

Białystok, dn. 06.09.2019r.

Numer pisma: DA.ZP.242.54.2.2019

Wszyscy
zainteresowani Wykonawcy

Dotyczy: postępowania przetargowego w trybie przetargu nieograniczonego na **dostawę sprzętu medycznego jednorazowego użytku**, oznaczenie postępowania: **DA.ZP.242.54.2019**

Zamawiający: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Wojewódzki Szpital Zespolony im. Jędrzeja Śniadeckiego w Białymstoku w skrócie „WSZ”, działając na podstawie art. 38 ust. 1, 2 i 4 ustawy z dnia 29.01.2004r. Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2018 r. poz. 1986 ze zm.) przedstawia treść pytań i udzielonych odpowiedzi oraz modyfikacje do treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia:

Pytania i odpowiedzi na pytania Wykonawców oraz modyfikacja treści SIWZ:

Pytania do Pakietu nr 1

1. Pakiet 1: Czy Zamawiający dopuszcza podanie ceny za opakowanie a'144 szt. z przeliczeniem zamawianych ilości z zaokrągleniem do pełnych opakowań w górę?

Odpowiedź: Dopuszczamy opakowanie 144 szt. Z przeliczeniem ilości tj. oferowaną ilość opakowań zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.

2. Pakiet 1, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści osłonki pakowane a'144 z przeliczeniem ilości do 70 opakowań?

Odpowiedź: Dopuszczamy osłonki pakowane po 144 szt. z przeliczeniem ilości do 70 opakowań tj. oferowaną ilość opakowań zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.

Pytania do Pakietu nr 2

1. Pakiet 2, pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści łączniki do drenów 10/9 pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź: Dopuszczamy łączniki do drenów 10/9, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

2. Pakiet 2, pozycja 2 Czy Zamawiający dopuści łączniki Y o stożkowych, schodkowych ramionach o rozmiarach: zewn. 7mm i wewn. 5mm?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

3. Dotyczy Pakietu nr 2 poz. 1: Czy Zamawiający dopuści łącznik do drenów i ssaków 11/9 j.u. sterylny spełniający resztę postawionych wymagań SIWZ?

Odpowiedź: Dopuszczamy łączniki do drenów 11/9, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

4. Dotyczy Pakietu nr 2 poz. 2: Czy Zamawiający dopuści łącznik Y w rozm. CH 11 do CH 18 spełniające resztę wymagań SIWZ?

Odpowiedź: Dopuszczamy łączniki do drenów Y w rozmiarach CH 11 do CH 18 pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ.

Pytania do Pakietu nr 3

1. Pakiet 3: Prosimy o dopuszczenie zaoferowania stazy bezlateksowej w opakowaniu 25 szt. na rolce z perforacją **co 47 cm**. Pozostałe parametry tak jak w SIWZ. Umożliwi złożenie oferty większej liczbie oferentów i zaoferowanie Zamawiającemu korzystniejszej oferty cenowej.

W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, przemawiających za preferowaniem wyłącznie perforacji co 45 cm.

Odpowiedź: Dopuszczamy perforacje co 47 cm. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Pytania do Pakietu nr 5

1. Pakiet 5: Prosimy o dopuszczenie zaoferowania kieliszków pakowanych po 75 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości sztuk na opakowania tj. 8960 opakowań po 75 szt. Umożliwi złożenie oferty większej liczbie oferentów i zaoferowanie Zamawiającemu korzystniejszej oferty cenowej i jakościowej.

W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, przemawiających za preferowaniem pakowania kieliszków po 70 szt.

Odpowiedź: Dopuszczamy kieliszki pakowane po 75 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości tj. oferowaną ilość opakowań zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.

2. Pakiet 5: Czy Zamawiający dopuści kieliszki w opakowaniu a'75 sztuk z przeliczeniem ilości z 9600 op. a'70szt. Na 8960 op. a'75 szt.?

Odpowiedź: Dopuszczamy opakowanie 75 sztuk z przeliczeniem ilości tj. oferowaną ilość opakowań zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.

3. Pakiet 5, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści kieliszki w opakowaniach a'90 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

4. Dotyczy Pakietu nr 5 poz. 1: Czy Zamawiający dopuści kieliszki do leków w opakowaniach A.80 szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianych ilości do pełnych opakowań, spełniające resztę wymagań SIWZ?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

Pytania do Pakietu nr 6

1. Pakiet 6, pozycja 2 Proszę o sprecyzowanie czy Zamawiający oczekuje wieszaków zarejestrowanych jako wyrób medyczny?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytania do Pakietu nr 8

1. PAKIET 8 : Czy Zamawiający dopuści strzykawkę ze skalą rozszerzoną do 60 ml spełniającą pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

Pytania do Pakietu nr 9

1. Pakiet 9 Poz. 1 - prosimy o dopuszczenie zaoferowania strzykawki 100ml cewnikowej z dwiema wymiennymi końcówkami Luer , gdzie jedna z końcówek umocowana jest na tłoku a druga końcówka umieszczona jest luźno. Pozostałe parametry jak w SIWZ.

Odpowiedź: Dopuszczamy strzykawki cewnikowe 100 ml z jedną końcówką umieszczoną na tłoku, a druga luźno.

2. Pakiet 9: Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania standardową strzykawkę 100ml z jedną wymienną końcówką luer, z możliwością podłączenia cewnika z możliwością zmiany na złącze typu luer?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

3. Pakiet nr 9 poz. 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki 100ml (Janeta) z końcówką ściętą pod kątem 45 stopni?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

4. Dotyczy Pakietu nr 9 poz. 1: Czy Zamawiający dopuści strzykawkę z dwoma wymiennymi łącznikami, z których jeden jest umocowany na tłoku, a drugi znajduje się wewnątrz opakowania ze strzykawką? Pozostałe parametry strzykawki zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

Pytania do Pakietu nr 10

1. Pakiet 10: Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania strzykawki z kontrastującym z czarną skalą mlecznym tłokiem i z nazwą własną strzykawki na cylindrze?

Odpowiedź: Dopuszczamy mleczny tłok.

2. Pakiet nr 10 poz. 1 Czy Zamawiającemu chodzi o strzykawki dwuczęściowe?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

3. Pakiet nr 10 poz. 1a: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny za opakowanie 80 sztuk z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu asortymentowo-cenowym, z ewentualnym zaokrągleniem do pełnych opakowań. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Wyrażamy zgodę na podanie ceny za op. 80 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości tj. oferowaną ilość opakowań zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.

4. Pakiet nr 10 poz. 1a, 1b, 1c, 1d: Czy Zamawiający wymaga, aby strzykawki posiadały rozszerzoną skalę w stosunku do pojemności nominalnej o minimum 20%? Tzn.: strzykawka 2 -3 ml, 5 – 6 ml, 10-12 ml, 20-24 ml?

Odpowiedź: Dopuszczamy rozszerzoną skalę.

5. Pakiet 10, pozycja 1 a-d Czy Zamawiający dopuści strzykawki w opakowaniu typu blister-pack?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

6. Pakiet 10, pozycja 1a Czy Zamawiający dopuści strzykawki w opakowaniu a'70 szt. ?

Odpowiedź: Dopuszczamy opakowania 70 sztuk z przeliczeniem ilości tj. oferowaną ilość opakowań zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.

7. Pakiet 10, pozycja 1a Czy Zamawiający dopuści strzykawki w opakowaniu a'50 szt. ?

Odpowiedź: Dopuszczamy opakowanie 50 sztuk z przeliczeniem ilości tj. oferowaną ilość opakowań zaokrąglić do pełnego opakowania w górę.

8. Dotyczy Pakietu nr 10 poz. 1a-1d: Czy Zamawiający wymaga strzykawek o skali rozszerzonej o minimum 20%?

Odpowiedź: Dopuszczamy rozszerzoną skalę.

9. Dotyczy Pakietu nr 10 poz. 1a-1d: Czy Zamawiający wymaga strzykawek pochodzących od jednego producenta?

Odpowiedź: Nie wymagamy. Dopuszczamy.

10. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek pakowanych maksymalnie po 100 szt.

Odpowiedź: Dopuszczamy opakowanie po 100 sztuk.

11. Dotyczy Pakietu nr 10 poz. 1 (1a-1d): Czy w celu zapewnienia gładkości przesuwu tłoka, jego stabilności oraz zapewnienia pewnego chwytu Zamawiający wymaga tłoka prostego (nie zwężanego) na całej długości cylindra?

Odpowiedź: Dopuszczamy. Nie wymagamy.

12. Dotyczy Pakietu nr 10 poz. 1 (1a-1d): Czy Zamawiający wymaga kolorystycznego oznakowania rozmiaru strzykawki na pojedynczym opakowaniu każdej sztuki oraz nadrukowanej informacji o braku zawartości ftalanów?

Odpowiedź: Dopuszczamy. Nie wymagamy.

Pytania do Pakietu nr 11

1. Czy Zamawiający w pakiecie nr 11 oczekuje igły do biopsji gruboigłowej, jednorazowego użytku, sterylnej, automatycznej z możliwością użycia również jako igła półautomatyczna (strzał sekwencyjny), z dwoma niezależnymi przyciskami z przodu i z tyłu aparatu umożliwiającymi strzał?

Odpowiedź: Zamawiający zmienia opis przedmiotu zamówienia, załączając zmieniony Załącznik nr 1 do SIWZ. Zmieniony Formularz Szczegółowy Oferty Pakietu nr 11 stanowi załącznik do niniejszego pisma.

Pytania do Pakietu nr 12

1. Dotyczy pakietu nr 12: Czy Zamawiający stawiając wymaganie w zakresie długość rękawicy 260-285mm. ma na myśli minimalną długość rękawicy? Pragniemy nadmienić, iż rękawice sterylne w zależności od rozmiaru są również dłuższe i zgodne z normą EN 455. Prosimy o dopuszczenie rękawicy o długości min. 295 mm o pozostałych parametrach zgodnych z SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

2. Pakiet nr 12 poz.1 Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie rękawic chirurgicznych jałowych, bezpudrowych lateksowych o długości rękawicy min.285mm dla wszystkich rozmiarów?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

3. Pakiet 12, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści zaferowanie rękawic chirurgicznych o minimalnej grubości min. na palcu $0,21\pm 0,02$ mm, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

4. Pakiet 12, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści zaferowanie rękawic chirurgicznych o minimalnej grubości min. na palcu $0,22\pm 0,02$ mm, o nie znacznej różnicy w poziomie białek max $33\mu\text{g/g}$ pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

5. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy oczekuje warstwy wewnętrznej o strukturze sieci, która ułatwia zakładanie oraz poprzez swoją strukturę rozciąga się (nie pęka jak polimer), a tym samym znacząco spowalnia przenikanie protein na skórę?

Odpowiedź: Oczekuje warstwy wewnętrznej o strukturze sieci, która ułatwia zakładanie.

6. Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy rękawice mają być pakowane w opakowania zewnętrzne foliowe umożliwiające sprawne otwieranie w każdych warunkach tj. z dodatkowym wycięciem jednego z listków?

Odpowiedź: Oczekuje opakowania foliowego ułatwiającego otwieranie.

7. Czy Zamawiający ma na myśli normy ISO 13485, ISO 14001, ISO 9001?

Odpowiedź: Zgodnie z obowiązującymi przepisami dotyczącymi stosowania rękawic.

Pytania do Pakietu nr 13

1. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o wyjaśnienie czy dopuszcza w miejsce certyfikatu do żywności rękawice dopuszczone do bezpośredniego kontaktu z żywnością oznaczone na opakowaniu poprzez graficzny symbol kieliszka i widelca + dokument badania z wynikami wykonany przez jednostkę niezależną + deklaracja zgodności?



Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Oraz dopuszczenie rękawicy diagnostycznej, nitylowej bezpudrowej o powierzchni zewnętrznej mikroteksturowanej z dodatkową teksturą na końcach palców. AQL 1,0. Rękawice odporne na przenikanie związków chemicznych wg PN EN 374-1,2,3 potwierdzone przez niezależne badania przynajmniej 3 związków chemicznych z czasem przenikania min. 30 minut (izopropanol 70% poziom I tj. powyżej 10 minut), pozostałe parametry zgodne?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

2. Pakiet nr 13 poz.1_Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie alternatywnie Rękawic diagnostycznych nitylowych bezpudrowych, jednorazowego użytku, niejałowych, z wewnętrzną warstwą polimerową, z rolowanym mankietem, jednakowe na lewą i prawą dłoń, mikroteksturowane z dodatkową teksturą na końcach palców. Grubość rękawic w palcach min 0.10mm na dłoni min. 0,07mm. Zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz środek ochrony indywidualnej kat. III. Rękawice spełniające normę ASTM F 1671. Rękawice odpowiednie do kontaktu z żywnością (stosowanie fabryczne oznakowanie opakowania). AQL 1,0. Rękawice będące zarówno wyrobem medycznym klasy I jak i środkiem ochrony indywidualnej kategorii III typ B**, zgodne z normami: EN 455, EN 420, EN ISO 374-1, EN ISO 374-5, ASTM F1671. Odporność chemiczna zgodnie EN 16523-1 potwierdzone przez niezależne badania przynajmniej 3 związków chemicznych z czasem przenikania min. 30 minut oraz na gotowy preparat dezynfekcyjny zawierający izopropanol. Pakowane w pudełku po 100 szt., Rozmiar S,M,L,XL ?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

3. Pakiet 13, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie rękawic nitylowych o minimalnej grubości min. na dłoni $0,08 \pm 0,01$ mm na palcu $0,1 \pm 0,01$ mm, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

4. Pakiet 13, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie rękawic nitylowych w opakowaniu zbiorczym dla rozmiarów S,M,L - a'200 sztuk , XL –a'180 sztuk pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

5. Prosimy Zamawiającego o rozpatrzenie i dopuszczenie w pakiecie nr 54 rękawic nitrylowych chroniących przed przenikaniem 70% izopropanolu przez powyżej 20 minut, co jest wystarczające biorąc pod uwagę długość pracy w rękawicy diagnostycznej. Wyżej zaproponowane rozwiązanie umożliwi złożenie oferty konkurencyjnej cenowo, przy zachowaniu wymagań barierowości niezbędnych do zaspokojenia potrzeb użytkowników rękawic diagnostycznych.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

6. Prosimy o dopuszczenie rękawic nitrylowych o grubości w palcach 0,10 +/- 0,02mm, na dłoni 0,08 +/- 0,02mm.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

7. Prosimy o dopuszczenie rękawic nitrylowych o poziomie AQL $\leq 1,5$.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytania do Pakietu nr 12-13

1. W związku ze zmianami prawnymi dla produktów zarejestrowanych jako środek ochrony osobistej, które obowiązują od 2015 r., prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zaoferowania równoważnych norm potwierdzających przenikalności dla substancji chemicznych tj. EN 16523-1 oraz dla wirusów EN 374-5. Pragniemy podkreślić, iż EN 374-3 i ASTM F 1671 zostały wycofane i zastąpione, przez EN 16523-1 i EN 374-5 i każdy produkt dostarczany po 20 kwietnia 2019 r. powinien być zgodny z obowiązującymi normami.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

Pytania do Pakietu nr 15

1. Dotyczy Pakiet nr 1, pozycja nr 1: Sposób przebarwienia substancji wskaźnika nie ma wpływu na ocenę właściwości cyklu sterylizacji. Wskaźniki muszą jedynie dostarczyć wyraźnie dostateczny dowód ekspozycji po poddaniu działaniu czynnika sterylizującego o określonych parametrach (PNENISO 11140). Czy – wobec powyższego – Zamawiający dopuszcza zaoferowanie testów biologicznych posiadających na zewnątrz ampułki naniesiony wskaźnik zmieniający kolor z różowego na brąz?

Odpowiedź: Dopuszczamy test biologiczny posiadający wskaźnik zmieniający kolor z różowego na brąz.

UWAGA: Zamawiającego zdaniem doszło do omyłki. Pytanie oraz udzielona odpowiedź dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 15 w przedmiotowym postępowaniu.

Pytania do Pakietu nr 17

1. Pakiet nr 17: Do poz. 1. Czy Zamawiający dopuści płytkę w rozmiarze 50, docięcie 15-30 mm?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

2. Pakiet nr 17: Do poz. 2. Czy Zamawiający dopuści płytkę w rozmiarze 50, docięcie 15-30 mm?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

Pytania do Pakietu nr 21

1. Zad. 21. Poz. 1. Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty na prowadnik o długości roboczej 260 cm, reszta parametrów zgodna z SIWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

2. Czy zamawiający w Pakiecie 21 dopuszcza Prowadnik z powłoką hydrofilną, prosty o następującej długości: - długość : 150cm; Pozostałe parametry zgodne z SIWZ

Odpowiedź: Dopuszczamy.

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w Pakiecie nr 21 przewodnika z powłoką hydrofilną o następujących parametrach:

- Średnice i długości: o dla średnicy 0,018" dostępne długości: 80, 150, 180, 260 cm;
- o dla średnicy 0,025" dostępne długości: 150, 180, 260 cm;
- o dla średnicy 0,035" dostępne długości: 80, 150, 180, 220, 260 cm;
- o dla średnicy 0,038" dostępne długości: 80, 120, 150, 180, 260 cm;

- Stały rdzeń
- Końcówki: prosta i zakrzywiona
- Dostępne przewodniki sztywne i standardowe
- Pokrycie hydrofilne
- Doskonała pamięć kształtu końcówki
- Przeniesienie obrotu 1:1
- Elastyczna końcówka na długości 3 cm
- Materiał cieniujący – wolfram
- Prowadnik z nitinolowym rdzeniem pokrytym płaszczem poliuretanowym (w technologii koekstruzji) z pokryciem hydrofilnym

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytania do Pakietu nr 22

1. Pakiet nr 22 poz. 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kranika trójdrożnego Luer z optycznym wskaźnikiem pozycji?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

2. Pakiet nr 22 poz. 1: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kranika trójdrożnego Luer pojedynczo w opakowanie folia papier?

Odpowiedź: Dopuszczamy opakowanie folia papier.

3. Pakiet 22, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści kranik o następujących właściwościach: Kranik trójdrożny z drenem przedłużającym o różnej długości (od 7cm do 100cm), transparentna obudowa, obrotowa końcówka Luer Lock, wyraźny optyczny identyfikator pozycji otwarty-zamknięty, (oznaczone kierunki przepływu), wykonany z poliwęglanu, dren wykonany z PVC, wszystkie wejścia zabezpieczone koreczkami, odporny na lipidy, nie zawiera lateksu, nie zawiera ftalanów, jednorazowego użytku, niepirogenny, nietoksyczny, sterylizowany tlenkiem etylenu, termin ważności: 5 lat, pakowanie: 1 sztuka-papier/folia?

Odpowiedź: Dopuszczamy kranik trójdrożny o w/w parametrach.

Pytania do Pakietu nr 24

1. Pakiet 24, pozycja 1 – Czy zamawiający dopuści Pas do KTG w rozmiarze 50x130 cm, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

Pytania do Pakietu nr 25

1. Poz. 1a Czy zamawiający dopuszcza płytkę elastyczną, dostosowującą się do kształtów ciała, rozmiar do wyboru Zamawiającego:

Płytkę stomijna z uszkami do paska, rozm. 40 mm (otwór do przycięcia 10-35)

Płytkę stomijna z uszkami do paska, rozm. 50 mm (otwór do przycięcia 10-45)

Płytki stomijne z uszkami do paska, rozmiar 60 mm (otwór do przycięcia 10-55)
Płytki stomijne z uszkami do paska, rozmiar 70 mm (otwór do przycięcia 10-65)

Odpowiedź: Dopuszczamy.

2. Poz. 1b Czy zamawiający dopuszcza worki kompatybilne z płytkami, rozmiary do wyboru Zamawiającego:

Worki stomijne jednoczęściowe, otwarte, z okienkiem, przezroczyste, filtr okrągły – rozmiar 40 mm, pojemność 550 ml

Worki stomijne jednoczęściowe, otwarte, z okienkiem, przezroczyste, filtr okrągły – rozmiar 50 mm., pojemność 550 ml

Worki stomijne jednoczęściowe, otwarte, z okienkiem, przezroczyste, filtr okrągły – rozmiar 50 mm, pojemność 495 ml

Worki stomijne jednoczęściowe, otwarte, z okienkiem, przezroczyste, filtr okrągły – rozmiar 70 mm, pojemność 455 ml

Odpowiedź: Dopuszczamy.

3. Czy Zamawiający dopuszcza składanie zamówień w pełnych opakowaniach handlowych (worki stomijne pakowane po 30 sztuk w opakowaniu handlowym, płytki pakowane po 5 sztuk w opakowaniu)? W przypadku naszej firmy nie ma możliwości sprzedawania w pojedynczych sztuk, gdyż magazyn znajduje się na Węgrzech skąd bezpośrednio wysyłany jest towar do Zamawiającego.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

Pytania do Pakietu nr 27

1. Pakiet 27, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści półmaskę ochronną bez zaworu o skuteczności filtracji i odporności na przesiąkanie wyższej niż podano w SIWZ, spełniającej pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

2. Pakiet 27, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści półmaskę ochronną pakowaną indywidualnie w opakowanie foliowe oraz a`30szt w kartonik?

Odpowiedź: Dopuszczamy półmaskę pakowaną w opakowanie foliowe oraz a`30 szt. w kartonik.

3. Pakiet 27, pozycja 1 - Czy zamawiający dopuści maskę zakwalifikowaną jako środek ochrony indywidualnej zgodną z wymaganiami dyrektywy: 89/686/EEC oraz normy: EN 149.2001+A1.2009, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

4. Pakiet 27, pozycja 1- Czy zamawiający dopuści pakowane po 15 sztuk?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

5. Pakiet 27, pozycja 1- Czy zamawiający dopuści maskę bez zaworu oddechowego, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

6. Pakiet 27, pozycja 1 – Czy zamawiający dopuści pakowane po 25 sztuk?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

Pytania do Pakietu nr 28

1. Pakiet 28 Poz. 1 i - prosimy o dopuszczenie igły iniekcyjnej o rozmiarze **0,45x12mm** w miejsce igły 0,45x10mm.

Różnica o 0,02 mm od wskazanego w SIWZ wymogu jest niezauważalna i nie powinna wpływać na właściwości użytkowe ani techniczne igły iniekcyjnej.

W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, przemawiających za preferowaniem wyłącznie rozmiaru igły 0,45x10mm.

Odpowiedź: Dopuszczamy igły iniekcyjne o rozmiarze 0,45 x 12 mm.

2. Pakiet 28: Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania w pakiecie 28 igieł pochodzących od jednego producenta w celu łatwiejszej identyfikacji?

Odpowiedź: Dopuszczamy igły pochodzące od jednego producenta.

3. Pakiet nr 28 poz. 1i Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie igły do iniekcji jednorazowego użytku w rozmiarze 0,45x12 mm?

Odpowiedź: Dopuszczamy igły w rozmiarze 0,45x12 mm.

4. Pakiet nr 28 poz. 1a-1h Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu?

Odpowiedź: Nie wydzielamy w/w pozycji.

5. **Dotyczy Pakietu nr 28 poz. 1i:** Czy Zamawiający dopuści igły w rozmiarze 0,45x16 mm, o pozostałych parametrach zgodnych z SIWZ?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

6. Do pakietu nr 28 poz.1 Czy zamawiający dopuści igłę w rozmiarze 0,45 x 13 mm zamiast tej z pozycji 1i o rozmiarze 0,45 x 10 mm.

Odpowiedź: Dopuszczamy igły w rozmiarze 0,45x13 mm.

7. Poz. 1f Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł w rozmiarze 0,7 x 32mm.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

8. Poz. 1g Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł w rozmiarze 0,6 x 32mm.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

Pytania do Pakietu nr 30

1. Pytanie Nr 1. Dotyczy pakietu nr 30, pozycja nr 1

Czy Zamawiający dopuści igłę 20G o długości 145mm, część aktywna 10mm?

Odpowiedź: Tak.

2. Pytanie Nr 2. Dotyczy pakietu nr 30, pozycja nr 2

Czy Zamawiający dopuści igły 20G i 22G o długości 98,6mm, część aktywna 10mm ?

Odpowiedź: Tak.

3. Pytanie Nr 3. Dotyczy pakietu nr 30, pozycja nr 3

Czy Zamawiający dopuści igłę 20G o długości 98,6mm, część aktywna 10mm oraz igłę 20G o długości 145 mm, część aktywna 10mm?

Odpowiedź: Tak.

Pytania do Pakietu nr 34

1. Pakiet 34, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści zestaw do nebulizacji z łącznikiem T o średnicy 22F/22F, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź: Nie.

2. Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy oczekuje aby zaoferowane produkty nie zawierały szkodliwych substancji takich jak: ftalanów, DEHP, lateksu i bisfenolu?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytania do Pakietu nr 35

1. Pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści wysokiej jakości rękojeść do laryngoskopu wykonana niemagnetycznego stopu specjalnie usztywnianego plastiku?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

2. Pozycja 2: Czy Zamawiający dopuści wysokiej jakości łyżkę do laryngoskopu typ McIntosh w rozmiarach 1,2, 3, 4, 5 przy zachowaniu reszty parametrów w 100%

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

3. Pozycja 2: Czy Zamawiający dopuści wysokiej jakości łyżkę do laryngoskopu typ McIntosh w rozmiarach 0,1,2, 3, 4, 5 przy zachowaniu reszty parametrów w 100%

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

4. Poz. 1 Prosimy o wydzielenie poz. 1 do osobnego pakietu, co umożliwi wzięcie udziału w postępowaniu większej ilości wykonawców, a tym samym wpłynie korzystnie na konkurencyjność ofert.

Odpowiedź: Nie wydzielamy pakietów.

5. Poz. 2 Prosimy o dopuszczenie łyżek w rozmiarach: 1, 2, 3, 4, łyżka do laryngoskopu światłowodowa, jednorazowa, biologicznie czysta, typ McIntosh. łyżka nieodkształcająca się, wykonana z poliacetalu, pasująca do rękojeści wielorazowych z tzw. zielonej specyfikacji, profil łyżek identyczny z profilem łyżek wielorazowego użytku, metalowy zatrzask kulkowy, zapewniający trwałe mocowanie w rękojeści. Prosimy o odstąpienie od wymogu stosowania łyżek przy rezonansie magnetycznym.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

6. Poz. Prosimy o dopuszczenie łyżek w rozmiarach: 0, 1, 2, 3, 4, łyżka do laryngoskopu światłowodowa, jednorazowa, biologicznie czysta, typ Miller. łyżka nieodkształcająca się, wykonana z poliacetalu, pasująca do rękojeści wielorazowych z tzw. zielonej specyfikacji, profil łyżek identyczny z profilem łyżek wielorazowego użytku, metalowy zatrzask kulkowy, zapewniający trwałe mocowanie w rękojeści. Prosimy o odstąpienie od wymogu stosowania łyżek przy rezonansie magnetycznym.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

7. Pakiet 35, pozycja 2 – Czy zamawiający odstąpi od możliwości stosowania łyżek przy rezonansie magnetycznym, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

8. Pakiet 35, pozycja 3 – Czy zamawiający odstąpi od możliwości stosowania łyżek przy rezonansie magnetycznym, pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytania do Pakietu nr 36

1. Pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści wysokiej jakości maski krtaniowe LMA posiadająca możliwość wprowadzenia przewodnicy bez intubacji?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

2. Pozycja 2: Czy Zamawiający dopuści wysokiej jakości maski krtaniowe LMA w rozmiarach 1-5 posiadająca możliwość wprowadzenia przewodnicy bez intubacji z kanałem gastrycznym dla zgłębnika 14F dla rozmiarów 3-5?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytania do Pakietu nr 37

1. Pozycja 2: Czy Zamawiający dopuści wysokiej jakości rurkę RUSCH posiadającą mankiet z medycznego PVC ze znacznikami głębokości określonymi dla danej rurki w zestawie bez przewodnicy przy zachowaniu reszty parametrów w 100%?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

2. Pozycja 3: Czy Zamawiający dopuści wysokiej jakości rurkę RUSCH posiadającą mankiet baryłkowy przy zachowaniu reszty parametrów w 100%?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

3. Pozycja 4 i 5: Czy Zamawiający dopuści wysokiej jakości rurkę RUSCH posiadającą mankiet dla wrażliwych pacjentów niskociśnieniowy w rozmiarach od 3.5 do 10 przy zachowaniu reszty parametrów w 100%?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

4. Pozycja 8: Czy Zamawiający dopuści wysokiej jakości przewodnicę RUSCH w rozmiarach:
do rurek 2,5-4,5 długość 270mm;
do rurek 4,5-6,5 długość 330mm;
do rurek powyżej 6,0 długość 310mm

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytania do Pakietu nr 38

1. Pozycja 2: Czy Zamawiający dopuści wysokiej jakości rurki tracheotomijne RUSCH w rozmiarach od 6.5 do 10 przy zachowaniu reszty parametrów w 100%?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

2. Pozycja 1. Czy Zamawiający wymaga rurki bez ftalanów, z rozmiarem rurki na baloniku kontrolnym?

Odpowiedź: Zgodnie z SWIZ.

3. Pozycja 2. Czy Zamawiający wymaga rurki tracheostomijnej ze stałym i z ruchomym szyldem do wyboru przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Tak.

4. Pozycja 1 i 2. Czy Zamawiający wymaga, aby rurki pochodziły od jednego producenta?

Odpowiedź: Nie.

Pytania do Pakietu nr 39

1. Pakiet 39 : Zwracamy się z prośbą o wydzielenie pozycji 2 z pakietu 39 i stworzenie osobnego pakietu na przedłużacze obwodu (martwa przestrzeń).

Odpowiedź: Nie wydzielamy pozycji z Pakietu nr 39.

2. Pakiet 39, pozycja 2 – Zwracamy się z prośbą w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji, aby Zamawiający wydzielił z pakietu 39 pozycję 2 i umożliwi składanie ofert wyłącznie na ten asortyment, a w razie odmowy umożliwi złożenie oferty na poszczególne pozycje w obrębie tego zadania. Wydzielenie pozycji do osobnej części pozwoli na startowanie w przetargu większej liczbie wykonawców, a przez to Zamawiający uzyska najbardziej korzystną cenę.

Odpowiedź: Nie wydzielamy pozycji z Pakietu nr 39.

Pytania do Pakietu nr 40

1. Pakiet 40, pozycja 2 Czy zamawiający dopuści worki zbiorcze kompatybilne z systemem zbiorczym opisanym w pozycji 1?

Odpowiedź: Nie.

2. Poz. 1 Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy nie zaszła oczywista omyłka i Zamawiający w tej pozycji oczekuje: jednorazowy system 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 klamrą 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: Zgodnie z SIWZ.

Pytania do Pakietu nr 41

1. Pakiet 41, poz. 2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowej łyżki dla dorosłych do wideolaryngoskopu KingVision w wersji mikrobiologicznie czystej. Pragniemy zaznaczyć iż Zamawiający zna i z powodzeniem używa łyżkę w proponowanej wersji.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

Pytania do Pakietu nr 43

1. Dotyczy Pakietu 43: Czy Zamawiający dopuści resuscytator bez zastawki oddechowej z zaworem PEEP?

Odpowiedź: Tak.

2. Pakiet 43 Prosimy o dopuszczenie jako równoważny resuscytator (worek samorozprężalny) dla dorosłych o następujących parametrach:

- objętość oddechow/dostarczana objętość: jedna ręka 600 ml/dwie ręce 1000 ml
- objętość worka: 1547 ml
- bez zaworu PEEP lecz z możliwością podłączenia zaworu PEEP na zaworze pacjenta bez potrzeby stosowania dodatkowych złączy
- pasek zabezpieczający przed wyslizgiwaniem się z dłoni zintegrowany z workiem samorozprężalnym
- obrotowe podłączenie maski z zaworem pacjenta i zaworu pacjenta z workiem
- rezerwuar tlenu umożliwiający podawanie wysokich stężeń tlenu w mieszanie oddechowej oraz dren do pododawania tlenu
- maska twarzowa z powietrznym mankietem dla osoby dorosłej
- worek resuscytatora wykonany z materiału SEBS
- wykonany z materiałów bez zawartości ftalanów (potwierdzenie - Oświadczenie Producenta)
- jednorazowego użytku

Odpowiedź: Dopuszczamy.

Pytania do Pakietu nr 44

1. Pakiet 44 Prosimy o dopuszczenie rurek ustno-gardłowych sterylnych w rozmiarach : 5cm, 6cm, 7cm, 8cm, 9cm, 10cm z zachowaniem pozostałych zapisów SIWZ.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

2. Pakiet 44, pozycja 1 Czy Zamawiający dopuści rurkę sterylną, sterylizowaną tlenkiem etylenu, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź: Tak.

3. Dotyczy Pakietu nr 44 poz. 1: Czy Zamawiający dopuści rurki ustno-gardłowe jałowe, o pozostałych parametrach zgodnych z SIWZ?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

Pytania do Pakietu nr 45

1. Pozycja 1: Czy Zamawiający dopuści wysokiej jakości maskę anestetyczną RUSCH w rozmiarach od 1 do 6 spełniająca wszystkie parametry wiekowe oraz minimalne przestrzenie martwe dla odpowiedniego rozmiaru przy zachowaniu reszty parametrów w 100%?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

2. Dotyczy Pakietu 45 poz. 1: Czy Zamawiający dopuści maski z rozmiarem oznaczonym odpowiednim kolorem pierścienia, bez dodatkowego oznaczenia cyfry na korpusie maski ale z jej wyraźnym oznaczeniem na opakowaniu, przy spełnieniu wszystkich pozostałych wymagań?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

3. Pakiet 45, pozycja 1 Czy zamawiający dopuści maskę niesterylną, w rozmiarach 0-5, oznaczoną słownie na korpusie maski, o przestrzeni martwej od 25 ml dla rozmiaru 0 do 242 ml dla rozmiaru 5, pozostałe wymagania zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

4. Pakiet 45, pozycja 2 Czy zamawiający dopuści maskę z drenem o długości 210 +/- 2 %, sterylną, sterylizowaną tlenkiem etylenu?

Odpowiedź: Tak.

5. Dotyczy Pakietu nr 45 poz. 2: Czy Zamawiający dopuści maski tlenowe z workiem jałowe, o pozostałych parametrach zgodnych z SIWZ?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

6. Pakiet 45, pozycja 1- Czy zamawiający dopuści maskę anestetyczną oznaczoną cyfrą na opakowaniu, a na masce opis słowny?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

7. Do pakietu nr 45 Poz. 1 : Czy zamawiający dopuści sterylne maski anestetyczne.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

8. Do pakietu nr 45 Poz. 2: Czy zamawiający dopuści sterylne maski tlenowe.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

9. Do pakietu nr 45 Poz. 4: Prosimy o wyłączenie z pakietu 45 pozycji nr 4, ponieważ to umożliwi nam złożenie konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź: Nie wydzielamy pozycji z Pakietu nr 45.

10. Poz. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski anestetycznej jednorazowego użytku z nadmuchiwaną poduszką twarzową z PCV, możliwość pracy w środowisku MRI, w rozmiarach wiekowych od 1-7 odpowiednio: noworodek / niemowlę / małe dziecko / dziecko / dorosły mały / dorosły średni / dorosły duży. Waga w (g) odpowiednio: 8/11/16/20/27/29/36 g. Rozmiary kodowane kolorem pierścienia oraz numerycznie i opisowo na korpusie maski, produkt mikrobiologicznie czysty, bez DEHP i lateksu.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

11. Poz. 3 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurki intubacyjnej zbrojonej w rozmiarach 3,5-9,5, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

12. Poz. 4 Prosimy Zamawiającego o wyłączenie pozycji 4 z pakietu, zwiększy to konkurencyjność i pozwoli złożyć konkurencyjną cenowo ofertę.

Odpowiedź: Nie wydzielamy pozycji z Pakietu nr 45.

Pytania do Pakietu nr 47

1. Pakiet 47, poz. 10: Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły ostrze Quinckego, o dł. 90 lub 130 mm.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

2. Pakiet 47, poz. 11: Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do CSE z igłą z ostrzem Quinckego, 26G, o dł. 130 mm, kompatybilnej z igłą Tuochy, bez systemu blokującego igłę podpajeczynówkową w igle Tuochy.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytania do Pakietu nr 48

1. Pakiet 48 : pozycja 1 Czy zamawiający dopuści rurkę intubacyjną z możliwością utrzymania do 7 dni, pozostałe wymagania zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

2. Pakiet 48: Czy Zamawiający wymaga w tym pakiecie rurki intubacyjnej z odsysaniem znad mankietu, szczególnie przeznaczonej do długotrwałych intubacji.

Odpowiedź: Tak.

Pytania do Pakietu nr 50

1. Dotyczy pakietu 50 : Prosimy o informacje z jakim sprzętem mają być kompatybilne kaniule, prosimy o podanie modelu i producenta sprzętu.

Odpowiedź: Expression MR 400 firmy Philips

Pytania do Pakietu nr 52

1. Pakiet 52, poz. 1: Czy Zamawiający dopuści mikrocewnik o średnicy 1,2F, z igłą 22G ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

2. Pakiet 52, poz. 2: Czy Zamawiający dopuści igłę 22G o dł. 19mm?

Odpowiedź: Zgodne z SIWZ.

Pytania do Pakietu nr 53

1. Dotyczy Pakietu 53: Czy Zamawiający dopuści resuscytator jednorazowy dla noworodków i mały dzieci o masie ciała poniżej 7kg, maksymalna objętości worka 320 ml, objętości oddechowej 140 ml, zastawka bezpieczeństwa 40 cm H₂O. Resuscytator wykonany z medycznego PCV, bez zawartości DEHP i lateksu, z antypoślizgową strukturą powierzchni worka oraz paskiem gwarantującym pewny chwyt. W zestawie z jednorazową maską twarzową z mankietem dla niemowląt/novorodków?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

2. Pakiet 53 Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga aby worek Ambu / resuscytator dla noworodków wykonany był z materiałów nie zawierających szkodliwych ftalanów (potwierdzenie w postaci Oświadczenia Producenta).

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

3. Pakiet 53, pozycja 1 – Czy zamawiający dopuści maskę w rozmiarze 1?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytania do Pakietu nr 55 i 58

1. Czy w związku z przeznaczeniem i charakterem produktów zawartych w pakietach 55 i 58, które wymagają sprowadzenia zza granicy i nie są lekami/wyrobami ratującymi życie, Zamawiający wyrazi zgodę na określenie terminu realizacji zamówienia tych pozycji na 20 dni roboczych od daty złożenia zamówienia ?

Odpowiedź: Tak.

Pytania do Pakietu nr 55

1. Pytanie do pakietu 55 : Czy Zamawiający wymaga, aby oferowana optyka był kompatybilna z płaszczami firmy Karl Storz, które są na wyposażeniu bloku operacyjnego?

Odpowiedź: Tak.

Pytania do Pakietu nr 58

1. Pytanie do pakietu 58 Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania źródła światła, które będzie kompatybilne ze światłowodem opisanym w pakiecie 58?

Odpowiedź: Tak.

Pytania do Pakietu nr 59

1. Czy zamawiający dopuszcza w poz. 1 wszczepialny sterylny port naczyniowy niskoprofilowy kompatybilny z badaniami MRI i TK z zestawem wprowadzającym: parametry komory – dno komory i kaniula wyjściowa wykonane z tytanu, waga portu 5g, wymiary portu: wysokość 11,3 mm, średnica membrany 10,8 mm, podstawa 29 x 22 mm, kołnierz wykonany z peek, dwa otwory niezbędne do przyszczenia portu, objętość wewnętrzna 0,3 ml, parametry cewnika - dołączany cewnik silikonowy, wysokoprzepływowy 8,5 F (wymiary cewnika: średnica wewnętrzna 1,2 mm, zewnętrzna 2,8 mm), długość cewnika 500 mm, z podziałką co 10 mm oraz opisem długości co 50 mm, elementy zestawu wprowadzającego: prowadnica Seldingera z zakończeniem typu J, igła punkcyjna 18G bezpieczna, echogeniczna (lokalizacja końcówki igły za pomocą USG), tępy tunelizator, igła Hubera prosta do przekłuwania zestawu, igła Hubera bezpieczna z okrągłą podstawą

zakrzywiona do infuzji z drenem oraz zaciskiem do iniekcji do 325 psi, strzykawka z gumowym tłokiem o objętości 10 ml, przepływ do 5 ml/sek.

Odpowiedź: Nie.

2. Czy zamawiający dopuszcza w poz. 2 wszczepialny sterylny port naczyniowy niskoprofilowy kompatybilny z badaniami MRI i TK z zestawem wprowadzającym: parametry komory – dno komory i kaniula wyjściowa wykonane z tytanu, waga portu 5g, wymiary portu: wysokość 11,3 mm, średnica membrany 10,8 mm, podstawa 29 x 22 mm, kołnierz wykonany z peek, dwa otwory niezbędne do przysycia portu, objętość wewnętrzna 0,3 ml, parametry cewnika - dołączany cewnik silikonowy 6,5 F (wymiary cewnika: średnica wewnętrzna 1,1 mm, zewnętrzna 2,2 mm), długość cewnika 500 mm, z podziałką co 10 mm oraz opisem długości co 50 mm, elementy zestawu wprowadzającego: prowadnica Seldingera z zakończeniem typu J, igła punkcyjna 18G bezpieczna, echogeniczna (lokalizacja końcówki igły za pomocą USG), tępy tunelizator, igła Hubera prosta do przekłuwania zestawu, igła Hubera bezpieczna z okrągłą podstawą zakrzywiona do infuzji z drenem oraz zaciskiem do iniekcji do 325 psi, strzykawka z gumowym tłokiem o objętości 10 ml, przepływ do 5 ml/sek.

Odpowiedź: Nie.

3. Czy Zamawiający dopuszcza w poz. 3 igłę atraumatyczną typu Hubera zakrzywioną pod kątem 90 stopni. Igłę bezpieczną niesilikonowaną z karbowanymi skrzydełkami i drenem. Podstawa transparentna z otworami wentylacyjnymi, mechanizmem zabezpieczającym i podkładką zamkniętokomórkową nie absorbującą płynów o średnicy 2,5 cm. Igła i skrzydełka połączone podstawą za pomocą zatrzasku. Igła karbowana uniemożliwiająca wysunięcie igły w trakcie iniekcji (szczególnie pod wysokim ciśnieniem). Prawidłowe działanie mechanizmu zabezpieczającego potwierdzone graficznie. Zacisk na drenie oznaczony kolorystycznie, zawierający informacje o max. ciśnieniu (325 psi), odporny na wielokrotne otwieranie i zamykanie. Dren kaniuli o długości 190 mm +/- 10 mm z końcówką Luer-Lock. Zestawy do infuzji pakowane pojedynczo w trwałym opakowaniu z opisem w języku polskim, z widoczną datą ważności. Ostrość igły gwarantująca bezbólowne nakłucie portu. Dren, port i łącznik z przezroczystego materiału wysokiej jakości nie zawierającego DHP, odpornego na środki zawierające jod i chemioterapeutyki – stosowane w terapii wielolekowej.

Odpowiedź: Tak.

4. Czy Zamawiający dopuszcza w poz. 3 długość igły 32 mm w miejsce 30 mm? Rozmiary igieł w poz. 3 zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Tak.

5. Czy Zamawiający dopuszcza w poz. 4 długości igieł 15, 20, 25 i 30 mm (przy igle 22G z łącznikiem Y)? Każda z igieł kodowana jest innym kolorem na zacisku w zależności od rozmiaru. Rozmiary igieł zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Tak.

Pytania do SIWZ

1. 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: Zgodnie z zapisami SIWZ.

2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie formularza ofertowego i formularza cenowego zawierającego tylko pakiety na które składana jest oferta.

Odpowiedź: Wyrażamy zgodę.

3. 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: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytania do Projektu umowy

1. Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie wysyłania faktury osobno, nie wraz z towarem, gdyż w przypadku naszej firmy towary wysyłany jest z Magazynu na Węgrzech natomiast faktury z biura z Warszawy co uniemożliwia wysyłania towar i faktury razem. Do każdej dostawy dołączony jest dokument WZ, faktura dostarczana jest w ciągu 48 godzin (list polecony priorytetowy). Istnieje możliwość przesyłania skanu faktury na adres mailowy wskazany przez Zamawiającego (zamiast faktury przesyłanej drogą pocztową, wybór opcji należy do Zamawiającego) Czy Zamawiający dopuszcza, którąś z możliwości?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami Projektu umowy.

2. Wnosimy o usunięcie zapisu § 2 ust. 3 projektu umowy.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

3. Wnosimy o modyfikację zapisu projektu umowy poprzez wydłużenie w § 3 ust. 10 pkt 1) i 2) projektu umowy terminu na **realizację reklamacji** jakościowej oraz ilościowej do 5 dni roboczych. **UZASADNIENIE** - Zamawiający, jako podmiot uprawniony do właściwie jednostronnego kształtowania treści umowy o zamówienie publiczne, nie może swego prawa podmiotowego nadużywać. Kształtując treść umowy, musi mieć na uwadze ograniczenia wynikające z art. 353¹ KC, a także z zasady prawa cywilnego, wynikającej z art. 5 KC, zgodnie z którą nie można czynić ze swego prawa użytku, który byłby sprzeczny ze społeczno-gospodarczym przeznaczeniem tego prawa lub zasadami współzycia społecznego. Takie działanie lub zaniechanie uprawnionego nie jest uważane za wykonywanie prawa i nie korzysta z ochrony. (Zobacz wyrok z dnia 27 marca 2014 r. KIO 487/14 podobnie KIO 897/15 oraz SO w Lublinie w Wyroku z dnia 20 sierpnia 2014 sygn. II Ca 450/14).

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

4. Wnosimy o usunięcie z § 3 ust. 11 projektu umowy następującej treści *in fine*: „*oraz innymi kosztami towarzyszącymi, w szczególności transportu, zabezpieczenia i wyładunku.*”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

5. Wnosimy o modyfikację zapisu § 7 ust. 1 pkt 1) 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: Zgodnie z SIWZ. Pytanie sprzeczne z treścią projektu umowy. W Załączniku nr 7A do SIWZ kary umowne za opóźnienia w dostawach są określone w § 7 ust. 2 pkt 2 i są liczone od „wartości Towarów objętych Zamówieniem, w stosunku do którego doszło uchybieniu Umowie”.

6. Wnosimy o modyfikację zapisu projektu umowy dotyczącego kar umownych poprzez ich zmniejszenie do wysokości 0,1 % za każdy dzień zwłoki - w § 7 ust. 1 pkt 2) oraz 3) projektu umowy. **UZASADNIENIE:** Podkreślamy, że obecne postanowienia projektu umowy dotyczące kar umownych kształtują kary umowne na rażąco wygórowanym poziomie, co może prowadzić do naruszenia art. 353(1) ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. - Kodeks cywilny (Dz.U. 2018 poz. 1025, ze zm., dalej jako: „Kodeks cywilny”) oraz art. 484 § 2 i art. 5 Kodeksu cywilnego w zw. z art. 14 oraz art. 139 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. 2018 poz. 1986, ze zm., dalej jako: „ustawa PZP”) poprzez wykorzystanie pozycji dominującej organizatora przetargu i uprzywilejowanie pozycji Zamawiającego wobec Wykonawcy, polegające na nałożeniu w SIWZ rażąco wygórowanych kar umownych na Wykonawcę. Należy przy tym zauważyć, że z rażąco wygórowaną karą umowną mamy do czynienia zarówno wówczas, gdy zachwiana zostaje relacja pomiędzy wysokością wynagrodzenia za wykonanie zobowiązania a wysokością kary umownej zastrzeżonej za opóźnienie w wykonaniu przedmiotu umowy, jak i

wtedy (co jest zasadniczym kryterium miarkowania kary umownej z uwagi na jej rażące wygórowanie), gdy zachwiany został stosunek wysokości zastrzeżonej kary umownej do wysokości doznawanej szkody (zob. wyrok Sądu Najwyższego z dnia 21 września 2007 r., V CSK 139/07, LEX nr 341635, oraz uchwałę składu 7 sędziów Sądu Najwyższego z dnia 6 listopada 2003 r., III CZP 61/03, LEX nr 81615). Kara umowna jest bowiem surogatem odszkodowania, zastrzeżonym w określonej wysokości i nie może prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia wierzyciela (zob. wyrok Sądu Apelacyjnego w Katowicach z dnia 28 września 2010 r., V ACa 267/10).

Należy dodatkowo wskazać, że przykładowo:

- w wyroku z dnia 4 września 2018 r., KIO 1601/18 – Krajowa Izba Odwoławcza nakazała Zamawiającemu zmniejszyć karę umowną z „2% wartości wynagrodzenia umownego, za każde rozpoczęte 24 godziny opóźnienia” do „0,5% wartości wynagrodzenia umownego, za każde rozpoczęte 24 godziny opóźnienia”;

- w wyroku z dnia 4 grudnia 2015 r., KIO 2546/15 - Izba nakazała Zamawiającemu zmniejszyć karę umowną z odpowiednio 10% i 15% miesięcznego wynagrodzenia za stwierdzenie określonych uchybień (czyli nie za opóźnienie w dostawie) do poziomu odpowiednio 1% i 1,5% miesięcznego wynagrodzenia

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

7. Wnosimy o modyfikację zapisu § 7 ust. 1 pkt 4) 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: Zgodnie z SIWZ.

8. Wnosimy o wykreślenie § 7 ust. 2 projektu umowy.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

9. Wnosimy o wykreślenie § 8 ust. 2 projektu umowy.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

10. Wnosimy o zmianę § 9 ust. 3 projektu umowy poprzez nadanie mu następującej treści: „*W przypadku zmiany, o której mowa w ust. 1 pkt 1 wartość netto wynagrodzenia Wykonawcy nie zmieni się, a wartość brutto wynagrodzenia zostanie wyliczona na podstawie nowych przepisów. Zmiana umowy w tym przypadku nastąpi automatycznie i nie wymaga formy aneksu.*”

UZASADNIENIE: Wysokość stawki podatku VAT na wyroby będące przedmiotem zamówienia jest czynnikiem cenotwórczym, niezależnym do swobodnego uznania i woli Stron. Zmiana stawki podatku VAT następuje bowiem w drodze zmiany właściwej ustawy, w dniu oznaczonym przez ustawodawcę, a Strony nie mogą się uchylać od jej skutków i zobowiązane są ponosić związane z nią koszty w terminach i na zasadach określonych przez ustawodawcę. W ocenie Wykonawcy, w kontekście powyższego, obciążanie Wykonawcy skutkami tejże zmiany lub skutkami ewentualnego opóźnienia w jej wprowadzaniu, tj.: uzależnieniem zmiany ceny brutto w związku ze zmianą stawki podatku VAT od podpisania stosownego aneksu do umowy, stoi w sprzeczności z przepisami podatkowymi. W związku z powyższym wnosimy o zmianę, jak powyżej.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ. Pytanie sprzeczne z treścią projektu umowy. Zamawiający reguluje tę treść w § 9 ust. 2.

11. Wnosimy o zmianę § 9 ust. 7 projektu umowy poprzez nadanie mu następującej treści: „*Zmiany wysokości wynagrodzenia określone w ust. 1 pkt 2) – 4) mogą mieć miejsce jedynie wówczas, (...)*” w dalszej treści bez zmian.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

12. Wnosimy o wykreślenie zapisu § 11 projektu umowy wprowadzającego wymóg uzyskania zgody Zamawiającego na cesję wierzytelności. **UZASADNIENIE:** Kwestia cesji wierzytelności względem podmiotu leczniczego 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: Zgodnie z SIWZ.

13. Wnosimy o dodanie do § 12 ust. 2 projektu umowy następującej treści *in fine*: „, z zastrzeżeniem wyjątków umową przewidzianych.”

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

14. W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 3 ust. 10 pkt. 2) projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

15. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 7 ust. 1:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne w wysokości:

1) 0,1 % wartości brutto, **niezgodnego z wymaganiami towaru**, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia Wykonawcy, w przypadku uchybienia terminowi, o którym mowa w § 2 ust. 2, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezgodnego z wymaganiami towaru**;

2) 0,5 % wartości Towarów objętych Zamówieniem, w stosunku do którego doszło uchybieniu Umowie, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia, w przypadku uchybienia terminowi, o którym mowa w:

a) § 3 ust. 2,

b) § 3 ust. 10 pkt 1,

c) § 3 ust. 10 pkt 2, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niedostarczonych w terminie/ wadliwych Towarów**;

3) **0,5 %** wartości Towarów objętych Zamówieniem, w stosunku do którego doszło uchybieniu Umowie, za każdy przypadek niezrealizowania dostawy Towarów w terminie, w tym również w przypadku odmowy przyjęcia dostawy Towarów zgodnie z § 3 ust. 9, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto towaru dostarczonego niezgodnie z zamówieniem**;

4) 10 % **niezrealizowanej części** wartości brutto, o której mowa w § 4 ust. 1 w przypadku odstąpienia od Umowy lub jej wypowiedzenia przez Zamawiającego ze skutkiem natychmiastowym z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

ZMIANA ZAPISÓW SIWZ

1. Zmianie ulegają zapisy Rozdziału nr 23 SIWZ . Rozdział 23 otrzymuje brzmienie:

Rozdział 23

Opis kryteriów, którymi Zamawiający będzie się kierował przy wyborze oferty wraz z podaniem znaczenia tych kryteriów

1. Ocenie i porównaniu poddane zostaną oferty niepodlegające odrzuceniu.
2. Przy wyborze oferty Zamawiający będzie się kierował następującymi kryteriami, którym przypisano (dotyczy wszystkich pakietów):

	Kryterium	Waga
Kryterium 1:	Cena	60 %
Kryterium 2:	Termin dostawy	40 %

Kryterium nr 1: Cena brutto–według następującego wzoru:

$$\text{Ilość punktów} = \frac{\text{najniższa zaoferowana cena}}{\text{cena zaoferowana w badanej ofercie}} \times 60,00 \text{ pkt.}$$

Kryterium nr 2: Termin dostawy –według następujących zasad:

Pakiety od 1 do 54; Pakiety 56-57; Pakiet nr 59

Zaoferowany termin dostawy	Liczba punktów, jakie otrzyma Wykonawca
5 dni	0 pkt
4 dni	20 pkt
3 dni	40 pkt.

Pakiet nr 55, Pakiet 58

Zaoferowany termin dostawy	Liczba punktów, jakie otrzyma Wykonawca
20 dni	0 pkt
15 dni	20 pkt.
10 dni	40 pkt.

- a) Kryterium terminu dostawy zamówienia będzie rozpatrywane na podstawie zadeklarowanego przez Wykonawcę w Formularzu Ofertowym (załącznik nr 2 do SIWZ) terminu dostawy wyrażonego w dniach roboczych.
- b) Termin realizacji dostaw częściowych nie może być krótszy niż 3 dni , i nie dłuższy niż 5dni roboczych (tj. od poniedziałku do piątku, z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy), od momentu złożenia zamówienia. - **Pakiety od 1 do 54; Pakiety 56-57; Pakiet nr 59**

Termin realizacji dostaw częściowych nie może być krótszy niż 10 dni , i nie dłuższy niż 20 dni roboczych (tj. od poniedziałku do piątku, z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy), od momentu złożenia zamówienia. – **Pakiet nr 55, Pakiet nr 58**

- c) Wykonawca, który zaoferuje termin dostawy 3 dni otrzyma maksymalną ilość tj. 40,00 pkt., oferty z terminem dostawy 4 dni otrzymają - 20,00 pkt., a oferty z terminem dostawy 5 dni – 0,00 pkt. - **Pakiety od 1 do 54; Pakiety 56-57; Pakiet nr 59**

Wykonawca, który zaoferuje termin dostawy 10 dni otrzyma maksymalną ilość tj. 40,00 pkt., oferty z terminem dostawy 15 dni otrzymają - 20,00 pkt., a oferty z terminem dostawy 20 dni – 0,00 pkt. - **Pakiet nr 55, Pakiet nr 58**

- d) Zaoferowanie terminu dostawy krótszego niż 3 dni lub dłuższego niż 5 dni będzie skutkowało odrzuceniem oferty na podstawie art. 89 ust. 1 pkt 2) ustawy Pzp. - **Pakiety od 1 do 54; Pakiety 56-57; Pakiet nr 59**

Zaoferowanie terminu dostawy krótszego niż 10 dni lub dłuższego niż 20 dni będzie skutkowało odrzuceniem oferty na podstawie art. 89 ust. 1 pkt 2) ustawy Pzp. – **Pakiet nr 55, Pakiet nr 58**

- e) **Uwaga:** W przypadku, gdy Wykonawca w miejscu dotyczącym zaoferowanego terminu dostawy w Formularzu Ofertowym pozostawi puste miejsce, Zamawiający przyjmie, że Wykonawca oferuje termin dostawy wynoszący 5 dni robocze. - **Pakiety od 1 do 54; Pakiety 56-57; Pakiet nr 59**

Uwaga: W przypadku, gdy Wykonawca w miejscu dotyczącym zaoferowanego terminu dostawy w Formularzu Ofertowym pozostawi puste miejsce, Zamawiający przyjmie, że Wykonawca oferuje termin dostawy wynoszący 20 dni roboczych. – **Pakiet 55, Pakiet nr 58**

- f) *Wymaga się podania terminu dostawy w pełnych dniach roboczych (np. 3,4 itd.).*
- g) *Zamawiający wymaga zaoferowania jednego terminu dostawy dla całego Pakietu.*
- h) W kryterium Termin dostawy można uzyskać max. 40 pkt.

3. **Oceną oferty** będzie **suma** punktów przyznanych według opisanych powyżej kryteriów tj. cena + termin dostawy. Jako najkorzystniejsza wybrana zostanie oferta z największą sumą punktów w danym pakiecie.

4. Ocena ofert zostanie dokonana oddzielnie dla każdego pakietu.

5. **Uwaga:** przy obliczaniu punktów, Zamawiający zastosuje zaokrąglenie do dwóch miejsc po przecinku według zasady, że trzecia cyfra po przecinku od 5 w górę powoduje zaokrąglenie drugiej cyfry po przecinku w górę o 1. Jeśli trzecia cyfra po przecinku jest mniejsza niż 5, to druga cyfra po przecinku nie ulega zmianie.

6. Przyjmuje się, że 1% = 1 pkt.

2. **Zamawiający zmienia opis przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 11**
W załączeniu do pisma zmieniony Formularz Szczegółowy Oferty Pakietu nr 11.

3. **Zamawiający zmienia opis przedmiotu zamówienia w Pakiecie nr 49**
W załączeniu do pisma zmieniony Formularz Szczegółowy Oferty Pakietu nr 49.

4. Zmianie ulega treść Formularza Ofertowego (Załącznik nr 2 do SIWZ). Formularz Ofertowy ze zmianami stanowi załącznik do niniejszego pisma.

Udzielone odpowiedzi stanowią integralną część SIWZ, zmiany SIWZ są wiążące dla wszystkich Wykonawców biorących udział w przedmiotowym postępowaniu. Pozostałe zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia nie ulegają zmianie.

UWAGA: Wykonawca zobowiązany jest do uwzględnienia w ofercie przetargowej wszystkich zmian specyfikacji istotnych warunków zamówienia wprowadzonych niniejszym pismem.

W Załączeniu do pisma:

- Załącznik nr 1 do SIWZ : Formularz Szczegółowy Oferty - Pakiet nr 11 po zmianie
- Załącznik nr 1 do SIWZ : Formularz Szczegółowy Oferty - Pakiet nr 49 po zmianie
- Załącznik nr 2 do SIWZ : Formularz Ofertowy po zmianie

Z up. Dyrektora
Główny Specjalista ds. Analiz
mgr Joanna Zaręba-Słoma