

ODPOWIEDZI NA PYTANIA

dot. przetargu nieograniczonego na: Dostawę sprzętu medycznego jednorazowego użytku dla Wojewódzkiego Szpitala im. Zofii z Zamoyskich Tarnowskiej w Tarnobrzegu.

Wojewódzki Szpital im. Zofii z Zamoyskich Tarnowskiej w Tarnobrzegu informuje, że wpłynęły pytania dotyczące treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia opracowanej do przedmiotowego przetargu i zgodnie z art. 38 ust. 1 Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2015 r. poz. 2164 z póź. zm.) w odpowiedzi na zadane pytania udziela następujących wyjaśnień:

Dotyczy Pakiet nr 11:

Pytanie 1

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pozycji 38 pojemnika przeznaczonego do transportu materiału chirurgicznego w formalinie, posiadającego deklarację IVD, wykonanych z PP z umieszczona na nim na stałe etykietą posiadającą piktogramy i zwroty bezpieczeństwa dotyczące formaliny w języku polskim i miejscem na dane pacjenta, ze szczelnie zamykaną pokrywą, z plombą która po zerwaniu ułatwia otwarcie pokrywy o pojemności 120 ml.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 2

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pozycji 39 pojemnika przeznaczonego do transportu materiału chirurgicznego w formalinie, posiadającego deklarację IVD, wykonanych z PP z umieszczona na nim na stałe etykietą posiadającą piktogramy i zwroty bezpieczeństwa dotyczące formaliny w języku polskim i miejscem na dane pacjenta, ze szczelnie zamykaną pokrywą, z plombą która po zerwaniu ułatwia otwarcie pokrywy o pojemności 190 ml.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 3

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pozycji 39 pojemnika przeznaczonego do transportu materiału chirurgicznego w formalinie, posiadającego deklarację IVD, wykonanych z PP z umieszczona na nim na stałe etykietą posiadającą piktogramy i zwroty bezpieczeństwa dotyczące formaliny w języku polskim i miejscem na dane pacjenta, ze szczelnie zamykaną pokrywą, z plombą która po zerwaniu ułatwia otwarcie pokrywy o pojemności 366 ml.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 4

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pozycji 40 pojemnika przeznaczonego do transportu materiału chirurgicznego w formalinie, posiadającego deklarację IVD, wykonanych z PP z umieszczona na nim na stałe etykietą posiadającą piktogramy i zwroty bezpieczeństwa dotyczące formaliny w języku polskim i miejscem na dane pacjenta, ze szczelnie zamykaną pokrywą, z plombą która po zerwaniu ułatwia otwarcie pokrywy o pojemności 520 ml.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 5

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pozycji 41 pojemnika przeznaczonego do transportu materiału chirurgicznego w formalinie, posiadającego deklarację IVD, wykonanych z PP z umieszczona na nim na stałe etykietą posiadającą piktogramy i zwroty bezpieczeństwa dotyczące formaliny w języku polskim i miejscem na dane pacjenta, ze szczelnie zamykaną pokrywą, z plombą która po zerwaniu ułatwia otwarcie pokrywy o pojemności 1200 ml.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 6

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pozycji 42 pojemnika przeznaczonego do transportu materiału chirurgicznego w formalinie, posiadającego deklarację IVD, wykonanych z PP z umieszczona na nim na stałe etykietą posiadającą piktogramy i zwroty bezpieczeństwa dotyczące formaliny w języku polskim i miejscem na dane pacjenta, ze szczelnie zamykaną pokrywą, z plombą która po zerwaniu ułatwia otwarcie pokrywy o pojemności 2300 ml.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 7

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pozycji 43 pojemnika przeznaczonego do transportu materiału

chirurgicznego w formalinie, posiadającego deklarację IVD, wykonanych z PP z umieszczoną na nim na stałe etykietą posiadającą piktogramy i zwroty bezpieczeństwa dotyczące formaliny w języku polskim i miejscem na dane pacjenta, ze szczelnie zamykaną pokrywą, z plombą która po zerwaniu ułatwia otwarcie pokrywy o pojemności 3400 ml.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 8

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pozycji 44 pojemnika przeznaczonego do transportu materiału chirurgicznego w formalinie, posiadającego deklarację IVD, wykonanych z PP z umieszczoną na nim na stałe etykietą posiadającą piktogramy i zwroty bezpieczeństwa dotyczące formaliny w języku polskim i miejscem na dane pacjenta, ze szczelnie zamykaną pokrywą, z plombą która po zerwaniu ułatwia otwarcie pokrywy o pojemności 5600 ml.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 9

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pozycji 45 pojemnika przeznaczonego do transportu materiału chirurgicznego w formalinie, posiadającego deklarację IVD, wykonanych z PP z umieszczoną na nim na stałe etykietą posiadającą piktogramy i zwroty bezpieczeństwa dotyczące formaliny w języku polskim i miejscem na dane pacjenta, ze szczelnie zamykaną pokrywą, z plombą która po zerwaniu ułatwia otwarcie pokrywy o pojemności 10600 ml.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 10

Dotyczy Pakiet 29

Ponieważ przetworniki firmy Abbott (obecnie ICU Medical) Transpac IV charakteryzują się wysoką odpornością na zakłócenia i wysoką precyzją pomiaru, prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy ma na myśli przetworniki o parametrach co najmniej:

- wstępnie wykalibrowany fabrycznie,
 - nieliniowość i histereza <1,5%,
 - odchylenie od wyzerowania max 2 mmHg w ciągu 8h,
 - Budowa kompletnej linii o częstotliwości własnej 49,7 Hz -zapewniająca wierne odwzorowanie sygnału i niewrażliwość na zakłócenia rezonansowe,
 - Linia wysokiego ciśnienia z PVC no-DEHP grubościenna o średnicy 1,3 x 2,8 mm,
 - podwójny system przepływkiwania (ściśnięcie skrzydełek lub pociągnięcie za wypustkę);
- w zestawie kolorowe naklejki dla identyfikacji przeznaczenia linii (żylna, tętnicza) oraz dodatkowe kontrastowo żółte koreczki dla wyeliminowania pomyłki i przypadkowej kontaminacji, bezpinowe wodoszczelne połączenie z kablem?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający ma na myśli przetworniki o parametrach jak wyżej.

Pytanie 11

Dotyczy SIWZ i wzoru umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu §6 ust. 2 na następujący: „W przypadku zmiany stawki VAT zmianie ulegnie kwota podatku VAT i cena brutto, cena netto pozostanie niezmienna”. Wykonawca, zobowiązując się do utrzymania stałości cen brutto w okresie trwania umowy, musi w cenę oferty wkalkulować ryzyko zmian stawek podatkowych, przekładające się bezpośrednio na zwiększenie ceny oferowanych produktów, co w efekcie będzie niekorzystne dla Zamawiającego.

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 30 z dnia 12.04.2017 r. - oznaczenie sprawy – Wsz – II.4.291.23.110.2017.

Pytanie 12

Pakiet 21, poz. 9

Prosimy o dopuszczenie igieł typu motylek pakowaną a 100 sztuk z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 13

Dot. Pakiet 13, poz. 10

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie igły o średnicy 18-19G, spełniającej pozostałe wymogi przedstawione w SIWZ.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 14

Dot. Pakiet 17, poz. 1,2

Czy Zamawiający ma na myśli kaniule aspiracyjne o długości 17 cm, spełniające pozostałe wymogi

przedstawione w SIWZ ?

Odpowiedź: Zamawiający ma na myśli kaniule aspiracyjne dł. 22,5 cm.

Pytanie 15

Dot. zawarcia umowy

Z uwagi na fakt, iż siedziba Wykonawcy znajduje się poza granicami kraju wnosimy o wyrażeniu zgody na zawarcie umowy w trybie korespondencyjnym i przesłanie umowy do podpisu pocztą kurierską. Niezwłocznie po podpisaniu, umowa zostanie do Państwa odesłana również pocztą kurierską.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie, pod warunkiem przekazania podpisanej umowy przez Wykonawcę do Zamawiającego przed upływem 30 dni od daty jej zawarcia.

Pytanie 16

Dot. terminu związania ofertą

Zwracamy się do Zamawiającego o potwierdzenie czy obowiązuje podany w SIWZ termin związania ofertą 60 dni czy podany w formularzu ofertowym termin 30 dni

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 34 z dnia 12.04.2017 r. - oznaczenie sprawy – Wsz – II.4.291.23.110.2017.

Pytanie 17

Dot. § 6 ust. 2 wzoru umowy

Prosimy Zamawiającego o wykreślenie zapisu dotyczącego „zmianie ulegnie kwota podatku VAT i cena netto, cena brutto pozostanie niezmienna” i zastąpienie go zapisem „utrzymania cen jednostkowych netto, zmianie ulega jedynie wartość brutto w związku ze zmianą stawki podatku VAT”.

Zmiany wchodzi w życie z dniem wejścia w życie aktu prawnego wprowadzającego zmiany i nie wymagają sporządzenia przez strony aneksu, gdyż przepisy podatkowe regulujące podatek VAT mają rangę ustawową, czyli są źródłem prawa powszechnie obowiązującego i tym samym są bezpośrednio stosowane.

Nie znajduje zatem oparcia w przepisach prawa obowiązek aneksowania umowy w przypadku podniesienia stawki podatku, tym bardziej, iż Zamawiający nie wymaga aneksu do umowy w przypadku obniżenia stawki VAT.

Pragnę nadmienić, iż wyjątkowo korzystna cena oferowanych wyrobów wynika z zastosowania możliwie najniższej marży, w związku z czym ewentualna zmiana przepisów podatkowych w w/w zakresie skutkować będzie osiągnięciem przez Wykonawcę strat.

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 30 z dnia 12.04.2017 r. - oznaczenie sprawy – Wsz – II.4.291.23.110.2017.

Pytanie 18

Dot. § 8 ust. 5 wzoru umowy

W/w ust. zawiera informację, iż: „W przypadku określonym w ust. 1 i 2, gdy opóźnienie przekroczy 20 dni, Zamawiającemu przysługuje prawo do odstąpienia od umowy i naliczenia kary umownej w wysokości 5 % wynagrodzenia brutto niezrealizowanej części umowy”.

Zapis taki sprawia, że strony są nie są równoprawne. Zdarzyć się może że Zamawiający nie będzie w terminie regulował należności za wykonane dostawy w związku z czym zostaną mu wstrzymane dostawy do czasu uregulowania należności. Pozostawiony zapis w niezmienionej formie pozwoliłby Zamawiającemu na nieterminowe regulowanie płatności z jednoczesną możliwością rozwiązania umowy w trybie natychmiastowym i naliczeniu kar umownych. Z uwagi na powyższe wnosimy o modyfikację w/w wzoru umowy i dodanie treści: „za wyjątkiem nieterminowego regulowania przez Zamawiającego należności za dostarczane wyroby.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.

Pytanie 19

dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający wymaga aby na fakturze, dostarczanej wraz z zamówionym towarem, znajdowały się takie informacje jak nr serii i data ważności?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 20

dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający wymaga dołączenia do oferty zezwolenia na prowadzenie hurtowni farmaceutycznej, które nakłada obowiązek na wykonawcę powiadamiania zamawiającego o wszelkich wycofanych, wstrzymanych w obrocie produktach ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 21

dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający wymaga aby dostawy towaru do siedziby Zamawiającego odbywały się odpowiednimi

środkami transportu, czyli autami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma” posiadającymi możliwość ogrzewania lub chłodzenia przewożonego asortymentu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 22

dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę cen jednostkowych podczas trwania umowy ze względu na udokumentowaną zmianę cen u producenta? Wprowadzenie takiej zmiany będzie możliwe wyłącznie po wyrażeniu pisemnej zgody przez Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.

Pytanie 23

dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający wymaga aby dostawy towaru do siedziby Zamawiającego odbywały się odpowiednimi środkami transportu, czyli autami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma” posiadającymi możliwość ogrzewania lub chłodzenia przewożonego asortymentu, zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 10 grudnia 2014r. w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 24

dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający wymaga aby dostawy towaru do siedziby Zamawiającego odbywały się środkami transportu, czyli autami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma”, które umożliwiają dopasowanie temperatury i wilgotności do wymogów przewożonego asortymentu, które ustala producent i umieszcza je na opakowaniach lub w kartach produktowych?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 25

dotyczy SIWZ

Producenci asortymentu medycznego ustalają wymogi odnośnie przewożenia produkowanych przez nich wyrobów w odpowiednich temperaturach oraz przy określonej wilgotności. W związku z tym czy Zamawiający wymaga aby dostawy towaru do siedziby Zamawiającego odbywały się odpowiednimi środkami transportu, czyli autami wyposażonymi w zabudowy typu „izoterma”, które umożliwiają dopasowanie temperatury i wilgotności do stawianych przez producentów wymogów? W załączeniu przykładowe wytyczne jednego z największych producentów przyrządów infuzyjnych, przedłużaczy do pomp, strzykawek na terenie Polski.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 26

dotyczy SIWZ

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

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 27

dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający wymaga aby dostawy towaru były wykonywane środkami transportu Wykonawców bez udziału pośredników? Takie rozwiązanie daje Zamawiającemu pewność należyte wykonanej dostawy oraz że dostarczony towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 28

dotyczy SIWZ

Czy Zamawiający wymaga aby dostarczany towar był przewożony wyłącznie z wyrobami medycznymi? Takie rozwiązanie da Zamawiającemu pewność, iż dostarczone wyroby, które będą służyć przy leczeniu ludzi nie były przewożone np. z oponami lub innymi produktami niemedyicznymi

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 29

Pakiet nr 5 poz. 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w tych pozycjach cewniki foley z lateksową zastawką?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 30

Pakiet nr 5 poz. 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania w tych pozycjach cewniki foley bez nadrukowanej informacji o czasie przebywania cewnika w cewce moczowej pacjenta?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 31

Pakiet nr 5 poz. 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania w tych pozycjach cewniki foley sterylizowane tlenkiem etylenu (EO)?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 32

Pakiet nr 5 poz. 12, 13

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania w tych pozycjach cewniki foley z balonem 5-10ml?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 33

Pakiet nr 5 poz. 12, 13

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania w tych pozycjach cewniki foley z balonem 5-10ml?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 34

Pakiet nr 5 poz. 48, 50

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania w tych pozycjach cewniki do żyły pępowinowej o dł. 40cm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 35

Pakiet nr 5 poz. 52, 53, 54, 55, 56, 57, 58, 59

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania w tych pozycjach zgłębniki żołądkowe o dł. 100cm?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 36

Pakiet nr 5 poz. 67

Prosimy Zamawiającego o wyłączenie tych pozycji z Pakietu nr 5. Umożliwi to złożenie większej ilości konkurencyjnych i korzystniejszych ekonomicznie ofert na pozostałe pozycje w pakiecie.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 37

Pakiet nr 5 poz. 71

Prosimy Zamawiającego o wyłączenie tych pozycji z Pakietu nr 5. Umożliwi to złożenie większej ilości konkurencyjnych i korzystniejszych ekonomicznie ofert na pozostałe pozycje w pakiecie.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 38

Pakiet nr 5 poz. 76

Prosimy Zamawiającego o wyłączenie tych pozycji z Pakietu nr 5. Umożliwi to złożenie większej ilości konkurencyjnych i korzystniejszych ekonomicznie ofert na pozostałe pozycje w pakiecie.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 39

Pakiet nr 5 poz. 72

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania w tej pozycji dren T-Kehr z ramieniem poprzecznym. Dren do drenażu dróg żółciowych. Wykonany z lateksu silikonowanego, długość ramion 430 - 450x160 - 180mm. W miejscu połączenia ramion dwa większe otwory drenujące, rozmiary: CH12, 14, 16, 18, 20, 22, 24, atraumatyczne, miękkie zakończenie drenu, pakowany podwójnie: opakowanie wewnętrzne perforowana folia, zewnętrzne papier folia?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 40

Pakiet nr 5 poz. 74

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania w tej pozycji żel znieczulający w strzykawce z dodatkowym uszczelnieniem, zawierający środki bakteriobójcze (głównie chlorcheksydyna), data ważności i skład chemiczny na indywidualnej strzykawce, sterylne opakowanie folia - papier, sterylizowane parą wodną a 6ml?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 41

Pakiet nr 5 poz. 75

Czy Zamawiający dopuści do zaoferowania w tej pozycji żel znieczulający w strzykawce z dodatkowym uszczelnieniem, zawierający środki bakteriobójcze (głównie chlorcheksydyna), data ważności i skład chemiczny na indywidualnej strzykawce, sterylne opakowanie folia - papier, sterylizowane parą wodną a 11ml?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 42

Pakiet nr 5 poz. 78

Prosimy Zamawiającego o wyłączenie tych pozycji z Pakietu nr 5. Umożliwi to złożenie większej ilości konkurencyjnych i korzystniejszych ekonomicznie ofert na pozostałe pozycje w pakiecie.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 43

Pakiet nr 5 poz. 83

Prosimy Zamawiającego o wyłączenie tych pozycji z Pakietu nr 5. Umożliwi to złożenie większej ilości konkurencyjnych i korzystniejszych ekonomicznie ofert na pozostałe pozycje w pakiecie.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 44

Pakiet nr 5 poz. 84

Prosimy Zamawiającego o wyłączenie tych pozycji z Pakietu nr 5. Umożliwi to złożenie większej ilości konkurencyjnych i korzystniejszych ekonomicznie ofert na pozostałe pozycje w pakiecie.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 45

Pakiet nr 5 poz. 85

Prosimy Zamawiającego o wyłączenie tych pozycji z Pakietu nr 5. Umożliwi to złożenie większej ilości konkurencyjnych i korzystniejszych ekonomicznie ofert na pozostałe pozycje w pakiecie.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 46

Pakiet nr 5 poz. 86

Prosimy Zamawiającego o wyłączenie tych pozycji z Pakietu nr 5. Umożliwi to złożenie większej ilości konkurencyjnych i korzystniejszych ekonomicznie ofert na pozostałe pozycje w pakiecie.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 47

Pakiet nr 18 poz. 12, 13

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 18 w pozycjach nr 12 i 13, dopuści do zaoferowania strzykawki 3 częściowe 50(60)ml, produkowane przez producenta „Margomed”, przy pozostałych wymaganiach bez zmian?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 48

Pakiet nr 19 poz. 9

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 19 w pozycji 9 bezigłowy port iniekcyjny z przedłużaczem typu T z czasem stosowania przez 7 dni lub do ok. 140 aktywacji, przezroczysta obudowa, niebieska silikonowa, samouszczelniająca się membrana wystająca poza obręb portu, bez elementów metalowych, długość całkowita 10 cm z przesuwym zaciskiem na drenie. Pakowany pojedynczo, sterylny. Opakowanie folia/papier.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie, p[od warunkiem zachowania membrany nie wystającej poza obręb portu.

Pytanie 49

Pakiet nr 19 poz. 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19

Czy Zamawiający w zadaniu nr 19, pozycjach od 13 do 19, dopuści do zaoferowania kaniule dożylnie wykonane z teflonu (FEP), z 2 paskami kontrastującymi w RTG, z zaworem portu górnego, ze skrzydełkami, sterylizowane EO, produkowane przez „KD Medical”

Dostępne w rozmiarach:

24G 0,7x19mm przepływ 23ml/min

22G 0,9x25mm przepływ 36ml/min

20G 1,1x32mm przepływ 65ml/min

18G 1,3x45mm przepływ 95ml/min

17G 1,5x45mm przepływ 142ml/min

16G 1,7x45mm przepływ 200ml/min

14G 2,1x45mm przepływ 305ml/min

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 50

Pakiet nr 19 poz. 11

Czy Zamawiający w zadaniu nr 19, w pozycji nr 11, dopuści do zaferowania zamknięty system bezigłowy, pozwalający na wielokrotne użycie z zachowaniem jałowości, wytrzymałość do 7 dni lub 720 aktywacji w tym czasie. Przezroczysty (obudowa i membrana) umożliwiający kontrolę wzrokową, nie zawierający części metalowych, z podzielną silikonową membraną typu Split septum osadzoną w konektorze łatwą do czyszczenia przed i po użyciu. Prosty tor przepływu. Możliwość do podłączenia z końcówkami luer-lock i luer-slip. Posiadający małą objętość wypełnienia max 0,07 ml. O przepływie do 600 ml/min. jest odporny na ciśnienie do 24 barów(350 psi), System nie zawiera ftalanów, latexu, pirogenów, oraz produktów pochodzenia odzwierzęcego może być używany w tomografii komputerowej oraz rezonansie magnetycznym. Kompatybilny ze wszystkimi lekami dostępnymi na rynku, krwią, cytostatykami, lipidami. Opakowanie folia papier.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 51

Pakiet nr 21

Czy Zamawiający w zadaniu nr 21, oczekuje zaferowania asortymentu pochodzącego od jednego producenta, celem łatwej identyfikacji i standaryzacji wyrobów?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 52

Projekt umowy

Zwracamy się z prośbą o modyfikację projektu umowy i dopuszczenie zmiany jednostkowej ceny brutto w przypadku zmiany stawki VAT.

W najbliższym czasie nastąpi prawdopodobnie podniesienie stawki VAT na wyroby medyczne z obecnych 8% na 23%. Jest to efekt wezwania Polski przez Komisję Europejską do dostosowania się do Dyrektywy Rady 2006/112/WE. Zgodnie z tą Dyrektywą na wyroby medyczne nie można stosować obniżonej stawki VAT, co ma miejsce w chwili obecnej. W ostatnich latach w myśl tych samych przepisów, podniesiony został VAT na ubrania dla dzieci.

Podniesienie stawki VAT o 15 %, przy aktualnych projekcie umowy, jest dla większości dystrybutorów sprzętu medycznego niemożliwe do zaakceptowania, przy obecnych zasadach jakie stosuje się przygotowując wycenę do przetargu. Średnie marża w przetargu wynosi 5-10%. Podniesienie stawki VAT o 15% , przy konieczności utrzymania ceny brutto na niezmiennym poziomie spowoduje, że przez część trwania umowy przetargowej, wykonawca będzie sprzedawał towar ze stratą. Żadna z firm nie może sobie pozwolić na złożenie oferty z góry zakładając, że będzie ponosić stratę, w związku z czym już teraz, będzie musiała wkalkulować ewentualną podwyżkę podatku, w przygotowywanej ofercie. To rozwiązanie z kolei jest niekorzystne dla Zamawiającego, ponieważ spowoduje przekroczenie wartości szacunkowych jakie zostały przeznaczone na realizację zamówienia, jak również uzyskanie wyższych cen już od początku trwania umowy przetargowej.

Dlatego też, jak we wstępie, prosimy o wyrażenie zgody na zmianę ceny brutto w przypadku zmiany stawki podatku VAT, bądź wprowadzenie do umowy innego, kompromisowego zapisu, który pozwalałby w równym stopniu zabezpieczyć interesy obu stron.

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 30 z dnia 12.04.2017 r. - oznaczenie sprawy – Wsz – II.4.291.23.110.2017.

Pytanie 53

Projekt umowy §6 ust. 2

prosimy o zmianę zapisu umowy z: „W przypadku zmiany stawki VAT zmianie ulegnie kwota podatku VAT i cena netto, cena brutto” na „W przypadku zmiany stawki VAT zmianie ulegnie kwota podatku VAT i cena brutto, cena netto pozostanie niezmienna.”

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 30 z dnia 12.04.2017 r. - oznaczenie sprawy – Wsz – II.4.291.23.110.2017.

Pytanie 54

Dotyczy pakietu 36

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydzielenie pozycji numer 7 do oddzielnego pakietu i dopuszczenie w nowowydzielonym pakiecie rękawic nitrylowych o następujących parametrach.

Rękawice diagnostyczne nitrylowe, bezpydrowe o grubości na palcu 0,12mm, dłoni 0,08mm, mankiecie 0,06mm. Rolowany mankiet, teksturowane tylko na palcach, kolor niebieski, polimerowane od strony roboczej, chlorowane od wewnątrz, kształt uniwersalny, długość min. 240mm. Zarejestrowane jako wyrób medyczny oraz środek ochrony osobistej kategorii III. Przebadane na przenikalność min. 10 substancji chemicznych na co najmniej 2 poziomie ochrony potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej od producenta dołączonymi do oferty.

Informacja o 8 substancjach oraz poziomie ochrony nadrukowana na opakowaniu. Dopuszczone do kontaktu z żywnością potwierdzone piktogramami na opakowaniu oraz raportem migracji globalnej - dołączony do oferty. Odporne na przenikanie wirusów zgodnie z normą ASTM F1671, zgodne z normą EN 374-1,2,3-(z wyłączeniem punktem 5.3.2 - Rękawice, które chcemy Państwu zaoferować przebadane są na różne substancje chemiczne – w szczególności te najczęściej stosowane w środowisku szpitalnym. Spełnienie pkt. 5.3.2 normy EN 374-1 oznacza, iż rękawice muszą osiągać min. 2 poziom odporności na min. 3 przebadane substancje z załącznika A normy, który określa 12 substancji chemicznych, głównie rozpuszczalników stosowanych w przemyśle, a nie w placówkach służby zdrowia. Dlatego też postawienie wymogu pełnej zgodności z normą EN 374 dla rękawic, które mają być stosowane przez personel medyczny w jednostce służby zdrowia przy bezpośrednim kontakcie z pacjentem jest bezzasadne i nie znajduje racjonalnego wytłumaczenia. Obecnie na rynku istnieje tylko jeden wykonawca, którego produkt posiada wyniki badań określające spełnienie w całości normy EN 374. Postawienie takiego wymogu przez Zamawiającego ogranicza więc zasady uczciwej konkurencji oraz równego traktowania wszystkich Wykonawców.), EN 420, EN 388 - potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej od producenta - dołączone do oferty. Pozbawione tiuramów oraz MBT potwierdzone badaniami HPLC z jednostki niezależnej od producenta - dołączone do oferty. Rozmiar kodowany kolorystycznie na opakowaniu. Opakowanie a 200 szt.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie pozycji 7 z Pakietu 36. Zamawiający dopuszcza w/w rękawice pod warunkiem spełnienia normy EN 374 w całości.

Pytanie 55

Pakiet 20, pozycja 1 - Czy Zamawiający oczekuje przyrządu ze z standardowym drenem o długości 150-180 cm?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje długości 270 cm.

Pytanie 56

Pakiet 20, pozycja 2 - Czy Zamawiający dopuści przyrząd do podawania leków światłoczułych pakowany w foliowe opakowanie jednostkowe, przy zachowaniu pozostałych parametrów?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 57

Pakiet nr 18 poz. 2-6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki z niebieskim tłokiem, kolor tłoka nie ma medycznego uzasadnienia. Pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 58

Pakiet nr 18 poz. 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek pakowanych po 80 szt. z możliwością przeliczenia w formularzu asortymentowo- cenowym.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 59

Pakiet nr 18 poz. 9-11

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w pozycji strzykawki, której cylinder wykonany jest z polipropylenu, tłok polietylenowy zakończony jest „gumką” pozbawioną lateksu, posiadający podwójne uszczelnienie tłoka.

Pragniemy zaznaczyć, że podczas wykonywania procedur medycznych, do których wykorzystane są strzykawki, w przypadku strzykawek trzyczęściowych, substancja medyczna przez nie podawana nie ma bezpośredniego kontaktu z tłokiem strzykawki. Kontakt z „lekiem” ma jedynie polipropylenowy cylinder i bezlateksowa gumka.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 60

Pakiet nr 18 poz. 11

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek pakowanych po 50 szt. z możliwością przeliczenia w formularzu asortymentowo- cenowym.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 61

Pakiet nr 21 poz. 9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w pozycji igły typu motylek 0,7 x 20 mm pakowanej po 50 szt.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

dot. ZAŁĄCZNIKA NR 8 do SIWZ – Projekt umowy po zmianie treści SIWZ z dn. 12.04.2017 r.:

Pytanie 62

Dot. §6 Zmiana cen ust. 2 – Prosimy o modyfikację tego ust. w następujący sposób:

„2. W przypadku zmiany stawki VAT zmianie ulegnie kwota podatku VAT i cena netto brutto, cena brutto-netto

pozostanie niezmienna”

Uzasadnienie: W przypadku podwyższenia stawki podatku VAT Wykonawca jest w stanie zagwarantować niezmiennosc cen netto.

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie 30 z dnia 12.04.2017 r. - oznaczenie sprawy – Wsz – II.4.291.23.110.2017.

Pytanie 63

dot. §8 Odpowiedzialność Stron umowy ust. 6 – Prosimy o modyfikację tego ust. w następujący sposób:

„6. Zamawiającemu przysługuje prawo do dochodzenia odszkodowania przewyższającego wysokość kar Umownych do wartości faktycznie poniesionej i udowodnionej szkody.”

(...)

oraz o dodanie ustępów o następującej treści:

„8. Zamawiający jest zobowiązany zapłacić Wykonawcy karę umowną w wysokości 5% wynagrodzenia brutto niezrealizowanej części przedmiotu umowy, o której mowa w § 3 ust. 1 umowy, jeżeli Wykonawca odstąpi od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Zamawiający,

9. Zamawiający jest zobowiązany zapłacić Wykonawcy karę umowną w wysokości 0,1% wartości brutto dostarczonych w ramach danego zamówienia częściowego wyrobów za każdy dzień zwłoki w odbiorze przedmiotu zamówienia ponad 3 dni od dnia dostarczenia zamawianego asortymentu i/lub zgłoszenia przez Wykonawcę gotowości do odbioru, przy czym od dnia dostarczenia zamawianego asortymentu ryzyko z tytułu uszkodzenia lub utraty przedmiotu umowy przechodzi z Wykonawcy na Zamawiającego,

10. Zamawiający jest zobowiązany zapłacić Wykonawcy karę umowną za zwłokę w zapłacie wynagrodzenia 30 dni ponad termin płatności określony w § 3 ust. 12 umowy w wysokości 0,1% wartości brutto dostarczonych w ramach danego zamówienia częściowego wyrobów za każdy dzień zwłoki.

11. Łączna suma naliczonych kar umownych z wszystkich tytułów nie może przekroczyć 5% wynagrodzenia brutto umowy.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.

Pytanie 64

dot. Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia CZĘŚĆ D – Kryteria oceny ofert i wybór oferty najkorzystniejszej:

Z uwagi na fakt, że Zamawiający w Pakiecie nr 34 Wkłady i złączki do strzykawkii automatycznej – ustanowił następujące kryteria oceny ofert:

„Cena brutto 60%

Termin częściowy realizacji zamówienia 40%

b) dla kryterium – termin częściowy realizacji zamówienia

realizacja zamówienia do 3 dni od daty złożenia zamówienia (R b) 0 pkt (warunek minimalny)

realizacja zamówienia do 2 dni od daty złożenia zamówienia (R b) 10 pkt

realizacja zamówienia w ciągu 1 dnia od daty złożenia zamówienia (R b) 30 pkt”

prosimy o zmianę kryterium terminu częściowego realizacji zamówienia na kryterium jakościowe.

Przedmiot zamówienia opisany przez Zamawiającego w Pakiecie nr 34 cechuje się określonymi parametrami technicznymi i spełnia określone funkcje, dlatego też Zamawiający powinien określić kryterium pozacenowe związane z użytecznością i jakością produktu, np. takie jak:

- **termin ważności asortymentu liczony od dostawy do siedziby Zamawiającego:**

Termin ważności do 12 miesięcy od daty dostarczenia (R b) 0 pkt (warunek minimalny)

Termin ważności do 18 miesięcy od daty dostarczenia (R b) 10 pkt

Termin ważności do 24 miesięcy od daty dostarczenia (R b) 30 pkt

lub

- **wytrzymałość ciśnieniowa:**

Wytrzymałość ciśnieniowa do 325 PSI (R b) 0 pkt (warunek minimalny)

Wytrzymałość ciśnieniowa do 350 PSI (R b) 10 pkt

Wytrzymałość ciśnieniowa do 375 PSI (R b) 30 pkt

Lub

- **kompatybilność z posiadanym przez Zamawiającego wstrzykiwaczem kontrastu:**

- potwierdzona przez Wykonawcę (R b) 0 pkt (warunek minimalny)

- potwierdzona przez producenta oferowanego asortymentu (R b) 30 pkt

Prosimy o zmianę kryterium pozacenowego na jedno z kryteriów jakościowych jak wyżej.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 65

Pakiet 5, pozycje 14, 15, 16, 17, 18

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji cewniki Foley'a o pojemności balonu 5-15ml?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 66

Pakiet 5, pozycje 65, 66, 80; Pakiet 11, pozycje 5, 80, 82

Czy biorąc pod uwagę fakt, iż zgodnie z wymogami GEDSA od 2017 roku pomiędzy wszystkimi firmami na świecie produkującymi sprzęt do żywienia medycznego została podpisana umowa, która nakłada obowiązek wymiany końcówek do sprzętu na takie, które nie są kompatybilne z innymi systemami połączeń, Zamawiający dopuści w w/w pozycjach zaoferowanie produktów posiadających specjalne końcówki typu ENFit?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 67

Pakiet 11, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści w w/w pozycji ostrza chirurgiczne bez nazwy producenta wygrawerowanej na ostrzu?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

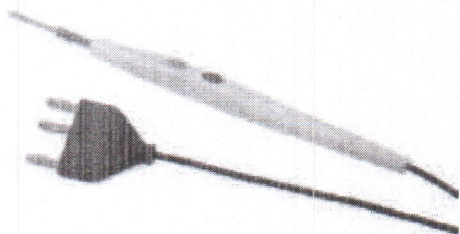
Pytanie 68

Dotyczy Pakietu 31

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie jednorazowego uchwytu elektrochirurgicznego z ręcznym przełącznikiem cięcia/koagulacja, długość uchwytu 16,5 cm. Długość kabla 3,2 m, złącze ERBE 5mm, posiada wymienną elektrodę nożową.

Cechy konstrukcyjne elektrod są dostosowane do wszelkich wymogów, jakie są stawiane podczas procedur operacyjnych, zapewniając tym samym ich niezawodność i rzetelność działania. W oferowanych modelach, rozmiar elektrody, kształt jak i czułość nacisku włącznika rozpoczynającego proces koagulacji są zaprojektowane w taki sposób, aby zagwarantować operatorowi doskonałą percepcję dotykową, pozwalającą na optymalne użytkowanie urządzenia.

Pragniemy podkreślić, że elektrody te są zakupywane w Europie w ilości ponad 4 MILIONÓW sztuk rocznie i cieszą się dużym uznaniem wśród Zespołów Operacyjnych, a także w kilkudziesięciu szpitalach na terenie Polski.



Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 69

Dotyczy Pakietu 59

Zwracamy się do Zamawiającego o dopuszczenie noży typu crescent o szer. 2,2-2,6 mm

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 70

Zadanie 20 pozycja 7.

Po otrzymaniu informacji od producenta o wycofaniu z produkcji „Łącznik do stosowania w miejscach dostępu dożylnego z przeciwbakteryjną powłoką o długotrwałym uwalnianiu srebra, który zapewnia zabezpieczenie dostępu żylnego do 7 dni przed namnażaniem drobnoustrojów, które wywołują zakażenia krwi związane z obecnością cewnika naczyniowego wraz z zestawem do przedłużania cewnika (typu V-link) (pojedynczy z drenem)” prosimy o dopuszczenie produktu najnowszej generacji zapobiegający tworzeniu się skrzepin oraz zakażeń cewników tj. Łącznik dostępu bezigłowego - pojedyncza o ergonomicznym kształcie, długości 33 mm, zapewniającym pewny uchwyt w palcach i chroniącym przed przypadkowym dotknięciem końcówek w trakcie manipulacji, z przezroczystą obudową, przezierną silikonową membraną i dobrze widoczną drogą przepływu, (droga przepływu nie może przebiegać przez otwory w membranie tylko widoczną drogą pomiędzy obudową, a membraną), pozbawiona części metalowych, umożliwiająca stosowanie do min. 216 dostępów, automatyczny

system zapobiegający cofaniu się leku/krwi w kierunku zastawki po odłączeniu strzykawki lub linii infuzyjnej. „Wyrzut pozytywny” 0,03 ml, pakowana pojedynczo, sterylna – tego typu łącznik zapewni bezpieczeństwo pacjenta oraz wygodę pracy użytkownikom?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 71

Pakiet nr 18, poz. 1, 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek pakowanych w opakowania a'120 szt. z jednoczesnym przeliczeniem ilości w formularzu asortymentowo-cenowym lub możliwością podania ceny za 1 szt. strzykawki.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 72

Pakiet nr 18, poz. 3-6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek dwuczęściowych renomowanej firmy Becton Dickinson sterylnych z białym tłokiem i przezroczystym cylindrem, reszta parametrów zgodna z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 73

Pakiet nr 18, poz. 6

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek pakowanych w opakowania a'80szt z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań w formularzu cenowym.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 74

Pakiet nr 18, poz. 7

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie strzykawek z rozszerzeniem do 60ml i czy w takim przypadku Zamawiający wymaga skalowania co 1ml do pojemności 60ml?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 75

Pakiet nr 18, poz. 9

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek pakowanych w opakowania a'125szt z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań w formularzu cenowym, lub możliwością podania ceny za 1 szt. strzykawki.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 76

Pakiet nr 18, poz. 10

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek 10ml z dokładniejszą skalą 0,2ml, reszta parametrów zgodna z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 77

Pakiet nr 18, poz. 11

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek pakowanych w opakowania a'120szt z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań w formularzu cenowym, lub możliwością podania ceny za 1 szt. strzykawki.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 78

Pakiet nr 18, poz. 12-13

1/ Prosimy Zamawiającego o podanie jakie pompy infuzyjne, 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: Zamawiający posiada pompy infuzyjne firmy ASCOR

2/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie, czy strzykawki powinny być wymienione w menu pomp infuzyjnych stosowanych przez Zamawiającego w celu zachowania kompatybilności strzykawek?

Odpowiedź: Tak, strzykawki powinny być wymienione w menu pomp infuzyjnych.

3/ Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie strzykawek z rozszerzeniem do 60ml i czy w takim przypadku Zamawiający wymaga skalowania co 1ml do pojemności 60ml?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 79

Pakiet nr 25, poz. 1, 2

Z powodu zaprzestania produkcji w.w produktów przez producenta prosimy Zamawiającego o wykreślenie powyższych pozycji z pakietu lub wydzielenie poz. nr 3 do oddzielnego pakietu celem złożenia ważnej oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.

Pytanie 80

Pakiet nr 26, poz. 1

Prosimy o dopuszczenie staplera skórno firmy Purple Surgical o numerze katalogowym PS9SS35W. To klasyczny stapler skórny załadowany 35 stalowymi zszywkami o rozmiarze 4x6,4mm ergonomicznym uchwytem, wyraźnym wskaźnikiem środka linii szwu, przejrzystym magazynkiem z wyraźnym licznikiem pozostałych zszywek.

W przypadku negatywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji z pakietu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.

Pytanie 81

Pakiet nr 26, poz. 2

Prosimy o dopuszczenie zaferowania jednorazowego narzędzia do zdejmowania szwów w ilości 50 sztuk zamiast 2 sztuk narzędzia wielorazowego.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 82

Pakiet nr 26, poz. 3, 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika do nadłonowego drenażu pęcherza moczowego z rozrywalnym trokarem, każdy zestaw zawiera:

- Rozrywalny trokar
- Cewnik z pojedynczą pętlą
- Tulejka mocująca
- Zacisk
- 2l worek na mocz

Rozmiar cewnika 14CH (trokar 15CH) i 11 CH (trokar 12 CH), długość 48cm.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 83

Pakiet nr 30, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie układu oddechowego jednorurowego, dwuświatłowego z pionową membraną zapewniającą wymianę termiczną, o śr. 22 mm i długości 275 cm, z kolankiem z portem kapno, do aparatów do znieczulenia, z dodatkową rurą długości 150 cm z 2L workiem bezlateksowym, wydajność ogrzania powietrza wdychanego 6,2 stopni C przy przepływie 4 l/min., opór wdechowy max 0,18 cm H₂O i wydechowy max 0,22 cm H₂O przy przepływie 10 l/min,

waga układu 231 g bez akcesoriów, jednorazowy, mikrobiologicznie czysty, opakowanie foliowe.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 84

Pakiet nr 36

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy Zamawiający oczekuje rękawic oznakowanych jako medyczne i ochronne kategorii III, przebadanych według metodologii opisanych w normach wymienionych w SIWZ i spełniających wymagania norm EN 374-1 (z wyłączeniem punktu 5.3.2), 2,3 tj. w zakresie będącym podstawą do uzyskania certyfikatu CE wydanego przez jednostkę notyfikowaną dla Środka ochrony osobistej kategorii III ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ. Zamawiający oczekuje rękawic zarejestrowanych jako Środek ochrony osobistej kategorii III jedynie dla pozycji 3, 4, 6, 7 i 8.

Pytanie 85

Pakiet nr 36, poz. 2

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rękawic mikroteksturowanych na całej powierzchni.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 86

Pakiet nr 36, poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wysokiej klasy rękawic lateksowych pudrowanych o powierzchni zewnętrznej mikroteksturowanej (antypoślizgowej). Długość min. 260-280 mm dopasowana do rozmiaru, grubość na dłoni min. 0,17 mm, na mankiecie min. 0,145 mm. Badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671, badania na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 (dokument z wynikami badań dla min. 4 substancji na co najmniej 1 poziomie ochrony wydany przez jednostkę notyfikowaną). Rękawice pozbawione tiuramów, potwierdzone raportem z badaniami. Zgodne z EN 420, EN 388 – potwierdzone Deklaracją Zgodności, Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowane od wewnątrz, pakowane po 70 par.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie, pod warunkiem potwierdzenia norm EN

Pytanie 87

Pakiet nr 36, poz. 4

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wysokiej klasy rękawic ortopedycznych lateksowych bezpudrowych, o powierzchni zewnętrznej mikroteksturowanej, antypoślizgowej, wewnętrzna warstwa CPC - o działaniu bakteriobójczym i przeciwwgrzybicznym, silikonowane. Mankiet rolowany z widocznymi podłużnymi i poprzecznymi wzmocnieniami, opakowanie zewnętrzne hermetyczne foliowe podciśnieniowe z dodatkowym tłoczeniem ułatwiającym otwieranie, badania na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 (raport z wynikami badań), odporne na przenikanie min. 13 cytostatyków zgodnie z EN-374-3 lub równoważne (raport z wynikami badań), zgodne z EN 420, EN 388 – potwierdzone dokumentem producenta. Opakowanie foliowe podciśnieniowe, składane, hermetyczne. Obniżony poziom AQL wynoszącym po zapakowaniu 0,65.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie, pod warunkiem potwierdzenia norm EN 420, EN 388 certyfikatem z jednostki niezależnej.

2/ Prosimy Zamawiającego o odstąpienie od wymogu „odporne na przenikanie cementu kostnego – potwierdzone badaniami z jednostki niezależnej dołączonej do oferty”, co umożliwi złożenie ofert większej ilości wykonawców i tym samym wpłynie korzystnie na konkurencyjność oferty.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 88

Pakiet nr 36, poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie nieznacznie różniącej grubości konwencjonalnej rękawicy wynoszącej na palcu min. 0,18 mm, na dłoni min. 0,17 mm. Opakowanie zewnętrzne hermetyczne, foliowe.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie, pod warunkiem zachowania pozostałych parametrów.

Pytanie 89

Pakiet nr 36, poz. 6

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie wysokiej klasy rękawic neoprenowych, o syntetycznej powłoce polimerowej, wewnętrzna powierzchnia ułatwiająca zakładanie na suche i wilgotne dłonie, posiadających mankiety anatomicznie proste, rolowane ze strefą adhezyjną. Powierzchnia zewnętrzna delikatnie teksturowana, antypoślizgowa (Idealna dla procedur wymagających podwyższonej chwytności). Badania na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3,), badania na przenikalność min. 10 cytostatyków (raporty z wynikami badań), zgodne z EN 420, EN 388, pozbawione tiuramów – potwierdzone dokumentem producenta. Grubość na mankiecie min. 0,18 mm. Opakowanie foliowe podciśnieniowe, składane, hermetyczne. Poziom AQL ≤ 1.0 .

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie, pod warunkiem potwierdzenia norm EN 420, EN 388 certyfikatem z jednostki niezależnej.

2/ Prosimy zamawiającego o dopuszczenie wysokiej klasy rękawicy wykonanych w 100% z poliizoprenu, tj. z syntetycznego lateksu nie zawierającego białek o właściwościach najbardziej zbliżonych do lateksu, koloru kremowego. Kształt w pełni anatomiczny z poszerzoną częścią grzbietową dłoni i mankiety anatomicznie prostym ze wzmocnieniem w postaci rolowania. Wewnętrzna warstwa polimerowa o strukturze sieci, powierzchnia zewnętrzna mikroteksturowana. Grubość na palcu 0,27 mm, na dłoni 0,215 mm, wpływająca korzystnie na barierowość rękawicy. Długość min. 270-285 mm dopasowana do rozmiaru. Rękawice pozbawione tiuramów, potwierdzone raportem z badaniami. Badania na przenikalność dla wirusów zgodnie z ASTM F 1671, badania na przenikalność substancji chemicznych zgodnie z EN-374-3 (dokument z wynikami badań dla min. 7 substancji na co najmniej 1 poziomie ochrony wydany przez jednostkę notyfikowaną), badania na przenikalność min. 25 cytostatyków (raporty z wynikami badań), zgodne z EN 420, EN 388 – potwierdzone Deklaracją Zgodności, Certyfikat CE jednostki notyfikowanej dla środka ochrony osobistej kategorii III. Obniżony poziom AQL wynoszący 0,65 po zapakowaniu. Pakowane po 40 par.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie, pod warunkiem potwierdzenia norm EN 420, EN 388 certyfikatem z jednostki niezależnej.

Pytanie 90

Pakiet nr 36, poz. 8

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawic z możliwością higienicznego wyjmowania rękawic od frontu w użytkowaniu także, gdy nie są umieszczone w uchwytych naściennych, pasujące do uchwytów naściennych uniwersalnych; polimerowych od strony roboczej, chlorowanych od wewnątrz, zgodnych z wymienionymi normami w zakresie będącym podstawą do uzyskania certyfikatu CE kategorii III, pozbawione tiuramów (poniżej poziomu wykrywalności), koloru białego, o średniej grubości na palcu $0,1 \pm 0,02$ mm, o średniej grubości na dłoni $0,07 \pm 0,01$ mm, na mankiecie $0,06 \pm 0,01$ mm, pakowane po max. 150 sztuk. Zgodne z normą 374-1(z wyłączeniem pkt. 5.3.2),2,3. odporne na przenikanie substancji chemicznych powszechnie stosowanych w szpitalach zgodnie z normą EN 374-3 – 3: w tym kwasy organiczne i nieorganiczne, zasady, alkohole i aldehydy, informacja o barierowości dla min. 2 alkoholi stosowanych w dezynfekcji na opakowaniu.

Rozmiar opakowania ok. 24/12,2/6,5 cm ($\pm 5\%$). Zaproponowana alternatywa, umożliwi natomiast higieniczne pojedyncze wyjmowanie rękawic w każdym miejscu w szpitalu, a dozowniki, dopasowanie wszystkich rękawic diagnostycznych stosowanych na terenie placówki z możliwością montowania pojedynczego lub w sekwencji potrójnie pasujące do wszystkich typów rękawic diagnostycznych stosowanych przez Zamawiającego, plastikowe o powierzchni gładkiej, umożliwiającej dezynfekcję, możliwość mocowania przez Zamawiającego, plastikowe o powierzchni gładkiej, umożliwiającej dezynfekcję, możliwość mocowania uchwytów na wytrzymałą taśmę, bez konieczności uszkodzenia ścian, a także do wózków mobilnych. Wykonawca w cenie oferty dostarczy według potrzeb Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

2/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie jako alternatywy rękawic nitylowych do badań z wewnętrzną warstwą z serycyną - łagodząco-nawilżającą o właściwościach przeciwbakteryjnych, białe, z możliwością higienicznego wyjmowania rękawic od frontu w użytkowaniu także, gdy nie są umieszczone w uchwytach ściennych, pasujące do uchwytów ściennych uniwersalnych. Średnia grubości na palcu $0,1 \pm 0,02\text{mm}$, o średniej grubości na dłoni $0,07 \pm 0,01\text{mm}$, na mankiecie $0,06 \pm 0,01\text{mm}$, na mikroteksturowane z dodatkową teksturą na palcach. AQL 1,5 (fabrycznie naniesiona informacja na opakowaniu). Zgodność z normą EN 455, potwierdzone certyfikatem europejskiej jednostki notyfikowanej. Oznakowane jako wyrób medyczny Klasy I i środek ochrony indywidualnej Kategorii III z adekwatnym oznakowaniem na opakowaniu (norma EN 455, EN 374 – cz. 2 i 3 z poziomami ochrony, EN 420). Odporne na przenikanie substancji chemicznych zgodnie z normą EN 374-3 – 3: min. 12 substancji (poza cytostatykami) z czasem ochrony na co najmniej 1 poziomie, w tym kwasy organiczne i nieorganiczne, zasady, alkohole i aldehydy, informacja o barierowości dla min. 2 alkoholi stosowanych w dezynfekcji - etanolu i izopropanlu - na opakowaniu. Odporne przez co najmniej 30 minut na działanie min. 12 cytostatyków, w tym Karmustyny, Winkrystyny, Mitomycyny C i Metotrexatu, Raport z wynikami badań na przenikalność wirusów zgodnie z normą ASTM F 1671 (fabryczne oznakowanie na opakowaniu). Fabryczne oznakowanie dopuszczenia do kontaktu z żywnością. Rozmiary XS-XL, pakowane 100 sztuk (XL po 90 sztuk). Rozmiar opakowania ok. 22,5/11/6,3 cm ($\pm 5\%$). Zaproponowana alternatywa, umożliwi natomiast higieniczne pojedyncze wyjmowanie rękawic w każdym miejscu w szpitalu, a dozowniki, dopasowanie wszystkich rękawic diagnostycznych stosowanych na terenie placówki z możliwością montowania pojedynczego lub w sekwencji potrójnie pasujące do wszystkich typów rękawic diagnostycznych stosowanych przez Zamawiającego, plastikowe o powierzchni gładkiej, umożliwiającej dezynfekcję, możliwość mocowania uchwytów na wytrzymałą taśmę, bez konieczności uszkodzenia ścian, a także do wózków mobilnych. Wykonawca w cenie oferty dostarczy według potrzeb Zamawiającego.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 91

Pakiet nr 36, poz. 9

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie dozownika dopasowanego do wszystkich rękawic diagnostycznych stosowanych na terenie placówki z możliwością montowania pojedynczego lub w sekwencji potrójnie, możliwością dezynfekcji o wymiarach: Wysokość – 165 mm; szerokość – 100 mm; możliwość instalowania pudełek o szerokości 100 -130 mm.

2/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie dozownika dopasowanego do wszystkich rękawic diagnostycznych stosowanych na terenie placówki z możliwością montowania pojedynczego lub w sekwencji potrójnie, w rozmiarze 250x150x100 mm.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Wojewódzki Szpital im. Zofii z Zamoyskich Tarnowskiej w Tarnobrzegu informuje, że nie przedłuża terminu składania ofert.

Termin składania ofert do dnia 05.05.2017 r. do godz. 10:00.

Otwarcie ofert nastąpi dnia 05.05.2017 r. o godz. 10:15.

DYREKTOR
Włótko Stasiak