

Białystok, dn. 21.09.2017r.

Numer pisma: DA.ZP.242.61.1.2017

**Wszyscy
zainteresowani Wykonawcy**

Dotyczy: postępowania przetargowego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę specjalistycznego sprzętu medycznego jednorazowego użytku, oznaczenie postępowania: DA.ZP.242.61.2017.

Zamawiający Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Szpital Zespólny im. Jędrzeja Śniadeckiego w Białymstoku, działając na podstawie art. 38 ust. 1, 2 i 4 ustawy z dnia 29.01.2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2015 r. poz. 2164 z późn. zm.) przedstawia poniżej treść pytań i udzielonych odpowiedzi oraz modyfikacje do treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia:

Pytania i odpowiedzi

Pytania do Pakietu nr 4

1. dotyczy pakietu nr 4 poz. 1: Czy Zamawiający dopuści łącznik do drenów i ssaków 11/9 j.u. sterylny spełniający resztę postawionych wymagań SIWZ

Odpowiedź: Dopuszczamy łącznik 11/9 jednorazowego użytku.

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

Odpowiedź: Dopuszczamy łącznik w rozm. CH 11 do Ch 18.

.....

Pytania do Pakietu nr 5

1. Pakiet 5 poz. 1b: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły w rozmiarze 22Gx75mm.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

2. Pakiet 5: Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy igły mają być pakowane w opakowanie typu Tyvec, nierozzerwalne, wodoszczelne (bez zawartości celulozy), gwarantujące sterylność produktu.

Odpowiedź: Dopuszczamy opakowanie typu TYVEC.

.....

Pytania do Pakietu nr 6

1. Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie 144 szt z przeliczeniem ilości?

Odpowiedź: Dopuszczamy opakowanie 144 szt z odpowiednim przeliczeniem do pełnego opakowania w górę. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

2. Czy Zamawiający wymaga w Pakiecie 6 osłonki lekko pudrowane?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ – niepudrowane.

Pytania do Pakietu nr 8

1. dotyczy Pakiet nr 8, pozycja nr 2: Ze względu na fakt, iż oferowane przez Wykonawcę cewniki pakowane są w opakowaniu zbiorczym po 10 sztuk, zwracamy się do Zamawiającego o wyrażenie zgody na możliwość zaferowania całego opakowania zamiast pojedynczych sztuk.

Odpowiedź: Wyrażamy zgodę.

2. dotyczy Pakiet nr 8, pozycja nr 2: Czy Zamawiający, z uwagi na sformułowaną w art. 29 ust. 2 i art. 7 ust. 1 ustawy zasadę zachowania uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców, wyodrębni do osobnego pakietu pozycję nr 2?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na wydzielenie poz. 2 z Pakietu nr 8.

3. Pakiet 8 Poz.1 : Czy Zamawiający oczekuje, aby sondy posiadały mandryn nylonowy lub metalowy do wyboru przez Zamawiającego?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ

4. Pakiet 8 Poz.1 : Czy Zamawiający oczekuje aby cewniki wykonane były z wysokiej jakości materiału termoplastycznego Neoplex, skalowane co 1cm?

Odpowiedź: Dopuszczamy, ale nie wymagamy.

5. Pakiet 8 Poz.1 : Czy Zamawiający oczekuje aby cewniki z metalowym mandrynem były innego koloru niż cewniki z nylonowym mandrynem (żółty , szary), dla odróżnienia przy wykonywaniu zabiegów w dwóch nerkach jednocześnie?

Odpowiedź: Dopuszczamy, ale nie wymagamy,

Pytania do Pakietu nr 10

1. Czy zamawiający wymaga wzierników pakowanych w opakowania papier-folia, które gwarantuje lepszą szczelność a przez to również sterylność produktu?

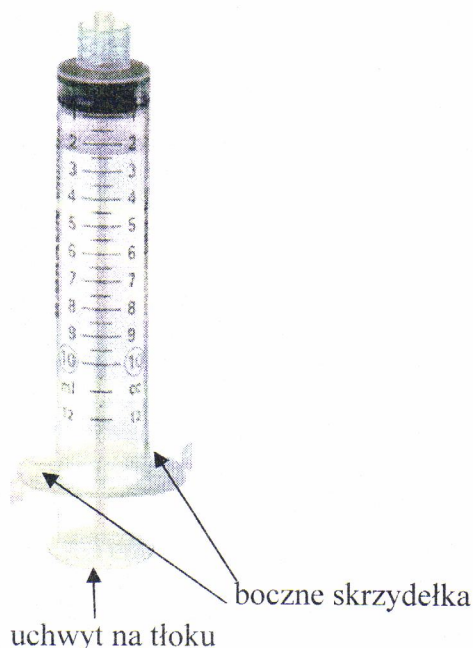
Odpowiedź: Dopuszczamy opakowanie papier-folia.

2. Czy Zamawiający wymaga w Pakiecie nr 10 wzierniki pakowane w papier-folia co gwarantuje ich szczelność i sterylność?

Odpowiedź: Dopuszczamy opakowanie papier-folia.

Pytania do Pakietu nr 11

1. **Pakiet 11, poz. 1** : Czy Zamawiający dopuszcza strzykawkę wyglądającą tak, jak na rysunku poniżej, tzn. posiadającą boczne „skrzydełka” oraz okrągłe zakończenie tłoka. Pozostałe parametry jak w SIWZ.



Odpowiedź: Dopuszczamy.

2. Pakiet 11 Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy cylinder i tłok strzykawki ma być wykonany z polipropylenu w celu bezpiecznej podaży leku. Prosimy Zamawiający oczekuje, aby strzykawki były kompatybilne z lekami cytostatycznymi, przeznaczone do bezpiecznego podawania i przygotowywania cytostatyków, co potwierdza oświadczeniem producenta dołączone do oferty?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytania do Pakietu nr 15

1. Poz. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igieł do aspiracji szpiku kostnego posiadających wygodny ergonomiczny uchwyt typ T , ogranicznik głębokości . Możliwość regulacji igły od 26mm do 79 mm . Rozmiary 15G

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytania do Pakietu nr 17

1. Pakiet nr 17 poz.1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie stosowanej obecnie strzygarki chirurgicznej Carefusion z nieruchomą głowicą posiadającą diody sygnalizujące naładowanie i rozładowanie , gdzie czas pierwszego ładowania wynosi 17h, potem dowolnie częste i długie doładowywanie, dzięki baterii litowo-jonowej. Czas pracy strzygarki w pełni naładowanej 120 min. Pragniemy podkreślić, że usuwanie owłosienia pacjenta trwa kilka do kilkunastu minut

i każdorazowo strzygarka odkładana pomiędzy użyciami jest doładowywana dzięki czemu personel ma zapewnioną naładowaną strzygarkę do usuwania owłosienia kolejnym pacjentom. Pozostałe wymogi zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

2. Pakiet nr 17 poz.1 Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy w związku z zamieszczeniem w SIWZ wymogu zanurzalności (wodoszczelności) oferowanej strzygarki, zamawiający oczekuje aby strzygarka spełniała co najmniej wymogi szczelności zawarte w standardzie IPX 7 , tj. można ją było zanurzyć na czas i głębokość odpowiednią do dokładnej dezynfekcji oraz potwierdzeniem klasy wodoszczelności w instrukcji obsługi oraz na urządzeniu?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

3. Pakiet nr 17 poz.2 Prosimy o dopuszczenie stosowanych ostrzy uniwersalnych kompatybilnych z używaną strzygarką z poz. 1, które są przeznaczone do każdego rodzaju owłosienia?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

4. Pakiet nr 17 poz.2 Czy zamawiający oczekuje, aby w ramach dostaw ostrzy uniwersalnych dostarczać 10% ilości wszystkich ostrzy- ostrzy do okolic trudno dostępnych (wąskie ostrze), szerokość cięcia max. 25 mm, wysokość strzyżenia 0,23 mm?

Odpowiedź: Dopuszczamy 10 % ostrzy do trudno dostępnych.

Pytania do Pakietu nr 20

1. dotyczy pakietu nr 20 poz. 2: Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie zestawu do irygacji z drenem zakończonym dwoma otworami sterylny pakowany pojedynczo spełniający resztę postawionych wymagań SIWZ. W przypadku negatywnej odpowiedzi zwracamy się o wyłączenie pozycji do oddzielnego pakietu.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ. Nie wyrażamy zgody na wydzielenie pozycji 2 z Pakietu nr 20.

2. dotyczy pakietu nr 20 poz. 4: Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie kanki doodbytniczej dla dzieci, wykonaną z PCV, elastyczne, atraumatyczne, plastyczne w temperaturze ciała z standardową końcówką W przypadku negatywnej odpowiedzi zwracamy się o wyłączenie pozycji do oddzielnego pakietu.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

Pytania do Pakietu nr 21

1. **Pakiet 21, poz. 1:** Czy Zamawiający dopuszcza bezigłowy, bezzatykowy przyrząd jednoelementowy do linii żylniej o przepływie 312 ml/min, bezłateksowy, przezroczysty z bezbarwną silikonową membraną umieszczoną wewnątrz konektora.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

2. **Pakiet 21, poz. 2:** Czy Zamawiający dopuszcza bezigłowy, bezzatykowy przyrząd dwułątnikowy o długości 9,5 cm? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

3. Pakiet 21 Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje zaworu z jednorodną materiałowo powierzchnią do dezynfekcji.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytania do Pakietu nr 22

1. **Dotyczy zadania nr 22 :** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie igieł pakowanych po 10 szt. w opakowaniu?

Odpowiedź: Dopuszczamy igły pakowane po 10 sztuk z odpowiednim przeliczeniem opakowań.

2. Dotyczy: Pakiet nr 22 poz. Nr 1a Czy Zamawiający dopuść igły w rozmiarze 16G x 15cm ?

Odpowiedź: Dopuszczamy rozmiar igły 16 G x 15 cm.

3. Dotyczy: Pakiet 22 poz. Nr 1 Czy Zamawiający wymaga aby igły były oznaczone kolorem ?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

4. Dotyczy: Pakiet nr 22 poz. Nr 1: Czy Zamawiający dopuści Iglę do biopsji gruboigłowej, jednorazowego użytku, sterylna, ze zintegrowanym jednorazowym „pistoletem” półautomatycznym z mechanizmem zabezpieczającym przed niekontrolowanym wystrzałem. Budowa rękojeści uniemożliwiająca przypadkowe stoczenie pistoletu ze stolika. Opakowanie 5 sztuk.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

5. Pakiet 22 Poz. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowych pistoletów do biopsji gruboigłowej, wielkość okienka biopsyjnego 20mm, konstrukcja zapobiega toczeniu się pistoletu po blacie, igła skalowana co 1cm. Pistolety posiadają 3 widoczne duże sprężyny zapewniające bardzo dużą szybkość strzału igły i mandrynu odcinającego 0,0012s dzięki czemu materiał otrzymany z badania jest bardzo dobrej jakości – odcięty nieposzarpany. Możliwość zastosowania jako automat lub półautomat. Rozmiary : 16G dł.15,20 cm, 18G dł. 25 cm.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytania do Pakietu nr 24

1. **Pakiet 24:** Czy Zamawiający w pakiecie 24 pozycji 1 dopuści zgłębniki żołądkowe w rozmiarach: 5, 6, 7 Fr o długości 40 cm; 8, 9, 10 i 12 Fr o długości 50 cm; 6 ,8,10 o długości 75 i od 10 Fr do 20 o długości 125 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

2. **Pakiet 24:** Czy Zamawiający w pakiecie 24 pozycji 2 dopuści sondy bez oznaczenia kolorystycznego (oprócz rozmiarów 6, 8, 10 Fr)?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

3. dotyczy pakietu nr 24 poz. 1: Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie zgłębników żołądkowych producenta Galmed pakowane zwinięte w ślimak (bez zagięć) spełniające resztę wymagań SIWZ

Odpowiedź: Dopuszczamy zgłębniki pakowane zwinięte w ślimak.

4. dotyczy pakietu nr 24 poz. 2: Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie zgłębnika dwunastniczego z końcówką cewnika zamkniętą producenta Galmed pakowane zwinięte w ślimak (bez zagięć) spełniające resztę wymagań SIWZ

Odpowiedź: Dopuszczamy zgłębniki pakowane zwinięte w ślimak. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Pytania do Pakietu nr 25

1. **Pakiet 25:** Czy Zamawiający w pakiecie 25 dopuści łącznik tunelowy typu ENFit?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytania do Pakietu nr 27

1. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 27 Sterylne ostrza chirurgiczne ze stali węglowej jednorazowego użytku z wygrawerowanym rozmiarem, pakowane pojedynczo w folię aluminiową z identyfikacją rozmiarową na opakowaniu oraz w zbiorczym opakowaniu zawierającym 100 szt., w rozm. od 10 do 24?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

2. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w Pakiecie 27 ostrzy bez nazwy producenta wygrawerowanej na ostrzu. Nie ma to wpływu na cechy użytkowe produktu.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytania do Pakietu nr 28

1. Czy Zamawiający, z uwagi na fakt, iż poszczególni producenci specjalizują się określonych typach wyrobów, dokona modyfikacji SIWZ i wyłączy z pakietu nr 28 poz. 1 tworząc z niej osobny pod pakiet 28a, i dopuści w zakresie poz. 1, złożenie oferty z butlami o pojemności 400ml, spełniającymi pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na wydzielenie pozycji n1 z pakietu nr 28.

2. dotyczy pakietu nr 28 poz. 6: Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie drenu redona długość 700 mm spełniający resztę postawionych wymagań SIWZ

Odpowiedź: Dopuszczamy.

Pytania do Pakietu nr 30

1. Pakiet nr 30: Czy Zamawiający ma na myśli samą pętlę, tzn. sam drut wkładany do narzędzia ?

Odpowiedź: Zamawiający ma na myśli pętlę – narzędzie do usuwania polipów nosowych.

2. Pakiet nr 30 : Czy Zamawiający może podać kod referencyjny przedmiotowego narzędzia ?
Odpowiedź: Zamawiający nie pododaje kodów referencyjnych .

.....

Pytania do Pakietu nr 31

1. Pakiet 31: Czy Zamawiający wymaga aby dren klatki piersiowej zaopatrzony był w ostry metalowy trokar oraz powłokę hydrofilną, o działaniu antyadhezyjnym i atrombogennym, w celu zapewnienia skutecznego i długiego drenażu?

Odpowiedź: Dopuszczamy.

.....

Pytania do Pakietu nr 33

1. **Pakiet 33, poz. 1:** Czy Zamawiający dopuści przyrząd bez łącznika do dodatkowej iniekcji? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

2. **Pakiet 33, poz. 2:** Czy Zamawiający dopuści przyrząd z odpowietrznikiem? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

3. **Pakiet 33, poz. 2:** Czy Zamawiający dopuści przyrząd bez łącznika do dodatkowej iniekcji? Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

4. **Pakiet 33, poz. 1, 2, 3:** Zwracam się z prośbą o wydzielenie każdej z pozycji do osobnego pakietu. Pozwoli to Państwu uzyskać większą liczbę korzystnych ofert zarówno pod względem asortymentu jak i ceny.

Odpowiedź: Nie wydzielimy poz. 1, 2, 3 z Pakietu nr 33.

5. **Pakiet 33, poz. 1, 2:** Czy Zamawiający dopuszcza łącznik do dodatkowej iniekcji o kształcie, jak na zdjęciu poniżej:



Łącznik do dodatkowej iniekcji

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

6. **Pakiet 33 poz. 1:** Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietokstyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorcza dwukanałową - odpowietrznik z filtrem

przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta komora kroplowa 20 kropli = 1 ml+/-0,1 ml, wielkość komory ok.. 5,5, z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15µm,rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką, opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

7. Pakiet nr 33 poz. 3: Czy Zamawiający dopuści TS o składzie: osłonka igły biorczej z podłużnymi żebrami ułatwiającymi zdejmowanie, wykonana z PE, igła biorcza dwukanałowa, uniemożliwiająca wypływ płynu z miejsca połączenia, łatwe połączenie nawet do małych pojemników miękkich, hydrofobowy filtr powietrza, zatyczka filtra hydrofobowego, typ on/off w kolorze czerwonym, komora kroplowa 20 kropli = 1ml ± 0,1ml;długość komory kroplowej 98mm; elastyczne tworzywo daje komfort podłączenia przyrządu; wolna od PCV; pojemność18ml, filtr krwi o wielkości oczek 200 µm i powierzchni filtracyjnej 14,2cm², zaciskacz rolkowy, z miejscem na dren dla bezpieczeństwa po użyciu; regulacja min. 15 mm, dren medyczny o długości 150 cm, wykonany z PVC nie zawierającego ftalanów, łącznik stożkowy luer-lock, osłonka łącznika luer-lock?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

8. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie nr 33 poz. 1 i 2 przyrządy bez łącznika do dodatkowej iniekcji?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy przyrządów bez łącznika dodatkowej iniekcji.

9. Czy zamawiający wymaga w Pakiecie 33 poz. 1 zaferowania przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Odpowiedź: Dopuszczamy przyrządy z informacją na etykiecie o braku zawartości ftalanów.

10. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 33 poz. 2 IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietokstyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorcza czterokanałową - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta komora kroplowa 20 kropli = 1 ml+/-0,1 ml, wielkość komory min. 5,5, z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15µm, - rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier -folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

11. Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 33 poz. 2 przyrząd z odpowietrznikiem?

Odpowiedź: Nie dopuszczamy w Pakiecie nr 33 pozycji 2 przyrządów z odpowietrznikiem.

12. dotyczy pakietu nr 33 poz. 1 – 3: Czy Zamawiający będzie wymagał, aby przyrządy do płynów infuzyjnych oraz krwi posiadały komorę kroplową wolną od szkodliwych związków chorobotwórczych jakim jest PVC ?

Odpowiedź: Dopuszczamy, ale nie wymagamy aby przyrządy do płynów infuzyjnych oraz krwi posiadały komorę kroplową wolną od szkodliwych związków chorobotwórczych.

13. dotyczy pakietu nr 33 poz. 1 – 3: Czy na potwierdzenie, że zaferowane przyrządy do płynów infuzyjnych oraz krwi nie zawierają ftalanów do oferty należy załączyć kartę charakterystyki bezpieczeństwa produktu chemicznego, w której są wyszczególnione składniki, w tym również plastyfikatory ?

Odpowiedź: Specyfikacja istotnych warunków zamówienia określa jakich dokumentów Zamawiający wymaga na potwierdzenia spełnienia przez oferowane dostawy wymagań określonych przez Zamawiającego.

Pytania do Pakietu nr 34

1. Pakiet 34 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie aparatu do infuzji z jednoczęściową, elastyczną komorą kroplową o długości maksymalnej 120 mm, z filtrem cząsteczkowym 8-10µm, z precyzyjnym zaciskiem z miejscem na podwieszenie drenu, dren o długości 210 cm, bez zastawki zwrotnej.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytania do Pakietu nr 35

1. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek niesterylnych. W związku z podażą leków niesterylnych w niesterylnym polu wymóg sterylności nie ma uzasadnienia medycznego.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

2. Prosimy o dopuszczenie strzykawki z mleczną półprzeźroczystą zatyczką.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

Pytania do Pakietu nr 37

1. **Pakiet 37, poz. 1:** Proszę o doprecyzowanie, na jakich pompach strzykawkowych pracuje Zamawiający, w celu zaoferowania asortymentu kompatybilnego ze sprzętem obecnie stosowanym w szpitalu.

Odpowiedź: Pompy infuzyjne producenta: Kwapisz, Braun, Drager, Ascor

2. Pakiet 37: Czy zamawiający dopuści strzykawkę do pomp z jednostronną niezmywalną czarną dużą i czytelną skalą pomiarową, pozostałe wymagania zgodnie z siwz?

Odpowiedź: Dopuszczamy jednostronną skalę pomiarową.

3. Pakiet 37: Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy cylinder i tłok strzykawki ma być wykonany z polipropylenu w celu bezpiecznej podaży leku.

Odpowiedź: Dopuszczamy cylinder i tłok strzykawki wykonany z polipropylenu.

4. Pakiet 37: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek wyposażonych jednostronną skalę pomiarową. Pragniemy podkreślić, iż nie ma żadnych przesłanek klinicznych uzasadniających zastosowanie w strzykawkach powyższych rozwiązań. Norma PN-EN ISO 7886-2 dotycząca strzykawek do pomp infuzyjnych nie narzuca obowiązku posiadania przez strzykawkę przeznaczone do pomp infuzyjnych obustronnej skali.

Odpowiedź: Dopuszczamy strzykawki z jednostronną skalę pomiarową.

5. Pakiet 37: Prosimy Zamawiającego o podanie jakie pompy infuzyjne (producent i typ), jakich producentów posiada Zamawiający w celu zachowania kompatybilności strzykawek. Informujemy, że każdy producent pompy wskazuje jakie strzykawki jakich producentów winny być stosowane, poprzez umieszczenie ich w menu pompy.

Odpowiedź: Pompy infuzyjne producenta: Kwapisz, Braun, Drager, Ascor

6. Pakiet 37: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawk o pojemności 50(60)ml.
Odpowiedź: Dopuszczamy.

7. Pakiet 37: Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje aby strzykawka skalowana była co 1ml do 60ml, co zapewnia bardziej precyzyjną podaż leku.
Odpowiedź: Dopuszczamy.

Pytania do Pakietu nr 38

1. Pakiet 38: Czy zamawiający dopuści strzykawkę do pomp z jednostronną niezmywalną czarną dużą i czytelną skalą pomiarową, pozostałe wymagania zgodnie z siwz?
Odpowiedź: Dopuszczamy jednostronną skalę pomiarową.

2. Pakiet nr 38: Czy zamawiający dopuści strzykawkę wpisaną do menu pomp infuzyjnych Ascor?
Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

3. Pakiet 38: Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy cylinder i tłok strzykawki ma być wykonany z polipropylenu w celu bezpiecznej podaży leku.
Odpowiedź: Dopuszczamy.

4. Pakiet nr 38: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawk wyposażonych jednostronną skalę pomiarową. Pragniemy podkreślić, iż nie ma żadnych przesłanek klinicznych uzasadniających zastosowanie w strzykawkach powyższych rozwiązań. Norma PN-EN ISO 7886-2 dotycząca strzykawk do pomp infuzyjnych nie narzuca obowiązku posiadania przez strzykawkę przeznaczone do pomp infuzyjnych obustronnej skali.
Odpowiedź: Dopuszczamy jednostronną skalę pomiarową.

5. Pakiet nr 38: Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie czy nie zaszła omyłka pisarska w opisie przedmiotu zamówienia w zakresie dwustronnej skali pomiarowej. Zgodnie z instrukcją obsługi pomp Kwapisz strzykawki przeznaczone do tych pomp to strzykawki producentów Janpol i Becton Dickinson, a te strzykawki posiadają jednostronną skalę pomiarową. Strzykawki z dwustronną skalą pomiarową są strzykawkami producenta Margomed, a te strzykawki zgodnie z instrukcją obsługi nie są kompatybilne z pompą Kwapisz.
Odpowiedź: Dopuszczamy jednostronną skalę pomiarową.

6. Pakiet nr 38: Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawk o pojemności 50(60)ml.
Odpowiedź: Dopuszczamy.

7. Pakiet nr 38: Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje aby strzykawka skalowana była co 1ml do 60ml, co zapewnia bardziej precyzyjną podaż leku.
Odpowiedź: Dopuszczamy skalowanie co 1 ml.

8. Pakiet nr 38: Z uwagi na to, że pompa Unipan jest bardzo starą pompą (ostatni rok produkcji ok. 1994r.), prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy w opisie przedmiotu zamówienia nie zaszła oczywista omyłka i o potwierdzenie czy Zamawiający posiada na wyposażeniu szpitala pompę Unipan?
Odpowiedź: Nastąpiła omyłka, z opisu zostaje wykreślona zostaje pompa Unipan.

Pytania do Pakietu nr 39

1. Pakiet 39: Uprzejmie prosimy Zamawiającego o dopuszczenie włączenia centralnego neonatologicznego 1,2 F/27G zamiast 1Fr/28G. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytania do Pakietu nr 43

1. Do pakietu 43: Czy w celu ułatwienia przeprowadzenia intubacji, Zamawiający będzie wymagał łyżek do laryngoskopów nieodkształcających się, wykonanych w całości (łyżka + stopka) z niemagnetycznego stopu metalu? Rozwiązanie to pozwoli również na wykorzystywanie łyżek w środowisku rezonansu magnetycznego.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

2. PAKIET Nr 43: Prosimy o dopuszczenie łyżek do laryngoskopu typu Miller w rozmiarach 0 i 1, jednorazowych, pakowanych pojedynczo, ze światłowodem

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

3. Czy Zamawiający wyłączy z pakietu laryngoskop Miller 00? Jeśli tak, to proszę o określenie ilości łyżek laryngoskopu Miller 0.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

4. Czy Zamawiający dopuści łyżki laryngoskopu Miller 0 pakowane pojedynczo, jednakże tylko z możliwością zakupu w opakowaniu zbiorczym, które zawiera 20 sztuk, gdyż tylko tak producent pakuje swoje wyroby? Jeżeli tak, to prosimy o korektę ilości oraz opisu w szczegółowym załączniku cenowy zadanie 43.

Odpowiedź: Dopuszczamy łyżki do laryngoskopu w opakowaniu zbiorczym 20 szt z przeliczeniem ilości.

5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy do 42 dni?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

Pytania do Pakietu nr 44

1. **Pakiet 44:** Czy Zamawiający w pakiecie 44 pozycji 1 dopuści cewnik trokar w rozmiarze 8 F o długości 8 cm?

Odpowiedź: Dopuszczamy rozmiar 8F.

Pytania do Pakietu nr 52

1. Prosimy o dopuszczenie równoważnego Ambu renomowanego producenta – firmy Ambu do resuscytacji noworodka w warunkach szpitalnych, wyposażonego w 3 przezroczyste maski silikonowe w rozmiarach 0, 1, 2. Objętość oddechowa 150ml, objętość rezerwuaru ok 100ml, worek silikonowy o objętości 220 ml, końcówka do podłączenia zasilania mieszką tlenowo - powietrzną. Elementy Ambu nadają się do sterylizacji, z wyłączeniem rezerwuaru tlenu, który nadaje się do mycia i dezynfekcji.

Odpowiedź: Dopuszczamy.

2. Prosimy o dopuszczenie równoważnego Ambu renomowanego producenta – firmy Ambu do resuscytacji noworodka w warunkach szpitalnych, wyposażonego w 3 przezroczyste maski silikonowe w rozmiarach 0, 1, 2. Objętość oddechowa 150ml, objętość rezerwuaru ok 1500 ml, worek silikonowy o objętości 220 ml, końcówka do podłączenia zasilania mieszanką tlenowo -powietrzną. Elementy Ambu nadają się do sterylizacji włącznie z rezerwuarem tlenu.

Odpowiedź: Nie dopuszczamy.

.....

Pytania do Pakietu nr 54

1. **PAKIET Nr 54, ilość pozycji 5, pozycja 2:** Czy Zamawiający dopuści **korek dezynfekcyjny zawierający 70% alkoholu izopropylowego** (IPA) w kolorze niebieskim do stosowania z portami Luer Lock zapewniający skuteczną barierę przeciwbakteryjną (10 sterylnych koreczków na zbiorczym listku). Opakowanie zbiorcze zawiera 350 sztuk produktu, z przeliczeniem zamawianej ilości.

Odpowiedź: Dopuszczamy. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

2. **PAKIET Nr 54, ilość pozycji 5, pozycja 3:** Czy Zamawiający dopuści **korek dezynfekcyjny zawierający 70% alkoholu izopropylowego** (IPA) w kolorze niebieskim do stosowania z portami Luer Lock zapewniający skuteczną barierę przeciwbakteryjną (10 sterylnych koreczków na zbiorczym listku). Opakowanie zbiorcze zawiera 350 sztuk produktu, z przeliczeniem zamawianej ilości.

Odpowiedź: Dopuszczamy. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 2 oraz pozycji 3 z Pakietu nr 54 i stworzy osobny pakiet? Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody na wydzielenie pozycji 2 oraz 3 z Pakietu nr 54.

.....

Dotyczy zapisów SIWZ

1. Prosimy o potwierdzenie, iż 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.

Zgodnie z interpretacją przepisów dotyczących nowelizacji ustawy Pzp zamieszczonej na stronie Urzędu Zamówień Publicznych - Oświadczenie o braku przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, niezależnie od ilości ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, również potwierdza brak podstawy do wykluczenia z postępowania, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp. Należy jednak w tym przypadku pamiętać, że jakakolwiek zmiana sytuacji wykonawcy w toku postępowania (włączenie do grupy kapitałowej) będzie powodowała obowiązek aktualizacji takiego oświadczenia po stronie wykonawcy.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ

.....

Pytania do Projektu umowy

1. **Dotyczy § 7 ust. 1** Naszym zdaniem, kary umowne winny być naliczane **od wartości netto niezrealizowanej umowy/dostawy, a nie od wartości umowy brutto**. Podobnie jak odsetki za zwłokę w płatnościach naliczane są od wartości niezapłaconych faktur w terminie a nie od wartości wystawionych faktur w miesiącu. Taki zapis sprawia że strony umowy nie są równoprawne. Prosimy zatem aby kary naliczane były tylko od wartości netto nie wykonanego świadczenia.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

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

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

3. 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 **niezrealizowanej części umowy** brutto, o której mowa w § 4 ust. 1 za każdy dzień opóźnienia Wykonawcy w stosunku do terminu, o którym mowa w:
a) § 2 ust. 2, b) § 3 ust. 2, c) § 3 ust. 10 pkt. 1, d) § 3 ust. 10 pkt. 2, e) § 3 ust. 17, f) § 10 ust. 5, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy brutto;**
- 2) 0,5 % wartości **niezrealizowanej części umowy** brutto o której mowa w § 4 ust. 1 za każdy przypadek niezrealizowania dostawy Towarów w terminie, w tym w przypadku odmowy przyjęcia dostawy Towarów zgodnie z § 3 ust. 9, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej części dostawy;**
- 3) 0,5 % wartości **niezrealizowanej części umowy** brutto, o której mowa w § 4 ust. 1, za każdy przypadek nienależytej realizacji dostawy Towarów, w przypadku nieterminowego zrealizowania obowiązków określonych w § 3 ust. 10, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto nienależytej realizacji dostawy;**
- 4) 5 % wartości **niezrealizowanej części umowy** brutto, o której mowa w § 4 ust. 1, w przypadku niezrealizowania w całości zwiększonych Zamówień złożonych w terminie i okolicznościach wskazanych w § 3 ust. 14;
- 5) 5 % wartości **niezrealizowanej części umowy** brutto, o której mowa w § 4 ust. 1, za każdy stwierdzony przypadek uchybienia przez Wykonawcę któremukolwiek z obowiązków, o których mowa w § 5 ust. 2;
- 6) 10 % wartości **niezrealizowanej części umowy** brutto, o której mowa w § 4 ust. 1 w przypadku odstąpienia od Umowy lub jej wypowiedzenia przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy.

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

4. Czy Zamawiający dopuści dostarczanie faktury za zakupiony asortyment wyłącznie na adres poczty elektronicznej w formie pliku PDF?

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.


5. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu projektu umowy w §7 ust. 1 pkt 2) na:
„0,5 % wartości zamówienia w przypadku niezrealizowania dostawy Towarów w terminie, w tym w przypadku odmowy przyjęcia dostawy Towarów zgodnie z § 3 ust. 9;”

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

6. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu projektu umowy w §7 ust. 1 pkt 3) na:
„ 0,5 % wartości brutto dostawy zawierającej braki ilościowe lub produkty wadliwe, w przypadku nienależytej realizacji dostawy Towarów, w przypadku nieterminowego zrealizowania obowiązków określonych w § 3 ust. 10;”

Odpowiedź: Nie wyrażamy zgody.

Udzielone odpowiedzi stanowią integralną część SIWZ, zmiany SIWZ są wiążące dla wszystkich Wykonawców biorących udział w przedmiotowym postępowaniu.

Z up. Dyrektora
Główny Specjalista ds. Analiz

mgr Krystyna Kulesza-Huryń