

Wojewódzki Szpital Specjalistyczny im. Janusza Korczaka w Słupsku Sp. z o.o.

ul. Hubalczyków 1, 76-200 Słupsk tel. 59 8460 600, faks 59 8460 605

e-mail: sekretariat@szpital.słupsk.pl www.szpital.słupsk.pl



JEDNOSTKA
SAMORZĄDU
WOJEWÓDZTWA
POMORSKIEGO



Słupsk, dnia 05.04.2019 r.

Dotyczy: przetargu nieograniczonego pn.: „Dostawa sprzętu i wyposażenia jednorazowego użytku” - nr sprawy 28/PN/2019

Na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych Zamawiający przekazuje treść zapytań dotyczących zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia wraz z wyjaśnieniami. W przedmiotowym postępowaniu wpłynęły następujące zapytania:

Pytanie nr 1:

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę złożenie oferty w pakiecie 35 poz. 1 na „klipsy polimerowe niewchłaniające” pakowane w opakowaniu zbiorczym po 14 magazynków?”

Odp. Zamawiającego:

Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 2:

„Dotyczy: 28/PN/2019, CZĘŚĆ NR 18, pozycja 12

Czy Zamawiający dopuści cewnik dwuświatłowy poliuretanowy z ramionami prostymi z kolorystyczne oznaczonymi zakończeniami żylnymi i tętniczymi za pomocą klamerek zaciskowych, cewnik 12 lub 14FR o długości 15 cm, 20cm, 24 cm widoczny w RTG. Biokompatybilny, termowrażliwy materiał cewnika mięknie po implantacji co zwiększa bezpieczeństwo i komfort pacjenta. Kolorowo kodowane zaciski z opisem przepływów dla ułatwienia doboru właściwego cewnika. Elastycznie zabezpieczające obrotowe skrzydełka. Rozmiar i długość cewnika podana we French naniesiona na piastę cewnika. Zestaw z cewnikiem zawiera: igłę wprowadzającą 18Ga x 7cm, strzykawkę 5ml, cewnik PU widoczny w RTG, dwa rozszerzacze o wymiarach 8Fr x 10cm i 12Fr x 15cm,znaczona prowadnica J-FlexTip 0.038”, dwa koreczki heparynizowane.”

Odp. Zamawiającego:

Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 3:

„Dotyczy: 28/PN/2019, CZĘŚĆ NR 18, pozycja 12

Czy Zamawiający dopuści cewnik do dializ dwuświatłowy, poliuretanowy wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwięzaniu naczyń, odporny na zginanie bez bocznych otworów, z zakończoną końcówką dla maksymalizacji przepływu, cewnik o przekroju 12 lub 14Fr i długościach: 15cm, 20cm, 25cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, ramiona proste, cewnik nieprzepuszczalny dla promieni RTG, zestaw apirogenny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi (70 cm) prowadnik Nitinolowy z zakończeniem w kształcie litery ‘ J ’ z znaczną długością w skalowanym dozowniku , strzykawka 10 ml, korek do wstrzykiwań, dwa rozszerzacze w rozmiarze 12 FR x 14 cm ; 16 FR x 15 cm, łącznik prowadzący typu ‘ Y ’, taśma mocująca do drenu cewnika oraz naklejka identyfikująca pacjenta.”

Odp. Zamawiającego:

Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 4:

„Dotyczy: 28/PN/2019, CZĘŚĆ NR 18, pozycja 13

Czy Zamawiający dopuści cewnik dwuświatłowy poliuretanowy z ramionami prostymi z kolorystyczne oznaczonymi zakończeniami żylnymi i tętniczymi za pomocą klamerki zaciskowych, cewnik 14FR o długości 24 cm widoczny w RTG. Biokompatybilny, termowrażliwy materiał cewnika mięknie po implantacji co zwiększa bezpieczeństwo i komfort pacjenta. Kolorowo kodowane zaciski z opisem przepływów dla ułatwienia doboru właściwego cewnika. Elastycznie zabezpieczające obrotowe skrzydełka. Rozmiar i długość cewnika podana we French naniesiona na piastę cewnika. Zestaw z cewnikiem zawiera: igłę wprowadzającą 18Ga x 7cm, strzykawkę 5ml, cewnik PU widoczny w RTG, dwa rozszerzacze o wymiarach 8Fr x 10cm i 12Fr x 15cm, znaczonego przewodnika J-FlexTip 0.038”, dwa koreczki heparynizowane.”

Odp. Zamawiającego:

Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 5:

„Dotyczy: 28/PN/2019, CZĘŚĆ NR 18, pozycja 13

Czy Zamawiający dopuści cewnik do dializ dwuświatłowy, poliuretanowy wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń, odporny na zginanie bez bocznych otworów, z zakończoną końcówką dla maksymalizacji przepływu, cewnik o przekroju 14Fr i długościach: 30cm lub 35cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, ramiona proste, cewnik nieprzepuszczalny dla promieni RTG, zestaw apirogeny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi (70 cm) przewodnik Nitinolowy z zakończeniem w kształcie litery ‘ J’ z znaczoną długością w skalowanym dozowniku , strzykawka 10 ml, korek do wstrzykiwań, dwa rozszerzacze w rozmiarze 12 FR x 14 cm ; 16 FR x 15 cm, łącznik prowadzący typu ‘Y’, taśma mocująca do drenu cewnika oraz naklejka identyfikująca pacjenta.”

Odp. Zamawiającego:

Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 6:

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 12 z Części nr 18 i stworzy osobny pakiet?”

Odp. Zamawiającego:

Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 7:

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 13 z Części nr 18 i stworzy osobny pakiet?”

Odp. Zamawiającego:

Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 8:

„Zadanie 10 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie sterylnego, bezbarwnego, żelu hydrokolidowego składającego się z wody oczyszczonej, karboksymetylocelulozy sodowej i alginianu wapnia do autolitycznego oczyszczania oraz utrzymywania wilgotnego środowiska leczenia w ranach. Wskazanego w leczeniu ran martwiczych lub z oddzielającą się tkanką martwiczą. Tuba z harmonijkowym aplikatorem do bezpośredniej aplikacji na ranę op. 15ml.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza jeśli zachowany zostanie warunek ilości dni.

Pytanie nr 9:

„Zadanie 37 poz. 1

Prosimy o dopuszczenie sterylnego, samoprzylepnego opatrunku z pianki poliuretanowej pokrytej miękką, przylepną warstwą silikonową. Opatrunek zbudowany z 4 warstw: nieprzepuszczalnej dla bakterii i wody powłoki zewnętrznej, warstwy magazynującej, warstwy piankowej oraz silikonowej warstwy przylepnej.

Opatrunek z technologią 3DFit, umożliwiającą pionowe pochłanianie wysięku, efektywne magazynowanie wysięku i dopasowanie się struktury opatrunku do łożyska rany. Posiadający 3-częściowy system folii ochronnych, umożliwiających bezdotykową, aseptyczną aplikację. Przeznaczony do leczenia ran o różnej etiologii, z małym, średnim lub z dużym wysiękiem. Nie zawierający lateksu. Nadający się do stosowania w połączeniu z kompresjoterapią. Mogący pozostawać na ranie do 7 dni w zależności od stanu rany o wymiarach 10cm x 10cm?"

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 10:

„Zadanie 37 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie sterylnego, samoprzylepnego opatrunku z pianki poliuretanowej pokrytej miękką, przylepną warstwą silikonową. Opatrunek zbudowany z 4 warstw: nieprzepuszczalnej dla bakterii i wody powłoki zewnętrznej, warstwy magazynującej, warstwy piankowej oraz silikonowej warstwy przylepnej. Opatrunek z technologią 3DFit, umożliwiającą pionowe pochłanianie wysięku, efektywne magazynowanie wysięku i dopasowanie się struktury opatrunku do łożyska rany. Posiadający 3-częściowy system folii ochronnych, umożliwiających bezdotykową, aseptyczną aplikację. Przeznaczony do leczenia ran o różnej etiologii, z małym, średnim lub z dużym wysiękiem. Nie zawierający lateksu. Nadający się do stosowania w połączeniu z kompresjoterapią. Mogący pozostawać na ranie do 7 dni w zależności od stanu rany o wymiarach 7,5cm x 7,5cm?"

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 11:

„dotyczy pakietu nr 38

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zaferowania opatrunków w opakowaniach a`10sztuk z jednoczesnym przeliczeniem zamawianej ilości na 10 opakowań a`10sztuk. tj. 100 sztuk opatrunków”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 12:

„W celu przyspieszenia kontaktu, prosimy o dopisanie do umowy adresu mailowego przedstawiciela/osoby odpowiedzialnej za realizację umowy po stronie Zamawiającego.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 13:

„Część nr 35

Czy Zamawiający dopuści możliwość złożenia oferty na klipsy polimerowe o właściwościach równoważnych do opisanych jako przedmiot Zamówienia, zapewniających takim sam efekt działania.”

Odp. Zamawiającego:

Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 14:

„część 18 pozycja 12

Czy Zamawiający dopuści cewniki dwuświatłowe, poliuretanowe wykonane z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń, budowa cewnika zmniejsza ryzyko adhezji bocznej do ściany naczynia, odporny na zginanie bez bocznych otworów, z końcówką schodkową, z przyjaznymi dla pacjenta zakrzywionymi przedłużaczami, ze wsuniętymi mandrynami, cewniki o przekroju 12 FR i długościach 15 cm, 17 cm, 20 cm 25 cm oraz 14 FR i długościach: 17 cm, 20 cm, 25 cm, 30 cm do wyboru przez Zamawiającego z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowane tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalne dla promieni rentgenowskich, zestaw apirogeny kompletny do implantacji?"

Odp. Zamawiającego:

Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 15:

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 12 z części 18 i stworzy osobny pakiet dla tych pozycji?”

Odp. Zamawiającego:

Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 16:

„część 18 pozycja 13

Czy Zamawiający dopuści do postępowania cewnik dwuświatłowy, poliuretanowy, wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń, budowa cewnika zmniejsza ryzyko adhezji bocznej do ściany naczynia, odporny na zginanie bez bocznych otworów, z końcówką schodkową, z przyjaznymi dla pacjenta zakrzywionymi przedłużaczami, cewnik o przekroju 14FR i długościach: 17 cm, 20 cm, 25 cm, 30 cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich, zestaw apirogenny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi przewodnik z rdzeniem z nitinolu i końcówką typu J, wymiary 0,035 cala x 70 cm, strzykawka 10 ml z tłokiem, miniskalpel, rozszerzacz, rozmiar 12 FR x 14 cm, rozszerzacz hydrofilowy, rozmiar 16 FR x 15 cm, łącznik prowadzący typu Y, nasadki iniekcyjne, umocowanie cewnika warstwą przylepną, opatrunki, skrzydełko mocujące cewnik (na szwy) oraz mandryny ułatwiające założenie cewnika?”

Odp. Zamawiającego:

Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 17:

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 13 z części 18 i stworzy osobny pakiet dla tych pozycji?”

Odp. Zamawiającego:

Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 18:

„Dotyczy § 3 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zapisu o obowiązku potwierdzania faxem zamówień składanych telefonicznie? Wprowadzenie zapisu pozwoliłoby uniknąć nieporozumień co do ilości lub asortymentu.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 19:

„Dotyczy § 5 ustęp 5 umowy - Czy Zamawiający wydłuży termin do rozpatrzenia reklamacji przez Wykonawcę do 14 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem i tu np. wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe ”

Odp. Zamawiającego:

Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 20:

„Dotyczy § 7 ustęp 1 umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wskazanie jako podstawy do ustalenia wysokości kary umownej w przypadku odstąpienia wartość niezrealizowanej części umowy? W przypadku zrealizowania zgodnie z umową znacznej części przedmiotu umowy, naliczanie kar od całości jest wyraźnie zawyżona.”

Odp. Zamawiającego:

Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 21:

„Dotyczy projektu umowy. W oparciu o obowiązujące przepisy prawne, zwracamy się z prośbą o dodanie w zapisach umowy informacji, iż w przypadku konieczności zwrotu zakupionego towaru, Zamawiający udostępni kopię rejestru warunków przechowywania produktu w aptece (rejestr temperatur), od dnia dostawy do dnia zwrotu towaru.

- Wytyczne UE z dnia 7 marca 2013 r. w sprawie Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz.Urz. UE 2013/C 68/01) Rozdział 5 pkt 6.3 (produkty lecznicze, które opuściły pomieszczenia dystrybutora mogą powrócić do zapasów przeznaczonych do sprzedaży, tylko pod warunkiem potwierdzenia wszystkich wymienionych w Wytycznych okoliczności. Między innymi: klient wykazał że transport produktów leczniczych, ich przechowywanie i postępowanie z nimi odbywało się zgodnie ze specjalnymi wymogami dotyczącymi ich przechowywania)

- Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 18 października 2002 r. w sprawie podstawowych warunków prowadzenia apteki (Dz. U. z dnia 12 listopada 2002 r.) § 2. Produkty lecznicze i wyroby medyczne muszą być przechowywane w aptece w sposób gwarantujący zachowanie ustalonych dla produktu leczniczego lub wyrobu medycznego wymagań jakościowych i bezpieczeństwo przechowywania.

Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 26 lipca 2002 r. (Dz. U. 2002 nr 144 poz. 1216) w sprawie procedur Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (paragraf. 7 pkt 3 paragraf. 8 ust. 3)

- Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 1 października 2009 r w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Wytwarzania (Część I pkt. 4.26)”

Odp. Zamawiającego:

W przypadku konieczności zwrotu towaru zostanie on zwrócony zgodnie z obowiązującymi przepisami dot. zwrotu tego rodzaju towaru.

Pytanie nr 22:

„Część 5, pozycja 1, 2

Czy Zamawiający dopuści opaskę gipsową o czasie moczenia 8-10 sekund?”

Odp. Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych parametrów.

Pytanie nr 23:

„Część 7, pozycja 1, 2

Czy Zamawiający dopuści maski z trokami o dł. 40 cm?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza tylko w pozycji nr 1.

Pytanie nr 24:

„Część 7, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści czepek z przewiewną włókniną polipropylenową w części górnej, pozostałe parametry jak w SIWZ?”

Odp. Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 25:

„Część 14, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści ubranie z włókniny SMS o gramaturze 35g/m2 z wycięciem „V” pod szyją?”

Odp. Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 26:

„Część 15, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę za kopertę a3szt. z przeliczeniem zamawianej ilości i zaokrągleniem do pełnych op. w górę?”

Odp. Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 27:

„Część 16, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'50szt. z przeliczeniem zamawianej ilości?"

Odp. Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 28:

„Część 19, pozycja 1

Czy Zamawiający odstąpi od pokrycia teflonem?"

Odp. Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 29:

„Część 19, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści zszywki w rozmiarze 5,9mm grzbiet, 3,9mm nóżka?"

Odp. Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 30:

„Część 19, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści stapler pakowany a'5szt. z przeliczeniem zamawianej ilości?"

Odp. Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 31:

„Część 19, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do usuwania zszywek pakowane a'20 szt, z podaniem ceny za szt.?"

Odp. Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 32:

„Część 30, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści folię wykonaną z poliuretanu?"

Odp. Zamawiającego:

Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 33:

„Część 30, pozycja 1

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu znacznika uwolnienia linera?"

Odp. Zamawiającego:

Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 34:

„Część 30, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści folię w rozmiarze 60cmx46cm w części lepnej?"

Odp. Zamawiającego:

Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 35:

„Pakiet nr 21 poz.3

Zwracamy się z prośbą o zaakceptowanie igieł do aspiracji szpiku kostnego z mostka i talerza biodrowego z możliwością ustawienia trzech długości: 16G x 20 – 40 /65; 16G x 35 – 55/80 oraz

oddzielnie igieł o długości 85 mm i 100 mm. Rozwiązanie takie jest znacznie korzystniejsze, ponieważ gwarantuje to zdecydowanie większą stabilność igły niż w przypadku gdy te długości uzyskuje się poprzez zdemontowanie elementów korpusu. Biorąc pod uwagę, że igły te dostępne są w zakresie rozmiarów od 20 mm do 100 mm narastająco co 5 mm i że każda posiada mechanizm gwintowy umożliwiający płynną regulację długości w zakresie 20 mm, nie ma wyraźnego uzasadnienia dla uzyskiwania określonej długości igły poprzez jej demontaż”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 36:

„Dotyczy zapisów SIWZ

Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą. Zgodnie z interpretacją przepisów dotyczących nowelizacji ustawy Pzp zamieszczonej na stronie Urzędu Zamówień Publicznych - „Zamawiający powinien przyjąć oświadczenie wykonawcy o braku przynależności do jakiegokolwiek grupy kapitałowej bądź przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, w sytuacji gdy w postępowaniu złożono jedną ofertę lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu. Oświadczenie o braku przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, niezależnie od ilości ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, również potwierdza brak podstawy do wykluczenia z – postępowania, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp. Należy jednak w tym przypadku pamiętać, że jakkolwiek zmiana sytuacji wykonawcy w toku postępowania (włączenie do grupy kapitałowej) będzie powodowała obowiązek aktualizacji takiego oświadczenia po stronie wykonawcy.””

Odp. Zamawiającego:

Zgodnie z art. 24 ust 11 ustawy Pzp Wykonawca, w terminie 3 dni od dnia przekazania informacji z otwarcia ofert przekazuje Zamawiającemu oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej.

Pytanie nr 37:

„Dotyczy Załącznika nr 2 - formularz asortymentowo-ilościowy część nr 32, punkt 1

Czy Zamawiający wymaga w postępowaniu linii irygacyjnej do ureteroskopii z podwójnym portem - pompy manualnej wyposażonej w cylindryczną komorę z anty-zwrotną uszczelką pozwalającą manualnie wytworzyć większe ciśnienie w drenie oraz zakończony podwójnym portem podłączonym do drenu złączem typu Luer-Lock. Port musi obracać się o 360°, zawiera jedno wyjście z uszczelką typu Touhy-Borst umożliwiającą umieszczenie włókna lasera i zapobiegającą wyciekowi oraz drugie wyjście umożliwiające podanie kontrastu. Wyrób medyczny jednorazowy, sterylny, pakowany pojedynczo.”

Odp. Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wymaga ww. parametrów

Pytanie nr 38:

„Dotyczy Załącznika nr 2 - formularz asortymentowo-ilościowy część nr 32, punkt 2

Czy Zamawiający wymaga w postępowaniu przewodnika wodącego, o hydrofilnej miękkiej końcówce wypełnionej barem, odpornej na działanie promieni rentgenowskich. Posiadający sztywny rdzeń z nitynu. Powierzchnia przewodnika pokryta powłoką PTFE. Oznakowany paskami w dwóch kolorach ułatwiającymi wizualizację. Długość 150 cm, średnica Ø 0,035, końcówka prosta 3 cm. Wyrób medyczny jednorazowy, sterylny, pakowany pojedynczo.”

Odp. Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wymaga ww. parametrów.

Pytanie nr 39:

„Dotyczy warunków umowy § 3 ust. 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„... W takim przypadku Zamawiający wskaże w protokole zdawczo - odbiorczym dostawy przyczyny odmowy odbioru całości lub części sprzętu oraz według własnego wyboru - może wyznaczyć

Wykonawcy nowy termin wykonania przedmiotu zamówienia lub powierzyć jego wykonanie innemu autoryzowanemu podmiotowi na koszt i ryzyko Wykonawcy.””

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 40:

„Dotyczy warunków umowy § 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie następującego zapisu:

„Wykonawca ma prawo do naliczania odsetek ustawowych w przypadku zwłoki w płatnościach (należności wymagalnych) powyżej 30 dni od terminu płatności (wymagalności) wskazanego na fakturze.””

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 41:

„Dotyczy warunków umowy § 7 ust. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej z 5% na 2%?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 42:

„Dotyczy warunków umowy § 7 ust. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kary umownej z 0,5% na 0,2%?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 43:

„Dotyczy warunków umowy § 7 ust. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kar umownych z 0,5% na 0,2%?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 44:

„Dotyczy warunków umowy § 7 ust. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kar umownych z 0,5% na 0,2%?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 45:

„Dotyczy warunków umowy § 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Bez pisemnej zgody Zamawiającego Wykonawca nie może przenieść na osoby trzecie wiarygodności, wynikającej z niniejszej umowy. Zgody takiej nie można bezpodstawnie odmówić.””

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 46:

„Część 8 poz. 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie siatki opatrunkowej o szerokości 2,4-2,9 cm?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 47:

„Część 8 poz. 2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie siatki opatrunkowej o szerokości 3,8-4,6 cm?”

Odp. Zamawiającego:
Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 48:

„Część 8 poz. 3: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie siatki opatrunkowej o szerokości 8,6-9,6 cm?”

Odp. Zamawiającego:
Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 49:

„Część 8 poz. 4: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie siatki opatrunkowej o szerokości 8,6-9,6 cm?”

Odp. Zamawiającego:
Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 50:

„Część 10 poz. 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie żelu amorficznego w składzie: woda (ok. 70%), glikol propylenowy (<20%), roztwór soli sodowej karboksymetylocelulozy (sodium CMC) (<10%), roztwór buforowy cytrynianu sodu (<1%)?”

Odp. Zamawiającego:
Zamawiający dopuszcza jeśli zachowany zostanie warunek ilości dni.

Pytanie nr 51:

„Część 37 poz. 2: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie opatrunku w rozmiarze 7,5 x 7,5?”

Odp. Zamawiającego:
Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 52:

„Czy Zamawiający w zad 19 poz 1 wyrazi zgodę na złożenie oferty na: Staplery do skóry wraz z zszywkami powlekany teflonem znanego amerykańskiego producenta. Stapler zapewniający dobrą widoczność brzegów zamykanej rany. Automatyczne podawanie zszywek. Zszywki powlekane teflonem. Zszywki o wysokim profilu i okrągłym kształcie. Typ zszywki -szeroka, grzbiet 6,5mm, nóżka – 4,7mm ?”

Odp. Zamawiającego:
Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 53:

„Czy Zamawiający w zad 19 poz 2 wyrazi zgodę na złożenie oferty na: Przyrząd do usuwania zszywek jednorazowego użytku, pakowany po 12 sztuk?”

Odp. Zamawiającego:
Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 54:

„Czy Zamawiający w zad 35 wyrazi zgodę na złożenie oferty na: Oryginalne klipsy polimerowe niewchłaniające - o naprzemiennym, dwukierunkowym układzie zębów znanego amerykańskiego producenta. Rozmiar klipsów XL. Opakowanie zawiera 14 magazynków po 6 szt. klipsów?”

Odp. Zamawiającego:
Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 55:

„Zgodnie z Dz.U. Nr 16, poz. 76 z dnia 12 stycznia 2011 roku, aktywne wyroby medyczne przeznaczone do implantacji muszą być identyfikowalne. Kod użyty do ich oznakowania, musi umożliwiać szybką i jednoznaczną identyfikację wytwórcy i wyrobu, uwzględniać jego typ oraz rok produkcji; odczytanie kodu jeżeli jest to niezbędne, nie powinno wymagać zabiegu chirurgicznego.

Informujemy, że nasze produkty spełniają wszystkie wymogi ww. ustawy. Wychodząc na przeciw potrzebom Zamawiającego, zwracamy się z prośbą w zad 35 o możliwość zastosowania papierowej części blistera (magazynku), która zawiera wszystkie wymagane informacje zawarte w powyższej ustawie (nr referencyjny, numer serii, datę ważności i produkcji, nazwę wytwórcy itd.) celem wklejenie do kartoteki pacjenta?"

Odp. Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 56:

„W rozporządzeniu ministra zdrowia z dnia 5 listopada 2010 zamieszczonego w Dzienniku Ustaw nr 215, poz 1416, paragraf 4.1, reguła 8; dotyczącym wyrobów do implantacji i chirurgicznych inwazyjnych wyrobów medycznych do długotrwałego użytku wskazano, że wyroby te powinny posiadać klasę IIB. Natomiast wyroby medyczne przeznaczone do użytku w bezpośrednim kontakcie z sercem lub centralnym układem krążenia, muszą posiadać klasę III. Czy zgodnie z tym rozporządzeniem Zamawiający w zad 35 wymaga by klipsy jako wyroby medyczne stosowane w Państwa szpitalu przeznaczone do użytku w bezpośrednim kontakcie z sercem lub centralnym układem krążenia, posiadały klasę III?"

Odp. Zamawiającego:

Wszystkie oferowane przez Wykonawców wyroby medyczne muszą być zgodne z wymaganiami ustawowymi dla danej grupy wyrobów medycznych.

Pytanie nr 57:

„Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej za 1 szt. wyrobów z dokładnością do 3 lub 4 miejsc po przecinku?"

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. Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 58:

„Dot. par. 7 ust. 1 wzoru umowy

Prosimy o zmianę zapisu umowy na: „wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę w wysokości 5% wartości niezrealizowanej części umowy (...)"

Odp. Zamawiającego:

Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 59:

„Czy w związku z regulacją art. 144 ust.1 ustawy PZP Zamawiający zechce wprowadzić do wzoru umowy zapis o dopuszczalności wprowadzenia zmian w brzmieniu przedstawionym poniżej?"

Strony dopuszczają zmiany umowy w zakresie:

- numeru katalogowego produktu (zmiana nr kat nie wymaga aneksowania umowy)
 - nazwy produktu przy zachowaniu jego parametrów
 - przedmiotowym/ produkt zamienny
 - sposobu konfekcjonowania (zmiana nr kat nie wymaga aneksowania umowy)
 - wystąpi przejściowy brak produktu z przyczyn leżących po stronie producenta przy jednoczesnym dostarczeniu produktu zamiennego o parametrach nie gorszych od produktu objętego umową
- Powyższe zmiany nie mogą skutkować zmianą ceny jednostkowej, wartości umowy i nie mogą być niekorzystne dla Zamawiającego."

Odp. Zamawiającego:

Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 60:

„CZĘŚĆ NR 4

Poz. nr 1 - czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania Zestawu do znieczulenia podpajęczynówkowego zgodnego z SIWZ, jednakże w którego składzie, w zamian za wymaganą igłę 21G x 1 ½ jest igła 22G x 1 ¼?”

Odp. Zamawiającego:

Nie, Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 61:

„CZĘŚĆ NR 14

Poz. nr 1 - czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania ubrania chirurgicznego wykonanego z włókniny SMS? Pozostałe parametry ubrań bez zmian.”

Odp. Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 62:

„CZĘŚĆ NR 15

Poz. nr 1 - czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania pasków do zamykania ran zgodnych z SIWZ, jednakże niewzmocnionych.”

Odp. Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 63:

„Część 4:

Czy zamawiający dopuści zestaw do znieczulenia podpajęczynówkowego o składzie : 1 x serweta podfoliowana 75cm x 45cm; 1 x serweta podfoliowana z otworem otoczonym warstwą lepnią i przylepną krawędzią boczną; 1 x pęseta 13 cm; 1 x strzykawka 5ml typu Luer lock; 1x strzykawka 3 ml, 1x igła 1,2x40 mm; 1x igła 0,5x25 mm; 10x kompres włókninowy 7,5x7,5 cm ; 1 x opatrunek typu Cosmopor E 7,2 x 5cm?”

Odp. Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 64:

„Część 5 poz. 1-2:

Czy Zamawiający dopuści opaski gipsowe o czasie chłonności wody 5 s?”

Odp. Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych parametrów.

Pytanie nr 65:

„Część 5 poz. 1-2:

Czy Zamawiający dopuszcza opakowanie a2 sztuki?”

Odp. Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 66:

„Część 5 poz. 1-2:

Czy Zamawiający oczekuje opaski nawiniętej na plastikowa rolkę z otworami? Takie rozwiązanie umożliwia pełne, przez wszystkie jej warstwy namakanie opaski. Przy namaczaniu woda przenika przez zewnętrzne warstwy a dzięki otworom w rolce również przez wewnętrzne warstwy opaski dzięki czemu są równomiernie namoczone i prawidłowo przygotowane do usztywniania.”

Odp. Zamawiającego:

Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 67:

„Część 6 poz. 2

Opaski elastyczne w większości szpitali wykorzystywane są po sterylizacji do zabiegów m.in. artroskopii na bloku operacyjnym. Czy Zamawiający będzie przeznaczał opaski do sterylizacji? Czy Zamawiający oczekuje załączenia do oferty karty danych technicznych opasek potwierdzającej, że nie zmieniają po sterylizacji swoich właściwości tj. nie żółkną i nie tracą elastyczności?”

Odp. Zamawiającego:

Tak, Zamawiający będzie część opasek przeznaczał do serylizacji. Zamawiający nie wymaga załączenia do oferty karty danych technicznych opasek.

Pytanie nr 68:

„Część 6 poz. 3,4

Zamawiający informuje o tym, że kompresy będą wprowadzane w części lub całości do organizmu ludzkiego przez otwory ciała lub jego powierzchnie. Prosimy o potwierdzenie, że oznacza to, że Zamawiający oczekuje kompresów zarejestrowanych w kl. II a Reg. 7 a więc do zastosowania inwazyjnego, tam gdzie jest przerwana ciągłość skóry?”

Odp. Zamawiającego:

Wszystkie oferowane przez Wykonawców wyroby medyczne muszą być zgodne z wymaganiami ustawowymi dla danej grupy wyrobów medycznych.

Pytanie nr 69:

„Część 6 poz. 3-7

Czy zgodnie z ostatnią częścią Farmakopei, dotyczącą wyrobów medycznych nieaktywnych tj. cz. VI, Zamawiający oczekuje, aby masa powierzchniowa zamawianej gazy 13 nitkowej wynosiła 17g/m² a w przypadku zamawianej gazy 17 nitkowej wynosiła 23 g/m²?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga aby masa powierzchniowa zamawianej gazy 13 nitkowej wynosiła 17g/m² a w przypadku zamawianej gazy 17 nitkowej wynosiła 23 g/m².

Pytanie nr 70:

„Część 6 poz. 8

Czy Zamawiający wymaga, aby wata celulozowa była przeznaczona dla celów medycznych (wyrób medyczny), posiadała wysoką chłonność wody min. 12g/g (co zostanie potwierdzone kartą danych technicznych dołączoną do oferty)?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 71:

„Część 6 poz. 8

Czy Zamawiający wymaga, aby wata celulozowa była pakowana w opakowaniu foliowym zapobiegającym zawilgoceniu (co zostanie potwierdzone próbką produktu wysłaną na wezwanie Zamawiającego)?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 72:

„Pakiet 9:

Czy Zamawiający oczekuje opasek dzianych wykonanych w 100% z włókien naturalnych w tym wypadku wiskozy?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga

Pytanie nr 73:

„Pakiet 14:

Czy Zamawiający dopuści włókninę typu SMS? Włókniny typu SMS, SMMS i SMMMS to włókniny tego samego rodzaju, różniące się jedynie przebiegiem procesu technologicznego. W procesie produkcji włókniny typu SMS nanoszenie warstwy S odbywa się szybko, natomiast nanoszenie warstwy M odbywa się powoli, ze względu na to, że ta warstwa jest "nadmuchiwana" gorącym powietrzem, w celu równomiernego rozkładania na całej powierzchni, co powoduje, że cały proces produkcji odbywa się powoli. Niektórzy producenci w celu obniżenia kosztów produkcji i podniesienia wydajności procesu produkcji, do maszyn produkujących włókninę SMS dokładają drugą dyszę podającą warstwę M (podaje się taką samą ilość surowca, ale w dwóch mniejszych dyszach), co powoduje jedynie przyspieszenie procesu produkcji. W takim procesie uzyskuje się taką samą włókninę SMS, którą dla rozróżnienia procesów, opisuje się symbolem SMMS. Włóknina SMS oraz SMMS nie różnią się zatem cechami fizycznymi i mechanicznymi, mają takie same właściwości techniczne oraz takie same ilości surowca. W obu procesach powstają wyroby wysokobarierowe, a różnica między nimi wynika z gramatury włókniny, a nie z przebiegu samego procesu."

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 74:

„Pakiet 14:

Czy Zamawiający dopuści zaferowanie bluz z wycięciem w szpic?"

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 75:

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

Odp. Zamawiającego:

Tak.

Pytanie nr 76:

„Czy Zamawiający zgadza się aby w § 7 ust. 1 wzoru umowy wyrażenie „5% wartości umowy” zostało zastąpione wyrażeniem „5% niezrealizowanej wartości umowy”?"

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

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 77:

„Czy Zamawiający zgadza się aby w § 7 ust. 2-4 wzoru umowy zostało wykreślone wyrażenie „lub opóźnienia”?"

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

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 78:

„Część 1

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje aby filtr był zlokalizowany nie dalej niż 25 cm od pacjenta?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie nr 79:

„Część 2

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje igieł tępych z filtrem w dwóch długościach 40mm oraz 50mm?”

Odp. Zamawiającego:

Jedna długość 40mm

Pytanie nr 80:

„Część 5, pozycja 1-2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opasek gipsowych pakowanych a'2 sztuki.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 81:

„Część 5, pozycja 1-2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opasek gipsowych o czasie chłonności wody ≤ 5 sekund.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza z zachowaniem pozostałych parametrów.

Pytanie nr 82:

„Część 5, pozycja 3

Prosimy Zamawiającego o opasek pakowanych a'12 rolek.”

Odp. Zamawiającego:

Jeżeli Wykonawca pyta o dopuszczenie opasek pakowanych a'12 rolek, to Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 83:

„Część 7, pozycja 1-2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie masek wiązanych na troki o długości min. 41,5 cm w pozostałym zakresie zgodnego z SIWZ.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza tylko w pozycji nr 1.

Pytanie nr 84:

„Część 7, pozycja 4

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy dopuszcza czepek w kształcie furażerki ?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 85:

„Część 7, pozycja 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie czepka o kroju furażerki ściągany gumką z tyłu, oddychający z możliwością wywijania – wysokość z przodu min. 16 +/-0,5 cm, wykonany z oddychającej włókniny Spunlace o gramaturze 25 g/m². Dostępny w co najmniej 5 kolorach (niebieski, zielony, biały, fioletowy i różowy).”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 86:

„Część 7, pozycja 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie czepka o kroju furażerki uniwersalnego, oddychającego z możliwością wywijania, wiązany na troki, część boczna wykonana z wzmocnionej włókniny absorpcyjnej pochłaniającej pot o gramaturze 47 g/m², część górna przewiewna z polipropylenu SMS o gramaturze max. 10 g/m².”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 87:

„Część 11, pozycja 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przenośnej maty na podłogę o dużej chłonności płynów (3 l/m²) rozmiar 71x142 cm. Budowa maty wielowarstwowa, wierzchnia warstwa hydrofilowa o trwałej niestrzępiącej się konstrukcji, wewnętrzna warstwa celulozowo poliestrowa o wysokiej chłonności, foliowy spód nieprzemakalny, antypoślizgowy zapobiegający ślizganiu się produktu po mokrej podłodze.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza powyższe rozwiązanie.

Pytanie nr 88:

„Część 11, pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie podkładu higienicznego na stół operacyjny, przeciwoleżynowego, 5-cio warstwowego, zintegrowanego wielopunktowo na całej powierzchni chłonnej, bez przeszyc, samowygładzającego się, zapobiegającego przesuwaniu się warstwy zewnętrznej względem rdzenia; wykonanego z włókniny polipropylenowej, wysokochłonnej polimerowej warstwy środkowej i spodniej pełnobarierowej teksturowanej folii polietylenowej, zabezpieczającej przed przesuwaniem się i ślizganiem podkładu po powierzchni o wymiarze min. 100 x 225cm ±5cm, rdzeń chłonny o długości co najmniej 51x205+/-3 cm zakończony dodatkowymi marginesami z nieprzeziernego laminatu o szerokości nie większej niż 10 +/-3 cm po obu stronach na całej szerokości podkładu. Chłonność min. 40ml/100cm²; gramatura podstawowa: min.210 g/m².”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 89:

„Część 11, pozycja 2

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie z pozycji systemu do zabezpieczania stołu operacyjnego i jego otoczenia wraz z systemem monitorowania jakości sprzątnia w którego skład wchodzi: żel fluorescencyjny w ilości 20 szt. miesięcznie, elektryczne urządzenie do rejestracji danych, comiesięczne porównawcze raporty monitorujące poziom higieny i utworzenie nowego pakietu, ze względu na nie miarodajną jednostkę miary. Zamawiający wymaga 3650 systemów do zabezpieczania stołu operacyjnego i jego otoczenia wraz z systemem monitorowania jakości sprzątnia?”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 90:

„Część 11, pozycja 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie podkładu higienicznego na stół operacyjny, przeciwoleżynowego, 5-cio warstwowego, zintegrowanego wielopunktowo na całej powierzchni chłonnej, bez przeszyc, samowygładzającego się, zapobiegającego przesuwaniu się warstwy zewnętrznej względem rdzenia; wykonanego z włókniny polipropylenowej, wysokochłonnej polimerowej warstwy środkowej i spodniej pełnobarierowej teksturowanej folii polietylenowej, zabezpieczającej przed przesuwaniem się i ślizganiem podkładu po powierzchni o wymiarze min. 100 x 150cm ±5cm, rdzeń chłonny o długości co najmniej 51x130+/-3 cm zakończony dodatkowymi marginesami z nieprzeziernego laminatu ze wszystkich stron podkładu. Chłonność min. 35ml/100cm²; gramatura podstawowa: 295 g/m².”

Odp. Zamawiającego:
Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 91:

„Część 11, pozycja 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie podkładu higienicznego na stół operacyjny, przeciwoleżynowego, 5-cio warstwowego, zintegrowanego wielopunktowo na całej powierzchni chłonnej, bez przeszyć, samowygładzającego się, zapobiegającego przesuwaniu się warstwy zewnętrznej względem rdzenia; wykonanego z włókniny polipropylenowej, wysokochłonnej polimerowej warstwy środkowej i spodniej pełnobarierowej teksturowanej folii polietylenowej, zabezpieczającej przed przesuwaniem się i ślizganiem podkładu po powierzchni o wymiarze min. 100 x 150cm ±5cm, rdzeń chłonny o długości co najmniej 51x130+/-3 cm zakończony dodatkowymi marginesami z nieprzeziernego laminatu ze wszystkich stron podkładu. Chłonność min. 35ml/100cm²; gramatura podstawowa: 295 g/m².”

Odp. Zamawiającego:
Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 92:

„Część 11, pozycja 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie podkładu higienicznego z pulpą celulozową i chłonnym polimerem, rozmiar 58X91 cm, chłonność min. 1500 ml, nieprzepuszczalny foliowy spód, włókninowy wierzch.”

Odp. Zamawiającego:
Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 93:

„Część 14

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kompletów ubrań wykonanych z nieprzeziernego materiału typu SMS o gramaturze min. 35 g/m², bluza z wycięciem w literkę V.”

Odp. Zamawiającego:
Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 94:

„Część 15

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie niewzmocnionych pasków do zamykania brzegów rany.”

Odp. Zamawiającego:
Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 95:

„Część 15

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy wymaga opatrunku z 3 stopniowym systemem aplikacji.”

Odp. Zamawiającego:
Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 96:

„Część 28

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy kaniuła dotętnicza 20 G 1,1 x 45 mm, przepływ 49 ml/min., cewnik z PTFE, z zaworem odcinającym - suwakowo-kulkowym typu Floswitch w kolorze czerwonym, ze skrzydełkami z otworami do przyszywania do skóry pacjenta, sterylne, jednorazowego użytku, pakowane w TYVEK ma posiadać system mocowania z okienkiem z folii paroprzepuszczalnej PU (MVTR – min. 1500g/m²/24h), z wycięciem na zawór Floswitch 10 mm x 15 mm oraz z 3 paskami do prowadzenia linii?”

Odp. Zamawiającego:
Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 97:

„Część 30

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnej, ultra cienkiej folii chirurgicznej bakteriobójczej, wykonanej z poliuretanu o grubości 22 +/-1 µ; warstwa klejąca pokryta jodoforem uwalniającym wolny jod na skórę pacjenta; przepuszczalność dla pary wodnej min. 670 ± 50 g/m²/24h); brzegi folii nielepne umożliwiające łatwą aplikację, powierzchnia lepna 60x45cm (całkowita 70x45cm), wyrób medyczny klasy II A. Opakowanie jednostkowe podwójne: papier silikonowany i folia aluminiowa, sterylizacja radiacyjna, opakowanie zbiorcze: karton 15 szt. Sterylizacja radiacyjna.”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 98:

„Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1, 2, 3, 4:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę w wysokości 5% wartości **niezrealizowanej części** umowy, w razie odstąpienia przez Zamawiającego od niniejszej umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca.
2. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę w wysokości 0,5% wartości **brutto** danego zamówienia za każdy rozpoczęty dzień zwłoki lub opóźnienia w wykonaniu zamówienia, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanego w terminie zamówienia.**
3. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę w wysokości 0,5% wartości danego zamówienia za każdy rozpoczęty dzień zwłoki lub opóźnienia w usunięciu wady towaru w okresie gwarancji jakości, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto wadliwej części zamówienia.**
4. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę w wysokości 0,5% wartości **brutto** danego zamówienia za każdy rozpoczęty dzień zwłoki lub opóźnienia w wykonaniu reklamacji uznanej jako zasadnej w przypadku o którym mowa w § 5 ust. 6 i 7 niniejszej umowy, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto reklamowanej części zamówienia.**”

Odp. Zamawiającego:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Zgodnie z art. 38 ust 6 Zamawiający przedłuża termin składania ofert.

Ofertę należy złożyć do dnia 24.04.2019 do godziny 9:00

Otwarcie ofert nastąpi w siedzibie Zamawiającego w dniu 24.04.2019 r. o godzinie 12:00

Zmianie ulega pkt 14 i 15 IDW.

Powyższa informacja została zamieszczona na stronie internetowej Zamawiającego w dniu 05.04.2019 r.

KIEROWNIK
Działu Zakupów i Zamówień Publicznych

Piotr Feszak