



**SZPITAL SPECJALISTYCZNY
w BRZozOWIE**
PODKARPACKI OŚRODEK ONKOLOGICZNY
im. Ks. Bronisława Markiewicza

ADRES: 36-200 Brzozów, ul. Ks. J. Bielawskiego 18
tel./fax. (013) 43 09 587

www.szpital-brzozow.pl

e-mail: zampub@szpital-brzozow.pl

Brzozów, 19.11.2018 r.

SZPiGM 3810/73/2018

Dotyczy
postępowania w trybie
przetargu nieograniczonego
na dostawy wyrobów medycznych
jednorazowego użytku
SZPiGM 3810/73/2018

W związku z pytaniami złożonymi w niniejszym postępowaniu przez Wykonawców, Zamawiający, na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych udziela następujących odpowiedzi:

Pytania do części nr 1

Pytanie nr 1.

Prosimy o wskazanie przez Zamawiającego czułości papieru: S, HD, HG, bądź HA.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga papieru o czułości minimum S.

Pytanie nr 2.

Czy zamawiający oczekuje w ww pozycji papieru oryginalnego, czy też dopuszcza papier kompatybilny, tj. producenta innego niż producent aparatu?

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza papier kompatybilny tj. producenta innego niż producent aparatu.

Pytanie nr 3.

W przypadku, gdy zamawiający oczekuje papieru o czułości HA lub HG, zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycji papieru o długości 18 m.

Odpowiedź:

Zamawiający nie zmienia opisu przedmiotu zamówienia w tym zakresie.

Pytania do części nr 2

Pytanie nr 4

Dotyczy pozycji 1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyodrębnienie z części 2 pozycji 1, tj: „Wężyk pacjenta kompatybilny z automatycznym wstrzykiwaczem środka cieniującego XD 8000 CT MOTION” lub czy zamawiający dopuści składanie ofert w części 2 odrębnie na poszczególne pozycje?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 5

Prosimy zamawiającego o określenie długości wężyków pacjenta. Firma Ulrich ma w asortymencie wężyki pacjenta o długości 150 cm lub 250 cm.

Odpowiedź

Zamawiającemu chodzi o wężyki o długości 150 cm.

Pytanie nr 6

Jakie są wymagane długości wężyka pacjenta i pompy? 150 i 250 cm?

Odpowiedź

Długość wężyka pacjenta 150 cm. Długość wężyka pompy standard.

Pytanie nr 7

Jakie ciśnienie muszą wytrzymać wężyk pacjenta i pompy? 325PSI?

Odpowiedź

Zamawiający wymaga wytrzymałości powyżej 300 PSI.

Pytanie nr 8

Czy zamawiający wymaga wężyków spiralnych, czy prostych?

Odpowiedź

Zamawiający nie określa wymagań w tym zakresie.

Pytanie nr 9

Czy zamawiający wymaga wężyków z jedną zastawką bezzwrotną, z dwoma zastawkami, czy bez zastawek.

Odpowiedź

Zamawiający wymaga minimum jednej zastawki bezzwrotnej.

Pytania do części nr 5

Pytanie nr 10

Dotyczy pozycji 6. Prosimy zamawiającego o dopuszczenie strzykawki o pojemności 3 ml, reszta zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 11

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie strzykawki do TBC z igłą 0,45 x 10 mm lub 0,5 x 16 mm ze skalą 0,01 ml.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza obydwie zaproponowane strzykawki.

Pytanie nr 12

Czy zamawiający będzie wymagał w zadaniu 5 w poz. 1-6 strzykawki od jednego producenta?

Odpowiedź

Tak, zamawiający wymaga aby strzykawki zaoferowane w zakresie części 5 przedmiotu zamówienia od pozycji 1 do pozycji 6 były produktami jednego producenta.

Pytanie nr 13

Pytanie dot. pozycji od 1 do 3. Prosimy zamawiającego o dopuszczenie strzykawek w rozmiarze 5/6 ml, 10/12 ml, 20/22 ml.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 14

Pytanie dot. pozycji od 1 do 4 i 6. Czy zamawiający wymaga strzykawki, której komora strzykawki jest wykonana z polipropylenu?

Odpowiedź

Zamawiający nie modyfikuje w tym zakresie opisu przedmiotu zamówienia.

Pytanie nr 15

Pytanie dot. pozycji od 3 i 5. Prosimy zamawiającego o dopuszczenie strzykawki do pomp.

Odpowiedź

Zamawiający nie może się ustosunkować się do pytania. Jest ono zbyt ogólne.

Pytanie nr 16

Pytanie dot. pozycji 8. Prosimy zamawiającego o dopuszczanie strzykawki do TBC 1 ml z igłą w rozmiarze 0,45 x 13, podziałka elementarna 0,025 ml?

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza zaproponowanej strzykawki.

Pytanie nr 17

Pytanie dot. pozycji od 1 do 6. Prosimy zamawiającego o odstąpienie od wymogu aby strzykawki pochodziły od jednego producenta. Państwa zgoda pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty jakościowej i cenowej na wymagany asortyment.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 18

Czy zamawiający dopuści w pozycji 2 strzykawkę trzyczęściową 10 ml luer lock z możliwością wypełniania do 12 ml pozostałe parametry zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 19

Czy zamawiający dopuści w pozycji 6 strzykawkę trzyczęściową 3 ml luer lock pozostałe parametry zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 20

Czy zamawiający dopuści w pozycji 8 strzykawkę do TBC 1 ml z igłą 0,45 x 13 mm z działką elementarną 0,01 ml?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie zaproponowanego produktu.

Pytanie nr 21

Czy zamawiający dopuści w pozycji 1, 2, 3, 4, 5, 6, 8 podanie ceny za opakowanie z odpowiednim przeliczeniem w formularzu cenowym, ponieważ opakowaniem handlowym jest a 100 szt.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na podanie ceny za opakowanie.

Pytanie nr 22

Wnosimy o wydzielenie z Pakietu nr 5 pozycji nr 5 oraz pozycji nr 7 oraz utworzenie oddzielnego pakietu nr 5A. Wydzielenie w/w pozycji umożliwi złożenie ofert większej liczbie oferentów dzięki czemu zamawiający uzyska znacznie korzystniejsze ceny w przedmiotowym postępowaniu.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 23

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

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na podanie ceny za opakowanie.

Pytanie nr 24

Czy zamawiający dopuści do zaoferowania strzykawkę do TBC 1 ml z igłą 0,45 x 12 mm?

Odpowiedź
Zamawiający wyraża zgodę.

Pytania do części nr 6

Pytanie nr 25

Dotyczy pozycji 1. Ze względu na możliwość zaoferowania produktu najwyższej jakości od europejskiego producenta, zwracamy się z prośbą o dopuszczenie elektrod powrotnych REM, z pętlą sprzężenia zwrotnego = pełniących taką samą funkcję antyoparzeniową, co pierścień ekwipotencjalny, uniwersalnych, hydrożelowych o powierzchni 107 cm² o wymiarach 164 x 117 mm i kompatybilnych z aparatami posiadanymi przez zamawiającego, posiadające wszystkie certyfikaty kompatybilności i bezpieczeństwa użytkowania wystawione przez producenta elektrod z Unii Europejskiej. Dodatkową zaletą tych elektrod jest ich uniwersalność, tzn. są przeznaczone dla pacjentów dorosłych i dzieci. Nasza elektroda jest wolna od lateksu.

Odpowiedź
Zamawiający wyraża zgodę.

Pytania do części nr 7

Pytanie nr 26

Prosimy o dopuszczenie podkładów pakowanych po 9 sztuk, spełniających pozostałe parametry SIWZ.

Odpowiedź:
Zamawiający wyraża zgodę.

Pytania do części nr 8

Pytanie nr 27

Czy zamawiający dopuści chusteczki nasączone do pielęgnacji niemowlaków, zarejestrowane jako produkt kosmetyczny w opakowaniu a'8 szt. z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań.

Odpowiedź.
Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 28

Czy zamawiający dopuści chusteczki nasączone do pielęgnacji niemowlaków, hypoalergiczne i testowane dermatologicznie, bez zawartości parabenów i alkoholu i substancji zapachowych z substancjami pielęgnującymi, nie powodujące podrażnień zarejestrowane jako produkt kosmetyczny w opakowaniu a'60 sztuk z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań.

Odpowiedź
Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 29

Czy zamawiający aby mieć pewność, że produkt jest bezpieczny dla dzieci wymaga pozytywnej opinii Instytutu Matki i Dziecka?

Odpowiedź

Zamawiający nie stawia takiego wymagania.

Pytanie 30

Czy zamawiający wymaga chusteczek bezpiecznych dla dzieci o neutralnym pH 5,5?

Odpowiedź

Zamawiający nie modyfikuje opisu przedmiotu zamówienia w tym zakresie.

Pytania do części nr 9

Pytanie nr 31

Dotyczy pozycji 12. Zwracamy się do zamawiającego o dopuszczenie produktu równoważnego o poniższych parametrach: Worek do lewatyw sterylny, jednorazowego użytku, pojemność 1750 ml, dren od 110 do 140 cm, zacisk na dren w zestawie, dren z otworem centralnym i otworem bocznym, z osłonką na końcówkę.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 32

Dotyczy pozycji 3 i 7. Prosimy o wydzielenie pozycji 3 i 7 do osobnego pakietu, gdyż takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi zamawiającemu wybór z pośród najkorzystniejszych ofert jak i osiągnięcie niższych cen oraz racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody..

Pytanie nr 33

Dotyczy pozycji 4 i 5. Prosimy zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 34

Dotyczy pozycji od 8 do 11. Prosimy zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 35

Dotyczy pozycji 12. Czy zamawiający dopuści zestaw do lewatywy o pojemności 1000 ml wykonany ze wzmocnionej folii, z podziałką, uchwytem do zawieszenia, dren posiada zacisk rolkowy, obłe z dwoma otworami bocznymi, w zestawie rękawiczki PE, opatrunek włókninowy, saszetka środka myjącego?

Odpowiedź.

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 36

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji nr 3 z części nr 9 i stworzy dla tej pozycji osobny pakiet?

Odpowiedź.

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytania do części nr 10

Pytanie nr 37

Czy zamawiający w pozycji 1 dopuści w staplerze skórnym grubość zszywki 0,58 mm?

Odpowiedź.

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytania do części nr 11

Pytanie nr 38

W związku z tym, że w części 11 w poz. 3 wyspecyfikowane zostały same wkłady workowe bez pojemników wielorazowych i uchwytów mocujących wnosimy o potwierdzenie, że w pozycji tej należy zaoferować wkłady workowe pasujące do pojemników wielorazowych i uchwytów mocujących będących już na wyposażeniu

Odpowiedź.

Zamawiający potwierdza, że w części 11 oczekuje wkładów workowych kompatybilnych z pojemnikami wielorazowymi i uchwytami mocującymi będącymi już na wyposażeniu.

Pytanie nr 39

W pozycji 3 na końcu opisu zamawiający zawarł wymóg „wkłady o pojemności 1000 ml przystosowane do aparatów anestetycznych”. Prosimy o wyjaśnienie, czy zapis ten oznacza wymóg zaoferowania wkładów o owalnym kształcie zajmujących mało miejsca na aparatach anestetycznych i kompatybilnych z pojemnikami wielorazowymi o spłaszczonym kształcie będącymi na wyposażeniu zamawiającego.

Odpowiedź

Zamawiający potwierdza, że zapis ten oznacza wymóg zaoferowania wkładów o owalnym kształcie zajmujących mało miejsca na aparatach anestetycznych i kompatybilnych z pojemnikami wielorazowymi o spłaszczonym kształcie będącymi na wyposażeniu zamawiającego.

Pytanie nr 40

Prosimy o wyjaśnienie, czy w pozycji 1 i 2 należy zaoferować dreny sterylne?

Odpowiedź

Zamawiający nie wymaga drenów sterylnych.

Pytania do części nr 12

Pytanie nr 41

Dotyczy pozycji 1-3. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnej maski krtaniowej jednorazowego użytku, z PCV, bez uźebrowania, z kopułą maski o budowie chroniącej przed wklinowaniem nagłośni, z przezroczystym mankietem i rurką oddechową tworzącymi jedną całość, stabilizator uszczelnienia pomiędzy rurką i mankietem, ze wzmocnioną grzbietową częścią mankieta co chroni przed jego podwijaniem się w trakcie zakładania, z wbudowanym w ścianę rurki oddechowej na całej jej długości drenem do napełniania mankieta. Dren do napełniania mankieta wchodzący do stabilizatora uszczelnienia, opuszczający ściankę rurki oddechowej pod kątem 45 stopni w obrębie konektora 15mm. Maskę bez zawartości lateksu, DEHP oraz bisfenolu (BPA). Rozmiar maski kodowany kolorem mankieta i balonika kontrolnego z dodatkowym oznaczeniem numerycznym na baloniku kontrolnym oraz na rurce oddechowej. Opakowanie sztywne typu blister odwzorowujące kształt produktu. Na opakowaniu instrukcja użycia.

Maska w rozmiarach i zakresach wagowych odpowiednio: dla roz 3 (30-50kg); dla roz 4 (50-70kg) i dla roz 5 (>70kg).

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 42

Ponieważ w wyniku prac rozwojowych nad maską krtaniową konstrukcja mankieta oraz kształt kopuły zostały udoskonalone, prosimy o dopuszczenie jako równoważnej maski krtaniowej firmy Ambu z mocno uwypukloną kopułą oraz dużym otworem oddechowym (co zgodnie z wynikami badań klinicznych skutecznie eliminuje ryzyko wklinowania nagłośni), posiadającej zabezpieczenie przed podwijaniem się mankieta podczas zakładania maski?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 43

Czy zamawiający wymaga aby maska krtaniowa posiadała wzmocniony koniuszek nie podwijający się w trakcie zakładania maski, blokujący ponadto górny zwieracz przełyku?

Odpowiedź

Zamawiający nie stawia takiego wymagania.

Pytanie nr 44

Czy zamawiający wymaga aby maska krtaniowa była bezwarunkowo bezpieczna w MRI (brak elementów metalowych)?

Odpowiedź

Zamawiający nie stawia takiego wymagania.

Pytania do części nr 16

Pytanie nr 45

Pozycja 1. Prosimy zamawiającego o dopuszczenie rurki intubacyjnej zbrojonej o delikatnym miękkim mankiecie uszczelniającym w rozmiarach: 7 mm (średnica mankietu 25 mm), 7,5 mm (średnica mankietu 25 mm), 8 mm (średnica mankietu 26 mm), 8,5 mm (średnica mankietu 26 mm), pozostałe zapisy zgodne z SIWZ.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 46

Prosimy zamawiającego o doprecyzowanie czy wymaga aby rurka intubacyjna zbrojona posiadała linię RTG od zakończenia spirali do końca rurki co umożliwi precyzyjną kontrolę głębokości wprowadzenia rurki w obrazie RTG.

Odpowiedź

Zamawiający nie stawia takiego wymagania.

Pytanie nr 47

Prosimy zamawiającego o doprecyzowanie, czy końcówka rurki ma być zaokrąglona oraz wygięta w kierunku wnętrza rurki? Powyższy kształt nie powoduje traumatyzacji podczas wprowadzania.

Odpowiedź

Zamawiający nie stawia takiego wymagania.

Pytanie nr 48

Prosimy zamawiającego o doprecyzowanie, czy rurka skalowana ma być jednostronnie co 1 cm?

Odpowiedź

Zamawiający nie stawia takiego wymagania.

Pytanie nr 49

Prosimy zamawiającego o doprecyzowanie, czy zbrojenie ma być całkowicie wtopione w ściankę rurki na całej jej długości.

Odpowiedź

Zamawiający nie zmienia opisu przedmiotu zamówienia.

Pytanie nr 50

Czy zamawiający dopuści rurki intubacyjne ustno-nosowe, typ Murphy, z mankiem niskociśnieniowym, wykonane z miękkiego, elastycznego materiału PCV, wzmocnione drutem kwasoodpornym na całej długości, odporna na zaginanie, wyprofilowana w kształcie łuku, łącznik 15 mm zgodny z ISO-5356-1 trwale połączony z rurką, znakowany balonik rozmiarem, skróconą nazwą producenta oraz średnicą mankietu, jałowa, j.u., bez lateksu, gładkie zakończenie rurki, zaokrąglone krawędzie oczka Murphego, delikatny mankieta niskociśnieniowy w kształcie walca, w następujących rozmiarach: 7mm (średnica mankietu

25 mm), 7,5 mm (średnica mankietu 25 mm), 8 mm (średnica mankietu 26 mm), 8,5 mm (średnica mankietu 26 mm), co umożliwi nam złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 51

Czy zamawiający dopuści wysokiej jakości rurkę intubacyjną RUSCH posiadającą wymagane dostępne rozmiary: 7 mm (średnica mankietu 23 mm), 7,5 mm (średnica mankietu 25 mm), 8 mm (średnica mankietu 26 mm), 8,5 mm (średnica mankietu 27 mm) w wymiarach ± 1 mm, przy zachowaniu reszty parametrów bez zmian.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 52

Czy zamawiający dopuści rurkę intubacyjną zbrojoną z odłączalnym łącznikiem?

Odpowiedź

Zamawiający nie zmienia opisu przedmiotu zamówienia.

Pytania do części nr 17

Pytanie nr 53

Czy zamawiający dopuści wysokiej jakości zestawy do kaniulacji firmy ARROW posiadające w swoim zestawie:

W pozycji 1: rozszerzacz wielkością dopasowany do zestawu, strzykawka 5 ml, bez skalpela

W pozycji 2: rozszerzacz wielkością dopasowany do zestawu, strzykawka 5 ml, bez skalpela, przy zachowaniu reszty parametrów bez zmian?

Odpowiedzi

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 54

Dotyczy pozycji 1. Czy zamawiający dopuści cewnik do naczyń centralnych trzyświatłowy 7F (16/18/18G), długość 20 cm, zestaw zawiera: igłę wprowadzającą typu „Y” 18G 6,5 cm, nitinolowy przewodnik J 0,035” 50 cm, strzykawka 5 cm, cewnik poliuretanowy z miękkim stożkowatym końcem zapobiegającym uszkodzeniu śródbłonna z centymetrowymi znacznikami głębokości z zaciskami na linii, skrzydełka mocujące do skóry pacjenta, rozszerzacz 8,5 Fr o długości 10 cm?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 55

Dotyczy pozycji 2. Czy zamawiający dopuści cewnik do naczyń centralnych jednoświatłowy 5Fr, długość 20 cm, zestaw zawiera: igłę wprowadzającą typu „Y” 18G 6,5 cm, nitinolowy

przewodnik J 0,032" 60 cm, strzykawka 5 cm, cewnik poliuretanowy z miękkim stożkowym końcem zapobiegającym uszkodzeniu śródbłonna z centymetrowymi znacznikami głębokości, skrzydełka mocujące do skóry pacjenta, rozszerzacz 6,5 Fr o długości 10 cm?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 56

Dotyczy pozycji 1. Czy Zamawiający oczekuje zestawu do cewnikowania żył centralnych metodą Seldingera trzykanałowego o długości 15 cm oraz 20 cm, dobrze widoczny w RTG, stożkowy koniec cewnika, przewodnik ze znacznikami długości, z jednym końcem miękkim prostym a drugim J. Zestaw zawiera: przewodnicę metalową z końcówką J, igłę Seldingera rozszerzadło, element blokujący motylek, koreczki IN Stopper, dwupunktowy system mocowania cewnika do skóry stały i ruchomy; cewnik 7Fr/16-18-18Ga, rozszerzacz 8F, igła 18Ga, przewodnica śr.0,89 mm o długości 50cm.

Odpowiedź

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza tego typu produkt.

Pytanie nr 57

Czy Zamawiający oczekuje zestawu do cewnikowania żył centralnych metodą Seldingera, jednoświatłowy 6F(14G), o długości 15 cm oraz o dł.20cm. Skład zestawu : cewnik z przezroczystym drenikiem na którym znajduje się trwały nadruk informujący o długości i średnicy kanału, zmodyfikowana igła Seldingera G 18, dł. 70mm, odporna na zaginanie przewodnica z nitinolu długości odpowiedniej dla zestawu 20cm, element umożliwiający monitorowanie położenia końcówki cewnika za pomocą EKG, rozszerzadło, trzyczęściowa strzykawka 5ml, skalpel.

Odpowiedź

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza tego typu produkt.

Pytania do części nr 18

Pytanie nr 58

Dotyczy pozycji nr 1. Prosimy o dopuszczenie filtra oddechowego o wyłącznej filtracji mechanicznej (bez warstwy elektrostatycznej) z wydzielonym wymiennikiem ciepła i wilgoci bez warstwy celulozowej o objętości wewnętrznej 54 ml, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 59

Dotyczy pozycji nr 1. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający oczkuje, aby filtr mechaniczny był skuteczny na poziomie 100% p/bakteryjnej i p/wirusowej w środowisku wilgotnym i płynach, walidowany w kierunku Mycobacterium Tuberculosis, Staphylococcus aureus, Hepatitis C i HIV?

Odpowiedź

Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza tego typu produkt.

Pytanie nr 60

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie filtra o przestrzeni martwej 35 ml, medium filtracyjne z włókien ceramicznych, hydrofobowe, harmonijkowe, waga 26 g,

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza tego typu produkt.

Pytanie nr 61

Dotyczy pozycji nr 2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra elektrostatycznego o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,9999 %, p/wirusowej 99,999 %, filtr biologicznie czysty, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 62

Dotyczy pozycji nr 2. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje, aby filtr był nie cięższy niż 16g, a jego przestrzeń martwa była nie większa niż 35 ml?

Odpowiedź

Zamawiający nie modyfikuje opisu przedmiotu zamówienia.

Pytanie nr 63

Dotyczy pozycji nr 1. Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny filtr bakteryjno-wirusowy z barierą mechaniczną w postaci wydzielonego, celulozowego wymiennika ciepła i wilgoci o wysokiej skuteczności filtracji bakteryjnej >99,9999%.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 64

Dotyczy pozycji nr 1. Czy zamawiający dopuści filtr oddechowy intermolekularny, bakteryjno-wirusowy zapewniający wychwytywanie bakterii i wirusów na poziomie 99,999 % z nawilżeniem i zmniejszoną objętością zalegania, ze zwiększoną wydajnością ciepła i wilgoci na poziomie 32 mg H₂O/L, portem do gazometrii, w wersji sterylnej?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 65

Dotyczy pozycji nr 1. Prosimy o dopuszczenie - Filtr oddechowy mechaniczny z wymiennikiem ciepła i wilgoci, mikrobiologicznie czysty, wyposażony w hydrofobowy filtr membranowy typu HEPA, powlekany szkłem spiekającym, o skuteczności filtracji bakteryjno-wirusowej 99,9999% oraz piankowy wymiennik ciepła i wilgoci o skuteczności nawilżania 34,2 mgH₂O/L złącza proste o średnicy 22M/15F, 22F/15M, zaopatrzony w port kapno pod kątem 45 stopni, waga 40 g, objętość wewnętrzna 55 ml, zakres objętości oddechowej 300-

1500 ml, opór przepływu nie większy niż 1,33 cmH₂O przy 30L/min , wolny od lateksu i PVC, czas stosowania 24 godz.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 66

Dotyczy pozycji nr 2. Prosimy o dopuszczenie - Filtr elektrostatyczny, mikrobiologicznie czysty, o skuteczności filtracji bakteryjnej 99,999% i wirusowej 99,99%, złącza proste o średnicy 22M/15F, 22F/15M, zaopatrzony w port kapno pod kątem 45 stopni, waga 23 g, objętość wewnętrzna 30 ml, zakres objętości oddechowej 100-1500 ml, opór przepływu nie większy niż 0,61 cmH₂O przy 30L/min oraz 1,53 cm H₂O przy 60L/min, wolny od lateksu i PVC, czas stosowania 24 godz.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 67

Dotyczy pozycji nr 1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra mechanicznego z plisowaną membraną filtrującą, z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji bakterii 99,9999%, skuteczność filtracji wirusów 99,9999% skuteczność filtracyjna względem NaCl $\geq 99,76\%$, bardzo duża wydajność nawilżania 34 mgH₂O/l przy VT 500ml, bardzo mała utrata wilgoci max 6 mg H₂O/litr przy Vt 500 ml, opory przepływu: 2,5 cm H₂O przy 60 l/min, objętość wewnętrzna 96ml, objętość oddechowa 300-1500ml, waga 49g, port kapno, ze złączem prostym, sterylny. Filtr został przebadany względem wirusa zapalenia wątroby typu C, HIV i Mycobacterium tuberculosis.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 68

Dotyczy pozycji nr 2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra elektrostatycznego, zakres objętości oddechowej 150-1200 ml, skuteczność filtracji względem bakterii 99,9999% , wirusów 99,999%, opór przepływu (0,8 cm H₂O przy 30 l/min , 2,1 cm H₂O przy 60 l/min , 3,7 cm H₂O przy 90 l/min), z portem kapno, masa 19 g, objętość wewnętrzna 36ml, sterylny. Filtr został przebadany względem wirusa zapalenia wątroby typu C.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytania do części nr 20

Pytanie nr 69

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania żyletki mikrotomowe o kącie ostrzenia 35° z zachowaniem wszystkich pozostałych wymaganych parametrów?

Wskazanie kąta natarcia żyletki tylko na 34 nie znajduje uzasadnienia w środowisku pracy użytkownika z posiadanym przez zamawiającego mikrotomem. Żyłki w których kąt natarcia równa się 35 stopni są uniwersalnymi żyłkami z powodzeniem stosowane w Zakładach Patomorfologii. Ograniczenie środowiska konkurencyjnego w danym postępowaniu poprzez

określenie przedmiotu zamówienia wskazując na pośrednio jednego wykonawcę stoi w sprzeczności z fundamentalną zasadą wyrażoną w art. 7 PZP oraz 29 ust 1 PZP. Wnosimy o dopuszczenie jak na wstępie.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie wskazanego produktu.

Pytanie nr 70

Prosimy o potwierdzenie czy Zamawiający wymaga, aby żyłki mikrotomowe były kompatybilne z posiadanym już przez Państwa uchwytem do żyłek mikrotomowych F 80 mini o długości 80mm - tj. dwa otwory mocujące w ostrzu o wymiarach 8 x 2 mm w odległości 20 mm od końców żyłki.

Odpowiedź

Tak, zamawiający potwierdza powyższe wymaganie.

Pytania do części nr 21

Pytanie nr 71

Dotyczy pozycji 4-5. Prosimy o wydzielenie poz.4-5 do osobnego pakietu, gdyż takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu wybór z spośród najkorzystniejszych ofert, jak i osiągnięcie niższych cen oraz racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.

Odpowiedź.

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 72

Dotyczy pozycji nr 3. Czy zamawiający dopuści worki na zwłoki z 4 uchwytami i prostym zamkiem, w kolorze białym, rozmiar: 220 cm x 90 cm, wykonany z folii polietylenowej o grubości 0,16 mm, uchwyty dodatkowo wzmocnione folią, wytrzymałość folii do 160 kg, pakowane pojedynczo + rękawiczki jednorazowe?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 73

Dotyczy pozycji 1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie ostrzy bez nazwy producenta wygrawerowanej na ostrzu. Nie ma to wpływu na cechy użytkowe produktu, natomiast znacznie ogranicza konkurencję, powodując na etapie składania ofert wyeliminowanie wielu oferentów. Wymóg ten wpłynie na ceny produktu zaoferowane Zamawiającemu i otrzymane wyceny będą wyższe w stosunku do wartości rynkowej.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza taki produkt.

Pytanie nr 74

Dotyczy pozycji 1. Czy Zamawiający dopuści sterylne ostrza chirurgiczne ze stali węglowej jednorazowego użytku z wygrawerowanym rozmiarem bezpośrednio na ostrzu, pakowane pojedynczo w folię aluminiową z identyfikacją rozmiarową oraz numerem LOT, datą ważności i produkcji oraz metodą sterylizacji, blister aluminiowy posiada kołnierz ułatwiający otwarcie, na opakowaniu zbiorczym nazwa producenta oraz importera a także pozostałe dane o rozmiarze ostrza, jego kształcie i ponownie nr LOT z datą produkcji i ważności i metodą sterylizacji, pakowane po 100 szt.?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 75

Dotyczy pozycji 1. Czy zamawiający dopuści aby rozmiar oraz kształt ostrza widoczny był również na opakowaniu zbiorczym (100 szt) –opakowanie zbiorcze : kartonik z dyspenserem – kształt ostrza na opak. zbiorczym przedstawiony w formie piktogramu, jednocześnie rozmiar podany na opakowaniu jednostkowym w formie aluminiowego blistra i dodatkowo wygrawerowany na ostrzu, aluminiowe opakowanie jednostkowe umożliwia również szybką i łatwą identyfikację kształtu ostrza- widoczny odcisk kształtu (kształt ostrza jest ściśle powiązany z rozmiarem)?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 76

Dotyczy pozycji 7. Czy zamawiający dopuści szagę o długość pojedynczego paska 47cm, pakowaną na rolce po 25 szt.?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 77

Dotyczy pozycji 7. Czy zamawiający dopuści szagę bezlateksową, wykonana z rozciągliwego paska TPE. Bezlateksowy materiał chroni przed reakcjami alergicznymi i podrażnieniami skóry. pakowaną w rolce w odcinkach o długości 47 cm po 25 szt. w kartonik z podajnikiem, rolce z nadrukowaną fabrycznie instrukcją obsługi na opakowaniu?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 78

Dotyczy pozycji 7. Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie (rolkę) 25 szt. z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 79

Dotyczy pozycji 1. Czy zamawiający dopuści standardowe ostrza chirurgiczne ze stali węglowej (sterylne), gdzie rysunek ostrza oraz nazwa producenta znajdują się na opakowaniu zbiorczym, spełniając pozostałe parametry SIWZ?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 80

Dotyczy pozycji 2. Czy zamawiający dopuści maskę tlenową z nebulizatorem dla dorosłych w rozmiarze XL, spełniając pozostałe parametry SIWZ?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 81

Dotyczy pozycji 3. Czy zamawiający dopuści jako produkt równoważny worki na zwłoki dla dorosłych, spełniające następujące parametry: Worki na zwłoki z 4 uchwytami i prostym zamkiem. Kolor: czarny Rozmiar: 220 cm x 90 cm. Folia polietylenowa o grubości 0,16 mm. Uchwyty dodatkowo wzmocnione folią . Wytrzymałość folii do 160 kg. Pakowane pojedynczo + rękawiczki jednorazowe ?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytania do części nr 22

Pytanie nr 82

Czy zamawiający dopuści bezpieczna igła do portów zaopatrzona w mechanizm zabezpieczający przed zakłuciem personelu, zagięta pod kątem 90° z ostrzem Hubera do portu, z przedłużką min 20 cm z zaciskiem na linii, z automatycznym pozytywnym ciśnieniem podczas wyciągania igły, miękkimi podkładkami od strony skóry pacjenta, Kodowanie rozmiarów za pomocą kolorowej identyfikacji, Igła przystosowana do podawania kontrastu pod ciśnieniem 300 PSI.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 83

Czy zamawiający dopuści igły w rozmiarach stosowanych dotychczas przez Państwa Szpital (rozmiar 19, 20G, długości 19, 25, 32 mm) spełniające pozostałe parametry SIWZ?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 84

Czy zamawiający dopuści, aby igły w rozmiarach 22G (16, 19, 25, 32 mm) miały możliwość podaży pod ciśnieniem do 300 mmHg? Pozostałe rozmiary zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 85

Czy zamawiający uzna za równoważne igły o rozmiarach 19G, 20G, 22G – 13 mm, 19 mm, 25 mm, 38 mm?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 86

Czy zamawiający wymaga, aby igły były kompatybilne ze środowiskiem TK i MRI?

Odpowiedź

Zamawiający nie zmienia opisu przedmiotu zamówienia.

Pytania do części nr 26

Pytanie nr 87

Dotyczy pozycji nr 1. Prosimy o potwierdzenie, że zamawiający oczekuje zaoferowania produktów zarejestrowanych jako wyroby medyczne zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. z 2015 r. poz. 876 i 1918), które są przeznaczone dla wcześniaków i noworodków, tak jak obecnie dostarczane do Państwa placówki? Powyższy zapis nie jest zapisem blokującym, a jedynie gwarantującym bezpieczeństwo stosowania produktu, ponieważ wyroby medyczne są objęte bardzo restrykcyjnymi przepisami, a wszyscy renomowani producenci smoczków i butelek do karmienia posiadają produkty zarejestrowane jako wyroby medyczne?

Odpowiedź

Tak, zamawiający w tym zakresie oczekuje wyrobu medycznego.

Pytania do części nr 27

Pytanie nr 88

Dotyczy pozycji 1. Prosimy o dopuszczenie suchych, jednorazowych szczoteczek do chirurgicznego mycia rąk i przedramion nie będących wyrobem medycznym. Szczoteczki sterylizowane radiacyjnie, wykonane z polietylenu (z jednej strony szczecinki zróżnicowanej długości a z drugiej gąbka) wyposażone w czyścik do paznokci, pakowane po 30 sztuk w karton służący jako podajnik szczoteczek.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza ww wyrób.

Pytania do części nr 28

Pytanie nr 89

Dotyczy pozycji 2-4. Czy Zamawiający oczekuje szkiełka nakrywkowe wykonane ze szkła **borowo-krzemowego** o wysokiej jakości o niskim poziomie zanieczyszczeń, pozbawione prążków, pęcherzyków, smug, wysoko przeziernie ze szkła borowo-krzemowego. Posiadające bezbarwny wygląd, doskonale równą powierzchnię materiału, odporne na działanie substancji chemicznych, współczynnik załamania światła dostosowany do mikroskopu, pakowane w taki sposób, aby nie przywierały do siebie, a separator nie ma wpływu na wyniki

testu. Grubość: 0,13-16 mm. ,pakowanych po 100 szt. w plastikowym pudełku w opakowaniu zbiorczym 1000 sztuk.

Odpowiedź

Tak, zamawiający potwierdza.

Pytanie nr 90

Dotyczy pozycji 5. Czy Zamawiający oczekuje aby szkiełka podstawowe były wykonane ze szkła wapniowo-sodowego o podwyższonej przezierności o wysokich właściwościach optycznych i technicznych o niskiej zawartości żelaza (Fe_2O_3 0,03%), z niskim poziomem fluoeroscencji ?

Czy Zamawiający oczekuje szkiełek szlifowane pod kątem 90° w rozmiarze 26 x 76 x1,0mm z 20mm dwustronnie z matowionym polem do opisu. Tolerancja grubości wynosi +/- 0,5mm ?

Odpowiedź

Tak, zamawiający potwierdza.

Pytanie nr 91

Dotyczy pozycji 4, 6, 7. Czy Zamawiający oczekuje aby szkiełka podstawowe były wykonane ze szkła wapniowo-sodowego o podwyższonej przezierności o wysokich właściwościach optycznych i technicznych o niskiej zawartości żelaza (Fe_2O_3 0,03%), z niskim poziomem fluoeroscencji?

Odpowiedź

Tak, zamawiający potwierdza.

Pytanie nr 92

Czy zamawiający dopuści do podawania cen jednostkowych netto za 1 szt. wyrobów z dokładnością do trzech lub czterech miejsc po przecinku?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza podawanie **cen jednostkowych netto** do czwartego miejsca po przecinku w przypadku wszystkich części przedmiotu zamówienia.

Pytanie nr 93

Dotyczy pozycji 6. Czy szkiełka podstawowe typu Super Frost lub Star Frost o rozmiarze 76x26x1 mm (30000 szt.) o krawędziach szlifowanych pod kątem 45° z malowanym polem do opisu, mają posiadać powierzchnie standardową (zwykłą) czy powierzchnię o zwiększonej przyczepności (adhezyjną – silanizowaną).

Odpowiedź

Zamawiający wymaga w tej pozycji szkiełek o powierzchni standardowej (zwykłej).

Pytanie nr 94

Dotyczy pozycji 6. Czy zamawiający wymaga od wykonawców konkretnego koloru malowanego pola do opisu (np. białego) dla szkiełek podstawowych typu Super Frost lub Star Frost o rozmiarze 76x26x1 mm o krawędziach szlifowanych pod kątem 45° z malowanym polem do opisu?

Odpowiedź

Zamawiający nie określa konkretnego koloru pola jednak musi to być kolor jasny (np. biały, żółty itp.) który umożliwia wykonywanie czytelnych nadruków opisów w analizatorach.

Pytanie nr 95

Dotyczy pozycji 7. Czy szkiełka podstawowe typu Super Frost lub Star Frost o rozmiarze 76x26x1mm (1000 szt.) o krawędziach szlifowanych pod kątem 90' z malowanym polem do opisu, mają posiadać powierzchnie standardową (zwykłą) czy powierzchnię o zwiększonej przyczepności (adhezyjną – silanizowaną).

Odpowiedź

Zamawiający wymaga w tej pozycji szkiełek o powierzchni o zwiększonej przyczepności (adhezyjną -silanizowaną).

Pytanie nr 96

Dotyczy pozycji 7. Czy zamawiający wymaga od wykonawców konkretnego koloru malowanego pola do opisu (np. białego) dla szkiełek podstawowych typu Super Frost lub Star Frost o rozmiarze 76x26x1 mm o krawędziach szlifowanych pod kątem 90' z malowanym polem do opisu?

Odpowiedź

Zamawiający nie określa konkretnego koloru pola jednak musi to być kolor jasny (np. biały, żółty itp.) który umożliwia wykonywanie czytelnych nadruków opisów w analizatorach.

Pytania do części nr 29

Pytanie nr 97

Dotyczy pozycji 1. Czy Zamawiający dopuści jednorazowy stapler liniowy z nożem kilkukrotnego użytku podczas jednego zabiegu, ładowalny, o długości 60 mm, z jednorazowym nożem w każdym ładunku i spłaszczonymi na całej długości zszywkami , ułożonymi naprzemiennie w dwóch potrójnych rzędach. Wysokość zszywek przed zamknięciem 3,8 mm, po zamknięciu 1,5 mm lub 4,8 mm po zamknięciu 2 mm (Zamawiający każdorazowo określi rozmiar przy składaniu zamówienia). Stapler wyposażony w technologię kierunkowego formowania zszywek podczas ich zamykania. Rękojeść staplera antypoślizgowa, gumowana?

Odpowiedź

Tak, zamawiający dopuszcza opisany wyrób.

Pytanie nr 98

Dotyczy pozycji 2. Czy Zamawiający dopuści ładunek do staplera liniowego z nożem o długości 60 mm (jednorazowy nóż w ładunku), zszywki spłaszczone na całej długości , ułożone naprzemiennie w dwóch potrójnych rzędach, wysokość zszywek przed zamknięciem 3,8 mm, po zamknięciu 1,5 mm l ub 4,8 mm po zamknięciu 2 mm (Zamawiający każdorazowo określi rozmiar przy składaniu zamówienia). zszywki po zamknięciu przyjmują kształt zbliżony do litery B?

Odpowiedź

Tak, zamawiający dopuszcza opisany wyrób.

Pytanie nr 99

Dotyczy pozycji 3. Czy Zamawiający dopuści jednorazowy stapler liniowy z nożem kilkukrotnego użytku podczas jednego zabiegu, ładowalny, o długości 80 mm, z jednorazowym nożem w każdym ładunku i spłaszczonymi na całej długości zszywkami, ułożonymi naprzemiennie w dwóch potrójnych rzędach. Wysokość zszywek przed zamknięciem 3,8 mm, po zamknięciu 1,5 mm lub 4,8 mm po zamknięciu 2 mm (Zamawiający każdorazowo określi rozmiar przy składaniu zamówienia). Stapler wyposażony w technologię kierunkowego formowania zszywek podczas ich zamykania. Rękojeść staplera antypoślizgowa, gumowana?

Odpowiedź

Tak, zamawiający dopuszcza opisany wyrób.

Pytanie nr 100

Dotyczy pozycji 4. Czy Zamawiający dopuści ładunek do staplera liniowego z nożem o długości 80 mm (jednorazowy nóż w ładunku), zszywki spłaszczone na całej długości, ułożone naprzemiennie w dwóch potrójnych rzędach. Wysokość zszywek przed zamknięciem 3,8 mm, po zamknięciu 1,5 mm lub 4,8 mm po zamknięciu 2 mm (Zamawiający każdorazowo określi rozmiar przy składaniu zamówienia). Zszywki po zamknięciu przyjmują kształt zbliżony do litery B?

Odpowiedź

Tak, zamawiający dopuszcza opisany wyrób.

Pytanie nr 101

Dotyczy pozycji 1 i 2. Czy zamawiający w pozycji 1, 2 dopuści długość linii szwu 65 mm w celu zabezpieczenia szczelności zespolenia i tym samym wymaga, żeby linia zszywek była o minimum 5 mm dłuższa od linii cięcia?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza tego typu wyrób ale nie stawia takiego wymagania.

Pytanie nr 102

Czy zamawiający w pozycji 3, 4 dopuści długość linii szwu 85 mm w celu zabezpieczenia szczelności zespolenia i tym samym wymaga, żeby linia zszywek była o 5 mm dłuższa od linii cięcia.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza tego typu wyrób ale nie stawia takiego wymagania.

Pytanie nr 103

Dotyczy pozycji 1. Czy zamawiający w pakiecie 29 pozycja 1 dopuści jednorazowy stapler liniowy z nożem o długości linii szwu 61 mm, załadowany ładunkiem do tkanki standardowej (wysokość zszywki przed zamknięciem 3,8 mm, po zamknięciu 1,5 mm) i grubej (wysokość zszywki przed zamknięciem 4,5 mm, po zamknięciu 2,0 mm)? Nóż zintegrowany ze staplerem.

Stapler umożliwiający zamknięcie w pozycji pośredniej. Zamawiający każdorazowo określi rodzaj ładunku przy składaniu zamówienia.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 104

Dotyczy pozycji 2. Czy zamawiający w pakiecie nr 29 pozycja 2 dopuści ładunek do jednorazowego staplera liniowego z nożem o długości linii szwu 61 mm do tkanki standardowej (wysokość zszywki przed zamknięciem 3,8 mm po zamknięciu 1,5 mm) i grubej (wysokość zszywki przed zamknięciem 4,5 mm, po zamknięciu 2,0 mm). Zintegrowany ogranicznik tkanki. Zamawiający każdorazowo określi rodzaj ładunku przy składaniu zamówienia.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 105

Dotyczy pozycji 3. Czy zamawiający w pakiecie nr 29 pozycja 3 dopuści jednorazowy stapler liniowy z nożem o długości szwu 81 mm, załadowany ładunkiem do tkanki standardowej (wysokość zszywki przed zamknięciem 3,8 mm, po zamknięciu 1,5 mm) i grubej (wysokość zszywki przed zamknięciem 4,5 mm, po zamknięciu 2,0 mm). Nóż zintegrowany ze staplerem. Stapler umożliwiający zamknięcie w pozycji pośredniej. Zamawiający każdorazowo określi rodzaj ładunku przy składaniu zamówienia.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 106

Dotyczy pozycji 4. Czy zamawiający w pakiecie nr 29 pozycja 4 dopuści ładunek do jednorazowego staplera liniowego z nożem o długości linii szwu 81 mm do tkanki standardowej (wysokość zszywki przed zamknięciem 3,8 mm, po zamknięciu 1,5 mm) i grubej (wysokość zszywki przed zamknięciem 4,5 mm, po zamknięciu 2,0 mm). Zintegrowany ogranicznik tkanki. Zamawiający każdorazowo określi rodzaj ładunku przy składaniu zamówienia.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytania do części nr 30

Pytanie nr 107

Czy zamawiający w pakiecie nr 30 dopuści jednorazowy stapler okrężny wygięty z kontrolowanym dociskiem tkanki i regulowaną wysokością zamknięcia zszywki w zakresie od 1 do 2,0 mm. Staplery pokryte antyrefleksyjną powłoką. Rozmiary staplera: 21 mm, 25 mm, 28 mm, 32 mm. Staplery dostępne również w wersji długiej – endoskopowej o długości ramienia roboczego 520 mm. Dodatkowo stapler 25 mm dostępny również w wersji przełykowej z główką w kształcie pełnego stożka z otworem do zabezpieczania szwem, a staplery 28 i 32 dostępne również w wersji krótkiej prostej. Wysokość otwartej zszywki dla

rozmiaru 21 to 4,2 mm, dla pozostałych rozmiarów 5,00 mm zamawiający każdorazowo określi rozmiar staplera przy składaniu zamówienia.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 108

Jednorazowy stapler okrężny, zakrzywiony z łamanym kowadełkiem po oddaniu strzału, nożem i spłaszczonymi na całej długości zszywkami ułożonymi naprzemiennie w podwójnym rzędzie, wyposażony w technologię kierunkowego formowania zszywek podczas ich zamykania – zszywki po zamknięciu przyjmują kształt zbliżony do litery B o średnicy 25, 28, 31, 33 mm (zamawiający każdorazowo określi rozmiar przy składaniu zamówienia)?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 109

Czy zamawiający dopuści stapler okrężny z manualną blokadą zapobiegającą przypadkowemu oddaniu strzału i ostrzem okrężnym.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytania do części nr 31

Pytanie nr 110

Dotyczy pozycji 1. Czy zamawiający dopuści jednorazowy worek do dobowej zbiórki moczu z bezzwrotnym zaworem T i łącznikiem schodkowym, długość drenu 90 cm, sterylizowany tlenkiem etylenu, wykonany z medycznego PCV, opakowanie indywidualne – foliowe, zbiorczo pakowany po 10 szt., tylna ścianka worka mleczna ułatwiająca odczytanie pomiaru, skala co 100 ml?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza długość drenu minimum 90 cm i tylną ściankę mleczną ułatwiającą odczytanie pomiaru natomiast pozostałe wymagania bez zmian.

Pytanie nr 111

Dotyczy pozycji 1. Prosimy zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 112

Prosimy zamawiającego o dopuszczenie worka z drenem 90 cm.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie do części nr 32

Pytanie nr 113

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestaw do pomiaru diurezy godzinowej, sterylny dwuświatłowy dren łączący 150 cm, łącznik do cewnika folej wyposażony w płaski, łatwy do zdezynfekowania bezigłowy port do pobierania próbek oraz w uchylną zastawkę antyzwrotną, na wejściu do komory dren zabezpieczony spiralą antyzagięciową na odcinku min. 5 cm, komora pomiarowa 500 ml, wyposażona w zabudowany, niemożliwy do przekłucia filtr hydrofobowy, cylindryczna komora precyzyjnego pomiaru wyskalowana linearnie od 1 do 40 ml co 1 ml, z cyfrowym oznaczeniem co 5 ml, komory pomiarowej od 40 do 90 ml co 5 ml i od 90 do 500 ml co 10 ml. Opróżnianie komory poprzez przekręcenie zaworu o 90 st. bez manewrowania komorą, niewymienny worek na mocz 2000 ml połączony fabrycznie posiadający filtr hydrofobowy, zastawkę antyzwrotną oraz kranik typu T podwieszany ku górze w otwartej zakładce. Worek skalowany co 100 ml od 25 ml. Możliwość podwieszania zestawu na minimum 3 niezależne sposoby. Tak jak obecnie stosowany jest w Państwa placówce.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 114

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający oczekuje aby worki posiadał przezroczyste okienko podglądu w łączniku do cewnika foleja służące do kontroli obecności moczu i samego procesu pobierania próbek moczu?

Odpowiedź

Zamawiający nie stawia takiego wymogu.

Pytania do części nr 35

Pytanie nr 115

Dotyczy pozycji 1. Czy Zamawiający w celu zwiększenia konkurencyjności ofert dopuści w części nr 35 poz. 1 Zestaw do przezskórnej endoskopowej gastrostomii w wersji „Pull”, w rozmiarach 20 lub 24Fr, wykonany z silikonu, z możliwością usunięcia zestawu przezskórnie (bez konieczności wykonywania endoskopii), zestaw wyposażony w port typu „Y” z niezależnymi portami do odżywiania i podawania leków, z klamrą pozwalającą na szczelne zamknięcie drenu. Zestaw zawiera: dren PEG, igłę z mandrynem, pętlę do przeciągania drutu, drut do przeciągania drenu PEG, skalpel, obłożenie z otworem, komplet gazików z otworem, 2 zewnętrzne nasadki zabezpieczające dren (okrągła i półwalcowata), PEG, nożyczki i ergonomiczny, zagięty pean. Opakowanie zawiera 2 zestawy. Dostępny w wersji enfit.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytania do części nr 36

Pytanie nr 116

Czy zamawiający w pakiecie 36 dopuści zgłębnik pur do żywienia dojelitowego. Dostępne minimum zestawy CH10/125 cm, CH 12/125 cm. Przezroczysty, elastyczny przewód zgłębnika, wykonany z poliuretanu, łącznik umożliwiający połączenie z przewodem do

żywienia dojelitowego, prowadnica umożliwiająca wprowadzenie zgłębnika do przewodu pokarmowego, końcówka zgłębnika z dwoma bocznymi otworami oraz otworem kończącym przewód zgłębnika.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 117

Dotyczy pozycji 1. Czy zamawiający dopuści zgłębnik PUR przeznaczony do żywienia dojelitowego, końcówka zgłębnika z czterema otworami bocznymi, spełniający wszystkie pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytania do części nr 37

Pytanie nr 118

Prosimy o wyjaśnienie, czy zamawiający oczekuje zaoferowania w tej części igieł odpowiadających podanemu opisowi w SIWZ posiadających zwężającą się do wewnątrz powierzchnię tnącą kaniuli ułatwiającą pobranie i sprawne wyciągnięcie próbki do badań?

Odpowiedź

Tak, zamawiający potwierdza wymaganie.

Pytanie nr 119

Uprzejmie prosimy o dopuszczenie w części nr 37 igły do trepanobiopsji z ostrzem typu „usta ryby” która poprawia penetrację i zapewnia perfekcyjne cylindryczne cięcie, zachowując nienaruszona strukturę próbki. Pozostałe wymagania bez zmian.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza wskazany wyrób.

Pytania do części nr 38

Pytanie nr 120

Dotyczy pozycji nr 1 i 2. Zwracamy się do zamawiającego o dopuszczenie golarek pakowanych po 100 szt. zachowując pozostałe parametry wymagane w SIWZ.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie nr 121

Dotyczy pozycji 1. Prosimy zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 50 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 122

Dotyczy pozycji 1. Prosimy zamawiającego o dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 50 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie opakowania 50 szt., nie wyraża zgody na wycenę za najmniejsze opakowanie handlowe 50 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Pytania do części nr 39

Pytanie nr 123

Dotyczy pozycji 2. Prosimy o poprawienie w opisie poz. 2 podanego zakresu regulacji igieł z 45-60 mm na prawidłowy 45-65 mm.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza w pozycji 2 igłę o zakresie regulacji 45-65 mm.

Pytanie nr 124

Dotyczy pozycji 1 i 2. Prosimy o potwierdzenie, że igły do punkcji mostka opisane w poz. 1 i 2 mają być wyposażone w metalowe przyłącze typu luer-lock do podłączenia strzykawki do aspiracji szpiku.

Odpowiedź

Zamawiający potwierdza, że igły do punkcji mostka opisane w poz. 1 i 2 mają być wyposażone w metalowe przyłącze typu luer-lock do podłączenia strzykawki do aspiracji szpiku.

Pytanie nr 125

Dotyczy pozycji 2. Uprzejmie prosimy o dopuszczenie w pozycji 2 igły do nakłuć mostka spełniającej wymagania zamawiającego z regulacją długości igły w zakresie 30-50 mm i długością maksymalną 70 mm (po demontażu regulatora długości).

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytania do części nr 40

Pytanie nr 126

Dotyczy pozycji 1. Prosimy o wyjaśnienie czy w poz. 1 należy zaoferować zestawy do drenażu klatki piersiowej o parametrach takich jak zestawy aktualnie stosowane przez zamawiającego tj. umożliwiające higieniczne opróżnianie komory kolekcyjnej do worków drenażowych opisanych w poz. 2, wyposażone w jednokierunkową wahadłową zastawkę i gruszkę pompującą, pokrętło do mechanicznej regulacji siły ssania w zakresie odpowiadającym 0-45 cm słupa wody, 2 bezigłowe porty i wskaźnik przecieku doopłucnowego.

Odpowiedź

Zamawiający potwierdza.

Pytanie nr 127

Dotyczy pozycji 1. Czy zamawiający oczekuje zaoferowania także zestawów do drenażu klatki piersiowej w wersji noworodkowej z komorą na wydzielinę do pojemności 400 ml?

Odpowiedź

Zamawiający nie stawia takiego wymogu.

Pytanie nr 128

Czy zamawiający w zadaniu 40 wyrazi zgodę na złożenie oferty na jednorazowy zestaw do drenażu klatki piersiowej (aktywnego i grawitacyjnego) trzy komorowy z regulacją podciśnienia słupem wody i zastawką wodną bez dodatkowego worka do drenażu; zastawka wodna wyskalowana do – 20 cm słupa wody. Zbiornik kolekcyjny o pojemności 2500 ml, wyskalowany co 1ml do pojemności 100 ml, co 2 ml do pojemności 200 ml, co 5 do pojemności 600 ml, co 10 do pojemności 2500 ml z portem do pobierania próbek przy małych objętościach, automatyczny zawór uwalniający dodatnie ciśnienie, wbudowany zawór na obudowie, umożliwiający ręczną kontrolę podciśnienia. Niezależnie pracujący, wyskalowany cyfrowo wskaźnik przecieku doopłucnowego, dający dobra wizualizację dzięki zabarwionemu płynowi. Pojedynczy dren łączący, bezlateksowy, z portem do bezigłowego pobierania próbek drenowanego płynu, zabezpieczony przed zagięciem za pomocą dodatkowego zbrojenia rurą karbowaną. Dren wyposażony w szybkozłączkę umożliwiającą wymianę napełnionego zestawu bez konieczności rozłączania drenażu po stronie pacjenta. Wysokość ok. 36 cm i konstrukcja pozwalająca zarówno na zawieszenie, jak i postawienie na integralnym rozkładanym stojaku, uchwyt umożliwiający przenoszenie, możliwość pracy w każdej pozycji (pionie i w poziomie), zapakowany sterylnie w folię i wewnątrz w serwetę. Dołączony wyskalowany lejek gwarantujący dostarczenie odpowiedniej ilości płynu do zastawki wodnej.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytania do części nr 41

Pytanie nr 129

Czy zgodnie z art. 29 ust. 2 i 3 Pzp, w części 41 zamawiający dopuści złożenie oferty na zestaw do strzykawki automatycznej typ Medrad Spectris Solaris EP MR, zestaw składający się z dwóch jednorazowych wkładów do kontrastu o pojemności 65 i 115 ml, dwóch ostrzy typu spike, złącza niskociśnieniowego typ T lub Y z zaworkiem zwrotnym?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza ww wyrób.

Pytanie nr 130

W pozycji nr 1 w/w pakietu Zamawiający wymaga łącznika typu „T”. Zestawy wkładów oferowane przez naszą firmę posiadają łącznik typu „Y”, który jest rozwiązaniem równoważnym i oprócz nieznaczących różnic w kształcie, nie różni się właściwościami, ani też użytecznością od trójnika typu „T”.

Wg. naszej oceny zapis ten jedynie ogranicza uczciwą konkurencję oraz jest niezgodny z zasadą równego traktowania wykonawców.

Czy w związku z tym Zamawiający dopuści w 100% kompatybilny ze strzykawką Medrad Spectris Solaris EP MR zestaw wkładów o następującym składzie:

1 x wkład o pojemności 115 ml

1 x wkład o pojemności 65 ml

1 x złącze niskiego ciśnienia o długości 250 cm z trójnikiem „Y” i zaworkiem antyzwrotnym

2 x złącze szybkiego napełniania „J”

2 x Ostrze typu Spike

Wytrzymałość ciśnieniowa do 375PSI.

Zestaw sterylny, wolny od toksycznych ftalanów.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza ww zestaw.

Pytania do SIWZ i wzoru umowy

Pytanie nr 131 (jest to to samo pytanie co pytanie nr 90, zamawiający udzielił odpowiedzi jeszcze raz aby wykonawcy nie zainteresowani częścią 28 go nie przegapili).

Czy zamawiający dopuści do podawania **cen jednostkowych netto** za 1 szt. wyrobów z dokładnością do trzech lub czterech miejsc po przecinku?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza podawanie **cen jednostkowych netto** do czwartego miejsca po przecinku w przypadku wszystkich części przedmiotu zamówienia.

Pytanie nr 132

Dotyczy § 2 wzoru umowy. Zwracamy się z prośbą o uwzględnienie w opisie przedmiotu zamówienia z §2 Projektu Umowy wszystkich wymagań i okoliczności mogących mieć wpływ na sporządzenie oferty i poprawnego przeprowadzenia postępowania, poprzez określenie minimalnego progu realizacji zamówienia. Niewskazanie tego kluczowego elementu dla wymaganego przepisami Pzp konkretnego i wyczerpującego określenia przedmiotu zamówienia, czyni je szacunkowym i niedookreślonym, przenosząc na wykonawców składających oferty ciężar jego dookreślenia. Realizacja nakazanej przez Krajową Izbę Odwoławczą w sentencji wyroku z dnia 8 stycznia 2008 r. (sygn. akt KIO/UZP 22/07) modyfikacji opisu przedmiotu zamówienia, musi polegać na określeniu realnych, minimalnych wartości zamówień, które na pewno, a nie jedynie przypuszczalnie, zostaną wykonane przez Zamawiającego, oczywiście z uwzględnieniem okoliczności mogących wpływać na jego zmniejszone zapotrzebowanie na przedmiotowe wyroby.

W świetle powyższej argumentacji, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu §2na poniższy.

„Zamawiający zastrzega sobie prawo do częściowej realizacji umowy, jednak niezrealizowana wartość umowy nie może być większa niż 30% wartości umowy”.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 133

Dotyczy § 2 ust. 3 wzoru umowy. Prosimy o podanie maksymalnej liczby dostaw w miesiącu dla pakietów numer 1 oraz 33 – informacja ta ma kluczowe znaczenie dla skalkulowania ceny oferty i tym samym stanowi niezbędny element opisu przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź

Zamawiający nie jest w stanie określić maksymalnej liczby dostaw w miesiącu.

Pytanie nr 134

Zwracamy się z prośbą o poprawienie zapisów. Czy zamawiający miał na myśli „Opóźnienie upoważnia Sprzedającego do naliczenia odsetek ustawowych”?

Odpowiedź

Zamawiający zmienia treść § 4 ust. 4 wzoru umowy w sposób następujący:

„Sprzedający zobowiązany jest do zapłaty kwot wynikających z § 4 umowy w terminie 30 dni od dnia wezwania do zapłaty. Opóźnienie upoważnia Kupującego do naliczenia odsetek ustawowych. W przypadku niedotrzymania terminu określonego w wezwaniu do zapłaty kupujący ma prawo potrącić należną kwotę wraz z odsetkami z bieżących należności sprzedającego.”

Pytanie nr 135

Dotyczy § 5 ust. 3 wzoru umowy. Prosimy o doprecyzowanie, jakie okoliczności ma na myśli zamawiający.

Odpowiedź

Uprawnienie ujęte we wskazanym przepisie jest przeniesieniem do umowy uprawnień zamawiającego wynikających z art. 145 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych.

Pytanie nr 136

Dotyczy wzoru umowy. Zwracamy się z prośbą o dodanie zapisu „Odsetki za opóźnienie w zapłacie należności pieniężnej naliczane będą przez sprzedającego w wysokości ustawowej z tytułu opróżnienia w zapłacie” oraz „W przypadku opóźnienia w spłacie zobowiązań przez kupującego powyżej 90 dni, sprzedający ma prawo wstrzymać realizację zamówień do czasu uregulowania zaległości, bez ponoszenia kar umownych”. Zapisy w umowie są jednostronne i nie zabezpieczają interesów sprzedającego.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 137

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 2 ust. 2 wzoru umowy został dodany podpunkt d) o następującej (lub podobnej) treści: „zmiany średniego kursu NBP walut EUR lub USD w stosunku do kursu z dnia zawarcia umowy; lub w przypadku gdy suma miesięcznych lub kwartalnych wskaźników cen i usług konsumpcyjnych opublikowanych przez Prezesa GUS za okres od dnia zawarcia umowy przekroczy 3%”?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 138

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 4 ust. 1 wzoru umowy słowa „opóźnienia” zostały zastąpione słowami „zwłoki”?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 139

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 4 ust. 1 wzoru umowy słowa „0,2% wartości przedmiotu sprzedaży określonej w § 2 ust. 1 umowy” zostały zastąpione słowami „0,2% wartości przedmiotu sprzedaży niedostarczonego w terminie”?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 140

Czy Zamawiający zgadza się aby w § 5 ust. 2 wzoru umowy słowa „bez potrzeby udzielania dodatkowego terminu” zostały zastąpione słowami „po uprzednim pisemnym wezwaniu Sprzedającego do należytego wykonywania umowy”?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 141

Zważywszy na treść § 5 ust. 4 wzoru umowy, jaką minimalną ilość towaru (jaki procent ilości wskazanych w SIWZ) Zamawiający na pewno zamówi?

Odpowiedź

Zamawiający zamówi co najmniej 70 % przedmiotu zamówienia.

Pytanie nr 142

Dotyczy § 4 ust. 1 tiret pierwsze wzoru umowy. Prosimy o zmianę sposobu naliczania kar umownych w przypadku opóźnienia w dostawie, poprzez naliczanie ich od wartości towarów zamówionych i nie dostarczonych w terminie, zamiast naliczać kary od wartości całej umowy. Jest to powszechnie stosowany sposób naliczania kar umownych w podobnych umowach dostawy.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 143

Dotyczy § 4 ust. 1 umowy.

Czy zamawiający zmodyfikuje ww. zapis na następujący: „Sprzedający zapłaci na rzecz kupującego kary umowne w wypadku: opóźnienia w realizacji Sprzedawcy – w wysokości 0,5 % wartości niezrealizowanej w terminie części zamówienia”.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 144

Czy zamawiający dokona modyfikacji pkt. 4 § 3 wzoru umowy poprzez wykreślenie treści niedopuszczalnej klauzuli: „Sprzedający oświadcza, że przyjął do wiadomości, iż w trakcie realizacji umowy mogą wystąpić opóźnienia w realizacji zobowiązań ze strony kupującego, do 90 dni po terminie płatności faktur.”

Odpowiedź

Zamawiający w żaden sposób nie ogranicza praw wykonawców wynikających z obowiązujących przepisów prawa w tym ustawy o terminach zapłaty w transakcjach handlowych. Zapis ma charakter wyłącznie informujący, w żaden sposób nie zmusza wykonawców do zmiany terminu płatności zobowiązań wynikających z umów zawartych w wyniku tego postępowania.

Pytanie nr 145

Czy Zamawiający dokona modyfikacji treści pkt. 1 § 4 wzoru umowy (cyt.):

1. Sprzedający zapłaci na rzecz Kupującego kary umowne w wypadku:

- opóźnienia w realizacji zobowiązań Sprzedawcy – w wysokości 0,5 % wartości przedmiotu sprzedaży określonej w § 2 ust. 1 umowy, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia,
- odmowy przyjęcia zamówienia na dostawę części przedmiotu umowy – w wysokości 500 PLN brutto.

i nada mu proponowane brzmienie:

1. Sprzedający zapłaci na rzecz Kupującego kary umowne w wypadku:

- opóźnienia w realizacji zobowiązań Sprzedawcy – w wysokości **0,5% wartości niedostarczonego towaru** za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia,
- odmowy przyjęcia zamówienia na dostawę części przedmiotu umowy – w wysokości 500 PLN brutto, poza przypadkiem przewidywanym w Art. 552. kc o treści: „Jeżeli kupujący dopuścił się zwłoki z zapłatą ceny za dostarczoną część rzeczy sprzedanych albo jeżeli ze względu na jego stan majątkowy jest wątpliwe, czy zapłata ceny za część rzeczy, które mają być dostarczone później, nastąpi w terminie, sprzedawca może powstrzymać się z dostarczeniem dalszych części rzeczy sprzedawanych wyznaczając kupującemu odpowiedni termin do zabezpieczenia zapłaty, a po bezskutecznym upływie wyznaczonego terminu może od umowy odstąpić.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 146

Zamawiający w Rozdziale 7 pkt 7) wymaga przedstawienia: „Deklaracje zgodności lub certyfikat potwierdzające zgodność oferowanego wyrobu z wymaganiami Dyrektywy o Wyrobie Medycznym MDD 93/42/EEC – dotyczy wszystkich wyrobów zakwalifikowanych jako wyroby medyczne.”

Chcielibyśmy zwrócić uwagę, iż część asortymentu opisanego w przedmiocie zamówienia jest wyrobem medycznym zakwalifikowanym do diagnostyki in vitro (jak np. nożyki do mikrotomu, szkiełka) a zatem podlega przepisom dyrektywy 98/79/EC. W branży wyrobów medycznych zastosowanie mają trzy dyrektywy nowego podejścia:- MDD (ang. Medical Device Directive) - 93/42/EEC - dyrektywa dla wyrobów medycznych (zwanym w legislacji

polskiej wyrobami medycznymi do różnego przeznaczenia) -AIMD (ang. Active Implantable Medical Device) - 90/385/EEC - dyrektywa dla aktywnych implantowanych wyrobów medycznych- IVD (ang. In Vitro Diagnostic Device Directive) - 98/79/EC - dyrektywa dla wyrobów medycznych do diagnostyki in-vitro.

W związku z tym zwracamy się z prośbą o wprowadzenie zmiany do powyższego wymagania na np. " Deklaracja zgodności lub certyfikat potwierdzające zgodność oferowanego wyrobu z wymaganiami dyrektywy MDD 93/42/EEC lub IVD 98/79/EC w zależności od klasyfikacji – dotyczy wyrobów zakwalifikowanych jako wyroby medyczne."

Odpowiedź

Oczywistym dla zamawiającego jest, że jeśli w zakresie zaoferowanego wyrobu obowiązywać będzie dyrektywa IVD 98/79/EC odpowiednio do klasyfikacji wyrobu obowiązkiem wykonawcy jest przedstawienie dokumentu potwierdzającego zgodność z tą dyrektywą na takiej samej zasadzie, jak w przypadku gdy dany wyrób nie będzie klasyfikowany jako wyrób medyczny wystarczy oświadczenie wykonawcy o tymże.

Pytanie nr 147

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

Odpowiedź

Zamawiający nie zmienia wzoru umowy.

Pytanie nr 148

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej za 1 szt. wyrobów z dokładnością do 3 lub 4 miejsc po przecinku w Części nr 28?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza podawanie **cen jednostkowych netto** do czwartego miejsca po przecinku w przypadku wszystkich części przedmiotu zamówienia.

Pytanie nr 149

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

Odpowiedź

Zamawiający nie przewiduje takiego działania.

Pytanie nr 150

Wnosimy o zmianę stanowiska Zamawiającego w kwestii liczenia kar umownych za opóźnienie w realizacji zobowiązań od kwoty niezrealizowanej wartości dostawy/części umowy, a nie całkowitej wartości umowy, krzywdzącym jest, aby Wykonawca, bądź Zamawiający ponosił ewentualną karę za prawidłowo zrealizowaną już wartość umowy. Czy zatem Zamawiający dokona modyfikacji wspomnianego zapisu umowy?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 151

Prosimy o wprowadzenie poniższego zapisu do umowy:

W przypadku opóźnienia terminu płatności Wykonawca ma prawo do naliczenia odsetek ustawowych za opóźnienie w transakcjach handlowych, o których mowa w art. 4 pkt 3) ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych (Dz. U. z 2016, poz.684 t. j.).

Odpowiedź

Zamawiający stoi na stanowisku, że uprawnienia wykonawców wynikające z ustawy o terminach zapłaty w transakcjach handlowych są w wystarczający sposób zapisane w treści ustawy i nie ma potrzeby powielać tych zapisów w treści umowy.

Pytanie nr 152

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

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

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody.

Równocześnie Szpital Specjalistyczny w Brzozowie Podkarpacki Ośrodek Onkologiczny im. ks. B. Markiewicza, występując jako zamawiający w niniejszym postępowaniu, na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy Prawo zamówień publicznych, dokonuje zmian w specyfikacji istotnych warunków zamówienia w zakresie:

Treść punktu 13 i 14 specyfikacji istotnych warunków zamówienia zmienia się na następującą:

13. Miejsce i termin składania ofert.

Termin składania ofert: **27.11.2018r. godz. 12.15.**

Oferty należy składać na adres zamawiającego:

Szpital Specjalistyczny w Brzozowie, Podkarpacki Ośrodek Onkologiczny im. ks. B. Markiewicza, ul. ks. J. Bielawskiego 18, sekretariat, budynek „G” administracja.

14. Miejsce i termin otwarcia ofert.

Oferty zostaną otwarte przez członków komisji przetargowej dnia **27.11.2018r.**
o godz. 12.30, w siedzibie zamawiającego, budynek „G” administracja, świetlica.
Otwarcie ofert jest jawne.

Pozostałe zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

Odpowiedzi na pytania oraz zmiany wprowadzone w specyfikacji istotnych warunków zamówienia są wiążące dla wszystkich wykonawców biorących udział w niniejszym postępowaniu.