

Częstochowa, dnia 24...-05-2017r.

Zamawiający:
Wojewódzki Szpital Specjalistyczny im. Najświętszej Maryi Panny
ul. Bialska 104/118,42-200 Częstochowa
tel. i faks: 34/ 367-37-53

WSZYSCY WYKONAWCY

dot. przetargu nieograniczonego:
DOSTAWĘ SPRZĘTU MEDYCZNEGO JEDNORAZOWEGO UŻYTKU
Znak sprawy: DAZ.26.044.2017

L.dz. *124*...../17

Wyjaśnienia Nr 1 treści SIWZ

W związku z art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2015 r. poz. 2164 ze zmianami) Zamawiający udziela wyjaśnień treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia /dalej: SIWZ/.

Pytanie 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 33 poz. 1 aparatu do przetoczeń płynów infuzyjnych z precyzyjnym regulatorem przepływu do płynów infuzyjnych, o zakresie 0-250ml, długość min. 150cm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w pakiecie 33 poz. 1 aparatu do przetoczeń płynów infuzyjnych z precyzyjnym regulatorem przepływu do płynów infuzyjnych, o zakresie 0-250ml, długość min. 150cm.

Pytanie 2:

Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie i doprecyzowanie, czy w pakiecie 33 poz. 1 czy aparaty do przetoczeń płynów infuzyjnych z precyzyjnym regulatorem przepływu mają posiadać linie w kolorze bursztynowym pozwalającą na podawanie płynów światłoczułych?

Odpowiedź: Zamawiający w pakiecie 33 poz. 1 dopuszcza aparaty do przetoczeń płynów infuzyjnych z precyzyjnym regulatorem przepływu posiadające linie w kolorze bursztynowym pozwalającą na podawanie płynów światłoczułych.

Pytanie 3:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 34 poz. 2 zestawów z przetwornikiem do inwazyjnego pomiaru ciśnienia z systemem zamkniętym do pobierania krwi tętniczej do badań ze zintegrowaną strzykawką oraz portem bezigłowym wbudowanym w linię bez eliminatora zakłóceń rezonansowych – zestawu jak obecnie stosowanego przez Zamawiającego. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie w pakiecie 34 poz. 2 zestawów z przetwornikiem do inwazyjnego pomiaru ciśnienia z systemem zamkniętym do pobierania krwi tętniczej do badań ze zintegrowaną strzykawką oraz portem bezigłowym wbudowanym w linię bez eliminatora zakłóceń rezonansowych.

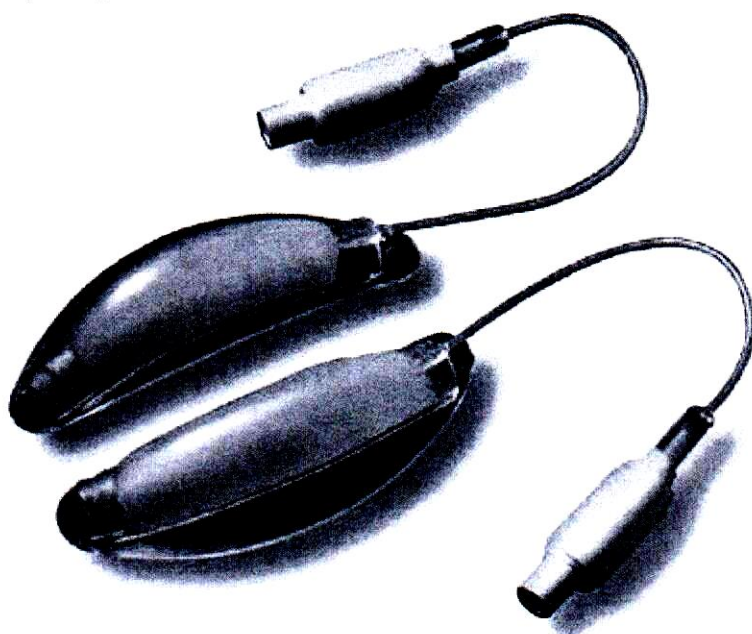
Pytania 4 do Części nr 31 pkt:

1. Czy Zamawiający w punkcie nr 1 dopuści do postępowania przyrząd do drenażu jamy bębenkowej ucha środkowego typu Paparella z nacięciem i uchwytem ułatwiającym wyciąganie, silikonowy, kolor zielony; wymiary: śr.1,14mmx2,4mmx 6,0mm, pakowany po 5 szt. w op. jak na zdjęciu poniżej?



Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

2. Czy Zamawiający w punkcie nr 2 i 3 dopuści do postępowania zgłębnik do tamowania krwotoków z jamy nosowej z nadmuchiwanym rękawem do tamowania krwawienia wewnątrz nosa z wbudowaną rurką umożliwiającą oddychanie przez nos po zabiegu pakowany po 1 parze w opakowaniu jak na zdjęciu poniżej?



Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 5 Część 14 poz. 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody do badań Holtera z wycięciem na kabel , przy pozostałych parametrach niezmiennych.

Odpowiedź: Zamawiający w części 14 poz.2 dopuszcza elektrody do badań Holtera z wycięciem na kabel , przy pozostałych parametrach niezmiennych.

Pytanie 6 Część 14 poz. 4

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody z pianki o średnicy ok 25mm.

Odpowiedź: Zamawiający w części 14 pozycja 4 nie dopuszcza elektrody z pianki, a dopuszcza elektrody o średnicy ok 25mm z zachowaniem pozostałych parametrów.

Pytanie 7 Część 14 poz. 5

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody o wymiarze 23mm x 23mm, przy pozostałych parametrach niezmiennych.

Tak mała różnica w rozmiarze nie powinna stanowić dla Państwa żadnej różnicy w użytkowaniu.

Odpowiedź: Zamawiający w części 14 pozycji 5 dopuszcza elektrody o wymiarze 23mm x 23mm, przy pozostałych parametrach niezmiennych.

Pytanie 8 Część 14 poz. 1-4

Czy Zamawiający dopuści podanie w ww. pozycji ceny jednostkowej dla opakowania zawierającego 50 sztuk elektrod, albo podanie ceny jednostkowej za sztukę z dokładnością do czterech miejsc po przecinku? Ceny jednostkowe elektrod są bardzo niskie, proponowane rozwiązanie dałoby wykonawcom możliwość zaoferowania korzystniejszej ceny łącznej.

Odpowiedź: Zamawiający w części 14 poz. 1-4 dopuszcza podanie ceny jednostkowej dla opakowania zawierającego 50 sztuk elektrod i nie dopuszcza podanie ceny jednostkowej za sztukę z dokładnością do czterech miejsc po przecinku.

Pytanie 9 Projekt umowy- §8 ust. 1.6)

Prosimy o określenie minimalnego zakresu zamówienia, to znaczy takiego, do realizacji którego Zamawiający będzie zobowiązany, np. w procencie wartości pełnego zakresu zamówienia. Niedopuszczalnym jest opisywanie zamówienia bez wskazania tej jego części, której realizacja będzie pewna, a nie opcjonalna. Takie stanowisko znajduje potwierdzenie w orzecznictwie Krajowej Izby Odwoławczej (sygn. akt KIO/UZP 22/07, KIO/UZP 1447/10, KIO/UZP 2376/10) oraz jest zgodne ze stanowiskiem Urzędu Zamówień Publicznych (Opinia prawna: "Prawo opcji" w ustawie Prawo zamówień publicznych - Informator Urzędu zamówień publicznych Nr 4/2011, str. 16-19 - dostępny do pobrania w wersji elektronicznej na stronie UZP).

Odpowiedź: Podane ilości przedmiotów zamówienia w SIWZ Zamawiający zaplanował na okres 24 miesięcy z dostawami sukcesywnymi.

Pytanie 10 Projekt umowy- §8 ust. 1.7)

Prosimy o wykreślenie z projektu umowy par. 1 ust. 3. Proponowany zapis umowy jest obejściem art. 144 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych zakazującego jakichkolwiek zmian umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru wykonawcy. Niedopuszczalne jest wymaganie od Wykonawcy, aby był przygotowany na zmianę ilości poszczególnych pozycji towaru, czyli przedmiotu zamówienia (a tym samym zmianę umowy), w sposób zależny jedynie od woli Zamawiającego. SIWZ zawiera bowiem, stosownie do art. 36 ust. 1 pkt 3 ustawy pzp opis przedmiotu zamówienia, stanowiącego integralną część umowy o zamówienie, i wykonawca składa ofertę, która jest związana, tylko w zakresie tak opisanego przedmiotu. Tylko w ten sposób wykonawca, znając przedmiot zamówienia, tj. poszczególne pozycje towaru i ich ilość, może prawidłowo przygotować i skalkulować ofertę. Zamawiający oczekując od wykonawcy pełnej gotowości na zmianę przedmiotu zamówienia, tj. ilości poszczególnych pozycji towaru, według własnego uznania, samowolnie ingeruje w treść umowy (zmienia jej przedmiot), co jest niedopuszczalne w świetle art. 144 pzp.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 11 Projekt umowy- §8 ust. 1.8)

Prosimy o uzależnienie możliwości przedłużenia czasu obowiązywania umowy, w przypadku niezrealizowania całości zamówienia, od wyrażenia zgody przez wykonawcę. W przypadku odpowiedzi odmownej na ww. pytanie, prosimy o ustalenie czasu, o który może zostać przedłużona umowa na maksymalnie 6 miesięcy. Byłby to termin wystarczający do przeprowadzenia niezbędnych procedur przetargowych przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Przedłużenie terminu realizacji umowy do czasu ilościowego i wartościowego przedmiotu zamówienia zgodnie z zapisami §13 wzoru umowy (Załącznik Nr 5 do SIWZ) dokonywane będzie na piśmie w formie aneksów podpisanych przez obie strony.

Pytanie 12:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pasków kompatybilnych z glukometrem, które charakteryzują się: rodzaj próbki krwi do badania: świeża próbka pełnej krwi kapilarnej uzyskanej z opuszki palca lub krew żylna; paski zawierające enzym GDH-FAD, który nie interferuje z tlenem zawartym w krwi pacjenta; duży ekran z podświetlanymi cyframi (czytelność wyniku, ułatwia pracę personelu o zmroku); podświetlana szczelina (ułatwia umieszczenie paska testowego); możliwość prezentacji wyniku w jednostkach mmol/l, zamiennie mg/dl; objętość próbki krwi konieczna do wykonania badania: 0,5ul; czas pomiaru: 5 sekund; automatyczne kodowane glukometru (bez kluczy, chipów i ręcznego ustawiania kodów)- łatwość w obsłudze bez dodatkowych czynności sprawdzających; część paska testowego na zewnątrz z automatycznym wyrzutem po pomiarze (funkcja daje dodatkowe podniesienia bezpieczeństwa i higieny pracy- po badaniu pracownik nie ma styczności z materiałem biologicznym pacjenta); zakres pomiaru: dolna granica zakresu - $\leq 20\text{mg/L}$; górna granica zakresu - $\leq 600\text{ mg/dL}$; zakres hematokrytu 35-60%; płyn kontrolny o 2 różnych zakresach (dostarczany bezpłatnie), ważny po otwarciu 6 miesięcy; kapilara zasysająca znajduje się na szczycie paska testowego (wygoda pomiaru kropli krwi); termin przydatności pasków testowych po otwarciu fiolki a la 50 szt. wynosił minimum 6 miesięcy; bezpłatny płyn kontrolny w zestawie z glukometrem (możliwość kontroli glukometru przed pierwszym użyciem); zaoferowane paski testowe do glukometrów to wyrób medyczny refundowany; posiadamy certyfikat z weryfikacji ISO 15197:2015 (przeprowadzony i zatwierdzony przez notyfikowaną jednostkę TÜV Rheinland Polska Sp. o.o.)- parametry z normy ISO 15197:2015 są zalecane przez wytyczne PTD 2016; glukometr z dożywotnią gwarancją;

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowanie pasków kompatybilnych z glukometrem, które charakteryzują się: rodzaj próbki krwi do badania: świeża próbka pełnej krwi kapilarnej uzyskanej z opuszki palca; paski zawierające enzym GDH-FAD, który nie interferuje z tlenem zawartym w krwi pacjenta; duży ekran z podświetlanymi cyframi (czytelność wyniku, ułatwia pracę personelu o zmroku); podświetlana szczelina (ułatwia umieszczenie paska testowego); możliwość prezentacji wyniku w jednostkach mmol/l; objętość próbki krwi konieczna do wykonania badania: 0,5ul; czas pomiaru: 5 sekund; automatyczne kodowane glukometru (bez kluczy, chipów i ręcznego ustawiania kodów)- łatwość w obsłudze bez dodatkowych czynności sprawdzających; część paska testowego na zewnątrz z automatycznym wyrzutem po pomiarze (funkcja daje dodatkowe podniesienia bezpieczeństwa i higieny pracy- po badaniu pracownik nie ma styczności z materiałem biologicznym pacjenta); ; płyn kontrolny o 2 różnych zakresach (dostarczany bezpłatnie), ważny po otwarciu 6 miesięcy; kapilara zasysająca znajduje się na szczycie paska testowego (wygoda pomiaru kropli krwi); termin przydatności pasków testowych po otwarciu fiolki a la 50 szt. wynosił minimum 6 miesięcy; bezpłatny płyn kontrolny w zestawie z glukometrem (możliwość kontroli glukometru przed pierwszym użyciem); zaferowane paski testowe do glukometrów to wyrób medyczny refundowany; posiadamy certyfikat z weryfikacji ISO 15197:2015 (przeprowadzony i zatwierdzony przez notyfikowaną jednostkę TUV Rheinland Polska Sp. o.o.)- parametry z normy ISO 15197:2015 są zalecane przez wytyczne PTD 2016; glukometr z dożywotnią gwarancją, z zachowaniem pozostałych parametrów i wymagań SIWZ.

Pytanie 13:

Czy Zamawiający wymaga autokodowania (brak kodu) przez co rozumiemy:

-brak klucza kodującego lub czipa

-brak przycisku kodującego

- brak autokodu na wyświetlaczu (nawet jeśli autokod na wyświetlaczu będzie odpowiadać autokodowi nadrukowanemu na fiolce pasków testowych)?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 14:

Informujemy że glukometr i paski testowe powinien spełniać pełny zakres normy EN ISO 15197:2015 obejmujący punkty od 1. do 8. Norma EN ISO 15197:2015 jako norma zharmonizowana została opublikowana w maju 2016 w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej z okresem przejściowym do 30 czerwca 2017 roku, co w praktyce oznacza, że po tym terminie wszystkie glukometry i paski testowego będą musiały ją spełniać. W związku z powyższym we wszystkich postępowaniach, w których umowa nie zakończy się przed 01.07.17r zamawiający obowiązkowo powinni wymagać od producentów dostarczenie certyfikatu z weryfikacji na zgodność z normą EN ISO 151097:2015 w pełnym jej zakresie. Czy wymagają Państwo glukometru, który spełnia normę EN ISO 15107:2015 w pełnym jej zakresie, tzn. od punktu 1 do punktu 8, wraz z załącznikiem A, której to kryteria rekomendowane są przez Polskie Towarzystwo Diabetologiczne i gwarantują dokładność, precyzję oraz powtarzalność pomiarów?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 15:

Czy szpital wymaga paski testowe podlegające refundacji ze środków publicznych w rozumieniu Ustawy z dnia 12 maja 2011 o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza paski testowe podlegające refundacji ze środków publicznych w rozumieniu Ustawy z dnia 12 maja 2011 o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych.

Pytanie 16:

Czy Zamawiający dopuści glukometr, który wyświetla numer autokodu po włożeniu paska testowego do szczeliny glukometru?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 17:

Czy Zamawiający wymaga glukometru, który wyświetla wyniki w mg/dl oraz w mmol/l?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ wyświetlony wynik winien być w mg/dl.
Zamawiający dopuszcza wyświetlony wynik w mmol/l.**

Pytanie 18:

Czy Zamawiający wymaga, aby kapilara zasysająca znajdowała się na szczycie paska testowego?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga, aby kapilara zasysająca znajdowała się na szczycie paska testowego.

Pytanie 19:

Czy Zamawiający dopuści glukometr z hematokrytem mieszczącym się ze swoim zakresem w nowej normie ISO 15197:2015?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 20:

Czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu paski i glukometry, które w instrukcjach użycia nie zawierają ostrzeżeń o niedokładnych wynikach pomiarów u pacjentów z obniżonym ciśnieniem, odwodnionych i znajdujących się w stanie poważnego wstrząsu oraz bardzo niskie lub niedokładne wyniki u pacjentów w stanie hiperglikemii hiperosmolarnej (z ketozą lub bez) i jednocześnie nie zawierają zapewnienia producenta o tym, że w powyższych przypadkach wyniki są prawidłowe i miarodajne? A czy tym samym Zamawiający przejmie na siebie odpowiedzialność za ewentualne incydenty medyczne powstałe w przypadku wdrożenia procedury na sprzęcie którego instrukcje obsługi nie informują o potencjalnych zagrożeniach?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 21:

W związku ze zmianą podstaw wykluczenia wykonawcy z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego oraz polityką compliance [REDAKTOWANE], stosownie do art. 96 ustawy Prawo zamówień publicznych oraz § 4 ust 1 Rozporządzenia Ministra Rozwoju w sprawie protokołu postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, zwracamy się z prośbą o przekazanie danych figurujących w pkt. 4 protokołu tj. danych dotyczących osób wykonujących czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający przekazuje dane dotyczące osób wykonujących czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia zawarte w pkt. 4 Protokołu ZP-PN przedmiotowego postępowania:

A. Osoby wykonujące czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia:

1. Kierownik Zamawiającego: dr. n. med. Janusz Kapustecki – p.o. Dyrektora

2. Komisja przetargowa:

Jerzy Więckowski - Przewodniczący Komisji przetargowej

Beata Ludwig -Pietrzak - Członek Komisji przetargowej

Ewa Włodarczyk - Członek Komisji przetargowej

Małgorzata Nowak - Sekretarz Komisji przetargowej

5. Inne osoby wykonujące czynności w postępowaniu

Małgorzata Nowak - przekazanie do Urzędu Publikacji Unii Europejskiej ogłoszenia o zamówieniu.

B. Osoby wykonujące czynności związane z przygotowaniem postępowania

1. Imiona i nazwiska osób przygotowujących opis przedmiotu zamówienia: Ewa Włodarczyk

2. Imiona i nazwiska osób ustalających wartość zamówienia: Ewa Włodarczyk

3. Imiona i nazwiska osób przygotowujących opis warunków udziału w postępowaniu: Ewa Włodarczyk

4. Imiona i nazwiska osób opisujących kryteria oceny ofert: Ewa Włodarczyk

5. Inne osoby wykonujące czynności związane z przygotowaniem postępowania

Małgorzata Nowak - przygotowanie projektu SIWZ i projektu umowy, na podstawie złożonego opisu przedmiotu zamówienia.

Mariusz Nocuń - opiniowanie SIWZ oraz projektu umowy.

Jadwiga Staszewska - zatwierdzenie SIWZ i projektu umowy.

Jednocześnie Zamawiający informuje, iż protokół ZP - PN uzupełniany jest na bieżąco od rozpoczęcia do zakończenia postępowania. W związku z tym, udostępnione dane są aktualne na dzień sporządzenia niniejszych wyjaśnień.

Pytania 22

Czy Zamawiający w części 39 dopuszcza:

Poz. 1 cewnik zewnętrzny dla mężczyzn, przezroczysty, silikonowy, rozmiar CH28

Poz. 2 cewnik zewnętrzny dla mężczyzn, przezroczysty, silikonowy, rozmiar CH31

Poz. 1 cewnik zewnętrzny dla mężczyzn, przezroczysty, silikonowy, rozmiar CH35

Odpowiedź: Zamawiający w części 39 dopuszcza:

Poz.1.cewnik zewnętrzny dla mężczyzn, przezroczysty, silikonowy, łatwy w zakładaniu, rozmiar CH 28

Poz.2.cewnik zewnętrzny dla mężczyzn, przezroczysty, silikonowy, łatwy w zakładaniu, rozmiar CH 31

Poz.3.cewnik zewnętrzny dla mężczyzn, przezroczysty, silikonowy, łatwy w zakładaniu, rozmiar CH 35

Pytanie 23:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie wysyłania faktury osobno nie wraz z towarem, gdyż w przypadku naszej firmy towary wysyłany jest z Magazynu na Węgrzech natomiast faktury z biura z Warszawy co uniemożliwia wysyłania towar i faktury razem. Do każdej dostawy dołączony jest dokument WZ, faktura dostarczana jest w ciągu 48 godzin (list polecony priorytetowy). Istnieje możliwość przesyłania skanu faktury na adres mailowy wskazany przez Zamawiającego (zamiast faktury przesyłanej drogą pocztową, wybór opcji należy do Zamawiającego) Czy Zamawiający dopuszcza, którąś z możliwości?

Odpowiedź: W odpowiedzi w Załączniku Nr 5 do SIWZ w §5 ust.1 pkt.5), w§ 4 ust. 4 oraz w § 8 ust. 11 otrzymują brzmienie:

„§5 ust.1. pkt.5) Zamawiający, bez jakichkolwiek roszczeń finansowych ze strony Wykonawcy z tym związanych, może odmówić przyjęcia dostawy w całości lub w części jeżeli:

Pkt.5) Wykonawca dostarczył zamówiony towar bez faktury VAT. Zamawiający dopuszcza wysyłanie faktury osobno nie wraz z towarem pod warunkiem dołączenia do każdej dostawy dokumentu WZ i przesłania kopi/ skanu faktury w dniu dostawy na podany przez Zamawiającego nr faxu: 34/3673291 lub na adres e-mail: apтека@szpitalparkitka.com.pl oraz dostarczenia oryginału faktury VAT pocztą.

§ 4 ust. 4 Dostawa przedmiotu zamówienia wraz z oryginałem oraz kopią prawidłowo wystawionej faktury VAT nastąpi do magazynu Apteki przy ul. Bialskiej 104/118 w Częstochowie na koszt i ryzyko Wykonawcy w godz. 8.00-14.00, w dni robocze (tzn. od poniedziałku do piątku), z zastrzeżeniem ust. 2 niniejszego paragrafu. Zamawiający dopuszcza wysyłanie faktury osobno nie wraz z towarem pod warunkiem dołączenia do każdej dostawy dokumentu WZ i przesłania kopi/ skanu faktury w dniu dostawy na podany przez Zamawiającego nr faxu: 34/3673291 lub na adres e-mail: apтека@szpitalparkitka.com.pl oraz dostarczenia oryginału faktury VAT pocztą.

§8 ust. 11 Zamawiający otrzyma od Wykonawcy oryginał oraz jedną kopię faktury VAT wraz z dostarczonym towarem. Zamawiający dopuszcza wysyłanie faktury osobno nie wraz z towarem pod warunkiem dołączenia do każdej dostawy dokumentu WZ i przesłania kopi/ skanu faktury w dniu dostawy na podany przez Zamawiającego nr faxu: 34/3673291 lub na adres e-mail: apтека@szpitalparkitka.com.pl oraz dostarczenia oryginału faktury VAT pocztą”

Zapis zostanie wprowadzona do umowy z Wykonawcą, który złoży najkorzystniejszą ofertę w niniejszym postępowaniu.

Pytanie 24:

Czy Zamawiający dopuszcza składanie zamówień w pełnych opakowaniach handlowych (worki stomijne pakowane po 30 sztuk w opakowaniu handlowym, cewniki zewnętrzne pakowane pojedynczo, łącznie 30 sztuk w opakowaniu zbiorczym, worki stomijne sterylne pakowane pojedynczo, łącznie 5 sztuk w opakowaniu handlowym)? W przypadku naszej firmy nie ma możliwości sprzedawania w pojedynczych sztuk, gdyż magazyn znajduje się na Węgrzech skąd bezpośrednio wysyłany jest towar do Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza składanie zamówień w pełnych opakowaniach handlowych (worki stomijne pakowane po 30 sztuk w opakowaniu handlowym, cewniki zewnętrzne pakowane pojedynczo, łącznie 30 sztuk w opakowaniu zbiorczym, worki stomijne sterylne pakowane pojedynczo, łącznie 5 sztuk w opakowaniu handlowym.

Pytanie 25:

Część nr 2 - zestaw cewnika permanentnego do dializ z zestawem implantacyjnym. urządzenie do usuwania dializacyjnych cewników tunelizowanych, ilość pozycji 2, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści cewnik permanentny do dializ poliuretanowy dwukanałowy 15,5FR o długości 24cm (tip to cuff 19cm - nr kat. 32101524), 28cm (tip to cuff 23cm- nr kat. 32101528), 32cm (tip to cuff 27cm - nr kat. 32101532), 36cm (tip to cuff 31cm - nr kat. 32101536), 40cm (tip to cuff 35cm- nr kat. 32101540), widoczny w Rtg. Zestaw składający się z: cewnika dwukanałowego z mufką z dwoma niezależnymi światłami tętnicznymi o przepływie 2.6 cc i jednym światłem żylnym o przepływie 1.6 cc wykonany z termowrażliwego, biokompatybilnego Carbothane w zestawie z: tunelizatorem metalowym z gwintową nasadką uciskową, mankietem uszczelniającym, zespołem rozgałęziaczy, rozszerzadłem tunelizującym, rozszerzaczem naczyniowym 16F, skalpelem, igłą punkcyjną 18 G x 7cm, pianka zabezpieczająca, opatrunki na ranę, portami iniekcyjnymi, usztywniaczem.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 26:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1 z Części nr 2 i stworzy osobny pakiet? Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 27 część 2 pozycja 1:

Czy Zamawiający dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy długoterminowy Permthane Twin Cath Long Term Hemodialysis Catheter Kit (Citra-XS Superior) z końcówką typu "shoutgun"(schodkowa) cewnik poliuretanowy z kołnierzem poliestrowym, odporny na zginanie, bez otworów bocznych z wymiennymi przedłużaczami o przekroju 14FR i długościach do mufy/długości całkowitej : 19/24 cm, 23/28 cm, 27/32 cm, 50/55 cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach, sterylizowany tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich, zestaw alogenny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi przewód z rdzeniem z nitinolu i końcówką typu J, wymiary 0,035 cala x 70 cm strzykawka 10 ml z tłokiem, miniskalpel, rozszerzacz, rozmiar 12 FR x 11 cm, rozszerzacz, rozmiar 14 FR x 14 cm, rozszerzacz z zastawką i rozrywalną osłonką, rozmiar 17 FR, łącznik prowadzący typu Y, narzędzia do tunelizacji, przewody przedłużające do tętnic (czerwone), przewody przedłużające do żył (niebieskie), skrzydełko mocujące cewnik (na szwy), nasadki iniekcyjne, umocowanie cewnika warstwą przyklepną, opatrunki, zaciski, łącznik do przepłukiwania?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 28: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1 do osobnego pakietu?

Pozwoli to Zamawiającemu na uzyskanie konkurencyjnej oferty cenowej, jak również wpłynie na ekonomiczne gospodarowanie środkami publicznymi.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytania 29 dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Części nr 35 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy Zamawiający dopuszcza nowoczesne paski testowe do glukometrów charakteryzujące się opisanymi poniżej cechami: a) Funkcja Auto-coding; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym oksydaza glukozy; d) zakres wyników pomiaru w jednostkach 20-600mg/dl; e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra; f) zakres hematokrytu 10-70%, umożliwiające wykonywanie pomiarów we krwi kapilarnej osób dorosłych i noworodków; g) bezdotykowy wyrzut zużytego paska po pomiarze za pomocą przycisku; h) stabilność pasków testowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu fiolki; i) temperatura działania w zakresie 5-45°C; j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza nowoczesne paski testowe do glukometrów charakteryzujące się opisanymi poniżej cechami: a) Funkcja Auto-coding; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym oksydaza glukozy; d) zakres wyników

pomiaru w jednostkach 20-600mg/dl; e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s i wielkość próbki 0,5 mikrolitra; g) bezdotykowy wyrzut zużytego paska po pomiarze za pomocą przycisku; h) stabilność pasków testowych i płynów kontrolnych wynosząca 6 miesięcy po otwarciu fiolki; i) temperatura działania w zakresie 5-45°C; j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem, z zachowaniem pozostałych parametrów i wymagań SIWZ.

2. Czy Zamawiający wymaga aby oferowane paski tesowe były wyrobem medycznym refundowanym, co zapewni ciągłość dostaw pasków testowych do siedziby zamawiającego w całym okresie umowy przetargowej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

3. Czy Zamawiający wymaga aby oferowane glukometry posiadały funkcję wyrzutu zużytego paska za pomocą przycisku, co eliminuje bezpośredni kontakt personelu wykonującego pomiar z kwią pacjenta, zwiększając higienę i bezpieczeństwo pracy personelu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, aby oferowane glukometry posiadały funkcję wyrzutu zużytego paska za pomocą przycisku.

4. Czy Zamawiający dopuści takie paski gdzie wprowadzenie próbki krwi na pasek po zbyt długim czasie oczekiwania (nie podając jaki czas jest zbyt długi) może skutkować otrzymaniem nieprawidłowego wyniku pomiaru?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

5. Czy Zamawiający dopuści takie paski testowe, które zgodnie z instrukcją mogą dawać nieprawidłowe wyniki pomiarów stężenia glukozy m. in. u pacjentów z niewydolnością serca, miażdżycą tętnic lub zaburzeniami krążenia obwodowego? Takie ograniczenia stosowania stawiają pod znakiem zapytania bezpieczeństwo używania pasków testowych tego rodzaju w warunkach pracy szpitala.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

6. Czy Zamawiający dopuści paski testowe do glukometrów, które zgodnie z zarejestrowaną instrukcją w celu rutynowej kontroli glukometrów i pasków testowych wymagają wykonywania badania z płynem kontrolnym co najmniej raz na tydzień – co spowoduje, że Zamawiający w ciągu obowiązywania umowy przetargowej będzie musiał zużyć kilkadziesiąt opakowań pasków testowych tylko po to, aby wykonywać regularne pomiary z płynem kontrolnym. Spowoduje to znaczne podniesienie kosztów eksploatacji glukometru, zwiększając zużycie zarówno pasków jak i płynów kontrolnych.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

7. Czy Zamawiający wymaga pasków testowych z sygnalizacją pobrania zbyt małej objętości próbki krwi za pomocą specjalnego komunikatu na wyświetlaczu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

8. Czy Zamawiający dopuszcza złożenie oferty w postaci wysokiej jakości pasków testowych do glukometrów charakteryzujących się opisanymi poniżej parametrami: a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania; b) Automatyczne wykrywanie zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; c) Enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD; d) Kapilara samozasysająca krew; e) Wyrzut zużytego paska za pomocą przycisku, dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej, znajdującej się poza obrębem glukometru; g) Możliwość wykorzystania jednostkowego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy (opakowanie jednostkowe zawiera 2 fiolki x 25 pasków); h) zakres hematokrytu 20-60% i zakres pomiarowy 10-900 mg/dl przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi aktualnej normy ISO 15197; i) zalecana temperatura przechowywania pasków w zakresie 1-32°C; j) paski posiadające wszelkie dopuszczenia i certyfikaty aktualnie wymagane zgodnie z polskim prawem.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, z zachowaniem pozostałych parametrów i wymagań SIWZ.

9. Czy Zamawiający wymaga pasków testowych przydatnych do użycia przez przynajmniej 4 miesiące po pierwszym otwarciu fiolki?

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

10. Czy Zamawiający wymaga pasków testowych z zakresem hematokrytu wynoszącym przynajmniej 20-60%, standardowym dla nowszych rodzajów pasków? Informujemy, że paski testowe z węższym zakresem HCT, takim jak 30-55% lub 35-60% mogą dawać nieprawidłowe wyniki pomiarów m. in. u kobiet w ciąży, u niemowląt i dzieci poniżej 6. roku życia i u osób z niedokrwistością o różnej etiologii, gdyż wartości hematokrytu u pacjentów z tych grup mogą wynosić poniżej 30%.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

11. W związku z rozpowszechnianiem przez jednego z potencjalnych wykonawców fałszywej informacji jakoby norma ISO 15197:2015 podawała konkretny, zawężony zakres hematokrytu wymagany dla pasków testowych do glukometrów, prosimy o określenie przez Zamawiającego wymaganego bezpiecznego, minimalnego zakresu hematokrytu, który umożliwi uzyskiwanie prawidłowych wyników pomiaru glikemii u pacjentów leczonych w Placówce Zamawiającego.
Odpowiedź: Zamawiający określa minimalny zakres hematokrytu na poziomie 20-60%.

Pytanie 30:

Dotyczy części nr 20, poz. nr 4 - IGŁY SPECJALISTYCZNE DO BIOPSJI. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o doprecyzowanie czy Zamawiający w w/w pozycji oczekuje również igieł do pistoletu Bard MAGNUM.

Odpowiedź: Zamawiający w części 20 poz.4 oczekuje igieł 16g x 16 j.u., sterylnych kompatybilnych z aparatem do biopsji nerek typu „Biopsy Starter Kit” firmy BARD w skład którego wchodzi pistolet Bard Magnum.

Pytanie 31:

Dotyczy części nr 20, poz. nr 2 - IGŁY SPECJALISTYCZNE DO BIOPSJI. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie igły do biopsji gruboigłowej w rozmiarze 14 G x 15cm.

Odpowiedź: Zamawiający w części 20 poz.2 dopuszcza igły do biopsji gruboigłowej w rozmiarze 14 G x 15cm z zachowaniem pozostałych parametrów.

Pytanie 32:

Dotyczy części nr 20, poz. nr 4 - IGŁY SPECJALISTYCZNE DO BIOPSJI. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie igły do biopsji nerek w rozmiarze 16 G x 15cm.

Odpowiedź: Zamawiający w części 20 poz.4 nie dopuszcza igły do biopsji nerek w rozmiarze 16G x 15cm.

Pytanie 33: Czy Zamawiający w Części nr 25 w pozycjach 1 i 2 wymaga, aby zatraskowy system mocowania cewnika do skóry pacjenta był niskoprofilowy tzn. o wysokości do 5mm, co znacznie zwiększa komfort pacjenta?

Odpowiedź: Zamawiający w Części nr 25 w pozycjach 1 i 2 dopuszcza aby zatraskowy system mocowania cewnika do skóry pacjenta był niskoprofilowy tzn. o wysokości do 5mm.

Pytanie 34 część nr 8:

poz. 1-2 Czy Zamawiający wymaga woreczki o pojemności 100 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza sterylne woreczki do pobierania moczu w poz. 1 i 2 o pojemność 100ml.

Pytanie 35 Część nr 13

poz.1-11 Czy Zamawiający wymaga nr ostrza wygrawerowany bezpośrednio na ostrzu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza numer ostrza wygrawerowany bezpośrednio na ostrzu z zachowaniem pozostałych zapisów SIWZ.

Pytanie 36 Część nr 16:

poz. 4 Czy Zamawiający dopuści szczoteczkę sterylną typu "wachlarzyk" z marginesem do wyjmowania z opakowania min. 1 cm, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza szczoteczkę sterylną typu "wachlarzyk" z marginesem do wyjmowania z opakowania min. 1 cm, pozostałe parametry bez zmian.

Poz. 5 Czy Zamawiający dopuści osłonki do USG pakowane po 144 szt.?

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza osłonki pakowane po 144 szt. Zamawiający dopuszcza wycenę za opakowanie z podaniem ilości sztuk w opakowaniu i przeliczeniu.

Pytania 37 Część nr 33

Czy Zamawiający wymaga przyrząd typu IS bez ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza przyrząd typu IS bez ftalanów.

Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorczą czterokanałową - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta komora kroplowa z filtrem - rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta komora kroplowa z filtrem - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu.

Zamawiający nie dopuszcza IS z ostrą igłą biorczą czterokanałową, z rolkowym regulatorem przepływu, a wymaga aparaty do przetoczeń tylko z precyzyjnym regulatorem przepływu do płynów infuzyjnych, o zakresie 2-350ml, długość min.150cm.

Pytanie 38 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 36 portu o następujących właściwościach:

- Port w całości wykonany z tworzywa DELRIN® (żywica poliacetalowa)
- Średnica podstawy 24,8 mm
- Wysokość 10mm
- Waga 3,2 g
- średnica komory 10,8 mm
- Obj. wewn. 0,3 ml
- Możliwość min. 2000 nakłuć

Cewnik silikonowy 6,6 Fr z otwartą końcówką, śr. wewn 1,0 mm, długość 76 cm prędkość przepływu > 500

cewnik silikonowy typu Groshong 7,0 Fr śr. wewn 1,3 mm, długość 55 cm prędkość przepływu > 500
Z kompletnym zestawem wprowadzającym

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 39 Dotyczy Pakietu nr 45 poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści filtr z piankowym wymiennikiem ciepła i wilgoci?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza filtr z piankowym wymiennikiem ciepła i wilgoci

Pytanie 40 Dotyczy Pakietu nr 45 poz. 3:

Czy Zamawiający dopuści filtr z piankowym wymiennikiem ciepła i wilgoci?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza filtr z piankowym wymiennikiem ciepła i wilgoci.

Pytanie 41 Dotyczy Pakietu nr 45 poz. 3:

Czy Zamawiający dopuści filtr o masie 35 g?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza filtr o masie 35 g.

Pytanie 42 :Dotyczy Pakietu nr 45 poz. 1-3

Czy Zamawiający wymaga filtrów sterylnych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza filtry sterylne.

Pytanie 43 – dotyczy Część nr 36:

Z uwagi na to, iż w blisterze wszystkie komponenty tracą swoją sterylność wraz z otwarciem, a ani pacjentom, ani operatorowi w trakcie implantacji portów nie są potrzebne równocześnie dwie igły, dlatego producenci dodatkowe igły oferują jako osobny komponent dołączony do blistra. W ten sposób zachowujemy sterylność niezależnie od otwarcia blistra. Dlatego też prosimy Zamawiającego o zgodę na dołączenie osobnego komponentu trwale do blistra.

Dopuszczenie przedmiotu zamówienia o parametrach zaoferowanych pozwoli na uzyskanie większej ilości konkurencyjnych ofert.

W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o uzasadnienie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza dołączenie dodatkowe igły jako osobny komponent dołączony do blistra.

Pytanie 44 Czy w pakiecie nr 45, poz. 1 i 2 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie filtrów dla dorosłych o objętości oddechowej od 100ml lub od 200ml, o dużo wyższej skuteczności filtracji bakterii i wirusów min. 99,9999%, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie filtrów dla dorosłych o objętości oddechowej od 100ml lub od 200ml, Zamawiający dopuszcza filtry o dużo wyższej skuteczności filtracji bakterii i wirusów min. 99,9999%, pozostałe parametry bez zmian.

Pytanie 45 Czy w pakiecie nr 45, poz. 1 i 2 określenie filtracja elektrostatyczno-mechaniczna oznacza dla Zamawiającego, iż filtr ma posiadać 2 membrany: membranę mechaniczną oraz membranę elektrostatyczną?

Prosimy o potwierdzenie, gdyż niekiedy Wykonawcy oferują zwykły filtr elektrostatyczny, a nie elektrostatyczno-mechaniczny, tłumacząc iż posiada on barierę mechaniczną w postaci membrany elektrostatycznej, co jest nielogiczne.

Chcemy również podkreślić, iż filtracja elektrostatyczno-mechaniczna jest dużo skuteczniejsza i zmniejsza ryzyko zakażenia dużo bardziej niż filtracja elektrostatyczna. Poza tym membrana mechaniczna jest pofałdowana dla zapewnienia dużej powierzchni filtrującej, natomiast membrana elektrostatyczna jest płaska i nie ma tak dużej powierzchni.

Odpowiedź: Zgodnie z S.I.W.Z Zamawiający wymaga filtr z filtracją elektrostatyczno-mechaniczną. Zamawiający dopuszcza filtr z filtracją elektrostatyczną.

Pytanie 46 Czy w pakiecie nr 45, poz. 3 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie filtra o wadze 36 g, pozostałe parametry bez zmian ?

Odpowiedź: W pakiecie nr 45, poz. 3 Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie filtra o wadze 36 g, pozostałe parametry bez zmian.

Pytania 47 Dotyczy zadania 14:

1. 1- Czy Zamawiający dopuści elektrodę o średnicy 48 mm ?

Pozostałe wymagania zgodne z SiWZ.

Odpowiedź: Zamawiający w poz.1 nie dopuszcza elektrodę o średnicy 48 mm. Pozostałe wymagania zgodne z SIWZ.

2. 5-Czy Zamawiający dopuści elektrodę o o średnicy 24 mm, z kablem o długości 600 mm ?

Pozostałe wymagania zgodne z SiWZ.

Odpowiedź: Zamawiający w poz.5 nie dopuszcza elektrodę o średnicy 24 mm, z kablem o długości 600 mm. Pozostałe wymagania zgodne z SIWZ.

Pytanie 48

Czy Zamawiający w pakiecie 7 pozycji 2 dopuści strzykawki sterylne, jednorazowego użytku z końcówką Enfit o pojemności 60 ml?

Odpowiedź: Zamawiający w pakiecie 7 pozycji 2 dopuszcza strzykawki sterylne, jednorazowego użytku z końcówką Enfit o pojemności 60 ml.

Pytanie 49

Dotyczy 7 § ustęp 8 i 9 umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej wartość niezrealizowanej części umowy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 50: Uprzejmie prosimy o dopuszczenie w Części nr 43 poz. 1-4 igły do punkcji mostka z regulacją głębokości z łącznikiem Luer-Lock wykonanym z twardego tworzywa sztucznego, które w żaden sposób nie odbiega jakościowo od łącznika wykonanego z metalu. Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza w Części nr 43 poz. 1-4 igły do punkcji mostka z regulacją głębokości z łącznikiem Luer-Lock wykonanym z twardego tworzywa sztucznego, które w żaden sposób nie odbiega jakościowo od łącznika wykonanego z metalu.

Pytanie 51: Czy w Pozycji 2 Części nr 29 Zamawiający będzie wymagał złożenia oferty na wolne od ftalanów, jednorazowe, sterylne dreny o długości 150 cm, z dwiema zastawkami wstrzymującymi i z trójnikiem Y, którego długość ramion jest różna i wynosi odpowiednio +/- 10 cm (dla odgałęzienia po stronie kontrastu) i +/- 25 cm (dla odgałęzienia po stronie roztworu NaCl)?

UZASADNIENIE:

Jednorazowe dreny, o których jest mowa w Pytaniu 1, są artykułami dobrze znanymi Zamawiającemu, ponieważ ich dostawy (łącznie 9000 sztuk) są przedmiotem realizowanej obecnie umowy nr DAZ.26.111.20.2015, zawartej w dniu 29.01.2016 roku i aktualnej do 29.01.2018 roku.

Jakość, budowa, parametry oraz specyfika zastosowania w/w drenów nigdy nie budziły najmniejszych zastrzeżeń ze strony Pracowni Tomografii Komputerowej Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego w Częstochowie.

Ponadto, opisane w Pytaniu 1 dreny dostarczane są od około 10 lat, w ogromnych ilościach (dziesiątki tysięcy), Użytkownikom wstrzykiwaczy kontrastu OptiVantage DH na terenie Polski, do których grona należą, poza WSS im. NMP w Częstochowie, np. Wojewódzki Specjalistyczny Szpital im. Pirogowa w Łodzi, Wojewódzkie Centrum Szpitalne Kotliny Jeleniogórskiej w Jeleniej Górze, Szpital Wojewódzki im. M. Kopernika w Koszalinie, Centrum Onkologii Instytut Oddział w Krakowie i wiele innych, wiodących placówek służby zdrowia.

Czynnikiem niezmiernie istotnym jest tutaj RÓŻNA długość ramion (odgałęzień) trójnika „Y”, będącego integralnym elementem omawianych drenów.

Odchodzące bezpośrednio od głowicy odpowiedzialnej za podawanie środka kontrastowego, krótsze odgałęzienie trójnika „Y” (dług. +/- 10 cm), , pozwala na zminimalizowanie ilości kontrastu, jaka pozostaje na ściankach takiego odgałęzienia po podaniu środka cieniującego (dreny podlegają utylizacji po ich jednokrotnym wykorzystaniu, co oznacza, że utylizacji podlegać także musi drogi środek kontrastowy, pozostający na ściankach odgałęzienia trójnika „Y” – im krótsze takie odgałęzienie, tym mniejsze są straty finansowe na niewykorzystanym w badaniu środku kontrastowym).

Przy zapotrzebowaniu określonym dla Pozycji 2 Części nr 29 na 9000 sztuk, zakup asortymentu, o którym mowa w Pytaniu 1 umożliwi Zamawiającemu redukcję kosztów badań, prowadzonych z wykorzystaniem nabywanych drenów. Umożliwienie znacznej redukcji ilości środka kontrastowego wykorzystywanego w prowadzonych badaniach, przyniesie placówce Zamawiającego wymierne korzyści finansowe (duże oszczędności w wykorzystaniu drogiego środka kontrastowego – redukcja kosztów prowadzonych badań diagnostycznych).

Odpowiedź: W pozycji 2 Części nr 29 Zamawiający dopuszcza złożenie oferty na wolne od ftalanów, jednorazowe, sterylne dreny o długości 150 cm, z dwiema zastawkami wstrzymującymi i z trójnikiem Y, którego długość ramion jest różna i wynosi odpowiednio +/- 10 cm (dla odgałęzienia po stronie kontrastu) i +/- 25 cm (dla odgałęzienia po stronie roztworu NaCl).

Pytanie 52: Czy w Części nr 30 Zamawiający dopuści złożenie oferty na przeznaczony do automatycznego wstrzykiwacza kontrastu Optistar Elite, wolny od ftalanów, jednorazowy, sterylny zestaw władowy o wytrzymałości ciśnieniowej 350 PSI, w skład którego wchodzi takie elementy, jak:

- 2 x wkład o pojemności 60 ml
- 1 x łącznik niskociśnieniowy o długości 250 cm, wyposażony w trójnik typu Y z jedną zastawką antyzwrotną i z różną długością ramion (dla odgałęzienia trójnika typu Y po stronie kontrastu: +/- 8 cm, a dla odgałęzienia po stronie roztworu NaCl: +/- 15 cm)
- 2 x ostrza typu Spike (long/short) ?

UZASADNIENIE:

Jednorazowe wkłady/zestawy, o których mowa w Pytaniu 2, są artykułami dobrze znanymi Zamawiającemu, ponieważ ich dostawy, w łącznej ilości 1.200 sztuk, są przedmiotem realizowanej obecnie umowy nr DAZ.26.060.21.2015, zawartej w dniu 11.09.2015 roku i aktualnej do 11.09.2017 roku.

Jakość, budowa, parametry oraz specyfika zastosowania wkładów, o których mowa w Pytaniu 2 nigdy nie budziły najmniejszych zastrzeżeń ze strony Pracowni Rezonansu Magnetycznego WSS w Częstochowie.

Wspomniane w Pytaniu 2 zestawy wkładowe dostarczane są w ogromnych ilościach (dziesiątki tysięcy), od około 10 lat, do Użytkowników wstrzykiwaczy kontrastu Optistar Elite na terenie Polski, bez żadnych reklamacji czy zastrzeżeń ze strony ich Użytkowników.

Do grona stałych Odbiorców wyżej opisanych wkładów – poza Pracownią Rezonansu Magnetycznego Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego im. NMP w Częstochowie – należą m.in. Uniwersyteckie Centrum Kliniczne w Gdańsku, Centrum Onkologii Oddział w Krakowie, Dolnośląskie Centrum Onkologii we Wrocławiu, Szpital Kliniczny im. Heliodora Świąćckiego w Poznaniu czy Centrum Onkologii w Bydgoszczy.

Wyspecyfikowana w Pytaniu 2, RÓŻNA długość ramion (odgałęzień) trójnika „Y” będącego elementem składowym zestawów do wstrzykiwacza Optistar Elite, jest czynnikiem niezmiernie istotnym.

Odchodzące bezpośrednio do głowicy odpowiedzialnej za podawanie środka kontrastowego, krótsze odgałęzienie trójnika „Y” (+/- 8 cm), pozwala na zminimalizowanie ilości kontrastu, jaka pozostaje na ściankach takiego odgałęzienia po podaniu środka cieniującego (zestawy jednorazowego użytku podlegają utylizacji po ich jednokrotnym wykorzystaniu, co oznacza, że utylizacji podlegać także musi drogi środek

kontrastowy, pozostający na ściankach odgałęzienia trójnika „Y” – im krótsze takie złącze, tym mniejsze są straty finansowe).

Przy zapotrzebowaniu, określonym dla Części nr 30 na 1200 zestawów wkładowych (każdy zestaw wyposażony w złącze niskiego ciśnienia/dren z trójnikiem typu Y) zakup asortymentu, o którym mowa w pytaniu umożliwi Zamawiającemu redukcję kosztów badań prowadzonych z wykorzystaniem nabywanego sprzętu.

Umożliwienie znacznej redukcji ilości środka kontrastowego wykorzystywanego w prowadzonych badaniach przyniesie Zamawiającemu wymierne korzyści finansowe (duże oszczędności w wykorzystaniu drogiego środka kontrastowego – obniżenie kosztów prowadzonych badań diagnostycznych).

Odpowiedź: W Części nr 30 Zamawiający dopuszcza złożenie oferty na przeznaczony do automatycznego wstrzykiwacza kontrastu Optistar Elite, wolny od ftalanów, jednorazowy, sterylny zestaw władowy o wytrzymałości ciśnieniowej 350 PSI, w skład którego wchodzi takie elementy, jak:

- 2 x wkład o pojemności 60 ml
- 1 x łącznik niskociśnieniowy o długości 250 cm, wyposażony w trójnik typu Y z jedną zastawką antyzwrotną i z różną długością ramion (dla odgałęzienia trójnika typu Y po stronie kontrastu: +/- 8 cm, a dla odgałęzienia po stronie roztworu NaCl: +/- 15 cm)
- 2 x ostrza typu Spike (long/short).

Pytanie 53

Prosimy także o odpowiedź, dotyczącą treści Załącznika nr 5 do SIWZ, Umowa – wzór.

Czy Zamawiający dokona modyfikacji wzoru umowy, § 6 ust. 6 (cyt.):

6. Wykonawca gwarantuje, że jakiegokolwiek prawa Wykonawcy związane bezpośrednio lub pośrednio z umową, a w tym wierzytelności Wykonawcy z tytułu wykonania umowy i związane z nimi należności uboczne (m. in. odsetki), nie zostaną przeniesione na rzecz osób trzecich bez poprzedzającej to przeniesienie zgody Zamawiającego wyrażonej w formie pisemnej pod rygorem nieważności. Wykonawca gwarantuje, iż nie dokona jakiegokolwiek czynności prawnej lub też faktycznej, której bezpośrednim lub pośrednim skutkiem będzie zmiana wierzyciela z osoby Wykonawcy na inny podmiot. Niniejsze ograniczenie obejmuje w szczególności przelew, subrogację ustawową oraz umowną, zastaw, hipotekę oraz przekaz. Wykonawca gwarantuje, iż celem dochodzenia jakichkolwiek praw z umowy nie może udzielić upoważnienia, w tym upoważnienia inkasowego, innej firmie, w tym firmie prowadzącej pozostałą finansową działalność usługową, gdzie indziej nie sklasyfikowaną, jak i pozostałe doradztwo w zakresie prowadzenia działalności gospodarczej i zarządzania w rozumieniu m.in. przepisów rozporządzenia Rady Ministrów z dnia 24 grudnia 2007 r. w sprawie Polskiej Klasyfikacji Działalności, tj. firmom zajmującym się działalnością windykacyjną.

i nada mu proponowane brzmienie:

6. Wykonawca gwarantuje, że jakiegokolwiek prawa Wykonawcy związane bezpośrednio lub pośrednio z umową, a w tym wierzytelności Wykonawcy z tytułu wykonania umowy i związane z nimi należności uboczne (m. in. odsetki), nie zostaną przeniesione na rzecz osób trzecich bez poprzedzającej to przeniesienie zgody Zamawiającego wyrażonej w formie pisemnej pod rygorem nieważności ?

Uzasadnienie:

Zwracamy uwagę Zamawiającego na fakt, że Zamawiający zbyt szeroko wykracza poza granice przysługującego mu prawa, zawartego w Art. 54 pkt. 5 i 6 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej (Dz.U. 2011 nr 112 poz. 654) i narusza tym samym w nieuprawniony sposób możliwość egzekwowania przez Wykonawcę należnej mu zapłaty za dostarczony towar.

Przypomnieć tu należy, że na Zamawiającym ciąży obowiązek terminowego regulowania należności za sukcesywnie zamawiany asortyment.

Odpowiedź : Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą modyfikację.

Pytanie 54

Czy Zamawiający dokona modyfikacji wzoru umowy, w zakresie § 6 ust. 8, 9, 10 poprzez ich wykreślenie w całości?

Uzasadnienie:

Zamawiający zdecydowanie zbyt szeroko wykracza poza granice przysługującego mu prawa, zawartego w Art. 54 pkt. 5 i 6 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej (Dz.U. 2011 nr 112 poz. 654) i narusza tym samym w nieuprawniony sposób prawo do egzekwowania przez Wykonawcę należnej mu zapłaty za dostarczony towar.

Ponadto, przewidując wysoką karę umowną dla Wykonawcy, za podjęcie przez niego przysługujących mu prawnie czynności egzekucyjnych, które to czynności nie są związane z przedmiotem zamówienia i terminową realizacją jego dostawy, a są konsekwencją dopuszczenia się przez Zamawiającego

nienależytego wykonania umowy (poprzez niezapłacenie bądź nieterminowe zapłacenie Wykonawcy za dostarczony przez niego towar należności wynikających z zapisów zawartej umowy), Zamawiający narusza w nieuprawniony sposób zasady równości stron umowy i dopuszcza się bezsprzecznej dyskryminacji Wykonawcy jako partnera handlowego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą modyfikację.

Pytanie 55 Część 8 poz. 4:

Czy Zamawiający dopuści worek sterylny?

Odpowiedź: Zamawiający w części 8 poz.4 dopuszcza worek sterylny z zachowaniem pozostałych parametrów.

Pytanie 56 Część 16 poz. 3:

Czy Zamawiający dopuści szczoteczkę niesterylną, spełniającą pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający w części 16 poz.3 nie dopuszcza szczoteczkę niesterylną, spełniającą pozostałe wymagania SIWZ.

Pytanie 57 Część 25 poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści zestaw do znieczuleń zewnątrzoponowych z cewnikiem o długości 100cm i filtrem odpornym na ciśnienie 8bar w rozmiarze 16G/9cm spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza zestaw do znieczuleń zewnątrzoponowych z cewnikiem o długości 100cm i filtrem odpornym na ciśnienie 8bar w rozmiarze 16G/9cm spełniający pozostałe wymagania SIWZ.

Pytanie 58 Część 25 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści zestaw do znieczuleń zewnątrzoponowych z cewnikiem o długości 100cm i filtrem odpornym na ciśnienie 8bar w rozmiarze 18G/9cm spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza zestaw do znieczuleń zewnątrzoponowych z cewnikiem o długości 100cm i filtrem odpornym na ciśnienie 8bar w rozmiarze 18G/9cm spełniający pozostałe wymagania SIWZ.

Pytanie 59 Część 27 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści spodenki do kolonoskopii wykonane z włókniny polipropylenowej spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza spodenki do kolonoskopii wykonane z włókniny polipropylenowej spełniające pozostałe wymagania SIWZ.

Pytanie 60 Część 27 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści spodenki do kolonoskopii wykonane z włókniny SMS spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza spodenki do kolonoskopii wykonane z włókniny SMS spełniające pozostałe wymagania SIWZ.

Pytanie 61: Część 33 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści aparat do przetoczeń z precyzyjnym regulatorem przepływu o zakresie 5-250ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza aparat do przetoczeń z precyzyjnym regulatorem przepływu o zakresie 5-250ml.

Pytanie 62 Część 40 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z igłą w rozmiarze 0,40 x13mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza strzykawkę z igłą w rozmiarze 0,40 x13mm.

Pytanie 63 Część 43 poz. 1, 3, 4

Czy Zamawiający dopuści igły do punkcji mostka z regulacją głębokości w zakresie 5÷30mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza igły do punkcji mostka z regulacją głębokości w zakresie 5÷30mm.

Pytanie 64 Część 43 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści igły do punkcji mostka z regulacją głębokości w zakresie 22÷47mm lub 35÷60mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza igły do punkcji mostka z regulacją głębokości w zakresie 22÷47mm lub 35÷60mm.

Pytanie 65 Dotyczy: część 29, pozycja 2

Czy Zamawiający w ramach Części 29 wyrazi zgodę na wyodrębnienie pozycji 2, tj:

„Dren Y o długości min. 150 cm z dwiema zastawkami wstrzymującymi”, tak by pozycja ta stanowiła odrębny pakiet? Lub czy Zamawiający dopuści składanie ofert w części 29 na poszczególne pozycje?

Zgoda Zamawiającego umożliwi złożenie firmom specjalizującym się wyłącznie w tego typu produktach medycznych korzystniejszej oferty cenowej i jakościowej, niż w przypadku ograniczenia w/w asortymentu do jednego pakietu.

Argumentem przemawiającym za wyrażeniem zgody jest także fakt, iż podobne do Zamawiającego jednostki szpitalne stosują zapisy rozdzielające w/w wspomniane wyroby medyczne. Zgoda Zamawiającego z pewnością będzie miała wpływ na korzystniejsze wydatkowanie środków pieniężnych przez Zamawiającego.

Ponadto w naszej opinii obecny opis przedmiotu zamówienia w części 29 niniejszej procedury, został przez Zamawiającego sporządzony z naruszeniem z art. 7 Pzp, znacznie utrudniając uczciwą konkurencję i eliminując z udziału w postępowaniu innych potencjalnych wykonawców (ważną ofertę przetargową na cały wyszczególniony asortyment jest w stanie złożyć tylko jeden producent wkładów lub też jego autoryzowany przedstawiciel).

Odpowiedź: Zamawiający w ramach części 29 nie wyraża zgody na wyodrębnienie pozycji 2 tj.: „dren Y o długości min 150 cm z dwiema zastawkami wstrzymującymi”.

Zamawiający nie dopuszcza składania ofert w części 29 na poszczególne pozycje.

Pytanie 66: Część nr 4. Czy Zamawiający dopuści rurki tracheostomijne z odsysaniem o standardowej grubości mankietu?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza rurki tracheostomijne z odsysaniem o standardowej grubości mankietu.

Zamawiający dopuszcza rurki tracheostomijne z niskociśnieniowym mankiem uszczelniającym, z dodatkowym portem do odsysania.

Pytanie 67: Część nr 5. Czy Zamawiający dopuści rurki tracheostomijne zbrojone z mankiem typu HI-LO jak w opisie, o średnicy zewnętrznej odpowiednio:

- pozycja 1. Rozmiar 8,0 średnica zewnętrzna 11mm (różnica 0,1mm)
- pozycja 2. Rozmiar 9,0 średnica zewnętrzna 12,3mm (różnica 0,1mm)
- pozycja 3. Rozmiar 10,0 średnica zewnętrzna 13,7mm (różnica 0,1mm)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rurki tracheostomijne zbrojone z mankiem typu HI-LO jak w opisie, o średnicy zewnętrznej odpowiednio:

- pozycja 1. Rozmiar 8,0 średnica zewnętrzna 11mm (różnica 0,1mm)
- pozycja 2. Rozmiar 9,0 średnica zewnętrzna 12,3mm (różnica 0,1mm)
- pozycja 3. Rozmiar 10,0 średnica zewnętrzna 13,7mm (różnica 0,1mm)

Pytanie 68: Część nr 9 pozycja 1. Czy Zamawiający wymaga drenu o średnicy 25CH?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza dren o średnicy 25CH.

Pytanie 69: Część nr 9 pozycja 2. Czy Zamawiający wymaga drenu o średnicy 25CH?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza dren o średnicy 25CH.

Pytanie 70: Część nr 9 pozycja 3. Czy Zamawiający dopuści dren jak w opisie, o średnicy 25CH? Różnica wynosi zaledwie 0,33mm, a z uwagi na składane próbki Zamawiający będzie mógł porównać dreny.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza dren jak w opisie, o średnicy 25CH.

Pytanie 71: Część nr 32 pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści rurki wykonane z medycznego, termoplastycznego PCV, idealnie dopasowującego się do dróg oddechowych.

Odpowiedź: Część nr 32 pozycja 1 - Zamawiający nie dopuszcza rurki wykonane z medycznego, termoplastycznego PCV, idealnie dopasowującego się do dróg oddechowych.

Pytanie 72:Zad. 36 Porty żyłne

Czy Zamawiający w zakresie pakietu nr 36 dopuści: Port niskoprofilowy, przystosowany do wstrzykiwania kontrastu pod wysokim ciśnieniem (21bar/300psi), wykonany z tytanu (wys. 10 mm) posiadający 4 otwory mocujące w obudowie portu, średnica membrany 9mm, waga 8g, cewnik poliuretanowy o długości 750mm i średnicy 6,6F, z oznaczeniem długości co 1 cm oraz atraumatycznym zakończeniem od strony pacjenta, komora portu połączona z cewnikiem za pomocą click-connector-a, posiadający membranę umożliwiającą 600 wkłuć, wyposażony w pełny zestaw wprowadzający (prowadnik J 700mm, igła punkcyjna, strzykawka 10ml, koszulka rozrywalna z rozszerzadłem, igła do unoszenia naczynia, prosta igła Hubera do przepłukiwania portu; igła Hubera z drenem – 22G, 25mm; igła Hubera zagięta pod kątem 90 stopni – 22G, 25mm, tunelizator tępo zakończony), do portu dołączone instrukcja obsługi oraz dzienniczek pacjenta w języku polskim ? Zgoda Zamawiającego na pytania umożliwi naszej firmie przystąpienie do przetargu na zasadzie wolnej konkurencji oraz zaoferowanie najwyższej jakości wyrobów medycznych produkcji niemieckiej firmy pfm, natomiast Zamawiającemu wybór oferty spośród ich większej ilości, co będzie korzystne dla Zamawiającego ze względów ekonomicznych.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 73: Czy Zamawiający w Części nr 9 poz.1 dopuści dreny połączeniowe z PCV do ssaków, sterylne o dł.ok.2m z dwoma zakończeniami żeńskimi nie wymagającymi docinania, bo są elastyczne i same dopasowują się?

Odpowiedź: Zamawiający w Części nr 9 poz.1 nie dopuszcza dreny połączeniowe z PCV do ssaków, sterylne o dł.ok.2m z dwoma zakończeniami żeńskimi nie wymagającymi docinania.

Pytanie 74: Czy Zamawiający w Części nr 9 poz.2 dopuści dren łączący do odsysania, sterylny z dwoma łącznikami: męski-żeński długości.200cm i średnicy wew. 6mm lub 7mm?

Odpowiedź: Zamawiający w Części nr 9 poz.2 nie dopuszcza dren łączący do odsysania, sterylny z dwoma łącznikami: męski-żeński długości 200cm i średnicy wew. 6mm lub 7mm.

Pytanie 75: Czy Zamawiający w Części nr 44 poz.3 wymaga wkładów jednorazowych o pojemności 3 litry (nie 1-1,3litra), bo zapis jest taki sam jak w poz.1 gdzie są wkłady o poj.1-1,3litra. Czy Zamawiający w poz.1 wymaga wkładów workowych o poj.1-1,3litra w kształcie owalnym pasujących do owalnych pojemników wielorazowych?

Odpowiedź: W części Nr 44 poz.3 dopuszcza wkłady jednorazowe o pojemności 3 litry. Zamawiający w części Nr 44 w poz.1 dopuszcza wkłady workowe o poj.1-1,3litra w kształcie owalnym pasujące do owalnych pojemników wielorazowych.

Pytania 76: Dot. §10 ust. 1 wzoru umowy

W projekcie Umowy paragraf 9 ust. 1 jest zapis: „W przypadku niewykonania lub nienależytego wykonania umowy przez Wykonawcę, Zamawiający ma prawo żądać od Wykonawcy zapłaty kary umownej w wysokości:

- a) za opóźnienie w realizacji dostawy w terminie określonym w §4 ust. 2 , każdorazowo karę umowną w wysokości 0,2% wartości brutto tej dostawy za każdy dzień opóźnienia,
- b) za opóźnienie w wykonaniu obowiązku określonego w §6 ust. 2 – karę umowną w wysokości 0,2% wartości brutto braków ilościowych lub wartości brutto towaru wadliwego, za każdy dzień opóźnienia,
- c) za niezrealizowanie dostawy w zakresie zgodnym z zamówieniem – karę w wysokości 10% kwoty brutto od niezrealizowanej części umowy,
- d) za odstąpienie od umowy z przyczyn niezależnych od Zamawiającego – 10% od niezrealizowanej części umowy,....”

Ustalenie przez Zamawiającego kar umownych w wysokości 0,2% sprawia, że strony umowy nie są równoprawne, ponieważ w wypadku nieterminowości w płatnościach Zamawiający zapłaci Wykonawcy odsetki jedynie w wysokości ustawowej tj. 0,1%. Zapis taki sprzeczny jest z art. 139 ust.1 ustawy Prawo Zamówień Publicznych, oraz z art. 5 KC – „Nie można czynić ze swego prawa użytku, który

byłby sprzeczny ze społeczno-gospodarczym przeznaczeniem tego prawa lub z zasadami współzycia społecznego." i art. 353 KC – tj niezgodności umowy z zasadami współzycia społecznego, przez co narusza cywilnoprawną równość stron umowy. Potwierdza to Wyrok Zespołu Arbitrów z dnia 24.06.2004 r. sygn. UZP/ZO/0-924/04, który stwierdza, iż wprowadzanie takich dysproporcji w umowie jest niedozwolone. Wygórowane kary umowne naruszają także jedną z naczelných zasad PZP zawartą w art. 7 ust. 1 – zasadę uczciwej konkurencji. Wnosimy zatem o zmianę wysokości w/w kar umownych do wysokości 0,1%.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 77: Część nr 33, pozycja 1 - Czy Zamawiający dopuści aparat do przetoczeń płynów infuzyjnych z precyzyjnym regulatorem przepływu o zakresie 5-250 ml/h jak dotychczas stosowany w Państwa placówce?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza aparat do przetoczeń płynów infuzyjnych z precyzyjnym regulatorem przepływu o zakresie 5-250 ml/h z zachowaniem pozostałych parametrów.

Dotyczy części nr 33:

Pytanie 78: Czy Zamawiający dopuści regulator wyskalowany w zakresie 5-250 ml/h dla roztworów 10% oraz 5-150 ml/h dla roztworów 20% o długości drenu 195 cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza regulator wyskalowany w zakresie 5-250 ml/h dla roztworów 10% oraz 5-150 ml/h dla roztworów 20% o długości drenu 195 cm.

Pytanie 79 Dotyczy części nr 46:

Czy Zamawiający dopuści filtry bez zacisków na drenach, drenami około 10 cm przed i 5 cm za filtrem, o objętości wypełnienia 0,4 ml, sterylizowane tlenkiem etylenu?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza filtry bez zacisków na drenach, drenami około 10 cm przed i 5 cm za filtrem, o objętości wypełnienia 0,4 ml, sterylizowane tlenkiem etylenu.

Pytanie 80: Pakiet nr 4, poz. 1-4:

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu zaoferowania rurek z mankietem uszczelniającym o grubości ok. 20 mikronów i dopuszczenie zaoferowania rurek tracheotomijnych z mankietami uszczelniającymi o innych grubościach przy zachowaniu pozostałych parametrów SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rurki tracheostomijne z niskociśnieniowym mankietem uszczelniającym o innych grubościach, z zachowaniem pozostałych parametrów.

Pytanie 81: Pakiet nr 8, poz. 4:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie worków sterylnych przy zachowaniu pozostałych parametrów SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie worków sterylnych przy zachowaniu pozostałych parametrów SIWZ.

Pytanie 82: Pakiet nr 13, poz. 1-11:

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania ostrzy z logiem oraz nazwą producenta wygrawerowanymi na ostrzu w celu lepszej identyfikacji produktu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowania ostrzy z logiem oraz nazwą producenta wygrawerowanymi na ostrzu w celu lepszej identyfikacji produktu.

Pytanie 83 Pakiet nr 13, poz. 1-11:

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania ostrzy od producenta europejskiego, gwarantującego wysoką jakość i ostrość oferowanego wyrobu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie ostrzy od producenta europejskiego, gwarantującego wysoką jakość i ostrość oferowanego wyrobu.

Pytanie 84 Pakiet nr 32, poz. 1-2:

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie rurek tracheotomijnych wykonanych z termoplastycznego PVC?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza zaoferowanie rurek tracheotomijnych wykonanych z termoplastycznego PVC.

Pytanie 85: Pakiet nr 33, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie wolnego od ftalanów aparatu do przetoczeń infuzyjnych z regulatorem przepływów posiadającym nadrukowaną podwójną skalę (pierwsza skala, używana do określania przepływu płynów o lepkości mniejszej lub równej 10% w zakresie od 0 do 250ml/h; druga skala do określenia przepływu płynów o lepkości od 10 do 40% o zakresie regulacji od „off” do 200 ml/h)?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza zaoferowanie wolnego od ftalanów aparatu do przetoczeń infuzyjnych z regulatorem przepływów posiadającym nadrukowaną podwójną skalę (pierwsza skala, używana do określania przepływu płynów o lepkości mniejszej lub równej 10% w zakresie od 0 do 250ml/h; druga skala do określenia przepływu płynów o lepkości od 10 do 40% o zakresie regulacji od „off” do 200 ml/h).

Pytanie 86 Część 8, poz. 4:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie worka na mocz sterylnego, spełniającego pozostałe zapisy SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza worek na mocz sterylny, spełniający wszystkie pozostałe zapisy SIWZ.

Pytanie 87 Część 8, poz. 5:

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy port do pobierania próbek ma być bezigłowy, co eliminuje ryzyko zakłucia i zapewnia bezpieczeństwo personelu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza port do pobierania próbek bezigłowy eliminujący ryzyko zakłucia i zapewniający bezpieczeństwo personelu

Pytania 88 Część 8, poz. 6

1. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy zestaw ma posiadać dren wyposażony w technologię umożliwiającą swobodne spływanie moczu pomimo zamkniętej zastawki w łączniku, a co za tym idzie eliminować konieczność rozłączania systemu celem uzyskania precyzyjnego pomiaru godzinowej zbiórki moczu

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zestaw posiadający dren wyposażony w technologię umożliwiającą swobodne spływanie moczu pomimo zamkniętej zastawki w łączniku i eliminującą konieczność rozłączania systemu celem uzyskania precyzyjnego pomiaru godzinowej zbiórki moczu.

2. Prosimy o wyjaśnienie czy zestaw do godzinowej zbiórki moczu ma posiadać dren o długości min 150 cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zestaw do godzinowej zbiórki moczu posiadający dren o długości min 150 cm.

3. Prosimy o sprecyzowanie czy komora pomiarowa w zaoferowanym systemie do godzinowej zbiórki moczu ma posiadać podziałkę z dokładnością od 1ml co 1ml do 40-50ml, co pozwala na dokładne monitorowanie diurezy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza komorę pomiarową w systemie do godzinowej zbiórki moczu posiadającą podziałkę z dokładnością od 1ml co 1ml do 40-50ml, pozwalającą na dokładne monitorowanie diurezy.

4. Prosimy o wyjaśnienie czy worek do godzinowej zbiórki moczu, ma zabezpieczać przed cofaniem się moczu z drenu do cewnika foley ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza worek do godzinowej zbiórki moczu, zabezpieczający przed cofaniem się moczu z drenu do cewnika foley.

Pytania 89: Część 8 poz. 6 – treść pytań dotyczy części Nr 9 poz.6

1. Prosimy o wyjaśnienie czy zaferowana końcówka ma posiadać 44 otwory oraz nasadkę domykaną na „klik”?

Odpowiedź: Zamawiający w części Nr 9 poz.6 dopuszcza aby zaferowana końcówka posiadała 44 otwory oraz nasadkę domykaną na „klik”.

2. Prosimy o doprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje aby cała nasadka Pool była cała widoczna w RTG?

Odpowiedź: Zamawiający w części Nr 9 poz.6 dopuszcza aby cała nasadka Pool była cała widoczna w RTG.

Pytania 90 Część 12, poz. 1:

1. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy do cewnika foley 100% silikon ma być fabrycznie dołączona w komplecie strzykawka z gliceryną, która jest odpowiednio przygotowana do napełnienia balonu i pozwala na zachowanie bezpieczeństwa pacjenta, nie podrażając kosztów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza aby do cewnika foley 100% silikon była fabrycznie dołączona w komplecie strzykawka z gliceryną, która jest odpowiednio przygotowana do napełnienia balonu i pozwala na zachowanie bezpieczeństwa pacjenta.

2. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy cewnik Foley` 100% silikon ma być przezroczysty?

Odpowiedź: Zgodnie z S.I.W.Z Zamawiający wymaga cewnika typu „foley” 100% silikonu przezroczystego spełniającego wszystkie wymagane parametry.

Pytanie 91 Część 15 poz. 1:

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga aby zestaw do tlenoterapii maska z drenem była wolna od lateksu i DEHP oraz aby dren był od dł. 210cm i posiadał przekrój gwiazdkowy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza aby zestaw do tlenoterapii maska z drenem była wolna od lateksu i DEHP oraz aby dren był od dł. 210cm i posiadał przekrój gwiazdkowy.

Pytanie 92 : Część 40

1. Prosimy do dopuszczenie strzykawki insulinowej 3-czesciowej z igłą, z gwarancją podaży całej dawki leku z minimalizacją formowania pęcherzów powietrza, z dołączoną igłą 0,3 x 13 mm 1 ml /U-40?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje wszystkie wymagane zapisy SIWZ.

2. Prosimy o dopuszczenie strzykawki z wtopioną igłą 0,33 x 12,7 mm bez przestrzeni martwej 1ml / U-100?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza strzykawki z wtopioną igłą 0,33 x 12,7 mm bez przestrzeni martwej 1ml / U-100.

Pytanie 93 Część 33

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie aparatu do przetoczeń z precyzyjnym regulatorem przepływu do płynów infuzyjnych o zakresie 5-300 ml/h?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza aparatu do przetoczeń z precyzyjnym regulatorem przepływu do płynów infuzyjnych o zakresie 5-300 ml/h, długość min.150cm.

Pytanie 94 Część 45 poz. 1, 2:

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy w związku z tym, że Zamawiający oczekuje filtrów o objętości oddechowej od 150ml, będzie wymagał filtrów z nadrukowanymi na obwodzie wartościami minimalną i maksymalną objętości oddechowej Vt?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza filtry z nadrukowanymi na obwodzie wartościami minimalną i maksymalną objętości oddechowej Vt spełniające pozostałe parametry SIWZ.

Pytania 95 Część 46:

Poz. 1.

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w poz 1. filtra noworodkowego do żywienia, umożliwiającego przepływ 1800 ml/h (30ml/min), o powierzchni filtracji 1,6 cm², bez zacisku, z drenem przed i za filtrem, sterylizowanego tlenkiem etylenu.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i podtrzymuje wszystkie wymagania w poz.1.

Poz. 2.

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w poz 2. filtra noworodkowego do przetaczania płynów infuzyjnych, umożliwiającego przepływ 120 ml/h (>2ml/min), o powierzchni filtracji 1,6 cm², o objętości wypełnienia 0,5ml, z drenami o długości 3 cm przed i za filtrem, bez zacisku, sterylizowanego tlenkiem etylenu.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza i podtrzymuje wszystkie wymagania w poz.2.

Poz. 1, 2

1. Czy Zamawiający oczekuje aby dreny filtra wykonane były z PCV bez DEHP ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza aby dreny filtra wykonane były z PCV bez DEHP.

2. Czy Zamawiający oczekuje aby membrana filtra była wykonana z polieterosulfonu, który w porównaniu z innymi materiałami zastosowanymi w membranach filtrów, nisko wiąże białka oraz zapewnia wysokie wartości przepływu ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza aby membrana filtra była wykonana z polieterosulfonu, który w porównaniu z innymi materiałami zastosowanymi w membranach filtrów, nisko wiąże białka oraz zapewnia wysokie wartości przepływu.

Pytanie 96 dot. opisu przedmiotu zamówienia - FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY - ZAŁĄCZNIK NR 2 DO SIWZ dla Pakietu nr 29:

1. dot. poz. 1 - Prosimy o dopuszczenie zestawu zawierającego: 1 x wkład o pojemności 200 ml, 1 x złącze niskiego ciśnienia o długości 150 cm i złącze szybkiego napełniania (J-rurka), tj. zestawu kompatybilnego ze wstrzykiwaczem kontrastu Optivantage i stanowiącego zalecany przez producenta wstrzykiwacza skład zestawu.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytanie 97 dot. opisu przedmiotu zamówienia - FORMULARZ ASORTYMENTOWO-CENOWY - ZAŁĄCZNIK NR 2 DO SIWZ dla Pakietu nr 30:

1. dot. poz. 1 - Prosimy o dopuszczenie zestawu o następującym składzie: 2x 60 ml, 2 ostrza Spike, 2 x rurki typu „J”, 1 x złącze 250 cm z trójnikiem i 1 zaworkiem antyzwrotnym w 100% kompatybilne z OPTISTAR LE do RM

zgodnego ze specyfikacją Zamawiającego, różniącego się tylko tym, że posiada jeden zabezpieczający zawór przy drenie typu „Y”. Reszta parametrów zgodnie z SIWZ.

Oferowane przez nas wkłady są z powodzeniem użytkowane przez jednostki służby zdrowia na terenie całego kraju. Różnica w ilości zaworków nie ma żadnego wpływu na prawidłowość i kompatybilność używanych zestawów, a dopuszczenie powyższego pozwoli naszej firmie złożyć ważną ofertę, a tym samym zwiększy konkurencyjność ceny w danymr pakiecie.

Odpowiedź: Zamawiający zachowuje zapisy SIWZ.

Pytania 98 Część nr 45 - FILTRY P/BAKTERYJNE I P/WIRUSOWE

1. Czy Zamawiający w poz. 2 dopuści filtr p/bakteryjny i p/wirusowy elektrostatyczny, do znieczuleń dla dorosłych o objętości oddechowej od 300 ml? Pozostałe zapisy zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający w poz. 2 nie dopuszcza filtr p/bakteryjny i p/wirusowy elektrostatyczny, do znieczuleń dla dorosłych o objętości oddechowej od 300 ml.

2. Czy Zamawiający w poz. 3 dopuści filtr z kolankowym złączem? Pozostałe zapisy zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający w poz. 3 dopuszcza filtr z kolankowym złączem. Pozostałe zapisy zgodne z SIWZ.

Konieczne jest bezwzględne ujęcie w składanych ofertach zmian wprowadzonych do SIWZ w wyniku udzielonych wyjaśnień niniejszym pismem.

W oparciu o art. 38 ust. 2 ustawy PZP niniejsze wyjaśnienia stanowiące integralną część SIWZ, udostępnia się Wszystkim Zainteresowanym przedmiotowym postępowaniem, zamieszczając je na stronie internetowej Zamawiającego tj. www.szpitalparkitka.com.pl.

Zamawiający wyznacza termin składania ofert na dzień: ...³¹...-05-2017r. do godz. 11:00.
Zamawiający wyznacza termin otwarcia ofert na dzień: ...³¹...-05-2017r. o godz. 12:15.

Z-ca Dyrektora ds. Lecznictwa
Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego
im. Królowej Maryi Pańki w Krakowie
Podpis Kierownika Zamawiającego
lub osoby upoważnionej
lek. med. Marek Mikulajczyk