

SPECJALISTYCZNY SZPITAL
im. dra Alfreda Sokołowskiego
w Wałbrzychu



Wałbrzych, dnia 07.07.2021r.

DZPZ-530- Zp/20/PN-20/21

Wykonawcy – wszyscy

Dotyczy: Dostawa materiałów medycznych - Zp/20/PN-20/21

Specjalistyczny Szpital im. dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu zgodnie z art. 135 ust. 2 ustawy Pzp odpowiada na pytania Wykonawcy w przedmiotowym postępowaniu.

Pytanie 1. Dotyczy pakietu nr 8

Czy Zamawiający w Pakiecie 8 poz. 5 wyrazi zgodę na wycenę powszechnie stosowanej strzykawki trzyczęściowej 50 ml MARGOMED?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem że będzie kompatybilna z pompą infuzyjną DUET20/50 firmy Kwapisz.

Pytanie 2. Dotyczy pakietu nr 8

Czy Zamawiający w Pakiecie 8 poz. 9 wyrazi zgodę na wycenę strzykawki skalowanej co 0,5 ml?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3. Dotyczy pakietu nr 8

Czy Zamawiający w Pakiecie 8 poz. 12 wyrazi zgodę na wycenę strzykawki z igłą 0,3x12,7mm?

Odp. Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry muszą być zgodne z SWZ.

Pytanie 4. Dotyczy pakietu nr 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu 8 poz. 14 i utworzenie osobnego pakietu?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielanie pozycji do osobnego pakietu.

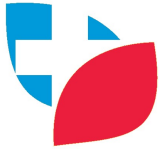
Pytanie 5. Dotyczy pakietu nr 8

Czy Zamawiający w Pakiecie 4 poz. 1-4, 7-13 dopuści wycenę op. x 100 szt. z przeliczeniem ilości?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie opakowań innej wielkości z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości, aby ilość sztuk była zgodna z SWZ. Przeliczoną ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.

Pytanie 6. Dotyczy pakietu nr 9

Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji nr 6 z Pakietu 9 i utworzenie z niej odrębnego pakietu. Wydzielenie wyżej wymienionej pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo – cenowa w przedmiotowym postępowaniu, co przeloży się na uzyskanie przez Zamawiającego



bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie pozycji nr 6 w dotychczasowym pakiecie silnie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie. Pozycja nr 6 opisuje dokładnie asortyment oferowany przez konkretnego dostawcę, ograniczając znacznej większości dystrybutorów możliwość złożenia ofert, co narusza dyscyplinę finansów publicznych zgodnie z przepisami zawartymi w art.17 ust.1 pkt.1 i 5b) ustawy z dnia 17.12.2004r.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

Pytanie 7. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 2

Czy zamawiający dopuści Generator CPAP jednorazowego użytku do stosowania wsparcia oddechowego w systemie CPAP donosowy wraz z respiratorami MAQUET, niegenerujący dźwięków, konstrukcja głowicy minimalizuje występowanie w nim martwych przestrzeni poprzez oddzielenie przepływu wdechowego i wydechowego. Głowica z możliwością regulacji kąta nachylenia w miejscu mocowania maseczek i końcówek donosowych. Karbowane rurki doprowadzające gazy medyczne ułatwiające mocowanie. W komplecie klin piankowy zapewniający optymalną izolację pomiędzy systemem rurowym a głowicą nCPAP; zwiększający stabilność całego układu.

Występujący w jednym rozmiarze. Oferowany Generator CPAP obecnie stosowany, sprawdzony i wykorzystywany przy większości urządzeń do wentylacji. Również będący na wyposażeniu u Zamawiającego. Co pozwoli Zamawiającemu zoptymalizować w przyszłości dostawy sprzętu jednorazowego do wszystkich urządzeń w oddziale.

Odp. Zamawiający dopuszcza w/w Generator CPAP.

Pytanie 8. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 5

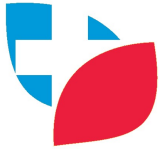
Czy Zamawiający dopuści Czapeczki jednorazowe wykonane z poliamidu i elastanu ? Materiał taki sprawia, że czapeczka jest nie tylko miękka ale również elastyczna i rozciągliwa. Tym samym dopasowuje się idealnie do rozmiaru główki pacjenta, nie powoduje zniekształceń i nie uciska skóry pacjenta. Pozostałe wymogi pozostają bez zmian.

Odp. Zamawiający dopuszcza w/w czapeczki.

Pytanie 9. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 1

Czy Zamawiający wymaga w Pakiecie numer 1 poz. 1 Układu oddechowego uniwersalnego , jednorazowego użytku do większości modeli respiratorów, posiadający spiralną grzałkę w drenie na linii wdechowej i pułapkę wodną na linii wydechowej: z dwoma kolorami rur odróżniającymi wdech i wydech; w kpl. dren proksymalny; część Y obrotowa z możliwością odłączenia co pozwala na zastosowanie funkcji CPAP w respiratorze, oraz posiadająca wejście do podawania surfaktantu; posiadający kpl. adapterów umożliwiających stosowanie układu do różnych typów respiratorów. Przepływ gazów poniżej 4L/min. Przekrój linii wdechowej i wydechowej 10 mm. Wejście w grzałce musi zawierać trójkątne wcięcie, takie aby umożliwiło podłączenie czujnika temp. stosowanego również do modelu nawilzacza MR850 firmy Fisher&Paykel. Opakowanie musi także zawierać komorę samo napełniającą się wodą, wyposażoną w dwa pływaki odpowiedzialne za prawidłowy poziom wody w komorze oraz dren do nakłucia butelki z wodą z odpowietrznikiem. Komora wraz z układem pakowana w jednym opakowaniu foliowym.

Odp. Zamawiający dopuszcza w/w układ oddechowy uniwersalny.



Pytanie 10. Dotyczy pakietu nr 1 poz. 6

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 1 poz. 6 dopuści filtr równoważny jednorazowego użytku przeznaczony do stosowania podczas wsparcia oddechowego lub też podczas zabiegów operacyjnych o następujących parametrach: „Filtr mechaniczny zapewnia 99,99999% skuteczności filtracji bakteryjnej i 99,997% skuteczności filtracji wirusów. Hydrofobowa membrana filtrująca pomaga zapobiegać zanieczyszczeniu krzyżowemu przez kropelki w aerozolu. Port końcowo-wydechowy do pobierania próbek CO₂ zapewnia wygodny dostęp do wydychanych gazów. Przetestowano pod kątem skuteczności filtracji HIV, wirusowego zapalenia wątroby typu C i TBC, aby zapewnić wydajność. Materiały filtracyjne zatrzymują ciepło i wilgoć z wydychanych gazów, aby ogrzać i nawilżyć wdychane gazy. Lekka, kompaktowa konstrukcja zmniejsza martwą przestrzeń. Filtry są dostarczane czyste, pakowane pojedynczo i gotowe do użycia”.

Opisany przedmiot zamówienia w pakiecie nr 1 poz. 6 w obecnym czasie pandemii jest ciężko dostępny na rynku polskim. Dopuszczenie filtra o w/w parametrach pozwoli Zamawiającemu na stały dostęp do produktu i ciągłość realizacji zamówień.

Odp. Zamawiający dopuszcza w/w filtr równoważny jednorazowego użytku.

Pytanie 11. Dotyczy Pakietu nr 6, poz. 1-3

Czy Zamawiający dopuści nić powlekaną w 50% kopolimerem glikolidu i l-laktydu w stosunku 30/70 i w 50% stearynianem wapnia, pozostałe parametry bez zmian?

Odp. Nie , Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga nić powlekaną w 50% kopolimerem glikolidu l-laktydu poli w stosunku 35/65

Pytanie 12. Dotyczy Pakietu nr 6, poz. 1,3

Czy Zamawiający w w/w pozycjach dopuści szew z igłą podwójną o długości 6,5 mm i średnicy 220 µm, pozostałe parametry bez zmian?

Odp. Nie , Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga igły wzmocnionej, mikrolancet, 200 µm.

Pytanie 13. Dotyczy Pakietu nr 6, poz. 2

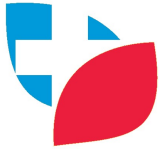
Czy Zamawiający w w/w pozycji dopuści szew z igłą podwójną o długości 6,19 mm i długości nici 45 cm, pozostałe parametry bez zmian?

Odp. Nie , Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga długość nitki 15 cm oraz igły 3/8 koła, 6,1 mm.

Pytanie 14. Dotyczy Pakietu nr 7

Czy Zamawiający dopuści w/w pakiecie szew wchłaniający z kwasu poliglikolowego, pleciony, powlekany polikaprolaktonem i stearynianem wapnia, okres wchłaniania 60-90 dni, profil podtrzymywania tkankowego: ok.80% po 14 dniach , ok.50% po 21 dniach?

Odp. Nie , Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga szew wchłaniający o wytrzymałości na zerwanie 60-70% po 14 dniach.



Pytanie 15. Dotyczy Pakietu nr 7

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w w/w pakiecie nici chirurgicznych w opakowaniach po 12 saszetek, zamiast pakowanych po 36 saszetek.

Odp. Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 16. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 6

Czy Zamawiający wymaga aby filtry przeciwbakteryjne i przeciwwirusowe zabezpieczające układ oddechowy w respiratorze podczas podawania leków przy nebulizacji nie traciły swojej skuteczności do 48 godzin bez konieczności wymiany.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 17. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 6

Czy Zamawiający wymaga aby filtr był pakowany każdy z osobna w foliowe opakowanie?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 18. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 6

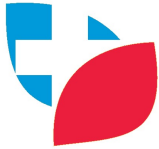
Czy Zamawiający wymaga aby na obudowie filtra znajdowała się data przydatności oraz nr LOT.?

Odp. Tak, Zamawiający wymaga aby na obudowie filtra znajdowała się data przydatności oraz LOT

Pytanie 19. Dotyczy Pakietu nr 1 poz. 6

Czy Zamawiający wymaga filtr wysoko wydajnego antybakteryjno – antywirusowego jednorazowego użytku przeznaczonego do stosowania u pacjentów, u których stosowane są systemy wspomagające funkcje oddechowe oraz podczas zabiegów w czasie których podawane są środki do znieczulenia ogólnego. Filtr zapewnia filtrację (skuteczność antybakteryjną i antywirusową na poziomie 99,9999%) zmniejszającą możliwość wystąpienie skażenia na drodze pomiędzy urządzeniem i pacjentem. Dwustopniowy filtr zmniejsza do minimum ryzyko nagłego wzrostu oporu oddechowego występującego zwykle podczas procesu rozpylania z wykorzystaniem filtrów. Jest to możliwe dzięki połączeniu filtra HEPA o wysokiej jakości ochronie przed bakteriami i wirusami z filtrem elektrostatycznym gromadzącym rozpylone pozostałości płynów w gazach wydychanych przez pacjenta. Zaproponowany filtr jest filtrem dwukierunkowym, przeznaczony do stosowania w przewodach wydechowych i /lub wdechowych układu do wentylacji. Filtr w pełni kompatybilny i zalecany przez producenta respiratora Maquet. Filtr przedłuża i chroni żywotność komory oddechowej w respiratorach SERVO. Obudowa filtra jest przezroczysta co umożliwia kontrolowanie stanu filtra.

Odp. Zamawiający dopuszcza filtr jednorazowego użytku o którym mowa w numerze sprawy, z uwagą, iż w czasie epidemii filtr był ciężko dostępny na polskim rynku.



Pytanie 20. Dotyczy Pakietu nr 8 poz. 1-4

Czy Zamawiający dopuszcza strzykawki dwuczęściowe z rozszerzoną skalą w stosunku do pojemności nominalnej?

Strzykawka 2 ml-3 ml

Strzykawka 5 ml-6 ml

Strzykawka 10 ml-12 ml

Strzykawka 20 ml-24 ml

Odp. Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry muszą być zgodne z SWZ

Pytanie 21. Dotyczy Pakietu nr 8 poz. 1-4

Czy Zamawiający dopuszcza strzykawki z tłokiem delikatnie zwężonym pod koniec, powyżej pojemności nominalnej strzykawki? Jak na zdjęciu poniżej:

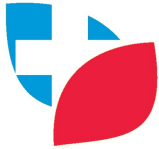


Odp. Nie, zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga strzykawki dwuczęściowej, jednorazowej, sterylnej, niepirogennej z końcówką typu Luer, z przezroczystym cylindrem, zabezpieczenie przed przypadkowym wysunięciem tłoka, tłok wzmocniony na całej długości.

Pytanie 22. Dotyczy Pakietu nr 8 poz. 4

Proszę o dopuszczenie strzykawek pakowanych po 80 sztuk w opakowaniu.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie opakowań innej wielkości z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości, aby ilość sztuk była zgodna z SWZ. Przeliczoną ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.



Pytanie 23. Dotyczy Pakietu nr 8 poz. 1-4

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę strzykawek za opakowanie 100 sztuk w poz. 1-3 i za op. 80 sztuk w poz. 4, z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu cenowym.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie opakowań innej wielkości z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości, aby ilość sztuk była zgodna z SWZ. Przeliczoną ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.

Pytanie 24. Dotyczy Pakietu nr 8 poz. 6

Czy Zamawiający wymaga strzykawki, która posiada dwa dodatkowe reduktory Luer?

Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 25. Dotyczy Pakietu nr 8 poz. 6

Czy Zamawiający wymaga strzykawki, która posiada podwójną, dwustronną skalę pomiarową, co ułatwia odczyt pojemności strzykawki?

Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 26. Dotyczy Pakietu nr 8 poz. 7

Czy Zamawiający dopuszcza strzykawkę 2 ml z rozszerzeniem skali do 2,5 ml?

Odp. Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry muszą być zgodne z SWZ.

Pytanie 27. Dotyczy Pakietu nr 8 poz. 8-10

Czy Zamawiający dopuszcza strzykawki trzyczęściowe z rozszerzoną skalą w stosunku do pojemności nominalnej?

Strzykawka 5 ml-6 ml

Strzykawka 10 ml-12 ml

Strzykawka 20 ml-22 ml

Odp. Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry muszą być zgodne z SWZ.

Pytanie 28. Dotyczy Pakietu nr 8 poz. 7-10

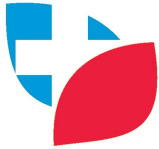
Czy Zamawiający dopuszcza wycenę strzykawek za opakowanie 100 sztuk w poz. 7-9 i za op. 50 sztuk w poz. 10, z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu cenowym.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie opakowań innej wielkości z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości, aby ilość sztuk była zgodna z SWZ. Przeliczoną ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.

Pytanie 29. Dotyczy Pakietu nr 8 poz. 11-14

Czy Zamawiający dopuszcza wycenę strzykawek za opakowanie 100 sztuk w poz. 11-14, z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu cenowym.

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie opakowań innej wielkości z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości, aby ilość sztuk była zgodna z SWZ. Przeliczoną ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.



Pytanie 30. Dotyczy Pakietu nr 8 poz. 12

Czy Zamawiający dopuszcza strzykawkę do insuliny U-100 ze zintegrowaną igłą 0,3x 12,7mm?
Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odp. Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry muszą być zgodne z SWZ.

Pytanie 31. Dotyczy Pakietu nr 8 poz. 12

Czy Zamawiający dopuszcza strzykawkę do insuliny U-100 ze zintegrowaną igłą 0,33x 12,7mm?
Pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga parametrów igły 0,3X13 mm.

Pytanie 32. Dotyczy Pakietu nr 8 poz. 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie tej pozycji do osobnego pakietu i utworzy odrębny pakiet, pozwoli to Państwu na uzyskanie bardziej korzystnych cenowo i jakościowo ofert przetargowych. Pozostawienie tej pozycji w pakiecie sprawi, że ilość oferentów na strzykawkę będzie znacznie mniejsza. Dostaną Państwo oferty mniej korzystne pod względem ceny.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

Pytanie 33. Dotyczy Pakietu nr 8 poz. 14

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę trzyczęściową do insuliny o poj. 1 ml U-100, ze zdejmowalną igłą posiadającą osłonkę. Po użyciu igłę można osłonić, zdjąć i wyrzucić. Igła w rozmiarze 0,33 x 13 mm wykonana z polipropylenu. Strzykawka z czytelną i trwałą dobrze widoczną skalą pomiarową, z podwójnym uszczelnieniem tłoka, sterylna, bezłateksowa. Op. 100 szt.

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga strzykawki bezpiecznej.

Pytanie 33. Dotyczy Pakietu nr 8 poz. 14

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z igłą 0.33 mm x 12.7 mm? pozostałe parametry zgodne z SWZ.

Odp. Zamawiający dopuszcza, pozostałe parametry muszą być zgodne z SWZ.

Pytanie 34. Dotyczy Pakietu nr 8 poz.1 – 4

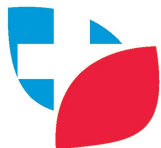
Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania strzykawkę z rozszerzoną o min. 20% skalą pomiarową?

Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

Pytanie 35. Dotyczy Pakietu nr 8 poz.1 – 4

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania strzykawkę z podwójną skalą pomiarową?

Odp. Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.



Pytanie 36. Dotyczy Pakietu nr 8 poz.1 – 4

Czy Zmawiający wymaga zaferowania strzykawek pozbawionych ftalanów, z informacją o ich braku na opakowaniu jednostkowym?

Odp. Zamawiający wymaga strzykawek pozbawionych ftalanów, ale z informacją o ich braku w dokumentacji.

Pytanie 37. Dotyczy Pakietu nr 8 poz.1 – 4

Czy Zmawiający oczekuje zaferowania strzykawek z logo producenta na cylindrze?

Odp. Tak, Zamawiający oczekuje logo producenta na cylindrze.

Pytanie 38. Dotyczy Pakietu nr 8 poz. 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie strzykawki Luer-Lock trzyczęściowej, skala co 0,5ml, pozostałe zapisy zgodne z SWZ?.

Odp. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 39. Dotyczy Pakietu nr 8 poz. 12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie strzykawki do insuliny 1ml z wtopioną igłą 0,33x12,7mm, pozostałe zapisy zgodnie z SWZ?.

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga parametrów igły 0,3X13 mm.

Pytanie 40. Dotyczy Pakietu nr 8 poz. 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyłączenie pozycji do oddzielnego Pakietu ?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielanie pozycji do osobnego pakietu.

Pytanie 41. Dotyczy Pakietu nr 8 poz. 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie strzykawki do insuliny o poniższym opisie:

Wyrób jednorazowego użycia, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, sterylizowany EO.

- końcówka Luer

- gumowa część tłoka z podwójnym uszczelnieniem

- gumowa część tłoka z wypustką umożliwiającą całkowite opróżnienie

- łatwo wyczuwalna blokada zapobiegająca niekontrolowanemu wysunięciu tłoka z komory strzykawki

- czarna skala idealnie kontrastująca i czytelna

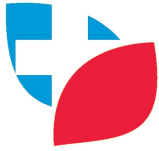
- wykonane z polipropylenu

- oznaczenie o braku lateksu na cylindrze

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga strzykawki bezpiecznej.

Pytanie 42.

W związku z faktem, iż Zamawiający w ww. postępowaniu oczekuje zaferowania wyrobów medycznych, co do których producenci określili specjalne warunki magazynowania i transportu (np. dla strzykawek, przyrządów wymagana temperatura wynosi 10-350C, igieł, cewników, zgłębników 5-



370C, rurek intubacyjnych, tracheostomijnych 5-400C), prosimy o wyjaśnienie czy i w jaki sposób Zamawiający będzie sprawdzał czy zakupiony produkt był magazynowany i transportowany z zachowaniem wymaganych warunków. Pragniemy nadmienić, że zgodnie z nowym rozporządzeniem unijnym (UE) 2017/745 (rozporządzenie MDR) to na dystrybutorze sprzętu medycznego spoczywa obowiązek magazynowania i transportu zgodnie z warunkami określonymi przez producenta. Nieprzestrzeganie tych warunków rodzi dla Zamawiającego ryzyko użytkowania uszkodzonych w transporcie produktów.

Odp. Zamawiający informuje że na Wykonawcy ciąży obowiązek dostawy towaru zgodnie z obowiązującymi przepisami oraz zaleceniami producenta.

Pytanie 43.

Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wymaga przedstawienia wykazu odpowiednich środków transportu tj. samochodów z zabudową typu izoterma z możliwością rejestracji i wydruku temperatury?

Odp. Umowa nie przewiduje określenia rodzaju transportu. Na Wykonawcy ciąży obowiązek dostawy towaru zgodnie z obowiązującymi przepisami oraz zaleceniami producenta.

Pytanie 44.

Czy na okoliczność spełnienia warunków transportu określonych w rozporządzeniu unijnym (UE) 2017/745, art. 14, pkt 3 (rozporządzenie MDR) Zamawiający wyklucza możliwość wykonywania dostaw za pomocą standardowej usługi kurierskiej bez możliwości rejestracji i wydruku temperatury?

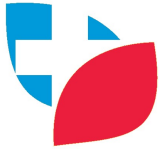
Odp. Zgodnie z art.14 pkt 3 rozporządzenia to na Wykonawcy ciąży obowiązek dostawy towaru zgodnie z obowiązującymi przepisami oraz zaleceniami producenta.

Pytanie 45. Dotyczy Pakietu nr 1

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z ww. pakietu pozycji nr 1 i dopuszczenie układu o poniższych parametrach:

Jednorazowy, noworodkowy układ oddechowy: dwuramienny pojedynczo podgrzewany, kompatybilny z markami popularnych nawilzaczy używanych na oddziałach szpitalnych. Odcinek podgrzewany wdechowy o długości 150 cm, odcinek wydechowy niepodgrzewany z pułapką wodną o długości 160 cm (odcinek przedłużający ramię wdechowe do inkubatora – długość 30 cm), dren ciśnieniowy o długości 180 cm. Układ zawierający spiralny przewód grzałki, pomagający zredukować kondensację i sprzyja idealnemu nawilżeniu podawanego gazu. Obrotowy port pacjenta ułatwia prawidłowe ułożenie układu np. w inkubatorze. Lekki i elastyczny materiał, z którego wykonane są rury zapewnia prawidłowe, wysokowydajne ogrzewanie. Układ zawierający 2 odcinki o dł. 60 cm łączące respirator z komorą nawilżającą 1. 22/22 mm. 2. 22/15 mm. W zestawie komplet adapterów umożliwiających podłączenie układu do różnych typów respiratorów, oraz adaptery umożliwiające podłączenie urządzenia do podaży tlenu azotu. Układ zawierający komorę z automatycznym poborem wody. Komora wyposażona w dwa pływaki kontrolujące prawidłowy poziom wody w komorze oraz zapobiegające przedostaniu się wody do układu pacjenta. Dodatkowo w komorze pływający indykator poziomu wody. Układ, komora stanowią komplet tj. znajdują się w jednym opakowaniu, które ma oznaczoną datę produkcji i ważności produktu. Możliwość stosowania układu 7 dni u jednego pacjenta, układ wykonany z materiałów niezawierających DEHP,BPA

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielanie pozycji do osobnego pakietu.



Pytanie 46. Dotyczy Pakietu nr 8, pozycja 1, 2, 3, 7, 8, 9, 11, 12, 13, 14

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'100szt. z przeliczeniem ilości na opakowania?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie opakowań innej wielkości z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości, aby ilość sztuk była zgodna z SWZ. Przeliczoną ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.

Pytanie 47. Dotyczy Pakietu nr 8, pozycja 4,10

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie a'50szt. z przeliczeniem ilości na opakowania?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie opakowań innej wielkości z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości, aby ilość sztuk była zgodna z SWZ. Przeliczoną ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.

Pytanie 48. Dotyczy Pakietu nr 8, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści strzykawki dwuczęściowe 20ml w opakowaniach a'50szt?

Odp. Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie opakowań innej wielkości z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości, aby ilość sztuk była zgodna z SWZ. Przeliczoną ilość opakowań należy zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.

Pytanie 49. Dotyczy Pakietu nr 8, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści strzykawki Luer-Lock o pojemności 20ml skalowane co 0,5ml?

Odp. Zamawiający dopuszcza.

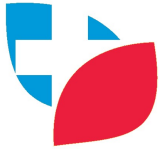
Pytanie 50. Dotyczy Pakietu nr 8, pozycja 14

Czy Zamawiający wydzieli w/w pozycję do oddzielnego zadania co umożliwi złożenie ważnej o konkurencyjnej cenowo oferty? Na opisany produkt wyłączność w kraju posiada tylko jedna firma co ogranicza konkurencyjność.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielanie pozycji do osobnego pakietu.

Pytanie 51. Dotyczy Pakietu nr 3

Na polskim rynku jest kilku autoryzowanych dystrybutorów produktów firmy Masimo, oferujących oryginalne czujniki w technologii Masimo SET. Technologia Masimo SET - jest objęta prawem patentowym a jej podrobienie jest niezgodne z prawem. W związku z tym, że zdarzają się sytuacje, iż inne firmy oferują zamienniki czujników, produkcji chińskiej, koreańskiej lub tureckiej (dodatkowo produkty te nie są kompatybilne z urządzeniami firmy Masimo i z całą pewnością nie pracują w



technologii Masimo SET) a ich użycie może powodować błędy pomiaru jak również utratę gwarancji urządzenia,

Czy Zamawiający oczekuje:

- zaoferowania czujników Masimo SET przez Autoryzowanego Dystrybutora, posiadającego autoryzowany serwis Masimo na terenie Polski

Lub

- Oświadczenia Producenta Masimo, że zaoferowane przez Dystrybutora na terenie Polski czujniki, są kompatybilne, oryginalne i zgodne z prawem patentowym?

Odp. Zamawiający wymaga dokumentu potwierdzającego dopuszczenie oferowanego przedmiotu zamówienia do obrotu RP i oczekuje zaoferowania czujników Masimo Set przez Autoryzowanego Dystrybutora, posiadającego serwis Masimo na terenie Polski

Pytanie 52. Dotyczy wzoru umowy 3a, 3b §2 ust. 2

Zwracamy się z prośbą o zmianę ww. punktu na: „Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmniejszenia wielkości zamówienia, zaś Wykonawca wyraża na to zgodę oraz oświadcza, że w stosunku do Zamawiającego nie będzie dochodził jakichkolwiek roszczeń z tego tytułu, o ile część niezrealizowana nie przekroczy 20% całkowitej wartości umowy”.

Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy.

Pytanie 53. Dotyczy wzoru umowy 3a, 3b §8 ust. 1 a)

Zwracamy się z prośbą o modyfikację ww. zapisu na: „0,5 % wartości niewykonanej dostawy – za każdy dzień zwłoki w dostawie bieżącej towaru”

Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy.

Pytanie 54. Dotyczy wzoru umowy 3a, 3b §9 ust. 3

Zwracam się z prośbą o zmianę zapisów §9 ust. 3 na: „W przypadku rażącego i uporczywego nienależytego wykonywania postanowień niniejszej umowy przez Wykonawcę, szczególnie w zakresie terminu dostaw i kompletności realizacji zamówienia Zamawiający może rozwiązać niniejszą umowę w trybie natychmiastowym.”.

Odp. Zamawiający nie zmienia projektu umowy.

Pytanie 55. Dotyczy Pakietu nr 8, poz. 5

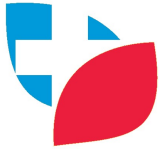
Czy zamawiający dopuści strzykawkę wpisaną do menu pomp ASCOR?

Odp. Zamawiający wymaga strzykawki Kompatybilnej z pompą infuzyjną DUET20/50 firmy Kwapisz.

Pytanie 56. Dotyczy Pakietu nr 8, poz. 6-10

Czy zamawiający wydzieli poz.6-10 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Racjonalne wydatkowanie publicznych pieniędzy jest dla Zamawiającego priorytetem, a podział pakietu to umożliwia. Złożenie ofert przez różne firmy pozwoli Zamawiającemu na dokonanie wyboru oferty zgodnej z zapisami SWZ oraz zasadami uczciwej konkurencji w myśl ustawy PZP, gdyż większa liczba oferentów stwarza większe możliwości wyboru.

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielanie pozycji do osobnego pakietu.



Pytanie 57. Dotyczy Pakietu nr 6

Czy w Pakiecie nr 6 poz. 4 Zamawiający dopuści nić 5/0 czarną z igłą o dł. 11mm?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszczają. Zamawiający wymaga igły o dł. 12 mm.

Pytanie 58. Dotyczy Pakietu nr 6

Czy w Pakiecie nr 6 poz. 5 Zamawiający dopuści nić 6/0 czarną z igłą o dł. 11mm typu lancet?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszczają. Zamawiający wymaga igły o dł. 12 mm odwrotnie tnąca.

Pytanie 59. Dotyczy Pakietu nr 6

Czy w Pakiecie nr 6 poz. 6 i 9 Zamawiający dopuści nici z dwoma igłami o dł. 6.0mm 140mikronów?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszczają. Zamawiający wymaga igłę 6,1 mm, 150 mikronów.

Pytanie 60. Dotyczy Pakietu nr 6

Czy w Pakiecie nr 6 poz. 7 i 8 Zamawiający dopuści nici z igłą o dł. 6.0mm 140mikronów?

Odp. Nie, Zamawiający nie dopuszczają. Zamawiający wymaga igły 150 mikronów.

Pytanie 61. Dotyczy Pakietu nr 6

Czy Zamawiający mógłby wydzielić z Pakietu nr 6 nici wchłaniające tj. poz. 1-3 do odrębnego zadania?

Odp. Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

Pytanie 62. Dotyczy Pakietu nr 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy do 14 dni od dnia złożenia zamówienia ze względu na specjalistyczny charakter zamówienia i konieczność sprowadzenia asortymentu z magazynu za granicą?

Odp. Nie, Zamawiający nie zmienia zapisów SWZ.

Pytanie 62. Dotyczy Pakietu nr 5

Zwracamy się z prośbą o odstąpienie od wymogu dostarczenia próbek, oferujemy tylko oryginalne produkty Karl Storz, które są stosowane w placówce od dawna.

Odp. Nie, Zamawiający nie odstąpi. Zamawiający wymaga próbek do pakietu nr 5.

p.o. ZASTĘPCY DYREKTORA
ds. ADMINISTRACYJNO-EKSPLOATACYJNYCH

Adam Szkudlarek