



Wykonawcy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę różnych produktów medycznych dla PZOZ z siedzibą w Starachowicach, nr ogłoszenia 502424-N-2020 z dn. 21.01.2020 r.

Odpowiedzi na pytania

dot.: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na dostawę różnych produktów medycznych dla potrzeb PZOZ z siedzibą w Starachowicach

Pytanie 1, dotyczy pakietu nr 35, poz. 1

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie zestawu do odsysania pola operacyjnego – ortopedycznego z drenem 300 cm, CH30, średnica zewnętrzna 10,10 mm, średnica wewnętrzna 6,4 + 3 sztuki końcówek: dwie zagięte o dł. 15 cm i 25 cm oraz jedna prosta o dł. 25 cm. Średnica zewnętrzna 8,1, średnica wewnętrzna 5,7 mm + filtr o dł. 12,3 cm i średnicy 2 cm, z dodatkowym filtrem. Pakowany podwójnie (op. zewn. papier/folia i wewn. papier/folia), sterylne

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza, zbyt długi dren.

Pytanie 2, dotyczy pakietu nr 35, poz. 2

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie wymiennych końcówek do zestawu do odsysania pola operacyjnego: korpus końcówki odsysającej, dwa filtry, dwie końcówki odsysające o dł. 15 i 25 cm. Filtr o śr. 2,0 cm, końcówki posiadające dwa otwory boczne. Pozostałe parametry zgodne z opisem w SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3, dotyczy pakietu nr 21, poz. 2

Proszę o szczegółowe określenie „basenów jednorazowych”, których Zamawiający wymaga w poz. nr 2 pakietu 21.

Odpowiedź:

Zamawiający w poz. nr 1 i nr 2 ma na myśli basen sanitarny jako produkt jednorazowego użytku, wykonany z masy papierowej. Po użyciu pojemnik wraz z zawartością jest do utylizacji w maceratorze. Produkt jest zgodny z wymaganiami zasadniczymi zawartymi w Dyrektywie 93/42/EEC. W związku z tym Zamawiający połączy poz. nr 1 nr 1 w jedną pozycję. Patrz zmodyfikowany załącznik nr 5 do SIWZ.

Pytanie 4, dotyczy pakietu nr 21, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści w poz. nr 4 pakietu 21 miskę nerkową o długości 24 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. W tym przypadku oferent otrzyma maksymalną ilość punktów w kryterium parametry jakościowe – 35.

Pytanie 5, dotyczy pakietu nr 21

W pozycji nr 1 tego pakietu Zamawiający określił, iż chodzi o basen płaski, natomiast w poz. nr 2 nie ma żadnych wskazówek jakie baseny należy zaoferować. Czy nie zaszła pomyłka w określeniu długości miski nerkowej z poz. nr 4? Czy w specyfikacji nie powinno być: „długość w zakresie 24 – 28 cm”?

Odpowiedź:

Zamawiający zmienił opis przedmiotu zamówienia. Aktualny opis w załączniku nr 5 do SIWZ zmodyfikowany.

Pytanie 6, dotyczy pakietu nr 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 7 niżej opisanej osłony na przewody dostarczanej do Państwa placówki na podstawie obecnie obowiązującej umowy przetargowej?

Osłona na przewody/kamerę o wymiarze 15 cm x 240 cm, wyposażona z jednej strony w końcówkę z perforacją umożliwiającą wysunięcie przewodu, zaopatrzona na końcach w 2 taśmy przylepne o wymiarach 2 x 20 cm (górną,), 2x11cm (dolną). Osłona z przezroczystej folii polietylenowej 50µm. składana teleskopowo, osłona pakowana podwójnie w opakowaniu folia papier oraz dodatkowo zapakowana w wewnętrzny woreczek foliowy.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza. Niezgodność parametrów.

Pytanie 7, dotyczy pakietu nr 8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 8 jałowej osłony na sprzęt medyczny z gumką, o średnicy Ø 140cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 8, dotyczy pakietu nr 20, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 20 poz. 1 niżej opisanego zestawu?

- 1 serweta podfoliowana 75x90cm (stanowiąca owinięcie zestawu)
- 1 taca trzykomorowa
- 3 kompresy gazowe 5x5cm
- 5 tamponów gazowych 30/30cm
- 1 pean prosty 14cm
- 2 x igła żółta 0,9x40mm, 20G
- 1 igła pomarańczowa 0,5x25mm, 25G
- 1 strzykawka 5ml
- 1 strzykawka 2ml
- 1 serweta epiduralna dwuwarstwowa 75x80cm z otworem przylepnym 6x15cm, z czterema przylepcami w rogach serwety.

Wyrób medyczny jednorazowy, zestaw sterylny, pakowany indywidualnie, sterylizowany tlenkiem etylenu. Na opakowaniu brak etykiet przylepnych do dokumentacji medycznej.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Zamawiający przydzieli 0 pkt. w kryterium jakościowym.

Pytanie 9, dotyczy pakietu nr 20, poz. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie nr 20 poz. 2 niżej opisanego zestawu?

1. Serweta dwuwarstwowa (Hospidrape) 45x75cm – 1 szt
2. Serweta dwuwarstwowa o wymiarach 50x60cm z otworem przylepnym 6x8cm – 1 szt
3. Taca medyczna o wymiarach 27 x 13,5 x 2,5cm – 1 szt
4. Pęseta anatomiczna Adson 12 cm – 1 szt
5. Igłotrzymacz Mayo Hegar 14cm – 1szt
6. Nożyczki Iris ostre, zagięte 11cm – 1szt
7. Kompresy włókninowe 7,5 x 7,5cm – 5 szt
8. Zabezpieczenie ostrza – 2 szt

Składniki zestawu umieszczone w tacy medycznej (poz. 3) i Multivac. Ma opakowaniu 2 etykiety TAG

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Zamawiający przydzieli 0 pkt. w kryterium jakościowym.

Pytanie 10, dotyczy SIWZ

Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku, gdy oferowany przedmiot zamówienia nie wymaga zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej, składu celnego, składu konsygnacyjnego lub innego dokumentu potwierdzającego, że wykonawca jest wpisany do jednego z rejestrów zawodowych lub handlowych, prowadzonych w państwie członkowskim Unii Europejskiej, Zamawiający uzna za spełnienie warunku posiadania uprawnień złożenie oświadczenia, że ustawy nie nakładają obowiązku posiadania koncesji, zezwolenia lub licencji na prowadzenie działalności gospodarczej w zakresie obejmującym przedmiot zamówienia.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający uzna złożenie oświadczenia o posiadaniu stosownych uprawnień.

Pytanie 11, dotyczy SIWZ

Prosimy o potwierdzenie, iż w celu oceny jakościowej dokumenty oraz próbki potwierdzające oceniane parametry należy złożyć wraz z ofertą przetargową.

Odpowiedź:

Zamawiający potwierdza, że w celu oceny jakościowej do oferty należy dołączyć opisy katalogowe z parametrami i zdjęciami oferowanych produktów. Zamawiający wymaga próbek tylko tych produktów gdzie zaznaczył w załączniku nr 5 do SIWZ.

Pytanie 12, dotyczy pakietu nr 34

Podkłady medyczne celuloza, białe, rolka (np. WC-18) 2 warstwowe wym. 59-60x80 /rolki/; z perforacją lub bez perforacji.

Co dokładnie Zamawiający miał na myśli 59-60 to szerokość w cm?

Co Zamawiający miał na myśli x 80 ? czy chodzi o perforację co 80 cm czy długość rolki 80 metrów???

Odpowiedź:

Zamawiający ma na myśli podkład medyczny 2 warstwowy o szerokości w zakresie od min. 59 cm do max. 60 cm i długości rolki 80 metrów. Zamawiający preferuje perforację (parametr podlegający ocenie jako kryterium pozacenowe) co kilkadziesiąt centymetrów w celu łatwego i szybkiego odcięcia żądanej długości z rolki.

Pytanie 13, dotyczy pakietu nr 18, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści myjki w formie prostokąta uszyte z dwóch części materiału z możliwością włożenia ręki do środka?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 14, dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt. 23 ustawy PZP , jeżeli wykonawca który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą ?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający w takim przypadku uzna spełnienie wymogu art. 24 ust. 1 pkt. 23 ustawy PZP.

Pytanie 15, dotyczy pakietu nr 27

Zwracamy się z uprzejmą prośbą do zamawiającego o dopuszczenie do postępowania cewników dializacyjnych permanentnych o niewielkich różnicach techniczny lecz takiej samej funkcjonalności: przekrój 15,5 Fr zamiast 15 F, dwuświatłowy, , w zestawie z igłą wprowadzającą 18 Ga x 7 cm, Prowadnica J, Skalpel nr 11, Rozszerzacz żył: 12 Fr i 14 Fr, Prowadnik rozdzielalny 16 Fr z automatyczną zastawką hemostatyczną minimalizującą ryzyko zatoru powietrznego i krwawienia przy wprowadzaniu cewnika, Bagnet do tunelizacji, Opatrunek samoprzylepny, Nasadki iniekcyjne, reszta parametrów bez zmian.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 16, dotyczy pakietu nr 27

Zgodnie z postępowaniem w trybie przetargu nieograniczonego w przypadku odpowiedzi negatywnej zwracamy się z prośbą o informacje czym Zamawiający kierował się przy podjęciu takiej decyzji w ten sposób dalszy opis zamówienia będzie katalogiem otwartym i zabezpieczy interes Zamawiającego ?

Odpowiedź:

Zdaniem Zamawiającego różnica w przekroju 0,5 Fr oraz długości igły wprowadzającej 0,65 cm stanowi znaczny problem dla personelu przy zabiegu założenia cewnika dializacyjnego.

Pytanie 17, dotyczy pakietu nr 20, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaofiarowania zestawu do wkłucia lędźwiowego o następującym składzie:

1 x serweta laminowana o min. gram 55 g/m²- 75 cm x 90 cm

1 x serweta laminowana, o min. gram. 55 g/m²- 75 cm x 90 cm, z otworem i przylepną krawędzią boczną

1 x kleszczyki plastikowe, 14 cm

1 x strzykawka typu Luer Lock 5 ml

1 x igła 18G x 1 1/2

1 x igła 22G x 1 1/4

6 x tupfer z gazy wielkości śliwki

1 x opatrunek z wkładem chłonnym 7,2 x 5 cm

Opakowanie: Tacka typu blister z 3 wgłębieniami na płyny, może posłużyć jako pojemnik na odpadki.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Zamawiający przydzieli 0 pkt. w kryterium jakościowym.

Pytanie 18, dotyczy pakietu nr 20, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści możliwość zaferowania zestawu do wklucia centralnego o następującym składzie:

6 x kompresy z gazy bawełnianej 7,5 cm x 7,5 cm

4 x tampony (tupfery) z gazy bawełnianej wielkości śliwki

1 x kleszczyki plastikowe

1 x pęseta plastikowa 12,5 cm

1 x serweta włókninowa (2- warstwowy laminat: polipropylen- polietylen) o min. gram. 55 g/m2, nieprzylepna 45 cm x 75 cm

1 x serweta włókninowa (2- warstwowy laminat: polipropylen- polietylen) o min. gram. 55 g/m2, 45 cm x 75 cm z regulacją otworu (serweta składa się z 2 oddzielnych części), otwór przylepny

1 x strzykawka Luer 10 ml, (zapakowana)

1 x igła 1,2 mm x 40 mm, 18G x 11/2, różowa (zapakowana)

1 x igła 0,8 mm x 40 mm, 21G x 11/2, zielona (zapakowana)

1 x ostrze – skalpel 6,5 cm (zapakowane)

1 x igłotrzymacz 13 cm

1 x opatrunek transparentny z folii poliuretanowej 10 cm x 15 cm, (zapakowany)

Opakowanie: Tacka typu blister z 2 wgłębieniami na płyny, może posłużyć jako pojemnik na odpadki.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga kleszczyków i pęsety metalowych oraz nożyczek których nie w ofercie..

Pytanie 19, dotyczy projektu umowy

§ 8, ust. 1 wnosimy o zmianę zapisów umowy dotyczących zastrzegania kar umownych i obniżenie ich wysokości w następującym zakresie:

- §8 ust. 1a do kwoty 10% wartości niezrealizowanej części umowy;
- §8 ust. 1b do kwoty 0,5% wartości niedostarczonej/ niezgodnej części zamówienia;
- §8 ust. 1c do kwoty 0,1% wartości zareklamowanej części zamówienia.

Należy się zgodzić ze stanowiskiem Sądu Najwyższego, który traktuje karę umowną wprowadzoną do umowy w ramach swobody kontraktowania, jako tę której celem jest zapewnienie skuteczności więzi powstałej między stronami w ramach zawartej umowy, a także służy realnemu wykonaniu zobowiązań (Wyrok SN z 08.08.2008 r., V CSK 85/08, LEX nr 457785). Tenże zaznacza jednak, że „W sytuacji, gdy kara umowna równa się bądź zbliżona jest do wysokości wykonanego z opóźnieniem zobowiązania, w związku z którym ją zastrzeżono, można ją uważać za rażąco wygórowaną” (Wyrok SN z 20.05.1980 r., I CR 229/80, LEX nr 2534), także wtedy kara umowna może zostać uznana za rażąco wygórowaną, gdy „w zastrzeżonej wysokości jawić się będzie jako nieadekwatna” (Wyrok SA w Katowicach z 17.12.2008 r., V ACa 483/08, LEX nr 491137). Kara umowna ma na celu zdyscyplinowanie wykonawcy, jednakże określenie jej przez Zamawiającego na rażąco wysokim poziomie prowadzi do naruszenia zasady współzycia społecznego i powoduje nadmierną nierówność stron

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę projektu umowy w tym zakresie.

Pytanie 20, dotyczy pakietu nr 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przenośnego systemu infuzyjnego, wykorzystującego zbiornik elastomerowy oraz ogranicznik przepływu. Urządzenie wyposażone jest w filtr cząstek stałych i powietrza przez, który podawana jest zawartość. Pompa pracuje w systemie zamkniętym, tj. nie dopuszcza do wymiany nieprzefiltrowanego powietrza z otoczeniem.

Dren łączący długość min. 125 cm z kłamrą i zatyczką z filtrem hydrofobowym.

Urządzenie pakowane pojedynczo, jałowe. W torze przepływu w kontakcie z podawanym lekiem nie zawiera DEHP. Zbiornik z elastomeru silikonowego umieszczony w obudowie PC w kształcie płaskiego dysku, wygodnego do przenoszenia i układania na powierzchni w trakcie napełniania. Obudowa zapewnia możliwość wizualnej kontroli postępu wlewu oraz ochronę zbiornika elastomerowego. Centralnie umieszczony port

wyposażony w: przykręcaną pokrywę z wygodnym uchwytem, zawór uniemożliwiający cofanie się/wyciek płynu po odłączeniu strzykawki. Nominalny czas infuzji: 5 ml/godz. Nominalna objętość: 275 ml, objętość minimalna: 215 ml i objętość maksymalna 335 ml. Obudowa i dren bursztynowe dla ochrony leków przez promieniowaniem UV.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza. Zamawiający wymaga objętość pompy w zakresie 240-300 ml.

Pytanie 21, dotyczy pakietu nr 11

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy przyrząd ma posiadać filtr wbudowany na całej długości części chwytnej przyrządu, nie wystający poza przekrój poprzeczny i podłużny korpusu przyrządu, co umożliwia ergonomiczną pracę z przyrządem ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 22, dotyczy pakietu nr 39, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy nie zaszła omyłka pisarska w punktacji, a mianowicie 35 pkt. powinno być przeznaczony dla linii i długości 180 cm, tak jak obecnie stosowana?

Odpowiedź:

Tak Zamawiający popełnił omyłkę pisarską. Zamawiający dopuszcza, w tym przypadku Zamawiający przyzna 35 pkt. w kryterium. W związku z tym Zamawiający zmieni odpowiednio kryterium jakościowe. Patrz zmodyfikowany załącznik nr 5 do SIWZ.

Pytanie 23, dotyczy pakietu nr 39, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do przygotowania cytostatyków z bursztynowym drenem wykonanym z poliuretanu o długości 41 cm, bez PCV. W linii zawór bezigłowy z płaską i gładką powierzchnią do dezynfekcji, zacisk zatraskowy. W dystalnej części łącznik luer lock z filtrem hydrofobowym pozwalającym na bezpieczne odpowietrzenie i wypełnienie zestawu oraz zastawka antyzwrotna uniemożliwiająca cofanie się płynu. Objętość wypełnienia systemu – 2,7 ml. Zestaw umożliwiający podaż z worka i butelki.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. W tym przypadku Zamawiający przyzna 0 pkt. w kryterium jakościowym.

Pytanie 24, dotyczy pakietu nr 39, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego roztworu 0,9% Na Cl w ampułko-strzykawce sterylnej z zewnątrz - z końcówką Luer-Lock umożliwiającą dokładne dopasowanie do gniazda cewnika naczyniowego, poj.10 ml gotowa do użycia bez konieczności odblokowywania tłoka, jałowa, sterylna wewnątrz i na zewnątrz, pakowana w opakowaniu umożliwiającym jego otwarcie w sposób ograniczający generowanie zanieczyszczeń mechanicznych, bez zawartości celulozy, z wyraźnie zaznaczonym optycznie i wyczuwalnie miejscem otwierania – szerokość listka do otwierania min. 0,8 cm, umożliwiającym otwarcie po linii zgrzewu, bez konieczności rozdierania, klasa IIb. Okres ważności min. 24 m-ce. Sterylizacja radiacyjna. Na cylindrze dodatkowe oznaczenie zawartej dawki (piktogram) i oznaczenie o zgodności z USP na cylindrze.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. W tym przypadku Zamawiający przyzna 0 pkt. w kryterium jakościowym.

Pytanie 25, dotyczy pakietu nr 39, poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie systemu zamkniętego równoważnego do opisanego, składającego się z protectora, injectora o poniższych parametrach :

Protector – adapter do fiolki do rozpuszczania leku i wyrównywania ciśnienia w systemie zamkniętym. OD fiolek o średnicy 20 mm. Wyrównuje ciśnienie o objętości maks. 100 ml powietrza. Urządzenie do pobierania leku z fiolki w systemie zamkniętym, umożliwiający rozpuszczenie liofilizowanego leku oraz pobranie roztworu z fiolki do strzykawki. Posiada plastikową igłę wzdłużnie ściętą umożliwiającą maksymalne pobranie leku z fiolki. System pracujący w technologii elastomerowych membran gwarantujących suche połączenie. Kompatybilne z injectorem, jałowe, pakowane oddzielnie, kompatybilne z lekami cytostatycznymi, wolne od PCV. Injector luer lock bezigłowe urządzenie do bezpiecznego transferu leków cytostatycznych z fiolki do pojemnika z płynem lub w miejsce wkłucia dożylnego, tworzące zamknięty i szczelny system.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. W tym przypadku Zamawiający przyzna 0 pkt. w kryterium jakościowym.

Pytanie 26, dotyczy pakietu nr 39, poz. 4 i 4a

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy system służący do bezpiecznego rozpuszczania leków powinien być bezigłowy, aby całkowicie wyeliminować zakłucie igłą ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. Zamawiający wymaga systemu bezigłowego.

Pytanie 27, dotyczy pakietu nr 39, poz. 4a

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu infuzyjnego w systemie zamkniętym, równoważny do opisanego o poniższych parametrach :

Zestaw infuzyjny z wbudowanym łącznikiem do bezpiecznego przenoszenia leków do worków w systemie zamkniętym, z elastomerowymi membranami gwarantującymi szczelność połączeń. Całkowita długość 46 cm. Wyposażony w zatyczkę Flow-stop, dla łatwego wypełnienia i odpowietrzenia zestawu oraz zacisk zatraskowy. Nie zawiera PCV, DEHP.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. W tym przypadku Zamawiający przyzna 0 pkt. w kryterium jakościowym.

Pytanie 28, dotyczy pakietu nr 39, poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie krótkiej linii do podazy Taxolu o poniższych parametrach :

Zestaw do przygotowania cytostatyków z drenem wykonanym z poliuretanu o długości 43 cm. W linii zawór bezigłowy z płaską i gładką powierzchnią do dezynfekcji, 2 zaciski zatraskowe oraz filtr 0,2 mikrona wykonany z polieterosulfonu. Koniec drenu zakończony zastawką antyzwrotną uniemożliwiającą cofanie się krwi w kierunku od pacjenta do drenu i zatyczka z filtrem hydrofobowym umożliwiającą bezpieczne odpowietrzenie i wypełnienie zestawu. Zestaw umożliwiający podaż z worka i butelki.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. W tym przypadku Zamawiający przyzna 0 pkt. w kryterium jakościowym.

Pytanie 29, dotyczy pakietu nr 7

Prosimy o dopuszczenie sterylnej osłony na kamerę o wymiarach 13 x 250 cm złożonej teleskopowo z foliową taśmą lepłą na końcu osłony do zamocowania na przewodzie. Osłona wykonana z mocnej przezroczystej folii polietylenowej o grubości 0,05 mm. Na końcu osłony kartonowe wykończenie. Osłona pakowana podwójnie: wewnątrz opakowania osłona jest umieszczona w torbie z folii polietylenowej.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 30, dotyczy pakietu nr 15, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch o gramaturze 21 g/m²? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. W tym przypadku Zamawiający przyzna 0 pkt. w kryterium jakościowym.

Pytanie 31, dotyczy pakietu nr 16

Prosimy o dopuszczenie fartucha urologicznego którego gramatura wynosi min. 48 g/m².

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. W tym przypadku Zamawiający przyzna 0 pkt. w kryterium jakościowym.

Pytanie 32, dotyczy pakietu nr 11, poz. 1

Prosimy o dopuszczenie zaferowania przyrządu do przygotowywania i pobierania leków posiadających filtr cząsteczkowy o powierzchni 1,84 cm². Powierzchnia filtra nie jest parametrem, mającym wpływ na jego skuteczność czy funkcjonalność, ograniczanie, jak w SIWZ, do 1 cm², zdaje się nie mieć żadnego uzasadnienia medycznego.

Zaproponowany przyrząd jest odpowiedni do przeprowadzenia skutecznej procedury medycznej a dopuszczenie w/w powierzchni filtra pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Zgodnie z wymogami SIWZ przyrząd będzie poddany ocenie jakościowej, Zamawiający będzie mógł zweryfikować, czy zaferowany przyrząd spełnia jego oczekiwania.

W razie niedopuszczenia ww. przyrządu prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów, wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 33, dotyczy pakietu nr 11, poz. 1

Prosimy o dopuszczenie zaofierowania przyrządu do przygotowywania i pobierania leków posiadających objętość wypełnia 0,30 ±0,05ml.

Zaproponowany przyrząd jest odpowiedni do przeprowadzenia skutecznej procedury medycznej a dopuszczenie w/w objętości wypełnienia pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Zgodnie z wymogami SIWZ przyrząd będzie poddany ocenie jakościowej, Zamawiający będzie mógł zweryfikować, czy zaofierowany przyrząd spełnia jego oczekiwania.

W razie niedopuszczenia ww. przyrządu prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów, wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 34, dotyczy pakietu nr 11, poz. 2

Prosimy o dopuszczenie zaofierowania przyrządu do przygotowywania i pobierania leków posiadających filtr cząsteczkowy o powierzchni 1,84 cm². Powierzchnia filtra nie jest parametrem, mającym wpływ na jego skuteczność czy funkcjonalność, ograniczanie, jak w SIWZ, do 1 cm², zdaje się nie mieć żadnego uzasadnienia medycznego.

Zaproponowany przyrząd jest odpowiedni do przeprowadzenia skutecznej procedury medycznej a dopuszczenie w/w powierzchni filtra pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Zgodnie z wymogami SIWZ przyrząd będzie poddany ocenie jakościowej, Zamawiający będzie mógł zweryfikować, czy zaofierowany przyrząd spełnia jego oczekiwania.

W razie niedopuszczenia ww. przyrządu prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów, wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 35, dotyczy pakietu nr 11, poz. 2

Prosimy o dopuszczenie zaofierowania przyrządu do przygotowywania i pobierania leków posiadających objętość wypełnia 0,30 ±0,05ml.

Zaproponowany przyrząd jest odpowiedni do przeprowadzenia skutecznej procedury medycznej a dopuszczenie w/w objętości wypełnienia pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty. Zgodnie z wymogami SIWZ przyrząd będzie poddany ocenie jakościowej, Zamawiający będzie mógł zweryfikować, czy zaofierowany przyrząd spełnia jego oczekiwania.

W razie niedopuszczenia ww. przyrządu prosimy o wskazanie merytorycznych, uzasadnionych medycznie argumentów, wyjaśniających stanowisko Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 36, dotyczy pakietu nr 33, poz. 1,2,3

W trosce o bezpieczeństwo personelu medycznego i pomocniczego, zwracamy się z zapytaniem, czy Zamawiający wymaga pojemników na odpady medyczne ze ściankami o grubości powyżej 0,9 mm i odpornością na przebicie igłą medyczną z siłą powyżej 20N, potwierdzonymi badaniami niezależnego instytutu? Pytanie podyktowane jest faktem, iż ostatnio na rynku pojawiły się małe pojemniki (o pojemnościach 0,7L – 2,0L) na ostre odpady medyczne, o ściankach zbyt cienkich, by spełniać wymogi bezpieczeństwa użytkowników, absolutnie nie zapewniających sztywności ani odporności na jakiegokolwiek uszkodzenia. Należy dodać, że Zgodnie z dyspozycją § 3 ust. 5 Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 5.10.2017 r. w sprawie szczegółowego sposobu postępowania z odpadami medycznymi (Dz.U. z 2017 r. poz. 1975), odpady medyczne o ostrych końcach i krawędziach zbiera się w miejscu ich powstawania do pojemników j. u. sztywnych (...) mechanicznie odpornych na przekucie lub przecięcie.

Jednakże nawet w przypadku przywołania w SIWZ powyższego rozporządzenia, cienkie pojemniki są oferowane w postępowaniach przetargowych, znacząco obniżając wartości pakietów.

Dlatego koniecznym staje się wprowadzenie do SIWZ wymogu, wskazanego w pierwszym zdaniu niniejszego pytania.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie 37, dotyczy SIWZ

Czy 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 ?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający w takim przypadku uzna spełnienie wymogu art. 24 ust. 1 pkt. 23 ustawy PZP.

Pytanie 38, dotyczy pakietu nr 33, poz. 1,2,3

Czy Zamawiający dopuści pojemniki na odpady medyczne ze ściankami o grubości 0,8 mm lub cieńsze?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza pojemniki na odpady medyczne spełniające normę ASTM F2132.

Pytanie 39, dotyczy pakietu nr 10, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści filtr mechaniczny, antybakteryjny i antywirusowy, skuteczność filtracji 99,999%, martwa przestrzeń 30ml, objętość płynowa 150-1500ml, opór przepływu 1,0 hPa przy 30 l/min, port kapno, sterylny, pakowany pojedynczo, waga 30 g?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. W tym przypadku Zamawiający przyzna 0 pkt. w kryterium jakościowym.

Pytanie 40, dotyczy pakietu nr 10, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści filtr elektrostatyczno-mechaniczny, antybakteryjny i antywirusowy, z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji 99,999%, wydajność nawilżania przy Vt 500ml 32 mg/l, martwa przestrzeń 40ml, objętość płynowa 150-1500ml, opór przepływu 1,0 hPa przy 30 l/min, port kapno, sterylny, pakowany pojedynczo, waga 29 g?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 41, dotyczy pakietu nr 10, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści filtr elektrostatyczny, antybakteryjny i antywirusowy, skuteczność filtracji 99,999%, martwa przestrzeń 34ml, objętość płynowa 150-1500ml, opór przepływu 0,6 hPa przy 30 l/min, port kapno, sterylny, pakowany pojedynczo, waga 22 g?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. W tym przypadku Zamawiający przyzna 0 pkt. w kryterium jakościowym.

Pytanie 42, dotyczy pakietu nr 10, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści filtr elektrostatyczno-mechaniczny, antybakteryjny i antywirusowy, z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji 99,999%, wydajność nawilżania przy Vt 500ml 32 mg/l, martwa przestrzeń 40ml, objętość płynowa 150-1500ml, opór przepływu 1,0 hPa przy 30 l/min, port kapno, sterylny, pakowany pojedynczo, waga 29 g?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 43, dotyczy pakietu nr 38

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu, aby zaofertowany asortyment był „produktem medycznym”?

Odpowiedź:

Zamawiający nie odstąpi.

Pytanie 44, dotyczy pakietu nr 32, poz. 2

Czy Zamawiający mógłby doprecyzować, czy zestaw w Pakiecie 32 w pozycji 2 będzie oparty na użyciu wielorazowego peana, który to pean został opisany w Pakiecie 32 w pozycji 1.

Odpowiedź:

Pytanie nie ma związku z opisem przedmiotu zamówienia.

Pytanie 45, dotyczy pakietu nr 3

Czy Zamawiający dopuści do zaofertowania:

Okularki do fototerapii dla noworodków, jednoczęściowe, jednopacjentowe (do wielokrotnego użytku przez jednego pacjenta), wykonane z materiału nie zawierającego lateksu, hypoalergiczne, dobrze przylegające

wielopunktowo do skóry na zasadzie bioadhezji, bezklejwe, które dzięki zajęciu jedynie okolic wokół oczu umożliwiają w łatwy sposób ich zakładanie i zdejmowanie, bez konieczności rozłączania bądź przemieszczania używanych akcesoriów medycznych.

Wykonanie okularków gwarantuje szczelne ich przyleganie, nie przemieszczają się, nawet podczas zabiegów leczniczych i pielęgnacyjnych.

Dostępne w trzech rozmiarach, wg. potrzeb Zamawiającego:

Rozmiar 0: 90 x 38,5 mm (najmniejsze noworodki/ wcześniaki), rozm. głowy poniżej 28 cm

Rozmiar 1 110 x 47 mm (noworodki o drobnej budowie główki), rozm. głowy 28-34 cm

Rozmiar 2 130 x 60 mm (wielkość główki - typowa); rozm. głowy powyżej 34 cm,

Każda sztuka pakowana pojedynczo z oznakowaniem rozmiaru.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. W tym przypadku Zamawiający przyzna 0 pkt. w kryterium jakościowym.

Pytanie 46, dotyczy pakietu nr 23

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul ze standardowym korkiem z trzpieniem powyżej jego krawędzi, takie jak obecnie stosowane są w Państwa placówce, w rozmiarze:

- a. Poz.1. G16 1,7 x 45mm, przepływ 200ml/min;
- b. Poz.2. G17 1,5x45mm, przepływ 142ml/min;
- c. Poz.3. G18 1,3x45mm, przepływ 90ml/min;
- d. Poz.4. G20 1,1x32mm, przepływ 56ml/min;
- e. Poz.5. G22 0,9x25mm, przepływ 36ml/min?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. W tym przypadku Zamawiający przyzna 35 pkt. w kryterium jakościowym.

Pytanie 47, dotyczy pakietu nr 23, poz. 6

Czy Zamawiający dopuści w poz. 6. zaoferowanie koreczka do kaniul luer-lock jednorazowego użytku, sterylnego, niepirogennego, pakowanego po 1 szt., z trzpieniem położnym powyżej krawędzi korka, jak obecnie stosowany jest w Państwa placówce?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 48, dotyczy pakietu nr 23, poz. 6

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w poz. 6. wycenę za op. a'100 sztuk?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości z zaokrągleniem do pełnych opakowań z zaokrągleniem w górę.

Pytanie 49, dotyczy pakietu nr 37, poz. 1-4

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie w poz. 1-4 wycenę za op. a'100 sztuk?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości z zaokrągleniem do pełnych opakowań z zaokrągleniem w górę.

Pytanie 50, dotyczy pakietu nr 37, poz. 1, 2, 4

Czy Zamawiający dopuści w poz. 1., 2., 4. opakowanie a'100 sztuk?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości z zaokrągleniem do pełnych opakowań z zaokrągleniem w górę.

Pytanie 51, dotyczy pakietu nr 37, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści w poz. 5. opakowanie a'50 sztuk?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości z zaokrągleniem do pełnych opakowań z zaokrągleniem w górę.

Pytanie 52, dotyczy pakietu nr 37, poz. 6

Czy Zamawiający dopuści w poz. 6. opakowanie a'30 sztuk?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości z zaokrągleniem do pełnych opakowań z zaokrągleniem w górę.

Pytanie 53, dotyczy pakietu nr 37, poz. 1-6

Czy Zamawiający w poz. 1-6 odstąpi od wymogu dostarczenia oświadczenia producenta w zakresie kompatybilności z lekami cytostatycznym? Oferowane przez nas strzykawki dostarczamy do wielu placówek onkologicznych w kraju i spełniają one wszelkie wymogi szczelności.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 54, dotyczy pakietu nr 37, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści w poz. 2 rozszerzenie do 6 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. W tym przypadku Zamawiający przyzna 35 pkt. w kryterium jakościowym.

Pytanie 55, dotyczy pakietu nr 37, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści w poz. 3 rozszerzenie do 12 ml, czarną niezmywalną skalę co 0,5 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 56, dotyczy pakietu nr 37, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści w poz. 4 rozszerzenie do 24 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. W tym przypadku Zamawiający przyzna 35 pkt. w kryterium jakościowym.

Pytanie 57, dotyczy pakietu nr 37

Prosimy o wydzielenie pozycji 1, 2 i 5 do odrębnego pakietu. Umożliwi to złożenie oferty większej liczbie oferentów i pozwoli Zamawiającemu na wybranie najkorzystniejszej cenowo oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wydzieli tych pozycji do oddzielnego pakietu. Wymaga aby dostawy w zakresie pakietu nr 37 były od jednego wykonawcy.

Pytanie 58, dotyczy pakietu nr 39, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 1 linię infuzyjną bursztynową (połysk), wykonaną dwuwarstwowo (poliuretan znajduje się w części wewnętrznej- mającej kontakt z lekiem), z zastawką antyzwrotną w dolnej części linii, z zaciskiem rolkowym bez miejsca na podwieszenie drenu? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 59, dotyczy pakietu nr 39, poz. 1

Czy Zamawiający oczekuje, aby linia infuzyjna w pozycji 1 wyposażona była w wbudowany na stałe precyzyjny regulator przepływu o zakresie prędkości podaży 5-250 ml/h? Rozwiązanie takie zwiększa dokładność ciągłej infuzji grawitacyjnej zastępując pompy objętościowe.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 60, dotyczy pakietu nr 39, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 2 zestaw do przygotowywania cytostatyków z bursztynowym drenem (połysk), o długości 34±3 cm, o mniejszej (lepszej) objętości wypełnienia wynoszącej 2 ml, z zaworem bezigłowym o niskim refluksie 0,004ml? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 61, dotyczy pakietu nr 39, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści w pozycji 5 krótką linię do podaży Taxolu, z zaworem bezigłowym CairDrive, o długości 33±3 cm, z jedną kłamrą zaciskową, z zastawką antyzwrotną na końcu drenu, dren wykonany dwuwarstwowo (jedna warstwa wykonana z PCV bez DEHP)? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 62, dotyczy pakietu nr 39, poz. 1, 2, 5

Czy Zamawiający w pozycji 1, 2 i 5 dopuści produkty wyposażone w dreny wykonane z PCV bez DEHP?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 63, dotyczy pakietu nr 12, poz. 1

Czy zamawiający dopuści podkład 38 cm szerokości x 50 cm perforacja, 40 mb na rolce?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości z zaokrągleniem do pełnych opakowań z zaokrągleniem w górę.

Pytanie 64, dotyczy pakietu nr 12, poz. 2

Czy zamawiający dopuści medyczny podkład ochronny, trzywarstwowy o wymiarach 50 cm x 40 m, z perforacją co 80 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem ilości z zaokrągleniem do pełnych opakowań z zaokrągleniem w górę.

Pytanie 65, dotyczy pakietu nr 15, poz. 1-2

Czy zamawiający dopuści fartuch włókninowy, z rozcięciem w tylnej części, poły do zakładania z tyłu na plecach, wiązany w talii, w kolorze zielonym, o gramaturze 20 g/m², długi rękaw, zakończony mankietem z bawełnianym ściągaczem o długości 5,5 cm, wiązany z tyłu w talii, niesterylny?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. W tym przypadku Zamawiający przyzna 35 pkt. w kryterium jakościowym.

Pytanie 66, dotyczy pakietu nr 15, poz. 1-2

Czy zamawiający wymaga fartuch włókninowy z długim rękawem zakończonym mankietem z bawełnianym ściągaczem?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie 67, dotyczy pakietu nr 18, poz. 1

Czy zamawiający dopuści poszwy o wymiarach: na kołdrę 210 cm x 160 cm, na poduszkę 70 cm x 80 cm, prześcieradło 150 cm x 210 cm, o gramaturze 25 g/? m², w kolorze zielonym, wykonana z włókniny polipropylenowej jednowarstwowej, z etykietą zgodną z przepisami regulującymi oznakowanie wyrobów medycznych?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. W tym przypadku Zamawiający przyzna 35 pkt. w kryterium jakościowym.

Pytanie 68, dotyczy pakietu nr 23, poz. 6

Czy zamawiający wydzieli poz.6 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wydzieli tej pozycji do oddzielnego pakietu.

Pytanie 69, dotyczy pakietu nr 23, poz. 6

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

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 70, dotyczy pakietu nr 34

Czy zamawiający dopuści rolki celulozowe 2 warstwowe, 60 cm x 79,8 mt, perforacja co 38 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 71, dotyczy pakietu nr 34

Czy zamawiający dopuści rolki celulozowe 2 warstwowe, 60 cm x 65,36 mt, perforacja co 38 cm?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 72, dotyczy pakietu nr 34

Czy zamawiający dopuści podkład o wymiarach 50 cm x 45,9 mt, perforacja co 34 cm, rolki celulozowe 2 warstwowe?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 73, dotyczy SIWZ

Czy w związku z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 13.03.2015 w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U. z 2015, poz. 381), pkt 5.5 ppkt 2, który nakłada na dostawców obowiązek odpowiedniego przechowywania oraz transportu wyrobów medycznych, produktów leczniczych, Zamawiający będzie wymagał aby dostawy do siedziby Zamawiającego odbywały się odpowiednimi środkami transportu czyli pojazdami typu „izoterma”, które umożliwiają dopasowanie temperatury i wilgotności do wymogów przewożonego asortymentu, ustalonych przez producenta?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 74, dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający oczekuje, aby dostawca zamówionego towaru (jego pracownik) pomagał przy rozładunku towaru w miejscu wskazanym przez Zamawiającego oraz był obecny podczas sprawdzenia zgodności towaru z zamówieniem?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga ale jeśli wymaga tego dostawca w ramach ewentualnych reklamacji to Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 75, dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający oczekuje przedstawienia wykazu odpowiednio przystosowanych środków transportu, czyli pojazdów wyposażonych w zabudowy typu „izoterma” do realizacji zamówienia na dostawę wyrobów medycznych zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Rozwoju z dnia 27.07.2016 r poz. 1126 w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy?

Odpowiedź:

Zamawiający nie oczekuje.

Pytanie 76, dotyczy pakietu nr 12, poz. 1 i 2

Czy Zamawiający wymaga w pakiecie 12 poz. 1 i 2 podkłady higieniczne nieprzemakalne?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga podkładów nieprzemakalnych.

Pytanie 77, dotyczy pakietu nr 13, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło j.u. z włókniny TMS o gramaturze min. 35 g/m²? Pragniemy zauważyć, iż gramatura włókniny w przedziale 35 - 45 g/m² jest bardziej przyjazna ciału i lepiej się układa. Gramatura włókniny w przedziale 60-80g/m² jest mniej przyjemna w kontakcie ze skórą, a także bardziej sztywna przez co gorzej się układa na materacu.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. W tym przypadku Zamawiający przyzna 35 pkt. w kryterium jakościowym.

Pytanie 78, dotyczy pakietu nr 13, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło j.u. z włókniny polipropylenowej? Pozostałe wymagania zgodne z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 79, dotyczy pakietu nr 16, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy fartuch urologiczny o gramaturze min. 35 g/m²? Pozostałe wymagania zgodne z SIWZ. Wyrażenie zgody na powyższe rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. W tym przypadku Zamawiający przyzna 35 pkt. w kryterium jakościowym.

Pytanie 80, dotyczy pakietu nr 18, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści pościel j.u. z włókniny polipropylenowej? Pozostałe wymagania zgodne z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 81, dotyczy pakietu nr 10, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji nr 1 wysokiej klasy filtru mikrobiologicznie czystego oraz filtr o wadze 34g i martwa przestrzeń 75 ml, pozostałe parametry zgodnie z siwz.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 82, dotyczy pakietu nr 26

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowania, czy miał na myśli i wymaga worków o pojemności 1500 ml?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający ma na myśli pojemność worków 1500 ml.

Pytanie 83, dotyczy pakietu nr 10, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny filtr o bardzo wysokiej skuteczności filtracji bakteryjnej >99,9999% i skuteczności filtracji wirusowej >99,999% z barierą mechaniczną w postaci membrany filtracyjnej i metodzie filtracji ładunków elektrostatycznych, sterylnej, z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci o następujących parametrach:- objętość oddechowa 150-1500 ml, poziom nawilżania 37mg H₂O przy Vt 500 ml, waga 35,6 g, przestrzeń martwa 55 ml, opór przepływu 30 l/min 0,82 cmH₂O?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. W tym przypadku Zamawiający przyzna 35 pkt. w kryterium jakościowym.

Pytanie 84, dotyczy pakietu nr 10, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści jako równoważny filtr oddechowy z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci o następujących parametrach:

Przeznaczenie: respiratory i aparaty do znieczulenia

Opór przepływu

przy 30l /min 0,82 cm H₂O

przy 60 l/min 2,14 cm H₂O

przy 90 l/min 3,95 cm H₂O

Objętość oddechowa VT 150 - 1500 ml

Masa 35,6 g

Przeznaczenie (objętość ściśliwa) 55 ml

Skuteczność filtracji bakteryjnej >99,9999%

Skuteczność filtracji wirusowej >99,999%

Hydrofobowa warstwa filtrująca

Nawilżanie 37 mg/l H₂O przy Vt=500ml

Wydzielony celulozowy wymiennik ciepła i wilgoci.

Złącza 22M/15F - 22F/15M

Port kapno luer-lock z szczelnie wkręcanym koreczkiem

Czas stosowania do 24 godz.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 85, dotyczy pakietu nr 11, poz. 1

Czy Zamawiający w pakiecie nr 11 poz. 1 dopuści przyrząd renomowanej firmy Comitek do długotrwałego aspirowania cytostatyków. Czas stosowania do 7dni. Obudowa przezierna. Ostry kolec, długość robocza 19mm z dwupłaszczyznowym ścięciem pozwalającym pobranie całej zawartości fiolki (osłonięty nasadką z tworzywa sztucznego, zabezpieczającą kolec przed skażeniem podczas otwierania opakowania); okrągły filtr bakteryjny, aerolowy 0,2 um oraz filtr cząsteczkowy 5um o dużej powierzchni; port bezigłowy z dodatkowym korkiem zapobiegającym przed koniecznością dezynfekcji portu podczas pierwszego podłączenia, Całkowita długość przyrządu 70mm. Pakowany a'300? Dopuszenie w/w przyrządu zagwarantuje bezpieczeństwo pracy oraz złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 86, dotyczy pakietu nr 11, poz. 2

Czy Zamawiający w pakiecie nr 11 poz. 2 dopuści przyrząd renomowanej firmy Comitek z mikro kolcem, długość robocza 14mm i filtrem cząsteczkowym 5um do pobierania cytostatyków o małych objętościach; możliwość pobrania objętości ok. 1ml. Zawór bezigłowy z przezierną obudową z korkiem zapobiegającym przed koniecznością dezynfekcji portu podczas pierwszego podłączenia; kolec o objętości wypełnienia max. 0,06ml; mikrokolec zabezpieczony osłonką zapobiegającą przed przypadkową kontaminacją; Wolny od lateksu i DEHP. Całkowita długość przyrządu 77mm. Pakowany a'300?Dopuszenie w/w przyrządu zagwarantuje bezpieczeństwo pracy oraz złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 87, dotyczy pakietu nr 38, poz. 1

Czy Zamawiający w pakiecie nr 38 poz. 1 dopuści półmaski jako środek ochrony osobistej kategorii III. Półmaska typu pionowo składanego z zaworem umieszczonym z boku. Służy do ochrony dróg oddechowych użytkownika przed szkodliwym oddziaływaniem zanieczyszczeń powietrza występujących w postaci cząstek stałych i/lub ciekłych tworzących aerozole (pyły, dymy, mgły) do 50 x NDS. Półmaska została wykonana z trudnopalnych materiałów oraz może być stosowana jako produkt antyelektrostatyczny; antyalergiczny oraz nieszkodliwy dla zdrowia użytkownika materiał wykonania; zacisk nosowy ułatwiający dopasowanie półmaski do nosa użytkownika; pianka nosowa stwarzająca większy komfort użytkowania; taśmy nocowane do półmaski za pomocą otworów wytłoczonych w półmasce (brak ryzyka uszkodzenia mocowania taśmy, jak ma to miejsce w przypadku plastikowych zaczepów); wysoka klasa wykończenia półmaski, brak efektu parowania okularów; klasa 3 - (oznaczenie FFP3) - skuteczność filtracji 97% - stosowane do ochrony przed cząstkami stałymi i ciekłymi o wysokiej toksyczności dla których $NDS < 0,05 \text{ mg/m}^3$ o ile maksymalne stężenie wynosi do 50xNDS; brak podatności na zapadanie się oraz trwanie kształtu dzięki wysokiej odporności na wysokie oraz niskie temperatury; pakowana indywidualnie; wysokowydajny zawór oddechowy zapewniający niskie opory wydechu i efektywne odprowadzanie wilgoci i ciepła z półmaski; kolor błękitny lub biały? Proponowane maski są dostarczane do wielu pracowni cytostatycznych w Polsce.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 88, dotyczy pakietu nr 23, poz. 1-5

Czy Zamawiający wymaga kaniuli dożylniej posiadającej 4 paski radiocieniujące?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie 89, dotyczy pakietu nr 23, poz. 1-5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli wykonanej z FEP?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 90, dotyczy pakietu nr 23, poz. 1-5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli posiadającej korek luer-lock powyżej jego krawędzi?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 91, dotyczy pakietu nr 23, poz. 1-5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli posiadającej zastawkę antyzwrotną umożliwiającą odpowietrzenie kaniuli po nakłuciu żyły, zabezpieczającą przed wyciekami krwi typu : „blood stoper”?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza, zgodnie z opisem.

Pytanie 92, dotyczy pakietu nr 23, poz. 1-5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniuli w poniższych rozmiarach i przepływach

16 G 1,70 x 45 200

17 G 1,50 x 45 140

18 G 1,20 x 45 100

1,20 x 38 105

20 G 1,00 x 32 64

22 G 0,80 x 25 38

24 G 0,70 x 19 22

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. W tym przypadku Zamawiający przyzna 35 pkt. w kryterium jakościowym.

Pytanie 93, dotyczy pakietu nr 23, poz. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem w formularzu asortymentowo-cenowym?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę z odpowiednim przeliczeniem ilości.

Pytanie 94, dotyczy pakietu nr 11, poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie bezigłowego przyrządu który Pozwala na wielokrotne bezigłowe pobieranie lub dodawanie płynów do fiolek, butelek

Składa się z dwukanałowego kolca z ABS i zaworu wykonanego z biokompatybilnego kopoliestru z silikonową membraną. Posiada filtr powietrza 0,2 µ i odpowietrznik. Pomaga zachować sterylność leku w fiołce . Czas użytkowania to 7 dni lub 600 aktywacji

Wolny od ftalanów, lateksu i części metalowych. Korpus jest przezierny i przezroczysty co pomaga zmniejszyć ilość infekcji układu krwionośnego. Powierzchnia zaworu jest całkowicie płaska co ułatwia dezynfekcję. Droga przepływu jest prosta, przebiega bez zakłóceń i jest łatwa do przepłukania.

Zaprojektowany zgodnie z normą ISO 594-1 i ISO 594-2, więc może być bezpiecznie używany z innymi końcówkami Luer. Przystosowany do użycia z krwią, alkoholem, lipidami, chemioterapeutykami, chloroheksydyną

Objętość wypełnienia zaworu – 0,085 ml

Objętość wypełnienia zaworu i kolca – 0,162 ml

Przepływ – 111,55 ml/min

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 95, dotyczy pakietu nr 11, poz. 1

Czy Zamawiający wydzieli poz. 1 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wydzieli tej pozycji do oddzielnego pakietu.

Pytanie 96, dotyczy pakietu nr 28, poz. 1

Uprzejmie prosimy o dopuszczenie w pakiecie 28 w:

poz. 1 Zestawu do szynowania moczowodów w wersji soft o śr. 6 CH lub

poz. 1 Zestawu do szynowania moczowodów w wersji standardowej,

co umożliwi naszej firmie złożenie konkurencyjnej oferty. Pozostałe wymagania zgodne z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza. Oczekuje cewnika o średnicy CH – 4,7.

Pytanie 97, dotyczy pakietu nr 10, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści filtr mechaniczny o skuteczności filtracji bakteryjnej i wirusowej 99,999999%, o przestrzeni martwej 54 ml, masie 40 g, filtr z piankowym wymiennikiem ciepła i wilgoci o skuteczności nawilżania 34,2 mg H₂O przy VT=500 ml, medium filtracyjne hydrofobowe, harmonijkowe, filtr wyposażony w złącze proste, sterylne, z portem kapno na lince, pakowany pojedynczo? Powyższe parametry w żadnej sposób nie wpływają negatywnie ani na komfort użytkownika, ani na jakość oferowanego asortymentu a tym bardziej nie mają odniesienia do warunków szpitalnych, natomiast w obecnej konstrukcji SIWZ ograniczają jedynie konkurencję do preferowanego, konkretnego wykonawcy, oferującego asortyment niekoniecznie najwyższej jakości.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza. Według opisu.

Pytanie 98, dotyczy pakietu nr 10, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści filtr elektrostatyczny z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci o skuteczności filtracji bakteryjnej 99,9999%, wirusowej 99,999%, dla objętości oddechowej 150-1500 ml, przestrzeń martwa 53 ml, masa 30 g, z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, poziom nawilżania 36.8 mg/l H₂O, medium filtracyjne hydrofobowe, wyposażony w złącze proste, sterylne, z portem kapno typu Luer Lock, pakowany pojedynczo? Powyższe parametry w żadnej sposób nie wpływają negatywnie ani na komfort użytkownika, ani na jakość oferowanego asortymentu a tym bardziej nie mają odniesienia do warunków szpitalnych, natomiast w obecnej konstrukcji SIWZ ograniczają jedynie konkurencję do preferowanego, konkretnego wykonawcy, oferującego asortyment niekoniecznie najwyższej jakości.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. W tym przypadku Zamawiający przyzna 35 pkt. w kryterium jakościowym.

Pytanie 99, dotyczy pakietu nr 15, poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaferowania w ww. pozycji wysokiej jakości fartuchów dla odwiedzających o gramaturze 24 g/m². Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. W tym przypadku Zamawiający przyzna 35 pkt. w kryterium jakościowym.

Pytanie 100, dotyczy pakietu nr 15, poz. 1

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie do zaferowania w ww. pozycji wysokiej jakości fartuchów jałowych z rękawami o kroju prostym, zakończonych ok. 6 cm dzianym poliestrowym mankietem. Pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga fartuchów sterylnych.

Pytanie 101, dotyczy pakietu nr 15, poz. 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dokonanie zmiany w ocenie jakościowej dla poz.

nr 2 z Pakietu 15. Zamawiający w opisie produktu wskazuje, że wymaga, aby fartuch wykonany był z włókniny polipropylenowej o gramaturze w przedziale 20-25g/m². Z kolei jako kryteria jakościowe oraz sposób oceny podaje:

Gramatura 25 g/m² - 35 pkt.

Poniżej 25 g/m² - 0 pkt.

Zwracamy się z prośbą o przyznanie dodatkowych punktów jedynie tym Wykonawcom, którzy zaferują gramaturę powyżej wymaganej, czyli powyżej 25g/m².

Odpowiedź:

Zamawiający nie dokona zmiany oceny w kryterium parametrów jakościowych..

Pytanie 102, dotyczy pakietu nr 15, poz. 1-2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o doprecyzowanie czy próbki do pakietu nr 15 służące ocenie jakościowej należy złożyć wraz z ofertą na etapie składania ofert, czy jak podaje zapis SIWZ, Rozdział 4 - Wykaz oświadczeń lub dokumentów, pkt 4.3 - na żądanie zamawiającego w terminie 3 dni roboczych od momentu zawiadomienia pisemnego o takiej potrzebie.

Odpowiedź:

Próbki należy dostarczyć w zakresie tego pakietu wraz z ofertą zgodnie z załącznikiem nr 5 do SIWZ (formularz asortymentowo cenowy), tabela, kolumna N.

Pytanie 103, dotyczy projektu umowy

Wnosimy o modyfikację § 1 ust. 9 projektu umowy poprzez dodanie do jego treści n fine: „Zmianie ulegnie cena brutto, cena netto pozostanie bez zmian. Zmiana taka do swojej ważności nie wymaga spisania aneksu w formie pisemnej.”

Odpowiedź:

Zamawiający nie zmodyfikuje tego zapisu w projekcie umowy.

Pytanie 104, dotyczy projektu umowy

Wnosimy o wykreślenie § 5 projektu umowy ograniczającego prawo Wykonawcy do wstrzymania realizacji dostaw do czasu uregulowania przez Zamawiającego zaległości płatniczych. UZASADNIENIE: Zgodnie z art. 552 ustawy Kodeks Cywilny w zw. z art. 139 ust. 1 ustawy Praw Zamówień Publicznych celem przepisu zawartego w Kodeksie Cywilnym, który zgodnie z poglądem doktryny stanowi lex specialis w stosunku do art. 490 KC (S. Buczkowski,

w: Komentarz KC, t. II, 1972, s. 1281; C. Żuławska, w: Komentarz do KC, Ks. III, t. II, 2011, s. 50–51; Z. Gawlik, w: Kidyba, Komentarz KC, t. III, cz. 2, 2014, s. 93; Z. Banaszczyk, w: Pietrzykowski, Komentarz KC, t. II, 2015, s. 298; J. Jezioro, w: Gniewek, Machnikowski, Komentarz KC, 2014, s. 1112; wyr. SA w Szczecinie z 9.10.2013 r., I ACa 364/13) jest minimalizacja ryzyka po stronie Wykonawcy zobowiązanego do wcześniejszego spełnienia świadczenia, zaś zwłoka Zamawiającego w zapłacie ceny jest efektem naruszenia przez niego podstawowego obowiązku zapłaty ceny, wynikającego z art. 535 KC. Mając powyższe na uwadze niezasadnym wydaje się przystanie przez Wykonawcę na propozycję ograniczenia jego uprawnienia.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wykreśli tego zapisu w projekcie umowy.

Pytanie 105, dotyczy projektu umowy

Wnosimy o modyfikację zapisu § 8 ust. 1 lit. a) projektu umowy poprzez określenie, że kara umowna w zastrzeżonej wysokości naliczana będzie od wartości brutto niezrealizowanej części umowy, a nie od wartości brutto całej umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający nie zmodyfikuje tego zapisu w projekcie umowy.

Pytanie 106, dotyczy projektu umowy

Wnosimy o modyfikację zapisu § 8 ust. 1 lit. c) projektu umowy poprzez określenie, że kary umowne w zastrzeżonej wysokości naliczane będą od wartości brutto konkretnej, zamówionej, a niedostarczonej partii towaru, a nie od wartości brutto przedmiotu całej umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający nie zmodyfikuje tego zapisu w projekcie umowy.

Pytanie 106, dotyczy projektu umowy

Wnosimy o doprecyzowanie „o ile będzie to leżeć w interesie Zamawiającego” użytego w § 14 ust. 2 projektu umowy. UZASADNIENIE: Zgodnie z zaleceniami Komisji Europejskiej zawartymi w dokumencie „Zamówienia publiczne – porady dla osób odpowiedzialnych za udzielanie zamówień publicznych dotyczących unikania najczęstszych błędów popełnianych w projektach finansowanych z europejskiego funduszu strukturalnego i inwestycyjnych: (s. 38 i 39) „Odpowiednio przygotowana specyfikacja powinna być łatwa do zrozumienia dla oferenta i dla zainteresowanych stron.” Powyższe zalecenia należy stosować w każdym postępowaniu, nie tylko tych, które są realizowane z udziałem środków z POIS. (E.

Grabowska-Szweicer,

I. Granecka, P. Granecki Postępowanie wykonawcy w zamówieniach publicznych. Komentarz praktyczny, tryby zamówieniowe, dokumenty przetargowe, postępowanie odwoławcze wyd. 1, rok 2018, wydawnictwo C.H. Beck).

Odpowiedź:

Zamawiający ma na myśli sytuację, gdzie z przyczyn od niego niezależnych nie będzie mógł w pełni (zarówno chodzi o ilości jak i wartość przedmiotu zamówienia) zrealizować umowy przed datą zakończenia jej

obowiązywania. W takim przypadku, Zamawiający zwróci się z wnioskiem o ewentualne przedłużenie terminu obowiązywania umowy ale nie dłużej niż o 3 miesiące. Wykonawca nie jest zobligowany do wyrażenia zgody.

Pytanie 107, dotyczy projektu umowy

Wnosimy o modyfikację § 14 ust. 3 projektu umowy poprzez nadanie mu następującej treści: „Wszelkie zmiany niniejszej umowy wymagają formy pisemnej pod rygorem nie ważności z wyłączeniem zmian określonych w ust. 1 lit. „a”, „c” „e” oraz ust. 2.”

Odpowiedź:

Zamawiający nie zmodyfikuje tego zapisu w projekcie umowy.

Pytanie 108, dotyczy projektu umowy

Wnosimy o modyfikację § 14a ust. 8 projektu umowy poprzez dodanie do jego treści in fine: „z zastrzeżeniem wyjątków umową przewidzianych.”

Odpowiedź:

Zamawiający zmodyfikuje odpowiednio zapis w § 14a ust. 8 projektu umowy i doda na końcu proponowany zapis.

Pytanie 109, dotyczy projektu umowy

Wnosimy o wykreślenie zapisu § 15 projektu umowy wprowadzającego wymóg uzyskania zgody Zamawiającego na cesję wierzytelności. UZASADNIENIE: Kwestia cesji wierzytelności względem samodzielnego powszechnego zakładu opieki zdrowotnej została już uregulowana treścią powszechnie obowiązującego prawa, tj. w treści art. 54 ust 5 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r.

o działalności leczniczej (Dz.U. 2018 poz. 2190, ze zm.), w brzmieniu: „Czynność prawna mająca na celu zmianę wierzyciela samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej może nastąpić po wyrażeniu zgody przez podmiot tworzący. Podmiot tworzący wydaje zgodę albo odmawia jej wydania, biorąc pod uwagę konieczność zapewnienia ciągłości udzielania świadczeń zdrowotnych oraz w oparciu o analizę sytuacji finansowej i wynik finansowy samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej za rok poprzedni. Zgodę wydaje się po zasięgnięciu opinii kierownika samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej.”

Odpowiedź:

Zamawiający nie wykreśli tego zapisu w projekcie umowy. W praktyce zgodę wyraża kierownik Zamawiającego, który jest przedstawicielem podmiotu tworzącego. W tym przypadku chodzi o Starostwo Powiatowe w Starachowicach.

Pytanie 110, dotyczy pakietu nr 7

Czy Zamawiający dopuści osłonę na przewody/kamerę o wymiarze 15 cm x 250 cm, wyposażoną z jednej strony w końcówkę umożliwiającą wysunięcie przewodu, a z drugiej wyposażoną w kartonik z oznakowaniem kierunku rozwijania osłony oraz 1 taśmę przyklepną o wymiarach 2 cm x 20 cm. Osłona z przezroczystej folii polietylenowej 0,03 mm. składana harmonijkowo, osłona pakowana w opakowaniu folia papier?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 111, dotyczy pakietu nr 9, poz. 11

Czy Zamawiający miał na myśli serwetę wiskozowo-polietylenowo-polipropylenową?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający miał na myśli serwetę wiskozowo-polietylenowo-polipropylenową.

Pytanie 112, dotyczy pakietu nr 16, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch o gramaturze 17g/m²? Reszta parametrów zgodna z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 113, dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający dopuści, aby czas przesłania próbek na żądanie wynosił 4 dni? Zgromadzenie i przesłanie próbek wymaga większej ilości czasu, niż określono w SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 114, dotyczy projektu umowy

Czy Zamawiający zgadza się odstąpić od wymogu zamieszczania na fakturze numeru umowy lub czy zgadza się aby powyższa informacja była zapisana nie na fakturze, lecz w załączniku do faktury (par. 4 ust.1)? Numer umowy nie musi być zamieszczany na fakturze według przepisów rozporządzenia Ministra Finansów z dnia 28 marca 2011 r. w sprawie zwrotu podatku niektórym podatnikom, wystawiania faktur, sposobu ich przechowywania oraz listy towarów i usług, do których nie mają zastosowania zwolnienia od podatku od towarów i usług (Dz. U. Nr 68, poz. 360). Dlatego wiele informatycznych systemów wystawiania faktur nie przewiduje zamieszczania tych danych na fakturach. W tej sytuacji, w przypadku wykonawców korzystających z takich systemów wystawiania faktur, zamieszczanie numeru umowy bezpośrednio na fakturze może być znacznie utrudnione i wiązać się z dodatkowymi kosztami.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę aby numer umowy był zamieszczany w załącznikach do faktury jeśli nie ma możliwości technicznych zamieszczania takich informacji na fakturze.

Pytanie 115, dotyczy projektu umowy

Czy Zamawiający zgadza się na zmianę wyżej wskazanego paragrafu i nadanie następującego brzmienia: „Wykonawca nie może odmówić realizacji kolejnej partii zamówienia powołując się na nieterminową płatność za już zrealizowane dostawy – chyba, że zaległości w płatnościach Zamawiającego przekraczają 30 dni ponad termin określony w umowie” (dot. par. 5 ust. 2)?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 116, dotyczy projektu umowy

Czy Zamawiający zgadza się, aby kara umowna określona w par. 9 ust.1 była naliczana od wartości towaru faktycznie niedostarczonego w terminie?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 117, dotyczy projektu umowy

Czy Zamawiający zgadza się, aby kara umowna zapisana w par.9 ust 1a) wynosiła 5% wartości faktycznie niedostarczonego towaru w terminie?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 118, dotyczy projektu umowy

Czy Zamawiający zgadza się, aby kara umowna w par. 9 pkt. 2 ppkt. A) była obniżona do 5% wartości umownej Pakietu (...)?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 119, dotyczy projektu umowy

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

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę pod warunkiem uzgodnienia tego faktu z Zamawiającym w formie pisemnej (fax. lub e-mail).

Pytanie 120, dotyczy projektu umowy

Czy Zamawiający zgadza się zapisać możliwość zmiany cen w przypadku przekraczającej 3% zmiany średniego kursu NBP walut EUR lub USD w stosunku do kursu z dnia zawarcia umowy oraz w przypadku gdy suma miesięcznych wskaźników cen i usług konsumpcyjnych opublikowanych przez Prezesa GUS za okres od dnia zawarcia umowy przekroczy 3%?

Dopisanie powyższego zdania nie zagraża interesom Zamawiającego. Jeżeli Zamawiający nie będzie akceptował zmiany cen, będzie mógł odmówić podpisania aneksu o zmianie umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 121, dotyczy pakietu nr 15, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie fartucha izolacyjnego, który w części przedniej i na rękawach wykonany jest z włókniny SMS o gramaturze 35 g/m², a na plecach z polipropylenu o niższej gramaturze, tj. 18 g/m².

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 122, dotyczy pakietu nr 23, poz. 1

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 23 poz. 1 kaniuli G16 1,7 x 45mm do długotrwałych wlewów dożylnych, wykonanej z PTFE, wolnej od lateksu i PCV, z zaworem iniekcyjnym, z korkiem samodomykającym, z zastawką antyzwrotną, korek luer-lock z trzpieniem powyżej jego krawędzi, ze skrzydełkami, sterylna, opakowanie typu blister, przepływ 170-180 ml/min.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 123, dotyczy pakietu nr 23, poz. 2

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 23 poz. 2 kaniuli G17 1,4 x 45mm do długotrwałych wlewów dożylnych, wykonanej z PTFE, wolnej od lateksu i PCV, z zaworem iniekcyjnym, z korkiem samodomykającym, z zastawką antyzwrotną, korek luer-lock z trzpieniem powyżej jego krawędzi, ze skrzydełkami, sterylna, opakowanie typu blister, przepływ 120-125 ml/min.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 124, dotyczy pakietu nr 23, poz. 3

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 23 poz. 3 kaniuli G18 1,2 x 32mm do długotrwałych wlewów dożylnych, wykonanej z PTFE, wolnej od lateksu i PCV, z zaworem iniekcyjnym, z korkiem samodomykającym, z zastawką antyzwrotną, korek luer-lock z trzpieniem powyżej jego krawędzi, ze skrzydełkami, sterylna, opakowanie typu blister, przepływ 75-80 ml/min.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 125, dotyczy pakietu nr 23, poz. 4

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 23 poz. 4 kaniuli G20 1,0 x 32mm do długotrwałych wlewów dożylnych, wykonanej z PTFE, wolnej od lateksu i PCV, z zaworem iniekcyjnym, z korkiem samodomykającym, z zastawką antyzwrotną, korek luer-lock z trzpieniem powyżej jego krawędzi, ze skrzydełkami, sterylna, opakowanie typu blister, przepływ 50-54 ml/min.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 126, dotyczy pakietu nr 23, poz. 5

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 23 poz. 5 kaniuli G22 0,8 x 25mm do długotrwałych wlewów dożylnych, wykonanej z PTFE, wolnej od lateksu i PCV, z zaworem iniekcyjnym, z korkiem samodomykającym, z zastawką antyzwrotną, korek luer-lock z trzpieniem powyżej jego krawędzi, ze skrzydełkami, sterylna, opakowanie typu blister, przepływ 28-31 ml/min.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 127, dotyczy pakietu nr 23, poz. 6

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 23 poz. 6 koreczków do kaniul luer-lock jednorazowego użytku, w opakowaniach typu blister po 4 sztuki. Trzpień wewnętrzny położony powyżej krawędzi korka. Wielkość opakowania - 200 szt.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 128, dotyczy pakietu nr 37

Czy nie zaszła omyłka pisarska w pakiecie 37 poz. 5 w zakresie określenia skali. Powinna ona wynosić 1 ml a nie jak błędnie opisano 0,1ml? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający popełnił omyłkę pisarską. Powinno być 1 ml.

Pytanie 129, dotyczy pakietu nr 39, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do podawania leków onkologicznych (leków cytotoksycznych) światłoczułych, kolor bursztynowy, z trzema zaworami bezigłowymi. Szczelne bezpieczne połączenie - potwierdzone w instrukcji obsługi. Długość zestawu 196 cm, zawierający zacisk zatraskowy i zacisk rolowy, wstępna objętość wypełnienia 20 ml, średnica drenu 3 mm, zawierający filtr 15 µm (komora kroplowa), dwa wejścia zakończone końcówkami bezigłowymi, w części dolnej linii - jedno wejście zakończone zaworem bezigłowym. Hydrofobowa nasadka zapobiegająca wypływowi płynu, obrotowe złącze typu luer. Nie zawierający DEHP, PVC oraz lateksu. Produkt sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu, termin ważności 5 lata.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 130, dotyczy pakietu nr 39, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści: Zestaw dodatkowy - podłączeniowy do leków cytotoksycznych z objętością wypełnienia 2ml?.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 131, dotyczy pakietu nr 39, poz. 3

Prosimy o dopuszczenie w pakiecie 39 poz. 3 gotowej do użycia strzykawki do przepłukiwania dostępu naczyniowego, fabrycznie napełnionej NaCl 0,9 %, o pojemności: 10 ml z tłokiem nie całkowicie wciskanym do wnętrza strzykawki, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 132, dotyczy pakietu nr 39, poz. 5

Czy Zamawiający oczekuje linii z automatycznym odpowietrzeniem, czy bez odpowietrzenia?

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga z automatycznym odpowietrzeniem.

Pytanie 132, dotyczy SIWZ rozdział IX, ust.3 pkt 3.1.:

Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu posiadania koncesji w przypadku zaoferowania przez Wykonawcę produktów posiadających wyłącznie status wyrobu medycznego.

Odpowiedź:

W takim przypadku odstępuje od tego wymogu.

Pytanie 133, dotyczy projektu umowy §14 ust. 1 lit. d)

Czy Zamawiający dopuszcza zmianę zapisów umowy w stosunku do treści oferty Wykonawcy w przypadku zaprzestania produkcji oferowanego wyboru przez producenta. Na potwierdzenie powyższej sytuacji Wykonawca zobowiązany jest do dostarczenia Zamawiającemu oświadczenia wydanego przez producenta wyrobu potwierdzającego fakt zaprzestania produkcji. Zaoferowany nowy wyrób musi posiadać identyczne lub lepsze parametry niż wskazane w ofercie. Uzasadnienie: Wprowadzenie powyższego zapisu zabezpiecza interes Zamawiającego, przed otrzymywaniem dostaw innych produktów niż zakontraktowane, często gorszej jakości i tańszych w zakupie dla dystrybutora pod pretekstem głośnych stwierdzeń o zaprzestaniu produkcji przez producenta.

Odpowiedź:

W przypadku zaprzestania produkcji oferowanego przedmiotu zamówienia, wykonawca proponuje produkt, który posiada identyczne lub lepsze parametry niż wskazane w ofercie. W związku z tym nie ma potrzeby modyfikacji projektu w tym zakresie a zmiana taka po uzgodnieniu z Zamawiającym dokona się w formie aneksu do umowy.

Pytanie 134, dotyczy pakietu nr 12, poz. 1-2

Czy Zamawiający dopuści podkłady higieniczne o długości rolki 40m wraz z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 135, dotyczy pakietu nr 13, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło wykonane z miękkiej włókniny polipropylenowej bądź włókniny trójwarstwowej SMS?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 136, dotyczy pakietu nr 13, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło wykonane z włókniny polipropylenowej o gramaturze 45g/m² ?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. W takim przypadku wykonawca otrzyma 0 pkt. w kryterium jakościowym.

Pytanie 137, dotyczy pakietu nr 13, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło o gramaturze 35g/m²?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 138, dotyczy pakietu nr 13, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło wykonane z włókniny SMS?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 139, dotyczy pakietu nr 15, poz. 1-2

Czy Zamawiający dopuści wycenę za opakowanie handlowe a'10szt z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 140, dotyczy pakietu nr 17, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch przedni o grubości 0,02mm, gramatura 5g/m²?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 141, dotyczy pakietu nr 17, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch o gramaturze 39g/m²?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. W takim przypadku wykonawca otrzyma 0 pkt. w kryterium jakościowym.

Pytanie 142, dotyczy pakietu nr 18, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści pościel z włókniny polipropylenowej o gramaturze 25 g/m² lub 40 g/m²

Złożony z trzech części:

- poszwa : 210 cm x 160 cm
- poszewka na poduszkę: 70 cm x 80 cm
- prześcieradło: 210 cm x 150 cm

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza 40g/m². W takim przypadku wykonawca otrzyma 0 pkt. w kryterium jakościowym.

Pytanie 143, dotyczy pakietu nr 18, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści myjkę jednorazowego użytku w formie rękawicy wykonana z materiału włókninowego Molton?

W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy Zamawiającego o wydzielenie pozycji do osobnego pakietu.

Państwa zgoda zwiększy konkurencyjność postępowania i umożliwi Państwu lepszy wybór spośród większej liczby złożonych ofert.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 144, dotyczy pakietu nr 20, poz. 1-2

Czy zamawiający dopuści próbki niesterylne?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 145, dotyczy pakietu nr 20, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw o minimalnej różnicy w składzie:

1 szt. serweta laminowana o gramaturze 40g/m² rozm. 75x45cm

1 szt. serweta 2-warstwowa o gramaturze 56g/m² rozm. 50x75cm z przylepnym otworem Ø 6 x 8cm,

1 szt. strzykawka 2ml,

1 szt. strzykawka 5ml,

1 szt. igła 1,2x40mm,

1 szt. igła 0,5x25mm,

10 szt. kompresy włókninowe 7,5x7,5cm o gramaturze 30g/m²,

1 szt. opatrunek z wkładem chłonnym 7,2 x 5 cm,

1 szt. pęseta plastikowa 13cm.

Opakowanie typu folia-papier z dodatkowo dołączonym do zestawu pojemnikiem 3-komorowym)

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 146, dotyczy pakietu nr 20, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści zestaw o minimalnej różnicy w składzie:

kompresy gazowe 10x10cm - 20 szt.

serweta z włókniny foliowanej celulozowo-poliestrowa 40g/m² rozm. 90x75cm owinięcie zestawu - 1 szt.

serweta foliowana polipropylenowo-polietylenowa 40g/m² rozm. 90x75cm otwór przylepny Ø7cm 1 szt.

pean prosty metalowy min. 14cm - 1 szt.

nożyczki metalowe ostro-ostre min. 11cm - 1 szt.

kleszcze metalowe do trzymania igły - 1 szt

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 147, dotyczy pakietu nr 21, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści miski nerkowate o długości 24,5cm?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza. W takim przypadku wykonawca otrzyma 35 pkt. w kryterium jakościowym.

Pytanie 148, dotyczy pakietu nr 22, poz. 1

W związku z tym, że żel stosowany jest na błony śluzowe, czy Zamawiający mając na uwadze bezpieczeństwo pacjenta, oczekuje przedstawienia badań na biokompatybilność chlorheksydyny?

Odpowiedź:

Zamawiający nie oczekuje badań.

Pytanie 149, dotyczy pakietu nr 25, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści wycenę za podkład pakowany a'20szt z odpowiednim przeliczeniem ilości? Prosimy o doprecyzowanie czy produkt zaokrąglić do dwóch miejsc po przecinku czy do pełnych opakowań.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 150, dotyczy pakietu nr 26, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści system do kontrolowanej zbiórki luźnego stolca wyposażony w silikonowy rękaw o długości 165 cm z wbudowaną w strukturę silikonu na całej długości substancją neutralizującą nieprzyjemne zapachy, balonik retencyjny z oznaczoną kolorem niebieskim, bez kieszonki palca wodącego, port wypełniania balonika retencyjnego z zastawką oraz port irygacyjny pozwalający również na doodbytniczą podaż roztworu leków, dodatkowy port do pobierania próbek stolca z zatyczką, biologicznie czysty. W zestawie 3 worki zbiorcze z zastawką antyzwrotną o poj. 1500 ml, skalowanie co 100 ml?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 151, dotyczy pakietu nr 10, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści filtr mechaniczny z wymiennikiem ciepła i wilgoci o przestrzeni martwej 80ml i objętości oddechowej 300-1200ml, waga 52g, pozostałe parametry jak w SIWZ ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 152, dotyczy pakietu nr 10, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści filtr elektrostatyczny z wymiennikiem ciepła i wilgoci o przestrzeni martwej 38ml, objętości oddechowej 150-1000ml, nawilżanie przy VT1000ml 35,5 mgH₂O/L, pozostałe parametry jak w SIWZ?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 153, dotyczy pakietu nr 7, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie osłony na przewody/kamerę o wymiarze 14 cm x 254 cm, która posiada jedną taśmę przylepną. Pozostałe parametry są zgodne z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 154, dotyczy pakietu nr 19, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie nieinwazyjnego systemu mocowania z okienkiem z folii paroprzepuszczalnej PU, z piankową podkładką pod skrzydełka i piankowymi paskami do prowadzenia linii.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 155, dotyczy pakietu nr 22, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jałowego, rozpuszczalnego w wodzie, bezbarwnego i przezroczystego żelu, przeznaczonego do podawania docewkowego, o działaniu znieczulającym i bakteriobójczym (Lidocaine hydrochloride 2%, Chlorhexidine didydrochloride 0,05%), z możliwością zastosowania podczas cewnikowania pęcherza moczowego, wymiany cewników, endoskopii pęcherza moczowego, rektoskopii, kolonoskopii, w aplikatorze harmonijkowym o pojemności 8,5g, z datą ważności i składem chemicznym na indywidualnym opakowaniu papier-folia, w opakowaniach zbiorczych po 25 aplikatorów?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 156, dotyczy pakietu nr 22, poz. 1

Prosimy zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje aby żel był wolny od parabenów i konserwantów które mogą wywołać podrażnienia i reakcje alergiczne u pacjentów?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie 157, dotyczy pakietu nr 23, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli G 16 1,8 x 45mm do długotrwałych wlewów dożylnych, wykonana z FEP, wolna od lateksu i PCV, z zaworem iniekcyjnym, z korkiem samodomykającym, widoczna w promieniach RTG, nazwa producenta bezpośrednio na produkcie, z filtrem hydrofobowym, korek luer-lock z trzpieniem w powyżej jego krawędzi, ze skrzydełkami, sterylna, opakowanie Tyvec, przepływ min 170-180 ml/min

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 158, dotyczy pakietu nr 23, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli G 17 1,5 x 45mm do długotrwałych wlewów dożylnych, wykonana z FEP, wolna od lateksu i PCV, z zaworem iniekcyjnym, z korkiem samodomykającym, widoczna w promieniach RTG, nazwa producenta bezpośrednio na produkcie, z filtrem hydrofobowym, korek luer-lock z trzpieniem w powyżej jego krawędzi, ze skrzydełkami, sterylna, opakowanie Tyvec, przepływ min 120-125 ml/min.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 159, dotyczy pakietu nr 23, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli G 18 1,3 x 32 mm do długotrwałych wlewów dożylnych, wykonana z FEP, wolna od lateksu i PCV, z zaworem iniekcyjnym, z korkiem samodomykającym, widoczna w promieniach RTG, nazwa producenta bezpośrednio na produkcie, z filtrem hydrofobowym, korek luer-lock z trzpieniem w powyżej jego krawędzi, ze skrzydełkami, sterylna, opakowanie Tyvec, przepływ min 75-80 ml/min.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 160, dotyczy pakietu nr 23, poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli G 20G 1,1 x 32 mm do długotrwałych wlewów dożylnych, wykonana z FEP, wolna od lateksu i PCV, z zaworem iniekcyjnym, z korkiem samodomykającym, widoczna w promieniach RTG, nazwa producenta bezpośrednio na produkcie, z filtrem hydrofobowym, korek luer-lock z trzpieniem w powyżej jego krawędzi, ze skrzydełkami, sterylna, opakowanie Tyvec, przepływ min 50-54 ml/min.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 161, dotyczy pakietu nr 23, poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli G 20G 0,9 x 25 mm do długotrwałych wlewów dożylnych, wykonana z FEP, wolna od lateksu i PCV, z zaworem iniekcyjnym, z korkiem samodomykającym, widoczna w promieniach RTG, nazwa producenta bezpośrednio na produkcie, z filtrem hydrofobowym, korek luer-lock z trzpieniem w powyżej jego krawędzi, ze skrzydełkami, sterylna, opakowanie Tyvec, przepływ min 28-31 ml/min.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 162, dotyczy pakietu nr 23, poz. 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie koreczków do kaniul luer lock z trzpieniem wystającym poza krawędź koreczka, karbowane na całej długości części chwytnej koreczka, pakowane pojedynczo (każda sztuka osobno niezłączona z innymi koreczkami) w sposób pozwalający na wyciągnięcie po jednej sztuce z opakowania zbiorczego zawierającego np. 50, 100 lub 200szt, blister dopasowany do kształtu koreczka uniemożliwiający niezamierzoną zmianę położenia koreczka, sterylne, jednorazowego użytku.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 163, dotyczy pakietu nr 24, poz. 1

Prosimy zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania kaniuli dotętnicznej z cewnikiem wykonanym z PTFE.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

Pytanie 164, dotyczy pakietu nr 24, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje zaoferowania kaniuli z nieinwazyjnym systemem mocowania z okienkiem z folii paroprzepuszczalnej PU (MVTR - min. 1500g/m²/24h) z wycięciem w opatrunku 10 mm x 15 mm na zawór odcinający, z piankowymi: podkładką pod skrzydełka kaniuli i 2 piankowymi paskami do prowadzenia linii.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 165, dotyczy pakietu nr 26, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowego systemu do kontrolowanej zbiórki luźnego stolca wyposażony w: silikonowy rękaw o długości 167 cm z wbudowaną w strukturę silikonu na całej długości substancją neutralizującą nieprzyjemne zapachy; balonik retencyjny z niebieską kieszonką dla umieszczenia palca wiodącego; port do napełniania balonika retencyjnego z sygnalizatorem, który wypełnia się, gdy balonik

osiągnie wielkość optymalną dla pacjenta oraz port do irygacji umożliwiający także doodbytnicze podanie leków, z kłamrą zamykającą światło drenu w celu utrzymania leku w miejscu podania. System zawiera port do pobierania próbek stolca, pasek koralikowy do podwieszania kompatybilny z ramami łóżek szpitalnych i z miejscem na opis. System przebadany klinicznie (ocena bezpieczeństwa stosowania systemu do 29 dni), czas utrzymania systemu do 29 dni, biologicznie czysty. W zestawie 3 worki do zbiórki stolca, o pojemności 1000 ml, z zastawką zabezpieczającą przed wylaniem zawartości skalowane co 25 ml oraz z filtrem węglowym.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 166, dotyczy pakietu nr 26, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga systemu z czasem utrzymania do 29 dni, potwierdzonego badaniami klinicznymi dołączonymi do oferty?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 167, dotyczy pakietu nr 28, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do szynowania moczowodów do URS rozmiar 4,8F, cewnik wykonany z wysokiej klasy poliuretanu skalowany co 1 cm z linią pozycjonującą, popychacz sterowalny długość 83cm, prowadnica Seldingera dł. 150cm z ruchomym rdzeniem – stalowa pokryta PTFE, zacisk. Cewnik połączony z popychaczem nawet po usunięciu prowadnicy - sterowalny. Cewnik bardzo dobrze widoczny w RTG, zestaw sterylny, jednorazowy, czas utrzymania zestawu do 12 miesięcy.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 168, dotyczy pakietu nr 28, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy Zamawiający oczekuje aby cewnik był gotowy do użycia, fabrycznie połączony z popychaczem, połączony z popychaczem nawet po usunięciu prowadnicy?

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 169, dotyczy pakietu nr 28, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do szynowania moczowodów typu D-J rozmiar 4,8F, zawierającego: cewnik wykonany z wysokiej klasy poliuretanu skalowany co 1 cm z linią pozycjonującą o długości 28cm, popychacz długość min 40 cm, prowadnica Seldingera. Cewnik otwarty/zamknięty.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 170, dotyczy pakietu nr 28, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do szynowania moczowodów w rozmiarze 4,8F, zawierającego: cewnik wykonany z wysokiej klasy poliuretanu skalowany co 1 cm z linią pozycjonującą o długości 28cm, popychacz sterowalny długość min 80cm, prowadnica Seldingera dł. 150cm z ruchomym rdzeniem. Cewnik połączony z popychaczem nawet po usunięciu prowadnicy. Zestaw pre-connected – cewnik fabrycznie połączony z popychaczem gotowy do użycia. Cewnik otwarty/zamknięty.

Odpowiedź:

Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 171, dotyczy pakietu nr 28, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika moczowodowego o długości 74cm, spełniającego pozostałe parametry SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 172, dotyczy pakietu nr 37, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jałowej strzykawki trzyczęściowej z końcówką luer-lock, pojemność 3 ml, całkowita długość skali na cylindrze do 3 ml, tłok i cylinder wykonane z polipropylenu, tłok niekontrastujący, przezroczysty, bez zawartości lateksu, PCV, DEHP, kompatybilna z lekami cytostatycznymi (przeznaczone do bezpiecznego podawania i przygotowywania cytostatyków - potwierdzone oświadczeniem producenta), czarna

niezmywalna skala co 0,1ml , logo producenta na cylindrze, opakowanie jednostkowe strzykawki z wyraźnie zaznaczonym miejscem otwarcia (optyczne i wyczuwalne) opakowanie 100 szt.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 173, dotyczy pakietu nr 37, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jałowej strzykawki trzyczęściowej z końcówką luer-lock, pojemność 5 ml , całkowita długość skali na cylindrze do 5 ml , tłok i cylinder wykonane z polipropylenu, tłok niekontrastujący, przezroczysty , bez zawartości lateksu, PCV, DEHP, kompatybilna z lekami cytostatycznymi (przeznaczone do bezpiecznego podawania i przygotowywania cytostatyków - potwierdzone oświadczeniem producenta), czarna niezmywalna skala co 0,2 ml , logo producenta na cylindrze, opakowanie jednostkowe strzykawki z wyraźnie zaznaczonym miejscem otwarcia (optyczne i wyczuwalne) opakowanie 100 szt.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 174, dotyczy pakietu nr 37, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jałowej strzykawki trzyczęściowej z końcówką luer-lock, pojemność 10 ml , całkowita długość skali na cylindrze do 10 ml , tłok i cylinder wykonane z polipropylenu, tłok niekontrastujący, przezroczysty , bez zawartości lateksu, PCV, DEHP, kompatybilna z lekami cytostatycznymi (przeznaczone do bezpiecznego podawania i przygotowywania cytostatyków - potwierdzone oświadczeniem producenta), czarna niezmywalna skala co 0,2 ml , logo producenta na cylindrze, opakowanie jednostkowe strzykawki z wyraźnie zaznaczonym miejscem otwarcia (optyczne i wyczuwalne) opakowanie 100 szt.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 175, dotyczy pakietu nr 37, poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jałowej strzykawki trzyczęściowej z końcówką luer-lock, pojemność 20 ml , całkowita długość skali na cylindrze do 20 ml , tłok i cylinder wykonane z polipropylenu, tłok niekontrastujący, przezroczysty , bez zawartości lateksu, PCV, DEHP, kompatybilna z lekami cytostatycznymi (przeznaczone do bezpiecznego podawania i przygotowywania cytostatyków - potwierdzone oświadczeniem producenta), czarna niezmywalna skala co 1 ml , logo producenta na cylindrze, opakowanie jednostkowe strzykawki z wyraźnie zaznaczonym miejscem otwarcia (optyczne i wyczuwalne) opakowanie 100 szt.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 176, dotyczy pakietu nr 37, poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jałowej strzykawki trzyczęściowej z końcówką luer-lock, pojemność 30 ml , całkowita długość skali na cylindrze do 30 ml , tłok i cylinder wykonane z polipropylenu, tłok niekontrastujący, przezroczysty , bez zawartości lateksu, PCV, DEHP, kompatybilna z lekami cytostatycznymi (przeznaczone do bezpiecznego podawania i przygotowywania cytostatyków - potwierdzone oświadczeniem producenta), czarna niezmywalna skala co 1 ml , logo producenta na cylindrze, opakowanie jednostkowe strzykawki z wyraźnie zaznaczonym miejscem otwarcia (optyczne i wyczuwalne) opakowanie 50 szt.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 177, dotyczy pakietu nr 37, poz. 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jałowej strzykawki trzyczęściowej z końcówką luer-lock, pojemność 50/60 ml , tłok i cylinder wykonane z polipropylenu, tłok niekontrastujący, przezroczysty , bez zawartości lateksu, PCV, DEHP, kompatybilna z lekami cytostatycznymi (przeznaczone do bezpiecznego podawania i przygotowywania cytostatyków - potwierdzone oświadczeniem producenta), czarna niezmywalna skala co 1 ml , logo producenta na cylindrze, opakowanie jednostkowe strzykawki z wyraźnie zaznaczonym miejscem otwarcia (optyczne i wyczuwalne) opakowanie 30 szt.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 178, dotyczy pakietu nr 39, poz. Secondary Set zestaw infuzyjny

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy zestaw podłączeniowy też ma być bez PCV jak produkt z poz. 4 , w związku z tym, że jest to element zestawu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza.

Ponadto w związku z dużą ilością pytań oraz modyfikacją załącznika nr 5 do SIWZ (formularz asortymentowo cenowy), Zamawiający zmieni termin składania ofert zgodnie z ogłoszeniem o zmianie ogłoszenia tj. 06 luty 2020 r.

DYREKTOR
Powiatowego Zakładu Opieki Zdrowotnej
w Starychowicach

Grzegorz Kaleta

.....
Dyrektor / Osoba upoważniona