



Nasz znak:
EP/220/111/2018/2

Data:
05.02.2019r.

WYJAŚNIENIE I ZMIANA TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

dotyczy: przetargu nieograniczonego znak: EP/220/111/2018 pn.: Dostawa sprzętu medycznego jednorazowego oraz wielorazowego użytku dla SPWSZ w Szczecinie

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 i 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. Prawo zamówień publicznych (t. j.: Dz. U. z 2018r., poz. 1986 ze zm., dalej – „ustawa Pzp”), Samodzielny Publiczny Wojewódzki Szpital Zespolony w Szczecinie, jako Zamawiający, informuje, że w postępowaniu o udzielenie zamówienia prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego znak j. w. zostały złożone pytania do treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia oraz zmieniono jej treść:

Pytania Wykonawców:

ZESTAW 2

Dotyczy zadania nr 2

Czy Zamawiający w pozycji 1.1 dopuści cewnik do naczyń centralnych jednoświatłowy 14 G, długość 20 cm, zestaw zawiera: igłę wprowadzającą typu Y 14 G, nitinolowy prowadnik J 0,032” x 60 cm strzykawka 5 ml cewnik poliuretanowy z miękkim stożkowatym końcem zapobiegającym uszkodzeniu śródbłonna z centymetrowymi znacznikami głębokości, skrzydełka mocujące do skóry pacjenta, rozszerzacz 8.5 F, korek z membraną do dodatkowych wstrzyknięć?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Czy Zamawiający w pozycji 1.2 dopuści cewnik do naczyń centralnych dwuświatłowy 7 F (14/18 G), długość 16, 20, 30 cm, zestaw zawiera: igłę wprowadzającą typu Y 18 G 6,5 cm, nitinolowy prowadnik J 0,035” strzykawka 5 ml, cewnik poliuretanowy z miękkim stożkowatym końcem zapobiegającym uszkodzeniu śródbłonna z centymetrowymi znacznikami głębokości, skrzydełka mocujące do skóry pacjenta, rozszerzacz 8,5 Fr, dwa korki z membraną do dodatkowych wstrzyknięć?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Czy Zamawiający w pozycji 1.3 dopuści cewnik do naczyń centralnych trzyświatłowy 7 F (16/18/18 G), długość, 16, 20, 30 cm, zestaw zawiera: igłę wprowadzającą typu Y 18 G 6,5 cm, nitinolowy prowadnik J 0,035”, strzykawka 5 ml, cewnik poliuretanowy z miękkim stożkowatym końcem zapobiegającym uszkodzeniu śródbłonna z centymetrowymi znacznikami głębokości, skrzydełka mocujące do skóry pacjenta, rozszerzacz 8,5 Fr, trzy korki z membraną do dodatkowych wstrzyknięć?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Czy Zamawiający w pozycji 1.4 dopuści antybakteryjny trzykanałowy cewnik do wkłuc centralnych wykonany z termowrażliwego poliuretanu w całości kontrastujący w RTG, inkorporowany aktywnym srebrem z możliwością podawania kontrastu - przepływ do 5 ml/sek., wprowadzany techniką Seldingera. Cewnik w rozmiarze 7,5 FR (światła 14 G, 18 G, 18 G), długość cewnika 16 cm lub 20 cm do wyboru przez Zamawiającego. Użytkownik może wybrać jeden z dwóch wariantów wprowadzacza: igłę lub krótką kaniulę. Każdy zestaw zawiera: Cewnik trzykanałowy z drenami przedłużającymi i zaciskami, Igła do nakłucia 18 G/70 mm, krótka kaniula 18 G,

przewodnik typu „J” 60 cm, ze znacznikami głębokości z elastyczną dystalną końcówką w podajniku umożliwiającym wprowadzanie jedną ręką, dylator 8,5 Fr 10 cm, dodatkowe skrzydełka mocujące, 3 zatyczki z membraną do wstrzyknięć, skalpel, strzykawka 5 ml?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Czy Zamawiający w pozycji 1.5 dopuści antybakteryjny czterokanałowy cewnik do wkłuc centralnych wykonany z termowrażliwego poliuretanu inkorporowany aktywnym srebrem z możliwością podawania kontrastu - przepływ do 5 ml/sek., w całości kontrastujący w RTG wprowadzany techniką Seldingera. Cewnik w rozmiarze 8,5 FR (światła 16 G, 14 G, 18 G, 18 G), długość cewnika 12,5 cm, 16 cm, 20 cm do wyboru przez Zamawiającego. Użytkownik może wybrać jeden z dwóch wariantów wprowadzacza: igłę lub krótką kaniulę. Każdy zestaw zawiera: cewnik czterokanałowy z drenami przedłużającymi i zaciskami, igła do nakłucia 18 G/70 mm, krótka kaniula 18 G, nitynolowy przewód typu "J" 60 cm ze znacznikami głębokości z elastyczną dystalną końcówką w podajniku umożliwiającym wprowadzanie jedną ręką, dylator 9 Fr 10 cm, dodatkowe skrzydełka mocujące, 4 zatyczki z membraną do wstrzyknięć, skalpel, strzykawka 5 ml?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Czy Zamawiający w pozycji 1.6 dopuści antybakteryjny pięciokanałowy cewnik do wkłuc centralnych wykonany z termowrażliwego poliuretanu w całości kontrastujący w RTG, inkorporowany aktywnym srebrem z możliwością podawania kontrastu - przepływ do 5 ml/sek., wprowadzany techniką Seldingera. Cewnik w rozmiarze 9,5 FR (światła 16 G, 14 G, 18 G, 18 G, 18 G), długość cewnika 16 cm, 20 cm do wyboru przez Zamawiającego. Użytkownik może wybrać jeden z dwóch wariantów wprowadzacza: igłę lub krótką kaniulę. Każdy zestaw zawiera: cewnik pięciokanałowy z drenami przedłużającymi i zaciskami, igła do nakłucia 18 G/70 mm, krótka kaniula 18 G, nitynolowy przewód typu "J" 60 cm ze znacznikami głębokości z elastyczną dystalną końcówką w podajniku umożliwiającym wprowadzanie jedną ręką, dylator 10 Fr 10 cm, dodatkowe skrzydełka mocujące, 5 zatyczek z membraną do wstrzyknięć, skalpel, strzykawka 5 ml?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści rampę wykonaną z poliwęglanu odpornego na działanie tłuszczu i agresywnych leków. Przezroczysta na całej długości co pozwala wykryć ewentualność obecności pęcherzyków powietrza. Rampa wyposażona w 3 kraniki kodowane kolorystycznie z oznaczeniem kierunku przepływu zakończonych przezroczystym systemem bezigłowym (obudowa i membrana), umożliwiającą kontrolę wzrokową, nie zawierający części metalowych, z podzielną silikonową, bezbarwną i przezroczystą membraną typu Split Septum, o prostym torze przepływu, łatwą do czyszczenia i dezynfekcji, zmniejszającą ryzyko kontaminacji dzięki precyzyjnemu osadzeniu w konektorze, o przestrzeni martwej wynoszącej 0,07 ml. Dodatkowe boczne wejście rampy również zakończone systemem bezigłowym. Rampa z oddzielnym drenem przedłużającym powleczonym wewnątrz polietylenem, chroniącym płyny przed absorpcją w ścianki drenu, o długości 50 lub 150 cm (pakowane razem), wyposażona w zintegrowany uchwyt służący do mocowania na ramie łóżka lub stojaku. Sterylizowana tlenkiem etylenu. Nazwa firmy na rampie?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Czy Zamawiający w pozycji 3 dopuści rampę wykonaną z poliwęglanu odpornego na działanie tłuszczu i agresywnych leków. Przezroczysta na całej długości co pozwala wykryć ewentualność obecności pęcherzyków powietrza. Rampa wyposażona w 5 kraników kodowanych kolorystycznie z oznaczeniem kierunku przepływu zakończonych przezroczystym systemem bezigłowym (obudowa i membrana), umożliwiającą kontrolę wzrokową, nie zawierający części metalowych, z podzielną silikonową, bezbarwną i przezroczystą membraną typu Split Septum, o prostym torze przepływu, łatwą do czyszczenia i dezynfekcji, zmniejszającą ryzyko kontaminacji dzięki precyzyjnemu osadzeniu w konektorze, o przestrzeni martwej wynoszącej 0,07 ml. Dodatkowe boczne wejście rampy również zakończone systemem bezigłowym. Rampa z oddzielnym drenem przedłużającym powleczonym wewnątrz polietylenem, chroniącym płyny przed absorpcją w ścianki drenu, o długości 50 lub 150 cm (pakowane razem), wyposażona w zintegrowany uchwyt służący do mocowania na ramie łóżka lub stojaku. Sterylizowana tlenkiem etylenu. Nazwa firmy na rampie.

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Czy Zamawiający w pozycji 4.1 dopuści cewnik do nakłuwania tętnicy metodą Seldingera wykonany z PTFE, widoczny w RTG, rozmiar 3 Fr (średnica zewn. 1.0), długość: 8 cm, posiadający skrzydełka umożliwiające przysycie do skóry. W zestawie: igła do wprowadzania (0,9 mm x 38 mm), prowadnik prosty (0,46 mm/30 cm), przedłużka (13,5 cm) wyposażona w system bezigłowy?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Czy Zamawiający w pozycji 4.2 dopuści cewnik do nakłuwania tętnicy metodą Seldingera wykonany z PTFE, widoczny w RTG, rozmiar 3 Fr (średnica zewn. 1.0), długość 15 cm, posiadający skrzydełka umożliwiające przysycie do skóry. W zestawie: igła do wprowadzania (0,9 mm x 38mm), prowadnik prosty (0,46 mm/30 cm), przedłużka (13,5 cm) wyposażona w system bezigłowy?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Czy Zamawiający w pozycji 4.2 dopuści cewnik do nakłuwania tętnicy metodą Seldingera wykonany z PTFE, widoczny w RTG, rozmiar 4 Fr (średnica zewn. 1.3), długość 15 cm posiadający skrzydełka umożliwiające przysycie do skóry. W zestawie: igła do wprowadzania (1,1 mm x 54 mm), prowadnik prosty (0,64 mm/30 cm), przedłużka (13,5 cm) wyposażona w system bezigłowy?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 18

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system bezigłowy o wytrzymałości do 7 dni i 720 aktywacji. Przezroczysty (obudowa i membrana), umożliwiający kontrolę wzrokową, nie zawierający części metalowych, z podzielną silikonową, bezbarwną i przezroczystą membraną typu Split Septum, o prostym torze przepływu, łatwą do czyszczenia i dezynfekcji, zmniejszającą ryzyko kontaminacji dzięki precyzyjnemu osadzeniu w konektorze. W celu łatwej identyfikacji wersja dotętnicza częściowo zabarwiona na czerwono. Posiadający małą objętość wypełnienia wynoszącą max 0,07 ml. Przepływ grawitacyjny 175 ml/min., maksymalny do 600 ml/min. (36 L/h). Wytrzymały na ciśnienie do 24 barów. System może być używany w tomografii komputerowej i rezonansie magnetycznym. System powinien dawać możliwość wstrzyknięć, infuzji oraz aspiracji. Sterylny, nie zawiera ftalanów oraz latexu?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 21

Prosimy o podanie, jakie ciśnienie powinien wytrzymywać kranik trójdrożny wysokociśnieniowy.

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

ZESTAW 3

Dotyczy zadania nr 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1-3 ,5 ,6, 7 z zadania nr 7 i stworzy osobny pakiet?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 26

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 5, 6 z pakietu nr 26 i stworzy osobny pakiet?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 56

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 3 z pakietu nr 56 i stworzy osobny pakiet?

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

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

ZESTAW 4

Dotyczy zadania nr 43, poz. 1

1. Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania uchwyt jednorazowy z elektrodą nóż, 2 przyciski, sterylne o długości 155 mm? Pozostałe parametry bez zmian.

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

ZESTAW 5

Dotyczy zadania nr 4, pozycja 6

1. Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 6 z pakietu 4 i utworzenie z niego odrębnego zadania. Wydzielenie wymienionej pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionej pozycji w dotychczasowym pakiecie silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie, co narusza dyscyplinę finansów publicznych zgodnie z przepisami zawartymi w art. 17. ust. 1 pkt. 1) i 5b) Ustawy z dnia 17 grudnia 2004r. o odpowiedzialności za naruszenie dyscypliny finansów publicznych (wraz z późn. zm.).

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

2. Uprzejmie proszę o doprecyzowanie, co Zamawiający rozumie przez zapis 0,31 x 8 w pozycji 6 z pakietu 4. Czy chodzi o igłę 31 G mx 8 mm, czy 30 G x 8 mm?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

ZESTAW 6

Dotyczy zadania nr 4, poz. 8

Czy Zamawiający wydzieli pozycję z pakietu? Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców, a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Czy Zamawiający wymaga, aby przedmiot zamówienia należał do Medycznej Klasy IIa, czy dopuszcza niższą klasę I?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

ZESTAW 7

Dotyczy zadania nr 18, poz. 1

1. Czy Zamawiający dopuści do postępowania produkt Citra-Valve™ bezigłowy zamknięty system do centralnych dostępów naczyniowych o działaniu przeciwbakteryjnym z czasem stosowania przez 7 dni do 750 aktywacji, objętość własna 0,09 ml, membrana w kolorze czerwony, bez mechanicznych części wewnętrznych, wolny od BPA, posiadający prosty tor przepływu, kompatybilny z końcówką Luer, Luer Lock o przepływie grawitacyjnym powyżej (550 ml/min) przy ciśnieniu 1 PSI o zakresie do (1300 ml/min) przy ciśnieniu 5 PSI, przezierny umożliwiający kontrolę całego toru przepływu krwi, pakowany pojedynczo?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

ZESTAW 8

Dotyczy zadania nr 18

Czy Zamawiający dopuści produkt o następujących parametrach:

Zamknięty bezigłowy łącznik dostępu naczyniowego nie dłuższy niż 2,4 cm, kompatybilny z końcówką Luer i Luer-Lock, o przepływie grawitacyjnym 360 ml/min (+/-25 ml), zgodnym z wymaganiami normy ISO 10555-1. Łącznik powinien posiadać zastawkę w postaci łatwej do skutecznej dezynfekcji jednoelementowej, silikonowej podzielnej membrany, wewnętrznie osadzonej w plastikowym przezroczystym konektorze, wewnątrz pozbawione części mechanicznych, prosty tor przepływu. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami, chlorheksydyną oraz lekami chemioterapeutycznymi. Przestrzeń martwa: 0,09 ml, wytrzymały na ciśnienie płynu iniekcyjnego min. 17,2 bara=250 psi, na ciśnienie zwrotne min. 4,05 bara=58,7 psi. Jałowy, jednorazowy, pakowany pojedynczo. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Opis w języku polskim na opakowaniu zbiorczym. Okres ważności: minimum 12 miesięcy od daty dostawy. Potwierdzenie przez producenta stosowania do 300 aktywacji?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 2, pozycja 1-1.6

Czy Zamawiający wymaga, aby w skład zestawów do kaniulacji wchodził kabel umożliwiający identyfikację położenia końca cewnika za pomocą odprowadzeń EKG oraz zastawki bezigłowe do odprowadzeń cewnika zapewniające szczelność systemu po każdym rozłączeniu strzykawki lub linii infuzyjnej oraz zapobiegające zatorowi powietrznemu?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy zadania nr 6, pozycja 14

Czy Zamawiający dopuści igły do blokad nerwowych posiadające opis w języku polskim na opakowaniu zbiorczym?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy zadania nr 29

Czy Zamawiający dopuści produkt o następujących parametrach:

Zamknięty bezigłowy łącznik dostępu naczyniowego nie dłuższy niż 2,4 cm, kompatybilny z końcówką Luer i Luer-Lock, o przepływie grawitacyjnym 360 ml/min (+/-25 ml), zgodnym z wymaganiami normy ISO 10555-1. Łącznik powinien posiadać zastawkę w postaci łatwej do skutecznej dezynfekcji jednoelementowej, silikonowej podzielnej membrany, wewnętrznie osadzonej w plastikowym przezroczystym konektorze, wewnątrz pozbawione części mechanicznych, prosty tor przepływu. Dostosowany do użytku z krwią, tłuszczami, alkoholami,

chlorheksydyną oraz lekami chemioterapeutycznymi. Przestrzeń martwa: 0,09 ml, wytrzymały na ciśnienie płynu iniekcyjnego min. 17,2 bara=250 psi, na ciśnienie zwrotne min. 4,05 bara=58,7 psi. Jałowy, jednorazowy, pakowany pojedynczo. Na każdym opakowaniu nadruk nr serii i daty ważności. Opis w języku polskim na opakowaniu zbiorczym. Okres ważności: minimum 12 miesięcy od daty dostawy. Potwierdzenie przez producenta stosowania do 300 aktywacji?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

ZESTAW 9

Dotyczy zadania nr 65: Zestawy i kaniule do ECMO

1. Prosimy Zamawiającego o wydzielenie do osobnego pakietu pozycji 4 i 5, co umożliwi złożenie oferty na kaniule i zestawy do ECMO?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

ZESTAW 10

Dotyczy zadania nr 59

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z zadania 59 pozycji 2 i 4 tj.: „Wężyki dla pacjenta 250 cm, stanowiący połączenie pomiędzy wężykiem pompy a pacjentem, posiada wbudowane dwa zawory zwrotne, wyposażony jest w złącze Luer-Lock, wyrób wolny są od lateksu oraz związków DEHP (ftalanów dietyloheksylu). Wyrób medyczny kompatybilny ze strzykawkami automatycznymi Missisipi firmy Ulrich i CT Motion firmy Ulrich”, tak by pozycje te stanowiły odrębny pakiet/pakiety? Lub czy Zamawiający wyrazi zgodę na składanie ofert w zadaniu 59 na poszczególne pozycje? Zgoda Zamawiającego umożliwi większej ilości oferentom (w tym firmom specjalizującym się w dostawach wysokiej jakości przedłużaczy do podawania kontrastu) złożenie korzystniejszej oferty cenowej oraz jakościowej (spełniającej wszelkie wymogi techniczne postawione przez Zamawiającego) aniżeli w przypadku w/w ograniczenia. Argumentem przemawiającym za wyrażeniem zgody jest także fakt, iż z pewnością będzie miało to wpływ na korzystniejsze wydatkowanie środków publicznych przez Zamawiającego.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

ZESTAW 11

Dotyczy zadania nr 16, poz. 4:

Czy Zamawiający dopuści maskę krtaniową j. u., sterylną, dren do napełniania wbudowany w rurkę, wykonana z przezroczystego PCV, bez lateksu, zawór kodowany kolorystycznie w zależności od rozmiaru, w rozmiarach 1,0; 1,5; 2,0; 2,5; 3,0; 4,0; 5,0, na korpusie nadrukowany m.in. rozmiar, pojemność napełnienia balonu oraz waga pacjenta?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 16, poz. 5:

Czy Zamawiający dopuści maskę twarzową, anestezyjologiczną, j. u., pakowana pojedynczo, przezroczyste ścianki, elastyczny mankiet dopasowujący się do anatomicznego kształtu twarzy bez zaworu do napełniania, z

zaczepami kodowanymi kolorystycznie w zależności od rozmiaru, antypoślizgowe grzbiety, wykonana z PCV bez lateksu, sterylna w rozmiarach 1,0 – 6,0?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Czy Zamawiający dopuści maskę twarzową, anestezyjologiczną, j. u., pakowana pojedynczo, przezroczyste ścianki, elastyczny mankiet dopasowujący się do anatomicznego kształtu twarzy z zaworem do napełniania, z zaczepami kodowanymi kolorystycznie w zależności od rozmiaru, antypoślizgowe grzbiety, wykonana z PCV bez lateksu i DEHP, sterylna w rozmiarach 1,0 – 6,0?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

W przypadku negatywnej odpowiedzi na dwa powyższe pytania prosimy o wydzielenie pozycji 5 z zadania nr 16.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 26, poz. 2:

Czy Zamawiający dopuści zgłębnik o długości 1200 mm?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Czy Zamawiający dopuści zgłębnik żołądkowy wykonany z medycznego PCV o powierzchni „zmrożonej”, która ułatwia proces zakładania zgłębnika bez użycia dodatkowego żelu, sterylne w rozmiarach 14-20 F, o długości od 800 mm do 1250 mm?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 56, poz. 3:

Czy ze względu na zróżnicowany rodzajowo asortyment w zadaniu nr 56 Zamawiający wydzieli pozycję do osobnego zadania, co umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika Foley 100% silikonowego w rozmiarach FR 6, 8, 10 z przewodnicą reszta rozmiarów bez przewodnicy, tak jak jest to powszechnie stosowane w Placówkach Służby Zdrowia.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 56, poz. 9:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o odstąpienie od wymogu, aby zestaw umożliwiał podanie tlenu w pozycji pod kątem 90°, ponieważ wykonując nebulizację przy pomocy ustnika należy przyjąć pozycję siedzącą, a nie leżącą.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Jednocześnie ze względu na zróżnicowany rodzajowo asortyment w zadaniu nr 56 Zamawiający wydzieli pozycję do osobnego zadania, co umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

ZESTAW 12

Dotyczy zadania nr 61, poz. 1:

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyłączenie pozycji do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

ZESTAW 13

Dotyczy zadania nr 59

1. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w zadaniu 57 nawilżaczy w pozycji 1 o pojemności 340 ml, w pozycji 2 o pojemności 650 ml z potwierdzonym czasem użytkowania przez producenta u wielu pacjentów bez ryzyka zakażenia do 4 tygodni. Pozostałe parametry bez zmian.

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

2. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w zadaniu 45 w pozycji 2 obwodów oddechowych z dodatkową rurą do worka o długości 100 cm, pozostałe parametry bez zmian.

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

3. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w zadaniu 45 w pozycji 2 obwodów oddechowych o długości 180 cm, z dodatkową rurą do worka o długości 120 cm, pozostałe parametry bez zmian.

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

4. Ad par. 1 ust. 8 wzoru umowy
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostaw na cito do 48 godzin?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

5. Ad par. 3 ust. 1
Prosimy o zmianę wysokości kary umownej na 0,2% wartości brutto towaru nie dostarczonego w terminie, za każdy dzień zwłoki w dostawie. Obecnie wyznaczona wysokość kar jest zbyt duża, szczególnie że przedmiotem umowy jest dostawa wyrobów medycznych jednorazowego użytku, których cena wynosi w granicach kilkunastu/kilkudziesięciu zł za sztukę.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

6. Ad par. 4 ust. 3
Prosimy o zmianę wysokości kary umownej na 0,2% wartości brutto towaru, którego dotyczy zwłoka w rozpatrzeniu reklamacji, za każdy dzień zwłoki. Obecnie wyznaczona wysokość kar jest zbyt duża, szczególnie że przedmiotem umowy jest dostawa wyrobów medycznych jednorazowego użytku, których cena wynosi w granicach kilkunastu/kilkudziesięciu zł za sztukę.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

ZESTAW 14

Dotyczy zadania nr 13, poz. 20

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w wyżej wymienionej pozycji papier do programatora St. Jude Medical o rozmiarach 210 mm x 140 mm x 200 kart z jednoczesnym przeliczeniem na 13 bloczków.

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 13, poz. 23

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w wyżej wymienionej pozycji papieru z nadrukiem - kratka do wewnątrz rolki.

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy projektu umowy – par. 1 ust. 3

Prosimy o podanie ilości miejsc dostaw dla pakietu nr 13 - czy będą to także 2 różne lokalizacje?

Odp.: Zamawiający potwierdza, że dostawy będą następować do dwóch lokalizacji.

Dotyczy projektu umowy – par. 1 ust. 11

Prosimy o wykreślenie z projektu umowy par. 1 ust. 11. Proponowany zapis umowny jest obejściem art. 144 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych zakazującego jakichkolwiek zmian umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru wykonawcy. Niedopuszczalne jest wymaganie od Wykonawcy, aby był przygotowany na zmianę ilości poszczególnych pozycji towaru, czyli przedmiotu zamówienia (a tym samym zmianę umowy), w sposób zależny jedynie od woli Zamawiającego. SIWZ zawiera bowiem, stosownie do art. 36 ust. 1 pkt 3 ustawy pzp opis przedmiotu zamówienia, stanowiącego integralną część umowy o zamówienie, i wykonawca składa ofertę, która jest związany, tylko w zakresie tak opisanego przedmiotu. Tylko w ten sposób wykonawca, znając przedmiot zamówienia, tj. poszczególne pozycje towaru i ich ilość, może prawidłowo przygotować i skalkulować ofertę. Zamawiający oczekując od wykonawcy pełnej gotowości na zmianę przedmiotu zamówienia, tj. ilości poszczególnych pozycji towaru, według własnego uznania, samowolnie ingeruje w treść umowy (zmienia jej przedmiot), co jest niedopuszczalne w świetle art. 144 pzp.

Odp.: Zamawiający wyjaśnia, że oczekuje od Wykonawcy przygotowania i skalkulowania oferty w sposób zgodny z wymaganiami specyfikacji istotnych warunków zamówienia, w tym w szczególności w odniesieniu do określonego w szczegółowym opisie przedmiotu zamówienia asortymentu i jego wymaganej ilości. Jednocześnie Zamawiający zwraca uwagę, że sformułowany w art. 144 ust. 1 ustawy Pzp zakaz dotyczy wyłącznie istotnych zmian postanowień zawartych w umowie w rozumieniu art. 144 ust. e ustawy Pzp.

Dotyczy projektu umowy – par. 1 ust. 12

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

Odp.: Zamawiający biorąc pod uwagę dynamikę potrzeb Szpitala nie jest w stanie określić minimalnego zakresu zamówienia.

Dotyczy projektu umowy – par. 3 ust. 1

Prosimy o uzależnienie kar umownych w stosunku do wartości zamówienia, tj. zamiast ustalonej kwoty w wysokości 100 zł określenie kary na 0,1% niezrealizowanej części umowy.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy projektu umowy – par. 3 ust. 3

Prosimy o wydłużenie terminu uzupełnienia braków ilościowych do 96 godzin. Bardzo krótki (48 godzin) termin uzupełnienia braków ilościowych przewidziany w projekcie umowy faworyzuje lokalnych dostawców i tym samym narusza zasadę równego traktowania wykonawców. Dla pozostałych dostawców realizacja zamówienia w wyznaczonym czasie będzie niemożliwa, względnie będzie wiązać się z koniecznością poniesienia dodatkowych kosztów.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy projektu umowy – par. 3 ust. 4

Czy Zamawiający dopuszcza zmianę wysokości kar umownej za odstąpienie od umowy do części niezrealizowanej umowy zamiast wartości nominalnej umowy, tj. w § 3 ust. 4 projektu umowy zamiast zwrotu „wynagrodzenia brutto za na dane zadanie” wpisanie zwrotu: „wartości niezrealizowanej części umowy”.

Wskazanie 20% całkowitej wartości umowy za odstąpienie od części umowy jest nieadekwatne do szkody, którą Szpital może z tego tytułu ponieść. Obwarowanie Wykonawcy tak wysokimi karami umownymi stoi w sprzeczności z istotą instytucji kary umownej. Zgodnie z Orzecznictwem Sądu Najwyższego (Wyrok z dnia 29.12.1978r., IV CR 440/798) „Kara umowna – jako rażąco wygórowana powinna ulec zmniejszeniu w stopniu dostosowanym do tej dysproporcji. W przeciwnym razie kara umowna – tracąc charakter surogatu odszkodowania (art. 483 § 1 k.c.) - prowadziłyby do nie uzasadnionego wzbogacenia wierzyciela”.

Wykonawca wskazuje, że zgodnie z art. 139 ustawy prawo zamówień publicznych do umów w sprawach zamówień publicznych stosuje się posiłkowo przepisy kodeksu cywilnego. Kluczowy natomiast przepis kodeksu cywilnego dotyczący zasady swobody zawierania umów, art. 3531 k.c., odwołuje się do takich klauzul generalnych jak „właściwość (natura) stosunku prawnego” oraz „zasady współżycia społecznego”. Zamawiający, będąc stroną narzucającą treść umowy, kształtując jej treść, musi mieć na względzie w/w przepis i mieć na uwadze fakt, że treść i cel umowy nie może sprzeciwiać się w/w klauzulom generalnym. Prawo Zamawiającego do kształtowania umowy jest ograniczone również art. 5 kc, zgodnie z którym nie można czynić ze swojego prawa użytku, który byłby sprzeczny ze społeczno – gospodarczym przeznaczeniem tego prawa lub z zasadami współżycia społecznego, a działanie polegające na czynieniu takiego użytku nie jest uważane za wykonywanie prawa i nie korzysta z ochrony. Bez wątpliwości nakładanie na Wykonawcę kary umownej odnoszącej się do wartości całej umowy, a nie tylko jej niezrealizowanej części w przypadku odstąpienia od umowy powoduje bezpodstawne wzbogacenie się Zamawiającego, bowiem jego ewentualna szkoda ogranicza się jedynie do wartości niezrealizowanej na skutek odstąpienia części umowy.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy projektu umowy – par. 6 ust. 2.8)

Prosimy o uzależnienie możliwości przedłużenia czasu obowiązywania umowy, w przypadku niezrealizowania całości zamówienia w okresie 24 miesięcy, od wyrażenia zgody przez wykonawcę. W przypadku odpowiedzi odmownej na ww. pytanie, prosimy o ustalenie czasu, o który może zostać przedłużona umowa na maksymalnie 6 miesięcy. Byłby to termin wystarczający do przeprowadzenia niezbędnych procedur przetargowych przez Zamawiającego.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody na dokonanie modyfikacji zgodnie z wnioskiem Wykonawcy. Zamawiający wyjaśnia, iż zmiana umowy, o której mowa w § 6 ust. 2 pkt 8 projektu umowy

(załącznik nr 4A do SIWZ) dotyczy zmiany terminu realizacji Przedmiotu Umowy jedynie w przypadku niewyczerpania kwoty, o której mowa w § 2 ust. 1. Przy czym wskazać należy, iż zmiana, o której mowa w § 6 ust. 2 pkt 8 projektu umowy wymaga zawarcia aneksu, zaś zawarcie aneksu wymaga zgody obu stron umowy – Wykonawcy i Zamawiającego.

ZESTAW 15

Dotyczy zadania nr 13, poz. 17

Proszę Zamawiającego o dopuszczenie papieru o rozmiarze 57 x 20 m bez nadruku i przeliczenie ilości?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 13, poz. 21

Proszę Zamawiającego o dopuszczenie papieru o rozmiarze 112 x 20 m bez nadruku i przeliczenie ilości?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 13, poz. 22

Proszę Zamawiającego o dopuszczenie papieru o rozmiarze 210 x 280 x 215 i przeliczenie ilości?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 40, poz. 1

Proszę Zamawiającego do dopuszczenie podkładek do defibrylacji o rozmiarze 15,1 x 13,9 cm znanej i renomowanej firmy Leonhard Lang?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

ZESTAW 16

Dotyczy zadania nr 2, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw centralnych cewników żylnych dwuświatłowy wykonany z poliuretanu z gładką powierzchnią zewnętrzną. Zestaw posiada znaczoną długość z podaną objętością wypełnienia i szybkość przepływu wraz z miękką końcówką. Linie przedłużające wytrzymują wielokrotne zaciskanie i zwalnianie zacisku.
Zestaw o przekroju:

Pozycja 1.1- jednoświatłowy 6 Fr o długości 20 cm

Pozycja 1.2- dwuświatłowy 7 Fr o długości 15 cm, 20 cm, 30 cm

Pozycja 1.3- trójświatłowy 7 Fr o długości 15 cm, 20 cm, 30 cm

Pozycja 1.4- trójświatłowy 7 Fr o długości 15 cm, 20 cm, 30 cm bez powłoki antybakteryjnej

Pozycja 1.5- czteroświatłowy 8 Fr o długości 15 cm, 20 cm, 30 cm bez powłoki antybakteryjnej

Pozycja 1.6- pięćświatłowy 9 Fr o długości 15 cm, 20 cm bez powłoki antybakteryjnej

w gotowych zestawach w skład których wchodzi w szczególności: igła wprowadzająca introduktora, strzykawka o pojemności 5 ml, bezpieczny skalpel, prowadnica ze stali nierdzewnej typu 'J' oraz rozszerzacz naczyniowy oraz korki dezynfekcyjne.

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1 z zadania nr 2 i stworzy osobny pakiet?

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

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

ZESTAW 17

Dotyczy zadania nr 53, poz. 1, 2, 3, 6, 7, 8

Czy Zamawiający w trosce o bezpieczeństwo personelu i pacjentów oraz zachowanie uczciwej konkurencji, dopuści do postępowania: system do odsysania konkurencyjnego producenta pod warunkiem **bezpłatnego doposażenia szpitala**, na czas trwania umowy w niezbędne oprzyrządowanie (kanistry, mocowniki). System nasz charakteryzuje się kanistrami (pojemnikami wielokrotnego użytku), wyposażonymi w uchwyty (zaczepy) do mocowania na szynach Modura, wyskalowanymi w milimetrach, nie stosuje się łączników kątowych i obrotowych. Kanistry kompatybilne z oferowanymi wkładami (1000 ml, 2000 ml, 3000 ml), okrągłe i przezroczyste.

- Wkłady posiadają w pokrywie dwa króćce (pacjent, próżnia), o różnej średnicy, co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów. Króciec przyłączeniowy do pacjenta jest uniwersalny: gładki i rozszerzający się, przez co dostosowany jest do drenów o różnej średnicy oraz ortopedyczny; nie jest obrotowy, ponieważ obrotowy jest cały wkład, w tym sensie, że można go umieścić w kanistrze w dowolnej pozycji i tym samym skierować króciec w stronę pacjenta. Wyposażone są w filtr hydrofobowo-antybakteryjny, zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem jak i personel przed kontaktem z odsysaną wydzieliną, otwór do pobierania próbek o średnicy minimum 25 mm oraz w dwa uchwyty w postaci pętli o szerokości 11 mm do wygodnego demontażu. Wkłady wykonane z elastycznego tworzywa, samo zasysają się i samo uszczelniają po uruchomieniu ssania, współpraca z dowolnym źródłem ssania.

- Wkłady i pojemniki o kształcie okrągłym i pojemności 1000, 2000 i 3000 ml.

Powyżej opisany system charakteryzuje się prostotą obsługi jak i bezpieczeństwem użytkownika.

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

pozycja 4

Oferowany system nie wymaga króćca odcinającego, obrotowego, kąowego, schodkowego do połączenia ze źródłem ssania. Oferowany system posiada króciec prosty. Czy Zamawiający dopuści do postępowania króciec prosty?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści do postępowania wózek na minimum 2 pojemniki metalowo-plastikowy o wysokości minimum 70 cm?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści pojemnik 3000 ml z otworem do montowania tylko łączników kątowych? W naszym systemie nie występuje łącznik obrotowy.

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści do postępowania wieszak na szynę metalowy, wielokrotnego użytku kompatybilny z plastikowymi pojemnikami?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści do postępowania łącznik Y schodkowy o średnicy zewnętrznej 13 mm i wewnętrznej 10 mm dostosowany do drenów o różnej średnicy?

Zgoda Zamawiającego umożliwi zaferowanie systemu najnowocześniejszego na rynku, ze względu na **opatentowaną, antybakteryjną** technologię produkcji wkładów i pojemników (co jest potwierdzone badaniami laboratoryjnymi wg. ISO 22196).

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

ZESTAW 18

Dotyczy zadania nr 4, poz. 6

Czy Zamawiający dopuści jałowe igły do pena w rozmiarach 0,25 x 6 / 0,25 x 8 / 0,30 x 8 / 0,33 x 12?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 4, poz. 6

Czy Zamawiający dopuści igły do pena w opakowaniach a' 100 szt. z przeliczeniem na 440 opakowania?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 4, poz. 10

Czy Zamawiający dopuści pojemnik na mocz pakowany w woreczek foliowy?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 4, poz. 12

Czy Zamawiający dopuści kieliszki do leków w opakowaniach a' 90 szt. z przeliczeniem na 21667 opakowań?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy zadania nr 4, poz. 14

Czy Zamawiający dopuści worek do dobowej zbiórki moczu pakowany w woreczek foliowy?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 4, poz. 15

Czy Zamawiający dopuści woreczki do zbiórki moczu dla dzieci w opakowaniach a' 100 szt. z przeliczeniem na 40 opakowań?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 4, poz. 16

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do pomiaru diurezy i zbiórki moczu z workiem do zbiórki moczu o pojemności 2000 ml, komorą zbiorczą 500 ml umożliwiającą bardzo dokładne pomiary diurezy (co 1 ml do 40 ml, co 5 ml od 40 do 100 ml, co 10 ml od 100 do 500 ml). Wyposażony w 2 filtry hydrofobowe oraz 2 bezzwrotne zastawki – w worku oraz pomiędzy komorą pomiarową a drenem. Dwuświatłowy dren o długości 120 cm z klamrą zaciskową, zakończony bezigłowym portem do pobierania próbek i bezpiecznym łącznikiem do cewnika. Umocowanie na łóżku pacjenta za pomocą składanych wieszaków lub pasków mocujących?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 4, poz. 22

Czy Zamawiający dopuści pojemnik typu tulipan do dobowej zbiórki moczu o poj. 2000 ml lub słój do dobowej zbiórki moczu o poj. 2500 ml?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe pod warunkiem dołożenia pokrywki.

Dotyczy zadania nr 4, poz. 26

Czy Zamawiający dopuści stazy jednorazowe w rolce wykonane z rozciągliwego paska TPE, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy zadania nr 4, poz. 26

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania elastycznej opaski do uciskania żyły przy pobieraniu krwi dostępnej w minimum 2 kolorach, np. z przeznaczeniem jednego z kolorów dla pacjentów seropozytywnych?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe, nie wymaga.

Dotyczy zadania nr 4, poz. 26

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania elastycznej opaski do uciskania żyły z fabrycznie nadrukowaną (nie naklejoną) instrukcją użycia?

Odp.: Zamawiający nie wymaga.

Dotyczy zadania nr 4, poz. 27

Czy Zamawiający dopuści stazy o długości 480 mm \pm 10 mm, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy zadania nr 4, poz. 33

Czy Zamawiający dopuści dren tlenowy o długości 4,26 m?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy zadania nr 4, poz. 34

Czy Zamawiający dopuści regulator grawitacyjny do precyzyjnej infuzji z drenami o długości 10,5 – 40 cm i długości całkowitej z regulatorem 55 cm?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 4, poz. 47

Czy Zamawiający dopuści opaski identyfikacyjne dla dzieci i dorosłych w opakowaniach a' 100 szt. z przeliczeniem na 100 opakowań?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 18, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści porty bezigłowe z transparentną membraną zgodne z poniższym opisem?

WŁAŚCIWOŚCI:

- Obudowa wykonana z transparentnego materiału – poliwęglanu
- Wysokiej jakości silikonowa membrana pozwala na wielokrotne iniekcje portu
- Płaska powierzchnia wstrzyknięcia – gładko i równo zakończona membrana portu ułatwiająca dezynfekcję
- Nie zawiera metalu, może być stosowany podczas badania MRI
- Zakończenie męskie portu typu transparentny zabezpieczone aplikatorem umożliwiającym jałowe wyciągnięcie z opakowania
- Nie zawiera lateksu
- Nie zawiera ftalanów
- Czas użytkowania 7 dni lub 100 aktywacji
- Okres ważności: 3 lata
- Objętość wypełnienia 0,09ml
- Wysoki przepływ 350ml/min
- Wytrzymałość na ciśnienie płynu iniekcyjnego 3 bary (44 PSI)
- Wytrzymałość na ciśnienie zwrotne 2 bary (29 PSI)
- Sterylizowany tlenkiem etylenu
- Opakowanie jednostkowe: papier-folia
- Ilość w opakowaniu : 100 szt.

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 22, poz. 2, 3

Czy Zamawiający oczekuje standardowych butelek do odsysania czy butelek do zestawu próżniowego?

Odp.: Zamawiający oczekuje standardowych butelek do odsysania.

Dotyczy zadania nr 26, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści zgłębniki żołądkowe wykonane z silikonu o długości 1200 mm lub wykonane z medycznego PCV w oczekiwanych długościach i rozmiarach?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 28, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści system do kontrolowanej zbiórki luźnego stolca wyposażony w silikonowy rękaw o długości 165 cm z wbudowaną w strukturę silikonu na całej długości substancją neutralizującą nieprzyjemne zapachy, balonik retencyjny z oznaczoną kolorem niebieskim, bez kieszonki palca wiodącego, port wypełniania balonika retencyjnego z zastawką oraz port irygacyjny pozwalający również na doodbytniczą podaż roztworu leków, dodatkowy port do pobierania próbek stolca z zatyczką, biologicznie czysty. W zestawie worek zbiorczy z zastawką antyzwrotną o poj. 1500 ml.

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 28, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści worki wymienne kompatybilne z systemem do kontrolowanej zbiórki stolca o pojemności 1500 ml, skalowane linearnie oraz numerycznie co 100 ml, z zastawką antyzwrotną zabezpieczającą przed wylaniem zawartości, biologicznie czyste.

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy zadania nr 28, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści worki wymienne pakowane a' 3 szt. z przeliczeniem opakowań?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

ZESTAW 19

Dotyczy: Załącznik nr 4A do SIWZ

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu z: „Dostawy typu "cito", następować będą w ciągu 24 godzin od momentu złożenia zamówienia" na "Dostawy typu "cito", następować będą w ciągu 24 godzin od momentu złożenia zamówienia, przy czym zamówienie będzie złożone do godziny 14:00".

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

ZESTAW 20

Dotyczy zadania nr 4, poz. 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie worków z drenem o długości 90 cm, czy będzie oczekiwał dłuższych, tj. powyżej 100 cm?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 4, poz. 16

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jako równoważnych worków do godzinowej zbiórki moczu, sterylnych, o pojemności komory zbiorczej 2600 ml oraz komory pomiarowej 400 ml, skalowanych do 1 ml (w zakresie 3-50 ml) oraz co 5 ml (w zakresie 50-400 ml), z zastawką antyrefluksyjną i zaworem spustowym, dren łączący min. 120 cm, wykonany z materiału zapobiegającego jego zaginaniu i skręcaniu się, zakończony uniwersalnym łącznikiem schodkowym? Oferowany worek jest obecnie stosowany z powodzeniem w Państwa placówce.

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 4, poz. 17

Czy Zamawiający wymaga, aby oferowane worki posiadały zaczepek umożliwiający przypięcie drenu m.in. do pościeli łóżka, co zapobiega przed jego skręcaniem?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe, nie wymaga.

Dotyczy zadania nr 4, poz. 20

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jako równoważnych fartuchów foliowych w rozmiarze 75 cm x 125 cm, pakowanych w opakowania po 100 sztuk? Oferowane fartuchy są obecnie stosowane z powodzeniem w Państwa placówce.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 4, poz. 28-30

Czy Zamawiający wymaga, aby wszystkie oferowane żele pochodziły od jednego producenta co zapewni ten same parametry przewodności żeli?

Odp.: Zamawiający nie wymaga.

Dotyczy zadania nr 4, poz. 33

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jako równoważnych drenów tlenowych o długości 4,26 m spełniających pozostałe wymogi SIWZ?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy zadania nr 4, poz. 34

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jako równoważnego regulatora grawitacyjny do precyzyjnego podawania płynów infuzyjnych i lipidów z regulacją prędkości przepływu w zakresie 5-250 ml/h (dla płynów infuzyjnych) z podwójną skalą 10% dla płynów 40% dla mieszanek lipidowych, pozycją wyłączenia/zamknięcia przepływu i naniesionym znacznikiem kierunku zwiększania/zmniejszania nastawy wyposażony w przezierny dren odporny na zamknięcie światła i przeciekanie, o dł. 15-32 cm, (a 200 sztuk)? Oferowany regulator jest obecnie stosowany z powodzeniem w Państwa placówce.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 4, poz. 35

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jako równoważnych termometrów polskiej produkcji o czasie pomiaru do 60 sek. spełniających pozostałe wymogi SIWZ?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 4, poz. 41

Czy Zamawiający dopuści dren brzuszny o średnicy od CH 20 do CH 38, pozostałe parametry zgodnie z wymogami SIWZ? Oferowany dren jest obecnie stosowany z powodzeniem w Państwa placówce.

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy zadania nr 4, poz. 44

Czy Zamawiający dopuści worek na wymiociny wykonany z HDPE, z podziałką co 100 ml od 100-1500 ml? Oferowany worek jest obecnie stosowany z powodzeniem w Państwa placówce.

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy zadania nr 4, poz. 44

Czy z uwagi na to, iż worek służy do zbiórki potencjalnie materiału biologicznego oferowany worek na się charakteryzować wkładką żelującą pochłaniającą ciecz i nieprzyjemny zapach?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe, nie wymaga.

Dotyczy zadania nr 4, poz. 44

Czy Zamawiający oczekuje całkowicie przezroczystego worka umożliwiającego wizualizację np. krwi w wymiocinach, z plastikową obejmą umożliwiającą szczelne dopasowanie do twarzy pacjenta?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe, nie wymaga.

Dotyczy zadania nr 4, poz. 48

Czy Zamawiający oczekuje aplikatora gąbkowego nasączonego dwuwęglanem sodu o właściwościach wspomagających oczyszczanie?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe, nie wymaga.

Dotyczy zadania nr 4, poz. 49

Czy Zamawiający oczekuje szczoteczki nasączonej dwuwęglanem sodu o właściwościach wspomagających oczyszczanie?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe, nie wymaga.

Dotyczy zadania nr 16, poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jako równoważnej maski krtaniowej jednorazowego użytku, jałowej, wykonanej z przezroczystego PCV, bez zawartości DEHP oraz lateksu, szkielet maski zapobiegający efektowi wywijania podczas zakładania, dren do napełniania mankietu luźny, nie wtopiony na całej długości maski, kodowana kolorystycznie, w rozmiarach:

- 2,0 – dla pacjenta o wadze 10-20 kg
- 2,5 - dla pacjenta o wadze 20-30 kg
- 3,0 - dla pacjenta o wadze 30-50 kg
- 4,0 - dla pacjenta o wadze 50-70 kg
- 5,0 - dla pacjenta o wadze 70-100 kg?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy zadania nr 16, poz. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie jako równoważnych masek twarzowych, anestetycznych, jednorazowego użytku dla dorosłych, pakowane pojedynczo, przezroczyste ścianki, elastyczny mankiet dopasowujący się do anatomicznego kształtu twarzy, pierścień kodowany kolorami do łatwej identyfikacji, antypoślizgowe grzbiety, materiał bez lateksu i ftalanów, czysta mikrobiologicznie, w rozmiarze od 1,0 do 6,0 – zamawiane w zależności od potrzeb Zamawiającego?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 48, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi na zaoferowanie jako równoważnych zamkniętych systemów do odsysania dróg oddechowych u dorosłych, do rurek intubacyjnych, długość cewnika: 600 mm – rozm.: 10 CH, 12 CH, 14 CH, 16 CH i tracheostomijnych, długość cewnika: 340 mm, rozmiary: 12 CH, 14 CH, 16 CH - sterylny, obrotowe wieczko zastawki kontroli siły ssania działające jako mechanizm zamykający – przekręcana o 90 stopni w celu zabezpieczenia przed przypadkowym aktywowaniem siły ssania wraz z kodowaniem kolorami ISO na łącznikach oraz zatyczką na uwięzi zamykającą przyłączy drenu ssącego. Cewnik o zmniejszonej sztywności na końcu dystalnym, posiadający podziałkę głębokości w postaci wyskalowania w centymetrach oraz 2 otwory boczne i 1 centralny; oznaczenie rozmiaru na cewniku, a także zawór jednokierunkowy portu płukania wraz z przymocowaną do niego zatyczką. Zestaw posiadający przesuwany port pacjenta zapewniający odizolowanie jego dróg oddechowych, kiedy odsysanie nie jest potrzebne, a także bezpieczne przepłukiwanie systemu. Utrzymuje system zamknięty także podczas bronchoskopii i pobierania próbek. Zestaw umożliwia łatwy demontaż poprzez pierścień rozłączający system do odsysania z łącznikiem rurki. Okres użytkowania: min. 72 h. Zestaw nie zawiera ftalanów di(2-etylo-heksylu), często określanymi skrótem DEHP?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe pod warunkiem dołączenia do każdego zestawu przestrzeni martwej.

Dotyczy zadania nr 40, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści podkład defibrylacyjny w rozmiarze 165 x 133, o powierzchni aktywnej 135 x 104, spełniający pozostałe wymogi SIWZ?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

ZESTAW 21

Dotyczy zadania nr 11

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wapno o granulacie 2 x 4 mm?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 19, pozycja 4 i 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby w pozycji 4 i 5 zaoferować kolejno igłę 0,6 x 25 oraz 0,6 x 30 mm w zamian 0,6 x 30 i 0,6 x 40 mm?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

ZESTAW 22

Dotyczy zadania nr 50

Prosimy o wyłączenie z pakietu 50 poz. 6, co zwiększy konkurencyjność ofert.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 61

Prosimy o wyłączenie pozycji 3 i 4 z pakietu, co pozwoli na zwiększenie konkurencyjności ofert. W pakiecie 61 pozycja 1 i 2 są blokujące – taki opis ma tylko jeden oferent – Medtronic.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

ZESTAW 23

1. Czy Zamawiający w pakiecie 20 pozycja 21 ma na myśli sterylny przyrząd do wielokrotnego pobierania lub wstrzykiwania płynów do/z fiolek i butelek, z filtrem odpowietrzającym (bakteryjnym) 3 µm i filtrem cząsteczkowym (płynów) 5 µm, posiadający ostry kolec wprowadzony do fiołki lub butelki zabezpieczony sterylną osłonką końcówką Luer Lock osłoniętej komorą otwieraną i zamykaną jednoręcznie w formie zatrzaskowej, zintegrowany filtr przeciwbakteryjny o dużej powierzchni, bez zastawki zwrotnej, który jest kompatybilny ze wszystkimi opakowaniami stojącymi dostępnymi na rynku polskim?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

ZESTAW 24

Dotyczy zadania nr 4, poz. 6 i 13

Zwracam się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji i utworzenie osobnego pakietu. Pozwoli to na złożenie Zamawiającemu atrakcyjnej oferty cenowej przez większą liczbę wykonawców.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 18, poz. 1

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie bezigłowego zaworu dostępu żylnego z membraną wewnętrzną, która nie wystaje poza obręb korecinka, co wpływa na lepszą aseptykę pracy, o przepływie 18,72 L/h (312 ml/min), wytrzymały na ciśnienie płynu 30 psi (2 bary), na ciśnienie zwrotne 60 psi (4 bary), objętość wypełnienia 0,085 ml. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 19, poz. 11

Czy Zamawiający dopuszcza w tej pozycji tylko igłę w rozmiarze 1,2 x 40 mm?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 20, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści strzykawki pakowane po 80 sztuk, z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu asortymentowo-cenowym?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 20, poz. 9, 10

Czy Zamawiający wymaga strzykawek dopuszczonych przez Producenta pomp?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 20, poz. 11-13

Czy Zamawiający pozwoli podać cenę za opakowanie 100 sztuk, z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu asortymentowo-cenowym?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 20, poz. 14

Czy Zamawiający pozwoli podać cenę za opakowanie 50 sztuk, z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu asortymentowo-cenowym?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 20, poz. 15

Czy Zamawiający dopuści przyrząd w opakowaniu foliowym? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 20, poz. 15, 16

Czy Zamawiający dopuści także przyrząd, którego komora wykonana jest z medycznego PVC, bez zawartości szkodliwych ftalanów. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 20, poz. 19

Czy Zamawiający dopuszcza kranik z osobno dołączonym przedłużaczem 150 cm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy zadania nr 20, poz. 19

Czy Zamawiający dopuszcza kranik z przedłużaczem o długości 100 cm? Pozostałe parametry zgodne z SOWZ.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody i wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 21, poz. 1

Proszę o doprecyzowanie, na jakie ciśnienie ma być odporny kranik?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 21, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści kranik odporny na ciśnienie 4,5 Bara?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 21, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści kranik tylko z optycznym indykátorem pozycji otwarty/zamknięty, bez opcji wyczuwalnej?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

ZESTAW 25

Dotyczy zadania nr 27 – kasetki histopatologiczne:

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w pozycji nr 3 kasetki w kolorze białym?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w pozycji nr 4 kasetki z pięcioma wewnętrznymi komorami?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w pozycji nr 4 kasetki biopsyjne bez pola do opisu będące wkładką do standardowej kasetki histopatologicznej?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

ZESTAW 26

Dotyczy zadania nr 14, poz. 1

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje testów suchych czy mokrych?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 14, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści możliwość podania ceny za op. a' 50 szt. z przeliczeniem ilości z 7 000 szt. na 140 op. a' 50 szt.?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy wzoru umowy § 3 ust. 1

Prosimy o zmianę w/w zapisów na poniższe:

„1. Ustala się karę umowną za nieterminową realizację zamówienia w wysokości 0,5% wartości brutto niedostarczonego asortymentu za każdy dzień/godzinę* zwłoki.”

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy wzoru umowy § 3 ust. 3

Prosimy o zmianę w/w zapisów na poniższe:

„3. (...) Brak reakcji Wykonawcy w przedmiotowym terminie spowoduje naliczenie kary umownej w wysokości 0,5% wartości brutto niedostarczonego asortymentu za każdy dzień/godzinę zwłoki, w zależności od trybu, w jakim było składane zamówienie.”

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy wzoru umowy § 3 ust. 4

Wnosimy o zmianę w/w zapisów na poniższe:

„4. W przypadku rozwiązania umowy na podstawie § 5 ust. 2 pkt. 1) – 8) Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% wartości niezrealizowanej części Umowy.”

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dotyczy wzoru umowy § 5 ust. 1

Wnosimy o zmianę w/w zapisów na poniższe:

„1. Zamawiający zastrzega sobie prawo rozwiązania umowy w trybie natychmiastowym w przypadku:
(...)

2) powtarzających się nieterminowych dostaw, tj. co najmniej **trzykrotnego** naruszenia terminów określonych w § 1 ust. 5 lub 8 Umowy,

3) co najmniej **trzykrotnego** dostarczenia wyrobów z wadami jakościowymi,

4) co najmniej **trzykrotnego** dostarczenia wyrobów z terminem ważności i pełnej sterylności krótszym niż 12 miesięcy 5 miesięcy*) licząc od daty odbioru dostawy,

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

ZESTAW 27

Dotyczy zadania nr 43. Uchwyty elektrod, adaptory monopolarne (CPV: 33.16.20.00-3)

1. Prosimy o dopuszczenie uchwytu z tolerancją jego rozmiaru 1 cm. Tak nieznaczna różnica nie wpłynie na wartość użytkową produktu, a poszerzy grono oferentów ubiegających się o zamówienie publiczne?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

ZESTAW 28

Dotyczy zadania nr 10 – Kołdry grzewcze

1. Dot. pkt 1. Czy Zamawiający dopuści:

- kołderkę o wymiarach: 193 cm x 60 cm (+/-2%),

- kołderkę nie posiadającą otworków po stronie pacjenta, a oddającą ciepło całą swoją powierzchnią poprzez milony otworków. Taka konstrukcja kołderki nie powoduje zbędnych ruchów powietrza. Powietrze jest dodatkowo filtrowane przez kołderkę posiadającą dodatkową warstwę filtrującą, a okryta część ciała ogrzewana jest równomiernie,
- kołderkę posiadającą potwierdzoną przez producenta możliwość stosowania z ogrzewaczami WarmAir i Thermacare.

Producent urządzeń Bair Hugger, firma 3M nie dopuszcza stosowania swoich urządzeń z innymi kołderkami, jak również swoich kołderek z urządzeniami innych producentów pod rygorem utraty ważności znaku CE. Tym samym spełnienie tego wymogu SIWZ, pozostając w zgodzie z oficjalnymi informacjami producentów, nie jest możliwe przez żadnego z potencjalnych dostawców.

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Jednocześnie Zamawiający zmienia treść specyfikacji istotnych warunków zamówienia w zakresie szczegółowego opisu przedmiotu zamówienia dla zadania nr 10, stanowiącego poprawiony załącznik nr 1 do SIWZ w ten sposób, że w pozycji 1 - w kolumnie 2 (Opis przedmiotu dostawy) wykreśla ostatni myślnik opisu przedmiotu zamówienia o treści: „posiadające potwierdzenie wytwórcy o możliwości stosowania z ogrzewaczami WarmAir, Thermacare lub Bair Hugger”.

Powyższa zmiana została naniesiona w poprawionym załączniku nr 1 do SIWZ – szczegółowym opisie przedmiotu zamówienia dla zadania nr 10, który został zamieszczony na stronie internetowej Zamawiającego www.spwsz.szczecin.pl w zakładce „załączniki”.

2. Dot. pkt 2. Czy Zamawiający dopuści:

- kołderkę o wymiarach: 117 cm x 91 cm (+/-2%),
- kołderkę o budowie opartej o kanały powietrzne,
- kołderkę nie posiadającą otworków po stronie pacjenta, a oddającą ciepło całą swoją powierzchnią poprzez milony otworków. Taka konstrukcja kołderki nie powoduje zbędnych ruchów powietrza. Powietrze jest dodatkowo filtrowane przez kołderkę posiadającą dodatkową warstwę filtrującą, a okryta część ciała ogrzewana jest równomiernie,
- kołderkę posiadającą potwierdzoną przez producenta możliwość stosowania z ogrzewaczami WarmAir i Thermacare.

Producent urządzeń Bair Hugger, firma 3M nie dopuszcza stosowania swoich urządzeń z innymi kołderkami, jak również swoich kołderek z urządzeniami innych producentów pod rygorem utraty ważności znaku CE. Tym samym spełnienie tego wymogu SIWZ, pozostając w zgodzie z oficjalnymi informacjami producentów, nie jest możliwe przez żadnego z potencjalnych dostawców.

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Jednocześnie Zamawiający zmienia treść specyfikacji istotnych warunków zamówienia w zakresie szczegółowego opisu przedmiotu zamówienia dla zadania nr 10, stanowiącego poprawiony załącznik nr 1 do SIWZ w ten sposób, że w pozycji 2 - w kolumnie 2 (Opis przedmiotu dostawy) wykreśla ostatni myślnik opisu przedmiotu zamówienia o treści: „posiadające potwierdzenie wytwórcy o możliwości stosowania z ogrzewaczami WarmAir, Thermacare lub Bair Hugger”.

Powyższa zmiana została naniesiona w poprawionym załączniku nr 1 do SIWZ – szczegółowym opisie przedmiotu zamówienia dla zadania nr 10, który został zamieszczony na stronie internetowej Zamawiającego www.spwsz.szczecin.pl w zakładce „załączniki”.

3. Dot. pkt 3. Czy Zamawiający dopuści:

- kołderkę o wymiarach: 203 cm x 91 cm (+/-2%),
- kołderkę o budowie opartej o kanały powietrzne,
- kołderkę nie posiadającą otworków po stronie pacjenta, a oddającą ciepło całą swoją powierzchnią poprzez milony otworków. Taka konstrukcja kołderki nie powoduje zbędnych ruchów powietrza. Powietrze jest

dodatkowo filtrowane przez kołderkę posiadającą dodatkową warstwę filtrującą, a okryta część ciała ogrzewana jest równomiernie,

- kołderkę posiadającą potwierdzoną przez producenta możliwość stosowania z ogrzewaczami WarmAir i Thermacare.

Producent urządzeń Bair Hugger, firma 3M nie dopuszcza stosowania swoich urządzeń z innymi kołderkami, jak również swoich kołderek z urządzeniami innych producentów pod rygorem utraty ważności znaku CE. Tym samym spełnienie tego wymogu SIWZ, pozostając w zgodzie z oficjalnymi informacjami producentów, nie jest możliwe przez żadnego z potencjalnych dostawców.

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Jednocześnie Zamawiający zmienia treść specyfikacji istotnych warunków zamówienia w zakresie szczegółowego opisu przedmiotu zamówienia dla zadania nr 10, stanowiącego poprawiony załącznik nr 1 do SIWZ w ten sposób, że w pozycji 3 - w kolumnie 2 (Opis przedmiotu dostawy) wykreśla ostatni myślnik opisu przedmiotu zamówienia o treści: „posiadające potwierdzenie wytwórcy o możliwości stosowania z ogrzewaczami WarmAir, Thermacare lub Bair Hugger”.

Powyższa zmiana została naniesiona w poprawionym załączniku nr 1 do SIWZ – szczegółowym opisie przedmiotu zamówienia dla zadania nr 10, który został zamieszczony na stronie internetowej Zamawiającego www.spwsz.szczecin.pl w zakładce „załączniki”.

ZESTAW 29

Dotyczy zadania nr 27, poz. 1

1. Proszę o doprecyzowanie opisu pożądanego przez Zamawiającego parametru „zamykana z podłużnymi prostokątnymi otworkami lub łamanym wieczkiem”, ponieważ odnosi się on do dwóch różnych cech kasetki i nie jest jednoznaczny. Czy Zamawiający wymaga kasetek zamykanych z kwadratowymi otworami 2 x 2 mm, z łamanym wieczkiem?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 27, poz. 2

2. Proszę o określenie wymiarów otworów. Określenie małe kwadratowe otwory nie jest jednoznaczny. Czy Zamawiający wymaga kasetek z otworami 1 x 1 mm?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 27, poz. 3

3. Proszę o doprecyzowanie opisu pożądanego przez Zamawiającego parametru „zamykana z małymi okrągłymi otworkami lub łamanym wieczkiem”, ponieważ odnosi się on do dwóch różnych cech kasetki i nie jest jednoznaczny. Czy Zamawiający wymaga kasetek z małymi otworami w wewnętrznej komorze i łamanym wieczkiem?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy zadania nr 27, poz. 1

4. Czy zamawiający dopuszcza kasetki z otworami kwadratowymi 2 x 2 mm?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

ZESTAW 30

Dotyczy zadania nr 2, poz. 1.6

Czy Zamawiający dopuści zestawy do kaniulacji 5/kanałowe antybakteryjne dostępne tylko w rozmiarze 12 f/20 cm pozostałe parametry bez zmian?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

ZESTAW 31

1. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 3 ust. 1 i 3:

1. Ustala się karę umowną za nieterminową realizację zamówienia w wysokości 100 zł za każdy dzień/godzinę* zwłoki. Łączna wysokość kar umownych nie może przekraczać **10%** wartości **brutto** zamawianej partii wyrobów, ale nie może być niższa niż **50 zł**.

* za godzinę w przypadku dostaw „cito”

3. W przypadku stwierdzenia braków ilościowych lub wad jakościowych, Zamawiający niezwłocznie powiadomi o tym Wykonawcę, który rozpatrzy reklamację dotyczącą:

- braków ilościowych – w ciągu **5 dni**,

- wad jakościowych – w terminie dni roboczych (*zgodnie z terminem wskazanym w ofercie przetargowej, stanowiącej załącznik nr 1 do Umowy).

Nierozpatrzenie przez Wykonawcę reklamacji w terminach, o których mowa w zdaniu poprzednim spowoduje naliczenie kary umownej w wysokości **50 zł** za każdy dzień zwłoki. Niezależnie od w/w terminu rozpatrzenia reklamacji, Wykonawca dostarczy w miejsce reklamowanych wyrobów, wyroby wolne od wad lub odpowiednio brakujące wyroby - w ciągu 48 godzin za wyjątkiem świąt i dni ustawowo wolnych od pracy.

Brak reakcji Wykonawcy w przedmiotowym terminie spowoduje naliczanie kary umownej w wysokości **50 zł** za każdy dzień/godzinę* zwłoki, w zależności od trybu, w jakim było składane zamówienie.

*za godzinę w przypadku dostaw „cito”

Łączna wysokość kar umownych nie może przekroczyć **10%** wartości **brutto** niedostarczonych, bądź wadliwych wyrobów.

4. W przypadku rozwiązania Umowy na podstawie § 5 ust. 2 pkt. 1) – 8), Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości **10%** wynagrodzenia brutto za dane zadanie.

6. W związku z rozbieżnością w naliczaniu kar umownych w § 3 ust. 6 wnosimy o wykreślenie zapisu: „Łączna wysokość naliczonych kar umownych nie przekroczy 30% wynagrodzenia brutto za dane zadanie.”

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

ZESTAW 32

PYTANIA DOTYCZĄCE PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

Pytanie 1, dotyczy zadania nr 16, poz. 1, 2, 3

Prosimy o dopuszczenie masek tlenowych, masek tlenowych z rezerwuarem oraz masek tlenowych z nebulizatorem dla dorosłych i dla dzieci mikrobiologicznie czystych, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 2, dotyczy zadania nr 16, poz. 4

Prosimy o dopuszczenie maski krtaniowej wg następującego opisu: o klasycznym kształcie z linią balonika zintegrowaną z rurką na całej długości, z wyraźnie oznaczonymi informacjami dotyczącymi rozmiaru na baloniku oraz zalecanej objętości balonika/wagi pacjenta oraz rozmiaru na wyraźnie widocznej okolicy łącznika pacjenta. Maski pakowane pojedynczo, sterylne, posiadające wszystkie informacje, etykiety, opakowanie i instrukcje użycia - zgodnie z aktualnymi wymogami UE. Rozmiary 2 [10-20 kg]; 2,5 [20-30 kg]; 3 [30-50 kg]; 4 [50-70 kg]; 5 [>70 kg]. Rurka maski krtaniowej wzmocniona.

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 3, dotyczy zadania nr 16, poz. 4

Czy Zamawiający wymaga maski krtaniowej II generacji: i gel wg następującego opisu: wyposażone w nienadmuchiwaną maskę. Urządzenie wyposażone w kanał gastryczny, 12 Fr (dla rozmiaru maski: 2; 2,5; 3; 4) i 14 F (dla rozmiarów maski 5), zintegrowany bloker zgryzu, stabilizator położenia w jamie ustnej, ułatwiający wprowadzenie i zapobiegający potencjalnej rotacji. W sposób dokładny dopasowuje się do struktur gardła i krtani zapewniając niezawodne uszczelnienie okolic około krtaniowych bez potrzeby stosowania nadmuchiwanego maskietu. Produkt sterylny, pakowany pojedynczo, opakowanie typu papier – folia. Gama rozmiarów: 2 - waga 10-25 kg; 2,5 - (25–35 kg); 3 - waga 30–60 kg; 4 - waga 50–90 kg; 5 - waga 90+.

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 4, dotyczy zadania nr 16, poz. 5

Czy Zamawiający oczekuje masek z wyraźnie oznakowanymi, wytłoczonym logo producenta umieszczonym w części maski stykającej do nasady nosa oraz naniesionymi na maskę numerem seryjnym, co umożliwia zapis i nadzór pacjenta, wykonana z materiałów nie zawierających ftalanów, mikrobiologicznie czysta, pakowana folia-folia? Czy opakowanie musi zawierać perforację w części środkowej, która ułatwia jego bezpieczne otwarcie.

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Pytanie 5, dotyczy zadania nr 25, poz. 1

Prosimy o dopuszczenie: sterylny wymiennik ciepła i wilgoci HME, z portem do podawania tlenu, centralnie umieszczonym portem do odsysania i pobierania próbek, wydajność nawilżania przy VT 500 ml min. 26 mg/l, waga: 8-9 g, przestrzeń martwa: 19 ml dla pacjentów dorosłych oddychających spontanicznie przez rurkę intubacyjną lub tracheotomijną.

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 6, dotyczy zadania nr 25, poz. 2

Prosimy o dopuszczenie Filtr elektrostatyczny o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,99%, p/wirusowej 99,99%, z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, poziom nawilżania 30 mg H₂O/l przy Vt 250 ml, przestrzeń martwa: 28 ml, opory przepływu: 2,1 cm H₂O przy 30 l/min, objętość oddechowa od Vt 75-ml, waga: 20g, filtr ze złączem prostym, sterylny z portem kapno oraz zakręcanym korkiem Luer-Lock.

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 7, dotyczy zadania nr 25, poz. 3

Prosimy o dopuszczenie Sterylny elektrostatyczny filtr oddechowy, antybakteryjny i antywirusowy, hydrofobowy, z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, z portem do kapnografii, zakres objętości oddechowej od VT 150 ml wydajność nawilżania dla VT 500 ml 32 mg/l, waga: 31 g, przestrzeń martwa: 57 ml, opór przepływu: 1,6 cm H₂O przy 60 l/min, skuteczność filtracji: min. 99,999%.

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 8, dotyczy zadania nr 25, poz. 4

Filtr oddechowy bez wymiennika, bakteryjno-wirusowy, elektrostatyczny sterylny, złącza proste 22 M/15 F – 22 F/15 M, port kapno, skuteczność filtracji bakteryjnej: 99,999% i wirusowej: 99,999%, masa: 23 g, przestrzeń martwa: 42 ml, objętość oddechowa: w zakresie od 150 ml. Opór przepływu: maks. 0,9 cm H₂O przy 30 l/min.

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 9, dotyczy zadania nr 25, poz. 5

Prosimy o dopuszczenie linia do pobierania próbek gazów mikrobiologicznie czysta, jednorazowa, pakowana pojedynczo, długość: 300 cm, złącze męsko-męskie Luer Lock.

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 10, dotyczy zadania nr 45, poz. 1

Prosimy o dopuszczenie obwodów jednorazowego użytku do respiratora Bennett obwód oddechowy stosowany w intensywnej terapii dla dorosłych z PCV, przezroczysty, do respiratora Bennett. Skład kompletu: 2 rury - 160 cm każda, trójnik Y bez portów, ze złączami pacjenta 22 M/15 F, łączy respiratora 22 Flex – 22 Flex, sterylne, pakowane pojedynczo, układ kompatybilny ze złączami do nebulizatora zgodnymi z ISO.

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 11, dotyczy zadania nr 45, poz. 2

Prosimy o dopuszczenie obwodów oddechowych jednorazowego użytku do aparatu do znieczuleń obwód oddechowy stosowany w dla dorosłych z polipropylenu, przezroczysty, do aparatu do znieczulania. Skład kompletu: 2 rury rozciągliwe – maksymalnie 200 cm każda, trójnik Y bez portów, kolanko z portem luer lock, rura do worka maksymalnie 150 cm + worek 2 l bez lateksu, ze z łączy pacjenta 22 M/15 F, z łączy respiratora.

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 12, dotyczy zadania nr 47, poz. 1

Prosimy o dopuszczenie układu oddechowego do Cariny o dł. 160 cm, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ, aktualnie takie rozwiązanie jest dostarczane do Zamawiającego.

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 13, dotyczy zadania nr 47, poz. 2

Prosimy o dopuszczenie układu mikrobiologicznie czystego, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ, aktualnie takie rozwiązanie jest dostarczane do Zamawiającego.

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 14, dotyczy zadania nr 48

Prosimy o dopuszczenie zamknięty system wg następującego opisu:
Zamknięty system do odsysania górnych dróg oddechowych pacjenta:

- możliwość stosowania przez 72 godz.,
- oznaczenie czasu użycia systemu na opakowaniu jednostkowym,
- rozmiary cewników kodowane kolorem według standardu ISO,
- wbudowany podwójnie obrotowy łącznik o kącie 90 stopni,
- zamykany, obrotowy port do przepłukiwania cewnika o długości min. 5 cm,
- bez portu do podawania leków wziewnych (MDI),
- komora pozwalająca na obserwację wydzieliny pacjenta,
- zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka, zamocowane do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu,

- z ergonomiczną zastawką do odsysania, umożliwiającą precyzyjną kontrolę siły ssania raz pewny system blokowania zatraskowy (aktywacja podciśnienia za pomocą ściskania zastawki wnętrzem dłoni, system blokowania uniemożliwiający przypadkową aktywację odsysania,
- szczelność zestawu, usunięciu cewnika z rurki intubacyjnej umożliwiającą utrzymanie prawidłowej wentylacji, PEEP, natlenienie,
- obrotowa zastawka separująca izolująca cewnik do płukania, zamknięcie 45 stopni zapobiega przesuwaniu cewnika,
- system stanowiący integralną całość, nierozłączalny, w zestawie rozciągliwa martwa przestrzeń oraz widełki do odłączenia systemu, ograniczające dyskomfort pacjenta,
- wszystkie elementy systemu sterylne,
- pakowany papier-folia.

Cewnik:

zakończony atraumatycznie (zaokrąglona końcówka bez żadnych ostrych krawędzi oraz ścięć), z dwoma otworami po przeciwnych stronach, zakończony obwódką w kolorze czarnym pozwalającym na jego wizualizację podczas przepłukiwania, oznaczenie rozmiaru cewnika bezpośrednio na zastawce, cewnik z widocznymi oznaczeniami głębokości insercji skalowany.

Systemy dostępne w dwóch długościach (do wyboru przez Zamawiającego):

do rurek tracheotomijnych: 30,5 cm

do rurek intubacyjnych: 54 cm (+/-1 cm).

Wymagana dostępność rozmiarów - średnic: do rurek tracheotomijnych: 12 CH/14 CH/16 CH, do rurek intubacyjnych: 10 CH/12 CH/14 CH/16 CH. Zestaw pozbawiony DEHP.

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 15, dotyczy zadania nr 12

Czy Zamawiający dopuści wapno sodowane w kształcie kulek, upakowanych w heksagonalny sposób co powoduje prostoliniowy przepływ przez wapno i zwiększa jego wydajność, absorbujące w przedziale 120-180 litrów CO₂/1 litr w zależności od intensywności użytkowania, szybkości przepływów środków anestetycznych, ich rodzaju oraz rodzaju zabiegów operacyjnych; które zawiera w swoim składzie 97% wodorotlenku wapna, 93,5 % Ca(OH)₂, 13-17% H₂O, tylko 1,5% NaOH, fiolet etylowy – indykator zużycia oraz Zeolit, który zatrzymuje wodę w cząsteczce dzięki czemu dodatkowo zwiększa wydajność wapna? Są to parametry lepsze od wymaganych przez Zamawiającego. Pakowane w 1,2 l jednorazowe pojemniki typu CLIC, kompatybilne z adapterami dedykowanymi dla aparatów Dräger. Wapno wysoko odporne na transport – zapewnia minimalną ilość pyłu.

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

PYTANIA DOTYCZĄCE ZAŁĄCZNIKA NR 4A – WZÓR UMOWY

Pytanie 1 – dotyczy § 3 ust. 1

Prosimy o zmianę w/w zapisów na poniższe:

„Ustala się karę umowną za nieterminową realizację zamówienia w wysokości 0,5% wartości brutto niedostarczonego asortymentu za każdy dzień/godzinę zwłoki.”*

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 2 – dotyczy § 3 ust. 3

Prosimy o zmianę w/w zapisów na poniższe:

„(...) Brak reakcji Wykonawcy w przedmiotowym terminie spowoduje naliczenie kary umownej w wysokości 0,5% wartości brutto niedostarczonego asortymentu za każdy dzień/godzinę zwłoki, w zależności od trybu, w jakim było składane zamówienie.”

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 3 – dotyczy § 3 ust. 4

Wnosimy o zmianę w/w zapisów na poniższe:

„W przypadku rozwiązania umowy na podstawie § 5 ust. 2 pkt. 1) – 5) Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% wartości niezrealizowanej części Umowy.”

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 4 – dotyczy § 5 ust. 1

Wnosimy o zmianę w/w zapisów na poniższe:

„Zamawiający zastrzega sobie prawo rozwiązania umowy w trybie natychmiastowym w przypadku:

(...)

*2)powtarzających się nieterminowych dostaw, tj. co najmniej **trzykrotnego** naruszenia terminów określonych w § 1 ust. 5 i 8 oraz § 4 ust. 3 Umowy,*

*3)co najmniej **trzykrotnego** dostarczenia wyrobów z wadami jakościowymi,*

*4)co najmniej **trzykrotnego** dostarczenia wyrobów z terminem ważności i pełnej sterylności krótszym niż 12 miesięcy licząc od daty odbioru dostawy (...).”*

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

ZESTAW 33

Pytanie nr 1

Celem usprawnienia procesu realizacji umowy zwracamy się do Zamawiającego, czy przewiduje taką możliwość, aby po podpisaniu umowy zobowiązał się do przekazywania opiekunowi handlowemu przewidywalnego - orientacyjnego w okresie kwartalnym/miesięcznym harmonogramu oczekiwanych dostaw/zamówień? Pozwoli to Wykonawcy w odpowiednim czasie zarezerwować wymagany dostawą towar dla Zamawiającego.

Odp.: Zamawiający informuje, iż nie ma możliwości przekazania harmonogramu dostaw/zamówień, gdyż zamówienia realizowane są na bieżąco.

Pytanie nr 2

Czy Zamawiający może zagwarantować realizację przedmiotu zamówienia na poziomie nie mniejszym niż 80% ilości wyszczególnionych w ofercie? Pozytywna odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji oferowanej ceny. Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym m.in. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010r. KIO 1087/10, z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych wynika obowiązek dokładnego określenia przez zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet, jeżeli nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów. W wyroku z dnia 7 maja 2014r. KIO 809/14 Krajowa Izba Odwoławcza stwierdziła, że „nie można zaakceptować postanowień umowy dających zamawiającemu całkowitą, nieograniczoną pod względem ilościowym i pozostającą poza wszelką kontrolą dowolność w podjęciu decyzji o zmniejszeniu zakresu dostaw będących przedmiotem zamówienia”.

Odp.: Zamawiający biorąc pod uwagę dynamikę potrzeb Szpitala nie jest w stanie określić gwarantowanego zakresu zamówienia.

Pytanie nr 3

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne rozwiązania umowy, celowe jest, aby przed rozwiązaniem umowy przez Zamawiającego wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej wystarczająco zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć rozwiązania umowy, a tym samym uniknąć skutków rozwiązania umowy, które są niekorzystne dla obu stron. W związku z powyższym zwracamy się o wprowadzenie dodatkowego zapisu w umowie uwzględniające wcześniejsze wezwanie Wykonawcy do należytego wykonania umowy.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 4

Wykonawca zwraca się z wnioskiem do Zamawiającego o dodanie poniższego zapisu do treści umowy:

„W sytuacji, kiedy Zamawiający nie ureguluje należności w terminie, Wykonawca, po 2-krotnym wezwaniu Zamawiającego (w odstępie 14 dni) do zapłaty, ma prawo wstrzymać dostawy do Zamawiającego do czasu uregulowania należności”.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej za 1 szt. wyrobów z dokładnością do 3 lub 4 miejsc po przecinku? Sam Zamawiający oczekuje podania w zadaniu nr 27 ceny jednostkowej za sztukę kasetki. Zgodnie z orzeczeniem zespołu Arbitrów – sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06 dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech, a nawet 4 m-c po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas, cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną.

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Pytanie nr 6

Dotyczy wzoru umowy:

Zamawiający w projekcie umowy stanowiącym załącznik nr 4A do SIWZ, pisze:

W przypadku rozwiązania Umowy na podstawie § 5 ust. 2 pkt. 1) – 8), Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 20% wynagrodzenia brutto za dane zadanie.

Wykonawca zwraca uwagę, iż kary umowne w umowach o zamówienie publiczne powinny zmierzać do zabezpieczenia prawidłowego wykonania umowy. Natomiast wykorzystywanie przez Zamawiającego, będącego silniejszą stroną stosunku prawnego powstającego w wyniku udzielenia zamówienia publicznego, jego pozycji do zastrzegania na swoją rzecz kar umownych, które byłyby należne 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. 3531 k.c. granice swobody umów. Czy wobec powyższego, Zamawiający dopuszcza możliwość rewizji swojego stanowiska w zakresie kar umownych i stosownego ograniczenia ich wysokości, zakresu stosowania itp., tak by wprowadzić zgodną z prawem i równorzędną relację łączącą Zamawiającego z Wykonawcą i pozbawienia kar umownych charakteru rażąco wygórowanych dokonując złagodzenia ich rangi do 10%?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 7

Wnosimy o zmianę stanowiska Zamawiającego w kwestii liczenia kar umownych za odstąpienie/rozwiązania od umowy od kwoty niezrealizowanej wartości umowy, a nie całkowitej, krzywdzącym jest, aby Wykonawca, bądź Zamawiający ponosił ewentualną karę za prawidłowo zrealizowaną już wartość umowy.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 8

Zadanie nr 27, poz. 2

Czy Zamawiający oczekuje kasetek z otworkami 0,9-1,0 x 0,9 x 1,0 mm?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe, nie wymaga.

Pytanie nr 9

Zadanie nr 27, poz. 3

Prosimy o dopuszczenie kasetek z wewnętrzną komorą, otworkami kwadratowymi o wym. 0,35 x 0,35 mm.

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Pytanie nr 10

Zadanie 27, poz.4

Czy Zamawiający ma na myśli kasetki (kapsułki) biopsyjne typu Cellsafe mieszczące się w standardowej kasetce? Jeśli tak, to pragniemy zwrócić Zamawiającemu uwagę, że kapsułki cellsafe z reguły są używane razem ze standardowymi kasetkami, w związku z czym nie posiadają powierzchni do opisu.

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.**Pytanie nr 11**

Zadanie 27, poz.4

Czy Zamawiający ma na myśli kasetkę o standardowym rozmiarze z wewnętrzną komorą pokrytą siateczką?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.**Pytanie nr 12**

Zadanie nr 27, poz. 2, 3

Czy Zamawiający oczekuje kasetek z przykrywką na zawiasie?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.**ZESTAW 34****Dotyczy zadania nr 17**

1. Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie z pakietu nr 17 pozycji 1-8 lub 1-9 i stworzy z nich oddzielny pakiet, co pozwoli naszej firmie na złożenie konkurencyjnej oferty a Zamawiającemu umożliwi wybór spośród więcej niż jednej oferty i uzyskanie korzystniejszej ceny. Obecny opis przedmiotu zamówienia wskazuje na jednego wykonawcę.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

2. Czy Zamawiający w poz. 1 dopuści: kaniule dożylnie bez portu bocznego 24 G – 0,7 x 19 mm, wykonane z biokompatybilnego poliuretanu, bez uchwytu, ze skrzydełkami ułatwiającymi wprowadzenie kaniuli, z filtrem hydrofobowym zapobiegającym wypływowi krwi w momencie wkłucia, kaniule posiadają badania laboratoryjne na biokompatybilność poliuretanu, z którego wykonana jest kaniula?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

3. Czy Zamawiający w poz. 2-7 dopuści: kaniule do wlewów dożylnych wykonaną z poliuretanu, z portem bocznym działającym w bezpiecznym systemie zatraskowym typu "klik", domykany standardowo (wymaga docisnięcia), umieszczonym centralnie nad skrzydełkami mocującymi, z 3 paskami dającymi bardzo dobry kontrast w promieniowaniu RTG i umożliwiającymi kontrolę lokalizacji kaniuli w żyłę, wyposażona w filtr hydrofobowy zapobiegający zwrotnemu wypływowi krwi w momencie wkłucia, opakowanie jednostkowe typu ekologicznego (folia plus papier klasy medycznej), posiada badania laboratoryjne na biokompatybilność poliuretanu, z którego wykonana jest kaniula, sterylizacja EO, informacja o braku zawartości lateksu na opakowaniu zbiorczym kaniuli, rozmiary:

- 22 G (0,90) - dł. 25 mm; przepływ 42 ml/min
- 20 G (1,00)- dł. 32 mm; przepływ 59 ml/min
- 18 G (1,30) - dł. 32 mm; przepływ 103 ml/min
- 18 G (1,30)- dł. 45 mm; przepływ 96 ml/min
- 17 G (1,50)- dł. 45 mm; przepływ 155 ml/min
- 16 G (1,75)- dł. 45 mm; przepływ 225 ml/min
- 14 G (2,00)- dł. 45 mm; przepływ 290 ml/min?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

4. Czy Zamawiający w poz. 8 dopuści: bezpieczną kaniule do wlewów dożylnych wykonaną z poliuretanu, z portem bocznym działającym w bezpiecznym systemie zatraskowym typu "klik", domykany standardowo (wymaga dociśnięcia), umieszczonym centralnie nad skrzydełkami mocującymi, z automatycznie aktywującym się plastikowym zabezpieczeniem ostrza igły po wyjęciu z kaniuli w pełni zabezpieczającym operatora przed przypadkowym zakłuciem i nieprzewidzianą ekspozycją na krew po wycofaniu igły, z 3 paskami dającymi bardzo dobry kontrast w promieniowaniu RTG i umożliwiającymi kontrolę lokalizacji kaniuli w żyłę, wyposażona w filtr hydrofobowy zapobiegający zwrotnemu wypływowi krwi w momencie wkłucia, opakowanie jednostkowe typu ekologicznego (folia plus papier klasy medycznej), posiada badania laboratoryjne na biokompatybilność poliuretanu, z którego wykonana jest kaniula, sterylizacja EO, informacja o braku zawartości lateksu na opakowaniu zbiorczym kaniuli, rozmiary:

- 22 G (0,90) - dł. 25 mm; przepływ 42 ml/min
- 20 G (1,00) - dł. 32 mm; przepływ 59 ml/min
- 18 G (1,30) - dł. 32 mm; przepływ 103 ml/min
- 18 G (1,30) - dł. 45 mm; przepływ 96 ml/min
- 17 G (1,50) - dł. 45 mm; przepływ 155 ml/min
- 16 G (1,75) - dł. 45 mm; przepływ 225 ml/min
- 14 G (2,00) - dł. 45 mm; przepływ 290 ml/min?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

5. Czy Zamawiający w poz. 10 dopuści koreczki wykonane z polietylenu liniowego o dużej gęstości? Oferowane przez naszą firmę kaniule Delta Med od lat są używane m.in. w takich ośrodkach referencyjnych jak: Samodzielny Publiczny Centralny Szpital Kliniczny na ul. Banacha 1a w Warszawie, Uniwersytecki Dziecięcy Szpital Kliniczny im. L. Zamenhofs w Białymstoku oraz w wielu Szpitalach w całej Polsce.

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 22

1. Czy Zamawiający oczekuje wysokopróżniowego systemu drenażu ran o ciśnieniu początkowym minimum 960 mbr? Wyższe ciśnienie pozwala wypełnić butlę większą objętością, a co za tym idzie ogranicza ilość wymienianych butli i zmniejsza ryzyko infekcji.

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

ZESTAW 35

Dotyczy zadania nr 25, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci do rurek tracheostomijnych z wkładem wykonanym z celulozy, z uniwersalnym portem tlenowym, z samodomykającym się portem do dosysania, jednomembranowy, o skuteczności nawilżania 30 mg/l H₂O przy V_t=500 ml, masa 9.5 g, przestrzeń martwa 8 ml?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 25, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści pediatryczny filtr elektrostatyczny z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci o skuteczności filtracji bakteryjnej 99,9999%, wirusowej 99,9999%, przestrzeń martwa 12 ml, masa 13.5 g, z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, poziom nawilżania 24 mg/l H₂O, medium filtracyjne hydrofobowe, wyposażony w złącze proste, sterylne, z portem kapno luer-lock, pakowany pojedynczo?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 25, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści filtr elektrostatyczny z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci o skuteczności filtracji bakteryjnej 99,9999%, wirusowej 99,999%, dla objętości oddechowej 150-1500 ml, przestrzeń martwa 53 ml, masa 30 g, z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, poziom nawilżania 36.8 mg/l H₂O, medium filtracyjne hydrofobowe, wyposażony w złącze proste, sterylne, z portem kapno typu Luer Lock, pakowany pojedynczo?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 25, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści filtr elektrostatyczny bez wymiennika ciepła i wilgoci o skuteczności filtracji bakteryjnej 99,999%, wirusowej 99,999%, przestrzeń martwa 32 ml, masa 23 g, medium filtracyjne hydrofobowe, wyposażony w złącze proste, sterylne, z portem kapno na lince, pakowany pojedynczo?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

ZESTAW 36

Dot. zad. nr 17, poz. 11

1. Prosimy o dopuszczenie kaniuli dotętnicznej 20 G 1, 1 x 45 mm z zaworem odcinającym suwakowo-kulowym flowswitch, o przepływie 49 ml/min, ze skrzydełkami z otworami pozwalającymi na przysycie do skóry pacjenta lecz bez opatrunku (opisanego jako stytem mocowania z okienkiem). Nadmieniamy, że nie jest on integralną częścią kaniuli, a pozwoli to nam na złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty.

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dot. zad. nr 19, poz. 3

2. Prosimy o dopuszczenie igły w rozmiarze 0,5 x 25 mm (do pozycji 0,5 x 40 mm).

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dot. zad. nr 19, poz. 5

3. Prosimy o dopuszczenie igły w rozmiarze 0,6 x 25 mm lub 30 mm (do pozycji 0,6 x 40 mm).

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dot. zad. nr 19, poz. 3 i 5

4. Zwracam się z uprzejmą prośbą o wyłączenie ww. pozycji do osobnego zadania, w wypadku nie dopuszczenia innych długości oferowanych igieł, pozwoli to na złożenie konkurencyjnej oferty.

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dot. zad. nr 19, poz. 1-11

5. Czy Zamawiający wymaga, aby igła iniekcyjna była zakończona potrójnie ściętym lancetem sterylizowane tlenkiem etylenu?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dot. zad. nr 19, poz. 1-11

6. Czy Zamawiający wymaga, aby igła było polerowana ultradźwiękami i pokryta warstwą sylikonu?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dot. zad. nr 20, poz. 4

7. Czy Zamawiający dopuści strzykawki pakowane w innej ilości sztuk niż a 100 z przeliczeniem tak, aby ilość opakowań była zgodna z wymogiem określonym w formularzu ofertowo-cenowym?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dot. zad. nr 20, poz. 1, 2, 3, 4

8. Prosimy o dopuszczenie strzykawek posiadających skalę o długości odpowiadającej nominalnej pojemności strzykawki (bez rozszerzenia skali).

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dot. zad. nr 20, poz. 5

9. Czy Zamawiający wymaga, aby cylinder i tłok strzykawki był wykonany z polipropylenu?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dot. zad. nr 20, poz. 6, 7, 9, 10

10. Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z jednostronną skalą?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Czy Zamawiający wymaga, aby na cylindrze strzykawki znajdowało się logo producenta oraz typ strzykawki?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dot. zad. nr 20, poz. 11

11. Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z końcówką luer-lock, pojemność 3 ml, tłok i cylinder wykonane z polipropylenu, bez zawartości lateksu, PCV, DEHP, kompatybilne z lekami cytostatycznymi (przeznaczone do bezpiecznego podawania i przygotowywania cytostatyków - potwierdzone oświadczeniem producenta, czarna, niezmywalna, jednostronna skala co 0,1 ml, logo producenta i typ strzykawki na cylindrze.

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dot. zad. nr 20, poz. 11-14

12. Czy Zamawiający wymaga, aby strzykawka była kompatybilna z lekami cytostatycznymi (przeznaczone do bezpiecznego podawania i przygotowywania cytostatyków - potwierdzone oświadczeniem producenta), posiadała wyraźne oznakowanie skali, czarna, niezmywalna, jednostronna, Tłok i cylinder wykonane z polipropylenu, bez zawartości lateksu, PCV, DEHP?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dot. par. 3 ust. 1 wzoru umowy

13. Prosimy o modyfikację ww. ustępu na: „w przypadku nieterminowej realizacji zamówienia, wykonawca zapłaci karę w wysokości 0,5% wartości brutto przedmiotu umowy dostarczonego z opóźnieniem za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dot. par. 3 ust. 3 wzoru umowy

14. Prosimy o modyfikację ww. ustępu na: “w przypadku nierozpatrzenia reklamacji/wymiany towaru wadliwego na wolny od wad w terminach, o których mowa w ustępie 3, wykonawca zapłaci karę w wysokości 0,5% wartości brutto przedmiotu umowy podlegającego reklamacji, za każdy dzień opóźnienia”.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

15. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej za 1 szt. wyrobów z dokładnością do 3 lub 4 miejsc po przecinku (dot. pakietów, gdzie j.m. jest sztuka)?

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

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Dot. par. 1 ust. 3 wzoru umowy

16. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to, aby dostawa nie była połączona z dostawą?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

ZESTAW 37

Dotyczy zadania nr 48, poz. 1

Czy Zamawiający **w zadaniu nr 48 w pozycji 1** dopuści zamknięty system do odsysania dróg oddechowych u dorosłych, do rurek intubacyjnych, długość cewnika: 570 mm – rozmiary: 10 CH, 12 CH, 14 CH, 16 CH i tracheostomijnych, długość cewnika: 300 mm, rozmiary: 10 CH, 12 CH, 14 CH, 16 CH – sterylne, cewnik zakończony atraumatycznie (zaokrąglona końcówka z otworem końcowym bez żadnych ostrych krawędzi oraz ścięć) z dwoma otworami po przeciwległych stronach, z niebieskim znacznikiem na 5 cm pozwalającym właściwe jego umiejscowienie podczas przepłukiwania; oznaczenie rozmiaru cewnika na uchwycie z suwakiem zaworu sterującego ssaniem; cewnik z widocznymi oznaczeniami głębokości insercji skalowanymi co 2 cm; termoplastyczny, miękki a jednocześnie wytrzymały cewnik o sztywności zapewniającej efektywne odsysanie jak i komfort pacjenta, kanał irygacyjny umiejscowiony na przezroczystym łączniku „T” (komorze płuczącej), suwak zaworu sterującego ssaniem z blokadą przypadkowego użycia, wygodny uchwyt z oznaczeniem rozmiaru, gładko wykończone krawędzie, w zestawie: łącznik obrotowy, zamykany port do podawania leków wziewnych (MDI) nakładany bezpośrednio na łącznik „T” podłączany do rurki pacjenta, klin do rozłączania układu, przejściówka 15/22 mm, zatyczka 15 mm, kolorowe naklejki informacyjne z dniami tygodnia w języku polskim, okres użytkowania: min. 72 h?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe pod warunkiem dołożenia do każdego zestawu przestrzeni martwej.

ZESTAW 38

Dotyczy zadania nr 60, poz. 1

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rozwiązania z trzystopniowym wskaźnikiem naładowania baterii, co w warunkach codziennego używania, jest wystarczające i nie komplikuje przekazu do użytkownika.

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rozwiązania, które umożliwi pracować ciągle po pełnym naładowaniu przez co najmniej 2 godziny i posiada możliwość czasu pełnego ładowania do 3 godzin pomiędzy cyklami użycia (pacjentami) zgodnie z zasadami prawidłowego użycia, objętymi instrukcją obsługi.

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie baterii niklowo-metalowo-wodorkowej, o nieco słabszych parametrach, jak opisanej w Pakiecie 60 poz. 1.

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

ZESTAW 39

Dotyczy zadania nr 4, poz. 8

1. Zwracam się z prośbą o wyjaśnienie, co Zamawiający rozumie przez określenie „**z marginesem do otwierania**”?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 4, poz. 12

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie kieliszków pakowanych po 80 szt. z jednoczesnym przeliczeniem ilości na 24.375 op.?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 4, poz. 14

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie worków do dobowej zbiórki moczu pakowanych w opakowanie foliowe, spełniających pozostałe zapisy?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 4, poz. 19

4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie rękawic foliowych pakowanych po 100 szt. z jednoczesnym przeliczeniem ilości na 20 op.?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 4, poz. 20

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie fartuchów foliowych w rozmiarze 80 x 125 cm pakowanych w opakowania po 100 szt.?

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody i wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 4, poz. 20

6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę jednostki miary ze szt. na op. a' 100 szt. i podanie ceny za opakowanie z jednoczesnym przeliczeniem ilości na opakowania tj. 5.000 op.?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 4, poz. 21

7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pojemnika do dobowej zbiórki moczu typu tulipan?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 4, poz. 27

8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie stazy o dł. ok. 44 cm?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 4, poz. 28 i 30

9. Zwracam się z prośbą o wyjaśnienie co Zamawiający rozumie przez określenie „**typu dziubek na zacisk**”?

Odp.: Jest to końcówka z możliwością zamknięcia, uniemożliwiająca wycieki i wysychanie żelu.

Dotyczy zadania nr 4, poz. 33

10. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie drenu do podawania tlenu o dł. 4,2 m?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy zadania nr 4, poz. 34

11. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przyrządu do infuzji z precyzyjnym regulatorem przepływu umożliwiającym ustawienie przepływu w zakresie od 5-250 ml/h. Przeznaczony do infuzji grawitacyjnych. Długość drenu dostępna w dwóch rozmiarach – 150 i 200 cm. Zawiera dodatkowy punkt iniekcyjny. Posiada filtr 15 µm. Nie zawiera DEHP i lateksu. Zacisk na drenie umożliwiający krótkie przerwy w infuzji (bez konieczności zmiany ustawienia szybkości przepływu), usytuowany poniżej regulatora, ze słyszalnym zamknięciem na „klik”. Jednocześnie komora kroplowa wykonana z przezroczystego materiału, zaopatrzona w odpowietrznik z filtrem. Podwójna skala dla roztworów o różnej lepkości. Wyraźnie zaznaczone pozycje open/off. Niepirogenny, nietoksyczny, sterylny z możliwością podaży cytostatyków?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 4, poz. 35

12. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie termometru elektronicznego, dezynfekcja standardowa nie poprzez zanurzenie?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 4, poz. 41

13. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie drenów brzusznych o średnicach parzystych od CH 22 do CH 36?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy zadania nr 4, poz. 44

14. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie worków na wymiociny z podziałką od 100 do 1500 ml?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy zadania nr 19, poz. 1-11

15. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie igieł iniekcyjnych od różnych producentów spełniających wszystkie opisy?

Odp.: Zamawiający wyraża zgodę.

Dotyczy zadania nr 20, poz. 1-4

16. Czy Zamawiający wymaga, aby na opakowaniu każdej pojedynczej sztuki strzykawki widniała informacja o braku ftalanów oraz aby opakowania były oznakowane kolorystycznie w zależności od rozmiaru strzykawki?

Odp.: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Dotyczy zadania nr 20, poz. 1-4

17. Czy Zamawiający wymaga, aby strzykawki posiadały rozszerzenie skali do:

- 2ml – skala do 3ml
- 5ml – skala do 6ml
- 10ml – skala do 12ml
- 20ml – skala do 24ml

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy zadania nr 20, poz. 15

18. Czy Zamawiający wymaga, aby igła biorcza była ścięta dwupłaszczyznowo wykonana z ABS wzmocnionego włóknem szklanym, komora kroplowa wykonana z PP o długości min 59 mm w części przezroczystej?

Odp.: Zamawiający wymaga.

W związku z powyższym, Zamawiający zmienia treść specyfikacji istotnych warunków zamówienia w zakresie szczegółowego opisu przedmiotu zamówienia dla zadania nr 20, stanowiącego poprawiony załącznik nr 1 do SIWZ w ten sposób, że w pozycji 15 - w kolumnie 2 (Opis przedmiotu dostawy) zmienia opis przedmiotu dostawy z „Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych /z komorą odpowietrzającą o długości minimum 5,9 cm wyposażoną w filtr/, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, komora kroplowa wolna od PVC, typu Luer-Lock, bez igły. Całość bez zawartości ftalanów (informacja na opakowaniu jednostkowym), zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, nazwa producenta na zaciskaczu, opakowanie kolorystyczne folia-papier” na „Przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych, komora kroplowa wykonana z PP o długości min. 60mm (w części przezroczystej), całość wolna od ftalanów (informacja na opakowaniu jednostkowym), igła biorcza ścięta dwupłaszczyznowo wykonana z ABS wzmocnionego włóknem szklanym, zacisk

rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, nazwa producenta bezpośrednio na przyrządzie, opakowanie kolorystyczne folia-papier, sterylny”.

Powyższa zmiana została naniesiona w poprawionym załączniku nr 1 do SIWZ – szczegółowym opisie przedmiotu zamówienia dla zadania nr 20, który został zamieszczony na stronie internetowej Zamawiającego www.spwsz.szczecin.pl w zakładce „załączniki”.

Dotyczy zadania nr 20, poz. 16

19. Czy zamawiający wymaga, aby komora kroplowa posiadała długość min. 80 mm części przezroczystej?

Odp.: Zamawiający wymaga.

W związku z powyższym, Zamawiający zmienia treść specyfikacji istotnych warunków zamówienia w zakresie szczegółowego opisu przedmiotu zamówienia dla zadania nr 20, stanowiącego poprawiony załącznik nr 1 do SIWZ w ten sposób, że w pozycji 16 - w kolumnie 2 (Opis przedmiotu dostawy) zmienia opis przedmiotu dostawy z „Przyrząd do przetaczania krwi i preparatów krwi /z komorą odpowietrzającą o długości minimum 5,9 cm wyposażoną w filtr/, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, komora kroplowa wolna od PVC, typu Luer-Lock, bez łącznika i igły. Całość bez zawartości ftalanów (informacja na opakowaniu jednostkowym), zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, nazwa producenta na zaciskaczu, opakowanie kolorystyczne folia-papier” na „Przyrząd do przetaczania krwi, transfuzji, komora kroplowa wolna od PVC o długości min. 80mm w części przezroczystej, całość bez zawartości ftalanów (informacja na opakowaniu jednostkowym), zacisk rolkowy wyposażony w uchwyt na dren oraz możliwość zabezpieczenia igły biorczej po użyciu, nazwa producenta bezpośrednio na przyrządzie, wyposażone w opaskę lub gumkę stabilizującą dren wewnątrz opakowania, opakowanie kolorystyczne folia-papier, sterylny”.

Powyższa zmiana została naniesiona w poprawionym załączniku nr 1 do SIWZ – szczegółowym opisie przedmiotu zamówienia dla zadania nr 20, który został zamieszczony na stronie internetowej Zamawiającego www.spwsz.szczecin.pl w zakładce „załączniki”.

Dotyczy zadania nr 20, poz. 21

20. Czy zamawiający wymaga, aby przyrząd do bezpiecznego pobierania i wstrzykiwania leków i płynów w relacji butelka-strzykawka z filtrem bakteryjnym i cząsteczkowym, posiadał filtr bakteryjny odpowietrzający 3 µm i filtr cząsteczkowy 5 µm nie zawierający PVC, DEPH i lateksu, skuteczność bakteriologiczna >99,999%?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy zadania nr 26, poz. 1

21. Czy Zamawiający wymaga, aby cewniki posiadały powierzchnię „zmrożoną”, jeden otwór centralny, dwa otwory boczne naprzemianległe?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe, nie wymaga.

Dotyczy zadania nr 26, poz. 1

22. Czy Zamawiający dopuści cewniki CH 6 do CH 10 o dł. 40 cm?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Dotyczy zadania nr 26, poz. 2

23. Czy Zamawiający dopuści zgłębniki z medycznego PCV o długości 800 lub 1250 mm?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Dotyczy zadania nr 20, poz. 21

24. Czy zamawiający wymaga, aby przyrząd do bezpiecznego pobierania i wstrzykiwania leków i płynów w relacji butelka-strzykawka z filtrem bakteryjnym i cząsteczkowym, posiadał filtr bakteryjny odpowietrzający 3 µm i filtr cząsteczkowy 5 µm nie zawierający PVC, DEPH i lateksu, skuteczność bakteriologiczna >99,999%?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

ZESTAW 40

Dotyczy zadania nr 33

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zwiększenie ilości sztuk do 20 w Pakiecie nr 33 poz. 4 (produkt pakowany po 10 sztuk co stanowi najmniejszą dopuszczalną ilość zamówienia)?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zwiększenie ilości sztuk do 20 w Pakiecie nr 33 poz. 8 (produkt pakowany po 10 sztuk co stanowi najmniejszą dopuszczalną ilość zamówienia)?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

ZESTAW 41

Zadanie 4, poz. 7, 9-10, 12-15, 18, 20-27, 31, 35-36, 39, 43-45, 47-48

Proszę Zamawiającego o wydzielenie pozycji 7, 9-10, 12-15, 18, 20-27, 31, 35-36, 39, 43-45, 47-48 z pakietu. Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych. Bez wydzielenia tych pozycji konkurencja będzie ograniczona do kilku konkurentów, a Zamawiający otrzyma wycenę o zawyżonej wartości w stosunku do wartości rynkowej.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Zadanie 4, poz. 13-14

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

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Zadanie 4, poz. 15

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

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Zadanie 4, poz. 20

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

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Zadanie 4, poz. 20

Czy Zamawiający dopuści fartuch foliowy jednorazowego użytku typu przedniak o wymiarach 68 cm x 108 cm, wykonany z folii polietylenowej o grubości 16 mikronów, w rozmiarze uniwersalnym?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Zadanie 4, poz. 20

Prosimy o dopuszczenie fartucha foliowego pakowanego po 100 szt., w opakowaniu zbiorczym – foliowym z perforowanym otwarciem w formie dyspensera z możliwością wyciągnięcia pojedynczej sztuki. Opakowanie indywidualne nie jest konieczne, gdyż produkt jest wyrobem niesterylnym. Ponadto opakowanie indywidualne spowoduje wzrost ceny produktu, z uwagi na zużycie większej ilości materiału na opakowanie oraz późniejszą konieczność utylizacji większej ilości odpadów foliowych w postaci opakowań indywidualnych.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Zadanie 4, poz. 26

Czy Zamawiający dopuści stazę o długości pojedynczego paska 47 cm, pakowaną na rolce po 25 szt., dł. na rolce 11,75 mb?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Zadanie 4, poz. 39, 45, 47

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

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Zadanie 4, poz. 45

Czy Zamawiający dopuści szczoteczkę WACHLARZYK – 20 cm dł. Całkowita z trzonkiem, sam wachlarzyk dł. całk. 30 mm, szerokość ok. 20 mm?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Zadanie 16, poz. 1-3

Prosimy o wydzielenie poz. 1-3 do osobnego pakietu, gdyż takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu wybór z pośród najkorzystniejszych ofert, jak i osiągnięcie niższych cen oraz racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Zadanie 16, poz. 1-3

Czy Zamawiający dopuści produkty z drenem o długości 200 cm?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Zadanie 17, poz. 9-10

Prosimy o wydzielenie poz. 9-10 do osobnego pakietu, gdyż takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu wybór z pośród najkorzystniejszych ofert, jak i osiągnięcie niższych cen oraz racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Zadanie 17, poz. 10

Czy Zamawiający dopuści koreczki typu Combi - z trzpieniem poniżej krawędzi korka, którego konstrukcja zapewnia szczelność i kompatybilność ze portem typu Luer – Lock i Luer, jałowe, pakowane indywidualnie w opakowanie typu Tyvec, w kolorze niebieskim i czerwonym po 100 szt. w opakowaniu zbiorczym w formie kartonika?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Zadanie 17, poz. 9

Czy Zamawiający dopuści koreczki z trzpieniem powyżej krawędzi, którego konstrukcja zapewnia szczelność i kompatybilność ze standardowym portem, w kolorze białym, pakowane indywidualnie, zbiorczo po 100 szt. w opakowaniu w formie kartonika, opakowanie jednostkowe typu Tyvec?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Zadanie 17, poz. 9-10

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

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Zadanie 20, poz. 1-4

Czy Zamawiający oczekuje i dopuszcza strzykawki z decentralnym umocowaniem igły?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Zadanie 20, poz. 1-4

Prosimy o dopuszczenie strzykawek bez rozszerzonej skali.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Zadanie 20, poz. 6-7

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę typu Janetta z jednostronną czytelną skalą?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Zadanie 20, poz. 15

Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorczą dwukanałową wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml +/-0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm, z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15 µm, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Zadanie 20, poz. 15

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

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Zadanie 20, poz. 15

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zacze pu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Zadanie 20, poz. 15

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

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Zadanie 20, poz. 16

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

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Zadanie 20, poz. 16

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

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Zadanie 20, poz. 16

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z zacze pem na zacisku rolkowym, bez miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Zadanie 20, poz. 16

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

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Zadanie 20, poz. 15-16

Prosimy o wydzielenie poz. 15-16 do osobnego pakietu, gdyż takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu wybór z pośród najkorzystniejszych ofert, jak i osiągnięcie niższych cen oraz racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Zadanie 20, poz. 1-4, 6-7, 11-14

Proszę Zamawiającego o wydzielenie pozycji 1-4, 6-7, 11-14 z pakietu. Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych. Bez wydzielenia tych pozycji konkurencja będzie ograniczona do kilku konkurentów, a Zamawiający otrzyma wycenę o zawyżonej wartości w stosunku do wartości rynkowej.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Zadanie 30, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści kaczkę o wymiarach 250 mm x 110 mm x 120 mm, poj. 800 ml?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Zadanie 30, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści basen 2 litrowy o wymiarach 365 mm x 270 mm x 85 mm lub 355 mm x 285 mm x 100 mm?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Zadanie 30, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści nerkę o wymiarach 250 mm x 135 mm x 40 mm i poj. 700 ml?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

ZESTAW 42**Dotyczy zadania nr 18**

1. Prosimy Zamawiającego o uniwersalnego zaworu dostępu naczyniowego o poniższych parametrach:
Przeźroczysty port bezigłowy, z systemem zamkniętym w sensie mechanicznym i mikrobiologicznym o poniższych parametrach:
 - mała objętość wypełnienia,
 - przestrzeń martwa – 0,04 ml,
 - przepływ - do 600 ml/min.,
 - ilość aktywacji – powyżej 500, nie dłużej niż 7 dni,
 - gładka powierzchnia umożliwiająca dezynfekcję łącznika,
 - do wielokrotnego kontaktu z krwią, lipidami, chemioterapeutykami, chlorheksydyną i alkoholami,
 - połączenie luer i luer lock,
 - produkt sterylny,
 - pakowany pojedynczo, opakowanie zbiorcze 100 szt.

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

2. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy oczekuje, aby uniwersalny zawór umożliwiał widoczność w nocy i trudnych warunkach dzięki specjalnemu dodatkowemu oznaczeniu na korpusie?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

ZESTAW 43**Zadanie nr 4:****Poz. 16:**

1. Prosimy o dopuszczenie zaofiarowania worka z drenem o dł. min. 120 cm.

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Poz. 31, 32, 33:

Prosimy o sprecyzowanie, czy cewniki mają być pozbawione bisfenolu (BPA)?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Poz. 37:

1. Czy cewniki mają być pakowane prosto, niezwijane, co zapobiega zagięciu i zamknięciu ich światła?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

2. Czy cewniki mają być przeznaczone do bezpiecznego stosowania do 4 tygodni z w/w informacją oryginalnie nadrukowaną na opakowaniu jednostkowym?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Zadanie nr 15:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie szczoteczki do chirurgicznego mycia rąk posiadającej szczecinę o różnicowanej długości włosa.

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Zadanie nr 16:

Zadanie nr 17:

Poz. 9:

1. Prosimy o sprecyzowanie, czy uchwyt koreczka ma być karbowany?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe, nie wymaga.

2. Prosimy o dopuszczenie zaferowania koreczków luer lock innego producenta niż asortyment w poz. 1-8, wyprodukowanych zgodnie z normą PN-EN 1707:2000, kompatybilnych ze wszystkimi rodzajami kaniul.

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

3. Prosimy o sprecyzowanie, czy pod pojęciem „pakowane w sposób zapobiegający przypadkowej kontaminacji”, Zamawiający rozumie koreczki pakowane pojedynczo (po 1 szt.) w sposób pozwalający na wyciągnięcie po jednej sztuce z opakowania zbiorczego zawierającego np. 50, 100 lub 200 szt.?

Odp.: Tak.

4. Prosimy o wyjaśnienie, czy koreczki luer lock mają być pakowane pojedynczo (każda sztuka osobno niezłączona z innymi koreczkami) w blister dopasowany do kształtu koreczka uniemożliwiający niezamierzoną zmianę położenia koreczka?

Odp.: Tak.

Poz. 11:

Prosimy o doprecyzowanie, czy pod pojęciem „system mocowania z okienkiem” Zamawiający ma na myśli opatrunek piankowy z okienkiem?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Zadanie nr 26:

Poz. 1:

Prosimy o sprecyzowanie, czy cewniki mają posiadać wewnętrzną część lejka karbowaną, co pozwala na trwałe i szczelne podłączenie cewnika do ssaka?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Poz. 2:

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania zgłębników wykonanych z medycznego PCV, spełniające pozostałe wymogi siwz.

Odp.: Zamawiający nie wyraża zgody.

Poz. 3:

Prosimy o dopuszczenie zaoferowania zgłębników o dł. min. 1000 mm, spełniających pozostałe wymogi siwz.

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Poz. 5:

1. Prosimy o sprecyzowanie, czy cewniki mają być wyposażone w sztywną plastikową zastawkę kanału do napełniania balonu?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

2. Prosimy o sprecyzowanie, czy cewniki mają posiadać oryginalnie nadrukowane na zakończeniu kanału ze sztywną zastawką oznaczenie: materiału, rozmiar, średnicę zewnętrzną cewnika oraz pojemność balonu?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Zadanie nr 28:

Prosimy o sprecyzowanie, czy czas utrzymania systemu do 29 dni ma być potwierdzony badaniami klinicznymi dołączonymi do oferty?

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Zadanie nr 60:

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie oferty na dzierżawę strzygarki chirurgicznej bezprzewodowej z nieruchomą głowicą z wymiennymi ostrzami. Strzygarka chirurgiczna stosowana do usuwania owłosienia ze skóry pacjentów przed zabiegami operacyjnymi i innymi zabiegami inwazyjnymi, stosowana do usuwania wszystkich typów włosów (grubych, cienkich, gęstych i rzadkich), zarówno suchych jak i mokrych, a także do delikatnych okolic ciała. Strzygarka wyposażona w diodowy wskaźnik naładowania baterii, akumulator strzygarki NiMH, wielokrotnego ładowania. Posiadająca zabezpieczenie przed przeładowaniem. Strzygarka posiadająca wymienne końcówki z systemem zdejmowania końcówek bez dotykania ostrza tnącego. Czas pracy po pełnym naładowaniu baterii: do 120 minut. Czas pierwszego ładowania: 12 godzin. W komplecie wraz z ładowarką zawierającą przewód elektryczny.

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

2. Prosimy o dopuszczenie zaoferowania ostrzy uniwersalnych jednokrotnego użytku kompatybilnych ze strzygarką, która dopuszczamy w pytaniu powyżej. Konstrukcja ostrzy minimalizująca ryzyko uszkodzenia

skóry, górne ostrze ruchome natomiast dolne nieruchome. Posiadające widoczny numer seryjny bezpośrednio na każdym ostrzu. Pakowane pojedynczo. Opakowanie zbiorcze a' 50 szt.

Odp.: Zamawiający wymaga zgodnie ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia.

Zadanie nr 64:

Czy Zamawiający w celu zapewnienia bezpieczeństwa i zmniejszenia ryzyka zacięcia skóry wymaga, aby ruchoma część ostrza znajdowała się powyżej części nieruchomej zapewniając obcinanie włosów na poziomie min. 0,25 mm?

Odp.: Zamawiający dopuszcza powyższe.

Ponadto Zamawiający poprawia własne omyłki pisarskie i zmienia treść specyfikacji istotnych warunków zamówienia w zakresie szczegółowego opisu przedmiotu zamówienia dla zadania nr 17, stanowiącego poprawiony załącznik nr 1 do SIWZ w ten sposób, że w pozycji 10 - w kolumnie 3 (Ilość na 24 miesiące) zmienia ilość : z „7 600 szt.” na „140 800 szt.”, a w pozycji 11 - w kolumnie 3 (Ilość na 24 miesiące) zmienia ilość : z „140 800 szt.” na „7 600 szt.”.

Powyższe zmiany zostały naniesione w poprawionym załączniku nr 1 do SIWZ – szczegółowym opisie przedmiotu zamówienia dla zadania nr 17, który został zamieszczony na stronie internetowej Zamawiającego www.spwsz.szczecin.pl w zakładce „załączniki”.

W oparciu o art. 12a ust. 2 pkt 1 ustawy Pzp Zamawiający przedłuża termin składania ofert, a tym samym termin ich otwarcia w poniższy sposób:

- **termin składania ofert** – z 15.02.2019r., do godz. 08:00 na **21.02.2019r., do godz. 08:00,**
- **otwarcie ofert** – z 15.02.2019r. o godz. 09:30 na **21.02.2019r. o godz. 09:30.**

W odniesieniu do powyższego zmianie ulegają zapisy w:

- **rozdziale XI SIWZ, gdzie pkt 5 i 6 otrzymują brzmienie:**

„5. Termin składania ofert:

- 1) Oferty należy składać **do dnia 21.02.2019r., do godz. 08:00.**
- 2) Za termin złożenia oferty uważa się termin jej dotarcia do Zamawiającego.

6. Otwarcie ofert nastąpi w dniu 21.02.2019r. o godz. 09:30 w siedzibie Zamawiającego w Sekcji Zamówień Publicznych, w budynku przy ul. Broniewskiego 2, II piętro, pokój nr 328”.

**ZASTĘPCA DYREKTORA
ds. Lecznictwa**

prof. dr hab. n. med. Jan Ślósarek