



**Samodzielny Zespół Publicznych
Zakładów Opieki Zdrowotnej
im. Dzieci Warszawy
z siedzibą w DZIEKANOWIE LEŚNYM**
05-092 Łomianki ul. Marii Konopnickiej 65
fax. (0-22) 751 27 07, tel. (0-22) 765 71 00



NIP: 118-134-98-98

Dziekanów Leśny, dn. 25.06.2013r.

DZ/137/VI/2013

**Do wszystkich uczestników
postępowania DZ/15/2013**

dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości powyżej 130 000 euro na „Dostawę drobnego sprzętu i materiałów medycznych jednorazowego użytku dla Samodzielnego Zespołu Publicznych Zakładów Opieki Zdrowotnej im. Dzieci Warszawy w Dziekanowie Leśnym DZ/15/2013”

W odpowiedzi na zapytania Wykonawców biorących udział w w/w postępowaniu, dotyczące wyjaśnienia treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (zgodnie z art. 38 ust. 1 Ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004r. – tekst jednolity: (Dz. U. z 2010r. nr 113, poz. 759) Zamawiający udziela odpowiedzi:

Pytanie 1 Dotyczy: pakiet nr 12. Zwracam się z prośbą o umożliwienie składania oferty na poszczególne pozycje pakietu nr 12 lub wyłączenie z ww. pakietu pozycji 34, 35 (koszyki Dormia) i stworzenie z nich osobnego pakietu.

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wyłączy pozycji 34 i 35 do oddzielnego pakietu.

Pytanie 2. Dotyczy Pakietu 15, poz. 1. Czy wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic o powierzchni matowej?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 3. Dotyczy Pakietu 15, poz. 1. Czy wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic przebadanych zgodnie z EN 374 lista substancji z załącznika A zgodnie z EN 374-1, co jest zgodne z wymaganiami normy.

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 4. Dotyczy Pakietu 15. poz. 2. Prosimy o wyrażenie zgody na rękawice chlorowane od strony wewnętrznej.

Proces chlorowania rękawic pozbawia rękawice pozostałości resztkowych substancji chemicznych użytych w procesie produkcji z powierzchni rękawicy. Rękawice chlorowane są „czystsze” i wywołują mniej podrażnień skóry. Proces polimeryzacji rękawic nitylowych występuje wtedy, gdy zmniejszona jest liczba procesów płukania rękawicy. Tym samym rękawice polimeryzowane od strony roboczej (kontakt rękawicy z pacjentem) mogą powodować występowanie reakcji skórnych u pacjentów

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 5. Dotyczy Pakietu 15, poz. 2. Prosimy o wyrażanie zgody na zaoferowanie rękawic z teksturą na opuszkach palców. Nie ma na rynku rękawic o powierzchni mikroteksturowanej z dodatkową teksturą na palcach. Z analizy dokumentacji firm producenckich/dystrybutorów oraz złożonych próbek, w celu potwierdzenia tak opisanego wymogu wynika jednoznacznie, że oferowano rękawice o powierzchni gładkiej w części dłoniowej z teksturą na końcach palców. W kartach katalogowych tworzonych przez wielu producentów i dystrybutorów pojawiają się różne interpretacje rodzaju powierzchni rękawicy.

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 6. Dotyczy Pakietu 15, poz. 2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic nitylowych konfekcjonowanych po 150 szt. z odpowiednim przeliczeniem wymaganych ilości?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie opakowań zawierających inne ilości z odpowiednim ich przeliczeniem do ilości wymaganej w SIWZ (zaokrąglając, zgodnie z zasadami matematyki, do pełnego opakowania).

Pytanie 7. Dotyczy Pakietu 15, poz. 2. Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie rękawic potwierdzonych za zgodność z EN 455 w formie raportu z badania wykonanego przez Jednostkę Notyfikowaną i Laboratorium Akredytowane. Wynik badania dołączone do oferty. Jednocześnie informujemy, iż rękawice nitrylowe są wyrobem medycznym klasy I, dla którego nie jest wymagany udział Jednostki Notyfikowanej w procedurze oceny Zgodności.

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 8. Dotyczy Pakietu 15, poz. 3. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic pakowanych po 200 sztuk z odpowiednim przeliczeniem wymaganej ilości?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie opakowań zawierających inne ilości z odpowiednim ich przeliczeniem do wymaganej ilości.

Pytanie 9. Dotyczy Pakietu 15, poz. 4. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawic przebadanych na substancje chemiczne zgodnie z EN 374 lista substancji z załącznika A zgodnie z EN 374-1, co jest zgodne z wymaganiami normy.

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 10. Dotyczy Pakietu 15, poz. 4. Rękawice winylowe są wyrobem medycznym klasy I, dla którego nie jest wymagany udział Jednostki Notyfikowanej w procedurze oceny Zgodności, w związku z powyższym nie jest wymagany udział Jednostki Notyfikowanej. Prosimy zatem o odstąpienie od wymogu posiadania Certyfikatu za Zgodność Z EN 455, gdyż nie jest on zgodny z wymogami prawa.

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 11. Dotyczy Pakietu 15, poz. 4. Zgodnie z wymogami prawa tj. **Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 12 stycznia 2011r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych (Dz. U. 2011, Nr 16, poz. 74)**, załącznik nr 1, Wymagania zasadnicze dla wyrobów medycznych, część 1, pkt 7.5 mówi:

7.5. Wyroby medyczne muszą być zaprojektowane i wytworzone w sposób zmniejszający do minimum ryzyko powodowane uwalnianiem się substancji w czasie używania wyrobu. Szczególną uwagę należy zwrócić na substancje rakotwórcze, mutagenne lub działające szkodliwie na rozrodczość, zgodnie z częścią 3 załącznika VI do rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) 1272/2008 z dnia 16 grudnia 2008 r. w sprawie klasyfikacji, oznakowania i pakowania substancji i mieszanin, zmieniającego i uchylającego dyrektywę 67/548/EWG i 1999/45/WE oraz zmieniającego rozporządzenie (WE) 1907/2006 (Dz. Urz. UE L 353 z 31.12.2008, z późn. zm.).

Jeżeli części wyrobu medycznego lub sam wyrób medyczny przeznaczony do podawania lub usuwania produktów leczniczych, płynów ustrojowych lub innych substancji do lub z organizmu lub jeżeli wyroby medyczne przeznaczone do transportu i przechowywania płynów ustrojowych lub **substancji zawierają ftalany**, które są sklasyfikowane jako rakotwórcze, mutagenne lub działające szkodliwie na rozrodczość, kategorii 1A lub 1B zgodnie z częścią 3 załącznika VI do rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) 1272/2008 z dnia 16 grudnia 2008 r., **to na samym wyrobie medycznym lub na opakowaniu każdej sztuki i na opakowaniu handlowym umieszcza się oznakowanie wskazujące, że zawierają ftalany.**

To oznacza, że jest wymagana na opakowaniu handlowym informacja o ftalanach tylko wtedy, gdy produkt zawiera ftalany wpisane na listę Reach, a nie gdy ich nie zawiera.

Europejska Agencja do spraw Chemikaliów (REACH) na liście substancji toksycznych z przeznaczeniem do wycofania ich w wyrobach medycznych uwzględniła 3 ftalany sklasyfikowane jako rakotwórcze, mutagenne lub działające szkodliwie na rozrodczość:

- DEHP [di (2-etyloheksyłu)] znany również jako DOP (ftalan dioktylu)
- DBP (ftalan di-n-butyłowy)
- BBP (ftalan benzobutyłowy) zwany także BBzP

Ponadto jednostka normalizująca CEN lub CENELEC została zobligowana do przygotowania w ciągu 12 miesięcy wzoru etykiety dla wyrobów zawierających ftalany. Obecnie istnieją **tylko nie zharmonizowane piktogramy na oznakowanie ftalanów**

W przypadku wyrobów zawierających ftalany wprowadzono wymóg informowania użytkowników o ich zawartości w dokumentacji towarzyszącej- tzn. może to być karta charakterystyki produktu, w której producent musi podać rodzaj zastosowanego plastyfikatora

Wprowadzony wymóg oznakowania, że rękawice nie zawierają ftalanów jest niezgodny z przepisami prawa, prosimy o odstąpienie od tego wymogu.

Odpowiedź:

Zapis zgodny z SIWZ.

Pytanie 12. Dotyczy wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę &8 pkt. 1 ppkt.b umowy i zmniejszy karę w przypadku nieterminowej realizacji dostawy na 0,5% wartości niezrealizowanego zamówienia?

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisów w par 8 pkt. 1 ppkt. b na następujący:

„za każdą zwłokę w dostawie bądź odmowę dostawy w wysokości 2% wartości brutto niezrealizowanej dostawy za każdy dzień zwłoki”.

Pytanie 13. Dotyczy zadania nr 14 poz 1. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 14 poz. 1 dopuści rękawiczki diagnostyczne sterylne wykonane z żywicy syntetycznych bezpudrowe?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 14. dot. Pakietu nr 12, poz.21-22. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewnika moczowodowego CH 3, CH 4 z końcówką prostą - Nelaton, Tiemann wykonanego z poliuretanu.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 15. dot. Pakietu nr 12, poz. 23. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawów do szynowania moczowodów typ „Double –J” wykonanych z poliuretanu, w rozmiarze CH 3, dł. od 14 do 22 cm. Pozostałe parametry jak w SIWZ.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 16. dot. Pakietu nr 12, poz. 23-26. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zestawów do szynowania moczowodów typ „Double –J” „standard”, niesterowalnych wykonanych z poliuretanu. Pozostałe parametry jak w SIWZ.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 17. Dotyczy Pakietu Nr 49. Czy Zamawiający dopuszcza w pozycji 4 opakowanie jednostkowe zawierające 24 szt?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga zaferowania w pakiecie 49 w poz. 4 opakowanie jednostkowe zawierające 24 szt.

Pytanie 18. Dotyczy Pakietu Nr 50. Czy Zamawiający dopuszcza szew wykonany z kopolimeru 90% glikolidu i 10% L-laktydu powlekany 50% kopolimerem glikolidu i L-laktydu (w proporcji 35/65) i 50% stearynian wapnia o zdolności podtrzymywania tkankowego po 2 tyg. ok. 75% pierwotnej siły po 3 tyg. ok. 50-40%, po 4 tyg. 25%. Całkowita absorpcja szwu 56-70 dni. Z igłami Easysilde o zwiększonej odporności na zginanie i łamanie?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 19. Dotyczy Pakietu Nr 50. Czy Zamawiający w pozycji 2-11 długość nici 70cm?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 20. Dotyczy Pakietu Nr 50. Czy Zamawiający dopuszcza w pozycji 7 długość nici 90cm?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 21. Dotyczy Pakietu Nr 50. Czy Zamawiający w pozycji 13-16 dopuszcza podwiązki 5 x 70 cm?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 22. Dotyczy projektu umowy. Czy w celu miarkowania kar umownych Zamawiający dokona modyfikacji postanowień projektu umowy w zakresie zapisów:

par. 8 ust. 1:

Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty kar umownych:

- a) w wysokości 10% wartości brutto **niezrealizowanej części** umowy, w przypadku odstąpienia Wykonawcy od wykonania postanowień niniejszej umowy ze swojej winy, bądź odstąpienia Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy,
- b) za każdą zwłokę w dostawie bądź odmowę dostawy w wysokości **1,5%** wartości brutto niezrealizowanej dostawy za każdy dzień zwłoki, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej dostawy;**
- c) nie dokonania wymiany towaru wadliwego na towar bez wad w wysokości **1,5%** wartości brutto niezrealizowanej dostawy za każdy dzień zwłoki ponad terminy określone w § 7 ust. 3 umowy, **jednak nie więcej niż 10% wartości brutto niezrealizowanej dostawy;**

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisów w par 8 ust. 1 na następujące:

„Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty kar umownych:

- a) w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy, w przypadku odstąpienia Wykonawcy od wykonania postanowień niniejszej umowy ze swojej winy, bądź odstąpienia Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy,
- b) za każdą zwłokę w dostawie bądź odmowę dostawy w wysokości 2% wartości brutto niezrealizowanej dostawy za każdy dzień zwłoki,
- c) nie dokonania wymiany towaru wadliwego na towar bez wad w wysokości 2% wartości brutto niezrealizowanej dostawy za każdy dzień zwłoki ponad terminy określone w § 7 ust. 3 umowy.”

Pytanie 23. Dotyczy projektu umowy. par. 10 ust. 2. W przypadku rozwiązania umowy przez Zamawiającego wskutek niewykonania lub nienależytego wykonywania jej przez Wykonawcę, a także w przypadku rozwiązania umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, Zamawiający może żądać od Wykonawcy kary umownej w wysokości 10% wartości **brutto niezrealizowanej części** umowy.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie 24. Czy Zamawiający w **Pakiecie nr 3 w pozycjach 1 i 3** dopuści rurki tracheostomijne posiadające elastyczny mandryn od rozmiaru 6,0, spełniające wszystkie pozostałe zapisy SIWZ?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie 25. Czy Zamawiający w **Pakiecie nr 3 w pozycji 2** dopuści rurki tracheostomijne w rozmiarach od 6,5 do 8,5 co 0,5 bez rozmiary 6,5, spełniające wszystkie pozostałe zapisy SIWZ?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie 26. Czy Zamawiający w **Pakiecie nr 3 w pozycji 4** dopuści zestaw do drenażu klatki piersiowej z portem igłowym do pobierania próbek usytuowanym w dolnej części tylnej ściany drenażu, spełniający wszystkie pozostałe zapisy SIWZ?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie 27. Czy Zamawiający w **Pakiecie nr 6 w pozycji 2** dopuści rurkę intubacyjną z termoczulego przezroczystego PCV, spełniającą wszystkie pozostałe zapisy SIWZ?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie 28. Czy Zamawiający w **Pakiecie nr 6 w pozycji 2** wymaga, aby rurka intubacyjna posiadała mankiet o potwierdzonej badaniami klinicznymi obniżonej przenikalności dla podtlenku azotu?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 29. Czy Zamawiający w **Pakiecie nr 6 w pozycji 3** dopuści rurkę intubacyjną w rozmiarach od 2,5 do 9,0 co 0,5 mm, spełniającą wszystkie pozostałe zapisy SIWZ?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na powyższe.

Pytanie 30. Czy Zamawiający w **Pakiecie nr 6 w pozycji 3** wymaga, aby rurka intubacyjna wykonana była z zielonego nieprzezroczystego materiału typu Ivory?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 31. Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie do odrębnego pakietu asortymentu opisanego w **Pakiecie 25 w pozycjach 13 i 14**? Decyzja Zamawiającego o wydzieleniu opisanego asortymentu pozwoli na przedstawienie oferty korzystniejszej jakościowo i cenowo na asortyment opisany w tych pozycjach.

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wydzieli w/w pozycji do oddzielnego pakietu.

Pytanie 32. Pakiet nr 41. Prosimy o dopuszczenie elektrod igłowych innych niż Myoline, o wymiarach 30x0,35mm.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 33. Pakiet nr 42. Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z pakietu nr 41 pozycji nr 1 i utworzenie nowego pakietu zawierającego w/w pozycję, co zwiększy konkurencyjność składanych ofert, poprzez dopuszczenie większej ilości oferentów specjalizujących się w dostawach elektrod Neuroline stosowanych w neurologii.

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wydzieli w/w pozycji do odrębnego pakietu.

Pytanie 34. Pakiet nr 27. Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z pakietu nr 27 pozycji nr 1 i utworzenie nowego pakietu zawierającego w/w pozycję, co zwiększy konkurencyjność składanych ofert, poprzez dopuszczenie większej ilości oferentów specjalizujących się w dostawach elektrod powierzchniowych Blue Sensor.

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 35. Dotyczy pakietu 50. Czy Zamawiający dopuści Szew syntetyczny, pleciony, powlekany, wchłaniający, z mieszaniny kwasu poliglikolowego i polimlekowego, z powłoczeniem antybakteryjnym lub bez. Okres podtrzymywania tkankowego 28-35 dni. Okres wchłaniania 56-70 dni. Zachowanie pierwotnej zdolności zbliżania tkanek:

- po 14 dniach – 75% pierwotnej wytrzymałości,
- po 21 dniach – 50% pierwotnej wytrzymałości,
- po 28 dniach – 25% pierwotnej wytrzymałości.

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 36. Dotyczy pakietu 50. Czy w poz. 2 Zamawiający dopuści igłę konwencjonalną tnącą, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 37. Dotyczy pakietu 50. Czy w poz. 5, 6, 7 Zamawiający dopuści nić o długości 70 cm, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 38. Dotyczy pakietu 50. Czy w poz. 6, 11 Zamawiający dopuści igłę w rozmiarze 36 mm, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 39. Dotyczy pakietu 50. Czy w poz. 7 Zamawiający dopuści nić w rozmiarze 2/0, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 40. Dotyczy pakietu 50. Czy w poz. 9, 10 Zamawiający dopuści igłę w rozmiarze 31 mm, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 41. Dotyczy pakietu 50. Czy w poz. 13-16 Zamawiający dopuści podwiązki pakowane: 2x70 lub 5x70 z odpowiednim przeliczeniem ilości, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 42. Dot Pakietu nr 21 poz. nr 1. Czy Zamawiający dopuści filtr do przetoczeń płynów dla dzieci i noworodków z minimalną objętością wypełnienia z przepływem 1,67 ml/min? Reszta parametrów zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 43. Dot Pakietu nr 21 poz. nr 2. Czy Zamawiający dopuści filtr do żywienia pozajelitowego dla dzieci i noworodków i małych dzieci zawierający linie z elastycznego, giętkiego przewodu przed (5 cm) i za (23 cm)? Reszta parametrów zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 44. Dot Pakietu nr 21 poz. nr 3. Czy Zamawiający dopuści filtr do przetoczeń płynów zawierający 22 cm linię po jednej stronie filtra, z przepływem 13 ml/min? Reszta parametrów zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 45. Dot Pakietu nr 21 poz. nr 4. Czy Zamawiający dopuści filtr do przetoczeń płynów zawierający 22 cm linię po jednej stronie filtra, z przepływem 13 ml/min? Reszta parametrów zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 46. Dot Pakietu 8. Czy Zamawiający w trosce zachowania uczciwej konkurencji, dopuści do postępowania system do odsysania konkurencyjnego producenta, pod warunkiem doposażenia szpitala, na czas trwania umowy w niezbędne oprzyrządowanie (kanistry, mocowniki)? W przypadku pozytywnej odpowiedzi proszę o określenie ilości stanowisk do doposażenia.

System nasz charakteryzuje się Kanistrami bez żadnych przyłączy (wszystkie w pokrywach wkładów jednorazowych). Wkłady, posiadające w pokrywie tylko dwa króćce (pacjent, próżna) o różnej średnicy co zapobiega mylnemu podłączeniu drenów, wyposażone w filtr antybakteryjny i hydrofobowy, zabezpieczający źródło ssania przed zalaniem jak i personel przed kontaktem z odsysaną wydzieliną. Wkłady samo zasysają się i samo uszczelniają po uruchomieniu ssania. Nie posiadają otworu do żelowania wkładu, w proponowanym przez nas systemie proszek żelujący zasysany jest w sposób bezpieczny poprzez port pacjenta. Dostępne pojemności: 1, 2 i 3L. Powyżej opisany system charakteryzuje się prostotą obsługi jak i bezpieczeństwem użytkowania.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe, pod warunkiem nieodpłatnego udostępnienia Zamawiającemu, na czas trwania umowy całego oprzyrządowania dla ssaaków Medela Basic i Ogarit, będących na wyposażeniu Zamawiającego.

Pytanie 47. dot. Pakiet 19 poz. 1, 2 i 3. Czy zamawiający dopuści fartuchy operacyjne sterylne - do procedur standardowych, wykonane z lekkiej i przewiewnej włókniny typu SMS o gramaturze 35 g/m²; fartuch złożony w sposób zapewniający aseptyczną aplikację, wiązany na troki wewnętrzne oraz troki zewnętrzne z kartonikiem, z tyłu zapięcie na rzep. Rękawy szyte techniką ultradźwiękową, troki klejone. Indywidualne oznakowanie rozmiaru i rodzaju nadrukowane na fartuchu, pozwalające na identyfikację przed rozłożeniem. Opakowanie folia-papier z dwiema etykietami przylepnymi, wewnętrzne owinięcie papierowe, dodatkowo pakowane z dwoma celulozowymi ręcznikami. Zgodny z normą PN EN 13795- wymagania standardowe?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 48. dot. Pakiet 19 poz. 4. Czy zamawiający dopuści ręczniki sterylne, wykonane z bardzo chłonnej celulozy służące do wycierania rąk przez operatora po umyciu chirurgicznym, oraz osuszania jałowych powierzchni Roz. 30x40cm?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 49. dot. Pakiet 19 poz. 5. Czy zamawiający dopuści serwetę wzmocnioną na stolik MAYO rozm. 79x145cm

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 50. dot. Pakiet 19 poz. 6. Czy zamawiający dopuści serwetę jałową dwuwarstwową z regulowanym otworem rozm.75x100cm?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 51. dot. Pakiet 19 poz. 7 i 10

Czy zamawiający dopuści zestaw serwet uniwersalnych skład:

1. serweta górna z taśmą samoprzylepną - ekran anestezyjologiczny	240x150	1
2. serwety boczne z taśmą samoprzylepną	90x75	2
3. serweta dolna z taśmą samoprzylepną	175x175	1
4. taśma samoprzylepna	9x49	1
5. ręczniki chłonne	18x25	4
6. osłona na stolik MAYO	79x145	1
7. serweta na stolik - (owinięcie zestawu)	150x190	1

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 52. dot. Pakiet 19 poz. 8. Czy zamawiający dopuści obłożenie do chirurgii z wycięciem U skład:

1. serweta chirurgiczna górna z taśmą samoprzylepną o wymiarach 240x175 cm, wzmocniona w strefie krytycznej (dodatkowa warstwa chłonna) i wyposażona w organizatory przewodów	240x175	1
2. serweta chirurgiczna dolna o wymiarach 230x150 cm z wycięciem U o wymiarach 7x65 cm, wzmocniona (dodatkowa warstwa chłonna) w strefie krytycznej	230x150	1
3. taśmy samoprzylepne	9x49	2
4. ręczniki chłonne	18x25	4
5. wzmocniona osłona na stolik MAYO	79x145	1
6. serweta na stolik - (owinięcie zestawu)	150x190	1

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 53. dot. Pakiet 19 poz. 9. Czy zamawiający dopuści obłożenie do chirurgii z otworem centralnym skład:

1. serweta chirurgiczna do laparotomii o wymiarach 200x315 cm, posiadająca samoprzylepny otwór o wymiarach 11x22 cm otoczony warstwą chłonna	200x315	1
2. taśma samoprzylepna	9x49	1
3. ręczniki chłonne	18x25	4
4. osłona na stolik MAYO	79x145	1
5. serweta na stolik - (owinięcie zestawu)	150x190	1

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 54. dot. Pakiet 19 poz. 11. Czy zamawiający dopuści serwetę z włókniny SMS rozm. 150x250cm?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 55. dot. Pakiet 19 poz. 12 i 13. Czy zamawiający dopuści serwetę z włókniny SMS rozm. 100x150cm?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 56. dot. Pakiet 20 poz. 1. Czy zamawiający dopuści fartuchy operacyjne sterylne -do procedur standardowych, wykonany z lekkiej i przewiewnej włókniny typu SMS o gramaturze 35 g/m²; fartuch złożony w sposób zapewniający aseptyczną aplikację, wiązany na troki wewnętrzne oraz troki zewnętrzne z kartonikiem, z tyłu zapięcie na rzep. Rękawy szyte techniką ultradźwiękową, troki klejone. Indywidualne oznakowanie rozmiaru i rodzaju nadrukowane na fartuchu, pozwalające na identyfikację przed rozłożeniem. Opakowanie folia-papier z dwiema etykietami przylepnymi, wewnętrzne owinięcie papierowe, dodatkowo pakowane z dwoma celulozowymi ręcznikami. Zgodny z normą PN EN 13795- wymagania standardowe?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 57. dot. Pakiet 20 poz. 5. Czy zamawiający dopuści wiązaną na troki czterowarstwową hipoalergiczną maskę chirurgiczną, technologia Anti-Fog zabezpiecza okulary przed parowaniem wodoodporna- technologia Splash Resistant norma: PN EN 1468 IIR?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 58. dot. Pakiet 20 poz. 6. Czy zamawiający dopuści wiązaną na troki trójwarstwową maskę odporną na przesiąkanie hipoalergiczną, norma PN EN 1468 II?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 59. dot. Pakiet 20 poz. 2, 7, 8, 9, 12, 13, 14. Zwracamy się do Państwa z prośbą o wydzielenie z pakietu nr 20 pozycji 2, 7, 8,9,12,13,14 i umieszczenie tego asortymentu w oddzielnym pakiecie. Tak skonstruowany pakiet uniemożliwia naszej firmie – producentowi wysokiej jakości wyrobów jednorazowego użytku przeznaczonych na salę operacyjną złożenie oferty na dostawy wyrobów określonych w tym pakiecie. Podział pakietu nie narusza zapisów art. 32 ust. 2 ustawy Prawo Zamówień Publicznych, a spowoduje większą konkurencyjność, a więc pozwoli wyłonić dostawcę oferującego lepszy jakościowo towar po niższej cenie oraz umożliwi Zamawiającemu bardziej racjonalne wydatkowanie środków budżetowych.

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 60. dot. Pakiet 20 poz. 10. Czy zamawiający dopuści ubranie chirurgiczne bluza- wykonane z włókniny bawełnopodobnej o gramaturze minimalnej 50 g/m², antystatycznej niepyłającej, oddychającej, przeznaczonej do stosowania przez personel medyczny w środowisku bloku operacyjnego.

- Bluza – krótki rękaw, pod szyją wyposażona w nap, kieszeń na piersi, dwie kieszenie boczne na dole bluzy

- Sposób pakowania umożliwiający indywidualny dobór rozmiaru – oddzielnie pakowane bluzy i spodnie.

Kolor niebieski, w rozmiarach od XS-4XL?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 61. dot. Pakiet 20 poz. 11. Czy zamawiający dopuści ubranie chirurgiczne spodnie wykonane z włókniny bawełnopodobnej o gramaturze minimalnej 50 g/m², antystatycznej niepyłającej, oddychającej, przeznaczonej do stosowania przez personel medyczny w środowisku bloku operacyjnego.

- Spodnie – ściągane tasiemką, kieszeń boczna na nogawicy z klapką wyposażoną w nap
 - Sposób pakowania umożliwiający indywidualny dobór rozmiaru – oddzielnie pakowane bluzy i spodnie.
- Kolor niebieski, w rozmiarach od XS-4XL?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 62. dot. Pakiet 32 poz. 1. Czy zamawiający dopuści prześcieradło jednorazowe, sterylne, dwuwarstwowe rozm. 100x150cm?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 63. dot. Pakiet 39 poz. 2. Śliniak dentystyczny, jednorazowy, wykonany z bibuły i folii PE o wymiarze 35x47cm z kieszenią o głębokości 12 cm; gramatura 24g/m²?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 64. dot. Pakiet 20 poz. 10 i 11. Czy zamawiający dopuści komplet chirurgiczny bluza + spodnie jednorazowe wykonany z włókniny SMS 35 g/m² koszula z krótkim rękawem z kieszeniami z obu stron,

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 65. Dotyczy zapisów SIWZ. Czy Zamawiający uzna za warunek spełniony załączenie oświadczenia, że wyroby medyczne oferowane w niniejszym przetargu zostały wprowadzone do obrotu na terytorium RP zgodnie z wymogami określonymi w ustawie z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 r., Nr 107, poz. 679), na potwierdzenie czego Wykonawca przedłoży certyfikat zgodności lub/ i deklarację zgodności na każde żądanie Zamawiającego?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 66. Dotyczy zapisów umowy § 5 ust. 5. Zwracamy się z prośbą o skrócenie terminu ważności dostarczanych produktów do maks. 2 lat. Większość produktów będących przedmiotem zamówienia nie posiada terminów ważności gwarantowanych przez producentów na okres 3 lat.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający skraca wymagany termin ważności dostarczanych produktów z 3 na min. 2 lata.

Pytanie 67. Pakiet nr 22. Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienia czy worki do żywienia mają być z przewodami czy bez przewodów.

Odpowiedź:

Tak, worki do żywienia pozajelitowego mają być dostarczane z przewodami.

Pytanie 68. Pakiet nr 43, poz. 2. Czy Zamawiający dopuści żel do EKG w opak. a'260g?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza zaoferowanie opakowań zawierających inne ilości z odpowiednim ich przeliczeniem do ilości wymaganej w SIWZ (zaokrąglając, zgodnie z zasadami matematyki, do pełnego opakowania).

Pytanie 69. Czy Zamawiający dodatkowo wymaga aby gaza hemostatyczna z **Pakietu nr 48 poz. 1** charakteryzowała się wartością **pH poniżej 3?** Kwaśny odczyn gazy hemostatycznej powoduje, że ma ona działanie bakteriobójcze w stosunku do szerokiego spektrum bakterii. Wynika to z faktu, że kwaśny odczyn utrudnia tworzenie się środowiska, w którym rozwijają się drobnoustroje chorobotwórcze.

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wymaga, aby gaza hemostatyczna z Pakietu nr 48 poz. 1 charakteryzowała się wartością pH poniżej 3.

Pytanie 70. Czy w celu zapobiegania zakażeniom pola operowanego, a tym samym w trosce o dobro i zdrowie pacjentów Zamawiający wymaga aby gaza hemostatyczna w **Pakiecie nr 48 poz. 1** posiadała właściwości bakteriobójcze na szczepy MRSA, MRSE, VRE, PRSP udokumentowane w instrukcji użytkowania produktu oraz w badaniach?

Odpowiedź:

Opis pozostaje zgodny z SIWZ.

Pytanie 71. Czy Zamawiający zgodnie z **art. 7 ustawy Prawo zamówień publicznych chcąc zachować zasadę równego traktowania i uczciwej konkurencji** wydzieli z **Pakietu nr 48 poz. 1 oraz 2** i utworzy z nich odrębny pakiet lub dopuści możliwość składania ofert na pozycje? **Uzasadnienie do pytania:** Jak można zauważyć w Komentarzu „Prawo Zamówień Publicznych“: Dokonywanie opisu przedmiotu zamówienia na podstawie katalogów jednego z producentów, podział na pakiety (części), tak że wszystkie produkty w danym pakiecie może dostarczyć tylko jeden wykonawca, lub celowe łączenie w opisie przedmiotu zamówienia kilku dóbr, których uzyskanie jest możliwe oddzielnie (na różnych rynkach), tak by całość zamówienia była poddana mniejszej konkurencji, jest działaniem utrudniającym uczciwą konkurencję. Warto również nadmienić, że dokonywanie opisu przedmiotu zamówienia przez wskazanie rygorystycznych wymagań, nieuzasadnionych potrzebami zamawiającego, będzie uprawdopodobniało naruszenie uczciwej konkurencji (M. Stachowiak, J. Jerzykowski, W. Dzierżanowski, Prawo zamówień publicznych. Komentarz, LEX, 2010, wyd. IV). W tej kwestii wypowiedział się również Urząd Zamówień Publicznych wydając 17 maja 2011 opinię prawną. I tak: „Art. 29 ust. 1 prawa zamówień publicznych nakłada na zamawiającego obowiązek opisanie przedmiotu zamówienia w sposób jednoznaczny i wyczerpujący, za pomocą dostatecznie dokładnych i zrozumiałych określeń, uwzględnienia wszystkich wymagań i okoliczności mogących mieć wpływ na sporządzenie oferty. Zapis ten służy realizacji ustawowych zasad uczciwej konkurencji a co za tym idzie zasady równego dostępu do zamówienia, wyrażonych art. 7 ust. 1 ustawy. Biorąc pod uwagę zapis art. 29 ust. 2 prawa zamówień publicznych, zgodnie z którym przedmiotu zamówienia nie można opisywać w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję, wystarczy do stwierdzenia faktu nieprawidłowości w opisie przedmiotu zamówienia, a tym samym sprzeczności z prawem, jedynie zaistnienie możliwości utrudniania uczciwej konkurencji poprzez zastosowanie określonych zapisów w specyfikacji, niekoniecznie zaś realnego uniemożliwienia takiej konkurencji. Zgodnie z wyrokiem Zespołu Arbitrów z dnia 18 grudnia 2003 r. zamawiający powinien unikać wszelkich sformułowań lub parametrów, które by wskazywały na konkretny wyrób albo na konkretnego wykonawcę. Nie można mówić o zachowaniu zasady uczciwej konkurencji w sytuacji, gdy przedmiot zamówienia określony jest w sposób wskazujący na konkretny produkt, przy czym produkt ten nie musi być nazwany przez zamawiającego, wystarczy, że wymogi i parametry dla przedmiotu zamówienia określone są tak, że aby je spełnić oferent musi dostarczyć jeden konkretny produkt. Narusza zasadę uczciwej konkurencji przy opisie przedmiotu zamówienia np. grupowanie leków w pakiety, w taki sposób, który z góry eliminuje z postępowania dostawców leków nie związanych umowami z jednym producentem jednego z leków, zawartego w pakiecie (wyrok Zespołu Arbitrów z dnia 30 grudnia 2003 r.)”

Wydzielenie tych pozycji do odrębnego pakietu lub dopuszczenie możliwości składania ofert na pozycje spowoduje zwiększenie konkurencyjności cenowej co będzie wiązać się z istotnymi korzyściami finansowymi, to znaczy oszczędnościami dla Szpitala.

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wydzieli ww. pozycji do odrębnego pakietu.

Pytanie 72. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyeliminowanie w **Pakiecie nr 48 poz. 1** wymogu udokumentowania w badaniach klinicznych in vivo działania bakteriobójczego na szczepy MRSA, VRE, MRSE, PRSP oraz dopuszczenie możliwości przedstawienia badan laboratoryjnych, które potwierdzałyby, że zaoferowany materiał hemostatyczny posiada działanie bakteriobójcze MRSA, VRE, MRSE, PRSP wymagane przez Zamawiającego.

Uzasadnienie do pytania: Stawianie ww. wymogu stanowi naruszenie art. 7 ust. 1 Pzp , art. 29 ust. 2 ustawy - Prawo zamówień publicznych (dalej „Pzp”) i art. 25 ust. 1 pkt. 2 Pzp w związku z brzmieniem § 5 ust. 1 Rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 30 grudnia 2009 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy oraz form, w jakich te dokumenty mogą być składane (Dz. U. z 2009 Nr 226, poz. 1817), **przez bezpodstawne żądanie dokumentów dotyczących przedmiotu zamówienia w sposób wskazujący na naruszenie zasady równego traktowania wykonawców oraz zasady uczciwej konkurencji.**

Kwestionowane wymogi w zakresie dokumentów dotyczących przedmiotu zamówienia powodują, że ofertę w niniejszym postępowaniu może złożyć tylko i wyłącznie jeden podmiot, pomimo iż na rynku dostępny jest również produkt równoważny produktowi spółki Johnson & Johnson Poland Sp. z o. o., posiadający takie samo zastosowanie. Żądane badania nie stanowią przy tym dokumentów, które są niezbędne do przeprowadzenia przedmiotowego postępowania, a rodzaj dokumentów mających potwierdzać skuteczność bakteriobójczą gazy, w sposób rażąco narusza zasady uczciwej konkurencji. Sam fakt dopuszczenia do obrotu oferowanej przez naszą spółkę gazy hemostatycznej świadczy o tym, że spełnia ona wymagane prawem standardy bezpieczeństwa, a jakiegokolwiek dodatkowe wymogi dotyczące wskazanych wyżej właściwości są zbędne i nie znajdują uzasadnienia w świetle przepisów prawa.

Potwierdza to jeden z wyroków KIO, w którym możemy przeczytać, że: *skoro zatem wyroby medyczne wprowadzone do użytkowania podlegają procedurze związanej z uzyskaniem znaku CE, z czym wiążą się odpowiednie badania zaś Zamawiający postawił wymaganie załączenia do oferty min. deklaracji Wytwórcy (Producenta) o spełnianiu wymagań zasadniczych dla wyrobów medycznych (deklaracja zgodności ze znakiem CE), dokumentu potwierdzającego zgłoszenie wyrobu do Rejestru Wyrobów Medycznych, certyfikatu wystawionego przez jednostkę notyfikowaną jeżeli brała ona udział w procedurze oceny zgodności wyrobu, aktualnego katalogu firmowego wraz z opisem w języku polskim oferowanych produktów, na podstawie którego przygotowano ofertę, instrukcji używania szwów i innych wyrobów oferowanych przez wykonawcę, zaś dokumenty te min. swego rodzaju reasumpcję przeprowadzonych badań, wymaganie załączenia dla poz. 1,2, 3 wykazu asortymentowo - badań klinicznych wydaje się nieuzasadnionym i nadmiernym. Wymaganie każdego dokumentu w postępowaniu o zamówienie publiczne musi znajdować uzasadnienie w potrzebie wynikającej z celu tego postępowania. W odniesieniu do wymienionych dokumentów, cel ten stanowi potwierdzenie, że oferowane przedmioty odpowiadają wymaganiom postawionym przez Zamawiającego (§5 ust. 1 Rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 30 grudnia 2009r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy oraz form, w jakich te dokumenty mogą być składane). W przedmiotowym stanie faktycznym, Zamawiający postawił wymaganie złożenia szeregu dokumentów. Zakres informacyjny tych dokumentów pozwala na realizację tego celu, co czyni żądanie dodatkowych w odniesieniu do trzech pozycji asortymentu pakietu 22 nadmiernym i wykraczającym poza potrzebę Zamawiającego, wobec zarzutów w tym zakresie, uzasadnił na rozprawie postawienie wymagania złożenia badań klinicznych tylko dla trzech pierwszych pozycji wyrobów wymienionych w pakiecie 22 szczególnym znaczeniem tych wyrobów, które mają być pozostawione w ciele ludzkim. Jednakże trzeba dostrzec, że informacje zawarte w badaniach klinicznych, jakkolwiek mogą mieć wartość poznawczą dla osób wykonujących czynności medyczne z zastosowaniem odpowiednim wyrobów, to nie mogą mieć znaczenia dla postępowania o zamówienie publiczne – wyniki, metodologia badań klinicznych nie może przetożyć się na treść czynności postępowania, takich jak ocena zgodności oferty ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia, ocena jakości oferowanego przedmiotu, skoro w związku z takimi badaniami (takim lub innym ich wynikiem) nie wiąże się odpowiednie wymaganie stawiane przedmiotowi zamówienia w pakiecie 22, zaś wymaganie dotyczy tylko samego działania dotyczy tylko samego działania bakteriobójczego lub jego brak na MRSA, MRSE, VRE oraz PRSP. W związku z tym żądaniem Zamawiający nie przewidział zatem żadnego instrumentu oceny złożonych ofert, innego aniżeli stwierdzenie działania bakteriobójczego lub jego brak na MRSA, MRSE, VRE oraz PRSP. Zwrócić zaś należy uwagę, że jeśli takie badanie miałoby się wiązać z uzyskaniem odpowiedniego wyniku w zakresie działania bakteriobójczego na MRSA, MRSE, VRE oraz PRSP to już postawiono wymaganie potwierdzenia działania bakteriobójczego w tym zakresie w instrukcji użytkowania. Złożenie takich dokumentów jako wiążących się z zaoferowanymi wyrobami medycznymi może ewentualnie zostać wprowadzone jako dobrowolne lub dotyczące wykonania zamówienia i uzależnione od posiadania takich badań (sygn. akt: KIO 2165/2011 - odwołanie wniesione przez naszą spółkę w postępowaniu prowadzonym przez SPSK im. prof. dr Witolda Orłowskiego w Warszawie przy udziale wykonawcy Johnson & Johnson Poland Sp. z o. o.).*

Jednocześnie należy dodać, że w tej chwili do przetargu w Pakiecie nr 48 może przystąpić tylko i wyłącznie firma Johnson&Johnson Poland Sp. z o. o., a uwzględnienie naszych zapytań będzie skutkowało złożeniem konkurencyjnej oferty.

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 73. Czy Zamawiający w **Pakiecie nr 48 poz. 1** dopuści materiał hemostatyczny wykonaną z **utlenionej celulozy** o szczegółowych parametrach: czas wchłaniania 7-14 dni, czas hemostazy 3-4min, wartość pH poniżej 3, działanie bakteriobójcze in vitro wobec 40 typów bakterii gram (+) i gram (-)m. in. na szczepy MRSE, MRSA, PRSP, VRE potwierdzone w badaniach i instrukcji użytkowania?

Uzasadnienie do pytania:

Oferowany przez naszą firmę materiał hemostatyczny wykonany z **utlenionej** celulozy posiada takie same parametry co wymagany przez Państwa materiał hemostatyczny wykonany z regenerowanej celulozy a ponadto posiada pH poniżej 3, działanie bakteriobójcze na szczepy MRSE, MRSA, PRSP, VRE potwierdzone w badaniach i instrukcji użytkowania. **Warto podkreślić**, że oferowany przez naszą firmę **materiał hemostatyczny wykonany z utlenionej celulozy ma działanie bakteriobójcze in vitro wobec 40 typów bakterii gram (+) i gram (-) co czyni go najbardziej bakteriobójczym spośród oferowanych materiałów hemostatycznych na rynku.** Dopuszczenie materiału hemostatycznego wykonanego z utlenionej celulozy umożliwi złożenie tańszej oferty co będzie wiązać się z istotnymi korzyściami finansowymi, to znaczy **oszczędnościami dla Szpitala.**

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 74. Czy Zamawiający w **Pakiecie nr 25 poz. 9** wyrazi zgodę na zaoferowanie tamponów rozmiar 8cmx1,5cmx2,5cm ?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 75. Czy Zamawiający w **Pakiecie nr 25 poz. 10** wyrazi zgodę na zaoferowanie tamponów rozmiar 8cm x 1cmx1,5cm ?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 76. Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie jakich produktów Zamawiający oczekuje formułując opis przedmiotu zamówienia w **Pakiecie nr 25 poz. 9 i 10** jako tampony anatomiczne ?

Odpowiedź:

Zamawiający oczekuje anatomicznych tamponów wewnątrznosowych do tamowania krwotoków, wykonanych ze skompresowanej gąbki PVA, wyposażonych w sznureczek, sterylnych.

Pytanie 77. Czy Zamawiający w **Pakiecie nr 25 poz. 9 i 10** wyrazi zgodę na zaoferowanie tamponów nosowych o kształcie przedstawionym na zdjęciu poniżej? Z oczywistym zastrzeżeniem, że wszystkie właściwości proponowanego przez nas produktu będą zgodne z opisem przedmiotu zamówienia?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 78. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na **modyfikację §5 ust. 5 projektu umowy** w następujący sposób na: **Termin przydatności do użycia dostarczonych materiałów nie będzie krótszy niż 2 lata, licząc od daty dostarczenia do siedziby Zamawiającego ?**

Odpowiedź

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu §5 ust. 5 projektu umowy na następujący: „Termin przydatności do użycia dostarczanych materiałów nie będzie krótszy niż 2 lata, licząc od daty dostarczenia do siedziby Zamawiającego.”

Pytanie 79. Dotyczy Pakietu nr 7. Czy Zamawiający w poz. nr 1 dopuści jednorazowy obwód oddechowy anestetyczny wykonany z polipropylenu, dwa ramiona o regulowanej długości w zakresie od 42 do 200 cm, ramię dodatkowe o regulowanej długości od 42 -150cm, trójkąt z łącznikiem kątowym, z portem do kapnografii i z zatyczką, w zestawie przejściówka 22M - 22M oraz bezlateksowy worek 2 l, mikrobiologicznie czysty?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 80. Dotyczy Pakietu nr 7. Czy Zamawiający wymaga, aby układ oddechowy w poz. nr 1 posiadał jednorazowy, bezlateksowy, mikrobiologicznie czysty worek oddechowy o pojemności 2 l?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 81. Dotyczy Pakietu nr 7. Czy Zamawiający w poz. nr 2 dopuści mikrobiologicznie czysty obwód oddechowy anestetyczny dla dzieci 15mm wykonany z PVC , rury flextube, dwa ramiona długości 160 cm, ramię dodatkowe długości 80 cm, trójkąt prosty, bez portów z łącznikiem kątowym z portem, w zestawie 1 litrowy bezlateksowy worek oraz kapturek zabezpieczający?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 82. Dotyczy Pakietu nr 7. Czy Zamawiający w poz. nr 3 dopuści obwód oddechowy dla dzieci i niemowląt Jackson Rees długość 40 cm. Przewód do odprowadzania gazów znieczulających długości 180 cm. W zestawie bezlateksowy worek 0,5 l z otwartym wylotem, przejściówki: 15F giętkie/ 6-9 giętkie, 15F giętkie/ 22F giętkie?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 83. Dotyczy Pakietu nr 7. Czy Zamawiający w poz. nr 4 wymaga, aby maski anestetyczne były przezroczyste, posiadały miękkie, nie nadmuchiwały, kodowany kolorystycznie mankiet, występowały w 7 rozmiarach (0- noworodki, 1- niemowlęta. 2-pediatriczny, 3-mały, 4 średni, 5-duży, 6 bardzo duży) oraz nie zawierały w swoim składzie szkodliwych ftalanów?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 84. Dotyczy Pakietu 16. Czy Zamawiający w poz. nr 1 i 2 wymaga, aby maska z nebulizatorem dla dzieci oraz dorosłych posiadała anatomiczny kształt oraz była wyposażona w miękkie, elastomerowy, gwarantujący szczelność podaży leku mankiet, który eliminuje konieczność posiadania klipsa nosowego, a nebulizator był skalowany, co 2 ml?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 85. Dotyczy Pakietu 16. Czy Zamawiający w poz.3 i 4 wymaga, aby maska do podawania tlenu dla dzieci oraz dorosłych posiadała miękkie, elastomerowy, przylegający szczelnie do twarzy mankiet, eliminujący posiadanie klipsa nosowego, dodatkowo, czy Zamawiający dopuści maskę z drenem o dł. 210cm nie posiadającą 4 wzmocnień, pozostałe wymogi zgodne z siwz?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 86. Dotyczy Pakietu 18. Zważywszy na fakt, że typowe układy noworodkowe powinny mieć średnicę 10 mm, czy Zamawiający dopuści w pozycji nr 1 jednorazowy układ oddechowy dla noworodków o śr. 10 mm posiadający wejście w grzałce umożliwiające podłączenie czujnika temperatury, pozostałe parametry zgodnie z siwz?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 87. Dotyczy Pakietu 18. Czy Zamawiający w pozycji nr 2 dopuści jednorazowy układ oddechowy dla dzieci o śr. 15 mm, pozostałe zapisy zgodnie z siwz?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 88. Dotyczy Pakietu 31. Czy Zamawiający dopuści zestaw kaniulacji żył centralnych metodą Seldingera z cewnikiem 2-światłowym dla dzieci w rozmiarach 4 Fr i dł. 5, 8, 13, 30 cm, a w rozmiarze 5Fr tylko o długości 13cm, pozostałe parametry zgodnie z siwz?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 89. Dotyczy SIWZ i wzoru umowy. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wydłużenie terminu dostawy do 5 dni roboczych.

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 90. Dotyczy SIWZ i wzoru umowy. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o zmianę zapisów §8 ust. 1 projektu umowy – załącznik nr 6 do SIWZ na:

1. Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty kar umownych:

- a) w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy, w przypadku odstąpienia Wykonawcy od wykonania postanowień niniejszej umowy ze swojej winy, bądź odstąpienia Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy,

- b) za każdą zwłokę w dostawie bądź odmowę dostawy w wysokości 0,2% wartości brutto niezrealizowanej dostawy za każdy dzień zwłoki,
- c) nie dokonania wymiany towaru wadliwego na towar bez wad w wysokości 0,2% wartości brutto niezrealizowanej dostawy za każdy dzień zwłoki ponad terminy określone w § 7 ust. 3 umowy.”

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisów w par 8 ust. 1 na następujące:

„Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty kar umownych:

- a) w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy, w przypadku odstąpienia Wykonawcy od wykonania postanowień niniejszej umowy ze swojej winy, bądź odstąpienia Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy,
- b) za każdą zwłokę w dostawie bądź odmowę dostawy w wysokości 2% wartości brutto niezrealizowanej dostawy za każdy dzień zwłoki,
- c) nie dokonania wymiany towaru wadliwego na towar bez wad w wysokości 2% wartości brutto niezrealizowanej dostawy za każdy dzień zwłoki ponad terminy określone w § 7 ust. 3 umowy.”

Pytanie 91. Dotyczy SIWZ i wzoru umowy. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o zmianę zapisów §8 ust. 2 projektu umowy – załącznik nr 6 do SIWZ na: „„Naliczenie przez Zamawiającego kary umownej następuje przez sporządzenie noty księgowej wraz z pisemnym uzasadnieniem oraz terminem zapłaty.”

Odpowiedź

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 92. Dotyczy SIWZ i wzoru umowy. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o zmianę zapisów §10 projektu umowy – załącznik nr 6 do NWZ na:

1. „Zamawiający ma prawo rozwiązania umowy w trybie natychmiastowym, w przypadku trzykrotnego niewykonania lub nienależytego wykonania postanowień niniejszej umowy przez Wykonawcę, pod warunkiem wcześniejszego pisemnego wezwania Wykonawcy do należytego wykonania warunków umowy i bezskutecznego upływu wyznaczonego terminu.
2. W przypadku rozwiązania umowy przez Zamawiającego wskutek niewykonania lub nienależytego wykonywania jej przez Wykonawcę, a także w przypadku rozwiązania umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, Zamawiający może żądać od Wykonawcy kary umownej w wysokości 10% wartości niezrealizowanej części umowy.
3. Naliczenie przez Zamawiającego kary umownej następuje przez sporządzenie noty księgowej wraz z pisemnym uzasadnieniem oraz terminem zapłaty.”

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisu § 10 ust. 2 na następujący:

„W przypadku rozwiązania umowy przez Zamawiającego wskutek niewykonania lub nienależytego wykonywania jej przez Wykonawcę, a także w przypadku rozwiązania umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, Zamawiający może żądać od Wykonawcy kary umownej w wysokości 10% wartości **brutto niezrealizowanej części** umowy.”

Pytanie 93. Dotyczy SIWZ i wzoru umowy. Zwracamy się z uprzejmą prośbą o zmianę zapisów §11 projektu umowy – załącznik nr 6 do SIWZ na: „Zamawiający zakazuje cesji długów SZPZOZ im. Dzieci Warszawy w Dziekanowie Leśnym wynikających z wykonania niniejszej umowy (przeniesienia wierzytelności) na rzecz innych osób i podmiotów. W przypadku nieuiszczenia przez Zamawiającego zapłaty w terminie 14 dni od dnia otrzymania wezwania Wykonawcy do zapłaty, Wykonawca ma prawo dokonać przelewu wierzytelności zgodnie z art. 509 k. c. a zastrzeżenie umowne wyrażone w zdaniu poprzedzającym strony traktują, jako nieistniejące.”

Odpowiedź

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 94. Dotyczy Pakietu 19. Poz 1 Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie tej pozycji? czy zamawiający dopuści fartuch barierowy o składzie: (spełniający wymagania normy PN-EN 13795:2011), wykonany z włókniny typu SMS o gramaturze min 35 g/m2 (o paroprzepuszczalności min 4300 g/m2/24h). Rękaw typu reglan, szwy wykonane metodą ultradźwiękową, poliestrowy ściągacz (bezszywowy). Fartuch sterylizowany za pomocą pary wodnej w nadciśnieniu. Zapakowany w torebkę papierowo-foliową ułatwiającą bezpieczne otwieranie. Rozmiary: L –długość 125cm/szerokość 160cm/dł rękawa 82,

Odpowiedź

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 95. Dotyczy Pakietu 19.Poz 2 Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie tej pozycji? czy zamawiający dopuści fartuch barierowy o składzie : (spełniający wymagania normy PN-EN 13795:2011), wykonany z włókniny typu SMS o gramaturze min 35 g/m² (o paroprzepuszczalności min 4300 g/m²/24h). Rękaw typu reglan, szwy wykonane metodą ultradźwiękową, poliestrowy ściągacz (bezszywowy). Fartuch sterylizowany za pomocą pary wodnej w nadciśnieniu. Zapakowany w torebkę papierowo-foliową ułatwiającą bezpieczne otwieranie. Rozmiary: M–długość 115cm/szerokość 150cm/dł rękawa 75.

Odpowiedź

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 96. Dotyczy Pakietu 19. Poz 3 Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie tej pozycji? czy zamawiający dopuści Fartuch barierowy o składzie: wzmacniany (spełniający wymagania normy PN-EN 13795:2011), wykonany z włókniny typu SMS o gramaturze min 35 g/m² (o paroprzepuszczalności min. 4300 g/m²/24h). Rękaw typu reglan, szwy wykonane metodą ultradźwiękową, poliestrowy ściągacz (bezszywowy). Fartuch wzmacniony w sposób ciągły (nie punktowy) od zewnątrz laminatem o gramaturze min 40g/m²: na rękawach i z przodu (na klatce piersiowej do końca dolnego brzegu fartucha), wzmacnienie o odporności na przesiąkanie cieczy min 180 cmH₂O. Fartuch sterylizowany za pomocą tlenu etylenu. Zapakowany w torebkę papierowo-foliową ułatwiającą bezpieczne otwieranie.

Rozmiary: Rozmiary: L –długość 125cm/szerokość 160cm/dł rękawa 82,

XL –długość 140cm/szerokość 165cm/dł rękawa 84,

Odpowiedź

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 97. Dotyczy Pakietu 20. Poz 1 Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie tej pozycji? czy zamawiający dopuści fartuch barierowy o składzie: (spełniający wymagania normy PN-EN 13795:2011), wykonany z włókniny typu SMS o gramaturze min 35 g/m² (o paroprzepuszczalności min 4300 g/m²/24h). Rękaw typu reglan, szwy wykonane metodą ultradźwiękową, poliestrowy ściągacz (bezszywowy). Fartuch sterylizowany za pomocą pary wodnej w nadciśnieniu. Zapakowany w torebkę papierowo-foliową ułatwiającą bezpieczne otwieranie. Rozmiary:

Odpowiedź

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 98. Dotyczy Pakietu 20. Poz 2 Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie tej pozycji? czy zamawiający dopuści Fartuch barierowy o składzie: wzmacniany (spełniający wymagania normy PN-EN 13795:2011), wykonany z włókniny typu SMS o gramaturze min 35 g/m² (o paroprzepuszczalności min 4300 g/m²/24h). Rękaw typu reglan, szwy wykonane metodą ultradźwiękową, poliestrowy ściągacz (bezszywowy). Fartuch wzmacniony w sposób ciągły (nie punktowy) od zewnątrz laminatem o gramaturze min 40g/m²: na rękawach i z przodu (na klatce piersiowej do końca dolnego brzegu fartucha), wzmacnienie o odporności na przesiąkanie cieczy min 180 cmH₂O. Fartuch sterylizowany za pomocą tlenu etylenu. Zapakowany w torebkę papierowo-foliową ułatwiającą bezpieczne otwieranie. Rozmiary: M, L, XL, XXL

Odpowiedź

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 99. Dotyczy Pakietu 20. Poz 10 i 11 Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie tych pozycji ?czy zamawiający dopuści komplety o następującym składzie:

Komplet operacyjny jednorazowy wykonany z włókniny typu SMS o gramaturze 45 g/m². Bluza z krótkim rękawem, z wycięciem pod szyją typu serek, z 3 kieszeniami (2 na dole, 1 po lewej stronie, 1 po prawej stronie), 3 kieszeń w górnej lewej części bluzy. Spodnie długie z tasiemką w pasie, bez ściągaczy na nogawkach. Odporność na przenikanie cieczy 23 cmH₂O, paroprzepuszczalność 4532 g/m²/24h, kolor ciemno-niebieski, włóknina nieprześwitująca. Do oferty zostaną dołączone dokumenty, wydane przez producenta wyrobu, potwierdzające parametry użytych materiałów do produkcji. Rozmiary S – XXL.

Odpowiedź

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 100. Dotyczy Pakietu 32. Poz. 1 Czy Zamawiający dopuści rozmiar 130x90cm, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 101. Dotyczy wzoru umowy. Zważywszy na treść § 4 ust. 1 wzoru umowy, jaką minimalną ilość towaru (jaki procent ilości wskazanych w SIWZ) Zamawiający na pewno zamówi?

Odpowiedź na powyższe pytanie ma istotne znaczenie dla odpowiedniej kalkulacji oferowanej ceny. Zgodnie z poglądem Krajowej Izby Odwoławczej wyrażonym m.in. w wyroku z dnia 18 czerwca 2010 r. KIO 1087/10, z art. 29 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych wynika obowiązek dokładnego określenia przez zamawiającego ilości zamawianych produktów; zamawiający nie jest zwolniony z tego obowiązku nawet jeżeli nie jest w stanie przewidzieć dokładnych ilości zamawianych produktów.

Odpowiedź:

Zamawiający określił powyższe w § 5 pkt. 6 „(...) Jednocześnie Zamawiający zobowiązuje się do realizacji minimum 70% wartości umowy, zastrzeżeniem zapisów § 10 i § 12 niniejszej umowy.”

Pytanie 102. Dotyczy wzoru umowy. Czy Zamawiający zgadza się aby we wzorze umowy w § 8 ust. 1 pkt a słowa „wartości brutto umowy” zostały zastąpione słowami „niezrealizowanej wartości brutto umowy”?

Uzasadnione jest aby kara umowna za zerwanie umowy była naliczana proporcjonalnie do wartości niezrealizowanej części umowy, nie zaś od wartości całej umowy. W przeciwnym razie, w przypadku zerwania umowy po zrealizowaniu jej znaczącej części, kara umowna mogłaby okazać się niewspółmiernie wysoka w stosunku do wartości niezrealizowanej części umowy, a nawet mogłaby przewyższać tę wartość. Taka kara byłaby rażąco wygórowana w rozumieniu art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisu w par 8 ust. 1 pkt. a) na następujący:

„a) w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy, w przypadku odstąpienia Wykonawcy od wykonania postanowień niniejszej umowy ze swojej winy, bądź odstąpienia Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy.”

Pytanie 103. Dotyczy wzoru umowy. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 10 wzoru umowy zostało dopisane zdanie o następującej (lub podobnej) treści: „Przed odstąpieniem od umowy Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonywania umowy.”?

Zważywszy na doniosłe i nieodwracalne skutki prawne odstąpienia od umowy, celowe jest aby przed odstąpieniem od umowy wykonawca został wezwany do należytego wykonywania umowy. Takie wezwanie najprawdopodobniej zmobilizuje wykonawcę do należytego wykonywania umowy i pozwoli uniknąć odstąpienia od umowy, a tym samym uniknąć skutków odstąpienia od umowy, które są niekorzystne dla obu stron.

Odpowiedź:

Zamawiający określił powyższe w § 10 ust. 1) „Zamawiający ma prawo rozwiązania umowy w trybie natychmiastowym, w przypadku niewykonania lub nienależytego wykonania postanowień niniejszej umowy przez Wykonawcę, pod warunkiem wcześniejszego pisemnego wezwania Wykonawcy do należytego wykonania warunków umowy i bezskutecznego upływu wyznaczonego terminu”.

Pytanie 104. Dotyczy wzoru umowy. Czy Zamawiający zgadza się aby w § 12 ust. 1 wzoru umowy został dodany podpunkt 5 o następującej (lub podobnej) treści: „zmiany, w tym podwyższenia cen, w przypadku zmiany prawa w zakresie stawki podatku VAT; bądź w przypadku przekraczającej 3% zmiany średniego kursu NBP walut EUR lub USD w stosunku do kursu z dnia zawarcia umowy; bądź w przypadku gdy suma miesięcznych wskaźników cen i usług konsumpcyjnych opublikowanych przez Prezesa GUS za okres od dnia zawarcia umowy przekroczy 3%”?

Dodanie powyższego podpunktu nie zagraża interesom Zamawiającego. Chodzi o to, aby zgodnie z art. 144 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych, Zamawiający zachował możliwość do podjęcia w przyszłości decyzji w sprawie ewentualnej zmiany cen w szczególnych okolicznościach takich jak: zmiana stawki VAT, inflacja lub znaczna zmiana kursów walut. Jeżeli Zamawiający nie będzie akceptował zmiany cen, będzie mógł odmówić podpisania aneksu o zmianie umowy.

Udzielając odpowiedzi na powyższe pytania proszę wziąć pod uwagę bieżące orzecznictwo Krajowej Izby Odwoławczej dotyczące umów. Zgodnie z wyrokiem Krajowej Izby Odwoławczej z dnia 29 czerwca 2009 r. KIO/UZP 767/09, „mimo iż sytuacja Zamawiającego przy kształtowaniu treści umowy jest silniejsza, powinien on brać pod uwagę nie tylko swoje interesy, ale także interesy Wykonawcy i starać się ułożyć stosunek prawny tak, aby te interesy były jak najbardziej zrównoważone”. Podobne stanowisko Krajowa Izba Odwoławcza zajęła w wyroku z dnia 21 lutego 2008 r. KIO/UZP 97/08 oraz w wielu innych orzeczeniach.

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 105. Pakiet 5, pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne niesilikonowane w rozmiarze 2,0-6,0, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 106. Pakiet 5, pozycja 2. Czy Zamawiający dopuści rurki intubacyjne niesilikonowane w rozmiarze od 3,0, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 107. Pakiet 7, pozycja 4. Czy Zamawiający dopuści maski anestetyczne niesterylne, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 108. Pakiet 8. Prosimy o dopuszczenie wkładów workowych o pojemności odpowiednio 1500ml, 2000ml, wyposażonych w 3 krucce przyłączeniowe: do pacjenta, do próżni oraz do tandemu. Zastawka antyzwrotna w porcie do pacjenta zapobiega przed cofaniem się wydzieliny do pacjenta. Specjalny filtr hydrofobowy w porcie do próżni zapobiega migracji bakterii i wirusów oraz zatrzymuje ssanie gdy wkład zostanie napełniony. Każdy z portów jest wyraźnie opisany co chroni przed niewłaściwym podłączeniem drenów. Dodatkowo pokrywa wyposażona jest w port do podawania proszku żelującego oraz w komplet zatyczek umożliwiających zamknięcie każdego portu. Oferowane wkłady uszczelniają się automatycznie po uruchomieniu ssania, dodatkowo w pokrywie posiadają uchwyt z możliwością łatwego ich wyjęcia z pojemnika oraz możliwością podwieszenia drenu. Oferowane wkłady są już fabrycznie wypełnione proszkiem żelującym, Każdy z nich pakowany jest indywidualnie w folię z pełnym opisem oraz datą ważności?

Odpowiedź

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 109. Pakiet 26, pozycja 1. Czy Zamawiający dopuści drenaż Robinsona z workiem o pojemności 500ml, skalowanym co 50ml, z zastawką antyzwrotną, pozostałe parametry bez zmian?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 110. Pakiet 26, pozycja 3. Czy Zamawiający dopuści dren brzuszny w rozmiarze CH27?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 111. Pakiet 26, pozycja 4. Czy Zamawiający dopuści dren silikonowy w zwojach o długości 30m, z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 112. Pakiet 28, pozycja 2. Czy Zamawiający dopuści maski krtaniowe wykonane z 100% silikon?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 113. Pakiet 28, pozycja 5. Czy Zamawiający dopuści rurę karbowaną o długości 60m?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 114. Pakiet 28, pozycja 9. Czy Zamawiający dopuści łączniki proste tylko w rozmiarach 15/15 i 22/15?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 115. Pakiet 28, pozycja 10. Czy Zamawiający dopuści łącznik Y 16mm x 13mm?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 116. Pakiet 39, pozycja 2. Czy Zamawiający dopuści śliniak stomatologiczny w rozmiarze 35x48cm?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 117. Dotyczy wzoru umowy. Paragraf 7 ust. 3. Prosimy o modyfikację zapisu na brzmiały:

Wykonawca jest zobowiązany do odbioru dostarczonego asortymentu, co do którego Zamawiający wniósł zastrzeżenia i dostarczenia zamówionego asortymentu na własny koszt i ryzyko

a) w przypadku wad jakościowych do 7 dni roboczych,

b) w przypadku dostarczenia niezgodnego z zamówieniem asortymentu lub ilości środków w terminie do 3 dni roboczych.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 118. Dotyczy wzoru umowy. Paragraf 8 ust. 1b. Prosimy o modyfikację zapisu na brzmiały:

Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty kar umownych:

a) za każdą zwłokę w dostawie bądź odmowę dostawy w wysokości 1% wartości brutto niezrealizowanej dostawy za każdy dzień zwłoki,

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisu w par 8 ust. 1b na następujący:

„b) za każdą zwłokę w dostawie bądź odmowę dostawy w wysokości 2% wartości brutto niezrealizowanej dostawy za każdy dzień zwłoki”

Pytanie 119. Dotyczy wzoru umowy. Paragraf 8 ust. 1c. Prosimy o modyfikację zapisu na brzmiały:

Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty kar umownych:

c) nie dokonania wymiany towaru wadliwego na towar bez wad w wysokości 1% wartości brutto niezrealizowanej dostawy za każdy dzień zwłoki ponad terminy określone w § 7 ust. 3 umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisu w par 8 ust. 1c na następujący:

„c) nie dokonania wymiany towaru wadliwego na towar bez wad w wysokości 2% wartości brutto niezrealizowanej dostawy za każdy dzień zwłoki ponad terminy określone w § 7 ust. 3 umowy.”

Pytanie 120. Dotyczy wzoru umowy. Prosimy o dodanie do umowy zapisu:

„Zamówienie jest ważne jeżeli posiada numer klienta i kody produktów”

Prosimy o uwzględnienie w/w zapisu w treści umowy ponieważ nieczytelne zamówienia znacznie opóźniają dostawę produktów ważnych dla zdrowia i życia.

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na dopisanie powyższego zapisu.

Pytanie 121. Pakiet nr 9, poz. 1-2. Czy Zamawiający dopuści kaniule dożylną typu Neoflon w opakowaniu wykonanego z wysokiej klasy papieru medycznego szeroko stosowanego w służbie zdrowia?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 122. Pakiet nr 9, poz. 2. Czy Zamawiający dopuści kaniulę dożylną typu Neoflon w rozmiarze 26G dł. 19 mm o przepływie 10 ml/min.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 123. Pakiet nr 9, poz. 3. Czy Zamawiający dopuści kaniulę bezpieczną o następujących parametrach: wykonana z poliuretanu bez badań klinicznych, z samozamykającym się korkiem portu bocznego, z 3 paskami radiocieniującymi, z plastikową osłonką zabezpieczającą przed zakłuciem bez kapilarów, sterylizowana tlenkiem etylenu w rozmiarach:

20G x 32 mm – przepływ 59 ml/min

17G x 45 mm – przepływ 155 ml/min

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 124. Pakiet nr 9, poz. 4. Czy Zamawiający dopuści kaniule wykonana z poliuretanu bez badań klinicznych z 3 paskami RTG, sterylizowana EO?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 125. Pakiet nr 9, poz. 9-11. Czy Zamawiający wydzieli z Pakietu 9 w/w pozycje i utworzy z nich osobny Pakiet? Rozwiązanie takie pozwoli na złożenie ofert większej liczbie Wykonawców a przez to uzyskanie najlepszej możliwej oferty cenowej.

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 126. Dot. pakietu 8 poz. 1, 2. Prosimy o doprecyzowanie w pakiecie 8 w pozycji 1 i 2 z jakim rodzajem pojemników mają być kompatybilne wkłady np. nazwa producenta lub numer katalogowy.

Odpowiedź:

Zamawiający posiada ssaki Medela Basic, wkłady SERRES numer 57167 i 57157.

Pytanie 127. Dot. Rozdz. III pkt. b SIWZ. Z uwagi na to iż termin postępowania został ustalony na tak krótki okres jakim jest 9 miesięcy od dnia podpisania umowy, zwracamy się z uprzejmą prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie asortymentu, którego termin ważności wynosił będzie minimum 12 miesięcy od daty każdorazowej dostawy.

Odpowiedź:

Zamawiający skracą wymagany termin ważności dostarczanych produktów z 3 na min. 2 lata.

Pytanie 128. Dot. Rozdz. VIII pkt. 4 a I c SIWZ. W rozdz. VIII pkt.4a I c SIWZ Zamawiający wymaga załączenia do oferty dokumentów dopuszczających do obrotu i stosowania zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010r. (pkt 4A) oraz certyfikatu jednostki notyfikowanej (pkt 4c).

Należy wskazać, że zgodnie z w/w ustawą o wyrobach medycznych kompletnymi dokumentami dopuszczającymi do obrotu dla wyrobów będących przedmiotem postępowania jest komplet dokumentów tj: certyfikat CE z deklaracją zgodności oraz wpis/zgłoszenie lub powiadomienie do rejestru wyrobu medycznego.

Z uwagi na powyższe wnosimy o wniesienie odpowiedniej modyfikacji do w/w punktów SIWZ i potwierdzenie, że Zamawiający wymaga dołączenia do oferty właściwych kompletnych dokumentów dopuszczających do stosowania na terenie Polski i Krajów Unii Europejskiej w zależności od klasyfikacji wyrobów medycznych – zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych tj.

-dla klasy IIb i III zgłoszenie lub powiadomienie do rejestru wyrobu medycznego , certyfikatu CE oraz deklaracji zgodności z numerem jednostki notyfikowanej

-dla wyrobów klasy I deklaracji zgodności oraz zgłoszenie lub powiadomienie do rejestru wyrobu medycznego

-dla wyrobów klasy IIa ,I sterylnej i I z funkcją pomiarową : certyfikatu wraz z deklaracją zgodności oraz zgłoszenie lub powiadomienie do rejestru wyrobu medycznego

Odpowiedź:

Zapis w SIWZ pozostaje bez zmian.

Pytanie 129. Dot. §5 pkt. 3 wzoru umowy. Prosimy o określenie terminu dostawy na min. 5 dni roboczych. Sprzęt będziemy dostarczać jak najszybciej i może to nastąpić nawet w terminie krótszym niż powyższy, niemniej jednak rzeczywiste warunki to czasem: odbiór przesyłki z magazynów, rozpakowanie czy przesortowanie.

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 130. Dot. §8 pkt.1 a oraz §10 pkt. 2 wzoru umowy. Zamawiający może obciążyć dostawcę karami umownymi w wysokości 10% wartości brutto umowy w przypadku odstąpienia Wykonawcy od wykonania postanowień niniejszej umowy (§8 pkt.1a) oraz 10% wartości umowy brutto w przypadku rozwiązania umowy przez Zamawiającego wskutek niewywiązania lub nienależytego jej wykonania...(§10 pkt.2).

Naszym zdaniem, kary umowne winny być naliczane od wartości niezrealizowanej umowy podobnie jak odsetki za zwłokę w płatnościach naliczane są od wartości niezapłaconych faktur w terminie a nie od wartości wszystkich wystawionych faktur. Taki zapis sprawia że strony umowy nie są równoprawne.

Prosimy zatem aby kary umowne naliczane były tylko od wartości nie wykonanego świadczenia (czyli umowy).

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisu w §8 ust. 1a na następujący:

„Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty kar umownych:

- a) w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy, w przypadku odstąpienia Wykonawcy od wykonania postanowień niniejszej umowy ze swojej winy, bądź odstąpienia Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy”,

natomiast §10 ust. 2 na następujący: „W przypadku rozwiązania umowy przez Zamawiającego wskutek niewykonania lub nienależytego wykonywania jej przez Wykonawcę, a także w przypadku rozwiązania umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, Zamawiający może żądać od Wykonawcy kary umownej w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.”

Pytanie 131. Dot. §8 pkt. 1 b i c wzoru umowy. Zwracamy się z wnioskiem o zmianę brzmienia §8 pkt.1 b i c wzoru umowy i obniżenie kar umownych za zwłokę w dostawie (pkt 1b) oraz za niedokonanie wymiany towaru wadliwego (pkt.1c) do wysokości 0,2% wartości brutto niezrealizowanej dostawy lub niedokonanej wymiany.

Uważamy, że zaproponowane przez Zamawiającego warunki powodują znaczącą dysproporcję w ewentualnych roszczeniach stron (wykonawcy przysługują jedynie odsetki w ustawowej wysokości).

Stoi to w sprzeczności zarówno z przepisami ustawy PZP (art. 14, 139 PZP) oraz art. 353 KC – tj niezgodności umowy z zasadami współżycia społecznego, jak również z art. 7 ust. 1 – czyli zasadą uczciwej konkurencji. Powyższe wymagania w zakresie kar umownych nałożonych na wykonawcę, prowadzą bowiem do ograniczenia konkurencji poprzez eliminację z ubiegania się o udzielenie zamówienia szerszego kręgu oferentów.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisów w par 8 ust. 1 b, c na następujące:

„Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty kar umownych:

- b) za każdą zwłokę w dostawie bądź odmowę dostawy w wysokości 2% wartości brutto niezrealizowanej dostawy za każdy dzień zwłoki,
c) nie dokonania wymiany towaru wadliwego na towar bez wad w wysokości 2% wartości brutto niezrealizowanej dostawy za każdy dzień zwłoki ponad terminy określone w § 7 ust. 3 umowy.”

Pytanie 132. Dot. pakietu nr 16, poz. 1 Czy Zamawiający dopuści maskę z nebulizatorem, z drenem bez wtopionych 4 podłużnych pasków wzmacniających. Maską przez nas zaoferowaną posiada dren o przekroju gwiazdkowym, co zapobiega przypadkowemu zagięciu drenu.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 133. Dot. pakietu nr 16, poz. 2 Czy Zamawiający dopuści maskę z nebulizatorem, z drenem bez wtopionych 4 podłużnych pasków wzmacniających. Maską przez nas zaoferowaną posiada dren o przekroju gwiazdkowym, co zapobiega przypadkowemu zagięciu drenu.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 134. Dot. pakietu nr 16, poz. 3 Czy Zamawiający dopuści maskę do podawania tlenu, z drenem bez wtopionych 4 podłużnych pasków wzmacniających. Maską przez nas zaoferowaną posiada dren o przekroju gwiazdkowym, co zapobiega przypadkowemu zagięciu drenu.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 135. Dot. pakietu nr 16, poz. 4 Czy Zamawiający dopuści maskę do podawania tlenu, z drenem bez wtopionych 4 podłużnych pasków wzmacniających. Maską przez nas zaoferowaną posiada dren o przekroju gwiazdkowym, co zapobiega przypadkowemu zagięciu drenu.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 136. Dot. pakietu 50. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w w/w pakiecie plecionkę wchłanianą, powlekaną, syntetyczną, z kwasu glikolowego i mlekowego, powlekaną mieszaniną powyższych kwasów oraz stearynianem wapnia, o zdolności podtrzymywania tkankowego po 2 tygodniach ok. 75%, a po 3 tygodniach ok. 50%, o czasie podtrzymywania tkankowego 35 dni oraz o czasie wchłaniania 6-70 dni.

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 137. Dot. pakietu 51. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w w/w pakiecie monofilament syntetyczny, niewchłaniający, poliamidowy.

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 138. Dot. pakietu 52, poz. 1. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu producenckiego, np. 52A.

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wydzieli powyższej pozycji do osobnego pakietu.

Pytanie 139. Dot. pakietu 52, poz. 15. Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w w/w pozycji nitkę o długości 6 x 45cm.

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 140. Dot. umowy. Czy w związku z dopuszczeniem przez zamawiającego możliwości składania ofert częściowych na każdy z pakietów z osobna, Zamawiający przewiduje możliwość podpisania z jednym wykonawcą oddzielnych umów na poszczególne pakiety?

W razie udzielenia na powyższe pytanie odpowiedzi odmownej, w związku z dopuszczeniem przez zamawiającego możliwości składania ofert częściowych na każdy z pakietów z osobna, uprzejmie prosimy o wyrażenie przez Zamawiającego zgody na wprowadzenie w treści umowy obejmującej wszystkie pakiety, w ramach których konkretnemu wykonawcy zostało udzielone zamówienie, poniższego zapisu: „Realizacja każdego z pakietów z osobna ma charakter samodzielnego zobowiązania stron”.

Odpowiedź

Zamawiający nie przewiduje możliwości podpisywania oddzielnych umów na poszczególne pakiety. Zamawiający wyraża zgodę, w przypadku zawierania umowy na kilka pakietów, na dopisanie, w §3 ust. 1 zdania: „Realizacja każdego z pakietów z osobna ma charakter samodzielnego zobowiązania stron”.

Pytanie 141. Dot. umowy. Prosimy Zamawiającego o zmianę treści art. 8, ust. 1 pkt. A) na zapis: „(...) w wysokości 10% wartości niezrealizowanej części umowy”

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisów w par 8 ust. 1 pkt. a) na następujący:

„Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty kar umownych:

- a) w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy, w przypadku odstąpienia Wykonawcy od wykonania postanowień niniejszej umowy ze swojej winy, bądź odstąpienia Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy”

Pytanie 142. Dot. umowy. Prosimy Zamawiającego o zmianę treści art. 8, ust. 1 pkt. B) na zapis: „(...) za każdą zwłokę w dostawie bądź odmowę dostawy w wysokości 3% wartości brutto niezrealizowanej części dostawy”.

Odpowiedź:

Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisów w par 8 ust. 1 na następujące:

„Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty kar umownych:

1. za każdą zwłokę w dostawie bądź odmowę dostawy w wysokości 2% wartości brutto niezrealizowanej dostawy za każdy dzień zwłoki”

Pytanie 143. Dot. umowy. Prosimy Zamawiającego o wpisanie dodatkowego ust. 4 w artykule nr 8 Projektu Umowy o poniższej treści: „Wykonawcy przysługuje prawo wypowiedzenia umowy za 3 tygodniowym okresem wypowiedzenia, dokonanego na piśmie, w razie zaistnienia istotnych okoliczności, np. podwyższenia przez producenta ceny towaru objętego umową, zaprzestanie produkcji towaru objętego umową przez producenta z jednoczesnym obowiązkiem zapłaty przez wykonawcę kary umownej na rzecz Zamawiającego w wysokości 2 % od wartości netto niezrealizowanej części umowy”?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na powyższe.

Pytanie 144. Dot. umowy. Prosimy Zamawiającego o dodanie pkt. 5 w art. 3 Projektu Umowy o treści: „Dopuszcza się zmianę cen spowodowaną zmianą cen producenta, zmianą kursu walut oraz zmianą wskaźnika inflacji ogłoszonego przez GUS oraz urzędową zmianą stawek VAT”.

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wprowadzenie powyższego zapisu.

Pytanie 145. Dot. Pakiet 1, poz. 1-6 Czy Zamawiający wymagając podwójnego pakowania papier – folia zewnętrznie, folia wewnętrznie ma na myśli wewnętrzny worek foliowy perforowany?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga wewnątrz, perforowanego worka foliowego.

Pytanie 146. Dot. Pakiet 2, poz. 1 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie sterylnego wymiennika ciepła i wilgoci o konstrukcji dwumembranowej, wyposażonego w samodomykający się port do odsysania.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 147. Dot. Pakiet 2, poz. 2 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra o przestrzeni martwej 80 ml oraz wadze 37 g.

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 148. Dot. Pakiet 2, poz. 3 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra dla pacjentów o objętościach oddechowych 150-1000 ml. Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra o wadze 22 g.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 149. Dot. Pakiet 2, poz. 4 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra o zakresie objętości 50-250 ml, oporze przepływu 1,4 cm H₂O przy 20l/min, wydajności nawilżania min. 30 mg H₂O/l przy V_t 250 oraz utracie wilgoci 6 mg H₂O/l przy V_T 250 ml.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 150. Dot. Pakiet 2, poz. 5 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra o objętości oddechowej 150-1000 ml oraz skuteczności nawilżania 31 mg H₂O/l przy V_t 500 ml.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 151. Dot. Pakiet 12, poz. 10-12 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników balonem 3 ml.

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 152. Dot. Pakiet 12, poz. 21-22 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników wykonanych z neoplexu, materiału miękniejącego w temperaturze ciała.

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 153. Dot. Pakiet 15, poz. 1 Czy Zamawiający oczekując potwierdzenia normy PN-EN 455-1,2,3 certyfikatem jednostki notyfikowanej ma na myśli europejską jednostkę?

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający ma na myśli europejską jednostkę notyfikowaną.

Pytanie 154. Dot. Pakiet 15, poz. 2 Czy rękawiczki nitrylowe powinny posiadać wew. warstwę pokrytą aloesem naturalnym i witaminą E w postaci unikalnej formuły żelu, która nawilża skórę, poprawia jej wygląd i zmniejsza wiele objawów skórnych wywołanych częstym myciem i dezynfekcją rąk?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 155. Dot. Pakiet 16 Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie maski ze standardowym drenem.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający dopuszcza powyższe.

Pytanie 156. Dot. Pakiet 16, poz. 1,2 Czy zaofertowany zestaw ma rozбивać cząsteczki leku do wielkości od 1 do 3 mikronów (średnio 2,7 μm), co stanowi wielość najbardziej optymalną do wnikanania do tchawicy i

oskrzeli? Nadmieniamy, że cząsteczki o większym rozmiarze mogą osadzać się wyżej tzn. w okolicach gardła i krtani pacjenta przez co zmniejszać się może skuteczność podawania leku.

Odpowiedź:

Tak, Zamawiający wymaga.

Pytanie 157. Czy Zamawiający w pakiecie Nr 37 wymaga, aby oferowane testy ureazowe, eliminowały możliwość uzyskania fałszywych wyników spowodowanych obecnością krwi, żółci lub niewłaściwą jakością wody bądź soli fizjologicznej stosowanej w testach mokrych?

Odpowiedź:

Nie, Zamawiający nie wymaga.

Na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający dokonuje sprostowania omyłek w treści SIWZ w następującym zakresie:

1. W opisie pozycji w pakiecie 50 (szwy chirurgiczne wchłaniane) skreśla się słowo „laktydu”. Po dokonanej zmianie opis pozycji wygląda następująco:
„Plecionka wchłanialna, powlekana, syntetyczna, mieszanina kwasu glikolowego i mlekowego; powlekana mieszaną kopolimeru kaprolaktanu/glikolidu i stearyolilomleczanu wapnia. Zdolność podtrzymywania tkankowego po 2 tyg. 80% pierwotnej siły, a po 3 tyg. 30%, czas podtrzymywania tkankowego 21-28 dni, czas wchłaniania 56-70 dni.”
2. W pozycji 18 pakietu 50 skreśla się z końca wiersza liczbę „82”. Po dokonanej zmianie opis pozycji wygląda następująco: „Grubość 0; przekrój igły: podwiązki; długość nici (w cm) 6x45”
3. W pozycji 15 pakietu 52 zastępuje się znajdującą się na końcu wiersza cyfrę „6” cyfrą „5”. Po dokonanej zmianie opis pozycji wygląda następująco: „Grubość 1; przekrój igły: podwiązki; długość nici (w cm) 6x45”.

Powyższe odpowiedzi i zmiany nie powodują konieczności przesunięcia terminu składania ofert. Termin składania ofert pozostaje bez zmian.

Wykonawcy pragnący złożyć ofertę w toczącym się postępowaniu są zobligowani do złożenia oferty przygotowanej z uwzględnieniem powyższych odpowiedzi.

DYREKTOR
Samodzielny Zespół Publicznych Zakładów Opieki Zdrowotnej
im. Dzieci Warszawy w Dziekanowie Łódzkiej
Barbara Kulis