

Zamawiający:
Wojewódzki Szpital Specjalistyczny
im. Najświętszej Maryi Panny
ul. Bialska 104/118, 42-200 Częstochowa

WSZYSCY WYKONAWCY

dot. przetargu nieograniczonego na dostawę:

Sprzętu jednorazowego użytku

DAZ.26.060.2015

Ldz. 1913 /15

WYJAŚNIENIA TREŚCI SIWZ

W związku z art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity: Dz. U. z 2013 r., poz. 907), Zamawiający udziela wyjaśnień treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia /dalej: SIWZ/.

Zapytanie 1-Dotyczy- Części 39 poz. 4

Czy Zamawiający miał na myśli w Części nr 39 poz. 4 szczoteczki do pobierania wymazów odpowiadające aktualnym wymaganiom Ministerstwa Zdrowia i Polskiego Towarzystwa Ginekologicznego dotyczące standardu postępowania w zakresie pobierania rozmazów cytologicznych?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zapytanie 2-Dotyczy- Części 39 poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z **Części nr 39 poz. 1**? Wydzielenie w/w pozycji z pakietu umożliwi stworzenie jednorodnego asortymentowo pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zapytanie 3-Dotyczy- Części 49

Część 49, L.p. 2 - Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki o chłonności 2114 g wg normy ISO 11948-1? Podkreślić należy, iż różnica chłonności proponowanych przez naszą firmę pieluchomajtek w stosunku do wymaganych przez Zamawiającego wynosi tylko 8,1 %. Taka różnica nie ma wpływu na obniżenie jakości użytkowania przy obsłudze pacjenta, co potwierdzają niepublikowane badania przeprowadzone w szpitalach, z których wynika, iż różnica 30% jest niezauważalna dla użytkownika i nie zmniejsza komfortu w ich użytkowaniu.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zapytanie 4-Dotyczy- Części 49

Część 49 – Czy Zamawiający dopuści pieluchomajtki wyposażone w podwójne nieelastyczne przylepcorzepty pozwalające na wielokrotne zapinanie i odpinanie?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zapytanie 5-Dotyczy- Części 14

Część 14, poz. 1-11

1) Czy Zamawiający wymaga igieł do znieczulenia podpajęczynówkowego typu „Quinke”, czy „Pencil-Point”?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

2) Czy igły mają być z prowadnicami, czy bez prowadnic? Jak z prowadnicami, to w których pozycjach?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza igły z prowadnicami w poz. 1-11.

Zapytanie 6-Dotyczy- Części 14

Część nr 14, poz. 4 i 6

Czy Zamawiający dopuści igły 20G i 22G o długości 70mm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zapytanie 7-Dotyczy- Części 14

Część nr 14, poz. 14-16

Czy Zamawiający wymaga igieł do znieczulenia podpajęczynówkowego Pencil-Point z prowadnicami, czy bez prowadnic?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza igły z prowadnicami.

Zapytanie 8-Dotyczy- Części 5, 7, 37, 72.

1. Dotyczy Części 5

Poz. 3 -9 - proszę o dopuszczenie kaniul dożylnych wykonanych z teflonu FEP z portem bocznym zamykanym koreczkiem, z komorą wypływu w porcie głównym wyposażoną w **zawór anty-zwrotny** ułatwiający wizualizację prawidłowości wkłucia, widocznych w RTG, ze skrzydełkami, sterylnych, z fabrycznym oznaczeniem przepływu na opakowaniu jednostkowym, rozmiar kodowany kolorem. W wymaganiach rozmiarach.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza kaniule dożylnie wykonane z teflonu FEP z komorą wypływu w porcie głównym wyposażoną w zawór anty-zwrotny ułatwiający wizualizację prawidłowości wkłucia.

Poz. 12 - proszę o dopuszczenie sterylnej rampy pięciostrożnej w kolorze białym. Dopuszczenie takiego rozwiązania jest funkcjonalnie użytkowo tożsamy z wyrobem opisanym w SIWZ a jego dopuszczenie pozwoli Zamawiającemu na otrzymanie konkurencyjnych ofert.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

2. Dotyczy Części 7

Poz.1 - proszę o dopuszczenie cewnika Foleya 100% silikonu o rozmiarze CH 8.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

3. Dotyczy Części 37

Poz. 1 - proszę o dopuszczenie pojemnika na płwociny o pojemności 30 ml, sterylnego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pojemnik na płwociny o pojemności 30 ml. sterylny z zachowaniem pozostałych parametrów SIWZ.

Poz. 2 - proszę o dopuszczenie pojemnika na kał z łopatką o pojemności 30 ml, sterylnego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza pojemnik na kał z łopatką o pojemności 30 ml. sterylny z zachowaniem pozostałych parametrów SIWZ.

4. Dotyczy Części 72

Poz. 2 - proszę o dopuszczenie elektrodę o wymiarach 35 x 55mm? Reszta parametrów jak w SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza elektrodę o wymiarach 35 x 55mm. Reszta parametrów jak w SIWZ.

Poz.4 - proszę o dopuszczenie elektrodę mikroporowatą 32x38mm.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zapytanie 9-Dotyczy- Części 79 poz. 1 – 7

Czy Zamawiający dopuści smoczki wykonane z termoplastycznego elastomeru (TPE) oraz o kolorze nakrętki czerwonym, niebieskim i różowym, spełniającym wszystkie pozostałe wymagania SIWZ ?

Termoplastyczny elastomer spełnia wymogi europejskich oraz polskich przepisów dotyczących tworzywa sztucznego dla wyrobów przeznaczonych do kontaktu z żywnością. Jest materiałem całkowicie bezwonny i bez smaku. W przeciwieństwie do wyrobów z lateksu, które mogą pozostawiać charakterystyczny smak, oferowane smoczki są całkowicie bezzapachowe i bezsmakowe oraz nie posiadają właściwości uczulających. Dodatkowo są odporne na wysokie temperatury, w przeciwieństwie do lateksu, który pod wpływem nasłonecznienia niszczy się.

Chcemy zaznaczyć, iż proponowane smoczki są oceniane w wielu ważnych ośrodkach medycznych na terenie kraju jako produkty o wysokiej jakości oraz gwarantujące stosunkowo dużą oszczędność finansową w zakresie tego asortymentu.

Chcemy również zwrócić uwagę, że obecny zapis SIWZ definitywnie wskazuje na jednego producenta – firmę Mapa GmbH, producenta smoczków marki NUK - co preferuje tylko jedną firmę i uniemożliwia złożenie ofert innym zainteresowanym, posiadającym w swojej ofercie smoczki porównywalne, a w niektórych parametrach lepsze od opisanych.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zapytanie 10-Dotyczy- Części 94

1.Czy Zamawiający wymaga braku funkcji kodowania, co w praktyce oznacza wyeliminowanie konieczności kodowania - po wprowadzeniu paska do glukometru nie są konieczne żadne czynności potwierdzające ani sprawdzające użytkownika. Takie rozwiązanie ułatwia i przyspiesza pracę personelu.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

2.Czy Zamawiający dopuści glukometry i paski testowe, gdzie konieczne jest sprawdzenie zgodności kodu na opakowaniu pasków i kodu na wyświetlaczu glukometru?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza glukometry i paski testowe, gdzie konieczne jest sprawdzenie zgodności kodu na opakowaniu pasków i kodu na wyświetlaczu glukometru.

3.Czy Zamawiający dopuści do przetargu paski z „bocznym” polem pomiarowym ? Takie umiejscowienie utrudnia lub uniemożliwia nakładanie próbki krwi z alternatywnych miejsc nakłucia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza paski z „bocznym” polem pomiarowym .

4.Czy Zamawiający wymaga w przetargu glukometrów posiadających górny zakres pomiaru 800 - 1000 mg/dl ?

Wyrob medyczny jakim jest glukometr jest obarczony dużo szerszym błędem pomiarowym niż analizator laboratoryjny, co bardzo podważa wiarygodność wyników glukometrów z górnym zakresem pomiaru 800 i więcej

mg/dl. **Z medycznego punktu widzenia oraz zgodnie z obowiązującymi standardami postępowania w stanach hipo i hiperglikemicznych zakresy pomiaru 20-600 mg/dl są wystarczające do prowadzenia prawidłowej kontroli glikemii w zakresie przewidzianym dla sprzętu jakim jest glukometr.**
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza górny zakres pomiaru od 20-600 mg/dl.

5.Czy Zamawiający wymaga, by zakres temperatury przechowywania pasków wynosił 5-40°C ? Wyżej wymieniony górny zakres temperatur **ogranicza przedmiot zamówienia do wyrobu jednego producenta** i tym samym blokuje konkurencję asortymentową i uniemożliwia obiektywne i równe traktowanie wykonawców przystępujących do przetargu publicznego, co jest sprzeczne z Ustawą Prawo Zamówień Publicznych (art.7 punkt 1 i 2 ustawy PZP). Ponadto przechowywania leków w tej temperaturze nie przewidują ani Polskie Normy, ani Farmakopea Polska.
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zakres temperatury przechowywania pasków wynosił 5-40°C.

6.Czy Zamawiający wymaga pasków z kapilarą zasysającą krew na czubku paska, co ogranicza kontakt krwi z aparatem i nie wpływa na zanieczyszczenie aparatu, a co za tym idzie nie wpływa na wiarygodność wyników, jak również na higienę i bezpieczeństwo pracy personelu ?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie pasków z kapilarą zasysającą krew na czubku paska.

7.Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane paski testowe do glukometrów umożliwiały pomiary w zakresie hematokrytu równym 20-60%, co pozwoli na bezpieczne uzyskanie precyzyjnych wyników u pacjentów z niskimi wartościami hematokrytu, np. w stanach niedokrwistości lub po obfitych krwawieniach – zakres HCT wynoszący 20-60% jest obecnie standardem we wszystkich nowszych modelach pasków?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza aby zaoferowane paski testowe do glukometrów umożliwiały pomiary w zakresie hematokrytu równym 20-60%.

8.Czy Zamawiający wymaga, aby do badania wykorzystywany był na paskach testowych enzym Oksydaza Glukozowa (GOD), zapewnia on maksymalną minimalizację zafałszowań pomiaru - obecnych w próbce krwi ponad 70 substancji endo i egzogennych nie ma wpływu na wyniki pomiarów ?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza aby do badania wykorzystywany był na paskach testowych enzym Oksydaza Glukozowa (GOD).

9.Czy Zamawiający wymaga refundacji wyrobu przez NFZ ? Zamawiający ogłosił postępowanie dotyczące dostaw do Apteki Szpitalnej, nie ogólnodostępnej. Taki wymóg w przypadku Apteki Szpitalnej nie jest niczym uzasadniony, wyklucza z postępowania wielu wykonawców, ogranicza konkurencję i tym samym powoduje zawyżenie proponowanych przez dopuszczonych Wykonawców cen. Obecność wyrobu na liście refundacyjnej świadczy jedynie o objęciu tego wyrobu refundacją przez Ministerstwo Zdrowia , nie jest zaś dowodem na sprawdzenie jakości wyrobu przez NFZ czy MZ, ani dowodem na posiadanie przez wyrób jakichkolwiek certyfikatów.
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

10.Czy Zamawiający wymaga spełniania przez oferowane glukometry normy ISO 15197:2013 ? Norma ISO 15197-2013 zacznie obowiązywać dopiero od 2016 roku.
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

11.Czy Zamawiający wymaga spełniania przez oferowane glukometry zaleceń Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego ?

Zalecenia PTD brzmią – tu cytata:

„Do **samokontroli** glikemii zaleca się używanie glukometrów przedstawiających jako wynik badania stężenie glukozy w osoczu krwi, których deklarowany błąd oznaczenia nie przekracza 15% dla stężeń glukozy ≥ 100 mg/dl (5,6 mmol/l) i 15 mg/dl (0,8 mmol/l) w przypadku stężeń glukozy < 100 mg/dl (5,6 mmol/l).”

Wyraźnie więc mówią o samokontroli glikemii, nie zaś o pomiarach w warunkach leczenia zamkniętego. Poza tym, zalecenia PTD oparte są o normę ISO 15197-2013 mającą obowiązywać dopiero od 2016 roku.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

12.Czy Zamawiający, mając na względzie fundamentalne zasady polskiego jak i europejskiego systemu zamówień publicznych i wiedząc, że każdorazowo postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego Zamawiający przygotowuje i przeprowadza w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie wykonawców dopuści do postępowania paski dystrybuowana bezpośrednio przez producenta ? Producent gwarantuje Państwu cenę niższą, niż hurtownia, przynajmniej o kwotę marży hurtowni. Ponadto producentów obowiązują dokładnie te same obostrzenia w zakresie przechowywania i transportu wyrobów medycznych, co hurtownie.
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

13. Czy Zamawiający wymaga aby każdy glukometr wyposażony był w pasek kontrolny, umożliwiający szybkie samodzielne przetestowanie poprawności działania elektroniki glukometru w każdych warunkach, bez potrzeby współpracy z serwisem ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza aby każdy glukometr wyposażony był w pasek kontrolny, umożliwiający szybkie samodzielne przetestowanie poprawności działania elektroniki glukometru w każdych warunkach, bez potrzeby współpracy z serwisem.

14.Czy Zamawiający wymaga, żeby paski wyposażone były w złotą elektrodę - zastosowanie złota ma na celu zminimalizowanie zakłóceń w trakcie pomiaru – w technologii biosensorycznej jakość elektrody jest kluczowa ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza paski wyposażone w złotą elektrodę.

15. Czy Zamawiający wymaga, aby zaferowane glukometry i paski testowe miały możliwość kontroli na 2 zakresach płynów kontrolnych – (niski i wysoki) ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza aby zaferowane glukometry i paski testowe miały możliwość kontroli na 2 zakresach płynów kontrolnych – (niski i wysoki)

16. Czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu paski do glukometrów, jeżeli Wykonawca zobowiąże się, że do oferowanych przez siebie pasków dostarczy Zamawiającemu, na zasadach określonych przez Zamawiającego wymaganą ilość najnowocześniejszych obecnie glukometrów kompatybilnych z oferowanymi paskami, spełniających następujące parametry: brak kodowania, kapilara do automatycznego zasysania próbki krwi, metoda pomiaru biosensoryczna, zastosowany enzym GOD, możliwość alternatywnych miejsc nakłucia – dłoń, przedramię, standard ISO 15197:2003, o dokładności przy stężeniu glukozy ≤ 75 mg/dl $\pm 15\%$ i dokładności przy stężeniu glukozy ≥ 75 mg/dl $\pm 20\%$, temperatura przechowywania pasków 2-32°C, temperatura wykonania pomiaru 10-45°C, ostrzeżenie ketonowe pow. 240 mg/dl, zakres wyników 10-600 mg/dl, zakres hematokrytu 20-60%, kalibracja do osocza krwi, pomiar z krwi kapilarnej, próbka krwi 0,9 mikrolitra, czas pomiaru 5 sekund, brak kontaktu krwi z glukometrem, pobieranie krwi przez zasysanie, pamięć 500 pomiarów, zasilanie z ogólnodostępnych baterii 3V typu CR2032 . Opakowania pasków po 50 szt., stabilne 3 miesiące po otwarciu opakowania

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do udziału w postępowaniu paski do glukometrów z dostarczoną na zasadach określonych przez Zamawiającego wymaganą ilością glukometrów kompatybilnych z oferowanymi paskami dopuszczając następujące parametry glukometrów: brak kodowania, kapilara do automatycznego zasysania próbki krwi, metoda pomiaru biosensoryczna, zastosowany enzym GOD, możliwość alternatywnych miejsc nakłucia – dłoń, przedramię, standard ISO 15197:2003, o dokładności przy stężeniu glukozy ≤ 75 mg/dl $\pm 15\%$ i dokładności przy stężeniu glukozy ≥ 75 mg/dl $\pm 20\%$, temperatura przechowywania pasków 2-32°C, temperatura wykonania pomiaru 10-45°C, ostrzeżenie ketonowe pow. 240 mg/dl, zakres wyników 10-600 mg/dl, zakres hematokrytu 20-60%, kalibracja do osocza krwi, pomiar z krwi kapilarnej, próbka krwi 0,9 mikrolitra, czas pomiaru 5 sekund, brak kontaktu krwi z glukometrem, pobieranie krwi przez zasysanie, pamięć 500 pomiarów, zasilanie z ogólnodostępnych baterii 3V typu CR2032 . Opakowania pasków po 50 szt., stabilne 3 miesiące po otwarciu opakowania

Zapytanie 11-Dotyczy- wzoru umowy oraz Części 5, 7, 9, 14, 15, 25, 26, 29, 30, 40, 42, 45

1. Projekt umowy: §4, pkt. 5: Czy Zamawiający dopuści transport również firmą kurierską i Poczta Polska, umożliwi to złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

2. Część 5, poz. 10, 11: Czy Zamawiający wydzieli pozycje do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Czy Zamawiający wymaga, aby produkty pozbawione były w całości ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza produkty pozbawione w całości ftalanów.

3. Część 7, poz. 1: Czy Zamawiający wymaga, aby cewnik posiadał znacznik RTG na całej długości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza cewniki posiadający znacznik RTG na całej długości.

4. Część 7, poz. 2-11: Czy Zamawiający wymaga, aby cewniki posiadały oznaczenie kolorystyczne rozmiaru zgodnie z kodem kolorystycznym ISO oraz nadrukowany rozmiar i pojemność balonu na jednym z ujść cewnika, co pozwala na szybką i łatwą identyfikację cewnika nawet po wyjęciu z opakowania jednostkowego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza cewniki posiadające oznaczenie kolorystyczne rozmiaru zgodnie z kodem kolorystycznym ISO oraz nadrukowany rozmiar i pojemność balonu na jednym z ujść cewnika.

4.1. Czy Zamawiający wymaga, aby cewniki pochodziły od jednego producenta w celu zachowania jakości?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza cewniki pochodzące od jednego producenta.

5. Część 9, poz. 1-10: Czy Zamawiający wymaga, aby powierzchnia cewnika była „zmrożona” aksamitna, co ułatwia proces zakładania cewnika bez użycia dodatkowego żelu?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

5.1. Czy Zamawiający wymaga, aby cewniki pozbawione były ftalanów i posiadały nadrukowaną skróconą nazwę producenta oraz rozmiar cewnika tuż pod kolorowym konektorem, co ułatwia proces identyfikacji nawet po wyjęciu cewnika z opakowania jednostkowego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza cewniki pozbawione ftalanów i posiadające nadrukowaną skróconą nazwę producenta oraz rozmiar cewnika tuż pod kolorowym konektorem.

6. Część 14, poz. 2,12,13: Czy Zamawiający wydzieli pozycje do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

7.Część 14, poz. 5: Czy Zamawiający dopuści długość igły na 40mm, a jeśli nie to czy Zamawiający wydzieli pozycję do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

8.Część 15, poz. 1-3: Czy Zamawiający wymaga, aby cewniki pozbawione były ftalanów, posiadały konektor z zatyczką, posiadały znacznik RTG na całej długości i pakowane były na prosto w opakowanie blister?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza cewniki pozbawione ftalanów, posiadające konektor z zatyczką, posiadające znacznik RTG na całej długości i pakowane na prosto w opakowanie blister.

9.Część 25, poz. 1-4: Czy Zamawiający odstąpi od wymogu, aby cewniki były skalowane?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

10.Część 25, poz. 5-12: Czy Zamawiający wymaga, aby powierzchnia cewnika była „zmrożona” aksamitna, co ułatwia proces zakładania cewnika bez użycia dodatkowego żeluz?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

11.Część 25, poz. 14-17: Czy Zamawiający wydzieli pozycje do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

12.Część 25, poz. 16: Czy Zamawiający dopuści dren o długości 215cm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

13.Część 26, poz. 1,2: Czy Zamawiający wymaga, aby dren posiadał cztery wtopione, podłużne paski powodujące, że dren nie załamuje się i nie zamyka „światła” przepływu tlenu?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

13.1.Czy Zamawiający wymaga, aby maski były sterylne, posiadały metalowy klips nosowy oraz gumkę do regulacji obwodu głowy, co umożliwi dopasowanie maski do każdego kształtu głowy?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

14.Część 29, poz. 2: Czy Zamawiający miał na myśli zestaw zawierający: dren tlenowy, nebulizator i maskę?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zestaw zawierający: dren tlenowy, nebulizator i maskę.

15.Część 29, poz. 1,2: Czy Zamawiający wymaga, aby dren posiadał cztery wtopione, podłużne paski powodujące, że dren nie załamuje się i nie zamyka „światła” przepływu tlenu?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

15.1.Czy Zamawiający wymaga, aby maski były sterylne, posiadały metalowy klips nosowy oraz gumkę do regulacji obwodu głowy, co umożliwi dopasowanie maski do każdego kształtu głowy?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

15.2.Czy Zamawiający wymaga, aby nebulizator rozbijał cząsteczki leku średnio 2,7 µm, co stanowi wielkość najbardziej optymalną do wnikanía leku do tchawicy i oskrzeli?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

16.Część 30: Czy Zamawiający dopuści zestaw zamknięty do pobierania próbek wydzieliny z drzewa oskrzelowego, sterylny, pojemność 25ml, ze zdejmowalnym łącznikiem z zatyczką do kontrolowanego odsysania, z dodatkową nakrętką i nalepką?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

17.Część 40, poz. 1-22: Czy Zamawiający wymaga, aby na korpusie rurki nadrukowana była skrócona nazwa producenta oraz minimum trzy oznaczenia rozmiaru rurki, co ułatwia proces identyfikacji nawet po wyjęciu z opakowania jednostkowego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

18.Część 40, poz. 10-22: Czy Zamawiający wymaga, aby balonik kontrolny i dren łączący były w innym kolorze niż korpus rurki?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

18.1.Czy Zamawiający wymaga, aby na baloniku kontrolnym znajdowała się nadrukowana skrócona nazwa producenta oraz rozmiar rurki co ułatwia proces identyfikacji nawet po wyjęciu z opakowania jednostkowego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza aby na baloniku kontrolnym znajdowała się nadrukowana skrócona nazwa producenta oraz rozmiar rurki.

19.Część 40, poz. 23-25: Czy Zamawiający wydzieli pozycje do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

20.Część 42, poz. 1-7: Czy Zamawiający wymaga, aby balonik kontrolny i dren łączący były w innym kolorze niż korpus rurki?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

20.1.Czy Zamawiający wymaga, aby na baloniku kontrolnym znajdowała się nadrukowana skrócona nazwa producenta oraz rozmiar rurki co ułatwia proces identyfikacji nawet po wyjęciu z opakowania jednostkowego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza aby na baloniku kontrolnym znajdowała się nadrukowana skrócona nazwa producenta oraz rozmiar rurki.

20.2.Czy Zamawiający wymaga, aby rurki posiadały wtopiony w ściankę drut kwasoodporny na całej długości, który nie zmniejsza jej światła?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

21.Część 45, poz. 1-9: Czy Zamawiający wymaga, aby rurki wykonane były z termoplastycznego PE nie zawierającego ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rurki wykonane z termoplastycznego PE nie zawierającego ftalanów.

Zapytanie 12-Dotyczy- Części 94

1. Czy Zamawiający dopuszcza i wymaga zaoferowanie równoważnych pasków testowych, przeznaczonych do stosowania wraz z glukometrami GlucoDr. auto, 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 dający poprawne wyniki niezależnie od stężenia tlenu rozpuszczonego we krwi oraz minimalizujący zafałszowania pomiaru; d) Kapilara samozasysająca krew - wielkość zasysanej próbki krwi 0,5 ul; e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s; f) Dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej, znajdujące się poza obrębem glukometru, umożliwiające pobieranie krwi włóścikowej z opuszek palców oraz z licznych miejsc AST, a także krwi żyłnej i tętniczej; g) Paski wymagające sporadycznej kontroli za pomocą płynów kontrolnych w 2 stężeniach (normalnym i wysokim) zgodnie z wymogami producenta; h) Możliwość wykorzystania każdego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy; i) zakres wyników liczbowych pomiaru 10-900mg/dl obejmujący także wymagany zakres 10-600mg/dl, przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi normy ISO15197:2013 i najnowszymi zaleceniami Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego w pełnym zakresie;

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie pasków testowych wraz z glukometrami o następujących parametrach: 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 dający poprawne wyniki niezależnie od stężenia tlenu rozpuszczonego we krwi oraz minimalizujący zafałszowania pomiaru; d) Kapilara samozasysająca krew - wielkość zasysanej próbki krwi 0,5 ul; e) Czas pomiaru od chwili wprowadzenia próbki 5s; f) Dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej szczytowej, znajdujące się poza obrębem glukometru, umożliwiające pobieranie krwi włóścikowej z opuszek palców oraz z licznych miejsc AST, a także krwi żyłnej i tętniczej; g) Paski wymagające sporadycznej kontroli za pomocą płynów kontrolnych w 2 stężeniach (normalnym i wysokim) zgodnie z wymogami producenta; h) Możliwość wykorzystania każdego opakowania pasków testowych w ciągu 8 miesięcy; i) zakres wyników liczbowych pomiaru 10-900mg/dl obejmujący także wymagany zakres 10-600mg/dl, przy dokładności wyników zgodnej z wytycznymi normy ISO15197:2013 i najnowszymi zaleceniami Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego w pełnym zakresie;

2. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych do glukometrów o parametrach pomiarowych i zakresie zastosowań nie gorszych od opisanych powyżej?

Odpowiedź: Zgodnie z udzieloną odpowiedzią jak w pkt. 1

3. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych z enzymem dehydrogenaza glukozy, eliminującym zafałszowania pomiaru niezależnie od stężenia tlenu rozpuszczonego we krwi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowania pasków testowych z enzymem dehydrogenaza glukozy, eliminującym zafałszowania pomiaru niezależnie od stężenia tlenu rozpuszczonego we krwi.

4. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych do glukometrów z funkcją automatycznego wyrzutu zużytego paska za pomocą przycisku – taka funkcja istotnie obniża możliwość kontaktu personelu z materiałem biologicznym pacjenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowania pasków testowych do glukometrów z funkcją automatycznego wyrzutu zużytego paska za pomocą przycisku .

5. Czy Zamawiający wymaga aby paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym, co zapewni ciągłość dostaw pasków do siedziby Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

6. Czy Zamawiający dopuści ofertę pasków testowych do glukometrów, wymagających sprawdzania poprawności uzyskania wyników za pomocą płynu kontrolnego za każdym razem gdy wynik testu poziomu glukozy jest wyższy lub niższy od normalnego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie pasków testowych do glukometrów, wymagających sprawdzania poprawności uzyskania wyników za pomocą płynu kontrolnego za każdym razem gdy wynik testu poziomu glukozy jest wyższy lub niższy od normalnego.

7. Czy Zamawiający dopuści paski testowe bez automatycznego odrzucania możliwości wykonania pomiaru w chwili, w której próbka krwi pobrana przez pasek jest zbyt mała? Przy każdym pomiarze paski tego rodzaju wymagają od użytkownika dokładnego obserwowania czy pole testowe paska zostało idealnie wypełnione. Niezależne badania pokazują, że wykonanie pomiaru z wykorzystaniem zbyt małej próbki krwi przez paski testowe do glukometrów skutkuje uzyskaniem zafałszowanego wyniku.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

8. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych do glukometru z sygnalizacją pobrania zbyt małej próbki krwi za pomocą komunikatu na wyświetlaczu?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

9. Czy Zamawiający dopuści paski testowe z możliwością podawania wyników liczbowych pomiaru w wąskim zakresie 20-500mg/dl – ze względu na swój błąd pomiarowy takie paski mogą nie wskazać wyniku przy stężeniu glukozy już od 435 mg/dl w górę?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

10. Czy Zamawiający dopuści ofertę pasków testowych zapakowanych indywidualnie? Konieczność odpakowywania każdego paska z osobna wydłuży i utrudni pracę personelu Zamawiającego, wykonującego rutynowo pomiary glikemii u wielu pacjentów w tym samym czasie.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

11. Czy Zamawiający dopuści ofertę pasków testowych do pomiaru stężenia glukozy we krwi, których opakowania nie zostaną dostarczone w polskiej wersji językowej? Opakowania w zagranicznej wersji językowej nie są dostosowane do rynku polskiego i utrudnią pracę personelowi?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zapytanie 13-Dotyczy- Części 72 oraz & 8 ust. 1, 2 wzoru umowy

Część 72 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 dopuszcza elektrody do badań Holtera z wycięciem na kabel , przy pozostałych parametrach niezmiennych.

Część 72 poz. 5

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody dla noworodka , kwadratowej z zaokrąglonymi rogami, wykonanej z włókniny 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 dopuszcza w ww. pozycji elektrody dla noworodka , kwadratowej z zaokrąglonymi rogami, wykonanej z włókniny o wymiarze 23mm x 23mm, przy pozostałych parametrach niezmiennych.

Część 72 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 dopuszcza w poz. 1-4 podanie ceny jednostkowej netto dla opakowania 50 szt. z przeliczeniem podanych sztuk na ilość pełnych opakowań.

Projekt umowy- §8 ust. 1.2)

Prosimy o wyjaśnienie zapisu odnośnie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w przypadku zmiany stawki podatku VAT. Czy w przypadku podwyżki stawki Podatku VAT zmianie ulega cena brutto przy stałości cen netto?

Odpowiedź: §8 ust. 1.2) otrzymuje brzmienie:

dopuszcza się zwiększenie lub zmniejszenie wynagrodzenia Wykonawcy w przypadku zmiany stawki podatku od towarów i usług lub akcyzowego na przedmiot zamówienia lub zmiany cen urzędowych przedmiotu umowy, pod warunkiem niezmienności cen netto.

W przypadku zmiany stawki podatku VAT zmianie ulegnie kwota podatku VAT i cena brutto, cena netto pozostanie bez zmian. Zmiana następuje z dniem wejścia w życie aktu prawnego zmieniającego stawkę. Powyższa zmiana nie wymaga sporządzenia Aneksu do umowy.

Zapytanie 14-Dotyczy- Części 49

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pieluchomajtek nie posiadających ściągaczy taliowych?

Uzasadnienie:

Producenci pieluchomajtek stosują różne rozwiązania dotyczące lepszego dopasowania się pieluchomajtki do ciała min. pojedynczy ściągacz, rozciągające się przylepcorzepy itp.

Badania przeprowadzone na grupie pacjentów przez naszego producenta ukazały, iż ściągacz taliowy umiejscowiony z tyłu u pacjentów leżących powodował odgniecenia oraz odparzenia w części krzyżowej.

Jednocześnie informujemy, że ściągacze taliowie nie mają żadnego wpływu na zasadniczą funkcję pieluchomajtek jaką jest wchłanianie moczu.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Zapytanie 15-Dotyczy- Części 68, 69 , 70

1. Czy Zamawiający w Części nr 68 i 69 dopuści wkłady workowe równoważne do wymaganych jeśli użyczymy nieodpłatnie na czas trwania umowy wymaganej ilości uchwytów i pojemników?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

2. Czy Zamawiający w Części nr 70 wymaga wkładów o pojemności 3 litry (nie 1-1,3litra), bo zapis jest taki sam jak w poz.1 gdzie są wkłady o poj.1-13litra dlatego przypuszczamy, że to pomyłka.?

Odpowiedź: W poz. 3 wystąpiła omyłka pisarska Winno być wkłady o poj. 3 litry.

Zapytanie 16-Dotyczy- Części 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 14 poz. 12 i 13 zestawów do znieczulenia zewnątrzoponowego ze strzykawką niskooporową LOR 10 ml wykonaną z poliuretanu ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie zestawów do znieczulenia zewnątrzoponowego ze strzykawką niskooporową LOR 10 ml wykonaną z poliuretanu .

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 14 poz. 13 zestawów do znieczulenia zewnątrzoponowego z igłą 17G ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Czy Zamawiający oczekuje w pakiecie 14 poz. 8 – 10 i 14 – 16 zaoferowania igieł do znieczuleń podpajęcznych w zestawie z kompatybilną igłą prowadzącą 20-22G x 38mm pakowanych razem z igłą podpajęczynówkową w jednym sterylnym opakowaniu ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zapytanie 17-Dotyczy- Części 92

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 92 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 eliminującym konieczność stosowania dodatkowych kaniul oraz bez eliminatora zakłóceń rezonansowych – pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Zapytanie 18-Dotyczy- Części 96

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 96 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 aparatu do przetoczeń płynów infuzyjnych z precyzyjnym regulatorem przepływu do płynów infuzyjnych, o zakresie 0-250ml, długość min.150cm.

Zapytanie 19-Dotyczy- Części 87 poz. 1,2

Czy zamawiający mając na uwadze środki publiczne, którymi operuje, wyrazi zgodę na zaproponowanie cewnika dwuświatłowego, poliuretanowego, wykonanego z biokompatybilnego miękiego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń, odpornego na zginanie, bez bocznych otworów z przyjaznymi dla pacjenta zakrzywionymi przedłużaczami, cewnik o przekroju 14FR i długości 17cm, 20cm, 25cm, 30cm sterylizowany tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich, zestaw apiogenny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi przewodnik z rdzeniem z nitinolu i końcówka? typu J, wymiary 0,035 cala x 70 cm, strzykawka 10 ml z tłokiem, miniskalpel, rozszerzacz, rozmiar 12 FR x 14 cm, rozszerzacz hydrofilowy, rozmiar 16 FR x 15 cm, łącznik prowadzący typu Y, nasadki iniekcyjne, umocowanie cewnika warstwą przylepną, opatrunki, skrzydełko mocujące cewnik (na szwy)?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Zapytanie 20-Dotyczy- Części 86 poz. 1

Czy zamawiający mając na uwadze środki publiczne, którymi operuje, wyrazi zgodę na zaproponowanie cewnika dwuświatłowego długoterminowego Permthane Twin Cath Long Term Hemodialysis Catheter Kit z końcówką typu "shoutgun" i/lub X Split Dual Lumen Hemodialysis Catheter Kit z dzieloną końcówką typu "Split Tip" dla mniejszej recyrkulacji, poliuretanowy z kołnierzem poliestrowym, odporny na zginanie, bez bocznych otworów z wymiennymi przedłużaczami o średnicy 14FR z dostępnymi długościami od mankietu do końcówki 23cm/28cm; 27cm/32cm, 50cm/55cm sterylizowany tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich, zestaw apiogeny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi przewodnik z rdzeniem z nitinolu i końcówką typu J, wymiary 0,035 cala x 70 cm 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 podtrzymuje zapisy SIWZ

Zapytanie 21- Dotyczy Części 29 poz. 2.

Czy Zamawiający dopuści zestaw do nebulizacji tylko z drenem, nebulizatorem i maską, bez ustnika?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zestaw do nebulizacji bez ustnika , z zachowaniem pozostałych parametrów SIWZ.

Zapytanie 22-Dotyczy Części 34 poz. 1.

1.Czy Zamawiający dopuści filtr z piankowym wymiennikiem ciepła i wilgoci?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Części 34 poz. 3.

2.Czy Zamawiający dopuści filtr z piankowym wymiennikiem ciepła i wilgoci?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zapytanie 23 -Dotyczy Części 42 poz. 1-7

Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne wykonane z termoplastycznego PCV bez zawartości ftalanów DEHP oraz lateksu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rurki intubacyjne wykonane z termoplastycznego PCV bez zawartości ftalanów DEHP oraz lateksu.

Zapytanie 24 – Dotyczy Części 39 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści lekko pudrowane osłonki na głowicę USG?.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zapytanie 25 –Dotyczy- Części 1, poz. 6

Czy Zamawiający dopuszcza opakowanie 80 szt., z odpowiednim przeliczeniem w formularzu asortymentowo-cenowym. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza opakowanie 80 szt., z odpowiednim przeliczeniem w formularzu asortymentowo-cenowym. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Część 1, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z dołączoną igłą w rozm. 0,33x13mm.

Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza strzykawkę z dołączoną igłą w rozm. 0,33x13mm.

Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Część 1, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z dołączoną igłą w rozm. 0,50x16mm.

Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Część 1, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę insulinową U 40 z dołączoną igłą w rozmiarze 0,40x13mm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza strzykawkę insulinową U 40 z dołączoną igłą w rozmiarze 0,40x13mm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Część 1, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z dołączoną igłą w rozmiarze 0,45x13mm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza strzykawkę z dołączoną igłą w rozmiarze 0,45x13mm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Część 1, poz. 3-6

Czy Zamawiający dopuszcza strzykawki z rozszerzeniem o 20%. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Część 1, poz. 8-10

Czy Zamawiający dopuszcza strzykawki z rozszerzeniem: 5-6 ml, 10-12ml, 20-22 ml. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Część 1, poz. 7-10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie w/w pozycji na opakowania w formularzu cenowym.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza przeliczenie w/w pozycji na opakowania w formularzu cenowym.

Część 1, poz. 12

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę Janeta ze skalą nominalną 100ml. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza strzykawkę Janeta ze skalą nominalną 100ml. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Część 1, poz. 13

Czy Zamawiający wymaga strzykawki typu Perfuzor. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Część 1, poz. 14-15

Czy Zamawiający dopuszcza strzykawki z rozszerzeniem do 60ml, z wyraźnie zaznaczoną skalą do 50ml. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Część 1, poz. 28

Czy Zamawiający dopuszcza igły w rozmiarze 0,25-0,36 x 5-12 mm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza igły w rozmiarze 0,25-0,36 x 5-12 mm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Zapytanie 26 – Dotyczy - Części 2, poz. 9

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu i utworzenie pakietu produkcyjnego.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zapytanie 27 –Dotyczy- Części 4, poz. 1,2

Czy zamawiający dopuści kaniulę wykonaną z FEP, czyli podwójnie czyszczonego teflonu. PTFE tak jak i FEP są to polimery szeroko stosowane w medycynie. PTFE -teflon to nazwa handlowa zastrzeżona przez firmę [DuPont](#). PTFE i FEP są teflonami o podobnym składzie chemicznym. Dlatego, też prosimy o dopuszczenie proponowanych przez nas kaniul, które jakościowo nie odbiegają od proponowanych przez firmę Becton Dickinson a cenowo są konkurencyjne.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zapytanie 28– Część 5, poz. 1-2

Czy Zamawiający wymaga, aby koreczki posiadały trzpień poniżej jego krawędzi co zwiększa bezpieczeństwo (minimalizuje ryzyko zainfekowania) i aseptykę pracy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza koreczki posiadające trzpień poniżej jego krawędzi.

Część 5, poz. 3-9

Czy Zamawiający dopuści kaniule wykonane z PTFE. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Część 5, poz. 3-9

Czy Zamawiający dopuści kaniule wykonane z biokompatybilnego teflonu FEP wyposażonego w zastawkę antyzwrotną pełniącą rolę hydrofobowego filtra. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza kaniule wykonane z biokompatybilnego teflonu FEP wyposażonego w zastawkę antyzwrotną pełniącą rolę hydrofobowego filtra. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Część 5, poz. 3-9

Czy Zamawiający dopuści kaniule wykonane z biokompatybilnego poliuretanu. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Część 5, poz. 11

Czy Zamawiający dopuści w/w pozycji kranik trójdrożny sterylny z przedłużaczem 10 cm.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Część 5, poz. 12

Czy Zamawiający dopuści w/w pozycji kranik pięcioprożny tzw. „rampa” sterylny z barwnymi kranikami.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza kranik pięcioprożny tzw. „rampa” sterylny z barwnymi kranikami.

Zapytanie 29 – Dotyczy -Części 77, poz. 1

Czy Zamawiający dopuszcza włókninowy opatrunek przepuszczający powietrze, posiadający rozcięcie wzdłuż środka, na końcu rozcięcia gazik, wykonany z miękkiej wiskozy, plaster na hipoalergicznym kleju, sterylny, jednorazowy, niepirogenny, wodoodporny, nietoksyczny, bez lateksu, rozm. 6X8 cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza włókninowy opatrunek przepuszczający powietrze, posiadający rozcięcie wzdłuż środka, na końcu rozcięcia gazik, wykonany z miękkiej wiskozy, plaster na hipoalergicznym kleju, sterylny, jednorazowy, niepirogenny, wodoodporny, nietoksyczny, bez lateksu, rozm. 6X8 cm.

Zapytanie 30 – Dotyczy-Części 78, poz. 1

Czy Zamawiający dopuszcza sterylny opatrunek poliuretanowy, w rozm. 6x8 cm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Część 78, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu. Pozwoli to na zaoferowanie większej liczbie wykonawców korzystnych ofert jakościowych i cenowych.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zapytanie 31 –Dotyczy - Części 89, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu przedstawienia badań producenta potwierdzających bezpieczeństwo użycia systemu bezigłowego w czasie minimum 3 kolejnych dializ w okresie 7 dni.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zapytanie 32 – Dotyczy- Części 96

Czy Zamawiający dopuści aparat do przetoczeń płynów infuzyjnych z precyzyjnym regulatorem przepływu do płynów infuzyjnych zakresie 0-300 ml, długość drenu 180 cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza aparat do przetoczeń płynów infuzyjnych z precyzyjnym regulatorem przepływu do płynów infuzyjnych zakresie 0-300 ml, długość drenu 180 cm.

Część 96

Czy Zamawiający będzie aparatem do przetoczeń płynów infuzyjnych z precyzyjnym regulatorem przepływu będzie podawał lipidy ?

Odpowiedź: Zamawiający nie będzie aparatem do przetoczeń płynów infuzyjnych z precyzyjnym regulatorem przepływu podawał lipidy.

Zapytanie 33 – Dotyczy- Części 14 „Igły specjalistyczne IV ”

1. Czy Zamawiający dopuści w pozycji nr 12 **Zestaw do znieczulenia zewnątrzoponowego**, z filtrem , strzykawką plastikową niskooporową , igłą 18G, łącznikiem , cewnikiem z trzema otworami bocznymi, z elementem mocującym do pacjenta ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zestaw do znieczulenia zewnątrzoponowego, z filtrem , strzykawką plastikową niskooporową , igłą 18G, łącznikiem , cewnikiem z trzema otworami bocznymi, z elementem mocującym do pacjenta.

2.Czy Zamawiający dopuści w pozycji nr 13 **Zestaw do znieczulenia zewnątrzoponowego**, z filtrem , strzykawką plastikową niskooporową , igłą 16G, łącznikiem , cewnikiem z trzema otworami bocznymi, z elementem mocującym do pacjenta ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza Zestaw do znieczulenia zewnątrzoponowego, z filtrem , strzykawką plastikową niskooporową , igłą 16G, łącznikiem , cewnikiem z trzema otworami bocznymi, z elementem mocującym do pacjenta .

3.Czy Zamawiający dopuści w pozycji nr 13 **Zestaw do znieczulenia zewnątrzoponowego**, z filtrem , strzykawką niskooporową , igłą 16G, łącznikiem i cewnikiem z trzema otworami bocznymi, z elementem mocującym do pacjenta , z opatrunkiem do stabilizacji cewnika ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zapytanie 34 – Dotyczy- Części 2 poz. 9

1. Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie pozycji nr 9 z Części 2 do osobnego pakietu?.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

2.Czy Zamawiający poprzez opis pozycji nr 9 w Części 2 ma na myśli dren prosty do podania kontrastu z jednego wkładu strzykawki(kontrast)czy też dren rozgałęziony 'Y' do iniekcji zarówno środka kontrastowego jak i soli fizjologicznej?.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zapytanie 35 – Dotyczy- Części 64

Czy Zamawiający zgodzi się w Części 64 na dopuszczenie zestawu składającego się z: dwóch wkładów o pojemności 60 ml oraz drenu 'Y' 230 cm z pojedynczą zastawką?. Oryginalne zestawy producenta składają się z ww. akcesoriów.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zestaw składający się z: dwóch wkładów o pojemności 60 ml oraz drenu 'Y' 230 cm z pojedynczą zastawką.

Zapytanie 36 – Dotyczy- Części 72 poz.4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w Części 72 poz. 4 elektrody dla noworodków okrągłej o średnicy 32 mm na fizelinie?.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza elektrody dla noworodków okrągłej o średnicy 32 mm na fizelinie.

Zapytanie 37 – Dotyczy- Części 1 poz.2

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z igłą w rozmiarze 0,45 x13mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza strzykawkę z igłą w rozmiarze 0,45 x13mm.

Część 1 poz.5

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę skalowana co 0,2ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza strzykawkę skalowana co 0,2ml.

Część 1 poz.6

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę skalowaną co 0,5mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza strzykawkę skalowaną co 0,5mm .

Część 1 poz.9

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę skalowaną co 0,2mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza strzykawkę skalowaną co 0,2mm

Część 1 poz.14

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę skalowaną co 2ml?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Część 1 poz.24-27

Czy Zamawiający dopuści motylki z zakończeniem Luer?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Zapytanie 38 – Dotyczy- Części 2 poz.7

Czy Zamawiający dopuści przedłużacze o długości 2m lub o długości 2,5m?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza przedłużacze do pomp infuzyjnych o długości 2,50 m.

Zapytanie 39 – Dotyczy- Części 5 poz.3-9

Czy Zamawiający dopuści wkłucia dożylnie z portem bocznym zamykanym koreczkiem bez hydrofobowego filtra, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Zapytanie 40 – Dotyczy- Części 10 poz.4

Czy Zamawiający dopuści worek sterylny?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza worek sterylny.

Zapytanie 41 – Dotyczy- Części 19 poz.1-7

Czy Zamawiający dopuści dreny pakowne pojedynczo papier - folia?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Część 19 poz.1-7

Czy Zamawiający dopuści dreny wykonane z silikonu, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zapytanie 42 – Dotyczy- Części 21 poz.1

Czy Zamawiający dopuści dreny lateksowe z dwoma otworami?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Część 21 poz.1

Czy Zamawiający dopuści dren nr 12, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zapytanie 43 – Dotyczy- Części 25, pozycja 1-4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie tej pozycji i utworzenie z niej odrębnego pakietu? Rozwiązanie takie pozwoli na złożenie oferty przez większą liczbę Wykonawców a Zamawiającemu wybór bardziej korzystnego rozwiązania.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Część 25 poz.13

Czy Zamawiający dopuści cewniki z otworem centralnym i dwoma bocznymi naprzemianległymi, z nieprzeźroczystym łącznikiem, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza cewniki z otworem centralnym i dwoma bocznymi naprzemianległymi, z nieprzeźroczystym łącznikiem, spełniające pozostałe wymagania SIWZ.

Część 25 poz.16

Czy Zamawiający dopuści cewniki o dł. max.200cm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zapytanie 44 – Dotyczy- Części 27 poz.1

Czy Zamawiający dopuści maski anestetyczne niesterylne, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza maski anestetyczne niesterylne, spełniające pozostałe wymagania SIWZ.

Zapytanie 45 – Dotyczy- Części 30 poz.1

Czy Zamawiający dopuści zestaw zamknięty do odsysania z kontrolą odsysania, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zapytanie 46 – Dotyczy- Części 33 poz.1

Czy Zamawiający dopuści worki o pojemności 150ml, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza worki o pojemności 150ml, spełniające pozostałe wymagania SIWZ.

Zapytanie 47 – Dotyczy- Części 39 poz.3

Czy Zamawiający dopuści szczoteczkę niesterylną, spełniającą pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zapytanie 48 – Dotyczy- Części 40 poz.1-22

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu aby rurki były silikonowane?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rurki niesilikonowane.

Zapytanie 49 – Dotyczy- Części 42 poz.1-7

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu aby rurki były silikonowane?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rurki niesilikonowane.

Zapytanie 50 – Dotyczy- Części 51 poz.1

Czy Zamawiający dopuści komplet j.u. o składzie: poszwa 210x160cm, poszewka 80x70cm, prześcieradło 210x150?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza komplet j.u. o składzie: poszwa 210x160cm, poszewka 80x70cm, prześcieradło 210x150.

Część 51 poz.2

Czy Zamawiający dopuści piżame dla pacjenta wykonaną z włókniny SMS o gramaturze min. 35g/m², spełniającą pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zapytanie 51 – Dotyczy- Części 83 poz.2

Czy Zamawiający dopuści irygator z kanką z jednym otworem, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza irygator z kanką z jednym otworem, spełniający pozostałe wymagania SIWZ.

Zapytanie 52 – Dotyczy- Części 96 poz.1

Czy Zamawiający dopuści aparat do przetoczeń z precyzyjnym regulatorem o zakresie 0-250ml, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza aparat do przetoczeń z precyzyjnym regulatorem o zakresie 0-250ml, spełniający pozostałe wymagania SIWZ.

Zapytanie 53– Dotyczy- Części 19:

1. Czy Zamawiający w **Pozycji 1** dopuści silikonowy dren Kehra, sterylny, pakowany podwójnie, 9Ch?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

2. Czy Zamawiający w **Pozycji 2** dopuści silikonowy dren Kehra, sterylny, pakowany podwójnie, 9Ch?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

3. Czy Zamawiający w **Pozycji 4** dopuści silikonowy dren Kehra, sterylny, pakowany podwójnie, 15Ch?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

4. Czy Zamawiający w **Pozycji 5** dopuści silikonowy dren Kehra, sterylny, pakowany podwójnie, 15Ch?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

5. Czy Zamawiający w **Pozycji 7** dopuści silikonowy dren Kehra, sterylny, pakowany podwójnie, 21Ch?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zapytanie 54 – Dotyczy- Części 24:

Czy Zamawiający dopuści cewniki z trokarem do drenażu klatki piersiowej w rozmiarach 8-32Ch?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zapytanie 55 – Dotyczy -Części 66:

Czy Zamawiający będzie wymagał, aby rurka w zestawie uzupełniającym posiadała samoblokujący się mandryn z otworem na prowadnicę, jak w zestawie dotychczas używanym przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza aby rurka w zestawie uzupełniającym posiadała samoblokujący się mandryn z otworem na prowadnicę.

Zapytanie 56 – Dotyczy-Części 89:

1. Czy Zamawiający dopuści system o przepływie 350 ml/min działający w oparciu o podzielną membranę oraz wewnętrzną, tępą kaniulę?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza system o przepływie 350 ml/min działający w oparciu o podzielną membranę oraz wewnętrzną, tępą kaniulę

2. Czy Zamawiający dopuści system posiadający potwierdzenie producenta o przydatności do użycia przez 7 dni?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza system posiadający potwierdzenie producenta o przydatności do użycia przez 7 dni.

Zapytanie 57 – Dotyczy-Części 96:

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 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

Zapytanie 58 – Dotyczy-Części 64:

Czy Zamawiający w ramach Części 64 dopuści złożenie na oferty na:

Zestaw do strzykawki automatycznej OPTISTAR do MR, składający się z:

- dwóch wkładów o pojemności 60 ml

- Y-łącznika z drenem o długości 250 cm, z zastawą antyzwrotną ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza „Zestaw do strzykawki automatycznej OPTISTAR do MR, składający się z:

- dwóch wkładów o pojemności 60 ml

- Y-łącznika z drenem o długości 250 cm, z zastawą antyzwrotną „„

Zapytanie 59 – Dotyczy-Wzoru umowy

Czy Zamawiający dokona modyfikacji wzoru umowy w zakresie punktów 4-6 § 11 poprzez ich wykreślenie w całości?

Uzasadnienie:

Zamawiający, będąc jedną z równoprawnych stron umowy, nie ma podstawy prawnej do narzucania obowiązku zapłaty przez Wykonawcę kary umownej, w sytuacji niezwiązanej z wykonaniem przedmiotu zamówienia.

Zamawiający nie ma także prawa do wykorzystania instytucji kary umownej w sposób sprzeczny z funkcją, jaką powinna ona pełnić w ramach stosunku cywilnoprawnego oraz w sposób sprzeczny z zasadami współżycia społecznego.

Kara umowna może być zastrzegana w związku z konkretnymi uchybieniami w zakresie wykonania głównego przedmiotu umowy (np. zwłoka w dostawie, braki ilościowe lub jakościowe przedmiotu zamówienia) i tylko w takim wypadku kara umowna zastępuje odszkodowanie należne Zamawiającemu.

Kara umowna ma zabezpieczać interes Zamawiającego i ma ona mobilizować Wykonawcę do prawidłowego wykonania zamówienia publicznego, jednak kara umowna nie może stanowić ograniczenia praw Wykonawcy i pozbawiać go, podczas realizacji zamówienia, możliwości korzystania z potencjału finansowego podmiotów trzecich, ani też nie może ona ograniczać prawa Wykonawcy do dochodzenia należnego mu wynagrodzenia.

Przypominamy, że kara umowna (odszkodowanie umowne) jest dodatkowym zastrzeżeniem umownym, wedle którego naprawienie szkody wynikłej z niewykonania lub nienależytego niewykonania zobowiązania niepieniężnego nastąpi przez zapłatę określonej sumy pieniężnej. Kara umowna ma charakter akcesoryjny w tym znaczeniu, że jej zastrzeżenie jest wiążące dla stron tylko wówczas, gdy związane są zobowiązaniem, którego niewykonania, względnie nienależytego wykonania, kara dotyczy. Ze względu na wskazaną wyżej funkcję kara umowna zwykle zastrzegana jest w związku z konkretnymi uchybieniami w zakresie wykonania głównego przedmiotu umowy, więc jeśli kara umowna nie ma stanowić zabezpieczenia należytego wykonania umowy, to jej uwzględnienie przez Zamawiającego stanowi o pogwałceniu zasad współżycia społecznego.

Zgodzić się należy z poglądem, iż Zamawiający jako gospodarz postępowania ma prawo użyć dozwolonych przepisami prawa środków zabezpieczających jego interes, co jest szczególnie istotne w przypadku wydatkowania środków publicznych. Opóźnienie w realizacji przedmiotu zamówienia, niewykonanie umowy lub jej nienależyte wykonanie mogą skutkować dla Zamawiającego poważnymi konsekwencjami. Jednakże wykorzystywanie przez Zamawiającego, będącego silniejszą stroną stosunku prawnego powstającego w wyniku udzielenia zamówienia publicznego, jego pozycji do zastrzegania na swoją rzecz kary umownej, która byłaby należna niezależnie od sposobu wykonania przedmiotu zamówienia, jest sprzeczne z zasadami współżycia społecznego, a tym samym winno być uznane za wykraczające poza dopuszczalne zgodnie z art. 353.1 kc granice swobody umów.

Powyższe potwierdza aktualne orzecznictwo Krajowej Izby Odwoławczej, gdzie Izba, rozpatrując podobny przypadek (sygn. akt KIO 2397/13) nakazała Zamawiającemu usunięcie zapisów dotyczących kar umownych niezwiązanych z przedmiotem zamówienia, stwierdzając, że „naruszenie przez Zamawiającego art. 139 ust. 1 ustawy Pzp w zw. z art. 353.1 i art. 5 kc może mieć istotny wpływ na wynik prowadzonego postępowania o udzielenie zamówienia”. Co więcej, zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 25 października 2013 roku, sygn. akt. KIO 2397/13 nakazującym Zamawiającemu usunięcie postanowień dotyczących kar umownych niezwiązanych z przedmiotem zamówienia, skład orzekający Izby uznał, że „(...) kary umowne zastrzeżone przez Zamawiającego nie mają żadnego związku z uchybieniami Wykonawcy w wykonaniu przedmiotu zamówienia oraz że kary umowne niezwiązane z przedmiotem zamówienia zastrzeżone przez Zamawiającego należy uznać za przekroczenie przez Zamawiającego przysługującego mu, co do zasady, uprawnienia do kształtowania postanowień umowy w sprawie zamówienia publicznego.”

Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 27 marca 2014 roku, sygn. akt KIO 487/14 (gdzie: „Izba podzieliła w całej rozciągłości stanowisko wyrażone w wyroku Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 25 października 2013 roku Sygn. akt. KIO 2397/13, w którym Izba w analogicznym stanie faktycznym uznała za niedopuszczalne zastrzeżenie kar umownych niezwiązanych z uchybieniami wykonawcy w wykonaniu przedmiotu zamówienia, wskazując że stanowią one przekroczenie przysługującego zamawiającemu uprawnienia do kształtowania postanowień umowy w sprawie zamówienia publicznego”) „Zastrzeżenie kar umownych w sytuacji, gdy zamawiający spóźnia się z zapłatą wynagrodzenia i sankcjonowanie podejmowania przez wykonawcę prób zmierzających do odzyskania wiarygodności, jest zdaniem Izby sprzeczne z zasadami współżycia społecznego i stanowi nadużycie przez zamawiającego jego prawa podmiotowego do kształtowania postanowień umowy”.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zapytanie 60 – Dotyczy -Części 17

Poz. 1

Czy Zamawiający dopuści dreny połączeniowe z PCV do ssaków o długości ok. 2 m, ze wzmocnieniem podłużnym przeciwko zaginaniu, z dwoma rozszerzeniami lejkatymi, stanowiącymi łączniki antyzagięciowe (tzw sprężyny), do ucięcia w celu dopasowania do różnych końców, sterylne , podwójnie pakowane
W rozmiarze 25 CH (6,2x8,3mm)

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza dreny połączeniowe z PCV do ssaków o długości ok. 2 m, ze wzmocnieniem podłużnym przeciwko zaginaniu, z dwoma rozszerzeniami lejkatymi, stanowiącymi łączniki antyzagięciowe (tzw sprężyny), do ucięcia w celu dopasowania do różnych końców, sterylne , podwójnie pakowane
W rozmiarze 25 CH (6,2x8,3mm)**

Poz. 2.

Czy Zamawiający ma na myśli dren połączeniowy z PCV do ssaków o długości ok. 2 m, z jednym wyjściem wyposażonym w łącznik schodkowy prosty z otworem bocznym do przerywanego ssania, sterylny W rozmiarze 25 CH (6,2x8,3mm)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza dren połączeniowy z PCV do ssaków o długości ok. 2 m, z jednym wyjściem wyposażonym w łącznik schodkowy prosty z otworem bocznym do przerywanego ssania, sterylny W rozmiarze 25 CH (6,2x8,3mm) .

Poz. 3

Czy Zamawiający dopuści dren łączący do odsysania , sterylny z dwoma łącznikami : męski-żeński , w rozmiarze 25 CH (6,2x8,3mm) , długość 210

Różnica między 25Ch a 24 Ch to nieznacząca różnica 0,33 mm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza dren łączący do odsysania , sterylny z dwoma łącznikami : męski-żeński , w rozmiarze 25 CH (6,2x8,3mm) , długość 210

Różnica między 25Ch a 24 Ch to nieznacząca różnica 0,33 mm.

Poz. 4

Czy Zamawiający wymaga żeby końcówka Yankauer do odsysania pola operacyjnego zagięta, bez kontroli odsysania, sterylna, pakowana podwójnie, posiadała ergonomiczną rączkę i w całości (rączka i tubus) mają być w całości przezroczyste?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza końcówkę Yankauer do odsysania pola operacyjnego zagiętą, bez kontroli odsysania, sterylną, pakowaną podwójnie, posiadającą ergonomiczną rączkę i w całości (rączka i tubus) przezroczyste.

Zapytanie 61 – Dotyczy -Części 40

Poz. 1 – 9

Czy Rurki intubacyjne bez mankieta mają posiadać podwójne oznaczenie głębokości i podwójną skalę co 1cm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza Rurki intubacyjne bez mankieta posiadające podwójne oznaczenie głębokości i podwójną skalę co 1cm.

Poz. 10 – 22

Czy rurka intubacyjna z mankiem uszczelniającym ma posiadać mankieta niskociśnieniowy wyprofilowany w kształcie walca oraz musi być znakowana rozmiarem rurki na baloniku kontrolnym?

Czy rurka intubacyjna z mankiem uszczelniającym ma posiadać znaczniki głębokości w postaci podwójnej linii poziomych dookoła rurki?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rurkę intubacyjną z mankiem uszczelniającym posiadającą mankieta niskociśnieniowy wyprofilowany w kształcie walca oraz znakowaną rozmiarem rurki na baloniku kontrolnym oraz rurkę intubacyjną z mankiem uszczelniającym posiadającą znaczniki głębokości w postaci podwójnej linii poziomych dookoła rurki.

Poz. 23

Czy Zamawiający wymaga przewodnicy 1,9 mm pasującej do rurki rozm. 2,0 mm i 2,5 mm oraz 2,2 mm, które pasują do rurek o rozm. 3,0 i 3,5 oraz przewodnice 3,0 pasujące do rozm. 4,0 i 4,5?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Poz. 25

Czy Zamawiający wymaga przewodnicy 5,0 mm o długości 60 cm, która jako jedyna pasuje do rurek intubacyjnych zbrojonych rozm. 9,0; 9,5 oraz 10 mm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zapytanie 62 – Dotyczy -Części 42

Czy Zamawiający wymaga aby rurki zbrojone silikonowane były wygięte w łuk?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rurki zbrojone silikonowane wygięte w łuk.

Czy Zamawiający wymaga aby każda przewodnica była zaopatrzona w przewodnicę w @odku rurki, co daje duże ułatwienie podczas intubacji?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza przewodnicę zaopatrzoną w przewodnicę w @odku rurki.

Czy Zamawiający wymaga aby rurki zbrojone silikonowane były w opakowaniu podtrzymującym kształt rurki – łukowaty?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rurki zbrojone silikonowane w opakowaniu podtrzymującym kształt rurki – łukowaty.

Zapytanie 63 – Dotyczy -Części 43

Czy Zamawiający dopuści Rurka tracheostomijna z odsysaniem z nad mankiem, silikonowana, ze stałym lub ruchomym szyldem (w tej samej cenie) z przezroczystym szyldem, dwie tasiemki mocujące w opakowaniu, boczny dren odsysający, w rozm. 5,0; 5,5; 6,0; 6,5; 7,0; 7,5; 8,0; 8,5; 9,0; 9,5; 10,0. z delikatnym mankiem cienkościennym w kształcie walca zapobiegającym aspiracji i odleżynom?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zapytanie 64 – Dotyczy -Części 44

Poz. 1-3

Czy Zamawiający dopuści tolerancje wymiarów +/- 0,1 mm

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Czyli dopuści rurki zbrojone tracheostomijne o regulowanym kołnierzu rozmiar 8,0 z rozmiarem zewnętrznym 11,0 rozmiar 9,0 z rozmiarem zewnętrznym 12,3 zamiast 12,3

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

rozmiar 8,0 z rozmiarem zewnętrznym 13,7 zamiast 13,6

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zapytanie 65 – Dotyczy -Części 46

Poz. 1 – 4

Czy Zamawiający wymaga aby rurki intubacyjne kształtowe, nosowe z mankietem uszczelniającym były bardzo miękkie wykonane z nieprzezroczystego delikatnego materiału , nie powodującego uszkodzeń podczas intubacji?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zapytanie 66 – Dotyczy- Części 74

Poz. 1

Prosimy o dopuszczenie przedstawienia oferty na rurki tracheostomijne w rozm. Od 5 do 12 z innego materiału niż polietylen, który posiada cechy termoplastyczności, jest miękki, nie daje odczynów, jest dużo lepiej tolerowany niż polietylen?

Bez balonu jałowe, zapasowawa rurka wewnętrzna , na kołnierzu rurki numer odpowiadający średnicy, opakowanie papier – folia?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zapytanie 67 – Dotyczy- Części 86

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 86 Pozycji 1 i dopuszczenie w nowo stworzonym pakiecie cewnika do dializy o następujących parametrach:

- Cewnik o średnicy 14,5F
- dostępne długości cewnika od końcówki do mufki / huba: 19cm/24cm; 23cm/28cm 27cm/32cm; 31cm/36cm; 35cm/40cm; 50cm/55cm
- dystalna końcówka nierozdwojona
- dostępna wersja z otworami bocznymi lub bez
- ramiona cewnika z nadrukowanymi wartościami wypełnień
- mufka wykonana z poliestru
- obrotowe uszy na szwy
- Sztylet do przewodnika z PTFE
- 15F koszulka typu peel-away z zastawką hemostatyczną
- Igła 18G x 7cm
- Stalowy przewodnik z markerami z końcówką „J” 0,038 x 70cm lub 100cm
- 2x opatrunek samoprzylepny
- Nasadki iniekcyjne
- Dylatory 12F i 14F
- Tunelizator
- Skalpel z zabezpieczeniem no.11.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zapytanie 68 – Dotyczy- Części 55, Pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jako równoważnego przyrządu z nieprzeźroczystym zakończeniem spełniającego wszystkie pozostałe wymogi SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Część 55, Pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jako równoważnego przyrządu o objętości napełnienia wstępnego 0,04ml spełniającego wszystkie pozostałe wymogi SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie przyrządu o objętości napełnienia wstępnego 0,04ml spełniającego wszystkie pozostałe wymogi SIWZ

Zapytanie 69 – Dotyczy- Części 96, Pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jako równoważnego aparatu do przetoczeń o zakresie regulacji 5-250ml (dodatkowo z możliwością całkowitego otwarcia oraz zamknięcia przepływu) spełniającego wszystkie pozostałe wymogi SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie aparatu do przetoczeń o zakresie regulacji 5-250ml (dodatkowo z możliwością całkowitego otwarcia oraz zamknięcia przepływu) spełniającego wszystkie pozostałe wymogi SIWZ.

Zapytanie 70 – Dotyczy- Części 94:

1. Czy Zamawiający dopuści paski przeznaczone specjalnie do stosowania w warunkach szpitalnych , i dla zapewnienia jak największej dokładności przeprowadzanych badań – kodowane?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

2 .Czy Zamawiający dopuści paski pakowane pojedynczo (każdy) w opakowaniach zbiorczych po 100 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

3. Czy Zamawiający dopuści paski pakowane w opakowaniach zbiorczych po 100 sztuk?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zapytanie 71 – Dotyczy- Części 13.

1. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie igieł do punkcji mostka z łącznikiem Luer-Lock wykonanym z twardego, odpornego na uszkodzenia mechaniczne tworzywa sztucznego, stanowiącego standard połączeń luer-lock; gwarantujący taka samą jakość procesu pobierania próbki jak w przypadku metalowego łącznika.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

2. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o zmniejszenie ilości próbek igieł do punkcji mostka do 1 lub 2 sztuk z wybranych przez Zamawiającego rozmiarów.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zapytanie 72- Dotyczy- Części 34- Filtry p/bakteryjne i p/ wirusowe

Zwracamy się z pytaniem czy Zamawiający będzie wymagał filtrów sterylnych..

Przez wiele lat Zamawiający pracował na filtrach sterylnych, które jako jedyne w sposób 100% gwarantują bezpieczeństwo i pewność. Ma to szczególne znaczenie w przypadku leczenia pacjentów gdyż osłabiony chorobą ich system odporności może sobie nie poradzić w walce z drobnoustrojami.

ŻADEN produkt mikrobiologicznie czysty nie daje pełnej gwarancji bezpieczeństwa, bo może zawierać formy przetrwalnikowe wirusów i bakterii → MHRA Raport 31/03/2005 skażone obwody oddechowe bakteriami Pseudomonas Zamawiający wymagając w SIWZ filtrów sterylnych nie ogranicza zasady uczciwej konkurencji tylko zwiększa bezpieczeństwo swoich pacjentów do czego ma obowiązek i prawo.

Prosimy o wymóg sterylności w pakiecie nr 30 pozycje 1-3.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza filtry sterylne.

Zapytanie 73- Dotyczy- Części 43 – Rurki tracheostomijne I

Rurki tracheostomijne opisane w pakiecie nr 43 występują w całych rozmiarach tj. 6,0/ 7,0/8,0/9,0 zwracamy się z prośbą o zamianę rozmiaru 8,5 z pozycji 2 na rozmiar 8,0.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rozmiar 8,0.

Zapytanie 74- Dotyczy- Części 44 – Rurki tracheostomijne zbrojone II

1. Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rurek tracheostomijnych zbrojonych wykonanych z termoplastycznego PCV pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rurek tracheostomijnych zbrojonych wykonanych z termoplastycznego PCV, pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Zapytanie 75- Dotyczy- Części 61, poz. 1.

Prosimy o wydzielenie pozycji nr 1 do odrębnego pakietu, celem złożenia oferty; oraz dopuszczenie w tej pozycji - Mikrobiologicznie czysty wymiennik ciepła i wilgoci, tzw. "sztuczny nos", zbudowany z mikrooporowanej polimerowej pianki, zapewniającej wysoki poziom oddawania ciepła i wilgoci; skuteczność nawilżania min. 33 mgH₂O/L, utrata wilgotności do 10,8 mg/l przy V_t=500 ml., waga 4,5 g, opór przepływu 0,31 cmH₂O/ 60 l/min, objętość wewnętrzna max. 8 ml, zakres objętości oddechowej 100 - 1500 ml, średnica złącza 15F, zaopatrzony w boczny port do podawania tlenu oraz centralny samozamykający się - w postaci rozchylanych, silikonowych płatków - port do odsysania, wolny od lateksu i PVC, czas stosowania 24 godz.



Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie poz 1. Zamawiający dopuszcza mikrobiologicznie czysty wymiennik ciepła i wilgoci .

Zapytanie 76- Dotyczy-Części 52, poz. 1.

Prosimy o dopuszczenie - Jednorazowy współśrodkowy układ oddechowy pacjenta (układ rura w rurze), mikrobiologicznie czysty, bez lateksu , długość 180cm, zawierający:

- karbowaną bezbarwną rurę zewnętrzną, karbowaną kolorową rurę wewnętrzną o gładkiej powierzchni (kolor umożliwia

identyfikację rozmiaru); rury oddechowe tworzące strukturę współosiową wyprodukowane z materiałów PP/PE/EVA, co zapobiega ich odkształcaniu się i załamaniu w przypadku mechanicznego ucisku z zewnątrz, tym samym łatwo wracają do pierwotnego kształtu, bez zbędnych manewrów, utrzymując stałości struktur rur oddechowych i gwarantując prawidłowy przebieg wentylacji i bezpieczeństwo pacjenta;

- dodatkową karbowaną rurę do odprowadzania gazów o zmiennej długości, minimalna całkowita dł. (wraz ze złączami) po rozciągnięciu wynosi 40 cm, złącza elastyczne;
- łącznik kątowy (możliwość odłączenia) zaopatrzony w port LuerLuck zabezpieczony nakładanym (niewkręcanym) koreczkiem z zintegrowanym z łącznikiem.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zapytanie 77- Dotyczy –Części 35, poz. 1.

Prosimy o dopuszczenie - Filtr oddechowy elektrostatyczny z wymiennikiem ciepła i wilgoci dla noworodków i niemowląt, mikrobiologicznie czysty, o skuteczności filtracji bakteryjnej i wirusowej 99,9%, wyposażony w piankowy wymiennik ciepła i wilgoci o skuteczności nawilżania 37,9 mgH₂O/L, złącza proste o średnicy 22M/15F, 15M/8,5M, zaopatrzony w port kapno pod kątem 45 stopni, waga 9 g, objętość wewnętrzna 8 ml, zakres objętości oddechowej 30-200 ml, opór przepływu nie większy niż 0,61 cmH₂O przy 5L/min, wolny od lateksu i PVC, czas stosowania 24 godz.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Część 35, poz. 2.

Prosimy o dopuszczenie - Filtr oddechowy elektrostatyczny z wymiennikiem ciepła i wilgoci dla dzieci, mikrobiologicznie czysty, o skuteczności filtracji bakteryjnej 99,999% i wirusowej 99,99%, wyposażony w piankowy wymiennik ciepła i wilgoci o skuteczności nawilżania 38,2 mgH₂O/L, złącza proste o średnicy 22M/15F, 22F/15M, zaopatrzony w port kapno pod kątem 45 stopni, waga 18 g, objętość wewnętrzna 25 ml, zakres objętości oddechowej 75-500 ml, opór przepływu nie większy niż 1,84 cmH₂O przy 20L/min, wolny od lateksu i PVC, czas stosowania 24 godz.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zapytanie 78- Dotyczy-Części 34, poz. 1.

Prosimy o dopuszczenie - Filtr oddechowy elektrostatyczny z wymiennikiem ciepła i wilgoci dla dorosłych, mikrobiologicznie czysty, o skuteczności filtracji bakteryjnej 99,999% i wirusowej 99,99%, wyposażony w piankowy wymiennik ciepła i wilgoci o skuteczności nawilżania 36,8 mgH₂O/L, złącza proste o średnicy 22M/15F, 22F/15M, zaopatrzony w port kapno pod kątem 45 stopni, waga 28 g, objętość wewnętrzna 55 ml, zakres objętości oddechowej 300-1500 ml, opór przepływu nie większy niż 0,91 cmH₂O przy 30L/min, wolny od lateksu i PVC, czas stosowania 24 godz.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza -Filtr oddechowy elektrostatyczny z wymiennikiem ciepła i wilgoci dla dorosłych, mikrobiologicznie czysty o skuteczności filtracji bakteryjnej 99,999% i wirusowej 99,99%, waga 28 g, wolny od lateksu i PVC, czas stosowania 24 godz., z zachowaniem pozostałych parametrów SIWZ.

Część 34, poz. 2.

Prosimy o dopuszczenie - Filtr oddechowy elektrostatyczny, mikrobiologicznie czysty o skuteczności filtracji bakteryjno - wirusowej 99,999%, złącza proste o średnicy 22M/15F, 22F/15M, zaopatrzony w port kapno pod kątem 45 stopni, waga 23 g, objętość wewnętrzna 30 ml, zakres objętości oddechowej 100-1500 ml, opór przepływu nie większy niż 0,61 cmH₂O przy 30L/min, wolny od lateksu i PVC, czas stosowania 24 godz.

Odpowiedź:Zamawiający dopuszcza - Filtr oddechowy elektrostatyczny, mikrobiologicznie czysty o skuteczności filtracji bakteryjno - wirusowej 99,999%, waga 23 g, wolny od lateksu i PVC, czas stosowania 24 godz. z zachowaniem pozostałych parametrów SIWZ.

Część 34, poz. 2.

Prosimy o dopuszczenie - Filtr oddechowy elektrostatyczny z wymiennikiem ciepła i wilgoci dla dorosłych, mikrobiologicznie czysty, o skuteczności filtracji bakteryjnej 99,999% i wirusowej 99,99%, wyposażony w piankowy wymiennik ciepła i wilgoci o skuteczności nawilżania 37,1 mgH₂O/L, z kątowym złączem złącza, złącza o średnicy od strony pacjenta 22M/15F, od maszyny 22F/15M, zaopatrzony w port kapno pod kątem 45 stopni, waga 30 g, objętość wewnętrzna 65 ml, zakres objętości oddechowej 300-1500 ml, opór przepływu nie większy niż 1,12 cmH₂O przy 30L/min, wolny od lateksu i PVC, czas stosowania 24 godz.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza -Filtr oddechowy elektrostatyczny z wymiennikiem ciepła i wilgoci dla dorosłych, mikrobiologicznie czysty, o skuteczności filtracji bakteryjnej 99,999% i wirusowej 99,99%, waga 30 g, wolny od lateksu i PVC, czas stosowania 24 godz. , z zachowaniem pozostałych parametrów SIWZ

Zapytanie 79- Dotyczy Części 27.

Prosimy o dopuszczenie masek mikrobiologicznie czystych w kształcie kropli, w rozmiarach wymaganych przez Zamawiającego, z przezroczystym korpusem, mankietem powietrznym o stałej objętości oraz kodowanymi kolorami końcówkami, zapewniającymi stabilne połączenie z układem oddechowym oraz pomagające w identyfikacji rozmiaru maski, materiał PCV i PC, maski pozbawione lateksu i DEHP.

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza zaoferowanie masek mikrobiologicznie czystych w kształcie kropli, materiał PCV i PC, maski pozbawione lateksu i DEHP. , z zachowaniem pozostałych parametrów SIWZ.

Zapytanie 80- dot. zał. nr 6 do SIWZ projekt umowy § 2 i 9

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o:

- określenie minimalnego zakresu realizacji przedmiotu zamówienia poprzez wprowadzenie do §2 ust. 2 umowy zdania drugiego o treści: „Zamawiający zobowiązuje się zrealizować zamówienie w wartości nie mniejszej niż 80% wartości przedmiotu umowy wskazanej w §3 ust. 4 umowy.”

oraz

- wykreślenie zapisu §9 ust. 4 umowy i zastąpienie zapisem o następującej treści:

„W przypadku niewykorzystania umowy z w minimalnym zakresie określonym w umowie Zamawiający zapłaci karę umowną w wysokości 10% wartości niewykorzystanej części”.

Uzasadnienie:

Brak określenia zakresu realizacji nawet w minimalnym zakresie powoduje przerzucenie na Wykonawcę całego ryzyka gospodarczego związanego z brakiem realizacji przedmiotu zamówienia w zakresie ilościowym i wartościowym, określonym w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia. Zgodnie z wyrokiem Sądu Okręgowego w Warszawie (sygn. V Ca 1110/04) zaniechanie określenia procentowej granicy zmniejszenia lub zwiększenia ilości przedmiotu zamówienia na etapie realizacji umowy o zamówienie publiczne może spowodować znaczne trudności dla dostawcy, w związku z poniesieniem kosztów realizacji dostawy, jak i kosztów wynikających z zabezpieczenia kontraktu w celu zagwarantowania pełnej realizacji zamówienia. Sąd wskazał jednoznacznie, że projekt umowy powinien być zmodyfikowany tak, by dostawca stosując zasadę pewności obrotu i możliwości zaplanowania sprzedaży na określonym poziomie, miał gwarancję, że zawarta umowa pozwoli mu sprzedać określoną w SIWZ i umowie ilość towaru.

Ponadto brak określenia minimalnego zakresu realizacji stoi w sprzeczności z dyspozycją art. 145 ustawy PZP, który precyzuje zakres przesłanek odstąpienia od umowy, wskazując jako nadrzędny „interes publiczny” w odniesieniu szerszym ogólnospołecznie i gospodarczo, nie utożsamiany jako partykularny interes samego Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zapytanie 81- Dotyczy -Części 38.

1. Czy Zamawiający dopuści w pak 38 poz. 2 cewnik centralny dwuświatłowy 16/16 Ga/7F/20 cm. Pozostałe wymogi zgodne z zapisem SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

2. Czy Zamawiający dopuści w pak 38 poz. 3 cewnik centralny dwuświatłowy 14/16 Ga/8F/20 cm. Pozostałe wymogi zgodne z zapisem SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

3. Czy Zamawiający dopuści w pak 38 poz. 6 cewnik centralny trójświatłowy 14/16/16 Ga/8,5F/20 cm. Pozostałe wymogi zgodne z zapisem SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

4. Czy Zamawiający dopuści w pak 38 poz. 6 cewnik centralny trójświatłowy 16/18/18 Ga/7F/20 cm. Pozostałe wymogi zgodne z zapisem SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

5. Czy Zamawiający dopuści w pak 38 poz. 7 cewnik centralny czteroświatłowy 14/18/18/16 Ga/8,5F/20 cm. Pozostałe wymogi zgodne z zapisem SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza cewnik centralny czteroświatłowy 14/18/18/16 Ga/8,5F/20 cm. Pozostałe wymogi zgodne z zapisem SIWZ.

6. Czy Zamawiający dopuści w pak 38 poz. 8 cewnik centralny czteroświatłowy 14/18/18/16 Ga/8,5F/30 cm. Pozostałe wymogi zgodne z zapisem SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

7. Czy Zamawiający wydzieli z pakietu 38 pozycje 7 i 8 w celu zwiększenia konkurencyjności cenowej?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby cewnik centralny z poliuretanu był bez powłoki hydrofilnej, miękący w temperaturze ciała, cieniujący w RTG, na cewniku podziałka umożliwiająca ocenę głębokości wprowadzenia?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

9. Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby zestaw nie zawierał skalpela i był umieszczony na tacce, uniemożliwiający wypadanie elementów, pakowany sterylnie?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zapytanie 82- Dotyczy -Części 51 – Pościel jednorazowego użytku

Pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do zaferowania Pościeli j.u. wykonanej z włókniny polipropylenowej gramatura min. 35 g/m² komplet w składzie:

- poszwa 210 x 160 cm
- poszewka 80 x 70 cm
- prześcieradło 210 x 160 cm

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza do zaferowania Pościeli j.u. wykonanej z włókniny polipropylenowej gramatura min. 35 g/m² komplet w składzie:

- **poszwa 210 x 160 cm**
- **poszewka 80 x 70 cm**
- **prześcieradło 210 x 160 cm**

Pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do zaferowania Piżamy pacjenta – komplet o składzie: bluza z krótkim rękawem + spodnie z długimi nogawkami, nieprześwitujące, wykonane z włókniny SMS o gramaturze 40 g/m².

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zapytanie 83- Dotyczy -Część 26

Czy zamawiający oczekuje w pakiecie 26 w pozycji 1, 2 masek tlenowych z drenem, bez metalowych elementów, masek pozbawionych ftalanów, z możliwością pracy w środowisku MRI, z mankietem ściśle obejmującym twarz raz z brodą, co podwyższa skuteczność tlenoterapii?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zapytanie 84- Dotyczy -Części 81

Firma Hospira producent uniwersalnych zestawów do pomp infuzyjnych zmieniła długość całkowitą drenu. Zestaw uniwersalny o dotychczasowej długości linii 264 cm został zastąpiony zestawem o długość 272 cm.

W związku z powyższym prosimy o dopuszczenie w pakiecie 81 w pozycji 1 zestawu o długości 272 cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowanie zestawów do pomp infuzyjnych o długości 272 cm.

Zapytanie 85- Dotyczy -wzoru umowy

1. Prosimy Zamawiającego o zmianę §7 ust. 4 (Załącznik nr 6 do SIWZ) wzoru umowy w następujący sposób: „*W przypadku nieterminowej zapłaty wynagrodzenia przez Zamawiającego, Wykonawcy przysługuje prawo wstrzymania dostaw w przypadku opóźnienia w płatnościach przekraczającego 45 dni kalendarzowych. W przypadku zwłoki w zapłacie wynagrodzenia za dokonane dostawy, Wykonawca może naliczyć odsetki za zwłokę określonej na podstawie art. 56 §1 ustawy z dnia 29 sierpnia 1997 r. – Ordynacja podatkowa, za okres od dnia wymagalności świadczenia pieniężnego, po spełnieniu swojego świadczenia niepieniężnego i doręczenia dłużnikowi faktury lub rachunku – do dnia zapłaty w przypadku opóźnienia w zapłacie należności.*”. Zapis taki jest zgodny z ustawą o terminach zapłaty w transakcjach handlowych z dnia 8 marca 2013r.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

2. Prosimy o wykreślenie ze wzoru umowy §9 ust. 1 pkt. c) (Załącznik nr 6 do SIWZ) gdyż stanowi podwójne sankcjonowanie tego samego naruszenia. W przypadku zrealizowania dostawy niezgodnie z zamówieniem, Zamawiający może naliczyć karę za zwłokę do czasu poprawnego zrealizowania świadczenia. Ponadto, kara określona w tym punkcie jest rażąco wysoka.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

3. Prosimy Zamawiającego o modyfikację §9 ust. 4 (Załącznik nr 6 do SIWZ) wzoru umowy w następujący sposób: „*Wykonawcy nie przysługują żadne roszczenia w przypadku niezrealizowania przez Zamawiającego całości umowy, o ile część niezrealizowana nie przekroczy 20% całkowitej wartości umowy.*”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

4. Prosimy Zamawiającego o zmianę treści §11 ust. 2 (Załącznik nr 6 do SIWZ) wzoru umowy w następujący sposób: „*Wykonawca nie może dokonać cesji wierzytelności powstałych w związku z realizacją niniejszej umowy na rzecz osoby trzeciej bez zgody Zamawiającego, wyrażonej w trybie art.54 ust. 5 ustawy o działalności leczniczej z dnia 15.04.2011 r. (Dz.U. Nr 112, poz. 654). W przypadku nieuiszczenia przez Zamawiającego zapłaty w terminie 14 dni od dnia otrzymania wezwania Wykonawcy do zapłaty, Wykonawca ma prawo dokonać przelewu wierzytelności zgodnie z art. 509 k.c. a zastrzeżenie umowne wyrażone w zdaniu poprzedzającym strony traktują, jako nieistniejące.*”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

5. Prosimy Zamawiającego o wykreślenie ze wzoru umowy §11 ust. 4-5 (Załącznik nr 6 do SIWZ).

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

6. Prosimy o dodanie do wzoru umowy §8 ust. 1 pkt. 8) zastrzeżenie o treści: „*ale max. o 6 miesięcy.*”.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

7. Prosimy o wydłużenie terminu przewidzianego na dostawę zamówień w trybie pilnym do 2 dni roboczych i rezygnacja z zamówień na ratunek. Termin 6 godzin jest niemożliwy do dotrzymania w przypadku wykonawców mających siedzibę poza Częstochową. Dodatkowo Zamawiający nie określa godzin w jakich będzie składał zamówienia i np. w przypadku otrzymania zamówienia po godzinie 17:00 Wykonawca nie ma możliwości dostarczenia wyrobu w ciągu 6 godzin.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Zamawiający będzie składał zamówienia najpóźniej do godz. 15:00.

8. Prosimy o zmniejszenie kar z §9 ust. 1 a) i b) do 0,2% wartości towarów, których zwłoka dotyczy.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

9. Wnosimy o wykreślenie zapisów §8 ust. 1 pkt. 10).

Generalną zasadą jest że umowa o zamówienie publiczne jest wiążąca dla obu stron. Instytucja odstąpienia od umowy jest osłabieniem podstawowej zasady prawa kontraktowego (*pacta sunt servanda* - umów należy dotrzymywać) i powoduje rozluźnienie węzła obligacyjnego między stronami. Ustawa – Prawo zamówień publicznych przewiduje jeden wyjątek od tej reguły. Otóż z treści art. 145 ust. 1 ustawy - Prawo zamówień publicznych wynika, iż zamawiający może odstąpić od umowy "w razie zaistnienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy".

Zatem przesłankami pozwalającymi zamawiającemu odstąpić od umowy będą: istotna zmiana okoliczności; zmiana ta powoduje, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym (interes publiczny w tym przypadku należy rozumieć szeroki, jako interes wszystkich obywateli w realizacji zamówienia); nie można tego było przewidzieć w chwili zawarcia umowy. Istotną sprawą jest aby wszystkie wymienione powyżej przesłanki wystąpiły kumulatywnie i były ze sobą powiązane.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zapytanie 86- Dotyczy – Części 87

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 87 w pozycji 1 Cewnik do dializ dwukanałowy ze strzykawką 5 ml bez otworu w tłoku, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza Cewnik do dializ dwukanałowy ze strzykawką 5 ml bez otworu w tłoku, pozostałe parametry bez zmian.

Zapytanie 87- Dotyczy – Części 88

Czy Zamawiający w pakiecie 88 oczekuje Cewnika do dializ dwukanałowego z powłoką antybakteryjną dwuskładnikową chlorcheksydyna i sulfadiazyna srebra, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zapytanie 88- Dotyczy – Części 93 pkt. 2

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania płytki silikonowe o wymiarach nieznacznie różniących się od wymaganego 50x50x0,13mm ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zapytanie 89- Dotyczy – Pytania do umowy:

§9, ust. 1a:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu dot. kar umownych z „w wysokości 0,5% wartości brutto tej dostawy” na „w wysokości 0,5% wartości brutto niezrealizowanej części dostawy”?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zapytanie 90- Dotyczy – Części 1 - Pytania do SIWZ:

Część 1, poz. 2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie strzykawkę j. u. do tuberkuliny z igłą w rozmiarze 0,45x13mm, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowanie strzykawkę j. u. do tuberkuliny z igłą w rozmiarze 0,45x13mm, spełniających pozostałe wymagania SIWZ.

Część 1, poz. 10:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie strzykawkę j. u. 20 ml 3-cz., skalowanych co 1,0 ml, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowanie strzykawkę j. u. 20 ml 3-cz., skalowanych co 1,0 ml, spełniających pozostałe wymagania SIWZ.

Część 1, poz. 28:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie igieł typu PEN tylko w rozmiarze 0,30x8mm, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowanie igieł typu PEN tylko w rozmiarze 0,30x8mm, spełniających pozostałe wymagania SIWZ.

Zapytanie 91- Dotyczy – Części 10, poz. 1-2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie woreczków do pobierania moczu uniwersalnych, jednakowych dla chłopców i dziewczynek, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zapytanie 92- Dotyczy – Części 25, poz. 2:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie cewników do odsysania w rozmiarze 4/40 lub 6/40 w zamian za rozmiar 5/40, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Część 25, poz. 15:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie cewników do podawania tlenu przez nos dla niemowląt, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowanie cewników do podawania tlenu przez nos dla niemowląt, spełniających pozostałe wymagania SIWZ.

Zapytanie 93- Dotyczy – Części 37, poz. 3:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie pojemników jednorazowych na mocz o pojemności całkowitej 125 ml (skala do 100 ml), spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowanie pojemników jednorazowych na mocz o pojemności całkowitej 125 ml (skala do 100 ml), spełniających pozostałe wymagania SIWZ.

Zapytanie 94- Dotyczy – Części 54, poz. 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie zestawów do długotrwałego żywienia enteralnego w rozmiarze CH 18, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zapytanie 95- Dotyczy – Części 53 i 54:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na odstąpienie od wymogu próbek ww. pozycjach na rzecz karty katalogowej potwierdzającej spełnianie wymagań Zamawiającego, ze względu na wysoki koszt asortymentu zawartego w tych pozycjach?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zapytanie 96- Dotyczy – Części 96, poz. 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie aparatów do przetoczeń płynów infuzyjnych z precyzyjnym regulatorem przepływu o dwóch skala: jedna rozpoczynająca się od „off” (oznaczającego zamknięcie przepływu) do 250 ml/h i druga od „off” do 200 ml/h, dla różnych lepkości płynów, o długości min. 150 cm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zapytanie 97- Dotyczy – Części 27 poz. 1,2,3,4,5,6

Czy Zamawiający dopuści maski jednorazowe anestetyczne, kodowane kolorem w 5 rozmiarach od noworodka do dużego dorosłego. Poduszka twarzowa dmuchana, półprzezroczysta oraz wolna od DEPH. Zawierająca silikonowy zawór, zapewniający szczelność?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza maski jednorazowe anestetyczne, kodowane kolorem w 5 rozmiarach od noworodka do dużego dorosłego. Poduszka twarzowa dmuchana, półprzezroczysta oraz wolna od DEPH. Zawierająca silikonowy zawór, zapewniający szczelność.

Zapytanie 98- Dotyczy – Części 34 poz. 1,2

1. Czy Zamawiający dopuści filtr elektrostatyczny z wymiennikiem ciepła i wilgoci dla dorosłych i dzieci, mikrobiologicznie czyste, przestrzeń martwa 34 ml, o objętości oddechowej 120 - 750 ml, waga 17 g, o skuteczności filtracji bakteryjnej > 99,9999 i skuteczności filtracji wirusowej 99,998. Opór przepływu 30l/min = 0,9 cm H₂O, opór przepływu 60l/min = 2,2 cm H₂O. Penetracja (%) 1,10. Wymiary 45x74mm. Łącznik zgodnie z BS EN 1281-1. Koniec od strony pacjenta 15F/22m i koniec od strony maszyny 15m i 22F?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza filtr elektrostatyczny z wymiennikiem ciepła i wilgoci dla dorosłych i dzieci, mikrobiologicznie czyste, waga 17 g, o skuteczności filtracji bakteryjnej > 99,9999 i skuteczności filtracji wirusowej 99,998, z zachowaniem pozostałych parametrów SIWZ.

2. Część 34 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści filtr elektrostatyczny z wymiennikiem ciepła i wilgoci dla dorosłych i dzieci, mikrobiologicznie czyste, przestrzeń martwa 35 ml, o objętości oddechowej 120 ml, waga 16 g, o skuteczności filtracji bakteryjnej 99,9999 i skuteczności filtracji wirusowej 99,999. Opór przepływu 30l/min = 0,7 cm H₂O, opór przepływu 60l/min = 1,9 cm H₂O. Penetracja (%) 0,98. Wymiary 62x64mm. Łącznik zgodnie z BS EN 1281-1. Koniec od strony pacjenta 15F/22m i koniec od strony maszyny 15m i 22F?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza filtr elektrostatyczny z wymiennikiem ciepła i wilgoci dla dorosłych i dzieci, mikrobiologicznie czyste waga 16 g, o skuteczności filtracji bakteryjnej 99,9999 i skuteczności filtracji wirusowej 99,999 z zachowaniem pozostałych parametrów SIWZ.

Zapytanie 99- Dotyczy – Części 35 poz. 1

1. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydzielenie z pakietu 35 pozycji 1 do osobnego pakietu. Wydzielenie powyższych pozycji z pakietu zwiększy znacznie konkurencyjność postępowania i umożliwi uzyskanie przez Zamawiającego korzystniejszych cen.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy.

2. Część 35 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści filtr elektrostatyczny z wymiennikiem ciepła i wilgoci dla dorosłych i dzieci, mikrobiologicznie czyste, przestrzeń martwa 22 ml, o objętości oddechowej 60 ml, waga 14 g, o skuteczności filtracji bakteryjnej 99,9999 i skuteczności filtracji wirusowej 99,999. Opór przepływu 30l/min = 1,4 cm H₂O, opór przepływu 60l/min = 3,2 cm H₂O. Penetracja (%) 1,98. Wymiary 45x65mm. Łącznik zgodnie z BS EN 1281-1. Koniec od strony pacjenta 15F/22m i koniec od strony maszyny 15m i 22F?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza filtr elektrostatyczny z wymiennikiem ciepła i wilgoci dla dorosłych i dzieci, mikrobiologicznie czyste, waga 14 g, z zachowaniem pozostałych parametrów.

Zapytanie 100- Dotyczy – Części 45 poz. 2-7

1. Czy Zamawiający dopuści rurkę ustno-gardłową typu Guedela występującą w zakresie 6 rozmiarów i kodowaną kolorami, mikrobiologicznie czystą, pakowaną pojedynczo, opakowanie z nazwą producenta oraz podanym rozmiarem?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rurkę ustno-gardłową typu Guedela, kodowaną kolorami, mikrobiologicznie czystą z zachowaniem pozostałych parametrów SIWZ.

2. Część 45 poz. 1,8,9

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydzielenie z pakietu nr 45 pozycji 1, do osobnego pakietu. Wydzielenie powyższych pozycji z pakietu zwiększy znacznie konkurencyjność postępowania i umożliwi uzyskanie przez Zamawiającego korzystniejszych cen.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy.

Zapytanie 101- Dotyczy – Części 52 poz. 1

1. Czy Zamawiający dopuści układu oddechowego do respiratora jednorurowy, dwuświatłowy z membraną zapewniającą wymianę termiczną, stosowany u dzieci od 4,5kg do dorosłego pacjenta, o parametrach: waga bez akcesoriów 170g ± 10g, długość rury wydechowej 183cm, rura z kolankiem i portem do próbkowania gazu, przedzielona elastyczną membraną, złącza sztywne. Wzrost temp. gazu wdychanego o 6,2 °C w ciągu pierwszych 15 min przy przepływie 4 litry/min. Max. opór wdechowy 0,14cm H₂O i wydechowy 0,16cm H₂O przy przepływie 10 litrów/min. W komplecie filtr bakteryjno – wirusowy z wymiennikiem ciepła i wilgoci o wadze max 17g, przestrzeń martwa max 34ml, skuteczności nawilżania 32mg /l przy VT250ml. Czysty mikrobiologicznie z możliwością wykorzystania 7- dniowego układu do jednego pacjenta potwierdzone dokumentami od producenta?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy.

2. Część 52 poz.

Czy Zamawiający dopuści układ oddechowy dwururowy, rury karbowane o dł. 147cm, trójkąt równoległy, jednorazowego użytku mikrobiologicznie czyste z możliwością wykorzystania 7- dniowego układu do jednego pacjenta potwierdzone dokumentami od producenta?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy.

Zapytanie 102- Dotyczy – Części 80 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści linię do próbkowania gazu, linia jednorazowego użytku, dł. do 3m, wykonaną z przezroczystego materiału?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zapytanie 103 - Dotyczy – Części 94

1. Czy Zamawiający w Części 94 „Paski do glukometrów” dopuści paski testowe w przypadku których do przeprowadzenia badania wymagana objętość próbki krwi wynosi 0,7µl, a czas pomiaru 7 sekund?

Z praktycznego punktu widzenia różnica w objętości próbki krwi na poziomie 0,1 µl jest wręcz nie możliwa do zauważenia i odczucia, zaś czas pomiaru dłuższy o 2 sekundy od czasu wymaganego przez Zamawiającego w żaden sposób nie przyczynia się do zmniejszenia komfortu pracy personelu – jest wręcz niezauważalny.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza paski testowe w przypadku których do przeprowadzenia badania wymagana objętość próbki krwi wynosi 0,7µl, a czas pomiaru 7 sekund .

2. Czy Zamawiający w Części 94 „Paski do glukometrów” określając parametr w stosunku do pasków: „termin przydatności min. 6 miesięcy” miał na myśli paski, których termin ważności wynosi minimum 6 miesięcy od momentu otwarcia fiolki, w której znajdują się paski”?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

3.Czy Zamawiający w Części 94 „Paski do glukometrów” dopuści paski testowe, w przypadku których zakres pomiarowy wynosi od 20 do 600 mg/dl? Zgodnie z Zaleceniami PTD: hipoglikemia u pacjentów chorujących na cukrzycę to wartości zaczynające się poniżej 55mg/dl - od tego momentu rozpoznajemy hipoglikemię u pacjenta. Zatem zakres pomiaru glukometru zaczynający od 20mg/dl jest wystarczający, aby zdiagnozować hipoglikemię. W przypadkach kiedy wartości glikemii wynoszą poniżej zakresu na ekranie glukometru pojawia się odpowiedni komunikat – Lo, który z klinicznego punktu widzenia jest wystarczający, aby podjąć odpowiednie do sytuacji działania, ponieważ oznacza patologicznie niskie wartości glikemii.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza paski testowe, w przypadku których zakres pomiarowy wynosi od 20 do 600 mg/dl .

4.Czy Zamawiający w Części 94 „Paski do glukometrów” wymaga, aby temperatura przechowywania pasków kształtowała się na poziomie od min od minimum 4 do minimum 40°C (maksymalny dostępny na rynku polskim zakres temperatury przechowywania pasków)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza aby temperatura przechowywania pasków kształtowała się na poziomie od min od minimum 4 do minimum 40°C.

5.Czy Zamawiający w Części 94 „Paski do glukometrów” wymaga, aby paski testowe wyposażone były w kapilarę do automatycznego zasysania próbki krwi umieszczoną na szczycie (czubku) paska testowego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza aby paski testowe wyposażone były w kapilarę do automatycznego zasysania próbki krwi umieszczoną na szczycie (czubku) paska testowego.

6.Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w postępowaniu w Części 94 „Paski do glukometrów” pasków testowych (obecnych na polskim rynku od wielu lat i użytkowanych w ponad 40% szpitali w Polsce) odznaczających się następującymi cechami:

- paski pakowane po 50 sztuk w opakowaniu chroniącym je przed wpływem czynników zewnętrznych (paski można dotykać na całej powierzchni bez wpływu na wynik badania);
- funkcja „Auto Coding” (brak konieczności ręcznego ustawiania kodów ani użycia kluczy bądź chipów kodujących);
- termin przydatności pasków wynoszący 6 miesięcy od momentu otwarcia opakowania potwierdzony w instrukcji obsługi;
- biosensoryczna metodą pomiaru opartą na enzymie Oksydaza Glukozowa (GOD) - maksymalna minimalizacja zafałszowań pomiarów - obecnych w próbce krwi ponad 70 substancji endo i egzogennych nie ma wpływu na wyniki pomiarów dokonanych proponowanymi testami; brak interferencji m.in. z maltozą, galaktozą, laktozą, paracetamolem, metforminą)
- paski posiadające kapilarę do automatycznego zasysania próbki umieszczoną na szczycie (czubku) paska testowego z czujnikiem objętości krwi otrzymanej z krwi włośniczkowej gdzie objętość próbki krwi do badania wynosi 0,7 µl, a czas pomiaru 7 sekund;
- paski będące na listach NFZ dostarczane przez hurtownie medyczne, co zwiększa bezpieczeństwo dostawy w odpowiednich warunkach przechowywania pasków testowych.
- pomiar stężenia glukozy kalibrowanej do osocza w zakresie 20-600 mg/dl i zakresie hematokrytu od 20 do 60% umożliwiające pobieranie krwi na zewnątrz aparatu (część paska testowego na zewnątrz z automatycznym wyrzutem);
- paski kompatybilne z aparatem umożliwiającym automatyczny wyrzut paska (brak bezpośredniego kontaktu personelu medycznego z użytym testem paskowym co eliminuje niebezpieczeństwo zakażenia chorobami przenoszonymi drogą krwi - uniknięcie zagrożenia zakażeniem materiałem biologicznym);
- paski kompatybilne z aparatem umożliwiającym nakłuwanie alternatywnych miejsc nakłucia (możliwość nakłuwania, poza opuszkami palca, alternatywnych miejsc nakłucia takich jak: ramię, przedramię, udo, podudzie, podstawa małego palca oraz podstawa kciuka);
- temperatura przechowywania pasków wynosząca od min. 4°C do min.40°C (maksymalny dostępny na rynku polskim zakres temperatury przechowywania pasków)

- możliwość kontroli systemu na 3 zakresach płynów kontrolnych – (prawidłowy, niski i wysoki) co pozwala skontrolować glukometr i paski przy stężeniach glukozy odpowiadających prawidłowej, hipo i hiper glikemii u pacjenta; ważność płynów kontrolnych po otwarciu opakowania wynosi 6 miesięcy co potwierdzone jest w instrukcji obsługi;
- system posiadający znak CE spełniający wymagania zarówno normy ISO 15197:2003 jaki wymagania normy ISO 15197:2013;

Dopuszczenie przez Zamawiającego wyżej opisanego produktu pozwoli nam na złożenie oferty konkurencyjnej.

Jeśli Zamawiający wyrazi zgodę prosimy o podanie zapotrzebowania na ilości glukometrów, które będą wliczone w cenę zakupu pasków. Po wprowadzeniu nowych pasków testowych i glukometrów producent zapewnia szkolenie personelu oraz pełny serwis zgodnie z wymaganiami Zamawiającego przez cały czas trwania umowy.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie pasków testowych o następujących parametrach:

- paski pakowane po 50 sztuk w opakowaniu chroniącym je przed wpływem czynników zewnętrznych (paski można dotykać na całej powierzchni bez wpływu na wynik badania);
- funkcja „Auto Coding” (brak konieczności ręcznego ustawiania kodów ani użycia kluczy bądź chipów kodujących);
- termin przydatności pasków wynoszący 6 miesięcy od momentu otwarcia opakowania potwierdzony w instrukcji obsługi;
- biosensoryczna metodą pomiaru opartą na enzymie Oksydaza Glukozowa (GOD) - maksymalna minimalizacja zafałszowań pomiarów - obecnych w próbce krwi ponad 70 substancji endo i egzogennych nie ma wpływu na wyniki pomiarów dokonanych proponowanymi testami; brak interferencji m.in. z maltozą, galaktozą, laktozą, paracetamolem, metforminą)
- paski posiadające kapilarę do automatycznego zasysania próbki umieszczoną na szczycie (czubku) paska testowego z czujnikiem objętości krwi otrzymanej z krwi włosniczkowej gdzie objętość próbki krwi do badania wynosi 0,7 µl, a czas pomiaru 7 sekund;
- paski będące na listach NFZ dostarczane przez hurtownie medyczne, co zwiększa bezpieczeństwo dostawy w odpowiednich warunkach przechowywania pasków testowych.
- pomiar stężenia glukozy kalibrowanej do osocza w zakresie 20-600 mg/dl i zakresie hematokrytu od 20 do 60% umożliwiające pobieranie krwi na zewnątrz aparatu (część paska testowego na zewnątrz z automatycznym wyrzutem);
- paski kompatybilne z aparatem umożliwiającym automatyczny wyrzut paska (brak bezpośredniego kontaktu personelu medycznego z użytym testem paskowym co eliminuje niebezpieczeństwo zakażenia chorobami przenoszonymi drogą krwi - uniknięcie zagrożenia zakażeniem materiałem biologicznym);
- paski kompatybilne z aparatem umożliwiającym nakłuwanie alternatywnych miejsc nakłucia (możliwość nakłuwania, poza opuszkami palca, alternatywnych miejsc nakłucia takich jak: ramię, przedramię, udo, podudzie, podstawa małego palca oraz podstawa kciuka);
- temperatura przechowywania pasków wynosząca od min. 4°C do min. 40°C (maksymalny dostępny na rynku polskim zakres temperatury przechowywania pasków)
- możliwość kontroli systemu na 3 zakresach płynów kontrolnych – (prawidłowy, niski i wysoki) co pozwala skontrolować glukometr i paski przy stężeniach glukozy odpowiadających prawidłowej, hipo i hiper glikemii u pacjenta; ważność płynów kontrolnych po otwarciu opakowania wynosi 6 miesięcy co potwierdzone jest w instrukcji obsługi;
- system posiadający znak CE spełniający wymagania zarówno normy ISO 15197:2003 jaki wymagania normy ISO 15197:2013;

Dopuszczenie przez Zamawiającego wyżej opisanego produktu pozwoli nam na złożenie oferty konkurencyjnej.

Jeśli Zamawiający wyrazi zgodę prosimy o podanie zapotrzebowania na ilości glukometrów, które będą wliczone w cenę zakupu pasków. Po wprowadzeniu nowych pasków testowych i glukometrów producent

zapewnia szkolenie personelu oraz pełny serwis zgodnie z wymaganiami Zamawiającego przez cały czas trwania umowy.

Zapytanie 104- Dotyczy – Części 89, poz. 1

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania łącznika bezigłowego o przepływie wewnętrznym min. 525 ml /min zgodnie z wymaganiami normy PN EN ISO 10555-5, spełniającego pozostałe parametry SIWZ

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie łącznika bezigłowego o przepływie wewnętrznym min. 525 ml /min zgodnie z wymaganiami normy PN EN ISO 10555-5, spełniającego pozostałe parametry SIWZ.

Zapytanie 105- Dotyczy – Części nr 1, poz. 3-6

Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie, czy strzykawki mają posiadać skalę oryginalnie nadrukowaną na cylindrze odpowiadającą pojemności nominalnej strzykawki -bez rozszerzenia- tj dla strzykawek o poj. 2ml – do 2ml, dla strzykawek o poj.5ml – do 5ml, dla strzykawek o poj.10ml – do 10ml, dla strzykawek o poj.20ml – do 20ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ Zamawiający wymaga : w poz. 3-poj. 2 ml; w poz.4-poj.5ml; w poz.5-poj.10ml ; w poz. 6-poj.20 ml z zachowaniem pozostałych parametrów SIWZ.

Część nr 1, poz. 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek pakowanych po 80 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie strzykawek pakowanych po 80 szt., z odpowiednim przeliczeniem ilości .

Część nr 1, poz. 10

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek 20ml Luer-Lock skalowanych co 1ml spełniających pozostałe parametry SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie strzykawek 20ml Luer-Lock skalowanych co 1ml spełniających pozostałe parametry SIWZ.

Część nr 1, poz. 13

1/ Prosimy Zamawiającego o podanie do jakich pomp infuzyjnych mają być oferowane strzykawki?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

2/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania strzykawek dwóch różnych producentów w jednej pozycji?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Część nr 1, poz. 14, 15

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga strzykawek 50ml, czy 50/60ml?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ strzykawek 50 ml z zachowaniem pozostałych parametrów SIWZ.

Zapytanie 106- Dotyczy – Części 4, poz. 1-2

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy kaniule dożylnie pediatryczne mają posiadać atraumatyczny koniec i gładką powierzchnię?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza kaniule dożylnie pediatryczne posiadające atraumatyczny koniec i gładką powierzchnię.

Zapytanie 107- Dotyczy – Części 7, 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 podtrzymuje zapisy SIWZ.

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

Odpowiedź: TAK. Cewnik Foley` 100% silikon ma być przezroczysty.

Zapytanie 108- Dotyczy – Części 10, poz. 4

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie worka na mocz sterylnego, spełniającego pozostałe zapisy SIWZ.

Część 10, poz. 5

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

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Część 10, 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 rozłączenia systemu celem uzyskania precyzyjnego pomiaru godzinowej zbiórki moczu?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

2/ Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie czy zestaw ma być wyposażony w skalę linearną ułatwiającą dokonanie precyzyjnego pomiaru gromadzonego moczu.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

3/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy dren do komory pomiarowej ma posiadać spiralę antyzałamaniową co zabezpiecza przed załamaniem drenu i ryzykiem zalegania moczu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza dren do komory pomiarowej posiadający spiralę antyzałamaniową co zabezpiecza przed załamaniem drenu i ryzykiem zalegania moczu.

Zapytanie 109- Dotyczy – Części 13, poz. 1-4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł do punkcji mostka posiadających wygodny ergonomiczny uchwyt typ T , ogranicznik głębokości. Możliwość regulacji igły od 26mm do 79mm. Rozmiary 15G i 18G.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ

Zapytanie 110- Dotyczy – Części 15, poz. 1-3

1/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy z uwagi na specyfikę asortymentu i długi czas stosowania, cewniki do karmienia mają być bezpiecznie stosowane do 4 tygodni z potwierdzeniem fabrycznie nadrukowaną przez producenta informacją na opakowaniu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza cewniki do karmienia bezpiecznie stosowane do 4 tygodni z potwierdzeniem fabrycznie nadrukowaną przez producenta informacją na opakowaniu.

2/ Czy cewniki do karmienia mają być skalowane co 1 cm, co umożliwi precyzyjną aplikację i określenie dokładnej głębokości położenia cewnika?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza cewniki do karmienia skalowane co 1 cm.

Zapytanie 111- Dotyczy – Części 19, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie drenu Kehr w rozmiarze CH9, spełniającego pozostałe parametry SIWZ, tak jak obecnie dostarczany.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowanie drenu Kehr w rozmiarze CH9, spełniającego pozostałe parametry SIWZ.

Zapytanie 112- Dotyczy – Części 21, poz. 1-12

1/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy dreny Pezzerza mają być podwójnie pakowane w opakowanie wewnętrzne foliowe i zewnętrzne folia papier tak jak dreny Khera?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

2/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy dreny Pezzerza mają być sterylizowane radiacyjnie, tak jak obecnie stosowane?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza dreny Pezzerza sterylizowane radiacyjnie.

Zapytanie 113- Dotyczy – Części 25, poz. 5-12

1/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy cewniki do odsysania mają posiadać barwne i numeryczne oznaczenie rozmiaru na konektorze cewnika oraz fabrycznie nadrukowany rozmiar na opakowaniu w celu pewnej identyfikacji cewnika, tak jak obecnie stosowany?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

2/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy cewnik powinien na opakowaniu jednostkowym posiadać nadruk z informacją min.: rozmiar, dł. cewnika, nr katalogowym, nr seryjnym, datą ważności?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

3/ Prosimy Zamawiającego o sprecyzowanie, czy suma średnic otworów bocznych ma być mniejsza niż średnica otworu centralnego, co zapobiega zassaniu śluzówki?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

4/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga cewników z jednym otworem centralnym oraz dwoma naprzeciwległymi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowanie cewników z jednym otworem centralnym oraz dwoma naprzeciwległymi.

Część 25, poz. 13

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika do kontrolowanego odsysania górnych dróg oddechowych CH 8, dł. robocza 285mm lub 465mm, tak jak obecnie stosowany, reszta parametrów zgodna z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaferowanie cewnika do kontrolowanego odsysania górnych dróg oddechowych CH 8, dł. robocza 285mm lub 465mm, reszta parametrów zgodna z SIWZ.

2/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy cewniki i kontola ssania muszą twotzyć ze sobą kąt ostry?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zapytanie 114- Dotyczy – Części 30, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do pobierania do pobierania wydzieliny o pojemności 25 ml, spełniającego pozostałe parametry SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zapytanie 115- Dotyczy – Części 34, 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 podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zapytanie 116- Dotyczy – Części 40, poz. 1-22

1/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy rurki mają posiadać skalowanie co 1 cm?

Odpowiedź: TAK. Rurki mają posiadać skalowanie co 1 cm.

2/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy rurki mają posiadać mleczny odłączany łącznik?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rurki posiadające mleczny odłączny łącznik.

3/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający oczekuje rurek ze znacznikiem głębokości intubacji w postaci grubego ringu?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zapytanie 117- Dotyczy – Części 42, poz. 1-7

1/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy rurki mają posiadać znacznik intubacji w postaci grubego ringu?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

2/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy rurki mają posiadać na korpusie logo producenta?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza rurki posiadające na korpusie logo producenta.

3/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy rurki mają posiadać skalowanie co 1 cm?

Odpowiedź: TAK. Rurki mają posiadać skalowanie co 1 cm.

Zapytanie 118- Dotyczy – Części 55, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu, który może być stosowany do 140 razy lub 168 godzin (w zależności co nastąpi pierwsze), posiadającego objętość wypełnienia 0,28ml? (reszta parametrów jak w SIWZ).

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie przyrządu, który może być stosowany do 140 razy lub 168 godzin (w zależności co nastąpi pierwsze), posiadającego objętość wypełnienia 0,28ml? (reszta parametrów jak w SIWZ).

Zapytanie 119- Dotyczy – Części 56, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu do rozpuszczania i podawania leków, cytostatyków, wyposażonego w kolec o długości 3 cm, ułatwiającego łatwą penetrację worka oraz samouszczelniający się i samodomykający się zawór bezigłowy, który może być stosowany do 140 razy lub 7 dni (w zależności co nastąpi pierwsze, przy uwzględnieniu zasad prawidłowej dezynfekcji)? Przyrząd kompatybilny z workiem Viaflo, nie posiada klipsa.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie przyrządu do rozpuszczania i podawania leków, cytostatyków, wyposażonego w kolec o długości 3 cm, ułatwiającego łatwą penetrację worka oraz samouszczelniający się i samodomykający się zawór bezigłowy, który może być stosowany do 140 razy lub 7 dni (w zależności co nastąpi pierwsze, przy uwzględnieniu zasad prawidłowej dezynfekcji)? Przyrząd kompatybilny z workiem Viaflo, nie posiada klipsa.

Zapytanie 120- Dotyczy – Części 57, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przyrządu dodatkowo wyposażonego w filtr hydrofobowy, bakteryjny oraz samouszczelniający się i samo domykający się zawór bezigłowy, który zapobiega wyciekowi leku po odłączeniu strzykawki, który może być stosowany do 140 razy lub 7 dni (w zależności co nastąpi pierwsze, przy uwzględnieniu zasad prawidłowej dezynfekcji)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie przyrządu dodatkowo wyposażonego w filtr hydrofobowy, bakteryjny oraz samouszczelniający się i samo domykający się zawór bezigłowy, który zapobiega wyciekowi leku po odłączeniu strzykawki, który może być stosowany do 140 razy lub 7 dni (w zależności co nastąpi pierwsze, przy uwzględnieniu zasad prawidłowej dezynfekcji).

Zapytanie 121- Dotyczy – Części 63, poz. 3

Prosimy o dopuszczenie folii operacyjnej o wymiarach 56 x 80cm. Pozostałe wymogi zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zapytanie 122- Dotyczy – Części 1, pozycja 9

1.Czy Zamawiający dopuści strzykawkę j.u.10 ml, 3-częściową , skalowaną co 0,5ml, spełniającą pozostałe zapisy SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza .

2.Dot. Części 1, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę j.u.20 ml, 3-częściową , skalowaną co 1ml, spełniającą pozostałe zapisy SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Zapytanie 123- Dotyczy – Części 2, pozycja 1

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dotyczącego rodzaju materiału z jakiego wykonany jest przyrząd i dopuści standardowe przyrządy do przetwarzania płynów tak jak w opisie pozycji nr 2?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zapytanie 124- Dotyczy – Części 64–Załącznik Nr 2 do SIWZ:

Czy Zamawiający dopuści zestawy składające się z 2 strzykawek o pojemności 60 ml, złącza szybkiego napełniania, 2 ostrzy typu Spike oraz złącza niskiego ciśnienia o długości ok. 250 cm z trójnikiem i zaworkiem antyzwrotnym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zestawy składające się z 2 strzykawek o pojemności 60 ml, złącza szybkiego napełniania, 2 ostrzy typu Spike oraz złącza niskiego ciśnienia o długości ok. 250 cm z trójnikiem i zaworkiem antyzwrotnym .

Zapytanie 125- Dotyczy – Projektu Umowy – Załącznik nr 7 do SIWZ:

1. Dot. § 5 – Prosimy o modyfikację tego paragrafu w następujący sposób:

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

1) jakikolwiek dostarczony element przedmiotu zamówienia będzie posiadał termin ważności krótszy

niż 12 miesięcy (jeśli dotyczy), licząc od daty dostarczenia do siedziby Zamawiającego,

2) jakikolwiek element przedmiotu zamówienia nie będzie oryginalnie zapakowany i oznaczony

zgodnie z obowiązującymi przepisami lub którekolwiek opakowanie będzie naruszone,

3) jakikolwiek element przedmiotu zamówienia nie będzie posiadał kompletnej dokumentacji

obejmującej dokumenty dopuszczające do obrotu i używania lub inne dokumenty wymagane przepisami prawa,-
prosimy o dopuszczenie możliwości przesłania wymaganych dokumentów na podany przez Zamawiającego nr faksu lub adres e-mail przy pierwszej dostawie zamówionego asortymentu,

4) dostarczony element przedmiotu zamówienia będzie posiadał inny numer serii lub datę

ważności niż ta, która figuruje na fakturze VAT – **prosimy o dopuszczenie możliwości przesłania w dniu dostawy towaru osobnego dokumentu z numerem serii asortymentu lub o rezygnację z tego wymogu. Numer serii widnieje na każdym opakowaniu dostarczanego asortymentu.**

5) dostawa została zrealizowana bez zamówienia Zamawiającego, o którym mowa w § 4 ust. 1,

6) Wykonawca dostarczył zamówiony towar poza godzinami i dniami określonymi w § 4 ust. 4,

Odpowiedź Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

7. Wykonawca dostarczył zamówiony towar bez faktury VAT.”- **prosimy o dopuszczenie możliwości przesłania w dniu dostawy towaru kopii/skanu faktury na podany przez Zamawiającego nr faksu lub adres e-mail a oryginału faktury pocztą.**

Uzasadnienie: Nie ma możliwości wysłania towaru wraz z fakturą lub innymi dokumentami, ponieważ towar wysyłany jest z magazynu, który znajduje się poza siedzibą spółki, natomiast faktura – z siedziby spółki.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza możliwości przesłania w dniu dostawy towaru kopii/skanu faktury na podany przez Zamawiającego nr faksu lub adres e-mail a oryginału faktury pocztą.

2. Dot. § 7 ust. 4 i 6 – Prosimy o modyfikację tego ustępu w następujący sposób:

4. W przypadku nieterminowej zapłaty wynagrodzenia przez Zamawiającego i opóźnienia w zapłacie przekraczającego 60 dni licząc od upływu terminu płatności określonego w § 7 ust. 3 niniejszej Umowy Wykonawcy nie przysługuje prawo wstrzymania świadczenia dostaw objętych niniejszą umową do momentu spłaty zobowiązań wynikających z Umowy. W przypadku zwłoki w zapłacie wynagrodzenia za dokonane dostawy, Wykonawca może naliczyć odsetki w wysokości ustawowej a w przypadku opóźnienia w zapłacie przekraczającego 60 dni licząc od upływu terminu płatności Wykonawca może naliczyć karę umowną w wysokości 0,2% za każdy dzień zwłoki.”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

6. Zamawiający otrzyma od Wykonawcy oryginał oraz jedną kopię faktury VAT wraz z dostarczonym towarem. **Zamawiający dopuszcza przesłanie faktury na podany przez Zamawiającego nr faksu lub adres e-mail w dniu dostawy towaru.**

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza przesłanie faktury na podany przez Zamawiającego nr faksu lub adres e-mail w dniu dostawy towaru.,” oraz dostarczenie oryginału faktury pocztą.

3. Dot. § 9 – Prosimy o modyfikację tego paragrafu w następujący sposób:

„1. W przypadku niewykonania lub nienależytego wykonania przedmiotu umowy przez Wykonawcę, Wykonawca może być ~~zobowiązany~~**zobowiązany** do zapłaty kary umownej na rzecz Zamawiającego w wysokości:

- a) za zwłokę w realizacji dostawy w terminie określonym w § 4 ust. 2, każdorazowo karę umowną w wysokości ~~0,5%~~**0,2%**wartości brutto tej dostawy za każdy dzień zwłoki,
- b) za zwłokę w wykonaniu obowiązku określonego w § 6 ust. 2 – karę umowną w wysokości ~~0,5%~~**0,2%**wartości brutto braków ilościowych lub wartości brutto towaru wadliwego, za każdy dzień zwłoki,
- c) za niezrealizowanie dostawy w zakresie zgodnym z zamówieniem – karę w wysokości ~~10%~~**5%**kwoty brutto od niezrealizowanej części umowy,
- d) za odstąpienie od umowy z przyczyn niezależnych od Zamawiającego-**10%** od niezrealizowanej części umowy.

2. Kara umowna płatna będzie w ciągu 7 dni od daty wystawienia Wykonawcy noty obciążeniowej obejmującej naliczoną karę umowną, przy czym Zamawiający ma prawo potrącen kwoty kary umownej z bieżących faktur za wykonane dostawy, wystawionych przez Wykonawcę.

3. Zapłata kary umownej nie wyłącza możliwości dochodzenia przekraczającego jej wysokość odszkodowania na zasadach ogólnych **do wartości faktycznie poniesionej i udowodnionej szkody**.

4. Wykonawcy nie przysługują żadne roszczenia w przypadku niezrealizowania przez Zamawiającego**20% wartości brutto umowy. Strony ustalają, że zmniejszenie bądź zwiększenie zakresu umowy może wynosić +/- 20%.**”

oraz o dodanie następujących ustępów o następującej treści:

- „5. Zamawiający jest zobowiązany zapłacić Wykonawcy karę umowną w wysokości **0,2%** wartości brutto umowy za każdy dzień zwłoki w odbiorze przedmiotu zamówienia ponad 3 dni od dnia dostarczenia zamawianego asortymentu i/lub zgłoszenia przez Wykonawcę gotowości do odbioru, przy czym od dnia dostarczenia zamawianego asortymentu ryzyko z tytułu uszkodzenia lub utraty przedmiotu umowy przechodzi z Wykonawcy na Zamawiającego,
6. Zamawiający jest zobowiązany zapłacić Wykonawcy karę umowną w wysokości **0,2%** wartości brutto umowy za każdy dzień zwłoki w zapłacie należnego Wykonawcy wynagrodzenia przekraczający 30 dni ponad termin płatności określony w § 7 ust. 3 umowy,
7. Zamawiający jest zobowiązany zapłacić Wykonawcy karę umowną w wysokości **10%** wartości brutto niezrealizowanej umowy, jeżeli Wykonawca odstąpi od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Zamawiający,
8. Łączna suma naliczonych kar umownych z wszystkich tytułów nie może przekroczyć **10%** wartości brutto umowy.”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zapytanie 126- Dotyczy – Projektu Umowy

§1 ust. 2

Niniejszym Wykonawca zwraca się z prośbą o zmianę zapisu z umowy na:

„Wykonawca gwarantuje, że oferowany asortyment posiada wszelkie aktualne dokumenty wymagane przez polskie prawo, na podstawie których może być wprowadzony do obrotu i używania w placówkach ochrony zdrowia na terenie RP, zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dn. 20 maja 2010 r. (Dz. U. z 2010 r. Nr 107 poz. 679 ze zm.) – jeżeli dotyczy oraz innymi obowiązującymi przepisami prawa w zakresie oferowanego przedmiotu zamówienia. Zamawiający zastrzega sobie prawo żądania aktualnych dokumentów od chwili otwarcia ofert oraz w okresie trwania zawartej umowy w terminie 5 dni od wezwania.”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

§8 ust. 1 pkt 16

Prosimy o wydłużenie terminu dostaw na cito do 72h w dni robocze.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

§ 7 ust. 4

Niniejszym Wykonawca zwraca się z prośbą o zmianę zapisu z umowy na:

„W przypadku nieterminowej zapłaty wynagrodzenia przez Zamawiającego, Wykonawcy nie przysługuje prawo wstrzymania świadczenia usług objętych niniejszą umową przy opóźnieniu w zapłacie do 60 dni. W przypadku zwłoki w zapłacie wynagrodzenia za dokonane dostawy, Wykonawca może naliczyć odsetki w wysokości ustawowej.”

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

§9 ust. 1c

Prosimy o wykreślenie tego zapisu z umowy.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zapytanie 127- Dotyczy –Części 2, Pozycja 9

Prosimy o doprecyzowanie przedmiotu zamówienia, tzn. czy Zamawiający ma na myśli: łączniki pojedyncze, czy podwójne oraz czy Zamawiający wymaga łączników z zaworkiem bezzwrotnym, czy też bez.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zapytanie 128- Dotyczy Części 5,

Pozycje 3-9 – Czy Zamawiający oczekuje dołączenia do oferty oświadczenia producenta o biokompatybilności materiału (FEP) z jakich wykonane są zaofertowane wkłucia dożylnie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza dołączenia do oferty oświadczenia producenta o biokompatybilności materiału (FEP) z jakich wykonane są zaofertowane wkłucia dożylnie.

Pozycja 6 – Czy Zamawiający będzie oczekiwał na etapie realizacji od Wykonawcy dostarczenia wkłucia dożylnego w rozmiarze 18G w dwóch długościach, tj. 33mm oraz 45mm do wyboru przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający będzie oczekiwał na etapie realizacji od Wykonawcy dostarczenia wkłucia dożylnego w rozmiarze 18G 45mm .

Pozycje 11-12 – Czy Zamawiający oczekuje zaofertowania kraników, ramp, wykonanych z poliamidu, tj. tworzywa odpornego (niepekającego) pod wpływem działania agresywnych leków (w tym cytostatyków), tłuszczu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaofertowanie kraników, ramp, wykonanych z poliamidu, tj. tworzywa odpornego (niepekającego) pod wpływem działania agresywnych leków (w tym cytostatyków), tłuszczu.

Zapytanie 129- Dotyczy-Części 10

Pozycja 6 – Czy Zamawiający oczekuje worka do godzinowej zbiórki moczu posiadającego:

- dren długości 170cm. z portem do pobierania próbek oraz zaciskiem ślizgowym, łączący cewnik z komorą pomiarową
 - połączenie drenu z komorą pomiarową zapobiegające zamknięciu światła drenu,
 - czytelną trwałą skalę na komorze pomiarowej; komora dokładnego pomiaru –skala co 1 ml (od 0-50 ml) i co 5 ml (skala do 150 ml); każde kolejne 100 ml wyraźnie odznaczające się na skali komory pomiarowej,
 - kilka możliwości mocowania komory do ramy łóżka,
 - bezpieczne połączenie worka z komorą pomiarową, zapobiegające jego odłączeniu,
 - czytelna informacja o położeniu (otwarte/zamknięte) zaworu spustowego do opróżniania komory pomiarowej,
- Zestaw musi być w pełni zamknięty, umożliwiający transport komory w położeniu poziomym bez ryzyka przelania moczu do drenu łączącego.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaofertowanie worka do godzinowej zbiórki moczu posiadającego:

- dren długości 170cm. z portem do pobierania próbek oraz zaciskiem ślizgowym, łączący cewnik z komorą pomiarową
- połączenie drenu z komorą pomiarową zapobiegające zamknięciu światła drenu,
- czytelną trwałą skalę na komorze pomiarowej; komora dokładnego pomiaru –skala co 1 ml (od 0-50 ml) i co 5 ml (skala do 150 ml); każde kolejne 100 ml wyraźnie odznaczające się na skali komory pomiarowej,
- kilka możliwości mocowania komory do ramy łóżka,
- bezpieczne połączenie worka z komorą pomiarową, zapobiegające jego odłączeniu,
- czytelna informacja o położeniu (otwarte/zamknięte) zaworu spustowego do opróżniania komory pomiarowej,

Zestaw musi być w pełni zamknięty, umożliwiający transport komory w położeniu poziomym bez ryzyka przelania moczu do drenu łączącego.

Pozycja 9 – Czy Zamawiający oczekuje zaofertowania stojów do dobowej zbiórki moczu z podziałką, z pokrywą zakręcaną, z uchwytem oraz złączem do podłączenia cewnika?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaofertowania stojów do dobowej zbiórki moczu z podziałką, z pokrywą zakręcaną, z uchwytem oraz złączem do podłączenia cewnika.

Zapytanie 130- Dotyczy -Części 23,- Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy bezpośrednio na ostrzu ma być wygrawerowany numer ostrza oraz nazwa producenta, w celu ułatwienia identyfikacji,

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza bezpośrednio na ostrzu wygrawerowany numer ostrza oraz nazwa producenta, w celu ułatwienia identyfikacji.

Zapytanie 131- Dotyczy - Części 57 - Czy zamawiający wymaga aby Aparaty do szybkiego przygotowywania i pobierania leków i płynów – standardowy kolec, posiadały: wbudowaną zastawkę zabezpieczającą przed przypadkowym wylaniem się leku lub płynu z butelki lub worka również w pozycji odwróconej, filtr mikrocząsteczkowy 5 µm zapewniający ochronę przed zanieczyszczeniami i umożliwiający użytkowanie aparatu minimum przez 24 godziny oraz nieruchomą szczelną osłonkę zamykającą łącznik z filtrem bakteryjnym 0,45 µm?

Takie aparaty gwarantują najwyższy stopień bezpieczeństwa i pozwalają uniknąć skażenia podawanych substancji pacjentowi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza Aparaty do szybkiego przygotowywania i pobierania leków i płynów – standardowy kolec, posiadające: wbudowaną zastawkę zabezpieczającą przed przypadkowym wylaniem się leku lub płynu z butelki lub worka również w pozycji odwróconej, filtr mikrocząsteczkowy 5 µm zapewniający ochronę przed zanieczyszczeniami i umożliwiający użytkowanie aparatu minimum przez 24 godziny oraz nieruchomą szczelną osłonkę zamykającą łącznik z filtrem bakteryjnym 0,45 µm

Zamawiający informuje, że w Załączniku Nr 6 do SIWZ(wzór umowy), §12 zostaje wykreślony, w konsekwencji § 13 otrzymuje nr §12.

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 zachowuje wyznaczony na dzień **17.07.2015 r.** termin składania ofert.

Informujemy, że dotychczas nie przekazano SIWZ zgodnie z art. 42 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych.

**Z upoważnienia DYREKTORA
Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego
im. Najświętszej Maryi Panny
W Częstochowie**

**Z-ca DYREKTORA
ds. Techniczno-Eksploatacyjnych
mgr inż. Tomasz Stoparek**