

ODPOWIEDZI NA PYTANIA ORAZ ZMIANA TREŚCI SIWZ

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 postępowania i zgodnie z art. 38 ust. 1 Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2019 r. poz. 1843 z późn. zm.) w odpowiedzi na zadane pytania udziela następujących wyjaśnień:

Pytanie 1

Pakiet 9

Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie szczotek o średnicy korpusu maksimum 2,4 mm.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza proponowane rozwiązania.

Pytanie 2

Dotyczy części nr 11 Pozycja 1:

Czy zamawiający dopuści również soczewkę o parametrach wymienionych poniżej:

Soczewka wewnątrzgałkowa, jednoczęściowa, zwijalna, monofokalna, sferyczna, akrylowa, hydrofilna. Stopień uwodnienia 26%, średnica optyczna 6 mm, długość całkowita 12,50 mm, filtr UV, indeks refrakcji 1,462, angulacja hapternów 5 stopni. Zakres dioptrażu od -10,00D do +30,00D co 0,5D w zakresie od 1,0D do 30,0D. Soczewka posiada ostrą krawędź na 360 stopni obwodu. Do każdej soczewki dostarczony jednorazowy system implantacyjny. Soczewka przeznaczona do cięcia 2,4 mm?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 3

Dotyczy części nr 11 Pozycja 2:

Czy zamawiający dopuści również soczewkę o parametrach wymienionych poniżej:

Soczewka wewnątrzgałkowa, jednoczęściowa, zwijalna, monofokalna, sferyczna, akrylowa, hydrofilna. Stopień uwodnienia 26%, średnica optyczna 6 mm, długość całkowita 12,50 mm, filtr UV, indeks refrakcji 1,462, angulacja hapternów 5 stopni. Zakres dioptrażu od -10,00D do +30,00D co 0,5D w zakresie od 1,0D do 30,0D. Soczewka posiada ostrą krawędź na 360 stopni obwodu. Do każdej soczewki dostarczony jednorazowy system implantacyjny. Soczewka przeznaczona do cięcia 2,4 mm?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 4

Pakiet nr 4 - Zamknięty system do odsysania, rurki intubacyjne, filtry

Czy Zamawiający w poz. 14 dopuści na zasadzie równoważności filtr o następujących parametrach: „Filtr oddechowy mechaniczny antybakteryjny i antywirusowy z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji dla bakterii i wirusów min. 99,999%, wydajność nawilżania 16 mg H₂O/l przy VT 500ml, waga 24g, martwa przestrzeń 42ml, objętość oddechowa 150-1200ml, opór przepływu 1,2 cm H₂O przy 30l/min., port kapno - pakowany pojedynczo.”

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 5

dot. Pakietu nr 11 poz.1, 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wykazywanie na fakturze osobnych pozycji i cen dla soczewek i jednorazowych systemów implantacyjnych, przy założeniu, iż suma cen cząstkowych za w/w elementy składowe, będzie równa cenie jednostkowej wykazanej we formularzu cenowym?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 6

Pakiet nr 15, pozycja 6-7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 6-7 z pakietu 15 i utworzenie z niej odrębnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami pkt III Części B SIWZ, tj.: cyt. „Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych. Przez część na jaką można złożyć oddzielną ofertę należy rozumieć pakiet. Zamawiający nie dopuszcza składania ofert na poszczególne pozycje w pakietach, za wyjątkiem Pakietu 11 i 15. Ofertę można składać do jednej lub więcej części.”

Dla Pakietu 11 i 15 oferty można składać na poszczególne pozycje.

Pytanie 7

Dot. Pakiet nr 3, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści kaniulę w rozmiarze 10-12 CH, spełniającą pozostałe wymogi przedstawione w SIWZ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 8

Dot. Pakiet nr 3, poz. 5, 6, 7 i 8

Czy Zamawiający wymaga, aby łączniki na zakończeniach drenu były wyposażone w zatyczkę/ kapturek na pętelce w celu osłony przed zabrudzeniem?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga aby łączniki na zakończeniach drenu były wyposażone w zatyczkę/ kapturek na pętelce w celu osłony przed zabrudzeniem.

Pytanie 9

Pakiet 7 – drobny sprzęt medyczny

Czy Zamawiający, celem zachowania zasad równej konkurencji i uzyskania najkorzystniejszej oferty cenowej, wyrazi zgodę na wydzielanie poz. 3-5 z pakietu 7 do osobnego pakietu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.

Przedstawiam stanowisko TED – tender electronic daily cyt: „(...) nie można dodawać lub usuwać dodatkowych części zamówienia do ogłoszenia o zamówieniu za pomocą sprostowania”.

Pytanie 10

Czy Zamawiający w Pakiecie nr 13 oprócz asortymentu pierwotnie określonego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia dopuści również siatkę do zabiegów sakrokolposuspensji / sakrokolpopleksji, częściowo wchłanianą siatkę w kształcie Y, o wymiarach: długość 27cm, szerokość 5cm. Przeznaczona do zabiegów laparotomii lub laparoskopii. Właściwości siatki: monofilament – polipropylen przepleciony poliglekapronem 25 (polimer glikolidu i kaprolaktonu), porowatość 68,3% przed wchłonięciem poliglekapronu, porowatość 72,3% po wchłonięciu poliglekapronu, grubość 0,42mm, gramatura 57g/m2 przed wchłonięciem poliglekapronu, gramatura 28g/m2 po wchłonięciu poliglekapronu, czas wchłaniania poliglekapronu 84 dni, w kolorze białym z pojedynczymi, niebieskimi włóknami?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 11

zad nr 2, poz. 2

Czy Zamawiający ma na myśli rurkę tracheotostomią bez mankietu a co za tym idzie bez balonika odzwierciedlającego stan mankietu i rozmiar rurki pozostałe parametry zgodne z SIWZ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający ma na myśli rurkę tracheotostomią bez mankietu, a co za tym idzie bez balonika odzwierciedlającego stan mankietu i rozmiar rurki pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Pytanie 12

Pakiet nr 4 pozycja 1, 2

Czy Zamawiający dopuści równoważny zamknięty system o poniższym opisie:

- posiada zintegrowany podwójnie obrotowy łącznik 15 mm o kącie 45° do podłączenia rurki i respiratora
- posiada obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) o długości ok 8 cm zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z fiolką 10 ml NaCl
- posiada zamykany port do podawania leków z końcówką Luer (MDI)
- posiada przezroczystą komorę pozwalającą na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona próżniowo co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej
- posiada zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu
- regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem cewnika oraz informacją „OPEN”
- blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°
- posiada suwak umożliwiający pełne zamknięcie/otwarcie przepływu bez konieczności rozmontowania całości systemu
- system wyposażony w klips pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką intubacyjną bez uszkodzenia elementów
- cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez ostrych krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas przepłukiwania
- cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemianlegle oraz znaczniki głębokości skalowane co 1 cm

- oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwódce łączącej pozostałe elementy systemu z rękawem ochronnym
- w zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim
- system stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania bez konieczności montażu dodatkowych akcesoriów
- sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu
- jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin
- pakowany w rękaw papierowo-foliowy
- Rozmiary 10/12/14/16 FR długość 60 cm (intubacja) oraz 30 cm (tracheostomia)?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 13

Zadanie nr 4 pozycja 1, 2

Czy Zamawiający wyłączy pozycje 1, 2 z Pakietu nr 4 i utworzy z nich oddzielne Zadanie? Umożliwi to uzyskanie większej ilości korzystnych cenowo ofert od firm specjalizujących się właśnie w tym asortymencie.

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 9.

Pytanie 14

Pakiet nr 4 pozycja 3, 4

Czy Zamawiający dopuści równoważny zamknięty system o poniższym opisie:

- posiada zintegrowany podwójnie obrotowy łącznik 15 mm o kącie 45° do podłączenia rurki i respiratora
- posiada obrotowy port do przepłukiwania cewnika (port do irygacji) o długości ok 8 cm zamykany kapturkiem zamocowanym do portu kompatybilny z fiolką 10 ml NaCl
- posiada zamykany port do podawania leków z końcówką Luer (MDI)
- posiada przezroczystą komorę pozwalającą na obserwację wydzieliny pacjenta, która izoluje drobnoustroje i jest uszczelniona próżniowo co zmniejszająca ryzyko VAP oraz infekcji krzyżowej
- posiada zabezpieczenie łącznika podciśnienia w postaci kapturka zamocowanego do zestawu w sposób zapobiegający zagubieniu
- regulacja podciśnienia następuje poprzez zawór kontroli siły ssania znakowany rozmiarem cewnika oraz informacją „OPEN”
- blokada zaworu regulacji siły ssania następuje poprzez jego obrót o 90° lub 180°
- posiada suwak umożliwiający pełne zamknięcie/otwarcie przepływu bez konieczności rozmontowania całości systemu
- system wyposażony w klips pozwalający na bezpieczne rozmontowanie systemu z rurką intubacyjną bez uszkodzenia elementów
- cewnik zakończony atraumatycznie niebieską miękką obwódką, zaokrąglony, bez ostrych krawędzi, wyposażony w czarną obwódkę pozwalającą na jego wizualizację podczas przepłukiwania
- cewnik wyposażony w dwa otwory boczne ułożone naprzemianlegle oraz znaczniki głębokości skalowane co 1 cm
- oznaczenie rozmiaru cewnika widoczne na końcu cewnika, na zaworze kontroli siły ssania oraz kolorystycznie (zgodnie z standardem ISO) na obwódce łączącej pozostałe elementy systemu z rękawem ochronnym
- w zestawie kolorowe naklejki do oznaczenia daty wymiany zestawu w języku angielskim
- system stanowi integralną całość i jest gotowy do użycia bezpośrednio po wyjęciu z opakowania bez konieczności montażu dodatkowych akcesoriów
- sterylny, sterylizowany tlenkiem etylenu
- jednorazowego użytku z możliwością stosowania do 72 godzin
- pakowany w rękaw papierowo-foliowy
- Rozmiary 10/12/14/16 FR długość 60 cm (intubacja) oraz 30 cm (tracheostomia)?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 15

Zadanie nr 4 pozycja 3, 4

Czy Zamawiający wyłączy pozycje 3, 4 z Pakietu nr 4 i utworzy z nich oddzielne Zadanie? Umożliwi to uzyskanie większej ilości korzystnych cenowo ofert od firm specjalizujących się właśnie w tym asortymencie.

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 9.

Pytanie 16

Zadanie nr 4 pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną z dwoma znacznikami głębokości w postaci półksiężyca na rurce?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 17

Zadanie nr 4 pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści niebieski balonik bez oznaczenia rozmiaru?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 18

Zadanie nr 4 pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną nie zawierającą logo producenta?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 19

Zadanie nr 4 pozycja 8

Czy Zamawiający wyłączy pozycję 8 z Pakietu nr 4 i utworzy z niej oddzielne Zadanie? Umożliwi to uzyskanie większej ilości korzystnych cenowo ofert od firm specjalizujących się właśnie w tym asortymencie.

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 9.

Pytanie 20

Zadanie nr 4 pozycja 14

Czy Zamawiający dopuści filtr oddechowy mechaniczny antybakteryjny i antywirusowy bez wymiennika ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji dla bakterii i wirusów 99,999%, waga 30g, martwa przestrzeń 30ml, objętość oddechowa 150-1500, opór przepływu 1,0 cm H₂O przy 30l/min, port kapno, pakowany pojedynczo?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 21

Zadanie nr 4 pozycja 14

Czy Zamawiający dopuści filtr oddechowy elektrostatyczno-mechaniczny antybakteryjny i antywirusowy z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji dla bakterii i wirusów 99,999%, wydajność nawilżania 32 mg/l przy VT 500ml, waga 29g, martwa przestrzeń 40ml, objętość oddechowa 150-1500, opór przepływu 1,0 cm H₂O przy 30l/min, port kapno, pakowany pojedynczo?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 22

Zadanie nr 4 pozycja 15

Czy Zamawiający dopuści filtr oddechowy elektrostatyczny antybakteryjny i antywirusowy z wymiennikiem ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji dla bakterii i wirusów 99,999%, wydajność nawilżania 24 mg/l przy VT 500ml, waga 13g, martwa przestrzeń 12ml, objętość oddechowa 150-300, opór przepływu 1,2 cm H₂O przy 30l/min, port kapno, pakowany pojedynczo?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 23

Zadanie nr 4 pozycja 15

Czy Zamawiający dopuści filtr oddechowy elektrostatyczno-mechaniczny antybakteryjny i antywirusowy z wymiennikiem ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji dla bakterii i wirusów 99,999%, wydajność nawilżania 32 mg/l przy VT 500ml, waga 29g, martwa przestrzeń 40ml, objętość oddechowa 150-1500, opór przepływu 1,0 cm H₂O przy 30l/min, port kapno, pakowany pojedynczo?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 24

Zadanie nr 4 pozycja 16

Czy Zamawiający dopuści filtr oddechowy elektrostatyczny antybakteryjny i antywirusowy bez wymiennika ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji dla bakterii i wirusów 99,999%, wydajność, waga 22g, martwa przestrzeń 34ml, objętość oddechowa 150-1500, opór przepływu 0,6 cm H₂O przy 30l/min, port kapno, pakowany pojedynczo?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 25

Zadanie nr 4 pozycja 16

Czy Zamawiający dopuści filtr oddechowy elektrostatyczno-mechaniczny antybakteryjny i antywirusowy z wymiennikiem ciepła i wilgoci, skuteczność filtracji dla bakterii i wirusów 99,999%, wydajność nawilżania 32 mg/l przy VT 500ml, waga 29g, martwa przestrzeń 40ml, objętość oddechowa 150-1500, opór przepływu 1,0 cm H₂O przy 30l/min, port kapno, pakowany pojedynczo?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 26

Zadanie nr 4 pozycja 17

Czy Zamawiający dopuści równoważny wymiennik ciepła i wilgoci „sztuczny nos” z portem do odsysania i portem tlenowym, skuteczność nawilżania 24 mg/l przy Vt 500ml przestrzeń martwa 16ml, waga 9g, objętość oddechowa 200-1000 ml, pakowany pojedynczo?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 27

Zadanie nr 4 pozycja 14, 15, 16, 17, 18

Czy Zamawiający wyłączy pozycje 14, 15, 16, 17, 18 z Pakietu nr 4 i utworzy z nich oddzielne Zadanie? Umożliwi to uzyskanie większej ilości korzystnych cenowo ofert od firm specjalizujących się właśnie w tym asortymencie.

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 9.

Pytanie 28

Zadanie nr 4 pozycja 19, 20

Czy Zamawiający dopuści maskę szczelnie przylegającą do brody zamiast pod brodę?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 29

Zadanie nr 4 pozycja 19, 20, 21, 22

Czy Zamawiający wyłączy pozycje 19, 20, 21, 22 z Pakietu nr 4 i utworzy z nich oddzielne Zadanie? Umożliwi to uzyskanie większej ilości korzystnych cenowo ofert od firm specjalizujących się właśnie w tym asortymencie.

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 9.

Pytanie 30

Zadanie nr 4 pozycja 24

Czy Zamawiający dopuści rozmiar maski kodowany numerycznie zamiast kolorystycznie?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 31

Zadanie nr 4 pozycja 23, 24

Czy Zamawiający wyłączy pozycje 23, 24 z Pakietu nr 4 i utworzy z nich oddzielne Zadanie? Umożliwi to uzyskanie większej ilości korzystnych cenowo ofert od firm specjalizujących się właśnie w tym asortymencie.

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 9.

Pytanie 32

Zadanie nr 4 pozycja 25

Czy Zamawiający dopuści oznakowanie numeru seryjnego na górze łyżki?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 33

Zadanie nr 4 pozycja 26

Czy Zamawiający dopuści ring w kolorze zielonym umiejscowiony tuż pod mocowaniem, który ułatwia identyfikację ze standardem ISO 7376, zamiast zakończenia czopem w kolorze zielonym?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 34

Zadanie nr 4 pozycja 25, 26

Czy Zamawiający wyłączy pozycje 25, 26 z Pakietu nr 4 i utworzy z nich oddzielne Zadanie? Umożliwi to uzyskanie większej ilości korzystnych cenowo ofert od firm specjalizujących się właśnie w tym asortymencie.

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 9.

Pytanie 35

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 11 w pozycji 2 soczewkę jednoczęściową zwijalną monofokalną, asferyczną z akrylu hydrofilnego bez powierzchni hydrofobowej, stopień uwodnienia 26%, średnica optyki 6,0 mm, długość całkowita soczewki 13 mm, filtr UV, indeks refrakcji 1,46, angulacja hapternów 9°, zakres dioptrii od -10.0 D do + 40.0 D (od +10 D do +30 D co 0,5D). Dedykowana do cięcia 2,2 mm. Soczewka posiadająca ostre brzegi na długości części optycznej i haptycznej oraz podwójną kwadratową krawędź na całym obwodzie 360° części optycznej zabezpieczającą przed zmętnieniem tylnej części torebki. Do każdej soczewki jednorazowy system implantacyjny składający się z injektora i kartridża?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 36

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 11 w pozycji 4 pierścień dotorebkowy z bezbarwnego PMMA, występujący w jednym rozmiarze wynoszącym w stanie sprężonym 11 mm i w stanie rozprężonym 12,45 mm, fabrycznie zapakowany w injektorze jednorazowym?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 37

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 11 w pozycji 6 soczewkę silikonowo - hydrożelową do noszenia w trybie dziennym, ciągłym do 30 dni (pacjent może w niej spać 29 nocy) pakowaną po 6 sztuk?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza proponowane rozwiązanie.

Pytanie 38

Uprzejmie prosimy o wprowadzenie w § 3 ust. 2 Projektu Umowy następujących zapisów:

„Zmniejszenie ilości przedmiotu Umowy w toku jej realizacji nie może przekroczyć 20% ilości określonych w niniejszej Umowie”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.

Pytanie 39

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie terminu płatności do 30 dni?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.

Pytanie 40

Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby termin płatności liczony był od daty sprzedaży, oraz żeby za termin zapłaty uznawana była data wpływu zapłaty na rachunek wykonawcy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.

Pytanie 41

Czy Zamawiający wyrazi na cesję praw i obowiązków z wzoru umowy na bank kredytujący grupę kapitałową Wykonawcy? Wykonawca zobowiązuje się powiadomić Zamawiającego o dokonaniu takiej cesji. Jednocześnie Wykonawca potwierdza, iż mimo cesji jest uprawniony do wykonywania praw i obowiązków z Umowy przelanych na bank - do momentu odmiennego zarządzenia przez bank, które zostanie przesłane w formie pisemnej.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.

Pytanie 42

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wprowadzenie do Projektu umowy modyfikacji, zgodnie z którą w przypadku zmiany stawki podatku VAT zmianie ulegnie cena brutto, uwzględniająca nową stawkę - cena netto pozostanie niezmienną?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ. Zgodnie z § 10 ust. 5 Projektu umowy, stanowiący Załącznik nr 5 do SIWZ cyt. „Wykonawca ma prawo do odstąpienia od umowy za 1 – miesięcznym wypowiedzeniem w przypadku zmiany stawki podatku VAT z 8% na 23%”.

Pytanie 43

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych opisanych w § 9 ust. 1 Projektu umowy do 0,1% wartości brutto opóźnionej dostawy za każdy dzień opóźnienia?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.

Pytanie 44

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych opisanych w § 9 ust. 2 Projektu umowy do 0,1% wartości brutto towaru niezgodnego ze złożonym zamówieniem za każdy dzień opóźnienia?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody. Obowiązują zapisy SIWZ.

Pytanie 45

Pakiet 4 pozycja 1,3:

1/ Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania z rurki intubacyjnej składający się z dwóch elementów:

Cewnika do odsysania w systemie zamkniętym na 72 godziny do rurek intubacyjnych o długości 54 cm, skalowany co 1 cm, rozmiar kodowany kolorystycznie oraz numerycznie na cewniku, z jednym otworem centralnym i 2 bocznymi, z blokadą próżni wyposażoną w zatyczkę na uwięzi, pozbawiony DEHP w rozmiarach: 10 ; 12 ; 14 i 16 Fr, kompatybilny z adapterem do dróg oddechowych

Oraz

Uniwersalny adapter do dróg oddechowych z obrotowym portem do połączenia obwodu oddechowego z obrotowym portem do połączenia z rurką intubacyjną/ lub tracheotomijną, z potwierdzoną w instrukcji użycia możliwością stosowania przez 7 dni, z portem dostępu w osi adaptera i rurki pozwalającym bez rozłączania

obwodu oddechowego oraz bez rozłączania adaptera od rurki intubacyjnej/tracheostomijnej na odsysanie w systemie zamkniętym, otwartym, wykonanie procedury bronchoskopii, mini-Bal, rozgałęziony pod kątem 45 stopni, z jednokierunkowym portem luer do przepłukiwania cewnika umożliwiającym także podanie leku, z silikonową, bezobsługową, samouszczelniającą się, dwudzielną zastawką oddzielającą całkowicie komorę płukania od dróg oddechowych pacjenta.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 46

Pakiet 4 pozycja 2,4:

1/ Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania z rurki intubacyjnej składający się z dwóch elementów:

Cewnika do odsysania w systemie zamkniętym na 72 godziny do rurek tracheostomijnych o długości 34 cm, skalowany co 1 cm, rozmiar kodowany kolorystycznie oraz numerycznie na cewniku, z jednym otworem centralnym i 2 bocznymi, z blokadą próżni wyposażoną w zatyczkę na uwięzi, pozbawiony DEHP w rozmiarach: 10 ; 12 ; 14 i 16 Fr, kompatybilny z adapterem do dróg oddechowych

Oraz

Uniwersalny adapter do dróg oddechowych z obrotowym portem do połączenia obwodu oddechowego z obrotowym portem do połączenia z rurką intubacyjną/ lub tracheotomijną, z potwierdzoną w instrukcji użycia możliwością stosowania przez 7 dni, z portem dostępu w osi adaptera i rurki pozwalającym bez rozłączania obwodu oddechowego oraz bez rozłączania adaptera od rurki intubacyjnej/tracheostomijnej na odsysanie w systemie zamkniętym, otwartym, wykonanie procedury bronchoskopii, mini-Bal, rozgałęziony pod kątem 45 stopni, z jednokierunkowym portem luer do przepłukiwania cewnika umożliwiającym także podanie leku, z silikonową, bezobsługową, samouszczelniającą się, dwudzielną zastawką oddzielającą całkowicie komorę płukania od dróg oddechowych pacjenta.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 47

Pakiet 4 pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści uniwersalny adapter do dróg oddechowych z obrotowym portem do połączenia obwodu oddechowego z obrotowym portem do połączenia z rurką intubacyjną/ lub tracheotomijną, z potwierdzoną w instrukcji użycia możliwością stosowania przez 7 dni, z portem dostępu w osi adaptera i rurki pozwalającym bez rozłączania obwodu oddechowego oraz bez rozłączania adaptera od rurki intubacyjnej/tracheostomijnej na odsysanie w systemie zamkniętym, otwartym, wykonanie procedury bronchoskopii, mini-Bal, rozgałęziony pod kątem 45 stopni, z jednokierunkowym portem luer do przepłukiwania cewnika umożliwiającym także podanie leku, z silikonową, bezobsługową, samouszczelniającą się, dwudzielną zastawką oddzielającą całkowicie komorę płukania od dróg oddechowych pacjenta.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 48

Pakiet 4 pozycja 8:

1/ Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne wykonane z termowrażliwego PCV, bez DEHP, bez lateksu, z mankietem wysokoobjętościowym-niskociśnieniowym o kształcie walca, z jednym znacznikiem głębokości intubacji nad mankietem dla rozmiarów do 5,5; dwoma znacznikami od rozmiaru 6,0; końcówka rurki zaokrąglona, wygięta w kierunku wnętrza rurki i wyprofilowana w kształcie bawolego nosa, linia RTG na całej długości rurki, rurka skalowana jednostronnie co 1 cm, z otworem Murphy, dren i balonik kontrolny w kolorze innym niż korpus rurki, łącznik ISO 15 mm kodowany kolorem dla optymalnego wyboru rozmiaru cewnika do odsysania zgodnie z normą PN-EN ISO 8836:2014-12, sterylna, do intubacji przez usta i nos, opakowanie papier-folia, dostępne w rozmiarach 2,0 do 6,0 co pół?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 49

Pakiet 4 pozycja 9:

1/ Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną z podłużnym bocznym znacznikiem głębokości intubacji na zakończeniu rurki długości 1 cm dla rozmiarów 2,0 - 3,0; długości 2 cm dla rozmiarów 3,5 - 6,0. Powyżej dodatkowe 3 poprzeczne znaczniki głębokości intubacji: dla rozmiarów 2,0 - 3,0 na wysokości 1cm, 2 cm i 3 cm od zakończenia rurki, a dla rozmiarów 3,5 - 6,0 na wysokości 2 cm, 3 cm i 4 cm od zakończenia rurki w rozmiarach 2,0 – 6,0, reszta parametrów zgodna z SIWZ?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 50

Pakiet 4 pozycja 10:

1/ Czy Zamawiający dopuści rurkę intubacyjną zbrojoną z medycznego PVC, bez DEHP, bez lateksu, wstępnie ukształtowana, z mankietem wysokoobjętościowym-niskociśnieniowym o kształcie walca, z jednym znacznikiem

głębokości intubacji nad mankietem dla rozmiarów do 5,5; dwoma znacznikami od rozmiaru 6,0; oznaczenie rozmiaru rurki na korpusie, na łączniku ISO 15 mm oraz na baloniku kontrolnym z podaniem średnicy mankieta od rozmiaru 5,0; atraumatyczna, końcówka rurki zaokrąglona, wygięta w kierunku wnętrza rurki i wyprofilowana w kształcie bawolego nosa, linia RTG od zakończenia spirali do końca rurki, rurka skalowana jednostronnie co 1 cm, z otworem Murphy, dren i balonik kontrolny w kolorze innym niż korpus rurki, zmniejszony niskoprofilowy balonik kontrolny dla rozmiarów rurki od 3,0-4,5; łącznik ISO 15 mm kodowany kolorem dla optymalnego wyboru rozmiaru cewnika do odsysania zgodnie z normą PN-EN ISO 8836:2014-12, sterylna, do intubacji przez usta i nos, w rozmiarach od 3,0 do 9,5 co pół, spirala metalowa całkowicie wtopiona w ściankę rurki na całej jej długości, opakowanie papier-folia?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 51

Pakiet 4 pozycja 13

Czy Zamawiający dopuści rurkę Guedel ustną-gardłową sterylizowaną w inny sposób niż za pomocą sterylizacji tlenkiem etylenu, reszta parametrów zgodna z SIWZ?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 52

Pakiet 4 pozycja 14:

1/ Czy Zamawiający dopuści filtr o wyłącznym typie filtracji mechanicznej, o skuteczności przeciwbakteryjnej $\geq 99,9999\%$, $\geq p$ /wirusowej $99,9999\%$, skuteczność filtracji względem NaCl $\geq 99,764\%$, walidowany w kierunku Mycobacterium Tuberculosis, Hepatitis C i HIV, przestrzeń martwa: 96 ml, opory przepływu 2,5 cm H₂O przy 60 l/min (1,1 cm H₂O przy 30 l/min), filtr z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, poziom nawilżaniu 34 mg H₂O przy VT=500 ml, utrata wilgotności 6 mg H₂O przy VT 500 ml, medium filtracyjne hydrofobowe, harmonijkowe, objętość oddechowa Vt 300-1500 ml, waga 49 g, ze złączem prostym, sterylny, z portem kapno z zakręcanym korkiem luer-lock i portem dokującym, prostokątny?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 53

Pakiet 4 pozycja 15:

1/ Czy Zamawiający dopuści filtr o wyłącznym typie filtracji mechanicznej, o skuteczności przeciwbakteryjnej $\geq 99,999\%$, $\geq p$ /wirusowej $99,99\%$, skuteczność filtracji względem NaCl $\geq 99,992\%$, walidowany w kierunku Mycobacterium Tuberculosis, przestrzeń martwa: 66 ml, opory przepływu 2,4 cm H₂O przy 60 l/min (1,1 cm H₂O przy 30 l/min), filtr z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, poziom nawilżaniu 32 mg H₂O przy VT=500 ml, utrata wilgotności 6 mg H₂O przy VT 500 ml, medium filtracyjne hydrofobowe, harmonijkowe, objętość oddechowa Vt 200-1500 ml, waga 36 g, ze złączem prostym, sterylny, z portem kapno z zakręcanym korkiem luer-lock i portem dokującym, prostokątny?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 54

Pakiet 4 pozycja 16:

1/ Czy Zamawiający dopuści filtr elektrostatyczny, o skuteczności przeciwbakteryjnej $\geq 99,9998\%$, p /wirusowej $\geq 99,999\%$, skuteczność filtracji względem NaCl $\geq 97,416\%$ z wydzielonym, celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, poziom nawilżania 33 mg H₂O przy VT=500 ml, utrata wilgotności 6 mg H₂O / l przy VT 500 ml, medium filtracyjne hydrofobowe, przestrzeń martwa 61 ml, opory przepływu 2,9 cm H₂O przy 60 l/min (1,2 cm H₂O przy 30 l/min), objętość oddechowa Vt 150-1200 ml, waga 29 g, filtr ze złączem kątowym, sterylny, z portem kapno z zakręcanym korkiem luer-lock i portem dokującym.?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 55

Pakiet 4 pozycja 17:

1/ Czy Zamawiający dopuści wymiennik ciepła i wilgoci do rurek tracheostomijnych, z jednomembranowym wkładem wykonanym z celulozy, okrągły, z uniwersalnym portem tlenowym, z portem do odsysania zabezpieczonym zatyczką na uwięzi, skuteczność nawilżania 28,5 mg H₂O przy Vt 500ml, utrata wilgotności 11 mg H₂O przy Vt 500 ml, przestrzeń martwa 16 ml, opór przepływu 1,8 cm H₂O przy przepływie 60 l/min, waga 8,5 g, sterylny?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 56

Pakiet 4 pozycja 19,20

Czy Zamawiający dopuści maski tlenowe ze złączem uniwersalnym do podłączanie aparatury wymagającej łącznika standardowego lub do aparatury wymagającej łącznika gwintowanego, reszt parametrów zgodna z SIWZ?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 57

Pakiet 4 pozycja 21,22:

1/ Czy Zamawiający dopuści zestaw do nebulizacji, gdzie nebulizator ma pojemność 10 ml, reszta parametrów zgodnie z SIWZ?

2/ Czy Zamawiający dopuści zestaw do nebulizacji z nebulizatorem o pojemności 5 ml, z łącznikiem uniwersalnym umożliwiającym podpięcie zarówno do aparatury wymagającej łącznika standardowego jak i gwintowanego reszta parametrów zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 58

Pakiet 4 pozycja 23

Czy Zamawiający dopuści maski anestetyczne o parametrach spełniających wymagania z SIWZ o analogicznych rozmiarach lecz oznakowane od 1 do 7?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 59

Pakiet 4 pozycja 25,26:

1/ Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 25 i 26 do nowego pakietu w celu uzyskania lepszej oferty cenowej?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 60

zad nr 2, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści do udziału rurki tracheostomijne zbrojone z ruchomym szyldem w rozmiarze 8,0 o długości 98 lub 116mm i rozmiar 8,5 o długości 102mm?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza proponowanego rozwiązania.

Pytanie 61

Dotyczy pakiet 2 , poz. 16, 17

Czy nie zaszła omyłka w długościach gdyż rurki w podanych w SIWZ długościach nie występują na rynku, czy Zamawiający zatem dopuści wysokiej klasy rurki firmy SUMI, o długościach odpowiednio:

poz. 16. 8,0 – 98mm

poz. 17. 8,5 - 102mm?

Odpowiedź: Zamawiający wyjaśnia, że nastąpiła omyłka i Zamawiający zmienia Załącznik nr 2 do SIWZ – Formularz cenowy w zakresie Pakietu 2 poz. 16 z zapisu:

Rurki tracheostomijne zbrojone z ruchomym szyldem i mankietem uszczelniającym – rozmiar 8,0 długość 105 mm, na zapis: Rurki tracheostomijne zbrojone z ruchomym szyldem i mankietem uszczelniającym – rozmiar 8,0 długość 98 mm.

Poz. 17 z zapisu: Rozmiar 8,5 długość 105 mm, na zapis: Rozmiar 8,5 długość 102 mm

Pytanie 62

pak 2 , poz. 16,17

Zwracamy się z prośbą, aby w pak 2 poz. 16, 17 była możliwość złożenia rurki o dł. 98 mm dla rozm 8 i dł. 102 mm dla rozm. 8,5 (zamiast 105 mm dla rozm. 8 i rozm. 8,5)

Odpowiedź: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 61.

Jednocześnie Wojewódzki Szpital im. Zofii z Zamoyskich Tarnowskiej w Tarnobrzegu, zgodnie z art. 38 ust. 4 Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2019 r. poz. 1843 z późn. zm.), zmienia treść Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia na przedmiotowe zamówienie, tj.:

I. Zmienia SIWZ pkt XII w Części B Miejsce i termin składania ofert – tj:

zmienia zapis:

Dotyczy składania ofert na zasadach określonych w pkt IV.1 Części B

1. Oferty winny być złożone w siedzibie Zamawiającego w Wojewódzkim Szpitalu im. Zofii z Zamoyskich Tarnowskiej w Tarnobrzegu przy ul. Szpitalnej 1, 39-400 Tarnobrzeg, Sekretariat do dnia 10.07.2020 r. do godz. 10.00.
2. Ofertę należy umieścić w opakowaniu uniemożliwiającym odczytanie jej zawartości bez uszkodzenia tego opakowania. Opakowanie winno być oznaczone nazwą (firmą) i adresem wykonawcy w lewym górnym rogu koperty, zaadresowane do zamawiającego na adres:
Wojewódzki Szpital im. Zofii z Zamoyskich Tarnowskiej w Tarnobrzegu ul. Szpitalna 1, 39-400 Tarnobrzeg,

oraz opisane: „Oferta – przetarg nieograniczony na: Dostawę sprzętu medycznego jednorazowego użytku” i klauzulą nie otwierać przed dniem 10.07.2020 r., godz. 10.15.

Dotyczy składania ofert na zasadach określonych w pkt IV.3 Części B

3. Oferty winny być złożone w terminie do dnia 10.07.2020 r. do godz. 10:00.

na zapis:

Dotyczy składania ofert na zasadach określonych w pkt IV.1 Części B

1. Oferty winny być złożone w siedzibie Zamawiającego w Wojewódzkim Szpitalu im. Zofii z Zamoyskich Tarnowskiej w Tarnobrzegu przy ul. Szpitalnej 1, 39-400 Tarnobrzeg, Sekretariat do dnia 13.07.2020 r. do godz. 10.00.
2. Ofertę należy umieścić w opakowaniu uniemożliwiającym odczytanie jej zawartości bez uszkodzenia tego opakowania. Opakowanie winno być oznaczone nazwą (firmą) i adresem wykonawcy w lewym górnym rogu koperty, zaadresowane do zamawiającego na adres:
Wojewódzki Szpital im. Zofii z Zamoyskich Tarnowskiej w Tarnobrzegu ul. Szpitalna 1, 39-400 Tarnobrzeg,
oraz opisane: „Oferta – przetarg nieograniczony na: Dostawę sprzętu medycznego jednorazowego użytku” i klauzulą nie otwierać przed dniem 13.07.2020 r., godz. 10.15.
Dotyczy składania ofert na zasadach określonych w pkt IV.3 Części B
3. **Oferty winny być złożone w terminie do dnia 13.07.2020 r. do godz. 10:00.**

II. Zmienia SIWZ pkt XIII w Części B Wskazanie miejsca i terminu otwarcia ofert – tj:

zmienia zapis:

Otwarcie ofert nastąpi w dniu 10.07.2020 r. godz. 10.15. w siedzibie Zamawiającego: Wojewódzki Szpital im. Zofii z Zamoyskich Tarnowskiej w Tarnobrzegu przy ul. Szpitalnej 1, 39-400 Tarnobrzeg, pok. nr 5.

na zapis:

Otwarcie ofert nastąpi w dniu 13.07.2020 r. godz. 10.15. w siedzibie Zamawiającego: Wojewódzki Szpital im. Zofii z Zamoyskich Tarnowskiej w Tarnobrzegu przy ul. Szpitalnej 1, 39-400 Tarnobrzeg, pok. nr 5.

Dokonane zmiany zostały ujęte w jednolitym tekście SIWZ po zmianach z dnia 08.07.2020 r.

III. Zmienia Załącznik nr 2 do SIWZ – Formularz cenowy w zakresie Pakietu 2 zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 61. Dokonane zmiany zostały ujęte w Załączniku nr 2 do SIWZ – Formularz cenowy po zmianach treści z dnia 08.07.2020r.