



Bystra, dn.04.04.2018 r.

sprawy: 7/EZP/380/MAS/2/2018

Wszyscy zainteresowani

Centrum Pulmonologii i Torakochirurgii w Bystrej

Specjalista ds. Zamówień Publicznych

tel./fax (33) 499 18 10

zp@szpitalbystra.pl

ul. J.Falata 2
43-360 Bystra

tel. (33) 499 18 01
fax. (33) 499 18 02

www.szpitalbystra.pl
sekretariat@szpitalbystra.pl

NIP: 937 00 10 797
REGON: 000640923

Bank: BS Węgierska Górka
55 8131 0005 0013 6943 2000 0010



Wyjaśnienie i zmiana treści siwz

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę wyrobów medycznych j.u. dla potrzeb Centrum Pulmonologii i Torakochirurgii w Bystrej

W związku ze złożonymi zapytaniami dotyczącymi treści siwz, stosownie do art. 38 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych, Centrum Pulmonologii i Torakochirurgii w Bystrej wyjaśnia:

Pytanie 1

Pytania do części 50:

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 50 w poz. 2 basen płaski pakowany po 120 szt.?

Odpowiedź

Zamawiający dopuści w pakiecie 50 w poz. 2 basen płaski pakowany po 120 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymagane ilości

Pytanie 2

Pytania do części 50:

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 50 w poz. 4 miskę tekturową 3L pakowaną po 120 szt.?

Odpowiedź

Zamawiający dopuści w pakiecie 50 w poz. 4 miskę tekturową 3L pakowaną po 120 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymagane ilości

Pytanie 3

dotyczy Części 21 poz. 2

Mając na uwadze zapisy ustawy PZP dotyczące ofert równoważnych oraz zachowania zasady uczciwej konkurencji zwracamy się z wnioskiem o dopuszczenie zestawu uniwersalnego spełniającego powyższe wymagania:

- 1 taśma operacyjna 9 x 50 cm
- 1 serweta stołu Mayo, wzmocniona 78 x 145 cm
- 4 ręczniki do rąk
- 2 przyklejane serwety 2-warstwowe na całej powierzchni z dodatkową łatą chłonną i organizatorami przewodów 75 x 90 cm, łata chłonna 15x50 cm
- 1 przyklejana serweta średnia (2-warstwowa na całej powierzchni) z dodatkową łatą chłonną i organizatorami przewodów 180 x 180 cm, łata chłonna 15x50 cm
- 1 przyklejana serweta duża 150 x 240 cm (2-warstwowa na całej powierzchni)
- 1 serweta na stół do instrumentarium 150 x 190 cm (wzmocnienie serwety 75x190cm)

4 etykiety typu TAG

Materiał serwet głównych 2 warstwy PE+PP o gramaturze 60 g/m² w części podstawowej. Gramatura łaty chłonnej 80 g/m². Łączna gramatura w serwetach z łatą chłonną = 140g/m²

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza, podtrzymuje zapis siwz

Pytanie 4

dotyczy Części 21 poz. 3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie produktu równoważnego - serwety 150x240cm, trzywarstwowej, a co za tym idzie o lepszych parametrach jakościowych.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza serwety w rozmiarze 150cm x 240 cm, trzywarstwowe

Pytanie 5

Czy w części 54 w pozycji 1 Zamawiający ma na myśli kołdry grzewcze wielodostępowe o wymiarach 221 cm x 91cm wykonane z polipropylenu, z otworami na górnej powierzchni, które równomiernie rozpraszają ciepło na ciało pacjenta, zaopatrzone w specjalne otwory

odprowadzające gromadzący się pod pacjentem płyn. Wyposażone w dwa otwory do podłączenia dmuchawy oraz kompatybilne z urządzeniami do ogrzewania Bair Hugger znajdującymi się na wyposażeniu Zamawiającego?

Odpowiedź

Zamawiający wymaga zaoferowania kołder grzewczych wielodostępowych, kompatybilnych z urządzeniem do ogrzewania pacjenta Bair Hugger, wyposażonych w dwa otwory do podłączenia dmuchawy. Kołdry o wymiarach 221 cm x 91cm wykonane z polipropylenu, z otworami na górnej powierzchni, które równomiernie rozprowadzają ciepło oraz posiadające otwory odprowadzające gromadzący się płyn.

Pytanie 6

Czy w części 54 w pozycji 2 Zamawiający ma na myśli kołdry grzewcze pooperacyjne o wymiarach 213 x 91cm wykonane z polipropylenu skonstruowane z podłużnie ułożonych tub, z których ciepłe powietrze jest rozprowadzane z tuby centralnej do bocznych części. Z częścią przykrywającą stopy nieogrzewaną. Posiadające 6 oddzielnych perforacji w celu wygodnego dostępu do pacjenta. Kołdra kompatybilna z urządzeniem do ogrzewania pacjenta Bair Hugger model 775 znajdującym się na wyposażeniu Zamawiającego?

Odpowiedź

Zamawiający wymaga zaoferowania kołder grzewczych pooperacyjnych, kompatybilnych z urządzeniem do ogrzewania pacjenta Bair Hugger. Kołdry o wymiarach 213 cm x 91cm wykonane z polipropylenu, skonstruowane z podłużnie ułożonych tub, z których ciepłe powietrze jest rozprowadzane z tuby centralnej do bocznych części, z częścią przykrywającą stopy nieogrzewaną, posiadające 6 oddzielnych perforacji w celu wygodnego dostępu do pacjenta.

Pytanie 7

Część 8, poz. 8, 11

Czy Zamawiający wydzieli pozycję z pakietu? Podział pakietu zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert jakościowych i cenowych.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji z pakietu.

Pytanie 8

Część 8, poz. 8

Czy Zamawiający dopuści także przyrządy z komorą wykonaną z medycznego PVC, w całości pozbawione ftalanów.

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza przyrządów z komorą wykonaną z PVC

Pytanie 9

Część 8, poz. 8

Czy Zamawiający dopuści także przyrządy z drenem o dł. 150cm?

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza przyrządów z drenem o dł. 150cm

Pytanie 10

Część 8, poz. 11

Proszę o dopuszczenie przyrządów pakowanych po 200 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości (z zaokrągleniem do pełnych opakowań).

Odpowiedź

W sytuacji braku zgodności wielkości oferowanych opakowań z ogłoszonym opisem przedmiotu zamówienia, zamawiający dopuszcza inne wielkości opakowań, z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości oferowanego asortymentu. Przeliczoną ilość opakowań wymagającą zaokrąglenia należy podać z dokładnością do miejsc po przecinku.

Pytanie 11

Pytanie do zamówienia pakiet nr 21,24

Czy Zamawiający wymaga dostaw na konkretne produkty z pakietu, czy też możemy przedstawić jako dowód dostawy na inne wyroby medyczne?

Odpowiedź

Może przedstawić jako dowód na inne wyroby medyczne j.u. .

Pytanie 12
pakiet nr 36

Poz.23 - prosimy o dopuszczenie zaoferowania zestawu do enemy z drenem zakończonym otworem centralnym i dodatkowo jednym otworem bocznym, w którym końcówka drenu pokryta jest substancją poślizgową ułatwiającą wprowadzenie. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ. Uważamy iż takie rozwiązanie, w miejsce twardej kanki, posiada lepsze walory użytkowe a co istotne, dla pacjenta jest atraumatyczne.

W razie odmowy, żądamy wyjaśnienia przesłanek medycznych i użytkowych, przemawiających za stanowiskiem Zamawiającego.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza zestaw do enemy z drenem zakończonym otworem centralnym i dodatkowo 1 otworem bocznym, końcówka drenu pokryta substancją poślizgową.

Pytanie 13

Czy Zamawiający w Części 18 pozycji 1 poprzez folie bakteriobójcze, zawierające jodofor w warstwie lepnej ma na myśli folię o działaniu bakteriobójczym z substancją czynną, wywierającą rzeczywiste działanie bakteriobójcze, a w związku z tym powinny być wyrobem medycznym klasy III?

Folia bakteriobójcza jako wyrób medyczny musi spełniać wymogi Ustawy o Wyrobach Medycznych (a zarazem wymogi Dyrektywy o Wyrobach Medycznych). W dyrektywie i ustawie podana jest klasyfikacja wyrobów medycznych, z której wynika, że folie bakteriobójcze są sklasyfikowane zgodnie z regułą 13 jako klasa III.

Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź

Zamawiający wymaga folii chirurgicznych o właściwościach bakteriobójczych, sklasyfikowanych jako wyrób medyczny klasy III.

Pytanie 14

Część 8

Poz.1

Czy zamawiający dopuści strzykawkę trzyczęściową z rozszerzoną skalą 50/60 ml Luer Lock, j.uż., sterylne, pakowane indywidualnie, z czytelną, jednostronną skalą co 1 ml?

Poz.8

Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, 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?

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania płynów z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych z komorą wykonaną z PVC bez dodatkowego zaczepu na zacisku rolkowym?

Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

Odpowiedź

Część 8 poz. 1

Zamawiający dopuszcza strzykawki trzyczęściowe, kompatybilne z posiadanymi pompami.

Część 8 poz. 8

Zamawiający nie dopuszcza przyrządów z komorą kroplową z PVC, o długości drenu 150cm, bez dodatkowego zaczepu na zacisku rolkowym.

Pytanie 15

Część 8

Poz.9

Czy Zamawiający dopuści IS bursztynowy bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorczą 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?

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania płynów z komorą kroplową wykonaną z medycznego PVC. Zamawiający w SIWZ nie stawia wymogu aby przyrządy były w całości wolne od PCV, dopuszcza przyrządy w których dren wykonany jest z PVC, co stanowi zaprzeczenie logicznym przesłankom zastosowania wymogu tylko komory bez PVC.

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych z komorą wykonaną z PVC bez dodatkowego zacze pu na zacisku rolkowym?

Prosimy aby zamawiający dopuścił przyrządy bez nazwy występującej bezpośrednio na przyrządzie. Takie rozwiązanie nie ma wpływu na jakość produktu oraz jego cechy użytkowe. Natomiast pełną identyfikację zapewnia oznakowanie na opakowaniu indywidualnym, opakowanie posiada nazwę producenta, podstawowe dane techniczne przyrządu oraz poglądowa (obrazkowa) instrukcja użycia.

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza przyrządów z komorą kroplową z PVC, o długości drenu 150cm, bez dodatkowego zacze pu na zacisku rolkowym.

Pytanie 16

Część 15

Poz.1

Czy zamawiający dopuści czepek typu beret, niesterylny, wykonany z włókniny o gramaturze 16 g/m², w kolorze zielonym?

Poz.3

Czy zamawiający dopuści czepek typu furażerka, z lamówką około 8 mm, przechodzącą z tyłu w troki, wiązany na troki, niesterylny, wykonany z włókniny polipropylenowej, o gramaturze 25 g/m², w kolorze zielonym, rozmiar uniwersalny, głębokość ok.13 cm?

Poz.5

Czy zamawiający dopuści fartuch w rozmiarze uniwersalnym?

Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowanie 10 szt. z przeliczeniem?

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

Odpowiedź

Poz. 1

Zamawiający dopuszcza czepek typu beret, niesterylny, wykonany z włókniny o gramaturze 16g/m², w kolorze zielonym.

Poz. 3

Zamawiający nie wyraża zgody na czepki o kroju furażerki z włókniny polipropylenowej.

Poz. 5

Zamawiający nie dopuszcza fartucha o rozmiarze uniwersalnym

Należy wycenić opakowania x 10 sztuk. Podana w specyfikacji ilość dotyczy opakowań x 10 sztuk.

Zamawiający dopuszcza fartuch włókninowy o wskazanych parametrach, którego rękawy są zakończone bawełnianym ściągaczem.

Pytanie 17

Część 16

Poz.1-2

Czy zamawiający dopuści maskę chirurgiczną spełniającą normę PN-EN 14683 w zakresie filtracji BFE 98% aerozoli biologicznych?

Czy zamawiający dopuści maskę trójwarstwową, wysokobarierową?

Czy zamawiający dopuści maskę która spełnia wymogi w odniesieniu do dyrektywy 93/42/EWG?

Czy zamawiający dopuści wycenę za opakowane 50 szt. z przeliczeniu, pakowaną w kartoniku w formie podajnika?

Czy zamawiający dopuści maskę trójwarstwową, wysokobarierową, na gumkę lub troki,

posiada sztywnik na nos pomiędzy warstwami włókniny, w kolorze zielonym, o gramaturze min.25 g/m²?

Odpowiedź

Zamawiający wymaga masek chirurgicznych spełniających parametry wyszczególnione w siwz.

Pytanie 18

Część 20

Poz.1

Czy zamawiający wymaga rolek podkładu testowanego dermatologicznie, co wykonawca potwierdzi odpowiednim dokumentem?

Czy zamawiający wymaga 2 warstw w podkładzie celulozowym?

Czy zamawiający wymaga rolek wykonanych ze 100 % czystej celulozy, co jest gwarancją miękkości i lepszej wchłaniałości?

Czy zamawiający wymaga rolki pakowanej indywidualnie, każda posiada oznaczenia dotyczące o rozmiarze, długość rolki, odcinka, rodzaj perforacji, nazwa producenta, posiadanych certyfikatów, co umożliwi łatwą identyfikację produktu po wyjęciu z kartonu zbiorczego?

Czy wymaga się aby podkłady medyczne były higienicznie zapakowane, każda rolka w oddzielnej folię?

Czy wymaga się aby na każdej rolce był pełny opis produktu zawierający, nazwę, kod, kod kresowy, nazwę producenta, informacje o składzie produktu 100% pura celuloza, wymiary, ilość warstw, informacje, że produkt posiada udokumentowane badania dermatologiczne, certyfikaty poświadczające pozyskanie celulozy z legalnych i odnawialnych źródeł? (100% PURA CELULOZA oznacza, że do produkcji użyto najwyższej jakości selekcyonowanej celuloza, co daje gwarancję, bezpieczeństwa, pełnej higieny i komfortu dla użytkowników)?

Czy wymaga się dokumentów poświadczających, iż produkt był badany dermatologicznie i uzyskał pozytywną opinię?

Czy wymaga się aby podkład medyczny posiadał gramaturę nie mniejszą niż 17 gr/m²?

Czy wymaga się aby na opakowaniu i opakowaniu rolki widniał symbol CE?

Czy wymaga się aby podkład medyczny posiadał perforację - minimum 135 odcinków w podkładzie o szerokości 50 cm i 210 odcinków w podkładzie o szerokości 60 cm.?

Czy zamawiający wymaga rolki 60 cm x 80 m, perforacja co 38 cm?

Czy zamawiający dopuści podkład o wymiarach 50 cm x 50 m, perforacja co 34 cm?

Czy wymaga się aby produkt był wykonany w 100% z czystej celulozy?

Odpowiedź

Zamawiający wymaga zaferowania podkładu spełniającego parametry wyszczególnione w siwz.

Pytanie 19

Wnosimy o wydzielenie z Pakietu nr 20 pozycji nr 1,2 oraz utworzenie oddzielnego pakietu np. 20A. Wydzielenie w/w pozycji umożliwi złożenie ofert większej liczbie oferentów dzięki czemu Zamawiający uzyska znacznie korzystniejsze ceny w przedmiotowym postępowaniu.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyrażą zgody na wydzielenie pozycji z pakietu.

Pytanie 20

Część 10

Pozycja 1. Czy zamawiający dopuści cewniki do odsysania jak w opisie, z otworami naprzeciwległymi?

Pozycja 11 i 12. Czy Zamawiający dopuści zgłębniki żołądkowe o długości 100cm? Zgłębniki o długości 100cm jest w chwili obecnej standardem do stosowania w przypadku dorosłych pacjentów, natomiast zgłębniki o długości 80cm nie są już stosowane.

Odpowiedź

Poz. 1

Zamawiający dopuszcza cewniki do odsysania z otworami naprzeciwległymi

Poz. 11i 12

Zamawiający dopuszcza zgłębniki żołądkowe o długości 100cm.

Pytanie 21

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP, jeśli wykonawca, który nie należy do ŻADNEJ grupy kapitałowej przedstawi stosowne zaświadczenie 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.

Odpowiedź

Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP, jeśli wykonawca, który nie należy do ŻADNEJ grupy kapitałowej przedstawi stosowne zaświadczenie wraz z ofertą. Z treści dołączonego oświadczenia ma wynikać, że wykonawca nie należy do żadnej grupy kapitałowej.

Pytanie 22

Dotyczy części nr 7:

Czy Zamawiający w pozycji 1-4 dopuści produkty, w których dreny wykonane są w technologii dwóch warstw, które wzajemnie nie przenikają: warstwa wewnętrzna (mająca kontakt z płynem infuzyjnym) wykonana jest z poliuretanu, natomiast warstwa zewnętrzna wykonana jest z PCV bez DEHP? W proponowanym rozwiązaniu lek w ogóle nie ma kontaktu z PCV.

Czy Zamawiający w pozycji 3-4 dopuści nowocześniejsze technologicznie rozwiązanie jakim są linie do podaży leków cytostatycznych pracujące w systemie zamkniętym, tzn. wyposażone zastawki bezigłowe, które samoczynnie zamykają się w przypadku odpięcia linii bocznej, z membraną zlicowaną z powierzchnią korpusu, niewymagające zastosowania dodatkowych koreczków ochronnych?

W zestawach do podaży cytostatyków zazwyczaj znajduje się jedna dodatkowa zastawka bezigłowa blisko końca linii (przy pacjencie), w związku z powyższym prosimy o doprecyzowanie czy w pozycji 3 i 4 ten port również należy brać pod uwagę i wówczas nad komorą kroplową mają się znajdować 1 lub 2 zastawki bezigłowe czy też nad komorą kroplową mają znajdować się 2 lub 3 zastawki bezigłowe do podłączenia leków cytostatycznych?

Prosimy o doprecyzowanie czy w pozycji 1-4 końce dystalne linii mają być wyposażone z filtr hydrofobowy, zapobiegający wydostawaniu się płynu na zewnątrz podczas wypełniania linii?

Odpowiedź

Poz. 1- 4

Zamawiający dopuszcza wyroby medyczne których dreny wykonane są w technologii dwóch warstw wewnętrzna z poliuretanu, zewnętrzna z PVC bez DEHP.

Poz. 3-4

Zamawiający dopuszcza linie do podaży leków cytostatycznych w systemie zamkniętym

Poz. 3-4

W zestawach do podaży leków nad komorą kroplową powinny znajdować się 2 lub 3 zastawki bezigłowe

Poz. 1- 4

Końce dystalne linii powinny być wyposażone w filtr hydrofobowy zapobiegający wydostawaniu się płynu na zewnątrz podczas wypełniania linii.

Pytanie 23

Część 49 poz. 7

Czy Zamawiający dopuści cewnik dwuświatłowy, poliuretanowy, wykonany z biokompatybilnego materiału zapobiegającego zwężaniu naczyń, budowa cewnika zmniejsza ryzyko adhezji bocznej do ściany naczynia, odporny na zginanie bez bocznych otworów, z końcówką schodkową, z przyjaznymi dla pacjenta zakrzywionymi przedłużaczami, ze wsuniętymi mandrynymi, cewnik o przekroju 14FR i długościach: 17 cm, 20 cm, 25 cm, 30 cm z nadrukiem objętości wypełnienia na ramionach sterylizowany tlenkiem etylenu, nieprzepuszczalny dla promieni rentgenowskich, zestaw apirogeny kompletny do implantacji w skład którego wchodzi: igła z końcówką echogeniczną, rozmiar 18 G x 7 cm, długi przewodnik z rdzeniem z nitinolu i końcówką typu J, wymiary 0,035 cala x 70 cm, strzykawka 10 ml z tłokiem, miniskalpel, rozszerzacz, rozmiar 12 FR x 14 cm, rozszerzacz hydrofilowy, rozmiar 16 FR x 15 cm, łącznik prowadzący typu Y, nasadki iniekcyjne, umocowanie cewnika warstwą przylepną, opatrunki, skrzydełko mocujące cewnik (na szywy) oraz mandryny ułatwiające założenie cewnika?

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 7 do osobnego pakietu?

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza oferowanego cewnika.

Zamawiający nie wyraża zgodę na wydzielenie pozycji 7 i utworzenie osobnej części

Pytanie 24

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w **Części 21 w pozycji 2** obłożenia pola operacyjnego, sterylnego wykonanego z włókniny trójwarstwowej, pełnobarierowe, wzmacnione, gdzie gramatura wynosi: serweta dolna i serweta górna – min. 156g/m², serwety samoprzylepne i nieprzylepna - min.56g/m², a serweta na stolik instrumentariuszki - min. 54g/m². Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza obłożenie pola operacyjnego, sterylne, wykonane z włókniny trójwarstwowej, pełnobarierowe, wzmacnione, o minimalnej gramaturze serwet: dolnej i górnej 156g/m², gramaturze serwet samoprzylepnych i nieprzylepnej- min. 56g/m², gramaturze serwety na stolik instrumentariuszki min. 54g/m²

Pytanie 25

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w **Części 21 w pozycji 2, 4** sztuk ręczników do rąk wykonanych z materiału typu Spunlace (miękką, nietkana włóknina), charakteryzującego się wysoką chłonnością, w rozmiarze 30x30 cm.

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza ręczniki do rąk z włókniny Spulace o wymiarze 30cmx30cm w ilości 4 sztuki

Pytanie 26

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie w **Części 21 w pozycji 2, 6** sztuk ręczników do rąk celulozowych o wymiarze 23x23 cm.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza ręczniki do rąk celulozowe o wymiarze 23cm x23 cm w ilości 6 sztuk

Pytanie 27

Część 15 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści czepek wykonany z włókniny polipropylenowej o gramaturze 20g/m², spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza czepki z włókniny polipropylenowej o gramaturze 20g/m², spełniające pozostałe wymagania siwz

Pytanie 28

Część 15 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści czepek głęboki w formie furażerki z trokami do umocowania. Wykonany w całości z perforowanej włókniny wiskozowej o gramaturze 25g/m² zapewniającej doskonałą oddychalność i komfort noszenia. Wysokość części przedniej umożliwiająca wywiniecie i utworzenie dodatkowej warstwy stanowiącej zabezpieczenie przed potem. Szyty techniką owerlok. Opakowanie a'100 szt. w formie kartonika umożliwiającego wyjmowanie pojedynczych sztuk.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza czepki głębokie w formie furażerki z trokami do umocowania, wykonane w całości z perforowanej włókniny wiskozowej o gramaturze 25g/m²

Pytanie 29

Część 15 poz. 6

Czy Zamawiający dopuści fartuch z dwoma ręcznikami wykonanymi z chłonnej włókniny, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza fartuch z dwoma ręcznikami wykonanymi z chłonnej włókniny, spełniające pozostałe wymagania siwz.

Pytanie 30

Część 16 poz. 1-2

Czy Zamawiający dopuści maski o filtracji bakteryjnej 99,88% i odstąpi od wymogu filtracji wirusowej? Pragniemy zaznaczyć że norma, na którą powołuje się Zamawiający odnosi się do filtracji bakteryjnej i nie określa filtracji wirusowej.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza maski o filtracji bakteryjnej 99,88%, odstępuje od wymogu filtracji wirusowej.

Pytanie 31

Część 17 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści maskę o parametrach:

- Maską o anatomicznym kształcie, z możliwością formowania do twarzy
- Warstwa zewnętrzna wykonana z wodoodpornej włókniny polipropylenu
- Wnętrze wykonane z miękkiej, antyalergicjnej włókniny polipropylenowej przyjaznej dla skóry
- Obydwie warstwy połączone w ultradźwiękowym procesie łączenia tkanin zapewniając trwalsze i szybsze połączenie
- Zawór oddechowy umożliwiający zmniejszenie oporów oddechowych ułatwiają swobodne oddychanie, powleczony syntetyczną gumową membraną oraz zewnętrzną warstwą polipropylenu
- Filtracja jeszcze dokładniejsza dzięki specjalnie skonstruowanej włókninie w procesie melt-blown
- Maską sklasyfikowaną zgodnie z klasą filtracji FFP2 (EN 149: 2001 +A1:2009) zapewniająca ochronę przed niebezpiecznymi szkodliwymi dla zdrowia substancjami
- Elastyczna, bezlateksowa guma mocująca maskę wokół głowy pokryta wysokiej jakości poliuretanem
- Metalowa, modelująca wstawka pokryta polietylenem

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza maski o wymienionych parametrach

Pytanie 32

Część 17 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści maskę o parametrach:

- Maską o anatomicznym kształcie, z możliwością formowania do twarzy
- Warstwa zewnętrzna wykonana z wodoodpornej włókniny polipropylenu
- Wnętrze wykonane z miękkiej, antyalergicjnej włókniny polipropylenowej przyjaznej dla skóry
- Obydwie warstwy połączone w ultradźwiękowym procesie łączenia tkanin zapewniając trwalsze i szybsze połączenie
- Zawór oddechowy umożliwiający zmniejszenie oporów oddechowych ułatwiają swobodne oddychanie, powleczony syntetyczną gumową membraną oraz zewnętrzną warstwą polipropylenu
- Filtracja jeszcze dokładniejsza dzięki specjalnie skonstruowanej włókninie w procesie melt-blown
- Maską sklasyfikowaną zgodnie z FFP3 klasą filtracji zapewniająca maksymalną ochronę podczas przygotowywania cytostatyków, kontaktu z krwią i innymi mikroorganizmami
- Elastyczna bezlateksowa guma mocująca maskę wokół głowy pokryta wysokiej jakości poliuretanem i lateksem
- Metalowa, modelująca wstawka pokryta polietylenem

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza maski o wymienionych parametrach

Pytanie 33

Część 17 poz. 1-2

Czy Zamawiający dopuści maski pakowane a'20szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza maski pakowane po 20 sztuk z przeliczeniem podanych ilości

Pytanie 34

Część 17 poz. 1-2

Czy Zamawiający dopuści maski ze stawką Vat 23%?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza maski ze stawką vat 23%.

Pytanie 35

Część 18 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści folię operacyjną w rozmiarze 42x42cm o powierzchni lepnej 42x36cm, spełniającą pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapis siwz

Pytanie 36

Część 18 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści folię operacyjną w rozmiarze 40x34cm o powierzchni lepnej 40x28cm, spełniającą pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapis siwz

Pytanie 37

Część 19 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch ze wzmocnieniem o gramaturze 38g/m²?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapis siwz

Pytanie 38

Część 19 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch z trokami/paskami do wiązania wykonanymi z włókniny spunlace?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza fartuch ze wzmocnieniami o gramaturze 38g/m²

Pytanie 39

Część 19 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści fartuch pakowany z ręcznikami w rozmiarze 30x30cm?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza fartuch pakowany z ręcznikami o rozmiarze 30cmx30cm.

Pytanie 40

Część 20 poz. 9

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie pozycji nr 9 do osobnego zadania?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji i utworzenie osobnej części.

Pytanie 41

Część 21 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie i parametrach:

1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 170cm x 240cm wykonana z hydrofobowej włókniny trójwarstwowej typu SMS o gramaturze 50 g/m ² , w strefie krytycznej wyposażona we wzmocnienie wysokochłonne o gramaturze 80 g/m ² i wymiarach 30 cm x 80 cm, zintegrowana z organizatorami przewodów
1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 170cm x 180cm wykonana z hydrofobowej włókniny trójwarstwowej typu SMS o gramaturze 50 g/m ² , w strefie krytycznej wyposażona we wzmocnienie wysokochłonne o gramaturze 80 g/m ² i wymiarach 50 cm x 80 cm, zintegrowana z organizatorami przewodów
2 x wysokochłonna serweta samoprzylepna o wymiarach 75cm x 90cm i gramaturze 96 g/m ²
4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30 cm x 30 cm wykonany z włókniny typu spunlace o gramaturze 45 g/m ²
1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm wykonana z włókniny typu spunlace o gram. 68 g/m ²

1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 140 cm wykonana z folii PE o gramaturze 50 g/m² oraz włókniny chłonnej w obszarze wzmocnionym o wymiarach 60 cm x 140 cm, łączna gramatura w strefie wzmocnionej 80 g/m². Osłona w postaci worka w kolorze czerwonym, składana teleskopowo z zaznaczonym kierunkiem rozwijania.

1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm, wykonana z warstwy nieprzemakalnej o gramaturze 35 g/m² oraz włókninowej warstwy chłonnej o gramaturze 28 g/m². Łączna gramatura w strefie chłonnej - 63 g/m².

Z osobno dołączonymi sterylnie zapakowanymi serwetami z przylepcem w rozmiarze 75x75cm w ilości 2 szt. Serweta dwuwarstwowa (włóknina+laminat) o gramaturze 56g/m² lub trzywarstwowa (włóknina + laminat + włóknina) o gramaturze 75g/m² – prosimy Zamawiającego o określenie której będzie wymagał.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapis siwz

Pytanie 42

Część 21 poz. 2

Czy Zamawiający dopuści zestaw o składzie i parametrach:

1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 150cm x 240cm wykonana z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 60 g/m² w strefie krytycznej wyposażona we wzmocnienie wysokochłonne o gramaturze 80 g/m² i wymiarach 25 cm x 60 cm, zintegrowana z dwoma podwójnymi organizatorami przewodów. Łączna gramatura w strefie wzmocnionej 140 g/m²

1 x serweta samoprzylepna o wymiarach 180cm x 180cm wykonana z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 60 g/m² w strefie krytycznej wyposażona we wzmocnienie wysokochłonne o gramaturze 80 g/m² i wymiarach 25 cm x 60 cm, zintegrowana z dwoma podwójnymi organizatorami przewodów. Łączna gramatura w strefie wzmocnionej 140 g/m²

2 x serweta samoprzylepna o wymiarach 75cm x 90cm wykonana z chłonnego i nieprzemakalnego laminatu dwuwarstwowego o gramaturze 60 g/m² w strefie krytycznej wyposażona we wzmocnienie wysokochłonne o gramaturze 80 g/m² i wymiarach 25 cm x 60 cm, zintegrowana z dwoma podwójnymi organizatorami przewodów. Łączna gramatura w strefie wzmocnionej 140 g/m²

4 x ręcznik chłonny o wymiarach 30,5 cm x 34 cm

1 x taśma samoprzylepna o wymiarach 10 cm x 50 cm wykonana z włókniny typu spunlace

1 x wzmocniona osłona (serweta) na stolik Mayo o wymiarach 80 cm x 145 cm wykonana z folii PE o gramaturze 47 g/m² i 2 warstwowego laminatu chłonnego w obszarze wzmocnionym o gramaturze 57 g/m² oraz wymiarach 60 cm x 85 cm, łączna gramatura w strefie wzmocnionej 104 g/m². Osłona w postaci worka w kolorze niebieskim, składana teleskopowo z zaznaczonym kierunkiem rozwijania.

1 x serweta wzmocniona na stół instrumentalny stanowiąca owinięcie zestawu o wymiarach 150 cm x 190 cm, wykonana z warstwy nieprzemakalnej o gramaturze 50 g/m² oraz włókninowej warstwy chłonnej o wymiarach 75 cm x 190 cm i gramaturze 30 g/m². Łączna gramatura w strefie chłonnej - 80 g/m².

Z osobno dołączonymi sterylnie zapakowanymi serwetami z przylepcem w rozmiarze 75x75cm w ilości 2 szt. Serweta dwuwarstwowa (włóknina+laminat) o gramaturze 56g/m² lub trzywarstwowa (włóknina + laminat + włóknina) o gramaturze 75g/m² – prosimy Zamawiającego o określenie której będzie wymagał.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapis siwz

Pytanie43

Część 21 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści serwetę w rozmiarze 150x200cm?

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza serwet o rozmiarze 150x200cm

Pytanie 44**Część 21 poz. 3**

Czy Zamawiający dopuści serwetę w rozmiarze 150x240cm?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza serwety o rozmiarze 150x240cm

Pytanie 45**Część 23 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści podkład o parametrach:

- 3 warstwy: włóknina, wkład chłonny, laminat nieprzemakalny (spodnia strona)
- Wkład chłonny pikowany (wata, superabsorbent SAP, pulpa)
- Rozmiar: 100 cm x 225 cm, wkład chłonny; 50 x 205 cm, marginesy wzdłuż krótszego brzegu: 10cm, wzdłuż dłuższego brzegu 25cm
- Chłonność min. 3850 ml.
- Jednorazowego użytku
- Niejałowy

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapis siwz

Pytanie 46**Część 23 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści podkład pakowany a'10szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź

Zamawiający dopuści podkład pakowany a'10szt z przeliczeniem wymaganych ilości.

Pytanie 47**Część 23 poz. 2**

Czy Zamawiający dopuści podkład chłonny o rozmiarze 60 x 90; oddychający, wkład chłonny wyposażony w superabsorbent, umożliwiający trwałe zatrzymanie płynu w rdzeniu, redukuje zapach. Chłonność 800 ml. Zapewnia trwałe zatrzymanie bakterii, w tym MRSA, E.coli w chłonnym rdzeniu; op. 70 szt z przeliczeniem podanych ilości. Powierzchnia pokryta włókniną polipropylenową o gramaturze 15g/m². Część spodnia z włókniny polipropylenowej o gramaturze 37g/m². Wkład chłonny z superabsorbentem o gramaturze 127g /m². Łączna gramatura podkładu 180 ±10g/m². Waga produktu 100 g.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza podkład chłonny o wskazanych parametrach

Pytanie 48**Część 2 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu 0,12mm (±0,02mm), spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza rękawice o grubości na palcu 0,12mm(+/- 0,02mm), w pozostałym zakresie podtrzymuje zapis siwz

Pytanie 49**Część 2 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o grubości na palcu 0,10mm (±0,01mm), spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza rękawice o grubości na palcu 0,10mm(+/- 0,01mm), w pozostałym zakresie podtrzymuje zapis siwz

Pytanie 50**Część 2 poz. 1**

Czy Zamawiający dopuści rękawice o AQL 1,5?

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza rękawic o AQL 1,5

Pytanie 51**Część 2 poz. 3**

Czy Zamawiający wydzieli pozycje 3 z pakietu 2 i utworzy z niej odrębne zadanie. Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji z pakietu i utworzenie odrębnej części

Pytanie 52**Pakiet 6 poz. 1**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie przyrządu z filtrem 1,2µm?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie przyrządu z filtrem 1,2mikrometra

Pytanie 53**Pakiet 9 poz. 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie butelki w op. foliowym?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie butelki w opakowaniu foliowym.

Pytanie 54**Pakiet 11 poz. 3**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie op.a'25szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź

W sytuacji braku zgodności wielkości oferowanych opakowań z ogłoszonym opisem przedmiotu zamówienia, zamawiający dopuszcza inne wielkości opakowań, z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości oferowanego asortymentu. Przeliczoną ilość opakowań wymagającą zaokrąglenia należy podać z dokładnością do miejsc po przecinku.

Pytanie 55**Pakiet 11 poz. 4, 5**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie op.a'100szt. z odpowiednim przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź

W sytuacji braku zgodności wielkości oferowanych opakowań z ogłoszonym opisem przedmiotu zamówienia, zamawiający dopuszcza inne wielkości opakowań, z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości oferowanego asortymentu. Przeliczoną ilość opakowań wymagającą zaokrąglenia należy podać z dokładnością do miejsc po przecinku.

Pytanie56**Pakiet 11 poz. 7**

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

Odpowiedź

Zamawiający nie oczekuje przedstawienia badań na biokompatybilność chlorheksydyny.

Pytanie 57**Pakiet 36 poz. 2**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie kieliszków w op.a'90 szt?

Odpowiedź

W sytuacji braku zgodności wielkości oferowanych opakowań z ogłoszonym opisem przedmiotu zamówienia, zamawiający dopuszcza inne wielkości opakowań, z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości oferowanego asortymentu. Przeliczoną ilość opakowań wymagającą zaokrąglenia należy podać z dokładnością do miejsc po przecinku.

Pytanie 58**Pakiet 36 poz. 11, 13**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie pojemników bez etykiety?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie pojemników bez etykiety

Pytanie 59**Pakiet 36 poz. 11, 13**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pojemników z dołączoną etykietą?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie pojemników z dołączoną etykietą

Pytanie 60**Pakiet 36 poz. 15**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie sterylnych?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie sterylnych

Pytanie 61**Pakiet 36 poz. 19**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie szpatulek sterylnych?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie szpatulek sterylnych

Pytanie 62**Pakiet 36 poz. 21**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie sterylnych?

Odpowiedź

Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie sterylnych

Pytanie 63**Część 4 poz. 24**

Czy Zamawiający dopuści zamknięty system dostępu naczyniowego w technologii podzielnej membrany silikonowej zapobiega dostępowi mikroorganizmów z otoczenia zewnętrznego. Prosty tor przepływu pozwala uzyskać wartości na poziomie 525 ml/min. Objętość wypełnienia wynosi 0,1ml. Przejrzysta obudowa daje możliwość całkowitej widoczności wnętrza oraz pomaga zapewnić skuteczność przepłukiwania. System zamknięty ma zastosowanie w dożylnych wyrobach medycznych spełniających normy ISO, stosowanie w przewlekłej i ciągłej terapii infuzyjnej, podłączanie i odłączanie strzykawek oraz zestawów dożylnych, pobieranie krwi oraz użycie na liniach dotętnicznych. Urządzenie niewielkich rozmiarów zwiększa komfort pacjenta dzięki małej i lekkiej budowie. Korek może być używany do 500 aktywacji. Nie zawiera lateksu i DEHP. Opakowanie zawiera 50 sztuk z przeliczeniem zamawianej ilości.

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza oferowanego zaworu dostępu naczyniowego.

Pytanie 64

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 24 z Części nr 4 i stworzy osobny pakiet? Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji 24 i utworzenie osobnej części.

Pytanie 65**Pakiet 30 Pozycja 17**

Czy Zamawiający dopuści czujnik jednorazowego użytku do saturacji, bez sterylnych krążków służących do przklejania czujnika w celu przedłużenia jego żywotności. Nasze czujniki mimo jednorazowego użytku, bez problemu można użyć kilka razy na tym samym pacjencie. Reszta bez zmian.

Odpowiedź

Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie 66**Pakiet 30 Pozycja 17**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu nr 30 poz. 17 do osobnego pakietu celem umożliwienia przystąpienia większej ilości oferentów do procedury przetargowej i uzyskania korzystniejszej oferty cenowej ?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji 17 i utworzenie osobnej części

Pytanie 67**Pakiet 39 Pozycja 1**

Do jakiego urządzenia ma pasować czujnik temperatury ?

Odpowiedź

Czujniki muszą być kompatybilne z Monitorem Gold Way 60

Pytanie 68**Pakiet 39 Pozycja 2**

Do jakiego urządzenia ma pasować czujnik temperatury ?

Odpowiedź

Czujniki muszą być kompatybilne z Monitorem Gold Way 60

Pytanie 69**Dotyczy części 39**

Z jakim urządzeniem i jakim modelem urządzania mają być kompatybilne czujniki?

Odpowiedź

Czujniki muszą być kompatybilne z Monitorem Gold Way 60

Pytanie 70**Dotyczy części 39, poz. 2**

Prosimy o dopuszczenie czujników w opakowaniach zbiorczych po 20 sztuk.

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza czujniki w opakowaniach zbiorczych po 20 sztuk

Pytanie 71**Dotyczy części 39, poz. 2**

Prosimy o dopuszczenie czujników o długości 71 cm (czujniki jednorazowe są podłączane do kabla przedłużającego).

Odpowiedź

Zamawiający dopuszcza czujniki o długości 71 cm.

Pytanie 72

Niniejszym działając na podstawie art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2015 r., poz. 2164 z późn. zm.), mając na uwadze treść specyfikacji istotnych warunków zamówienia a w szczególności przedmiot i opis przedmiotu zamówienia dla przedmiotowego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, zwracamy się z pytaniem czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie oferty **w pakiecie nr 31** na worek laparoskopowy do ekstrakcji zresekowanego materiału biologicznego, nieprzepuszczalny i nieprzesiākliwy, odporny na rozdarcie, poliuretanowy, ze zintegrowanym z tym workiem dwuczęściowym aplikatorem (tuba + prowadnica) o średnicy trzonu przechodzącej przez trokar 12mm, długość trzonu 29,5cm. Pojemność worka 1500 ml, worek w kształcie stożka o wymiarach podstawy 19,05cm i szczytu 9cm, pełna metalowa, sztywna i rozkładana obręcz o średnicy 6mm, po otwarciu układająca się w kształt elipsy o wymiarach 10cm x 17cm oraz żyłki, która w trakcie zamykania worka bezpiecznie zsuwa się z rozkładanych obręczy zamykając worek z zawartością ?

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapis siwz.

Pytanie 73

W celu zapewnienia równego traktowania stron umowy i umożliwienia Wykonawcy sprawdzenia zasadności reklamacji wnosimy o wprowadzenie w § 5 ust. 13 projektu umowy 5 dniowego terminu na rozpatrzenie reklamacji.

Odpowiedź

Nie wyrażamy zgody.

Pytanie 74

Czy Zamawiający dokona modyfikacji w § 5 ust. 15 projektu umowy i dopuści prawo Wykonawcy do wstrzymania dostaw towaru, w przypadku braku zapłaty zobowiązań Zamawiającego, do czasu uregulowania przez niego płatności.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapis siwz .

Pytanie 75

Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu przyszłej umowy w zakresie zapisów § 6 ust. 1:

Wykonawca jest zobowiązany do zapłaty kar umownych:

- a) za opóźnienia w dostawie przedmiotu zamówienia - w wysokości 0,5 % wartości brutto nierealizowanej części dostawy częściowej, za każdy dzień opóźnienia, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto opóźnionego w dostawie przedmiotu zamówienia;**
- b) w przypadku odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z powodu okoliczności leżących po stronie Wykonawcy – w wysokości 5 % wartości **brutto** niezrealizowanej części umowy.

Odpowiedź

Zamawiający podtrzymuje zapis siwz .

Pytanie 76

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie zmian w § 6 ust. 2 poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych”?

Odpowiedź

Zamawiający mienia treść siwz w zakresie w § 6 ust. 2 poprzez zamianę słów „odsetki ustawowe” na „odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych

Pytanie 77

dotyczy części nr 6, poz. 5, 6

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania zestawów bez zawartości ftalanów?

Odpowiedź

Zamawiający wymaga zestawów bez zawartości ftalanów.

Pytanie 78

dotyczy części nr 8, poz. 1, 2

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania strzykawek wpisanych w instrukcję obsługi pomp wymienionych przez Zamawiającego? Pozwoli to na korzystanie ze strzykawek przetestowanych i dopuszczonych do użytku przez producenta pompy.

Odpowiedź

Zamawiający wymaga zaoferowania strzykawek kompatybilnych z posiadanymi pompami strzykawkowymi, które zamawiający wyszczególnił w siwz

Pytanie 79

dotyczy części nr 8, poz. 2-4

Czy Zamawiający oczekuje zaoferowania strzykawek posiadających podwójne uszczelnienie tłoka oraz podwójną skalę pomiarową, tak jak w poz. nr 1?

Odpowiedź

Zamawiający oczekuje zaoferowania strzykawek posiadających podwójne uszczelnienie tłoka oraz podwójną skalę pomiarową.

Pytanie 80

dotyczy części nr 8, poz. 8, 9

Czy Zamawiający podając długość komory kroplowej miał na myśli jej część przezroczystą? Jeżeli nie to prosimy o podanie sposobu mierzenia komory w celu zapewnienia uczciwej konkurencji i możliwości porównania ofert.

Odpowiedź

W opisie długość komory kroplowej oznacza jej część przezroczystą

Pytanie 81

dotyczy części nr 9, poz. 7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie drenu o średnicy 13/10 ?

Odpowiedź

Zamawiający nie wyraża zgody na zaoferowanie drenu o średnicy 13/10

Z poważaniem

W zakresie, w którym udzielone odpowiedzi na zapytania zmodyfikowały warunki zamówienia określone w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, należy je traktować jako zmianę specyfikacji istotnych warunków zamówienia dokonaną na podstawie art. 38 ust 4 ustawy.

Dyrektor
Centrum Pulmonologii i Torakochirurgii w Bystrej
Urszula Kuc
/podpis osoby upoważnionej na oryginale