

dot.: przetargu nieograniczonego na dostawę sprzętu jednorazowego użytku,
dializatorów, cewników permanentnych (61 pakietów)

Nr sprawy: 33/2012

Pakiet 3A, 3C, 3D

Prosimy o doprecyzowanie czy podane ilości dotyczą par, sztuk czy opakowań a'100?
Prosimy o określenie zapotrzebowania w opakowaniach, zmianę jednostki miary na opakowania i możliwość podania ceny za opakowanie.

Odp. 3A,3C –opakowania –1op a' 100 sztuk, 3D –4.000,00 opakowań -1 op a' 100 sztuk.

Pakiet 3D

Czy nie zaszła omyłka odnośnie wymogu aby rękawice foliowe posiadały deklarację CE?
Rękawice foliowe są wyrobem niemedyceznym i w związku z tym nie posiadają Deklaracji CE.

Odp. Zgodnie z SIWZ

Wzór umowy

1. Czy Zamawiający zgodzi się zapisać we wzorze umowy, iż dostawy będą się odbywać w dni robocze i jednocześnie, że za dni robocze w rozumieniu wzoru umowy będą uważane dni od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy?

Odp. Tak

2. Jaki procent ilości wyrobów określonej w umowie zostanie przez Zamawiającego na pewno zamówiony?

Odp. Zgodnie z SIWZ

3. Czy w razie braku możliwości lub istotnych trudności w dostarczeniu wyrobów zaoferowanych w ofercie wykonawca będzie mógł dostarczać zamienniki o nie gorszych parametrach i w takiej samej cenie?

Odp. Po wcześniejszej akceptacji Zamawiającego

4. Prosimy o obniżenie kar w przypadku odstąpienia Zamawiającego od umowy w razie zwłoki w dostawie powyżej 10dni z 10% do 1% wartości niezrealizowanych dostaw.

Odp. Nie

Pak 51, 51A, 51B, 51C, 51D

Czy Zamawiający wymaga aby dializatory oferowane w ramach pakietów 51, 51A, 51B, 51C, 51D były sterylizowane parą wodną lub promieniami gamma, z wyłączeniem tlenku etylenu?

Odp. Nie wymaga

Pak Nr 51C:

Czy Zamawiający pozwoli na zaoferowanie w Pakiecie nr 51 C dializatory low-flux z błoną syntetyczną polietherosulfonową o powierzchni 2,1 m² sterylizowane promieniami gamma?

Odp. Tak

Pakiet 4

Poz 1

Czy Zamawiający wymaga , aby przyrządy do przetoczeń krwi były wykonane z tworzywa nie zawierającego toksycznych ftalanów?

Odp. Jak w SIWZ

Pakiet 4B

Poz1

Czy Zamawiający wymaga , aby przyrząd do pomiaru OCZ był pozbawiony toksycznych ftalanów (do potwierdzenia oświadczeniem producenta)?

Odp. Jak w SIWZ

Pakiet 4C

Poz.1

Czy Zamawiający wymaga aby przyrządy do przetoczeń płynów były pozbawione toksycznych ftalanów?

Odp. Jak w SIWZ

Pakiet 37

Poz.1-8

Czy Zamawiający wymaga aby na pojedynczym ostrzu był wygrawerowany nr ostrza oraz nazwa producenta?

Odp. Nie wymaga

1. Czy Zamawiający, w zakresie pakietu nr 51A, dopuści złożenie oferty z dializatorami polisulfonowymi, sterylizowanymi radiacyjnie o powierzchni $1,5m^2$, o charakterystyce przedstawionej w poniższej tabeli?

Odp. Tak

2. Czy Zamawiający, w zakresie pakietu nr 51C, dopuści złożenie oferty z dializatorami polisulfonowymi, sterylizowanymi radiacyjnie o powierzchni $2,1m^2$, o charakterystyce przedstawionej w poniższej tabeli?

Odp. Zgoda Pakiet 51B a nie 51C

Możliwości dializatorów (in vitro)

		REXEED -15LX			REXEED - 21LX								
Przepływ krwi (ml/min)		200	300	400	200	300	400						
Klirens (ml/min)*		195	266	312	198	277	332						
	Mocznik												
	Kreatynina							190	248	288	195	264	313
	Fosforany							161	195	214	173	215	241
	Witamina B12							100	110	116	115	129	137
koa (Mocznik) (ml/min)		1064			1321								
KUF (ml/godz/mmHg (ml/godz./kPa)) *		10 (77)			14 (98)								
Efektywna powierzchnia (m2)		1.5			2.1								

Warunki: Klirens: Qd=500 ml/min, Qf=0ml/min KoA: Qb=300ml/min, Qd=500ml/min, Qf=0ml/min KUF: Mierzony z krwią wołową, TP=60±5g/l, Hct.=32±2%, Qb=300ml/min . *ISO8637:2004

Dotyczy pakietu nr 3

1. Prosimy o ograniczenie liczby wymaganych próbek do 5 par z rozmiarów 7 i 7,5 – po 5 par z każdego z ww. rozmiarów (chcemy we wszystkich pozycjach zaoferować rękawice jednego producenta), albo do 3 par z każdej pozycji specyfikacji asortymentowej.

Odp. Nie

2. Czy dobrze rozumiemy, że w przypadku rękawic z pakietu 3 pod pojęciem certyfikatu CE Zamawiający rozumie deklarację zgodności CE (chodzi przecież o rękawice diagnostyczne - niesterylne)

Odp. Tak

Dotyczy pakietu nr 3A

1. Czy dobrze rozumiemy, że w pakiecie 3A, w pozycjach 1-3 Zamawiający ma na myśli rękawice lateksowe, pudrowane, a w pozycji 4 lateksowe, bezpudrowe?

Odp. Tak

2. Czy dobrze rozumiemy, że w przypadku rękawic z pakietu 3A pod pojęciem certyfikatu CE Zamawiający rozumie deklarację zgodności CE (chodzi przecież o rękawice diagnostyczne - niesterylne)?

Odp. Tak

3. Prosimy o ograniczenie liczby wymaganych próbek do 10 par (20 sztuk) z każdej pozycji specyfikacji asortymentowej.

Odp. Nie

4. Czy dobrze rozumiemy, że próbki dla pozycji 4 mogą być w dowolnym rozmiarze (spośród rozmiarów S/M/L)?

Odp. Różne

Dotyczy pakietu nr 3C

1. Prosimy o ograniczenie liczby wymaganych próbek do 5 par (10 sztuk).

Odp. Nie

2. Czy dobrze rozumiemy, że próbki mogą być w dowolnym rozmiarze (spośród rozmiarów S/M/L)?

Odp. Nie

Dotyczy pakietu 23

1. Prosimy o dopuszczenie w pozycjach 1 i 2 elektrod z czujnikiem węglowych (spełniających wymagania Zamawiającego dotyczące radioprzezierności) o średnicy 42 mm, z języczkiem ułatwiającym aplikację (odległość od szczytu języczka do przeciwległego końca – 45 mm), na bazie pianki polietylenowej, z żelalem stałym. Z uwagi na uniwersalny rozmiar proponowane elektrody mogą być stosowane zarówno do diagnozowania dzieci, jak i dorosłych.

Odp. Tak

2. Prosimy o dopuszczenie w pozycji 3 elektrod na bazie pianki polietylenowej, z żelalem stałym, prostokątnych, o wymiarach 55 mm x 40 mm, z podłużnym wycięciem na przewód. Proponowane elektrody są dedykowane właśnie do badań holterowskich (dlatego posiadają wycięcie na przewód).

Odp. Tak

Dotyczy wymagań odnośnie przedmiotu dostawy (pkt 1.2 SIWZ)

1. Prosimy o odstąpienie od wymogu, aby na opakowaniu rękawic znajdowała się data produkcji. Data przydatności do użytku powinna być wystarczającą informacją dla Zamawiającego. Ponadto należy zauważyć, że załącznik nr 1 (wymagania zasadnicze dla wyrobów medycznych) do rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 12 stycznia 2011 roku w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych (D.U. z 2011 r., Nr 16, poz. 74), w części II (wymagania dotyczące projektu i wykonania), w ust.13.3, dotyczącym oznakowania wyrobów, wymaga, w pkt 12), oznakowania w zakresie daty produkcji jedynie w odniesieniu do aktywnych wyrobów medycznych, których nie dotyczy pkt 5. Niewątpliwie przypadek ten nie obejmuje rękawic diagnostycznych.

Odp. Zgoda

2. W przypadku rękawic chirurgicznych również zwracamy się o odstąpienie wymogu umieszczania daty produkcji. Data sterylizacji jest wystarczającą informacją dot. początku przydatności do użycia.

Odp. Zgoda

Wzór umowy § 1 ust. 3.

Prosimy o rozważenie dopuszczenia zmiany cen obowiązujących strony umowy w następujących przypadkach (albo przynajmniej w niektórych z nich): 1) zmiana stawki VAT, 2) zmiana stawek celnych, 3) udokumentowana zmiana cen producenta, 4) istotna zmiana kursów walut, np. o co najmniej 10% w stosunku do kursu z dnia upływu terminu składania ofert (wg tabeli NBP).

Odp. Zmiana stawki VAT – Tak

Wzór umowy § 3 ust. 1

1. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o odstąpienie od obowiązku rozładunku towaru i dopuszczenie dostawy towaru na paletach. Zapis dotyczący rozładunku wymusza od dostawców mających siedzibę poza województwem mazowieckim dostawę asortymentu w małych paczkach, co znacznie podwyższa koszty oferty i jest nie zgodne z zasadą równego traktowania wykonawców.

Odp. Wykonawca dostarczy towar pod nadzorem pracownika do magazynu

2. Czy Zamawiający dopuści paczki min. 30 kg

Odp. Nie

Wzór umowy § 4 ust. 1

Prosimy o skrócenie minimalnego terminu płatności do 30 dni (mamy na uwadze treść art. 5 ustawy z dnia 12 czerwca 2003 r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych - Dz.U. z 2003 r. Nr 139, poz. 1323).

Odp. Nie

Wzór umowy § 6

Prosimy o skrócenie terminu gwarancji z 24 do 12 miesięcy. Taki termin gwarancji będzie bardziej adekwatny do czasu obowiązywania umowy, zwłaszcza, że chodzi o dostawy wyrobów medycznych jednorazowego użytku.

Odp. Nie

Wzór umowy § 7

Prosimy o wydłużenie terminu załatwienia reklamacji do 5-7 dni. Wykonawca, aby wymienić reklamowany asortyment musi najpierw zbadać zwrócony towar i następnie podjąć decyzję o uznaniu reklamacji. Załatwienie reklamacji wymaga spełnienia określonych procedur, co jest czasochłonne, dlatego też właściwe rozpatrzenie reklamacji i wymiana towaru w ciągu 3 dni jest trudne do wykonania. W razie pozostawienia zapisu wątpliwa będzie jego ważność w świetle przepisów kodeksu cywilnego, bowiem zapis nosi znamiona świadczenia niemożliwego. W przypadku pozostawienia zapisu o niezmienności cen, z uwagi na długi okres obowiązywania umowy i związaną z nim niepewność co do dalszego rozwoju wypadków - możliwy wzrost kosztów realizacji zamówienia, wykonawcy mogą asekuracyjnie zawyżać ceny ofert. W tych okolicznościach pozostawienie zapisu o stałości cen w całym okresie obowiązywania umowy nie służy interesom Zamawiającego.

Odp. Nie

Pakiet 21 – pytanie

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie czy w pakiecie 21 „zestaw do wprowadzenia cewnika Swan-Ganza do żył centralnych met Seldingera R7 Fr lub 8Fr” Zamawiający wymaga w pkt. 11 „systemu mocowania do skóry” w postaci bezszwowego mocowania posiadającego dwuwarstwowy fiksator rzepowy typu Velcro z adhezyjną częścią stabilizującą?

Odp. Nie

Pakiet 34 – pytanie

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 34 „worki do pomiaru diurezy godzinowej” z komorą ze skalą o dokładności pomiaru co 1ml (w zakresie 0-20ml), co 5 ml (w zakresie 20-110ml), co 10 ml (w zakresie 110-140ml), co 20 ml (w zakresie 140-200ml) oraz co 25 ml (w zakresie 200-500ml); drenem łączącym z cewnikiem 150 cm z klamrą zaciskającą światło drenu spełniające pozostałe kryteria określone w opisie przedmiotu zamówienia.

Odp. Tak

DOTYCZY Pakiet 13 poz. 3

Uprzejmie prosimy o dopuszczenie igły o średnicy 29G, dł. 120 mm z ostrzem Quincke.

Odp. Tak

DOTYCZY Pakiet 35

Czy Zamawiający wymaga, aby kraniki trójdrożne były odporne na działanie lipidów?
Odp. Jak w SIWZ

DOTYCZY Pakiet 40

Czy Zamawiający wymaga, aby przedłużacze do pomp infuzyjnych posiadały średnicę wewnętrzną min. 1,5 mm?

Odp. Nie wymaga

DOTYCZY Pakiet 47, poz. 1-6

Czy Zamawiający wymaga, aby dren Redon był zapakowany podłużnie i pozbawiony pamięci kształtu, w celu bezproblemowej implantacji do rany operacyjnej?

Odp. Tak

Pakiet nr 5, poz. 1,2

Czy Zamawiający dopuści rampy z 3 i 5 kranikami trójdrożnymi z kolorowym oznakowaniem końcówek?

Odp. Tak

Pakiet nr 8, poz. 1,2

Czy Zamawiający wymaga kaniul typu Neoflon, wykonanych z PTFE wyposażonych w zdejmowany uchwyt?

Odp. Jak w SIWZ

Pakiet nr 8, poz. 1-7

Proszę o dopuszczenie przez Zamawiającego kaniuli z filtrem hydrofobowym w miejsce zastawki antyzwrotnej. Takie rozwiązanie zapobiega niekontrolowanemu wypływowi krwi poza kaniulę, co zmniejsza ryzyko zakażenia personelu.

Odp. Dopuszcza

Pytanie nr 4 – Pakiet nr 8

Proszę o uściśnienie czy wymóg aby korki posiadały trzpień poniżej krawędzi korka dotyczy pozycji 8 czy też całego pakietu. Jeżeli dotyczy całego pakietu prosimy o odstąpienie, ponieważ z naszej wiedzy wynika, iż nie istnieją kaniule z korkami poniżej krawędzi korka o rozmiarach 0,6 i 0,7.

Odp. poz. 8

Pakiet nr 8, poz. 1-7

Czy Zamawiający dopuści kaniule wykonane z PTFE? Jest to tworzywo zaliczane do grupy polimerów fluorowych, które dzięki swym właściwościom cieszy się coraz większą popularnością i jest jednym z najczęściej używanych w medycynie.

Odp. Dopuszcza

Pakiet nr 8, poz. 1-7

Proszę o odstąpienie przez Zamawiającego aby wszystkie przyrządy czyli kaniule, mandryny i koreczki pochodziły od tego samego producenta.

Wymagania, jakie postawił Zamawiający, stoją w sprzeczności z zasadami wolnej konkurencji, które są podstawą i celem organizowania przetargu publicznego. Ustawa wyraźnie mówi: „Przedmiotu zamówienia nie można opisywać w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję.” (art. 29.2 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych) oraz „Zamawiający przygotowuje i przeprowadza postępowanie o udzielenie zamówienia w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie wykonawców” (art. 7.1 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych).

Obecny opis Pakietu nr 8 dotyczy kaniul i koreczków natomiast nie znajduje się w pakiecie żadna pozycja z mandrynami?!

Dodatkowo jeżeli Zamawiający wymaga kaniul typu Neoflon (prod. Becton Dickinson) i koreczków Kombi z trzpieniem poniżej (prod. B Braun) wymóg ten powoduje, iż nie jest możliwe zaoferowanie wyrobów medycznych opisanych zgodnie z SIWZ.

Dlatego wnoszę o odstąpienie przez Zamawiającego od wyżej opisanego wymogu.

Odp. Przyrządy muszą być kompatybilne

Pakiet nr 40, poz. 1

Proszę o dopuszczenie przez Zamawiającego przedłużacza przezroczystego o długości 150cm. Dłuższy przedłużacz na pewno ułatwi pracę personelowi medycznemu.

Odp. Zgoda

Dotyczy Pakietu nr 11

1. Czy Zamawiający w **Tabeli 3 w pozycji 1** wymaga, aby zestawy (tak jak używane już wcześniej przez Zamawiającego) były pakowane na jednej, sztywnej tacy umożliwiającej szybkie otwarcie zestawu?

Odp. Tak jak w SIWZ

2. Czy Zamawiający w **Tabeli 3 w pozycji 1** wymaga, aby zestawy zawierały rurkę tracheostomijną z wbudowanym przewodem do odsysania z przestrzeni podgłośniowej?

Odp. J.w.

Dotyczy pakietu nr 16

1. Czy Zamawiający dopuści zestawy do znieczulenia zewnątrzoponowego składający się z: igły Tuohy kodowanej kolorem, z dokładnie dopasowanym mandrynem, z opcjonalnie zdejmowanymi „skrzydełkami”; cewnika z trzema otworami bocznymi, wykonanym z obojętnego chemicznie tworzywa medycznego, odporny na załamania, znaczniki długości; filtr zewnątrzoponowy płaski 0,2, skuteczny przez 96h, sterylny; strzykawka niskooporowa z końcówką luer slip 10ml; zatraskowy łącznik do cewnika wykluczający przypadkowe rozłączanie; prowadnik i etykieta identyfikacyjna cewnika ZO, zatraskowy system mocowania cewnika do skóry pacjenta typu Lockit z przezroczystą, sztywną, płaską częścią zatraskową i gąbkową częścią przylepną, rozmiary: 16G/8cm, 18G/8cm

Odp. Zgoda

Dotyczy pakietu nr 22

1. Czy Zamawiający w **pozycji 1** wymaga, aby zestaw posiadał możliwość ciągłego drenażu grawitacyjnego przez przynajmniej 7dni?

Odp. Dopuszcza

2. Czy Zamawiający w **pozycji 1** wymaga, aby zestaw posiadał worek z kranikiem spustowym, umożliwiającym upust drenowanego płynu dzięki czemu po napełnieniu worka nie jest konieczna jego wymiana?

Odp. Nie wymaga

Dotyczy pakietu nr 20:

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie zestawów do kaniulacji żył centralnych metodą Seldingera wyposażonych w igłę do identyfikacji naczynia w rozmiarze 6,35 cm, aparat typu Arrow Advancer ułatwiający wprowadzenie prowadnika jedną ręką, zamknięcia ślizgowe po jednym do każdej końcówki zamykane i otwierane jedną ręką, koreczki do końcówek w ilości o 1 mniej niż ilość kanałów umożliwiające bezproblemowe przejście prowadnicy przez cewnik i szybkie podłączenie infuzji po założeniu cewnika, pozostałe parametry bez zmian ?”

Odp. Tak

Dotyczy pakietu nr 36:

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie z pakietu poz. nr 1 i 2 oraz stworzenie oddzielnego pakietu 36a, co spowoduje zwiększenie konkurencyjności i pozyskanie atrakcyjnych ofert?

Odp. Nie

Dotyczy pakietu nr 36 poz. 7:

Czy Zamawiający wymaga, aby obwody oddechowe miały minimalną długość 2 metry?

Odp. Tak jak w SIWZ

Dotyczy pakietu nr 42:

Czy Zamawiający dopuści łączniki różnego rodzaju do układów oddechowych mikrobiologicznie czyste?

Odp. Tak jak w SIWZ

Dotyczy pakietu nr 43 tabela nr 1 poz.1A:

Czy Zamawiający dopuści filtry oddechowe:

- o skuteczności bakteryjno-wirusowej 99,999%
- których budowa jasno wskazuje na to, która z końcówek powinna być podłączona od strony pacjenta bez konieczności posiadania na obudowie wyraźnie zaznaczonego kierunku przepływu gazów oddechowych
- parametr hydrofobowości (tzn nie przepuszczania płynów o ciśnieniu powyżej 50cm H₂O) został zastąpiony niskimi oporami: 1,3 cmH₂O przy przepływie 30l/min oraz 2,7 cmH₂O przy przepływie 60 l/min
- o przestrzeni martwej 63 ml?

Odp. Tak

Dotyczy pakietu nr 43 tabela nr 2:

Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci z portem do podłączenia standardowego drenu tlenowego, który eliminuje konieczność posiadania podłączenia nasadki tlenowej do owiewania tlenem?

Odp. Tak

Dotyczy Pakietu nr 43 tabela nr 2:

Czy Zamawiający wymaga, aby wymiennik ciepła i wilgoci posiadał port do podłączenia standardowego drenu tlenowego, który eliminuje konieczność posiadania podłączenia nasadki tlenowej do owiewania tlenem?

Odp. Jak w SIWZ

Dotyczy pakietu nr 45 tabela 1

Czy Zamawiający dopuści dreny tlenowe jednorazowego użytku, pakowane pojedynczo w opakowaniu folia-folia?

Odp. Tak

Dotyczy pakietu nr 45 tabela 2 poz. 1 i 2

Czy Zamawiający dopuści wazy tlenowe:

- z drenem łączącym ze źródłem tlenu o długości 180 cm

- mikrobiologicznie czyste
- zakładane za uszy pacjenta w sposób, który eliminuje konieczność dodatkowego posiadania gumki mocującej do głowy chorego
- z dwoma rozstawami wąsów: dla dzieci i dorosłych
- pozostałe parametry zgodnie z siwz?

Odp. Tak

Dotyczy pakietu nr 45 , tabela nr 3

Czy Zamawiający dopuści maskę tlenową, wyposażoną w nowoczesne technologiczne rozwiązanie zapewniające szczelność i brak przecieków w postaci elastomerowego, miękkiego mankietu zamiast blaszki dopasowującej część nosową maski do twarzy pacjenta?

Odp. Tak

Dotyczy § 2 wzoru umowy

Prosimy o zmianę terminu dostawy na 3 dni robocze od dnia złożenia zamówienia.

Odp. Zgoda

Dotyczy §4 ust 1 wzoru umowy

Wnosimy o skrócenie terminu zapłaty za towar z 90 dni do terminów zgodnych z zapisami ustawy o terminach zapłaty w transakcjach handlowych z dnia 12 czerwca 2003 r. tj. do 30 dni. Powyższy zapis bowiem w sposób rażący stoi w sprzeczności z zapisami ww. ustawy, zgodnie z którymi, właściwym jest maksymalnie 30 dniowy termin płatności: (Art. 5). *„Jeżeli strony w umowie przewidziały termin zapłaty dłuższy niż 30 dni, wierzyciel może żądać odsetek ustawowych za okres począwszy od 31 dnia po spełnieniu swojego świadczenia niepieniężnego i doręczeniu dłużnikowi faktury lub rachunku - do dnia zapłaty, ale nie dłuższy niż do dnia wymagalności świadczenia pieniężnego”*.

Odp. Nie

Prosimy o modyfikację §4 ust. 4 wzoru umowy na następujący:

„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.”

Odp. Nie

3. Zwracamy się z prośbą o zmianę terminu przydatności towaru w §6 na min. 12 miesięcy od daty dostawy.

Odp. Zgoda

4. Zwracamy się z prośbą o zmianę terminu reklamacji w §7 ust. 2 wzoru umowy poprzez dopisanie „dni robocze”

Odp. Zgoda

5. Dotyczy § 8 ust. 1 wzoru umowy:

Prosimy o zmianę wysokości kar umownych na 0,1% wartości towaru dostarczonego ze zwłoką, za każdy dzień zwłoki.

Odp. Nie

6. Dotyczy § 8 ust. 5 wzoru umowy:

Prosimy o zmianę wysokości kar umownych na 5% wartości nie zrealizowanych dostaw.

Odp. Nie

Pakiet 41

- 1) Czy Zamawiający w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji, dopuści do postępowania system do odsysania konkurencyjnego producenta, pod warunkiem doposażenia szpitala, na czas trwania umowy w niezbędne oprzyrządowanie (kanistry, mocowniki)? W przypadku pozytywnej odpowiedzi proszę o określenie ilości stanowisk do doposażenia.

System nasz charakteryzuje się Kanistrami bez żadnych przyłączy (wszystkie w pokrywach wkładów jednorazowych). Wkłady, posiadające w pokrywie tylko dwa króćce (pacjent, próżnia) o różnej średnicy co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów, wyposażone w filtr antybakteryjny i hydrofobowy, zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem jak i personel przed kontaktem z odsysaną wydzieliną. Wkłady samo zasysają się i samo uszczelniają po uruchomieniu ssania. Nie posiadają otworu do żelowania wkładu, w proponowanym przez nas systemie proszek żelujący zasysany jest w sposób bezpieczny poprzez port pacjenta. W zestawie łącznik stożkowy, pozwalający na podłączenie drenów o różnej średnicy. Dostępne pojemności: 1, 2 i 3L. Powyżej opisany system charakteryzuje się prostotą obsługi jak i bezpieczeństwem użytkowania.

Odp. Tak pod warunkiem, że dostarczone próbki (kompletny system do odsysania z wkładem) spełnią wymagania zawarte w opisie pod pakietem. W sytuacji spełnienia wymagań oraz przedstawienia najkorzystniejszej oferty cenowej Wykonawca dostarczy oraz zainstaluje przy pierwszym złożonym zamówieniu w terminie nie krótszym niż 7 dni (45 systemów) nieodpłatnie nowe ssaki próżniowe w miejscach wskazanych przez Zamawiającego, na okres nie krótszy niż czas trwania umowy.

Pojemność 2L

- 2) Czy Zamawiający wymaga aby na każdym wkładzie znajdowała się fabrycznie nadrukowana data ważności co jest uwarunkowane datą skuteczności i przydatności filtra antybakteryjnego i hydrofobowego we wkładzie?

Odp. Dopuszcza

- 3) Czy Zamawiający wymaga aby w pokrywie wkładu znajdowały się tylko dwa króćce (pacjent, próżnia), o różnej średnicy co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów?

Odp. Dopuszcza

Pakiet 3 B pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice uniwersalne bez podziału prawa, lewa?

Odp. Tak

Pakiet 3 C pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice w op.a'200szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odp. Tak

Pakiet 3 D pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści op.a'100szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odp. Tak

Pakiet 7 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści cewnik z balonem 3-5ml?

Odp. Tak

Pakiet 9 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści rurki wykonane z medycznego PCV?

Odp. Tak

Pakiet 25 pozycja 1-7

Czy Zamawiający dopuści zgłębniki z 4 otworami bocznymi, oznaczenie długości na opakowaniu?

Odp. Tak

Pakiet 25 pozycja 1, 2

Czy Zamawiający dopuści zgłębniki o dł. 80cm?

Odp. Tak

Pakiet 25 pozycja 3-7

Czy Zamawiający dopuści zgłębniki o dł. 125cm?

Odp. Tak

Pakiet 34 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści worki z drenem 120cm, igłowy port do pobierania próbek moczu?

Odp. Nie

Pakiet 42 pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści łącznik prosty bez końcówki Luer Lock?

Odp. Nie

Pakiet 45 tabela 1 pozycja 1, 2

Czy Zamawiający dopuści opakowanie foliowe?

Odp. Tak

Pakiet 45 tabela 2 pozycja 1, 2

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu gumki na rzecz przesuwnej regulacji do głowy pacjenta?

Odp. Tak

Pakiet 47 pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści pojemność 200ml?

Odp. Tak z przeliczeniem

Pakiet 48 tabela 1 pozycja 1, 2

Czy Zamawiający dopuści Pezzery wykonane z lateksu naturalnego?

Odp. Tak

Pakiet 48 tabela 2 pozycja 5, 6

Czy Zamawiający dopuści Kehry wykonane z lateksu naturalnego?

Odp. Tak

dotyczy SIWZ

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

Odp. Jak w SIWZ

dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę urzędowej stawki VAT w związku z jej planowaną zmianą, przy czym zmianie ulegnie wyłącznie cena brutto, cena netto pozostanie bez zmian?

Odp. Tak

Dotyczy zad. 2 poz. 1-7

Czy zamawiający wymaga aby wszystkie igły pochodziły od jednego producenta?

Odp. Nie wymaga

Dotyczy zad. 2A poz. 1-6

Wnosimy o odstąpienie aby pojemniki posiadały certyfikat CE. Pojemniki na odpady medyczne są wyrobami niemedycznymi a więc nie podlegają Ustawie o Wyrobach Medycznych także nie ma wymogu aby posiadały jakiekolwiek dokumenty dopuszczające.

Odp. Tak

Dotyczy zad. 4 poz. 1 oraz 4C poz. 1

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania przyrządów bez zawartości ftalanów, co potwierdzone będzie załączoną kartą charakterystyki bezpieczeństwa produktu chemicznego oraz informacją na opakowaniu jednostkowym każdego przyrządu ? Pragniemy poinformować iż zgodnie z dyrektywą 2007/47/EC oraz rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 12 stycznia 2011 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur zgodności wyrobów medycznych (Dz.U. Nr 16 poz.74) wyroby zawierające ftalany nie powinny być stosowane w leczeniu dzieci lub kobiet ciężarnych, lub kobiet karmiących. Ponadto każdy wyrób przeznaczony do podawania lub usuwania produktów leczniczych, jeżeli w swoim składzie zawiera szkodliwe ftalany winien być oznakowany jako wyrób zawierający ftalany.

Odp. Jak w SIWZ

Dotyczy zad. 4 poz. 1 oraz 4C poz. 1

Czy Zamawiający wymaga aby bezpośrednio na przyrządzie było umieszczone logo producenta co umożliwi jego identyfikację tuż po użyciu?

Odp. Nie wymaga

Dotyczy zad. 8 poz. 3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie kaniul wykonanych z FEP (teflon) lub PTFE (podwójnie oczyszczony teflon)

Odp. Dopuszcza

Dotyczy zad. 8 poz. 3

Wnosimy o odstąpienie dostarczenia badań klinicznych. Takie badania są dobrowolne a ustawa PZP nie narzuca obowiązku ich posiadania. Taki zapis ma za zadanie ograniczyć uczciwą konkurencję i umożliwia złożenie oferty tylko jednemu Wykonawcy.

Odp. Dopuszcza

Dotyczy zad. 26 poz. 1,2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie zgłębników w rozmiarze 8/110 cm i 10/110 cm. Z wiedzy jaką posiadamy Producent wycofuje się z produkcji zgłębników 8/130 cm i 10/130 cm.

Odp. Dopuszcza

Dotyczy zad. 33 poz. 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie worków z przezroczystą tylną ścianką. Kolor ścianki nie ma wpływu na jakość i skuteczność worków na moc.

Odp. Dopuszcza

Dotyczy zad. 37 poz. 1-8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę za op a'100 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odp. Zgoda

Dotyczy Pakietu nr 3 poz.1-5

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania rękawic chirurgicznych wykonanych z lateksu, lekko pudrowanych, pakowanych parami?

Odp. Jak w SIWZ

Dotyczy Pakietu nr 3A poz.1-3

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania rękawic diagnostycznych wykonanych z lateksu, lekko pudrowanych?

Odp. J.w.

Dotyczy Pakietu nr 3A poz.4

Z jakiego materiału powinny być wykonane rękawice diagnostyczne bezpudrowe zaoferowane w poz.4 Pakietu 3A (winyłu, nitrylu, czy lateksu)?

Odp. Jak w SIWZ, nie diagnostyczne muszą spełniać wymogi funkcjonalności.

Dotyczy Pakietu nr 3A poz.1-4

Czy Zamawiający wymagając zaoferowania rękawic diagnostycznych długich, sięgających ponad nadgarstek ma na myśli rękawice zgodne z EN 455-2, czyli o długości minimalnej 240mm?

Odp. Jak w SIWZ

Dotyczy Pakietu nr 3A poz.1-4

Czy Zamawiający wymagając zaoferowania rękawic diagnostycznych trwałych, opornych na rozciąganie, przekłucia i nacięcia ma na myśli rękawice diagnostyczne o wysokiej jakości, elastyczne, charakteryzujące się wysoką odpornością na uszkodzenia mechaniczne w rutynowych czynnościach pielęgnacyjnych i diagnostycznych właściwą dla tego typu rękawic? Pragniemy dodać, że nie ma rękawic medycznych czyli zgodnych z normą EN 455 1-2-3 charakteryzujących się wysoką odpornością na przekłucia i nacięcia.

Odp. Jak w SIWZ

Dotyczy Pakietu nr 3A poz.1-4

Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie jaką ilość uznać za wymaganą? W Formularzu w poz. J.M. podano szt. natomiast w kolejnej rubryce określającej Ilość podana jest para. Wobec powyższego prosimy o sprecyzowanie czy podane ilości dotyczą szt. , par czy opakowań?

Odp.

Pakiet nr 3A- rękawice diagnostyczne

<i>l.p.</i>	<i>Artykuł</i>	<i>Rozmiar</i>	<i>J/M</i>	Ilość opakowań	<i>Cena 100 sztuk netto</i>	<i>Cena 100 sztuk brutto</i>	<i>Wartość netto</i>	<i>Wartość brutto</i>	<i>Producent nr katalogowy</i>	<i>Nr certyfikatu + nr str. w ofercie</i>
1.	Rękawice diagnostyczne	S	op.	10.000						
2.	Rękawice diagnostyczne	M	op.	6.000						
3.	Rękawice diagnostyczne	L	op.	1.200						
4.	Rękawice bezpudrowe	S/M/L	op.	200						

Ogółem wartość pakietu:

netto.....

brutto.....

Wymagania dla pakietu nr 3A :

- muszą posiadać deklarację CE,
- Wykonawca przedstawi badanie do serii na zgodność z normą EN 455-1,2,3, numer serii badanej zgodny z normami serii nadesłanych próbek,
 - długie, sięgające ponad nadgarstek,
 - pasować na obie dłonie,
 - dobrze przylegać do rąk, nie zaburzać czucia dotyku,
 - trwałe, odporne na rozciąganie i przekłucie i nacięcie,
 - łatwe do założenia na rękę i zdjęcia z niej.

Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć do oceny jakościowej nie mniej niż po 20 par rękawic do każdej pozycji w pakiecie.

Dotyczy Pakietu nr 3B poz.1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie jako rękawic sekcyjnych rękawic ochronnych kategorii III wykonanych z lateksu, bezpudrowych o długości min. 300mm?

Odp. Dopuszcza

Dotyczy Pakietu nr 3B poz.1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie rękawic sekcyjnych w rozmiarze 7,5-8 lub 8,5-9?

Odp. Dopuszcza

Dotyczy Pakietu nr 3B poz.1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie jako rękawic sekcyjnych rękawic ochronnych kategorii III wykonanych z lateksu, bezpudrowych o długości min. 300mm?

Odp. Dopuszcza

Dotyczy Pakietu nr 3B poz.1

Prosimy o odstąpienie od wymogu dołączenia do oferty raportu z badań do serii próbek rękawic sekcyjnych.

Odp. Odstępuje

Dotyczy Pakietu nr 3C poz.1

Czy Zamawiający wymagając zaoferowania rękawic diagnostycznych długich, sięgających ponad nadgarstek ma na myśli rękawice zgodne z EN 455-2, czyli o długości minimalnej 240mm?

Odp. Jak w SIWZ

Dotyczy Pakietu nr 3C poz.1

Czy Zamawiający wymagając zaoferowania rękawic diagnostycznych trwałych, opornych na rozciąganie, przekłucia i nacięcia ma na myśli rękawice diagnostyczne o wysokiej jakości, elastyczne, charakteryzujące się wysoką odpornością na uszkodzenia mechaniczne w rutynowych czynnościach pielęgnacyjnych i diagnostycznych właściwą dla tego typu rękawic? Pragniemy dodać, że nie ma rękawic medycznych czyli zgodnych z normą EN 455 1-2-3 charakteryzujących się wysoką odpornością na przekłucia i nacięcia.

Odp. Jw.

Dotyczy Pakietu nr 3C poz.1

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania rękawic diagnostycznych z nitrilu w ilości 1200szt.?

Odp. 1200 opakowań

Dotyczy Pakietu nr 3D poz.1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowania rękawic foliowych w rozmiarach M i L?

Odp. Męskie i żeńskie

Dotyczy Pakietu nr 3D poz.1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowania rękawic foliowych posiadających deklarację zgodności dla tego typu rękawic?

Odp. Dopuszcza

Dotyczy Pakietu nr 16 poz.1

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie igły do punkcji mostka o nieznacznie większej średnicy, zamiast 16G - 15 G (1,8mm)?

Odp. Jak w SIWZ

Pytanie nr 1 dotyczy Rozdziału 1 pkt. 1 SIWZ oraz załącznika nr 1 do SIWZ

Wykonawca zobowiązany jest przedstawić Zamawiającemu próbki oferowanych produktów, będących przedmiotem zamówienia.

Ponieważ próbka jest dokumentem (patrz. Chociażby - Sygn. akt KIO/UZP 1695/09) w rozumieniu Rozporządzenie Prezesa Rady Ministrów z dnia 30 grudnia 2009r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy, oraz form, w jakich te dokumenty mogą być składane (Dz.U.09.226.1817) prosimy o wyjaśnienie w jakim konkretnie celu i na podstawie jakich obiektywnych wzorców będzie Zamawiający oceniał próbki w poszczególnych parametrach opisanych w załączniku nr 1.

Krajowa Izba Odwoławcza w wyroku z dnia 27 kwietnia 2009 r. (sygn. akt KIO/UZP 474/09) wskazała, iż „niedopuszczalne jest zastrzeganie sobie przez zamawiającego możliwości dokonywania zupełnie arbitralnych ocen składanych ofert, przy niedookreślonych i nieostrych kryteriach jakościowych zgodności z wymaganiami SIWZ, podejmowanych w wyniku tajnych eksperymentów, do których wyników, metodologii czy warunków przeprowadzenia, wykonawcy w żaden sposób nie będą mogli się odnieść”.

Biorąc pod uwagę powyższe prosimy o dookreślenie sposobu oceny ofert lub wykreślenie spornych zapisów.

Odp. Brak zgody

Pytanie nr 2 dotyczy §2 wzoru umowy

Wnosimy, aby termin realizacji zamówień określony w §2 liczony był zgodnie z art. 111 k.c. i wynosił 3 dni zamiast 72 godzin.

Odp. Tak

Pytanie nr 3 dotyczy §4 ust. 1 wzoru umowy

Wnosimy o skrócenie minimalnego terminu płatności z 90 do min. 30 dni. Zwracamy uwagę, że zgodnie z art. 5 ustawy z dn. 12 czerwca 2003 r. o terminach płatności w transakcjach handlowych (Dz. U. nr 139, poz. 1323 ze zm) nawet jeżeli strony w umowie przewidziały termin zapłaty dłuższy niż 30 dni, wierzyciel może żądać odsetek ustawowych za okres począwszy od 31 dnia po spełnieniu swojego świadczenia niepieniężnego i doręczeniu dłużnikowi faktury lub rachunku - do dnia zapłaty, ale nie dłuższy niż do dnia wymagalności świadczenia pieniężnego. nadto zgodnie z Art. 9. przywołanej ustawy - czynność prawna wyłączająca lub ograniczająca uprawnienia wierzyciela lub obowiązki dłużnika, o których mowa w art. 5, jest nieważna.

Odp. Brak zgody

Pytanie nr 4 dotyczy §8 ust. 1 i 5 wzoru umowy

Zgodnie z art. 353.1 k.c. zasady współzycia społecznego ograniczają swobodę kontraktową, zaś art. 58 §2 k.c. wyznacza granice dopuszczalnej treści czynności prawnej. Jeżeli zastrzeżona w umowie wysokość odsetek jest rażąco wysoka, to już tylko z tego powodu jest sprzeczna z zasadami współzycia społecznego, a w konsekwencji w tym zakresie ta część umowy może być uznana za nieważną. Nadto naliczanie tak wysokich kar umownych wypełnia przesłankę określoną w art.484 § 2 k.c.

Prosimy zatem o zmianę §8 ust. 1 i 5 wzoru umowy na następujący :

1. W razie zwłoki w dostarczeniu towaru Wykonawca będzie zobowiązany do zapłacenia kary w wysokości 0,2 % wartości przedmiotu danej dostawy, za każdy dzień zwłoki.
5. Jeżeli zwłoka w dostawie przekroczy 10 dni Zamawiający ma prawo odstąpić od umowy (tj. pakietu lub pakietów) po bezskutecznym wezwaniu Wykonawcy do spełnienia świadczenia zgodnego z umową, a Wykonawca jest zobowiązany do zapłaty kary umownej w wysokości 5% wartości nie zrealizowanych dostaw.

Uzasadnienie:

Podstawowym celem zastrzeżenia kary umownej jest zabezpieczenie interesów wierzyciela na wypadek niedopełnienia obowiązków przez dłużnika. Zastrzeżenie to zwalnia wierzyciela z obowiązku wykazania wysokości szkody. W związku z tym, że jest ona niejako surogatem odszkodowania, należy się wyłącznie, gdy niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązania zaszło z winy dłużnika. Biorąc pod uwagę powyższe prosimy raz jeszcze o rozważenie możliwości zmniejszenia kar umownych, gdyż naszym zdaniem interes Zamawiającego jest w pełni zabezpieczony biorąc pod uwagę pozostałe zapisy wzoru umowy - zgodnie z którymi Zamawiający zastrzega sobie prawo do odszkodowania uzupełniającego oraz zapisy odnoszące się do wykonawstwa zastępczego.

Żądanie kar umownych jedynie od wykonawcy oraz jednoczesne umniejszanie

odpowiedzialności Zamawiającego nie znajduje żadnego uzasadnienia w charakterze stosunku prawnego łączącego strony w tej umowie. Takie działanie Zamawiającego jest niedopuszczalne. Zamawiający, korzystając w sposób nieuprawniony ze swojej silniejszej pozycji w ramach postępowania, narzuca treść umowy (w odniesieniu do wysokości kar umownych) w sposób sprzeczny z przeznaczeniem swojego prawa, dlatego takie działanie nie może korzystać z ochrony prawa.

Odp. Brak zgody

Pytanie nr 5 dotyczy §9 wzoru umowy

Ze względu na okres trwania umowy (24 miesiące) i pewność obrotu gospodarczego prosimy o wprowadzenie do wzoru umowy w §9 następujących zapisów:

Strony dopuszczają możliwość zmiany wartości (ceny) w przypadku:

- a. zmiany stawki podatku VAT obejmującej przedmiot zamówienia, przy czym zmianie ulegnie wyłącznie cena brutto, cena netto pozostanie bez zmian

Odp. Tak

- b. rażącej zmiany cen przedmiotu zamówienia

Odp. Nie

- c. zmian stawek opłat celnych wynikających z przepisów prawa, obejmujących towar importowany,

Odp. Nie

- d. zastosowania waloryzacji cen z tym, że waloryzacja nie może nastąpić wcześniej niż przed upływem 12 miesięcy od dnia zawarcia niniejszej umowy.

Odp. Nie

- e. waloryzacja cen przedmiotu zamówienia może zostać dokonana o wskaźnik cen towarów i usług konsumpcyjnych ogółem ogłoszony przez Prezesa GUS za ostatni kwartał.

Odp. Nie

- 1. Czy Zamawiający w Pakiecie 9 w pozycji 1 dopuści rurki intubacyjne nie silikonowe, ale wykonane z materiału ułatwiającego intubację a także posiadające specjalnie atraumatycznie wykonaną końcówkę dla ułatwienia intubacji, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odp. Prosimy o dokumentację – tak

- 2. Czy Zamawiający w Pakiecie 10 w pozycji 1 dopuści rurki intubacyjne z mankietem niskociśnieniowym wysokoobjętościowym (taka konstrukcja mankieta zapewnia szczelność przy niskich ciśnieniach wypełnienia mankieta, co daje pewien margines bezpieczeństwa na wzrost ciśnienia spowodowany dyfuzją gazów z zachowaniem zewnętrznej kontroli tego ciśnienia), dedykowane do standardowej długości zabiegów operacyjnych, nie posiadające systemu typu Soft-Seal, Lanz lub Fome Cuff, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odp. Tak

- 3. Czy Zamawiający w Pakiecie 10 w pozycji 1 dopuści rurki intubacyjne w rozmiarach od 5,0 do 9,5 co 0,5 posiadające równoważny dla Soft –Seal, Fome Cuff system Brandt, spełniające pozostałe wymagania SIWZ ?

Odp. Tak

4. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 43 w Tabeli 1 pozycja 1A dopuści filtry, na których obudowie umieszczony jest napis wskazujący, że z tej strony do filtra należy podłączyć Pacjenta (brak oznaczenia kierunku przepływu gazów oddechowych) pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ?

Odp. Tak

5. Czy Zamawiający w Pakiecie nr 43 w Tabeli 2 w pozycji 1 dopuści sterylne, jednoelementowe wymienniki ciepła i wilgoci, o wysokiej skuteczności nawilżania powyżej 28mgH₂O/l, o małej masie poniżej 9g, wyposażone w port do odsysania wydzieliny i port do podawania tlenu?

Odp. Tak

6. Czy Zamawiający w Pakiecie 45 w Tabeli 1 w pozycji 1 i 2 dopuści produkty mikrobiologicznie czyste, jednopacjentowe, pakowane w folię spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odp. Tak

7. Czy Zamawiający w Pakiecie 45 w Tabeli 2 w pozycji 1 i 2 dopuści produkty mikrobiologicznie czyste, jednopacjentowe, bez gumki mocującej do głowy Pacjenta i otworów bocznych ułatwiających oddychanie (te cechy są typowe dla masek tlenowych a nie wąsów), spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odp. Tak

Dot. Pakietu 6

Prosimy o podanie zakresu regulacji igły w mm, np. zakres regulacji 10 – 30.

Odp. od 10 do 30

Dot. Pakietu 22

Czy Zamawiający wymaga na igle Veresa kranika do otwierania i zamykania światła igły podczas przechodzenia przez ścianę jamy brzusznej?

Odp. Dopuszcza

Dot. Pakietu 22

Czy Zamawiający wymaga zaworu spustowego na worku na wydzielinę?

Odp. Nie wymaga

Dot. Rozdz. 14 pkt. 1 ust. h

Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający wymaga załączenia do oferty wykazu wykonanych dostaw w okresie ostatnich trzech lat potwierdzających należyte wykonanie, które muszą zostać potwierdzone listami referencyjnymi.

Odp. Jak w SIWZ

Dot. §2 wzoru umowy

Prosimy o określenie terminu dostawy na min. 5 dni roboczych. Sprzęt będziemy dostarczać jak najszybciej i może to nastąpić nawet w terminie krótszym niż powyższy, niemniej jednak rzeczywiste warunki to czasem: odbiór przesyłki z magazynów, rozpakowanie czy przesortowanie.

Odp. Jak w SIWZ

Dot.§7 pkt.2 wzoru umowy

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydłużenie terminu wymiany towaru z 3 na 7 dni roboczych.

Wykonawca, aby wymienić reklamowany asortyment musi najpierw zbadać zwrócony towar i następnie podjąć decyzję o uznaniu reklamacji. Załatwienie reklamacji wymaga spełnienia określonych procedur, co jest czasochłonne, dlatego też właściwe rozpatrzenie reklamacji i wymiana towaru w ciągu 3 dni jest trudne do wykonania. W razie pozostawienia zapisu wątpliwa będzie jego ważność w świetle przepisów kodeksu cywilnego, bowiem zapis nosi znamiona świadczenia niemożliwego.

Odp. Jak w SIWZ

Dot.§8 pkt.5 wzoru umowy

W/w ust. zawiera informację: „Jeżeli zwłoka w dostawie przekroczy 10 dni Zamawiający ma prawo odstąpić od umowy(tj. pakietu lub pakietów), a Wykonawca jest zobowiązany do zapłaty kary umownej w wysokości 10% wartości nie zrealizowanych dostaw.”

Zapis taki sprawia, że strony są nie są równoprawne. Zdarzyć się może że Zamawiający nie będzie w terminie regulował należności za wykonane dostawy w związku z czym zostaną mu wstrzymane dostawy do czasu uregulowania należności. Pozostawiony zapis w niezmienionej formie pozwoliłby Zamawiającemu na nieterminowe regulowanie płatności z jednoczesnym odstąpieniem od umowy i naliczeniem Dostawcy kar umownych. Z uwagi na powyższe wnosimy o wykreślenie w/w pkt. ze wzoru umowy lub jego modyfikację z uwzględnieniem powyższej sytuacji.

Odp. Brak zgody

Pak Nr 52

Czy Zamawiający wymaga, aby cewniki posiadały symetryczną końcówkę, która redukuje do zera stopień recyrkulacji przy odwróconych liniach?

Odp. Nie wymaga

Pak Nr 52

Czy Zamawiający wymaga, aby prowadnica z rozrywalnią koszulką i zastawką była wykonana z teflonu?

Odp. Nie wymaga

Paragraf 1 ustęp 3

Niniejszym Wykonawca zwraca się z prośbą o modyfikację zapisu na „Ceny jednostkowe netto zawarte w załącznikach załączonych do umowy nie mogą ulec zwiększeniu przez cały okres obowiązywania niniejszej umowy.”

Odp. Tak

Paragraf 5 ustęp 5

Niniejszym Wykonawca zwraca się z prośbą o wykreślenie niniejszego zapisu z umowy.

Odp. Nie

Paragraf 7 ustęp 3

Niniejszym Wykonawca zwraca się z prośbą o modyfikację zapisu na „Zamawiającemu przysługuje prawo odmowy przyjęcia towaru w przypadku:

- dostarczenia towaru złej jakości, w tym nie posiadającego określonego w umowie terminu przydatności do użytku,
- dostarczenie towaru niezgodnego z umową lub zamówieniem,
- dostarczenie towaru w nie oryginalnym opakowaniu,
- gdy sprzęt nie będzie opatrzone etykietą zawierającą nazwę firmy produkującej , datę produkcji, terminu ważności.”

Odp. Tak

Paragraf 8 ustęp 1

Niniejszym Wykonawca zwraca się z prośbą o modyfikację zapisu na „W razie zwłoki w dostarczeniu towaru Wykonawca będzie zobowiązany do zapłacenia kary w wysokości 0,5% wartości niedostarczonego towaru, za każdy dzień zwłoki.”

Odp. Nie

Paragraf 8 ustęp 5

Niniejszym Wykonawca zwraca się z prośbą o modyfikację zapisu na „Jeżeli zwłoka w dostawie przekroczy 10 dni Zamawiający ma prawo odstąpić od umowy (tj. pakietu lub pakietów) po wcześniejszym wezwaniu do poprawy, a Wykonawca jest zobowiązany do zapłaty kary umownej w wysokości 5% wartości nie zrealizowanych dostaw.”

Odp. Nie

Pakiet nr 1, Poz.1-4:

1.Czy strzykawki mają posiadać długość skali na cylindrze, która odpowiada pojemności nominalnej strzykawki?

Odp. Mają posiadać skalę

2.Prosimy o dopuszczenie podania ceny w/w asortymentu za opakowanie a 100szt z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu cenowym.

Odp. Zgoda

Pakiet nr 1, Poz.6 i 7:

1.Czy strzykawki mają posiadać na cylindrze minimum logo producenta i typ strzykawki w celu poprawnej identyfikacji używanej strzykawki?

Odp. Nie muszą

Pakiet nr 1, Poz.8:

1.Prosimy o dopuszczenie strzykawki 50 –ml (Janetta) do cewników, zgłębników bez nasadki typu luer.

Odp. Tak

Pakiet nr 1a:

1.Czy strzykawki mają posiadać na cylindrze minimum logo producenta i typ strzykawki w celu poprawnej identyfikacji używanej strzykawki w wyświetlanym menu pompy?

Odp. Nie muszą

2.Prosimy o określenie do jakiego rodzaju pompy Braun mają pasować zaoferowane strzykawki 50ml?

Odp. MELSUNGEN AG-871774/5

3.Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy strzykawki powinny być wymienione w menu pomp infuzyjnych stosowanych przez Zamawiającego w celu zachowania kompatybilności

strzykawek? Informujemy, że każdy producent pompy wskazuje jakie strzykawki jakich producentów winny być stosowane, poprzez umieszczenie ich w menu pompy.

Odp. Muszą być kompatybilne z naszymi pompami

Pakiet nr 2, Poz. 1-7:

1. Czy igły iniekcyjne mają być szlifowane elektromechanicznie, co zapewnia ich atraumatyczność?

Odp. Mają być ostre

Pakiet nr 2, Poz. 1-7:

1. Prosimy o dopuszczenie podania ceny w/w asortymentu za opakowanie a 100szt z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu cenowym.

Odp. Zgoda

Pakiet nr 3, Poz. 1-5:

1. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy rękawice mają być przebadane na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 i czy w związku z tym Zamawiający będzie oczekiwał dołączenie do ofert w/w badań?

Odp. Zgodnie z SIWZ

2. Czy rękawice mają być przebadane na przenikalność wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671 z dołączonym do oferty raportem?

Odp. Zgodnie z SIWZ

Pakiet 3a poz.1-4:

1. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie zaoferowania rękawic nitrylowych nowej generacji, przebadanych na przepuszczalność dla wirusów wg ASTM F 1671 oraz podwójnie oznakowanych jako wyrób medyczny i jednocześnie środek ochrony osobistej (stosowane informacje fabrycznie umieszczone na opakowaniach), pakowanych w opakowania maks. 200 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości. Nadmieniamy, że dopuszczenie ww. rękawic nie zwiększy kosztów zakupu, a jednocześnie pozwoli Zamawiającemu wyeliminować całkowicie problem alergii na proteiny lateksowe, przy zachowaniu parametrów mechanicznych rękawic lateksowych nowej generacji rękawic nitrylowych nie odbiegają od lateksu, gwarantując jednocześnie wyższy poziom ochrony.

Odp. Dopuszcza

Pakiet 3a poz.1-4:

1. Prosimy o dopuszczenie podania ceny w/w asortymentu za opakowanie a 100szt z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu cenowym.

Odp. Zgoda

Pakiet 3c poz.1-4:

1. Prosimy o dopuszczenie podania ceny w/w asortymentu za opakowanie a 200szt z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu cenowym.

Odp. Zgoda

2. Pełna i wiarygodna informacja o czasie przenikania przez rękawice różnych substancji chemicznych pozwala właściwie zaplanować prace personelu i zagwarantować tym samym wysoki poziom bezpieczeństwa. Czy w związku z powyższym, do oferty mają być dołączone dokumenty potwierdzające testowanie rękawic diagnostycznych na przenikalność dla co

najmniej czterech substancji chemicznych wykorzystywanych w laboratoriach diagnostycznych oraz w środkach myjących i dezynfekcyjnych?

Odp. Mogą

3. Prosimy Zamawiającego o potwierdzenie, czy Zamawiający w celu zagwarantowania wysokiej jakości oferowanych rękawiczek oraz ich zgodności z normami będzie wymagał, aby rękawice niesterylne posiadały certyfikat wydany przez jednostkę niezależną tj. jednostkę notyfikowaną potwierdzającą zgodność z normą EN 455-1,2,3 i w związku z tym będzie wymagała załączenia do oferty certyfikatu?

Odp. Nie wymaga

4. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający będzie oczekiwał aby rękawice były zarejestrowane w I klasie wyrobu medycznego oraz III kategorii środka ochrony indywidualnej co dopuszcza je do kontaktu z materiałem zakaźnym oraz substancjami i lekami groźnymi dla zdrowia i życia personelu.

Odp. Dopuszcza

5. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy na opakowaniu produktu ma być umieszczona fabrycznie nadrukowana informacja dotycząca poziomów ochrony przeciwko co najmniej 2 stężonym alkoholom stosowanym w dezynfekcji (w tym. m.in. alkohol etylowy i izopropylowy)?

Odp. Nie wymaga

Pakiet 8, Poz.1-2:

1. Czy kaniule mają być wykonane z podwójnie oczyszczonego teflonu (PTFE)?

Odp. Mogą

2. Czy kaniule dożylnie mają cechować się przepływem maksymalnym 13ml/min, co zapobiega przed przewodnieniem pacjenta?

Odp. Zgodnie z SIWZ

Pakiet 8, Poz.1-7:

1. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy kaniule mają być pakowane w sztywne opakowanie Tyvec zabezpieczające przed utratą jałowości?

Odp. Zgodnie z SIWZ

Pakiet 8, Poz.7:

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli w rozmiarze 1,8 (16G), reszta parametrów zgodna z SIWZ.

Odp. Zgoda

Pakiet 8, Poz.8:

1. Prosimy o dopuszczenie zaoferowania koreczków innego producenta niż kaniule, przy zachowaniu pełnej kompatybilności.

Odp. Zgoda

Pakiet 8, Poz.3-7:

1. Czy poprzez określenie "poparty badaniami klinicznymi" Zamawiający rozumie dołączenie minimum trzech opublikowanych badań klinicznych potwierdzających ograniczenie występowanie zakrzepowego zapalenia żył związanych z materiałem zastosowanym do produkcji kaniul?

Odp. Zgodnie z SIWZ

Pakiet 8A:

1. Czy kaniule mają być wykonane z podwójnie oczyszczonego teflonu (PTFE)?

Odp. Mogą

2. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy kaniule mają być pakowane w sztywne opakowanie Tyvec zabezpieczające przed utratą jałowości?

Odp. Zgodnie z SIWZ

Pakiet 8B:

1. Czy kaniula ma być wyposażona w zawór kulowo- suwakowy , który zapobiega powstaniu zatoru powietrznego?

Odp. Zgodnie z SIWZ

Pakiet nr 9:

1. Prosimy o dopuszczenie zaoferowania rurek wykonanych z medycznego PCV, tak jak obecnie stosowane.

Odp. Zgoda

2. Czy rurki intubacyjne mają posiadać cały czarny koniec rurki, taka jak obecnie stosowane, pozwalający na kontrolę położenie rurki podczas intubacji?

Odp. Mogą

3. Czy rurki mają być wyposażone w odłączalny łącznik w kolorze mlecznym?

Odp. Mogą

4. Czy rurki mają posiadać oryginalnie nadrukowane logo producenta na korpusie, co pozwala na identyfikację rurki bez opakowania jednostkowego?

Odp. Nie muszą

Pakiet 13, Poz.2:

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania igieł w rozmiarach 22G-27G, spełniających pozostałe wymogi siwz.

Odp. Zgoda

Pakiet 13, Poz.1-3:

Czy igły mają być pakowane w opakowanie Tyvec? Opakowanie takie poprzez swoją wielowarstwową strukturę

Odp. Zgodnie z SIWZ

zabezpiecza przed mikrouszkodzeniami spowodowanymi zewnętrznymi czynnikami mechanicznymi w trakcie

Odp. Nie

użytkowania, przechowywania oraz transportu a tym samym zapobiega kontaminacji spowodowanej drobnymi uszkodzeniami mechanicznymi.

Odp. Muszą

Pakiet 16, Poz.2:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do znieczuleń zewnątrzoponowych ciągłych z igłą Touhy 17Gx80mm.

Odp. Zgoda

Pakiet nr 27, 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?

Odp. Zgodnie z SIWZ

2. Czy cewniki do karmienia mają być skalowane co 1 cm, co umożliwia precyzyjną aplikację i określenie dokładnej głębokości położenia cewnika oraz prosto pakowane (nie zwijane), co zapobiega zgnieceniu i zamknięciu światła cewnika?

Odp. Zgodnie z SIWZ

Pakiet 33, tabela nr 1, poz. 1

1. Czy worki mają być wyposażone w bezigłowy port do pobierania próbek moczu? Umożliwia to nierozłączalnie zamkniętego systemu jaki stanowi worek na mocz połączony z cewnikiem Foleya, co zapobiega wzrostowi ryzyka wprowadzenia infekcji do układu moczowego.

Odp. Zgodnie z SIWZ

Pakiet 34:

1. Czy nie zaszła oczywista omyłka i Zamawiający ma na myśli zestaw z zastawką antyreflucyjną w worku i łączniku, tak jak obecnie stosowane?

Odp. Tak

2. Czy zestaw do godzinowej zbiórki moczu, tak jak obecnie stosowany, ma uniemożliwiać cofanie się zgromadzonego moczu w worku, komorze i drenie łączącym do cewnika Foleya w kierunku pacjenta?

Odp. Zgodnie z SIWZ

Pakiet 35, Poz.1 i 2:

1. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy kranik ma posiadać trójramienne pokrętło umożliwiające swobodną i precyzyjną obsługę kranika?

Odp. Zgodnie z SIWZ

2.Czy przedłużacz w kranikach ma być wykonany z PVC nie zawierającego ftalanów di(2-etyloheksylowych) DEHP? Jest on najczęściej stosowanym w PVC ftalanem, który zaburza rozwój komórek, wywołuje zmiany w narządach rozrodczych, wątrobie oraz jest podejrzewany o działanie rakotwórcze, a wykazując rozpuszczalność w lipidach obecnych w osoczu krwi, żywieniu parenteralnym oraz nośnikach wielu leków, których infuzja może odbywać się przez wymienione produkty może dostawać się ich drogą do organizmu. Pragniemy nadmienić, iż produkty bez DEHP są powszechnie stosowane w systemach do infuzji, przyrządach do żywienia oraz innych produktach.

Odp. Zgodnie z SIWZ

Pakiet 36, Poz.3:

1.Prosimy Zamawiającego o wyłączenie w/w pozycji do osobnego pakietu co pozwoli większej liczbie firm na złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty.

Odp. Brak zgody

Pakiet 36, Poz.4:

1.Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski twarzowej wielorazowej do znieczulania i wentylacji aparatem AMBU dla dorosłych silikonowe, z mankietem uszczelnianym powietrzem w rozmiarach 1, 2 i 3 w pełni zabezpieczających rozmiary potencjalnych pacjentów, bez kolorystycznego kodowania rozmiarów, reszta parametrów zgodna z SIWZ

Odp. Zgoda

Pakiet 36, Poz. 5:

1.Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski twarzowej dla dzieci do znieczulenia i wentylacji aparatem AMBU w rozmiarach 0,1, 2 i 3 w pełni zabezpieczających rozmiary pediatrycznych pacjentów, bez kolorystycznego kodowania rozmiarów, reszta parametrów zgodna z SIWZ

Odp. Zgoda

Pakiet 37, Poz. 1-8:

1.Prosimy o dopuszczenie podania ceny w/w asortymentu za opakowanie a 100szt z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu cenowym.

Odp. Zgoda

Pakiet 42, Poz. 6:

1.Czy Zamawiający ma na myśli jednorazowy łącznik przestrzeń martwą (rurkę karbowaną) zakończoną od strony pacjenta łącznikiem kolanko z portem luer-lock?

Odp. Nie

Pakiet 43, tabela 1, Poz.1a:

1.Czy filtr ma się cechować objętością oddechową w zakresie 300-1200ml?

Odp. Dopuszcza dolny zakres poniżej 300 ml

2.Czy filtry oddechowe mają posiadać nadrukowaną na obwodzie filtra informację o wartości minimalnej i maksymalnej objętości oddechowej Vt?

Odp. Zgodnie z SIWZ

3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra bez zaznaczonego kierunku przepływu gazów oddechowych.

Odp. Zgoda

Pakiet 43, tabela 1, Poz.1b:

1. Czy filtr ma się cechować objętością oddechową w zakresie 150-1000ml?

Odp. Zgodnie z SIWZ

2. Czy filtr ma się cechować wagą max. 15g?

Odp. Zgodnie z SIWZ

3. Czy filtry oddechowe mają posiadać nadrukowaną na obwodzie filtra informację o wartości minimalnej i maksymalnej objętości oddechowej V_t ?

Odp. Mogą

Pakiet 43, tabela 2, Poz.1:

1. Czy port do odsysania wydzieliny ma być samouszczelniający się co minimalizuje ryzyko okluzji?

Odp. Zgodnie z SIWZ

2. Czy poziom nawilżania ma wynosić min. 29,2 mg H_2O/l przy VT 500 ml?

Odp. Zgodnie z SIWZ

3. Czy wymiennik ciepła i wilgoci ma być z celulozy?

Odp. Zgodnie z SIWZ

Pakiet 47, Poz.1-6:

1. Czy Zamawiający oczekuje drenów pakowanych podwójnie: wewnętrznie w perforowaną folię dla lepszej ewakuacji tlenu etylenu używanego do sterylizacji oraz zewnętrznie w opakowanie foliowo-papierowe?

Odp. Zgodnie z SIWZ

2. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy dreny mają posiadać perforację o zmiennej średnicy otworów zapewniającą stałą skuteczność drenażu na całej długości perforowanego drenu?

Odp. Zgodnie z SIWZ

Pakiet 48, Poz.1-10:

1. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy cewniki mają być pakowane w opakowanie podwójne- wewnętrzny worek foliowy i zewnętrzne opakowanie folia/papier, co zapewnia ich aseptyczne użytkowanie?

Odp. Zgodnie z SIWZ

2. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy cewniki Pezzera, mają posiadać 3 czy 4 otwory boczne drenujące gwarantujące prawidłowy drenaż?

Odp. Zgodnie z SIWZ

3. Czy cewniki pezzera` a mają być sterylizowane metodą radiacyjną, która eliminuje kancerogenność produktu?

Odp. Muszą być sterylne

Do SIWZ:

Ze względu na wysoki koszt oferowanego asortymentu prosimy Zamawiającego o zmniejszenie ilości próbek do 1 szt. z każdej pozycji asortymentowej z dowolnego rozmiaru. W razie odpowiedzi odmownej, w przypadku wybrania naszej oferty jako najkorzystniejszej prosimy Zamawiającego o wliczenie dostarczonych próbek na poczet pierwszej dostawy lub ich zwrot.

Odp. Brak zgody

Czy Zamawiający w pakiecie 33 poz. 1 dopuszcza worek do moczu o pojemności 2000ml, niesterylny, z łącznikiem przyłączeniowym do łącznika, ze szczelną zastawką do opróżniania worka.

Odp. Tak

Czy Zamawiający w zakresie Pakietu Nr 52 dopuszcza zaoferowanie cewników permanentnych do dializ dostarczanych w opakowaniach zbiorczych po 5 sztuk ?

Odp. Nie

Pak Nr 40, poz.1

Czy Zamawiający zgodzi się na przedłużacz przezroczysty o długości 90cm

Odp. Tak z przeliczeniem na długości w metrach.

Pak 51 A

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania i wyceny dializatory niskoprzepływowe polisulfonowe o powierzchni $1,8m^2$ i współczynnika ultrafiltracji własnej (kuf) 12,3 ml/h mm Hg, sterylizowane promieniami gamma? Wyrażenie zgody umożliwi na złożenie naszej firmie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty, a Państwu dogodniejszy wybór Dostawcy.

Odp. Tak

Pytanie 1:

Czy Zamawiający w zakresie poz. 1, 2 Pakietu nr 1B ma na myśli materiały eksploatacyjne charakteryzujące się wysoką jakością, znane i atestowane przez producenta urządzenia lub/i przez jego autoryzowanego przedstawiciela/serwis, czyli takie, które są – w sposób potwierdzony stosownym oświadczeniem tych podmiotów – w pełni kompatybilne z eksploatowanym przez Zamawiającego wstrzykiwaczem kontrastu:

- Medrad Vistron CT (nr seryjny 57296)

i – jako takie – nie spowodują usterek w jego działaniu, ani nie będą powodem jego uszkodzenia, jak również nie spowodują ryzyka cofnięcia udzielonych na ten aparat gwarancji lub/i rękojmi (udzielanych standardowo po wykonanych interwencjach serwisowo-naprawczych i okresowych przeglądach technicznych)?

UZASADNIENIE

Pozytywna odpowiedź na powyższe pytanie zagwarantuje Zamawiającemu dostawę sprzętu, którego jakość zapewni bezpieczną eksploatację wstrzykiwacza kontrastu (bezpieczną zarówno dla Pacjenta, jak i samego urządzenia).

Pytanie 2:

W nawiązaniu do opisu przedmiotu zamówienia wg formularza cenowego – poz. 2 Pakietu nr 1B – „strzykawki” prosimy o odpowiedź na pytanie, czy Zamawiający pisząc:

Złącze niskiego ciśnienia kompatybilne z proponowanym zestawem, długości ≥ 150 cm.

ma na myśli:

Złącze niskociśnieniowe o długości ≥ 150 cm i limicie ciśnienia 350 PSI do automatycznej strzykawki Medrad Vistron CT?

Odp. Tak jak w SIWZ