



ISO 9001

*Specjalistyczny Szpital
im. dra Alfreda Sokołowskiego
ul. A. Sokołowskiego 4
58-309 Wałbrzych*

tel. 74/64 89 700 fax 74/ 64 89 700

www.zdrowie.walbrzych.pl

szpitalsokolowski@zdrowie.walbrzych.pl

Wałbrzych, 18.07.2017 r.

DZPZ-530- Zp/46/PN-41/17

Wykonawcy – wszyscy

Dotyczy: przetarg nieograniczony na „Dostawy sprzętu medycznego jednorazowego i wielorazowego użytku: Drenów do laparoskopii, Zestaw do uzyskiwania osocza bogatopłytkowego, Jednorazowej rękojeści staplera endoskopowego, Ostrz chirurgicznych, Osłon na mikroskop, kieszeni, Osłon aparatu Intrabeam, Systemów niskopróżniowych do autotransfuzji pooperacyjnej, Jednorazowych smoczków do karmienia noworodków, Błon mammograficznych, odczynników i akcesoriów dodatkowych., Obłóżeń jednorazowych, fartuchów i ubrań operacyjnych, Masek anestetycznych, Dozowników na papier toaletowy i ręczniki listowe, Żeli do EKG, defibrylacji i ścierny do Holtera, Elektrodo Holtera i prób wysiłkowych, Cewników Nelatona, Cewników Foleya, Jednorazowych pojemników na mocz, Termometrów lekarskich, Zgłębników żołądkowych z PCV, Kanek i zestawów do lewatywy, Wkłuć centralnych zakładanych metodą Seldingera, Sond Sengstakena. dla potrzeb Specjalistycznego Szpitala im. dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu .” - Zp/45/PN-40/17

Specjalistyczny Szpital im. dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu zgodnie z art. 38 ust. 1 i 2 ustawy Pzp odpowiada na pytania Wykonawcy w przedmiotowym postępowaniu.

Pakiet nr 4

Czy Zamawiający wymaga Sterylne ostrza chirurgiczne ze stali węglowej jednorazowego użytku z wygrawerowanym rozmiarem, pakowane pojedynczo w folię aluminiową z identyfikacją rozmiarową na opakowaniu oraz w zbiorczym opakowaniu zawierającym 100 szt.?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga sterylne ostrza chirurgiczne ze stali węglowej jednorazowego użytku z wygrawerowanym rozmiarem, pakowane pojedynczo w folię aluminiową z identyfikacją rozmiarową na opakowaniu oraz w zbiorczym opakowaniu zawierającym 100 szt.

Pakiet nr 7

Czy Zamawiający będzie wymagał, aby system był całkowicie zamknięty tj. pozwalał na pracę bez konieczności rozłączania oraz przyłączania nowych elementów w trakcie pracy (poza sterylnymi warunkami sali operacyjnej, z wyjątkiem zestawu do przytoczenia zebranej krwi), co w znaczącym stopniu zwiększa bezpieczeństwo personelu?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie wymaga, aby system był całkowicie zamknięty.

Pakiet nr 14, poz. 2

1. Czy Zamawiający dopuści elektrodę wykonaną z pianki PE? Pozostałe wymagania zgodne z SiWZ.

Odpowiedź: Tak Zamawiający dopuszcza.

2. Czy Zamawiający nie popełnił błędu określając średnicę elektrody?

Elektrody o średnicy 26-30mm (powierzchnia całkowita 707,5 mm² w przypadku średnicy 30 mm) używane są zwykle to badań noworodków i małych dzieci i w naszej opinii jako producenta nie nadają się do badań wysiłkowych.

Wg naszej opinii właściwszymi byłyby elektrody o min pow. całkowitej min 1 500 mm²- prostokątne lub okrągłe.

Odpowiedź: Tak Zamawiający dopuszcza elektrody o min pow. całkowitej min 1 500 mm² (średnica min. 50 mm).

Pakietu nr 8 – Jednorazowe smoczki do karmienia noworodków

Czy zamawiający dopuści smoczki jednorazowe typu READY-TO-USE, kształt standardowy, wersja STANDARD dla dzieci donoszonych (trzy dziurki - średni wypływ) oraz wersja Premature dla wcześniaków (jedna dziurka - wolny wypływ), pakowane pojedynczo, z nakrętką do butelek ze standardowym gwintem, kodowane kolorem na spodzie opakowania, bez lateksu oraz Bisphenolu A, z otworem odpowietrzającym?

Odpowiedź: zamawiający nie dopuści smoczków jednorazowe typu READY-TO-USE.

Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienie zgodnego z opisem w SIWZ.

Pakiet nr 4

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane ostrza, powinny być w pełni zgodne z PN-EN 27740 „Narzędzia chirurgiczne - skalpele z wymiennymi ostrzami”.

Odpowiedź: Tak, oferowane ostrza, powinny być w pełni zgodne z PN-EN 27740 „Narzędzia chirurgiczne - skalpele z wymiennymi ostrzami”.

2. Prosimy o potwierdzenie, iż w związku z wymogiem identyfikacji wyrobu medycznego określającym jego pochodzenie i rodzaj (po wyjęciu z opakowania jednostkowego i użyciu), a związanym z postępowaniem dotyczącym obowiązku zgłoszenia przez użytkownika wystąpienia incydentów medycznych (zgodnie z Art. 74 Ustawy o wyrobach medycznych) - oferowane ostrza chirurgiczne, powinny posiadać na samym wyrobie, minimum logo lub nazwę producenta lub nazwę własną lub numer identyfikacyjny (REF) lub inne równoważne dane identyfikacyjne wskazane przez Zamawiającego ?

Odpowiedź: Ostrza na samym wyrobie powinny posiadać nr ostrza.

Pakiet nr 16 Poz. 1-10

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki Foleya ze względu na wilgotne środowisko użytkowania oraz długi okres kontaktu z wrażliwą błoną śluzową cewki moczowej i pęcherza moczowego oraz ewentualne niepożądane działania EO w przemysłowym procesie sterylizacji oraz degazacji, powinny być sterylizowane inną metodą niż tlenkiem etylenu.

Odpowiedź: Zamawiający nie sterylizuje cewników, używamy cewników jednorazowych.

Poz. 1-3

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki Foleya dla dzieci w rozmiarach Ch06-10, powinny posiadać balon o pojemności 3ml, zapewniający optymalne warunki uciskowe na błonę śluzową pęcherza moczowego w stosunku do rozmiaru cewnika oraz gwarantujące optymalne warunki ich stabilizacji.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza , iż oferowane cewniki Foleya dla dzieci w rozmiarach Ch06-10, powinny posiadać balon o pojemności 3ml, zapewniający optymalne warunki uciskowe na błonę śluzową pęcherza moczowego w stosunku do rozmiaru cewnika oraz gwarantujące optymalne warunki ich stabilizacji.

Poz. 4-10

1. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki Foleya dla dorosłych w rozmiarach Ch12-24, powinny posiadać balon o pojemności 10ml, zapewniający optymalne warunki uciskowe na błonę śluzową pęcherza moczowego w stosunku do rozmiaru cewnika oraz gwarantujące optymalne warunki ich stabilizacji.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, iż oferowane cewniki Foleya dla dorosłych w rozmiarach Ch12-24, powinny posiadać balon o pojemności 10ml, zapewniający optymalne warunki uciskowe na błonę śluzową pęcherza moczowego w stosunku do rozmiaru cewnika oraz gwarantujące optymalne warunki ich stabilizacji.

2. Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki Foleya ze względu na przebieg procedury cewnikowania oraz ryzyko zawilgocenia opakowania jednostkowego, powinny być pakowane podwójnie w wewnętrzne i zewnętrzne opakowanie foliowe, co zapewnia ich aseptyczne, a zarazem w pełni bezpieczne użytkowanie.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, iż oferowane cewniki Foleya ze względu na przebieg procedury cewnikowania oraz ryzyko zawilgocenia opakowania jednostkowego, powinny być pakowane podwójnie w wewnętrzne i zewnętrzne opakowanie foliowe, co zapewnia ich aseptyczne, a zarazem w pełni bezpieczne użytkowanie.

Dotyczy: Załącznik nr 3a do SIWZ

1. (§ 6 ust. 1) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu płatności do 30 dni?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie zmieni treści umowy.

2. (§ 11) Czy Zamawiający dopuści, po każdorazowej konsultacji z Zamawiającym w razie zaistnienia niniejszej sytuacji, możliwość zaoferowania zamiennika produktu w trakcie realizacji umowy, o innej nazwie, kodzie i/lub sposobie opakowania produktu oraz zbliżonych parametrach jakościowych w stosunku do produktu zaoferowanego w danej pozycji oferty w sytuacji, gdy z przyczyn niezależnych od Wykonawcy, jest on niedostępny u producenta? W przypadku innego sposobu pakowania (konfekcji), cena za opakowanie zbiorcze oferowanego zamiennika zostałaby przeliczona w ten sposób, że cena za sztukę lub oznaczenie zamiennika byłaby równa cenie za sztukę lub oznaczenie produktu znajdującego się danej pozycji umowy.

Uzasadnienie: Wprowadzenie niniejszego zapisu pozwoli zarówno na zabezpieczenie ciągłości procesu diagnostycznego i uchroni, zarówno Zamawiającego oraz Wykonawcę przed nieoczekiwanymi oraz niezależnymi od nich skutkami wypadków losowych, do których mogą należeć: czasowa awaria linii produkcyjnej u producenta, czasowe wycofanie produktu przez producenta brak dostępności surowców, niekorzystne zmiany makroekonomiczne czy wpływ klęsk żywiołowych?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści po każdorazowej konsultacji z Zamawiającym

3. (§...ust...pkt...) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zwiększenie cen jednostkowych brutto, a co za tym idzie wartości brutto umowy, w przypadku ustawowej zmiany stawki VAT?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyrazi zgodę.

4. (§...ust...pkt...) Czy Zamawiający dopuści zmianę stawki VAT dla produktu w przypadku uzasadnionej przez producenta zmiany klasyfikacji wyrobu i możliwości zastosowania uprzywilejowanej stawki VAT, zgodnie z zapisami Ustawy o VAT?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.

5. (§...ust...pkt...) Czy Zamawiający dopuści zmianę stawki VAT w przypadku uzasadnionej przez producenta zmiany klasyfikacji wyrobu i braku możliwości dalszego stosowania uprzywilejowanej stawki VAT, zgodnie z zapisami Ustawy o VAT, z jednoczesnym podwyższeniem ceny jednostkowej brutto?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.

6. (§ 8 ust. 1 pkt 1) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczania kar od wartości NETTO?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie zmieni treści umowy.

7. (§ 8 ust. 1 pkt 2) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczania kar od wartości NETTO?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie zmieni treści umowy.

8. (§ 8 ust. 2) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczania kar od wartości NETTO?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie zmieni treści umowy.

9. (§ 8 ust. 1 pkt 2) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie kary od wartości niezrealizowanej części umowy? Uzasadnienie:
Jeśli dostawa towaru będzie w znaczącej mierze realizowana w sposób prawidłowy, a dla przykładu odstępienie do umowy będzie dotyczyć niewielkiej partii towaru, to zastrzeżenie kary umownej naliczanej od ogólnej wartości całej umowy na dostawę będzie miała charakter rażąco zawyżony. W takiej sytuacji nie budzi wątpliwości dysproporcja między poniesioną szkodą a wysokością kary umownej.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie zmieni treści umowy.

10. (§ 8 ust. 1 pkt 1) Czy Zamawiający dopuszcza możliwość wprowadzenia limitu kar umownych, których suma nie przekroczy 10% wartości netto przedmiotu Umowy?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie zmieni treści umowy.

11. Czy Zamawiający dopuści e-mailowy sposób porozumiewania w przypadku reklamacji?

Odpowiedź: Tak Zamawiający dopuści e-mailowy sposób porozumiewania w przypadku reklamacji ale nie zmieni treści umowy.

Dotyczy: Załącznik nr 3b do SIWZ

12. (§ 6 ust. 1) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu płatności do 30 dni?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie zmieni treści umowy.

13. (§ 11) Czy Zamawiający dopuści, po każdorazowej konsultacji z Zamawiającym w razie zaistnienia niniejszej sytuacji, możliwość zaoferowania zamiennika produktu w trakcie realizacji umowy, o innej nazwie, kodzie i/lub sposobie

opakowania produktu oraz zbliżonych parametrach jakościowych w stosunku do produktu zaoferowanego w danej pozycji oferty w sytuacji, gdy z przyczyn niezależnych od Wykonawcy, jest on niedostępny u producenta? W przypadku innego sposobu pakowania (konfekcji), cena za opakowanie zbiorcze oferowanego zamiennika zostałaby przeliczona w ten sposób, że cena za sztukę lub oznaczenie zamiennika byłaby równa cenie za sztukę lub oznaczenie produktu znajdującego się danej pozycji umowy.

Uzasadnienie: Wprowadzenie niniejszego zapisu pozwoli zarówno na zabezpieczenie ciągłości procesu diagnostycznego i uchroni, zarówno Zamawiającego oraz Wykonawcę przed nieoczekiwanymi oraz niezależnymi od nich skutkami wypadków losowych, do których mogą należeć: czasowa awaria linii produkcyjnej u producenta, czasowe wycofanie produktu przez producenta brak dostępności surowców, niekorzystne zmiany makroekonomiczne czy wpływ klęsk żywiołowych?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści po każdorazowej konsultacji z Zamawiającym

14. (§ 11) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zwiększenie cen jednostkowych brutto, a co za tym idzie wartości brutto umowy, w przypadku ustawowej zmiany stawki VAT?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyrazi zgodę.

15. (§ 11) Czy Zamawiający dopuści zmianę stawki VAT dla produktu w przypadku uzasadnionej przez producenta zmiany klasyfikacji wyrobu i możliwości zastosowania uprzywilejowanej stawki VAT, zgodnie z zapisami Ustawy o VAT?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.

16. (§ 11) Czy Zamawiający dopuści zmianę stawki VAT w przypadku uzasadnionej przez producenta zmiany klasyfikacji wyrobu i braku możliwości dalszego stosowania uprzywilejowanej stawki VAT, zgodnie z zapisami Ustawy o VAT, z jednoczesnym podwyższeniem ceny jednostkowej brutto?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści.

17. (§ 8 ust. 4 pkt 1) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczania kar od wartości NETTO?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie zmieni treści umowy.

18. (§ 8 ust. 4 pkt 2) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczania kar od wartości NETTO?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie zmieni treści umowy.

19. (§ 8 ust. 5) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczania kar od wartości NETTO?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie zmieni treści umowy.

20. (§ 8 ust. 4 pkt 2) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie kary od wartości niezrealizowanej części umowy? Uzasadnienie:
Jeśli dostawa towaru będzie w znaczącej mierze realizowana w sposób prawidłowy, a dla przykładu odstępianie do umowy będzie dotyczyć niewielkiej partii towaru, to zastrzeżenie kary umownej naliczanej od ogólnej wartości całej umowy na dostawę będzie miała charakter rażąco zawyżony. W takiej sytuacji nie budzi wątpliwości dysproporcja między poniesioną szkodą a wysokością kary umownej.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie zmieni treści umowy.

21. (§ 8 ust.4 pkt 1) Czy Zamawiający dopuszcza możliwość wprowadzenia limitu kar umownych, których suma nie przekroczy 10% wartości netto przedmiotu Umowy?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie zmieni treści umowy.

22. Czy Zamawiający dopuści e-mailowy sposób porozumiewania w przypadku reklamacji?

Odpowiedź: Tak Zamawiający dopuści e-mailowy sposób porozumiewania w przypadku reklamacji

Pakiet nr 14:

1. **Pozycja nr 1,2:** Czy Zamawiający, aby zagwarantować wysoką jakość produktu oraz zgodność z wymaganiami prawnymi, wymaga aby producent elektrod posiadał System Zarządzania Jakością dla Wyrobów Medycznych ISO 13485?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza aby producent elektrod posiadał System Zarządzania Jakością dla Wyrobów Medycznych ISO 13485

2. **Pozycja nr 1,2:** Czy Zamawiający wymaga potwierdzenia bardzo dobrej przyczepności elektrod, poprzez przedstawienie dokumentu z wynikami badań adhezji wykonanych przez zewnętrzne jednostki badawcze?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga potwierdzenia bardzo dobrej przyczepności elektrod, poprzez przedstawienie dokumentu z wynikami badań adhezji wykonanych przez zewnętrzne jednostki badawcze

3. **Pozycja nr 1,2:** Czy Zamawiający, aby zagwarantować brak reakcji uczulających kleju oraz żelu czyli bezpieczeństwo elektrod, wymaga potwierdzenia ich jakości poprzez przedstawienie dokumentów z pozytywnymi wynikami poszczególnych badań, wykonanych przez zewnętrzne jednostki badawcze?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga potwierdzenia ich jakości poprzez przedstawienie dokumentów z pozytywnymi wynikami poszczególnych badań, wykonanych przez zewnętrzne jednostki badawcze

4. **Pozycja nr 1:** Czy Zamawiający dopuści elektrody jednorazowe EKG do badań holterowskich o wymiarach 55mm x 41mm? Zaznaczamy że elektrody spełniają pozostałe wymagania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza elektrody jednorazowe EKG do badań holterowskich o wymiarach 55mm x 41mm

5. **Pozycja nr 1:** Czy Zamawiający ma na myśli nacięcie elektrody, razem z przecięciem jej boku ułatwiające umocowanie przewodu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza elektrody z przecięciem jej boku ułatwiające umocowanie przewodu

6. **Pozycja nr 2:** Czy Zamawiający dopuści elektrody jednorazowe EKG do prób wysiłkowych, o większym rozmiarze o średnicy 55mm? Ze względu na specyfikę badania wysiłkowego większy rozmiar elektrody za co za tym idzie większa powierzchnia klejąca ułatwia badanie i powoduje lepszą przyczepność elektrody do skóry. Zaznaczamy że elektrody spełniają pozostałe wymagania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza elektrody jednorazowe EKG do prób wysiłkowych, o większym rozmiarze o średnicy 55mm

7. **Pozycja nr 2:** Czy Zamawiający dopuści elektrody jednorazowe EKG do prób wysiłkowych, o większym rozmiarze o wymiarach 36mm x 50mm z wypustką? Ze względu na specyfikę badania wysiłkowego większy rozmiar elektrody za co za tym idzie większa powierzchnia klejąca ułatwia badanie i powoduje lepszą przyczepność elektrody do skóry. Zaznaczamy że elektrody spełniają pozostałe wymagania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza elektrody jednorazowe EKG do prób wysiłkowych, o większym rozmiarze o wymiarach 36mm x 50mm z wypustką

8. **Pozycja nr 2:** Czy Zamawiający dopuści elektrody jednorazowe EKG do prób wysiłkowych, o większym rozmiarze o wymiarach 55mm x 41mm? Ze względu na specyfikę badania wysiłkowego większy rozmiar elektrody za co za tym idzie większa

powierzchnia klejąca ułatwia badanie i powoduje lepszą przyczepność elektrody do skóry. Zaznaczamy że elektrody spełniają pozostałe wymagania.

Odpowiedź: Zamawiający dopuści elektrody jednorazowe EKG do prób wysiłkowych, o większym rozmiarze o wymiarach 55mm x 41mm

Pakietu nr 2:

Czy Zamawiający dopuści w w/w pakiecie sterylny, jednorazowy system, gwarantujący zamknięty obieg krwi, składający się z podwójnej strzykawki i umożliwiający wyprodukowanie zagęszczonego roztworu płytek z własnej krwi obwodowej pacjenta zawiesiny o bardzo wysokiej koncentracji płytek krwi (z 15ml krwi produkuje średnio od 4 do 6 ml koncentratu płytkowego) otrzymywanej tylko w jednym etapie wirowania, a następnie aplikacje otrzymanego preparatu w warunkach pola operacyjnego? System składa się z pojedynczego sterylne zestawu do separacji płytek i zawiera:

- system podwójnej strzykawki 15ml
- 1ml roztworu przeciwzkrzepowego

Instrumenty:

- wirówka
- pojemniki na tuby separujące krew
- przeciwwaga

System gwarantuje pełne bezpieczeństwo sterylności, tzn. od początku procesu separacji, czyli od momentu wprowadzenia krwi do obwodu zamkniętego, sterylne zestawu, do końca procesu, czyli momentu zebrania się koncentratu w gotowej do aplikacji strzykawce, nie dochodziło do konieczności ingerencji Operatora, tzn. zestaw w pełni zamknięty – bezpieczny. W zależności od zapotrzebowania operatora preparat PRP może być przygotowany bez użycia środka przeciwzkrzepowego(cytrynianu).

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści. Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnego z SIWZ.

Pakiet nr 7 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści: zamknięty układ ssący z niskim podciśnieniem do bezpośredniej autotransfuzji pooperacyjnej, jałowy, pozbawiony pirogenów :

- końcówka wciskowa dla drenów zwiększająca się schodkowo
- butelka redona z przeciwwrotną zastawką o pojemności 350 ml
- możliwość podawania w iniekcji antykoagulantów
- filtr do krwi 40 mikronów z cewnikiem o długości 150 cm do przetaczania
- dwa worki z filtrem 200 mikronów o pojemności 600 ml
- dwa dreny typu Redon z trokarami

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga worków o pojemności 1000 ml. oraz dren o długości 170 cm., butelka redona harmonijkowa.

Pakiet nr 8 poz. 1, 2

Czy Zamawiający dopuści smoczki wykonane z termoplastycznego elastomeru (TPE) oraz dla poz. 2 z szerokim oparciem dla warg z regularnym, fizjologicznym zakończeniem smoczka, spełniające

wszystkie pozostałe wymagania SIWZ? Termoplastyczny elastomer spełnia wymogi europejskich oraz polskich przepisów dotyczących tworzywa sztucznego dla wyrobów przeznaczonych do kontaktu z żywnością. Jest materiałem całkowicie bezwonny i bez smaku. W przeciwieństwie do wyrobów z lateksu, które mogą pozostawiać charakterystyczny smak, oferowane smoczki są całkowicie bezzapachowe i bezsmakowe oraz nie posiadają właściwości uczulających. Dodatkowo są odporne na wysokie temperatury, w przeciwieństwie do lateksu, który pod wpływem nasłonecznienia niszczy. Natomiast regularny kształt zakończenia smoczka gwarantuje bezpieczne ułożenie języka w jamie ustnej.

Pragniemy zaznaczyć, iż oferowane smoczki są wyrobami medycznymi używanymi w wielu ważnych ośrodkach medycznych na terenie kraju oraz są oceniane jako produkty o wysokiej jakości.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści. Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnego z SIWZ

Pakiet nr 2

Pyt. 1.: Czy Zamawiający, celem otrzymania najkorzystniejszej oferty, dopuści: Sterylny jednorazowy zestaw umożliwiający przygotowanie **3 ml** koncentratu leukocytno-bogatopłytkowego (PRP) z 27 ml krwi obwodowej przy stężeniu **6-7 razy** wartość bazowa, ale nie mniej niż **1 mln płytek w mikrolitrze – wymagana wartość potwierdzona i udokumentowana w przeprowadzonych badaniach**. Istnieje również możliwość indywidualnego dobrania objętości przetwarzanej krwi w przedziale **od 15 ml do 30 ml**, w rezultacie czego uzyskujemy od 0.2 ml do **3 ml PRP** - zawiesiny o wysokiej koncentracji płytek krwi oraz czynników wzrostu takich jak: PDGF-AB, TGF-BI, VEGF, EGF.

Element konstrukcji wewnętrznej tuby separującej w postaci tulei umożliwiającego kumulowanie płytek w celu ich precyzyjnej aspiracji po przeprowadzeniu frakcjonowania. Gwintowana podstawa separatora umożliwiająca podnoszenie frakcji erytrocytów z zachowaniem szczelności **zamkniętego systemu**. Separator wyposażony jest w specjalną przegrodę, trwale oddzielającą warstwę erytrocytów z płytkami krwi od osocza oraz bagnet z gwintem blokującym regulującym ujście erytrocytów.

Zestaw zawiera wszelkie niezbędne elementy do przygotowania PRP: specjalna kapsuła 30 ml, strzykawka 30 ml, strzykawka 5 ml, ACD-A (antykoagulant 50 ml), motylek do pobrania krwi, 3x igła 18G

Czas uzyskiwania osocza bogato płytkowego nie dłuższy niż 5 min.

Zamawiający zapewnia bezpłatne użyczenie wirówki na czas obowiązywania umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści. Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnego z SIWZ.

Pyt. 2.: Czy Zamawiający, celem otrzymania najkorzystniejszej oferty, dopuści: Sterylny jednorazowy zestaw umożliwiający przygotowanie **5 ml** koncentratu leukocytno-bogatopłytkowego (PRP) z **45 ml** krwi obwodowej przy stężeniu **6-7 razy** wartość bazowa, ale nie mniej niż **1 mln płytek w mikrolitrze - wymagana wartość potwierdzona i udokumentowana w przeprowadzonych badaniach**. Istnieje również możliwość indywidualnego dobrania objętości przetwarzanej krwi w przedziale **od 20 ml do 50 ml**, w rezultacie czego uzyskujemy od 0.2 ml do **5 ml PRP** - zawiesiny o wysokiej koncentracji płytek krwi oraz czynników wzrostu takich jak: PDGF-AB, TGF-BI, VEGF, EGF.

Element konstrukcji wewnętrznej tuby separującej w postaci tulei umożliwiającego kumulowanie płytek w celu ich precyzyjnej aspiracji po przeprowadzeniu frakcjonowania. Gwintowana podstawa separatora umożliwiająca podnoszenie frakcji erytrocytów z zachowaniem szczelności **zamkniętego systemu**. Separator wyposażony jest w specjalną przegrodę, trwale oddzielającą warstwę erytrocytów z płytkami krwi od osocza oraz bagnet z gwintem blokującym regulującym ujście erytrocytów.

Zestaw zawiera wszelkie niezbędne elementy do przygotowania PRP: specjalna kapsuła 30 ml, strzykawka 30 ml, strzykawka 5 ml, ACD-A (antykoagulant 50 ml), motylek do pobrania krwi, 3x igła 18G

Czas uzyskiwania osocza bogato płytkowego nie dłuższy niż 5 min.

Zamawiający zapewnia bezpłatne użyczenie wirówki na czas obowiązywania umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści. Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnego z SIWZ.

Pakiet nr 4

1. Z jakiego materiału mają być wykonane niniejsze ostrza chirurgiczne (stal nierdzewna czy węglowa)?

Odpowiedź: Stal węglowa.

2. Czy ostrza powinny być w pełni zgodne z normą PN-EN 27740 „Narzędzia chirurgiczne – skalpele z wymiennymi ostrzami”?

Odpowiedź: Tak, ostrza powinny być w pełni zgodne z normą PN-EN 27740 „Narzędzia chirurgiczne – skalpele z wymiennymi ostrzami”

3. Czy ostrza powinny posiadać na samym wyrobie: logo / nazwę producenta, nr identyfikacyjny / nazwę własną ostrza / rysunek kształtu ostrza – dla umożliwienia identyfikacji produktu?

Odpowiedź: Ostrza na samym wyrobie powinny posiadać nr ostrza.

4. Do jakich nasadek mają być dopasowane ostrza (nr 3 czy nr 4)?

Odpowiedź: Do nasadek nr 4 (ostrza 20, 22,23). Do nasadek nr 3 (ostrza 10, 11, 15)

1. Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający dopuści do podawania cen jednostkowych netto i brutto za 1 szt. wyrobów z dokładnością do trzech lub czterech miejsc po przecinku?

Zgodnie z orzecznictwem Zespołu Arbitrów (Orzecznictwo 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 (nie ma, bowiem możliwości zakupienia jednej sztuki ezy, końcówki czy szkiełka)”.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści zgodnie z Art. 2, ust 1 ustawy Pzp.

2. Dotyczy § 2 ust. 2 wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na: „Zamawiający zastrzega sobie prawo do częściowej realizacji Umowy, jednak niezrealizowana wartość umowy nie może być większa niż 20% wartości umowy”?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie zmieni treści umowy.

3. Dotyczy § 4 ust. 1

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do paragrafu sformułowania, iż „Zamawiający będzie składał zamówienia według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 150 zł. netto”?

Prośbę motywujemy to tym, że dla zamówień poniżej 150 zł. koszty transportu na które składają się m.in.: koszty opakowania transportowego, robocizny, koszty wydrukowania listów przewozowych i faktury, koszty dostarczenia towaru przez przewoźnika, są wyższe niż wartość marży uzyskanej ze sprzedaży towaru o takiej wartości.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie zmieni treści umowy.

4. Dotyczy § 4 ust. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę terminu ważności dostarczanego towaru do np. 6 m-cy?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie zmieni treści umowy.

5. Dotyczy § 6 ust. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę terminu płatności z 60 dni na 30 dni liczonych od daty wystawienia faktury?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie zmieni treści umowy.

6. Dotyczy § 6 ust. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do paragrafu sformułowania „W przypadku urzędowej zmiany stawki VAT, uwzględnienie nowej stawki nastąpi automatycznie w dacie określonej przez przepisy wprowadzające zmianę stawki VAT, bez konieczności zawierania odrębnego aneksu. W tej sytuacji ceny jednostkowe netto pozostają bez zmian.”?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie zmieni treści umowy.

7. Dotyczy § 8 ust. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu: na „(...) 0,1% wartości niewykonanej dostawy”?

Wprawdzie nie istnieją przepisy regulujące wysokości kar umownych, jednak przy ustaleniu wysokości kar Zamawiający powinien opierać się na zasadzie równości i ekwiwalentności stron, a tym samym wymagać od Wykonawcy płacenia kar w takiej samej lub nieznacznie wyższej wysokości, w jakiej sam Zamawiający może ewentualnie płacić za zwłokę w płaceniu za towar.

Zamawiający nie powinien wykorzystywać swojej dominującej pozycji ustalając wysokość kar umownych. Kary umowne powinny mieć charakter dyscyplinujący w stosunku do Wykonawcy, a nie prowadzić do wzbogacenia się Zamawiającego, a taką funkcję zaczynają pełnić w momencie, gdy okazuje się, iż wartość kary umownej może przekroczyć wartość zapłaty należną Wykonawcy za dostarczony towar. Nadto liczenie kary umownej w wysokości 1% jest wysoce niesprawiedliwe i na gruncie prawa cywilnego obecna wysokość odsetek, którą Zamawiający narzuca, może zostać uznana za świadczenie nienależne, dające w skali roku odpowiednio, 365% wartości zamówionej dostawy. W tym miejscu należy przywołać treść art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego, który stanowi, iż w przypadku, gdy zobowiązanie zostało wykonane w znacznej części dłużnik może żądać zmniejszenia kary umownej, to samo dotyczy przypadku, gdy kara jest rażąco wygórowana. Dlatego też w przypadku braku zgody Zamawiającego na zmniejszenie kar umownych w momencie gdy będą one naliczane, Wykonawca będzie zmuszony podjąć odpowiednie kroki prawne celem miarkowania tych kar, a co za tym idzie ochrony swoich interesów.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie zmienia treści umowy.

8. Dotyczy § 8 ust. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zamianę zapisu: na „(...) 10% wartości niezrealizowanej części umowy”?

Zamawiający zastrzegł sobie prawo do częściowej realizacji umowy, a zatem prawo zmniejszenia wartości zakupionego towaru. W kontekście tego prawa, naliczanie kar przez Zamawiającego od wartości całej umowy w przypadku odstąpienia od umowy z winy wykonawcy jest niesprawiedliwe i krzywdzące wykonawcę. Zapis § 8 ust. 2 umowy powoduje, że wykonawca który ponosi ryzyko braku zamierzonego zysku, ponosi dodatkowo ryzyko obciążenia karami za pułap cenowy, które jest szacunkowy i nie wiążący Zamawiającego.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie zmienia treści umowy.

9. Dotyczy § 9

Czy Zamawiający rozważy wprowadzenie w powyższym paragrafie ustępu mówiącego, że:

1. Umowa może być rozwiązana przez każdą ze stron za 1 miesięcznym wypowiedzeniem,
2. Rozwiązanie, o którym mowa w pkt. 1 powinno nastąpić w formie pisemnej i zawierać uzasadnienie pod rygorem nieważności,
3. Każda ze stron może rozwiązać umowę bez wypowiedzenia w przypadku rażącego naruszenia postanowień niniejszej umowy?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie zmienia treści umowy.

Pakiet nr 17 pozycja 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pojemników na mocz o pojemności użytkowej 120ml i całkowitej 140ml?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza pojemniki na mocz o pojemności użytkowej 120ml i całkowitej 140ml

Pakiet nr 17 pozycja 2

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pojemników na mocz o pojemności użytkowej 120ml i całkowitej 140ml?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza pojemniki na mocz o pojemności użytkowej 120ml i całkowitej 140ml

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pojemników na mocz sterylnych pakowanych w opakowania foliowe.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza pojemniki na mocz sterylne pakowane jednostkowo w opakowania foliowe.

Pakiet nr 11, poz. 1,2:

Czy Zamawiający dopuści maski anestetyczne pozbawione lateksu oraz w których zawartość DEHP jest zgodna z normami UE i nie zagraża ona życiu i zdrowiu pacjentów?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści. Zamawiający wymaga masek pozbawionych lateksu i DEHP.

Pakiet nr 5, poz. 1:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycji jednorazowej, bezlateksowej, sterylnej, o wysokiej jakości osłony na mikroskop, w rozmiarze 117 x 267 cm. Do zastosowania w mikroskopie z trzema okularami. Soczewka płaska, o średnicy 65 mm o dużej przezierności, odporna na zarysowania, z materiału nie odbijającego światła i nie tłukącego. Soczewka łatwa do usunięcia w razie konieczności. Produkt posiadający 3 pasy ściągające – umożliwiające mocowanie na mikroskopie. Pakowana w sposób zgodny z normami i wygodny dla użytkownika. Dopuszczenie takiego rozwiązania pozwoli nam na złożenie korzystnej cenowo oferty.

Odpowiedź: Nie dopuszcza, Zamawiający wymaga osłony o wymiarach 115 x 260 cm.

Pakiet nr 5, poz. 2:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycji kieszonki sterylnej do przechwytywania płynów, o wymiarze 30x40 cm, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w w/w pozycji kieszonki sterylnej do przechwytywania płynów, o wymiarze 30x40 cm, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ

Pakiet nr 5, poz. 3:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycji sterylnej kieszeni przylepnej dwukomorowej o wymiarach 30x40 cm, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza w w/w pozycji kieszonki sterylnej do przechwytywania płynów, o wymiarze 30x40 cm, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ

Pakiet 5 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści osłonę na mikroskop w rozmiarze 137 cm x 259 – 260 cm z osłoną na obiektyw o średnicy 65 mm, spełniającą pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Nie dopuszcza, Zamawiający wymaga osłony o wymiarach 115 x 260 cm.

Pakiet 5 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści kieszeń na płyny w rozmiarze 30x40cm, spełniającą pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza kieszeń na płyny w rozmiarze 30x40cm, spełniającą pozostałe wymagania SIWZ

Pakiet 5 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści kieszeń na płyny dwukomorową w rozmiarze 30x40cm, spełniającą pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 7 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zamknięty, niskociśnieniowy system ssący do autologicznej autotransfuzji pooperacyjnej składający się z pojemnika ssącego z drenami łączącymi, worka zbiorczego na krew oraz aparatu do transfuzji krwi Pritrans.

- pojemnik ssący typu płaski mieszek o pojemności 250 ml, skalowany co 40 ml, wytwarzający podciśnienie początkowe 120mbar z dwoma na stałe połączonymi drenami łączącymi z własnymi klemami zaciskowymi typu zatrząskowego
- jeden dren łączący o długości 140 cm z pojedynczym lub podwójnym rozgałęzieniem, z uniwersalnymi zakończeniami do drenów Redona od CH 6 do CH 18, umożliwiającymi jednoczesny drenaż dwoma lub czterema drenami (system dwu- i czteroświatłowy)
- w drenie dodatkowy, samouszczelniający się port iniekcyjny, umożliwiający podawanie m.in. antykoagulantów
- drugi dren łączący o długości 6 cm zakończony uniwersalnym łącznikiem typu large-lock służący do wygodnego i szczelnego połączenia z workiem na krew, wyposażony w dodatkową nasadkę ochronną do zabezpieczenia łącznika po rozłączeniu
- własny, wygodny w użyciu system podwieszania
- worek zbiorczy na krew o pojemności 1 000 ml, z filtrem 200 µm, skalowany co 50-100 ml, z łącznikiem large-lock (połączenie z mieszkiem) z nasadką ochronną do zabezpieczenia łącznika po rozłączeniu zestawu
- w worku na krew duża zastawka antyrefluksyjna oraz wygodny samouszczelniający się zawór łączeniowy do igły aparatu transfuzyjnego Pritrans z dodatkową nasadką zabezpieczającą
- worek posiada także oznaczone miejsce na dane identyfikacyjne pacjenta, własną przesuwaną klemę zaciskową oraz zintegrowany element do podwieszania na stojaku

- aparat do transfuzji Pritrans z dużą elastyczną komorą kroplową, ostrym końcem transferowym, filtrami 10 µm lub 40 µm, drenem o długości 150 cm z zakończeniem luer-lock oraz precyzyjnym, uniwersalnym zaciskiem rolkowym
- sterylny
- opakowanie podwójne - zewnętrzne papier - folia, wewnętrzne folia

Odpowiedź: Nie dopuszcza, Zamawiający wymaga worki zbiorcze na 1000 ml. oraz dren dł. 170 cm. min.

Pakiet nr 7

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 7 dopuści w pełni zamknięty system do autotransfuzji krwi o składzie:

- Silikonowy mieszek ze sprężyną o pojemności minimum 400 ml z zastawką przeciwwrotną i filtrem 200 mikronów zintegrowany z drenem, z portem samouszczelniającym oraz zintegrowanym schodkowym łącznikiem Y do połączenia z drenami Redona
- Worek na krew z filtrem 40 mikronów o pojemności minimum 1000 ml z portem do pobierania próbek lub podania antykoagulantu
- Dren łączący o długości 150cm umożliwiający przetoczenie krwi do pacjenta za pomocą standardowej linii do przetoczeń bez konieczności rozłączania silikonowego mieszka i worka do autotransfuzji lub alternatywnie dwa dodatkowe worki na krew z filtrem i worek drenażowy
- Podciśnienie początkowe minimum 65 mm Hg
- Dwa dreny typu Redon z trokarami w rozmiarze 16Ch?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający wymaga dren dł. 170 cm. min.

- Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 8 ust. 1 pkt. 1), 2):

Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty na rzecz Zamawiającego kar umownych w wysokości:

0,5 % wartości brutto niewykonanej dostawy – za każdą godzinę zwłoki w dostawie bieżącej towaru, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niewykonanej w terminie dostawy.**

10 % wartości **brutto niezrealizowanej części** umowy – w przypadku rozwiązania umowy przez Wykonawcę bądź przez Zamawiającego z winy Wykonawcy.

Odpowiedź: Nie Zamawiający nie zmienia treści umowy.

Pakiet nr 11 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści maski wykonane z medycznej jakości PCV ze śladową ilością ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści. Zamawiający wymaga masek pozbawionych lateksu i DEHP.

Pakiet nr 11 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści maski wykonane z medycznej jakości PCV ze śladową ilością ftalanów?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści. Zamawiający wymaga masek pozbawionych lateksu i DEHP.

Pakietu nr 11 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści maski w rozmiarach 0-5?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści. Zamawiający ze względu na specyfikę pacjētów wymaga rozmiarów 0-6

Pakietu nr 11 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści maski w rozmiarach 1-6?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści. Zamawiający ze względu na specyfikę pacjētów wymaga rozmiarów 0-6

Pakiet 2

Czy Zamawiający dopuści manualny, zamknięty zestaw jednorazowy wraz z elementami służącymi do pobrania, preparatyki i aplikacji materiału biologicznego. Umożliwia przygotowanie koncentratu leukocytarno-bogatopłytkowego w trakcie 5min. wirowania (3000obr./min.). Charakteryzuje się:

1. Przegroda skośna trwale oddzielająca warstwę erytrocytów z płytkami krwi od osocza.
2. Element konstrukcji wewnętrznej w postaci tulei umożliwiającej kumulowanie płytek w celu ich precyzyjnej aspiracji po przeprowadzeniu frakcjonowania.
3. Gwintowana podstawa separatora umożliwiająca podnoszenie frakcji erytrocytów z zachowaniem szczelności zamkniętego systemu oraz regulująca objętość przetwarzanej krwi.
4. Bagnet z gwintem blokującym, regulującym ujście erytrocytów.
5. Możliwość przetwarzania od 15 do 30ml (50ml) krwi i uzyskania 0.2-3ml (6ml) PRP przy stężeniu 4-6 razy wartość bazowa, ale nie mniej niż 1mln.płytek w mikrolitrze.
6. Preparatyka wyłącznie przy użyciu wirówki o wymaganych parametrach prędkość do 4400 obr./min., energia kinetyczna 2280 Nm, 230V, 1,2A, 50-60Hz.
7. Wirówka posiada certyfikat dopuszczenia do obrotu CE w kategorii urządzenie medyczne (Directive 93/42/EEC)

Pakiet 2

Czy Zamawiający celem uzyskania najkorzystniejszej oferty wymaga koncentracji płytek (jako źródła czynników wzrostu) w produkcie końcowym na poziomie powyżej 1mln.płytek w mikrolitrze – jako naukowo potwierdzony warunek skutecznej terapii?

Pakiet 2

Czy Zamawiający celem uzyskania najkorzystniejszej oferty wymaga aby separacja czynników wzrostu przy użyciu elektronicznych czujników - System gwarantuje pełną precyzję i dokładność separacji poszczególnych elementów (komórke macierzystych, płytek krwi-czynników wzrostu),

Pakiet 2

Czy Zamawiający celem uzyskania najkorzystniejszej oferty wymaga koncentracji płytek (jako źródła czynników wzrostu) w produkcie końcowym na poziomie powyżej 1mln.płytek w mikrolitrze – jako naukowo potwierdzony warunek skutecznej terapii?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści. Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnego z SIWZ.

Pakiet nr 10 pozycja nr 7

1. Czy Zamawiający wymaga jałowej serwety okulistycznej o rozmiarze 100x100 cm wykonanej z laminatu folii polietylenowej i włókniny polipropylenowej w gram. min. 62 g/m² z centralnie umieszczonym przylepnym otworem 10x10 cm wypełnionym folią chirurgiczną, zbiornikiem na płyny 23x30 cm i trzema kształtnikami do dopasowania serwety do twarzy i utrzymania właściwej pozycji zbiornika?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga jałowej serwety okulistycznej o rozmiarze 100x100 cm wykonanej z laminatu folii polietylenowej i włókniny polipropylenowej w gram. min. 62 g/m² z centralnie umieszczonym przylepnym otworem 10x10 cm wypełnionym folią chirurgiczną, zbiornikiem na płyny 23x30 cm i trzema kształtnikami do dopasowania serwety do twarzy i utrzymania właściwej pozycji zbiornika

2. Czy zamawiający wymaga serweta w opakowaniu typu „folia-papier”, posiadającym dwie samoprzylepne naklejki transferowe zawierające nazwę dostawcy, numer referencyjny produktu, numer serii i datę ważności?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga serweta w opakowaniu typu „folia-papier”, posiadającym dwie samoprzylepne naklejki transferowe zawierające nazwę dostawcy, numer referencyjny produktu, numer serii i datę ważności

Pakiet nr 7

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie niskociśnieniowego zestawu dla autotransfuzji w składzie: Zestaw do autotransfuzji składający się z dwóch drenów, mieszka z zastawką przeciwwrotną i worka na krew z filtrem max. 200 mikronów i poj. Min. 700 ml. z zastawką przeciwwrotną. Aparat do przetoczeń dostosowany do zestawów do autotransfuzji z trzystopniowym systemem filtracji (175/40/10u). Zapasowy worek na krew o poj. 700 ml. z filtrem max 200u i zastawką przeciwwrotną.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza, Zamawiający wymaga worek z filtrem o poj 1000 ml.

Pakiet nr 11

Poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski anestetycznej jednorazowego użytku, przezroczystej, z nadmuchiwaną poduszką twarzową z PCV zapewniającą dobre dopasowanie do twarzy, zawór skierowany pionowo w nosowej części maski, w rozmiarach wiekowych od 1-7 odpowiednio: noworodek / niemowlę / małe dziecko / dziecko / dorosły mały / dorosły średni / dorosły duży, końcówka

maski kompatybilna ze standardowymi końcówkami układów oddechowych, dla roz. 1 i 2 złącze 15 mm męskie oraz dla rozm. 3 – 7 złącze 22 mm żeńskie, rozmiary kodowane kolorem pirścienia i numerycznie, produkt mikrobiologicznie czysty, bez DEHP.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści. Zamawiający wymaga masek pozbawionych lateksu i DEHP. Dla Poz. 1 Zamawiający wymaga masek bez nadmuchiwanego mankietu.

Poz. 2

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga aby maski anestetyczne jednorazowego użytku mają być wyposażone w silikonowy zawór umożliwiający pracę w środowisku MRI?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga aby maski anestetyczne jednorazowego użytku mają być wyposażone w silikonowy zawór umożliwiający pracę w środowisku MRI.

Pakietu 11 poz. 2

Prosimy o dopuszczenie

Maski anestetyczne jednorazowego użytku:

- przezroczyste,
- z nadmuchiwanym mankietem zapewniającym dobre dopasowanie do twarzy, i zaworem do regulacji,
- rozmiary 0-6 kodowane kolorystycznie i numerycznie,
- pozbawione lateksu, z medycznego PCV
- końcówka maski kompatybilna ze standardowymi końcówkami układów oddechowych, Mikrobiologicznie czyste

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści. Zamawiający wymaga masek pozbawionych lateksu i DEHP.

Dotyczy SIWZ oraz Załącznika nr 3b do SIWZ:

1. Dotyczy §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”.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie zmieni treści umowy.

2. Dotyczy §5 ust. 3

Zwracamy się z prośbą o zmianę w/w zapisu na: „Wykonawca gwarantuje stałość cen jednostkowych netto przedmiotu umowy wyszczególnionych w ofercie przetargowej, o której mowa w §2 – w okresie obowiązywania umowy.”.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie zmieni treści umowy.

3. Dotyczy §6 ust. 5

Zwracamy się z prośbą o zmianę w/w zapisu na: „Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany cen brutto tylko i wyłącznie w przypadku zmiany stawek podatku VAT.”

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie zmienia treści umowy.

4. Dotyczy §8 ust. 4.1)

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

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie zmienia treści umowy.

5. Dotyczy §8 ust. 4.2)

Zwracamy się z prośbą o modyfikację ww. zapisu na: „10% wartości niewykonanej umowy – w przypadku rozwiązania umowy przez Wykonawcę bądź przez Zamawiającego z winy Wykonawcy.”. W ustępie 2 Zamawiający przewiduje dla siebie karę we własnie takiej wysokości w przypadku rozwiązania umowy z winy Zamawiającego. Dodatkowo naliczanie kary od wartości umowy już należycie wykonanej jest nadużyciem.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie zmienia treści umowy.

6. Dotyczy §8 ust. 3

Zwracam się z prośbą o zmianę zapisów §8 ust. 3 na: „Stronom przysługuje prawo dochodzenia na zasadach ogólnych odszkodowania przewyższającego kary umowne.”.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie zmienia treści umowy.

7. Dotyczy §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.”.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie zmienia treści umowy.

Pakiet nr 14 poz. 1, 2

Czy Zamawiający dopuści podanie w ww. pozycji ceny jednostkowej dla opakowania zawierającego 50 sztuk elektrod, albo podanie ceny jednostkowej za sztukę z dokładnością do czterech miejsc po przecinku? Ceny jednostkowe elektrod są bardzo niskie, proponowane rozwiązanie dałoby wykonawcom możliwość zaoferowania korzystniejszej ceny łącznej.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści zgodnie z Art. 2, ust 1 ustawy Pzp.

Pakiet nr 14 poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycji elektrod prostokątnych o rozmiarze bardzo zbliżonym do rozmiaru podanego w opisie przedmiotu zamówienia tj. 40 mm x 55 mm, z wycięciem bez przecięcia boków elektrody do mocowania kabla, pozostałe parametry oferowanych elektrod będą zgodne z opisem przedmiotu zamówienia. Nadmieniamy, że elektroda o rozmiarze 42 mm x 56 mm - wymaganym przez Zamawiającego jest również prostokątna, a nie kwadratowa. Ponadto rozmiar wskazany w opisie przedmiotu zamówienia wskazuje na produkt jednego konkretnego producenta – firmę Bio Lead Lok B.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści. Zamawiający wymaga wymiaru 42 x 56 mm.

Pakiet nr 14 poz. 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyjaśnienie czy elektrody z ww. pozycji mają być przeznaczone dla dorosłych czy dla dzieci?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga elektrod dla dorosłych.

Pakiet nr 14 poz. 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycji elektrod na podłożu z delikatnej pianki PE, pozostałe parametry oferowanych elektrod będą zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 14 poz. 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody o średnicy 50 mm, pozostałe parametry oferowanych elektrod będą zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Projekt umowy - §2 ust. 2 (zał. 3b do SIWZ)

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).

Nie, Zamawiający nie zmieni treści umowy.

Projekt umowy - §10 ust. 1 (zał. 3b do SIWZ)

Ze względu na długi okres trwania umowy – 24 m-ce, prosimy o potwierdzenie, że w przypadku ustawowej zmiany stawki podatku VAT, zmianie ulegnie odpowiednio cena brutto umowy – zarówno podwyższeniu jak i obniżeniu, natomiast cena netto pozostanie bez zmian.

Nie, Zamawiający nie zmieni treści umowy.

Projekt umowy - §8 ust. 4 pkt 2), §8 ust. 5

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o równe traktowanie stron umowy i zrównanie kar umownych obu stron umowy. Prosimy o zmianę kary umownej w §8 ust. 4 pkt 2) na 10% wartości niewykonanej części umowy.

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".

Nie, Zamawiający nie zmieni treści umowy.

Pakiet 10 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści kieszeń na płyny w rozmiarze 30x40cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści. Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnego z opisem w SIWZ.

Pakiet 10 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści fartuch wykonany z włókniny SMS o gramaturze 35g/m², spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści. Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnego z opisem w SIWZ.

Pakiet 10 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści fartuch wykonany z włókniny SSMMS o gramaturze 45g/m², spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści. Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnego z opisem w SIWZ.

Pakiet 10 poz. 4

Czy Zamawiający dopuści komplet chirurgiczny wykonany z włókniny SMS o gramaturze 35g/m² w kolorach: fioletowy, zielony i niebieski, z wycięciem pod szyją w kształcie V obrębione lamówką w kolorze ubrania, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści. Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnego z opisem w SIWZ.

Pakiet 10 poz. 5

Czy Zamawiający dopuści koszulę dla pacjenta wykonaną z włókniny SMS o gramaturze 33g/m² w kolorze niebieskim, spełniającą pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści. Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnego z opisem w SIWZ.

Pakiet 10 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło wykonane z pulpy laminowanej, wzmocniony 48 nitkami, w rozmiarze: 80 x 210 cm, o gramaturze: 23 gr (papier) + 15 gr (laminat), miękki, wodoodporny, chłonny, wytrzymały?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści. Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnego z opisem w SIWZ.

Pakiet 17 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści sterylne pojemniki na mocz w opakowaniu foliowym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuści sterylne pojemniki na mocz w opakowaniu foliowym

Pakiet 19 poz. 8

Czy Zamawiający dopuści zgłębnik dwunastniczy CH36?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści. Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnego z opisem w SIWZ.

Pakiet 20 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści kankę do lewatywy 24x250?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści. Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnego z opisem w SIWZ.

Pakiet 22 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści sondy Sengstakena zgodne z opisem:

- **Wykonana z silikonu**
Wyjątkowa elastyczność i miękkość sondy zapewnia łatwe zakładanie oraz wyjmowanie bez zagrożenia uszkodzeniem błony śluzowej przełyku
- **4-światłowa**
Możliwość odessania oraz usunięcia zawartości żołądka dzięki dużemu światłu kanałów
- **Prowadnica**
Istotnym jest, aby utrzymywać kinetykę krążenia i przepływu krwi w wątrobie, gdy nagle wystąpi krwawienie. Szczególnie trudno jest zlokalizować miejsce krwawienia, dlatego też musi ono zostać zastopowane za pomocą sondy Sengstakena
Sonda Sengstakena wyposażona jest w prowadnicę, dzięki czemu jej założenie jest znacznie szybsze w porównaniu do standardowych sond.
- **Balon przełyku zapewnia bezpieczną i szybką hemostazę**
Niskociśnieniowy balon o wewnętrznym ciśnieniu nie przekraczającym 40mm Hg, o średnicy 32mm. Jeśli długość całkowita balonu jest mniejsza niż 140mm
- **Wyposażona w gąbkową podkładkę**
Sondy wyposażone są w gąbkową podkładkę umożliwiającą zamocowanie w nozdrzach oraz zaciski na drenach umożliwiające łatwiejsze otwieranie oraz zamykanie linii do manometru
- **Znaczniki głębokości**
numeryczne na 25, 30, 35, 40, 45, 50cm od początku balonu przełykowego
- Sterylizowane tlenkiem etylenu
- Opakowanie papier-folia

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuści. Zamawiający wymaga przedmiotu zamówienia zgodnego z opisem w SIWZ.