiający dopuści produkt Praxi-Flow™ w skład zestawu wchodzi Praxiject 0,9 NaCl x 10ml do płukania dostępu naczyniowego i CitraFlow 4% x 3ml stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności dostępu naczyniowego o najwyższej czystości chemicznej i wysokim profilu bezpieczeństwa dla pacjenta zapewnia skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe oraz przeciwbakteryjne potwierdzone klinicznie. Specjalna budowa ampułko-strzykawki Praxiject i CitraFlow chroni każdy dostęp naczyniowy przed uszkodzeniem gdyż maksymalne ciśnienie wytwarzane podczas wprowadzania produktu do kanału cewnika wynosi 1,37 bara. Ciśnienie infuzji nie powinno nigdy przekraczać 25 psi (1,7 bara) co w przypadku zwykłych strzykawek może nie spełniać tego warunku i wynosić 39 psi (2.69 bara). PraxiFlow pakowany jest w fabrycznie napełnione ampułko-strzykawki co chroni przed utratą produktu podczas nabierania np: z fiolki – brak zachowanego sterylnego pola. Specjalnie zaprojektowana budowa ampułko-strzykawki CitraFlow nie powoduje refluksu krwi chroniąc przed działaniem niepożądanym jak (metaliczny posmak, mrowienie dłoni) zabezpiecza przed utworzeniem skrzepu i nie ogranicza przepływu krwi. Opakowanie zawiera dwie ampułko-strzykawki aseptycznie zamknięte brak cząstek podczas otwierania opakowania (zachowane sterylne pole) w ilości 75 blisterów w opakowaniu zbiorczym przeliczeniem zamawianej ilości .

ODPOWIEDŹ.

Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 56 – Pakiet nr 10, poz. 6 i 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 6 oraz pozycji 7 z Pakietu nr 10 i stworzy osobny pakiet?
Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

ODPOWIEDŹ.

Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 57 – Pakiet nr 57, poz. 3 i 4

Niniejszym działając na podstawie art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2015 r., poz. 2164 z późn. zm.), mając na uwadze treść specyfikacji istotnych warunków zamówienia a w szczególności przedmiot i opis przedmiotu zamówienia dla przedmiotowego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, zwracamy się z pytaniem czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyodrębnienie z pakietu **nr 57 pozycji nr 3 i 4** i złożenie oferty zgodnie ze specyfikacją na poz. nr 3 trokar bezostrzowy 12 mm/150 mm trokar bezostrzowy **X-Bladeless 12mm** ze ściętą kaniulą spiralnie, jednorodnie, zewnętrznie żebrowana, transparentną o dł. **150 mm**. Trokar posiada: – uchwyt do prawidłowego wprowadzenia, ułatwiający fiksowanie kaniuli do powłok, – dwustopniowy zawór do insuflacji pozwalający na umiejscowienie go co najmniej w trzech pozycjach, – zdejmowalną uszczelkę – wyraźne oznaczenie trokaru na grocie i kaniuli – grot trójkątnie zakończony w kształcie stożka (ze skrzydełkami) – 12 mm podwójną, rowkowaną końcówkę dylatacyjną (bezostrzową) – **wbudowana redukcja 5mm-12mm i na poz. nr 4 trokar bezostrzowy 15mm/100 mm** trokar bezostrzowy **X-Bladeless 15mm** ze ściętą kaniulą spiralnie, jednorodnie, zewnętrznie żebrowana, transparentną, standardową o dł. **100 mm**. Trokar posiada: – uchwyt do prawidłowego wprowadzenia, ułatwiający fiksowanie kaniuli do powłok, – dwustopniowy zawór do insuflacji pozwalający na umiejscowienie go co najmniej w trzech pozycjach, – zdejmowalną uszczelkę – wyraźne oznaczenie trokaru na grocie i kaniuli – grot trójkątnie zakończony w kształcie stożka (ze skrzydełkami) – 15 mm podwójną, rowkowaną końcówkę dylatacyjną (bezostrzową) – **wbudowana redukcja 5mm-15mm ?**

ODPOWIEDŹ.

Nie. Zamawiający nie wydziela ww. pozycji z Pakietu nr 57

Pytanie nr 58 – Pakiet nr 58

Niniejszym działając na podstawie art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2015 r., poz. 2164 z późn. zm.), mając na uwadze treść specyfikacji istotnych warunków zamówienia a w szczególności przedmiot i opis przedmiotu zamówienia dla przedmiotowego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, zwracamy się z pytaniem czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty w **pakiecie nr 58** na klipsy tytanowe ML do klipsownicy wielorazowej, wewnątrz i zewnętrznie rowkowane uniemożliwiające wysunięcie się ze szczęk klipsownicy, w kształcie "V", zamykane "oczkowo" wys. klipsa przed zamknięciem 7,8 mm, wys. po zamknięciu 9,0 mm. 6 klipsów z magazynku, 20 magazynków w op. wraz z użyczeniem kompatybilnej klipsownicy ?

ODPOWIEDŹ.

Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 59 – Pakiet nr 55, poz. 2 i 3

Poz. 2 i 3 – Prosimy o informacje do jakiej diatermii mają pasować uchwyty?

ODPOWIEDŹ.

Diatermia – EMED – ES 350/400 i Bowa AC250.

Pytanie nr 60 – Pakiet nr 83

Prosimy o dopuszczenie powierzchni aktywnej 110 cm²

ODPOWIEDŹ.

Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 61 – Pakiet nr 88, poz. 1,2,3,5

Poz. 1, 2, 3, 5 – Prosimy o informacje czy chodzi o kable z odprowadzeniami w wersji nierozłącznej czy rozłącznej?

ODPOWIEDŹ.

W wersji rozłącznej.

Pytanie nr 62 – Pakiet nr 88, poz. 4

Poz. 4 - Prosimy o potwierdzenie czy chodzi o kable wpinane do kabla głównego MultimedPod?

ODPOWIEDŹ.

Tak. Kable wpinane do kabla głównego MultimedPod.

Pytanie nr 63 – Pakiet nr 89

1. Prosimy o dopuszczenie rozmiaru 25-35cm

2. Prosimy o wyjaśnienie co ma być przedmiotem oferty – Zamawiający podał, że oczekuje 1 szt. wężyka do każdego monitora – czy chodzi o przewody powietrzne NIBP ?

3. Zamawiający podał 5 szt. z jednym wężykiem, 5 szt. z 2 wężykami, a w zapotrzebowaniu wskazano po 4 szt.

ODPOWIEDŹ.

Ad 1. Tak. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rozmiaru 25-35cm.

Ad 2. Przewody powietrzne NIBP.

Ad 3. Błąd pisarski. Winno być 4 szt.

Pytanie nr 64 – Pakiet nr 90

Poz. 2 – Prosimy o dopuszczenie dł. 3m

Poz. 3 – Prosimy o informacje czy chodzi o czujnik wpinany bezpośrednio do monitora , czy do kabla przedłużającego?

Poz. 4 – Prosimy o podanie jaki moduł posiada Zamawiający w monitorze Gamma XL – Nellcor czy Masimo ?

ODPOWIEDŹ.

Poz. 2 – Zamawiający dopuszcza zaoferowanie kabla o długości 3m.

Poz. 3 – Do monitora

Poz. 4 – Moduł Nellcor.

Pytanie nr 65 – Pakiet nr 22

Czy Zamawiający wydzieli pozycję nr 1 (rurki intubacyjne) do oddzielnego pakietu i dopuści:

Rurka intubacyjna wykonana z termowrażliwego PCV, bez DEHP, bez lateksu, z mankietem wysokoobjętościowym - niskociśnieniowym o kształcie walca, z dwoma znacznikami na całym obwodzie dla wszystkich rozmiarów; oznaczenie rozmiaru rurki na korpusie, na łączniku ISO 15 mm oraz na baloniku kontrolnym, linia RTG na całej długości rurki, rurka skalowana jednostronnie co 1 cm, z otworem Murphy, dren i balonik kontrolny w kolorze innym niż korpus rurki, sterylna, do intubacji przez usta i nos, w rozmiarach od 3,0 do 10,0 co pół, opakowanie papier-folia.

ODPOWIEDŹ.

Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 66 – Pakiet nr 24

Czy Zamawiający dopuści rurkę tracheostomijną z mankietem niskociśnieniowym, z przezroczystym szyldem, z łącznikiem 15mm, niebieski balonik kontrolny, rozmiar rurki na szyldzie i baloniku kontrolnym, z linią rtg, z opaską i prowadnicą; sterylna w rozmiarach 5,0 – 10,0 co 0,5mm?

ODPOWIEDŹ.

Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 67 – Pakiet nr 25

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną z mankietem o standardowo niskiej przenikalności dla podtlenku azotu, posiadającą wbudowany w ściankę rurki przewód do odsysania niezmniejszający jej wewnętrznego światła z przymocowanym kapturkiem, z dodatkowym łącznikiem do podłączenia do urządzeń ssących, z otworem Murphy’ego, o wygładzonych wszystkich krawędziach wewnętrznych, balonik kontrolny wskazujący na stan wypełnienia mankieta (płaski przed wypełnieniem) z oznaczeniem średnicy rurki, przewód łączący balonik kontrolny w innym kolorze niż korpus rurki, dodatkowe oznaczenie rozmiaru na korpusie rurki w miejscu widocznym po zaintubowaniu oraz na

łączniku 15mm, linia rtg na całej długości rurki, skala centymetrowa podana na korpusie rurki pomagająca określić głębokość intubacji wraz z oznaczeniem poziomu strun głosowych, sterylna, jednorazowa. Rozmiary od 5,0 do 10,0 mm co 0,5 mm.

ODPOWIEDŹ.

Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 68 – Pakiet nr

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną z mankietem w kształcie walca (baryłkowatym), z otworem Murphy'ego, o wygładzonych wszystkich krawędziach wewnętrznych, z całkowicie wygładzonym połączeniem mankieta z rurką, balonik kontrolny wskazujący na stan wypełnienia mankieta (płaski przed wypełnieniem) z oznaczeniem średnicy rurki i mankieta, przewód łączący balonik kontrolny w innym kolorze niż korpus rurki, dodatkowe oznaczenie rozmiaru na korpusie rurki w miejscu widocznym po zaintubowaniu oraz na łączniku 15mm, linia rtg na całej długości rurki, skala centymetrowa podana na korpusie rurki pomagająca określić głębokość intubacji wraz z oznaczeniem poziomu strun głosowych oraz w postaci linii przerywanej miejsca cięcia korpusu rurki dla rozgraniczenia intubacji ustnej lub nosowej, sterylna, jednorazowa. Rozmiary od 5,0 do 10,0 mm co 0,5 mm.

ODPOWIEDŹ.

Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 69 – Pakiet nr 28, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rurkę tracheostomijną z regulowanym położeniem szyldu, posiadającą mechanizm blokujący pozwalający na przesuwanie kołnierza wzdłuż osi rurki oraz obracanie o kąt 360°, z miękkim cienkościennym mankietem niskociśnieniowym, z balonikiem kontrolnym wyraźnie wskazującym na wypełnienie mankieta (płaski przed wypełnieniem), wykonana z PCV, silikonowana, z oznaczeniem rozmiaru rurki na baloniku kontrolnym, sterylna, jednorazowego użytku?

ODPOWIEDŹ.

Tak. Zamawiający dopuszcza.

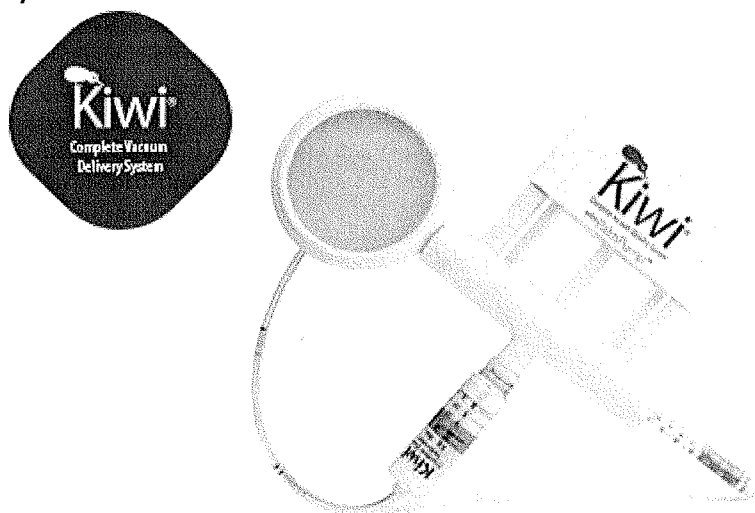
Pytanie nr 70 – Pakiet nr 28, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści rurkę tracheostomijną zbrojoną, z ruchomym szyldem (kołnierzem), wykonaną z PCV, silikonowaną, z centymetrowymi znacznikami głębokości, z oznaczeniem na kołnierzu i na baloniku kontrolnym średnicy wewnętrznej, z obturatorem, łącznikiem 15mm i opaską, sterylną?

ODPOWIEDŹ.

Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 71 – Pakiet nr 81



Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie próżnościągu położniczego jednorazowego z pelotą uniwersalną dla wszystkich prezentacji główki (dopuszczonych do użycia z próżnościągiem) o następujących parametrach:

Pelota posiada niski profil dla ułatwienia założenia na główce.

Średnica peloty 50mm.

Elastyczne połączenie z rączką próżnościągu zapewnia pełną fleksyjność i ułatwia aplikację w trudno dostępnych miejscach.

Element zwolnienia próżni w postaci przycisku w bocznej części rączki

Wskaźnik próżni w postaci słupka, z kolorowymi oznaczeniami strefy bezpieczeństwa. Próżnościąg dodatkowo wyposażony jest we wskaźnik siły trakcji.

Pozostałe wymagania zgodne z SIWZ.

ODPOWIEDŹ.

Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ. Zamawiający wymaga dwóch pelot.

Pytanie nr 72 – Umowa

Czy w zakresie pakietu nr 42 Zamawiający zgodzi się na dodanie „o ile dotyczy” dot. §1 ust. 4 lit. b i c? Asortyment ujęty w ww. pakiecie nie jest towarem sterylnym, nie określa się jego terminu ważności na fakturze ani opakowaniu w związku z czym wnosimy jak na wstępie.

ODPOWIEDŹ.

Tak. Zamawiający zmienia zapis w projekcie Umowy i dodaje zapis „o ile dotyczy” dla §1 ust. 4 lit. b i c.

Pytanie nr 73 – Umowa

Czy Zamawiający dookreśli w §1 ust. 4 lit. d, iż termin załatwienia reklamacji jakościowej będzie liczony od dnia przesłania pisma reklamacyjnego wraz z reklamowanym towarem?

Reklamowany towar powinien zostać przesłany Wykonawcy w celu ustosunkowania się Wykonawcy do złożonej reklamacji. Proponowany przez Państwa zapis nakłada na Wykonawcę obowiązek wymiany towaru jedynie w oparciu o przesłane zgłoszenie bez możliwości naocznej oceny wadliwego towaru.

ODPOWIEDŹ.

Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 74 – Umowa

Czy Zamawiający dookreśli, iż zamówienie ma zostać potwierdzone w tym samym dniu roboczym, o ile informacja nt. zamówienia wpłynie do Wykonawcy do godz. 10:00 (§2 ust. 3 lit b)?

Wskazane postanowienie umowne może wymagać potwierdzenia zamówień do godz. 14:30 nawet jeżeli wpłyną np. o godz. 14:29, co z uwagi na brak wystarczającego czasu może być niewykonalne.

ODPOWIEDŹ.

Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 75 – Umowa

Czy Zamawiający dookreśli w §8 ust. 1, iż rozpoczęciem drogi polubownego rozstrzygnięcia sporu dotyczącego zapłaty za dostarczony towar będzie przesłanie wezwania do zapłaty?

Obecny zapis wymaga doprecyzowania w celu prawidłowej realizacji umowy. Jednoznacznie brak jest przesłanek do tego aby występowała potrzeba przeprowadzania oddzielnego postępowania w części dotyczącej ustalenia terminu zapłaty za dostarczony towar.

ODPOWIEDŹ.

Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 76 – Pakiet nr 2, poz.3-6

Prosimy o wydzielenie poz.3-6 do osobnego pakietu, gdyż takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu wybór z pośród najkorzystniejszych ofert, jak i osiągnięcie niższych cen oraz racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

ODPOWIEDŹ.

Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 77 – Pakiet nr 2, poz. 3

Czy zamawiający dopuści strzykawkę cewnikowa 50(60)ml, ze stożkową końcówką ściętą usytuowaną centralnie, z jedną 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.

Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 78 – Pakiet nr 2, poz.5-6

Czy zamawiający dopuści odpowiednio do pozycji strzykawkę trzyczęściową z rozszerzoną skalą 50/60 ml Luer Lock oraz strzykawkę trzyczęściową z rozszerzoną skalą 50/60 ml Luer Lock bursztynową, j.uż., sterylne, pakowane indywidualnie, z czytelną, jednostronną skalą?

ODPOWIEDŹ.

Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 79 – Pakiet nr 4, poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

ODPOWIEDŹ.

Tak. Zamawiający dopuszcza wycenę z odpowiednim przeliczeniem oferowanej wielkości opakowania. Dla porównywalności ofert należy przeliczyć ilość do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 80 – Pakiet nr 4, poz. 5,10,11,16,24,30

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

ODPOWIEDŹ.

Tak. Zamawiający dopuszcza wycenę z odpowiednim przeliczeniem oferowanej wielkości opakowania. Dla porównywalności ofert należy przeliczyć ilość do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 81 – Pakiet nr 4, poz. 38

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

ODPOWIEDŹ.

Tak. Zamawiający dopuszcza wycenę z odpowiednim przeliczeniem oferowanej wielkości opakowania. Dla porównywalności ofert należy przeliczyć ilość do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 82 – Pakiet nr 4, poz. 3-5,10-16,24,30,34,38

Czy Zamawiający z uwagi na niejednolity charakter produktów zawartych w pakiecie 4 wydzieli pozycje: 3-5,10-16,24,30,34,38 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 pośród najkorzystniejszych ofert, jak i możliwość osiągnięcia niższych cen.

ODPOWIEDŹ.

Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 83 – Pakiet nr 6, poz.2

Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostra igłą biorcza dwukanałową wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, wielkość komory ok.. 5,5 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?

ODPOWIEDŹ.

Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 84 – Pakiet nr 6, poz.1,2

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania płynów i przyrządy do przetaczania krwi z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

ODPOWIEDŹ.

Cały zestaw ma być wolny od PCV.

Pytanie nr 85 – Pakiet nr 6, poz.1,2

Prosimy aby zamawiający dopuścić przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

ODPOWIEDŹ.

Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 86 – Pakiet nr 6, poz.1

Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, Filtr 200µm, 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, przyrząd posiada ostra igła biorcza dwukanałowa wykonana ze wzmocnionego ABS, odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany czerwoną klapką, przezroczysta komora kroplowa z filtrem z PCV, dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przezroczystej, rolkowy regulator przepływu, łącznik LUER-LOCK z osłonką, zaczepek na dren, dren o długości 150 cm, opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia, sterylizowany tlenkiem etylenu?

ODPOWIEDŹ.

Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 87 – Pakiet nr 6, poz.1,2

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

ODPOWIEDŹ.

Tak. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie przyrządów opisanych w pytaniu.

Pytanie nr 88 – Pakiet nr 6, poz.1,2

Czy zamawiający wymaga informacji na opakowaniu potwierdzających brak zawartości latexu oraz PHT, DEHP,BBP i DBP w postaci symbolu?

ODPOWIEDŹ.

Tak. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie przyrządów opisanych w pytaniu.

Pytanie nr 89 – Pakiet nr 70, poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

ODPOWIEDŹ.

Tak. Zamawiający dopuszcza wycenę z odpowiednim przeliczeniem oferowanej wielkości opakowania. Dla porównywalności ofert należy przeliczyć ilość do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 90 – Pakiet nr 70, poz.1

Czy zamawiający wymaga fartuch włókninowy z długim rękawem zakończonym mankietem z bawełnianym ściągaczem?

ODPOWIEDŹ.

Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 91 – Pakiet nr 70, poz.2

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

ODPOWIEDŹ.

Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 92 – Pakiet nr 71, poz.1

Czy zamawiający dopuści poszwy o wymiarach: na kołdrę 210 cm x 160 cm, na poduszkę 70 cm x 80 cm, prześcieradło 150 cm x 210 cm?

ODPOWIEDŹ.

Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 93 – Pakiet nr 73, poz. 1

Czy zamawiający dopuści worki na wymioty wykonane folii w kolorze mlecznym, 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, w zestawie z środkiem absorbującym zapach i ciecz?

ODPOWIEDŹ.

Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 94 – Pakiet nr 9, pozycja 1

Czy zamawiający dopuści zestaw infuzyjny z precyzyjnym regulatorem przepływu w kształcie cylindra ze skalą pomiarową w zakresie 5-250 ml/h, objętość wypełniania 16 ml (+/- 3 ml) ?

ODPOWIEDŹ.

Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 95 – Pakiet nr 9, pozycja 1

Czy zamawiający dopuści zestaw infuzyjny z precyzyjnym regulatorem, przepływu w kształcie cylindra ze skalą pomiarową w zakresie 5-250 ml/h, zacisk rolkowy na drenie do zamknięcia infuzji ?

ODPOWIEDŹ.

Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 96 – Pakiet nr 9, pozycja 1

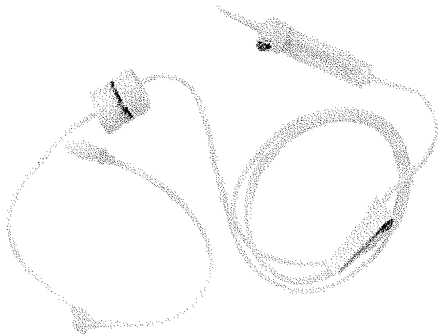
Czy zamawiający dopuści zestaw infuzyjny z precyzyjnym regulatorem, przepływu w kształcie cylindra ze skalą pomiarową w zakresie 5-250 ml/h, instrukcja opisowa dołączona do opakowania?

ODPOWIEDŹ.

Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 97 – Pakiet nr 9, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny zestaw infuzyjny z precyzyjnym regulatorem przepływu w kształcie cylindra, ze skalą pomiarową w zakresie 5-250 ml/h, długość zestawu 180 cm, komora kroplowa wykonana z materiałów wolnych od DEHP, ostry kolec komory kroplowej gwarantujący szczelne i pewne połączenie z pojemnikami z płynami, odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym oraz zamykaną niebieską klapką, elastyczna komora kroplowa, kroplomierz komory 20 kropli = 1ml +/- 0.1ml, filtr zabezpieczający przed większymi cząsteczkami o wielkości oczek 15µm, uniwersalne zakończenie drenu luer-lock, precyzyjny, w pełni bezpieczny zacisk rolkowy, miękki elastyczny dren wykonany z materiałów wolnych od DEHP, łącznik do dodatkowych iniekcji typu Y, pozbawiony w całości DEHP oraz lateksu, sterylne - EO, opakowanie papier/folia, z datą ważności i numerem serii?

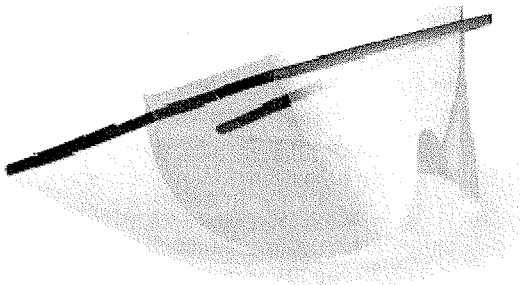


ODPOWIEDŹ.

Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 98 – Pakiet nr 43, pozycja 1-2:

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny produkt - okulary ochronne jednorazowe składające się z oprawy okularowej z wymiennymi osłonkami, przeznaczone również do zastosowania na bloku operacyjnym, wygodne, dopasowane do twarzy użytkownika z szerokim polem widzenia, zapewniające ochronę przed zachlapaniem oczu od górnej i bocznej części okularów, wykonane z poliestru, pokryte powłoką Anti-Fog, dzięki czemu nie ulegają zaparowaniu oraz zapobiegają odbłaskom, można stosować na okulary korekcyjne, łatwe do założenia, poprzez przełożenie oprawy przez specjalne otwory w górnej części osłony, zgodnie z dyrektywą 89/686/EEC dla środków ochrony osobistej kategorii I? Zaproponowany przez Zamawiającego opis oprawy okularowej w znaczący sposób ogranicza możliwość przystąpienia do przetargu w zakresie Pakietu 3 innym Wykonawcom. Norma OSHA dotyczy zagadnień, które odpowiadają za zapewnienie bezpiecznego miejsca pracy, podobnie dyrektywa 89/686/EEC reguluje kwestie dotyczące środków ochrony osobistej w zakresie bezpieczeństwa i ochrony zdrowia pracowników w miejscu pracy. W przypadku negatywnej odpowiedzi, prosimy o jej rozwinięcie oraz podanie powodów takiej decyzji.



ODPOWIEDŹ.

Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 99 – Pakiet nr 77, pozycja 1

Czy zamawiający dopuści chusteczki antybakteryjne pakowane po 4 sztuki?

ODPOWIEDŹ.

Tak. Z odpowiednim przeliczeniem oferowanej wielkości opakowania. Dla porównywalności ofert przeliczenie do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 100 – Pakiet nr 77, pozycja 1

Czy zamawiający dopuści chusteczki antybakteryjne pakowane po 8 sztuki?

ODPOWIEDŹ.

Tak. Z odpowiednim przeliczeniem oferowanej wielkości opakowania. Dla porównywalności ofert przeliczenie do dwóch miejsc po przecinku

Pytanie nr 101 – Pakiet nr 77, pozycja 1

Czy zamawiający ma na myśli chusteczki nawilżone, stosowane bez użycia wody?

ODPOWIEDŹ.

Tak.

Pytanie nr 102 – Pakiet nr 70, poz. 3

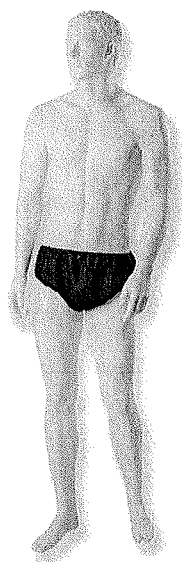
Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie spodenek do kolonoskopii?

ODPOWIEDŹ.

Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 103 – Pakiet nr 70, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie majtek przedstawionych na zdjęciu?



ODPOWIEDŹ.

Tak. Spodenki nieprzeźroczyste. (Na podstawie zdjęcia Zamawiający nie jest w stanie określić wymaganych parametrów.

Pytanie nr 104 – Pakiet nr 70, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści spodenki (majtki) w opakowaniu a' 10szt?

ODPOWIEDŹ.

Tak. Z odpowiednim przeliczeniem oferowanej wielkości opakowania do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 105 – Pakiet nr 71, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści komplet pościeli wykonany z włókniny polipropylenowej, złożony z trzech części (bez podkładu) o składzie:

- poszwa : 210 cm x 160 cm
- poszewka na poduszkę: 70 cm x 80 cm
- prześcieradło: 210 cm x 150 cm

ODPOWIEDŹ.

Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ. (Pościel flizelinowa)

Pytanie nr 106 – Pakiet nr 74, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści myjkę pakowaną a'12szt z przeliczeniem podanych ilości na 42 opakowania?

ODPOWIEDŹ.

Tak. Z odpowiednim przeliczeniem oferowanej wielkości opakowania do dwóch miejsc po przecinku.

Pytanie nr 107 – Pakiet nr

Pakiet 1, pozycja 1-4

Czy Zamawiający dopuści strzykawki dwuczściowe posiadające biały kontrastujący tłok, posiadają pojedyncze zabezpieczenie przed wypadnięciem tłoka, brak kolorystycznego oznakowania rozmiaru na pojedynczym opakowaniu każdej sztuki, nie posiadają przedłużonej skali?

ODPOWIEDŹ.

Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 108 – Pakiet nr 5, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści przyrządy do przygotowywania i pobierania roztworów z zatyczką samozatraskową w kolorze zielonym, filtr powietrza 1,2µm, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

ODPOWIEDŹ.

Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 109 – Pakiet nr 5, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści przyrządy do przygotowywania i pobierania roztworów posiadający objętość wypełnienia całego systemu 0,40ml?

ODPOWIEDŹ.

Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 110 – Pakiet nr 6, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści przyrządy do przetaczania krwi z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC, nazwa producenta na opakowaniu jednostkowym, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

ODPOWIEDŹ.

Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 111 – Pakiet nr 6, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści przyrządy do przetaczania płynów infuzyjnych z elastyczną komorą kroplową o wielkości 5,5cm w części przezroczystej, komora kroplowa wykonana z medycznego PVC, nazwa producenta na opakowaniu jednostkowym, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

ODPOWIEDŹ.

Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 112 – Pakiet nr 8, pozycja 1-6

Czy Zamawiający dopuści kaniule wykonane z FEP, koreczek standardowy, 2 paski?

ODPOWIEDŹ.

Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 113 – Pakiet nr 13, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści igłę nr 22G bez przewodnicy?

ODPOWIEDŹ.

Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 114 – Pakiet nr 13, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści igłę 26Gx120?

ODPOWIEDŹ.

Tak.

Pytanie nr 115 – Pakiet nr 24, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rurki tracheostomijne posiadające tylko rozmiar rurki na skrzydełkach, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

ODPOWIEDŹ.

Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 116 – Pakiet nr 31, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy dla dzieci 2 rury o długości 160cm, trzecia 100cm, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

ODPOWIEDŹ.

Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 117 – Pakiet nr 31, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy dla dorosłych 2 rury o długości 160cm, trzecia 100cm, worek oddechowy o poj. 3l, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

ODPOWIEDŹ.

Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 118 – Pakiet nr 32, pozycja 1-6

Czy Zamawiający dopuści dreny Redona posiadające krzyżową perforację na długości 14 lub 15cm o takiej samej średnicy?

ODPOWIEDŹ.

Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 119 – Pakiet nr 32, pozycja 1-6

Czy Zamawiający dopuści dreny Redona pakowane papier-folia?

ODPOWIEDŹ.

Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 120 – Pakiet nr 76- poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie nasączonego czepek do mycia i dekontaminacji włosów i skóry głowy bez użycia wody, przeznaczonego do jednorazowego użytku, gotowego do użycia, bez substancji zapachowych i barwników, nie wymagającego spłukiwania, zawierającego octenidynę, w opakowaniach po 1 szt.? W razie potrzeby opakowanie można podgrzać w kuchenke mikrofalowej (maksymalnie 20 sekund / 600 W). Czepek można stosować bez użycia dodatkowych środków i bez użycia wody. Kosmetyk

ODPOWIEDŹ.

Tak. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu opisanego w pytaniu.

Pytanie nr 121 – Pakiet nr 77- poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawiczek gotowych do użycia, nie wymagających splukiwania, nasączonych substancją, nie zawierającą barwników i substancji zapachowych. Rękawiczki zawierają octenidynę oraz allantoinę, utrzymują naturalne, kwaśne pH skóry, przeznaczone są do mycia i dekontaminacji całego ciała przy zakażeniach MDRO. W razie potrzeby preparat można podgrzać w kuchence mikrofalowej (maksymalnie 30 sekund / 600 W). Kosmetyk

ODPOWIEDŹ.

Tak. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie produktu opisanego w pytaniu.

Pytanie nr 122 – Pakiet nr 9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu infuzyjnego z precyzyjnym regulatorem przepływu z zaciskiem zatraskowym i komorą kroplową wykonaną z medycznego PCV bez DEHP.

ODPOWIEDŹ.

Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 123 – Pakiet nr 4, poz. 21

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenów Kehra w rozmiarze 9-18CH, tak jak obecnie stosowane.

ODPOWIEDŹ.

Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 124 – Pakiet nr 6, poz. 1, 2

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządów do przetaczania z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC nie zawierającego ftalanów DEHP. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu, aby przyrządy były w całości wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

2/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządów z nazwą producenta umieszczoną na opakowaniu jednostkowym, co umożliwi łatwą identyfikację produktu.

ODPOWIEDŹ.

Ad.1 – Zamawiający doprecyzowuje opis – cały przyrząd winien być wolny od ftalanów DEHP.

Ad.2 – Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 125 – Pakiet nr 9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu infuzyjnego z precyzyjnym regulatorem przepływu z zaciskiem zatraskowym i komorą kroplową wykonaną z medycznego PCV bez DEHP.

ODPOWIEDŹ.

Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 126 – Pakiet nr 32

Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga aby dreny wyposażone były w otwory o zmiennej średnicy perforacji malejącej w kierunku dystalnym, co przyczynia się do skrócenia okresu drenażu i nie wpływa znacząco na cenę produktu?

ODPOWIEDŹ.

Tak. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie drenów o zmiennej średnicy perforacji.

Pytanie nr 127 – Pakiet nr 44

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga również rozmiaru 11 w wersji 11P?

ODPOWIEDŹ.

Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 128 – Pakiet nr 56 poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie staplera jednorazowego okrężnego zakrzywionego, z podwójnym zabezpieczeniem, z drutem o przekroju okrągłym (zszywki formowane w perfekcyjne „B”). Dostępny w rozmiarach: 24 lub 26 z wysokościami zszywek zamykających się do: 1.8, 2.0 mm.

ODPOWIEDŹ.

Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 129 – Pakiet nr 56 poz.2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie staplera jednorazowego okrężnego zakrzywionego, z podwójnym zabezpieczeniem, z drutem o przekroju okrągłym (zszywki formowane w perfekcyjne „B”). Dostępny w rozmiarze 29 z wysokościami zszywek zamykających się do: 2.0mm.

ODPOWIEDŹ.

Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 130 – Pakiet nr 57 poz.1

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie pozycji z pakietu, podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych.

ODPOWIEDŹ.

Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 131 – Pakiet nr 57 poz.2

Prosimy o dopuszczenie zszywek zamykających się do 1.0, 1.5, 2.0mm, reszta zgodna z SIWZ.

ODPOWIEDŹ.

Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 132 – Pakiet nr 1 poz. 1-4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek z kolorystycznym oznaczeniem rozmiaru strzykawki na opakowaniu typu karton. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ. Państwa zgoda pozwoli na pozyskanie konkurencyjnej oferty jakościowej i cenowej na wymagany asortyment.

ODPOWIEDŹ.

Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 133 – Pakiet nr 6 poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania krwi bez nazwy producenta. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

ODPOWIEDŹ.

Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 134 – Pakiet nr 6 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych bez nazwy producenta.

ODPOWIEDŹ.

Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 135 – Pakiet nr 6 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych z komorą o wielkości w części przezroczystej 5,5 cm. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

ODPOWIEDŹ.

Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 136 – Pakiet nr 6 poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych z komorą o wielkości 6,2 cm. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

ODPOWIEDŹ.

Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 137 – Pakiet nr 6 poz. 3

Czy Zamawiający dopuszcza przedłużacz do pomp infuzyjnych tylko w rozmiarze 1,5 m?

ODPOWIEDŹ.

Tak. Zamawiający dopuszcza – określił rozmiar w SIWZ.

Pytanie nr 138 – Pakiet nr 6 poz. 3

Czy Zamawiający dopuszcza przedłużacz do pomp infuzyjnych w rozmiarze 2,0 m?

ODPOWIEDŹ.

Tak. Zamawiający dopuszcza – określił rozmiar w SIWZ.

Pytanie nr 139 – Pakiet nr 8

Czy Zamawiający wymaga w/w pozycji kaniuli z koreczkiem samodomykającym się typu „CLIK”.

ODPOWIEDŹ.

Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 140 – Pakiet nr 8

Czy Zamawiający dopuści kaniule, których cewnik wykonany jest z PTFE. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

ODPOWIEDŹ.

Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie nr 141 – Umowa

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Dostawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 1 ust. 4 lit. d projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie

ODPOWIEDŹ.

Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie nr 142 – Umowa

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 4 ust. 2:

2. Dostawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:

- a) za opóźnienie w wykonaniu przedmiotu umowy - w wysokości 0,5% wartości brutto dostawy wykonanej z opóźnieniem za każdy dzień opóźnienia, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto dostawy wykonanej z opóźnieniem,

ODPOWIEDŹ:

Zgodnie z zapisami SIWZ

- b) za opóźnienie realizacji reklamacji w stosunku do terminu określonego w § 1 ust. 4 d) - w wysokości 0,5% wartości brutto przedmiotu nie zrealizowanej reklamacji za każdy dzień opóźnienia, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto reklamowanej części przedmiotu umowy,

ODPOWIEDŹ:

Zgodnie z zapisami SIWZ

- c) niewykonanie bądź nienależyte wykonanie umowy w wysokości 0,2% wartości niewykonanej lub nienależyście wykonanej umowy brutto określonej w § 3 ust. 1 niniejszej umowy za każde uchybienie, jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niewykonanej lub nienależyście wykonanej umowy,

ODPOWIEDŹ:

Zgodnie z zapisami SIWZ

- d) w przypadku wypowiedzenia lub rozwiązania umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Dostawcy – w wysokości 10% niezrealizowanej części wartości umowy brutto, określonej w § 3 ust. 1 niniejszej umowy.

ODPOWIEDŹ:

Zgodnie z zapisami SIWZ

Pytanie nr 143 – Pakiet nr 22

Proszę o wydzielenie do odrębnego pakietu pozycji 4 i 6. Pozwoli to na złożenie większej ilości ofert i zwiększenie konkurencyjności przetargu.

ODPOWIEDŹ:

Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 144 – Pakiet nr 4

Proszę o wydzielenie do odrębnego pakietu pozycji 31 i 32 Pozwoli to na złożenie większej ilości ofert i zwiększenie konkurencyjności przetargu.

ODPOWIEDŹ:

Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 145 – Umowa - Dotyczy Załącznika nr 4 do SIWZ – wzór umowy

Wnosimy o wykreślenie §4 ust. 1 c). z projektu umowy.

ODPOWIEDŹ:

Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 146 – Umowa - Dotyczy Załącznika nr 4 do SIWZ – wzór umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych wynikających z §4 ust. 2 a i b do 0,2%?

ODPOWIEDŹ:

Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 147 – Umowa - Dotyczy Załącznika nr 4 do SIWZ – wzór umowy

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o zmianę zapisu §8 ust. 3 i 4 na: „Wykonawca nie może przenieść na osobę trzecią jakichkolwiek swoich wierzytelności wynikających z niniejszej umowy (zakaz cesji), chyba że na powyższe wyrazi zgodę Szpital Uniwersytecki w formie pisemnej pod rygorem nieważności. Nieuiszczenie przez Zamawiającego zapłaty w terminie 14 dni od dnia otrzymania wezwania Wykonawcy do zapłaty będzie traktowane, jak wyrażenie przez Zamawiającego zgody na cesję wierzytelności.”

ODPOWIEDŹ:

Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 148 – Umowa - Dotyczy Załącznika nr 4 do SIWZ – wzór umowy

Zwracamy się z prośbą o naliczanie kary umownej naliczanej na podstawie §4 ust. d) od wartości umowy pozostałej do realizacji.

ODPOWIEDŹ:

Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 149 – Pakiet nr 55

Prosimy o sprecyzowanie do jakiego typu diatermii chirurgicznej mają być przeznaczone akcesoria wymienione w powyższej pozycji.

ODPOWIEDŹ.

Akcesoria do diatermii – Emed – E 350/400 i Bowa – AC 250.

Pytanie nr 150 – Pakiet nr

Pytanie 2 dotyczy pakietu nr 83

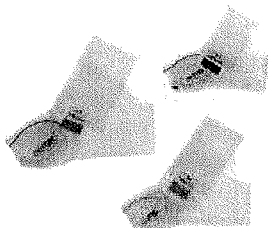
Czy Zamawiający dopuści elektrodę neutralną jednorazową dzieloną używaną przy zabiegach elektrochirurgicznych o powierzchni aktywnej 103cm², (opakowanie = 100szt.) ?

ODPOWIEDŹ.

Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 151 – Pakiet nr 4, poz. 31,32.

Prosimy o wydzielenie pozycji 31 i 32 do odrębnego pakietu. Oferujemy Jednorazowego użytku okularki zabezpieczające noworodka w trakcie fototerapii, miękkie, delikatne, część okularowa wykonana z poliestru, natomiast część mocująca z elastycznego materiału włókninowego, pozwalającego na precyzyjne ufixowanie, okularki dostępne w 3 rozmiarach: micro, preemie i regular, których podział oparty jest na wymiarze obwodu potyliczno czołowego: odpowiednio: 20-25cm, 26-32cm, 33-38cm. Rozmiary dodatkowo kodowane kolorystycznie mikro – zielony, preemie pomarańczowy, regular – niebieski.



ODPOWIEDŹ.

Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 152 – Pakiet nr 15

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający oczekuje drenu tlenowego o dł. 2,1m., umożliwiającego podłączenie tlenu do np. worka typu AMBU?



ODPOWIEDŹ.

Tak. Zamawiający oczekuje drenu tlenowego o parametrach opisanych w pytaniu.

Pytanie nr 153 – Pakiet nr 22, poz.3.

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający oczekuje mikrobiologicznie czystego łącznika kątownego, podwójnie obrotowego z przestrzenią martwą o stałej (10cm lub 15 cm), czy o regulowanej długości (od 10 do 16 cm)?

ODPOWIEDŹ.

Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 154 – Pakiet nr 22, poz.5.

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający oczekuje filtra do zabezpieczenia maszyny, czy pacjenta oraz prosimy o dopuszczenie:

- w przypadku filtra do maszyny - **Filtr mechaniczny**, mikrobiologicznie czysty, przeznaczony do maszyny, wyposażony w hydrofobowy filtr membranowy typu HEPA², powlekany szkłem spiekany, o skuteczności filtracji bakteryjno - wirusowej 99,9999%, złącza proste o średnicy 22M/15F, 22F/15M, zaopatrzony w port kapno pod kątem 45 stopni, waga 47 g, objętość wewnętrzna 80 ml, zakres objętości oddechowej 300-1500 ml, opór przepływu nie większy niż 1,41 cmH₂O przy 30L/min oraz 3,21 cm H₂O przy 60L/min, wolny od lateksu i PVC, czas stosowania 24 godz.

- w przypadku filtra dla pacjenta - **Filtr mechaniczny**, mikrobiologicznie czysty, przeznaczony dla dorosłego pacjenta, wyposażony w hydrofobowy filtr membranowy typu HEPA², powlekany szkłem spiekany, o skuteczności filtracji bakteryjno - wirusowej 99,9999%, złącza proste o średnicy 22M/15F, 22F/15M, zaopatrzony w port kapno pod kątem 45 stopni, waga 39 g, objętość wewnętrzna 55 ml, zakres objętości oddechowej 300-1500 ml, opór przepływu nie większy niż 1,31 cmH₂O przy 30L/min, wolny od lateksu i PVC, czas stosowania 24 godz.

ODPOWIEDŹ.

Nie. Zamawiający opisać filtr z wymiennikiem ciepła.

Pytanie nr 155 – Pakiet nr 22, poz.8.

Prosimy o informacje, czy Zamawiający będzie wymagał - Jednorazowy współśrodkowy układ oddechowy pacjenta (układ rura w rurze), mikrobiologicznie czysty, bez lateksu , długość ok. 180cm, zawierający karbowaną bezbarwną rurę

zewnątrzną, karbowaną kolorową rurę wewnętrzną o gładkiej powierzchni, dodatkową karbowaną rurę do odprowadzania gazów o zmiennej długości min 40 cm, złącza elastyczne, łącznik kątowy (możliwość odłączenia) zaopatrzony w port LuerLock, układ zabezpieczony kapturkiem. W zestawie **adapter**, umożliwiającego, przy stosowaniu układów jednorurowych, wykonanie (zalecanego dla bezpieczeństwa pacjenta) testu szczelności zestawu oddechowego, pozwalającego na stwierdzenie całkowitej separacji linii wdechowej od wydechowej. Szczelność zestawu potwierdzona wspomnianym wyżej testem gwarantuje brak mieszania się gazów wdechowych i wydechowych, co m.in. eliminuje wzrost stężenia Co2 w gazach wdechowych, a tym samym wpływa na jakość wentylacji pacjenta.

ODPOWIEDŹ.

Tak. Zamawiający dopuszcza. Przy spełnieniu pozostałych parametrów zawartych w opisie.

Pytanie nr 156 – Pakiet nr 22, poz.9.

Prosimy o dopuszczenie - Jednorazowy zestaw anestetyczny dla dorosłych o średnicy rur i złączy 22 mm, jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, bez lateksu. Zestaw zawiera: ramię wdechowe i wydechowe o stałej długości 180 cm zakończone od strony pacjenta rozłącznym trójnikiem Y oraz łącznikiem kątowym z portem Luer Lock, zabezpieczonym zintegrowanym koreczkiem, złącza usztywnione; ramię do worka o stałej długości 150 cm, worek oddechowy bezlateksowy o pojemności 2,l wraz z łącznikiem do worka. Worek w okolicy szyjki wewnątrz zaopatrzony w koszyczek zapobiegający sklejanii się jego powierzchni, a na zewnątrz w silikonowy uchwyt.

ODPOWIEDŹ.

Tak. Zamawiający dopuszcza. Przy spełnieniu pozostałych parametrów zawartych w opisie.

Pytanie nr 157 – Pakiet nr 22, poz.3, 5, 8, 9.

Prosimy o wydzielenie pozycji 3, 5, 8 i 9 do odrębnego pakietu, celem złożenia korzystnej oferty.

ODPOWIEDŹ.

Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 158 – Pakiet nr 31, poz.1.

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający oczekuje linii próbkowania z zakończeniami kompatybilnymi z portami typu Luer Lock?

ODPOWIEDŹ.

Tak.

Pytanie nr 159 – Pakiet nr 31, poz.2.

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający oczekuje układu oddechowego do respiratora, czy też zestawu anestetycznego do aparatu do znieczulania? Prosimy także o dopuszczenie:

- w przypadku układu do respiratora - Jednorazowy układ oddechowy dla dzieci o średnicy rur 15 mm i złączy od strony urządzenia 22 mm., mikrobiologicznie czysty, wyprodukowany z wysokiej jakości materiału: PP, TPE, CR, PE, bez lateksu. Układ zawiera: ramię wdechowe i wydechowe o stałej długości 180 cm zakończone od strony pacjenta rozłącznym trójnikiem Y oraz łącznikiem kątowym z portem Luer Lock, zabezpieczonym zintegrowanym koreczkiem, układ zabezpieczony kapturkiem.

- w przypadku zestawu anestetycznego do aparatu do znieczulania - Jednorazowy zestaw anestetyczny dla dzieci o średnicy rur 15 mm i złączy od strony urządzenia 22 mm, jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, wyprodukowany z wysokiej jakości materiału, bez lateksu. Zestaw zawiera: ramię wdechowe i wydechowe o stałej długości 150 cm, zakończone od strony pacjenta zintegrowanym, kątowym trójnikiem Y; 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 sklejanii się jego powierzchni, a na zewnątrz w silikonowy uchwyt.

ODPOWIEDŹ.

Tak. Zamawiający dopuszcza. Błąd pisarski - Oczekuje układu oddechowego do respiratora.

Pytanie nr 160 – Pakiet nr 31, poz.3.

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający oczekuje układu oddechowego do respiratora, czy też zestawu anestetycznego do aparatu do znieczulania? Prosimy także o dopuszczenie:

- w przypadku układu do respiratora - Jednorazowy układ oddechowy dla dorosłych o średnicy rur i złączy 22 mm, mikrobiologicznie czysty, wyprodukowany z wysokiej jakości materiału: PP, TPE, CR, PE, bez lateksu. Układ zawiera: ramię wdechowe i wydechowe o stałej długości 180 cm zakończone od strony pacjenta rozłącznym trójnikiem Y oraz łącznikiem kątowym z portem Luer Lock, zabezpieczonym zintegrowanym koreczkiem, złącza usztywnione, układ zabezpieczony kapturkiem.

- w przypadku zestawu anestetycznego do aparatu do znieczulania - Jednorazowy zestaw anestetyczny dla dorosłych o średnicy ruri złączy 22 mm, jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, wyprodukowany z wysokiej jakości materiału: PP, TPE, CR, PE, bez lateksu. Zestaw zawiera: ramię wdechowe i wydechowe o stałej długości 180 cm zakończone od strony pacjenta rozłącznym trójnikiem Y oraz łącznikiem kątowym z portem Luer Lock, zabezpieczonym zintegrowanym koreczkiem, złącza usztywnione; ramię do worka o stałej długości 150 cm, worek oddechowy bezlateksowy o pojemności

2, l wraz z łącznikiem do worka. Worek w okolicy szyjki wewnątrz zaopatrzony w koszyczek zapobiegający sklejanii się jego powierzchni, a na zewnątrz w silikonowy uchwyt.

ODPOWIEDŹ.

Tak. Zamawiający dopuszcza. Oczekuje układu oddechowego do aparatu do znieczuleń.

Pytanie nr 161 – Pakiet nr 31, poz. 4.

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający oczekuje tylko mikrobiologicznie czystego łącznika kąowego, podwójnie obrotowego, czy też łącznika kąowego, podwójnie obrotowego, z przestrzenią martwą o stałej (10cm lub 15 cm) lub regulowanej długości (od 10 do 16 cm)?

ODPOWIEDŹ.

Sterylny. Łącznik kąowo – obrotowy.

Pytanie nr 162 – Pakiet nr 37.

Prosimy o dopuszczenie wielorazowego użytku worka resuscytacyjnego, przystosowanego do sterylizacji, z wyłączeniem rezerwuaru tlenu.

ODPOWIEDŹ.

Tak.

Pytanie nr 163 – Pakiet nr 38.

Prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający oczekuje wielorazowego użytku masek twarzowych „anestetycznych”, czy też jednorazowego użytku masek do prowadzenia tlenoterapii, średnimi stężeniami tlenu, wyposażonych w dren tlenowy o dł. 2,1m? Jeżeli Zamawiający oczekuje masek typu anestetycznego, wielorazowego użytku - prosimy o dopuszczenie - Silikonowe maski anestetyczne wielorazowego użytku, posiadające elastyczny, miękki i przeźroczysty korpus ułatwiający obserwację pacjenta, anatomiczny kształt pozwalający na stabilny uchwyt oraz oparcie na kciuk – co ułatwia docisk maski do twarzy pacjenta. Maski wyposażone w mankiet uszczelniający w postaci łatwego do czyszczenia elementu rynnowego zapewniającego wysoką szczelność przy jednoczesnym utrzymaniu komfortu pacjenta. Oferowana maska wykonana jest z wysokiej klasy silikonu, odpornego na uszkodzenia podczas wielokrotnych procesów dekontaminacji, nie posiada lateksu ani DEHP, wyposażona jest w łączą 22MM, może być sterylizowana w autoklawie w temp. 134 st. C; występuje w różnych rozmiarach do wyboru: 00, 0, 1, 2, 3, 4, 5, gdzie rozmiary 00-2 mają okrągły kształt, natomiast 3-5- są anatomicznie uformowane w kształcie kropki.

ODPOWIEDŹ.

Maska wielorazowa.

Pytanie nr 164 – Pakiet nr 39.

Prosimy o informacje, czy Zamawiający oczekuje masek do NIV jednorazowego, czy wielorazowego użytku. Prosimy także o wskazanie rozmiaru masek oraz charakterystyki złącza: złącze kąowe standardowe typu SE do stosowania NIV w trybie stałego dodatniego ciśnienia w drogach oddechowych (CPAP), złącze kąowe z zaworem AAV, wyposażone w porty wydechowe, złącze kąowe z zaworem AAV bez portów wydechowych.

ODPOWIEDŹ.

Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 165 – Pakiet nr 40.

Prosimy o dopuszczenie - Silikonowe maski anestetyczne wielorazowego użytku, posiadające elastyczny, miękki i przeźroczysty korpus ułatwiający obserwację pacjenta, anatomiczny kształt pozwalający na stabilny uchwyt oraz oparcie na kciuk – co ułatwia docisk maski do twarzy pacjenta. Maski wyposażone w mankiet uszczelniający w postaci łatwego do czyszczenia elementu rynnowego zapewniającego wysoką szczelność przy jednoczesnym utrzymaniu komfortu pacjenta. Oferowana maska wykonana jest z wysokiej klasy silikonu, odpornego na uszkodzenia podczas wielokrotnych procesów dekontaminacji, nie posiada lateksu ani DEHP, wyposażona jest w łączą 22MM, może być sterylizowana w autoklawie w temp. 134 st. C; występuje w różnych rozmiarach do wyboru: 00, 0, 1, 2, 3, 4, 5, gdzie rozmiary 00-2 mają okrągły kształt, natomiast 3-5- są anatomicznie uformowane w kształcie kropki.

ODPOWIEDŹ.

Tak. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie masek o parametrach opisanych w pytaniu.

Pytanie nr 166 – Pakiet nr 88, poz. 4.

Prosimy o wydzielenie poz. 4 do odrębnego pakietu, celem złożenia oferty bezpośrednio od producenta. Prosimy także o wskazanie w jakiego typu złącze ma być wyposażony kabel – jedno, czy dwupinowe; ewentualnie prosimy o wskazanie z jakiego typu kablem wieloparametrycznym (Multimed) ma być kompatybilny?

ODPOWIEDŹ.

Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 167 – Pakiet nr 89, poz. 2.

Prosimy o wydzielenie poz. 2 do odrębnego pakietu, celem złożenia oferty bezpośrednio od producenta. Prosimy także o wskazanie jakiego rozmiaru mają być mankiety oraz czy Zamawiający pracuje na kablu połączeniowym, z zakończeniem od strony mankietów typu „tulipan”?



ODPOWIEDŹ.

Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 168 – Pakiet nr 90, poz. 4.

Prosimy o wydzielenie poz. 4 do odrębnego pakietu, celem złożenia oferty bezpośrednio od producenta. Prosimy także o wskazanie, w jakiej technologii ma pracować czujnik – np. Nellcor, Masimo LNCS oraz prosimy o informację, czy pomiar wykonywany jest za pośrednictwem kabla wieloparametrycznego (Multimed), czy też kabel pośredni podłączony jest do skrzynki na kardiomonitorze?

ODPOWIEDŹ.

Nie. Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 169 – Pakiet nr 92.

Prosimy o rozdzielenie pozycji na czujniki tlenu do aparatu typu Fabius oraz na czujniki tlenu do aparatu typu Primus, ponieważ są to różne czujniki tlenu. Dodatkowo prosimy o wskazanie ilości dla każdego z czujników.

ODPOWIEDŹ.

Po 2 sztuki dla każdego aparatu.

Pytanie nr 170 – Pakiet nr 105.

Prosimy o weryfikację zapisów w pakiecie 105. Zamawiający wpisał, że oczekuje pułapek wodnych typu Waterlock 2 do respiratora, natomiast pułapki tego typu występują przy aparatach do znieczulania i kompatybilne są z modułem SCIO.

ODPOWIEDŹ.

Omyłka pisarska Zamawiającego. Pułapka wodna do aparatu do znieczuleń.

Pytanie nr 171 – Pakiet nr 61

Czy Zamawiający w ramach poprawy konkurencyjności dopuści balony do dylatacji zwężeń przewodu pokarmowego do kanału endoskopu o śr. 2,8 mm:

ODPOWIEDŹ.

Tak.

Pytanie nr 172 – Pakiet nr 61, poz. 1

Dł. 5,5 cm, śr. 10mm – długość całkowita 2400mm.

ODPOWIEDŹ.

Tak. Wymiar w zakresie określonym w SIWZ.

Pytanie nr 173 – Pakiet nr 61, poz. 2

Dł. 5,5 cm, śr. 20mm – długość całkowita 2400mm.

ODPOWIEDŹ.

Tak. Wymiar w zakresie określonym w SIWZ.

Pytanie nr 174 – Pakiet nr 61, poz. 3

Dł. 8 cm, śr. 12mm – długość całkowita 1800mm.

ODPOWIEDŹ.

Tak. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 175 – Pakiet nr 61, poz. 4

Dł. 8 cm, śr. 20mm – długość całkowita 1800mm.

ODPOWIEDŹ.

Tak. Wymiar w zakresie określonym w SIWZ

Z poważaniem

PREZES ZARZĄDU
[Signature]
Agnieszka Wolańska

