

Oleśnica, dnia 27 marzec 2015 r.

PZS-O/IV/01/00265/2015 r.

Wszyscy Wykonawcy

dot. postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę drobnego sprzętu medycznego jednorazowego użytku dla Powiatowego Zespołu Szpitali w Oleśnicy – PN/7/2015

Zgodnie z ustawą Prawo zamówień publicznych Zamawiający udziela odpowiedzi na następujące pytania:

Pytanie:

Pakiet 30 poz. 10

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w ww. pozycji papieru do USG Mitsubishi K-61 B o rozmiarze 110mmx20m, jest to rozmiar stosowany przez producenta Mitsubishi.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie:

Pakiet 46 poz. 1

Czy Zamawiający dopuści podanie w ww. pozycji ceny jednostkowej dla opakowania zawierającego 50 sztuk elektrod, albo podanie ceny jednostkowej za sztukę z dokładnością do czterech miejsc po przecinku? Ceny jednostkowe elektrod są bardzo niskie, proponowane rozwiązanie dałoby wykonawcom możliwość zaoferowania korzystniejszej ceny łącznej.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie:

Czy Zamawiający w zadaniu 39 dopuszcza: Poz. 1 worek na noc z karbowanym drenem dzięki swojej dużej pojemności nadają się doskonale do użytku również w ciągu dnia. Pozwalają rzadziej wymieniać worek a pacjentowi dają poczucie bezpieczeństwa, karbowany antyskrętny dren o długości 140cm, pojemność 2000ml, sterylny, skalowane co 100ml a następnie co 200ml, bezpieczny dwufazowy zawór odpływowy (dwuetapowe otwieranie zaworu zapobiega przypadkowemu otwarciu oraz umożliwia kontrolę szybkości wypływu moczu podczas opróżniania worka, z zaworem antyzwrotnym, bez lateksu, bez PVC oraz ftalenów.

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie wysyłania faktury osobno nie wraz z towarem, gdyż w przypadku naszej firmy towary wysyłany jest z Magazynu na Węgrzech natomiast faktury z biura z Warszawy co uniemożliwia wysyłania towar i faktury razem. Do każdej dostawy dołączony jest dokument WZ, faktura dostarczana jest w ciągu 48 godzin (list polecony priorytetowy). Istnieje możliwość przesyłania skanu faktury na adres mailowy wskazany przez Zamawiającego (zamiast faktury przesyłanej

1

Dyrekcja:
ul. Armii Krajowej 1,
56-400 Oleśnica,
tel. 071 7767427
fax 071 7767307

Szpital w Oleśnicy:
ul. Armii Krajowej 1,
56-400 Oleśnica
tel. centr. 071 7767300
071 7767412

Szpital w Sycowie:
ul. Oleśnicka 25,
56-500 Syców,
tel. centr. 062 7852031

Pogotowie Ratunkowe:
ul. Ludwikowska 10,
56-400 Oleśnica,
tel. 071 3142899

drogą pocztową, wybór opcji należy do Zamawiającego) Czy Zamawiający dopuszcza, którąś z możliwości?

Czy Zamawiający dopuszcza składanie zamówień w pełnych opakowaniach handlowych (worek do zbiórki moczu sterylny pakowany pojedynczo, łącznie 10 sztuk w opakowaniu handlowym)? W przypadku naszej firmy nie ma możliwości sprzedawania w pojedynczych sztuk, gdyż magazyn znajduje się na Węgrzech skąd bezpośrednio wysyłany jest towar do Zamawiającego

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie:

Dot. pakiet nr 16 – Pojemniki na zużyty sprzęt jednorazowy

Czy zamawiający dopuści pojemniki o pojemności 0,5 - 0,8L ?

Czy zamawiający dopuści pojemniki o pojemności 1 - 1,5 L ?

Czy zamawiający dopuści pojemniki o pojemności 3 - 3,5 L

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie:

Pakiet 68, Pozycja 1,2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie wzierników do otoskopu pakowanych w specjalne dyspensery po 250sztuk z przeliczeniem zamawianych ilości w górę do pełnych opakowań?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie:

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 35 w przedmiotowym postępowaniu:

Czy Zamawiający dopuszcza i wymaga w przedmiotowym postępowaniu zaoferowanie pasków testowych do stosowanych aktualnie w szpitalu glukometrów GlucoDr. auto lub pasków równoważnych, charakteryzujących się przynajmniej następującymi parametrami:

a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania; - **dopuszcza**

b) Funkcja bezkontaktowego wyrzutu zużytego paska testowego za pomocą przycisku; - **wymaga**

c) Detekcja zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru; - **wymaga z możliwością dolożenia brakującej ilości próbki**

d) Enzym dehydrogenaza glukozy dający poprawne wyniki niezależnie od stężenia tlenu rozpuszczonego we krwi; - **dopuszcza**

e) Kapilara samozasysająca krew - wielkość zasysanej próbki krwi 0,5 ul; - **dopuszcza**

f) Czas pomiaru od chwili zassania próbki 5 s; - **wymaga**

g) Dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej części szczytowej, znajdujące się w oddaleniu od krawędzi glukometru – umożliwiające pobieranie krwi włosniczkowej z opuszek palców oraz z licznych miejsc AST, a także krwi żyłnej i tętnicznej; - **nie dopuszcza.**

h) Paski wymagające sporadycznej kontroli za pomocą płynów kontrolnych w 2 stężeniach zgodnie z wymogami producenta; - **nie dopuszcza.**

2

i) Zakres wyników liczbowych pomiaru 10-900mg/dl umożliwiający uzyskiwanie tak samo precyzyjnych i dokładnych wyników z dokładnością zgodną z wytycznymi normy ISO 15197:2013 oraz z najnowszymi zaleceniami Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego-**dopuszcza**.

Czy Zamawiający wymaga aby deklarowany w instrukcjach obsługi maksymalny błąd pomiarowy pasków testowych nie przekraczał ± 15 mg/dl przy stężeniu glukozy < 100 mg/dl i $\pm 15\%$ przy stężeniu glukozy > 100 mg/dl, zgodnie z zaleceniami Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Czy Zamawiający wymaga pasków testowych z enzymem dehydrogenaza glukozy, zapewniającym minimalizację fałszowań pomiaru niezależnie od stężenia tlenu we krwi?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Czy Zamawiający wymaga aby paski umożliwiały podawanie wyników pomiaru przy stężeniu glukozy od 10mg/dl, wyświetlając wiarygodne wyniki u pacjentów z hipoglikemią?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga pracy glukometru w zakresie od 10 -600 mg/dl

Czy Zamawiający wymaga pasków testowych współdziałających z glukometrem usuwającym zużyte paski bezkontaktowo, po naciśnięciu odpowiedniego przycisku? Taka funkcja zapewnia higienę i bezpieczeństwo pracy personelu.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Czy Zamawiający wymaga pasków testowych przeznaczonych do wykonywania pomiarów we krwi żyłnej i włośniczkowej?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga włośniczkowej i noworodkowej.

Czy Zamawiający wymaga aby paski testowe umożliwiały wykonywanie dokładnych pomiarów w zakresie hematokrytu 20-60%, standardowym dla wszystkich nowszych modeli pasków testowych?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Czy w celu uzyskania pewności pracy na sprzęcie dającym wiarygodne wyniki pomiarów Zamawiający wymaga przedstawienia atestu niezależnej Jednostki Notyfikowanej potwierdzającego spełnianie przez zaoferowany sprzęt normy ISO15197:2013? Norma ta zacznie obowiązywać w trakcie umowy przetargowej.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Czy Zamawiający wymaga aby paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym, co zapewni ciągłość dostaw pasków do Zamawiającego?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Czy Zamawiający wymaga aby oferentem był podmiot posiadający zezwolenie na hurtowy obrót lekami, co zabezpieczy dostawę i transport pasków testowych w warunkach odpowiedniej, kontrolowanej temperatury i wilgotności?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Czy Zamawiający dopuści ofertę pasków testowych do glukometru, gdzie zgodnie z instrukcją obsługi wszystkie elementy zestawu są niebezpieczne biologicznie i mogą potencjalnie przenosić choroby zakaźne, nawet po przeprowadzeniu czyszczenia i dezynfekcji?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga instrukcji dezynfekcji glukometru.

Czy Zamawiający dopuści ofertę pasków testowych do glukometrów, wymagających sprawdzania poprawności uzyskania wyników za pomocą płynu kontrolnego za każdym razem gdy wynik testu poziomu glukozy jest wyższy lub niższy od normalnego?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Czy Zamawiający dopuści złożenie oferty przez wykonawcę, który przystępując do przetargu nie posiada własnego adresu strony internetowej z udostępnionym kontaktem telefonicznym?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Czy Zamawiający dopuści paski testowe nie posiadające funkcji automatycznego odrzucania zbyt małej ilości krwi pobranej przez pasek? Przy każdym pomiarze paski tego rodzaju wymagają od użytkownika dokładnego obserwowania czy pole testowe paska zostało idealnie wypełnione?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga funkcji dobrania brakującej próbki krwi.

Pytanie:

pakiet 9 poz. 1

Prosimy o wyjaśnienie, czy zawór automatyczny wyspecyfikowany w opisie przedmiotu zamówienia ma być automatycznym jednokierunkowym zaworem zlokalizowanym na drenie i blokującym zwrotny przepływ powietrza i płynów w kierunku pacjenta?

Dotychczasowy opis przedmiotu zamówienia nie precyzuje, o jaki zawór chodzi.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie:

ZAD 27:

Czy Zamawiający w pozycji 8 dopuści próbki do OB. z cytrynianem 3,2%? Zgodnie z WHO i NCCLS dopuszczalny zakres stężenia cytrynianu powinien znajdować się pomiędzy 3,2% i 3,8% przy jednej objętości mieszaniny cytrynianu do czterech objętości krwi rekomendowanych do badań OB.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie:

Czy Zamawiający dopuści jednorazowe okularki do fototerapii wykonane z miękkiego hipoalergicznego tworzywa, dostępne w trzech rozmiarach (< 28cm, od 28 do 34 cm i >34cm), z regulowanym zapięciem, zapinanie na rzep, bezlateksowe, z tylną częścią dopasowującą się do kształtu głowy noworodka i kształtem okularków redukującym ciśnienie wywierane na gałkę oczną?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie:

Pytanie dotyczy Pakiet nr 5 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści w Pakiecie 5 pozycji 1 wymiennik ciepła i wilgoci wykonany z pianki, który jest równoważny z wymiennikiem ciepła i wilgoci wykonanym z celulozy? W przypadku odmownej odpowiedzi zwracamy się z prośbą o podanie klinicznego uzasadnienia wymogu posiadania przez filtr wymiennika ciepła i wilgoci wykonanego z celulozy. Ponieważ zgodnie z naszą wiedzą celulozowe wymienniki ciepła i wilgoci nie wykazują żadnej przewagi nad wkładkami HME z pianki, wręcz przeciwnie. Z badań przeprowadzonych przez niezależną brytyjską rządową agencję MHRA wynika, iż filtry posiadające wymiennik ciepła i wilgoci wykonane z pianki wykazują dodatkowo niższy opór przepływu oraz większą skuteczność filtracji. Zamawiający nie może dostosowywać Specyfikacji do warunków technicznych wygodnych dla poszczególnych Oferentów, zawyżając lub obniżając tym samym wymagania techniczne w odniesieniu do swoich potrzeb. Próba ustalenia wymagań technicznych zawartych w Specyfikacji przez Oferentów, a nie przez Zamawiającego prowadzi do zachwiania równowagi pomiędzy poszczególnymi oferentami i w konsekwencji naruszenia zasad uczciwej konkurencji. Pozytywna odpowiedź pozwoli na startowanie w przetargu większej ilości Wykonawców, a przez to pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie najbardziej korzystnej dla niego ceny.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie:

Pytanie dotyczy Pakiet nr 5 pozycja 1

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie filtra mechanicznego o przestrzeni martwej 54 ml

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie:

Pytanie dotyczy Pakiet nr 5 pozycja 1

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie filtrów dla noworodków elektrostatycznych z wymiennikiem ciepła i wilgoci.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie:

Pakiet 32, pkt. 2

Uwzględniając możliwości alternatywnego doboru produktów oferowanych przez różnych producentów czy Zamawiający dopuści do przetargu kołnierz ortopedyczny regulowany spełniający parametry określone w SIWZ ale oferowany przez innych producentów niż EMT Philadelphia/ kołnierz Patriot.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie:

Pakiet 32, pkt. 4

Mając na uwadze powszechnie stosowane wyściółki w produktach medycznych czy Zamawiający dopuści do przetargu szyny palcowe wyściełane wyściółką polietylenową?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie:

Pakiet 4 , poz. 1

Czy Zamawiający wymaga aby koreczki posiadały trzpień poniżej krawędzi co znacznie zwiększa aseptykę pracy?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie:

Pakiet 4 , poz. 2,3

Proszę Zamawiającego dopuszczenie kraników trójdrożnych sterylizowanych EO. W razie nie wyrażenia zgody na powyższe zwracam się z prośbą o wskazanie jaka norma nie dopuszcza sterylizacji powyższego asortymentu EO.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie:

Pakiet 4 , poz. 2

Zwracam się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie kranika trójdrożny z przedłużaczem 10cm. Kurek obrotowy 360 stopni. Wykonany z poliwęglanu o wytrzymałości 4-5 BAR z optycznym identyfikatorem w każdej pozycji i zabezpieczeniem tej pozycji (zamknięty-otwarty) - optycznie. Koreczki fabrycznie montowane. Kraniki mają posiadać niezależnie obracającą się nakrętkę Luer Lock, trójramienne białe pokrętło obracające się, co 45 stopni w zakresie 360 stopni, przezroczystą obudowę umożliwiającą wizualizację przepływu oraz ułatwiającą użytkowanie ww. produktu. Przedłużacz w kranikach ma być wykonany z PVC nie zawierającego ftalanów di(2-etyloheksylowych) DEHP. Nietoksyczny. Niepirogenny. Pakowany pojedynczo. Bez lateksu. Oznaczenie CE. Sterylizowany EO. Przedłużacz 10cm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie:

Pakiet 4 , poz. 2,3

Kranik trójdrożny z poliwęglanu z optycznym identyfikatorem w każdej pozycji. Wykonany z odpornego na pęknięcie poliwęglanu o wytrzymałości 4-5 Bar. Kurek obrotowy 360 stopni. Koreczki fabrycznie montowane. Nie zawierający lateksu. Jałowy. Sterylizowany EO. Oznaczenie CE

Odpowiedź: Tak.

Pytanie:

Pakiet 4 , poz. 4,5

Czy Zamawiający wymaga aby przyrządy do przetaczania posiadały dodatkowe zabezpieczenie na igłę biorczą po zakończeniu procedury?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie:

Pakiet 10 , poz. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie przyrządu do aspiracji płynów z butelką z zatrząskową zatyczką zabezpieczającą dostawanie się zanieczyszczeń do wnętrza? Przyrząd jest z powodzeniem używany w wielu placówkach medycznych w całej Polsce. Ponadto produkt jest odporny na alkohol i lipidy, odporny na wysokie ciśnienie; nie zawiera lateksu, ftalanów,PVC.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie:

Pakiet 26 , poz. 1-4

Czy Zamawiający dopuści strzykawki dwuczęściowe z rozszerzeniem min. 20 %, pozostałe parametry zgodnie z opisem siwz.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie:

Pakiet 26 , poz. 5,6

Proszę Zamawiającego o możliwość zaferowania strzykawek trzyczęściowych to poj. 50 ml do pompy infuzyjnej czarna czytelna podwójna skala, logo producenta umieszczone na cylindrze, prostopadłe wycięcie na tłoku, strzykawki. Strzykawki w pełni kompatybilne z pompami min. dł. 17,5 cm. Opakowanie 50 szt, pozostałe parametry zgodnie z wymogami siwz.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie:

Pakiet 26 , poz. 8

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę tuberkulinową 1 ml z igłą nakładaną 0,45 x 13 mm, pozostałe parametry zgodnie z wymaganiami.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie:

Pakiet 71

Czy Zamawiający dopuści worki silikonowe, wielorazowe o pojemności 2.3L ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie:

zał. nr 5 do SIWZ wzór umowy § 6

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dodanie do § 6 kary umowne ust. o treści:

„W przypadku niewykorzystania umowy z w minimalnym zakresie określonym w umowie Zamawiający zapłaci karę umowną w wysokości 10% wartości niewykorzystanej części”.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie w pakiecie 10 poz.1 sterylnego przyrządu Spike firmy Vygon (Francja) do wielokrotnego pobierania lub wstrzykiwania płynów do / z fiolek i butelek, o ergonomicznym kształcie ułatwiającym wygodne użycie, posiadającego ostry kolec wprowadzany do fiołki lub butelki, z końcówką Luer Lock z zintegrowaną osłoną zabezpieczającą końcówkę Luer Lock przed kontaminacją, z samodomykającą się zatyczką zapewniającą szybkie (jednoręczne) otwieranie i szczelne zamknięcie, z filtrem bakteryjnym 0,45µm, o bardzo małej przestrzeni martwej, który jest kompatybilny ze wszystkimi opakowaniami stojącymi dostępnymi na rynku polskim

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie:

Dotyczy pak. 41

Prosimy o wydzielenie do osobnego pakietu poz. 7 – precyzyjny regulator przepływu, co pozwoli na udział w postępowaniu przedstawicielom innych producentów.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Czy zamawiający dopuści do przetargu regulator przepływu z podwójną skalą 5-250ml/h dla płynów 10% i 5-150ml/h dla płynów 20% o długości 38-40cm, z drenami o przekrojach: wewn. 2,5mm, zewn. 4,1mm z portem iniekcyjnym typu T – nie tworzącym „martwych zatok” dla, jak to ma miejsce w przypadku portu Y?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Czy zamawiający dopuści do przetargu regulator przepływu bez portu iniekcyjnego?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie:

Pakiet 13, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści myjkę prostokątną nasączoną środkiem myjącym o neutralnym pH 5,5 o wymiarach: 20 x 12 cm, wykonaną z włókniny 100g/m² ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie:

Pakiet 49, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści miskę nerkową o wymiarach 24,5 cm +/- 5 mm ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie:

Pakiet 51, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści jednorazową szczoteczkę do chirurgicznego mycia rąk, posiadającą miękką polietylenową szczoteczkę z jednej strony, a z drugiej poliuretanową gąbkę? Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie:

Pakiet 52, pozycja 1

Czy Zamawiający wymaga golarek medycznych Gallant pakowanych indywidualnie w tekturową osłonkę?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie:

Pakiet 52, pozycja 1

Czy Zamawiający wymaga golarek medycznych Gallant z pojedynczym ostrzem wykonanym ze stali nierdzewnej pokrytym platyną oraz teflonem?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie:

Pakiet 52, pozycja 1

Czy Zamawiający wymaga golarek medycznych Gallant o wymiarach ostrza: długość 1,0 x szerokość 4,3 x głębokość 0,01 cm?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie:

Pakiet 28, poz. 8

Czy zamawiający mając na uwadze środki publiczne, którymi operuje, wyrazi zgodę na zaproponowanie produktu Citra-Valve™ bezigłowy zamknięty system do centralnych dostępów naczyniowych o działaniu przeciwbakteryjnym z czasem stosowania przez 7 dni lub do 600 aktywacji bez mechanicznych części wewnętrznych, wolny od BPA, posiadający prosty tor przepływu, niebieski mostek silikonowy, kompatybilny z końcówką Luer, Luer Lock o przepływie grawitacyjnym powyżej (550 ml/min) przy ciśnieniu 1 psi, pakowany podwójnie, przezierny umożliwiający kontrolę całego toru przepływu krwi, oznaczony kolorem czerwonym tętniczy, oraz niebieskim żylny z możliwością dezynfekcji środkami na bazie alkoholu? Pozwoli to Zamawiającemu na uzyskanie konkurencyjnej oferty cenowej, jak również wpłynie na ekonomiczne gospodarowanie środkami publicznymi.

Odpowiedź: Pakiet 28, poz. 8 to zatyczka do cewnika.

Pytanie:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie z załącznika nr 1 Formularz Ofertowy pakietów które nie dotyczą Wykonawcy? Pozytywna odpowiedź ułatwi sporządzenie oferty i znacznie ograniczy jej objętość.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie:

Prosimy Zamawiającego o zmniejszenie kar umownych za opóźnienie w dostawie partii towaru do 0,2% niezrealizowanej wartości zamówienia za każdy dzień opóźnienia.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie:

Prosimy Zamawiającego o zmianę zapisu §10 ust. 1 na następujący: „Wykonawca nie może dokonać cesji wierzytelności powstałych w związku z realizacją niniejszej umowy na rzecz osoby trzeciej bez zgody Zamawiającego, wyrażonej w trybie art.54 ust. 5 ustawy o działalności leczniczej z dnia 15.04.2011 r. (Dz.U. Nr 112, poz. 654). 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: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie:

PAKIET nr 65 (rękawy papierowo-foliowe)

Czy Zamawiający dopuści do oceny rękawy foliowo-papierowe posiadające papier o gramaturze 70 g/m², charakteryzujący się wyższą wytrzymałością mechaniczną?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Czy Zamawiający w poz. 10 dopuści do oceny rękaw papierowo-foliowy z fałdą o szerokości fałdy 70 mm zamiast 60 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

W celu wykluczenia ryzyka błędnego odczytania oznaczenia CE sterylizowanych wyrobów zgodnie z art. 11 ust. 8 Ustawy o Wyrobach Medycznych, który brzmi „zabronione jest umieszczanie znaków lub napisów, które mogą wprowadzać w błąd co do oznakowania znakiem CE lub numerem jednostki notyfikowanej”, czy Zamawiający wymaga aby znak CE był umieszczony jedynie na opakowaniu zbiorczym lub wewnątrz roli?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga aby znak CE był umieszczony jedynie na opakowaniu zbiorczym lub wewnątrz roli.

Czy Zamawiający wymaga rękawów papierowo-foliowych o wytrzymałości na przedarcie w obu kierunkach min. 700 mN?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie:

Pakiet nr 1 - Rurki

Poz. 3

Prosimy o potwierdzenie, iż zgodnie z zapisami załącznika I Dyrektywy 67/548/EWG oraz załącznika II Dyrektywy 2007/47/EC oferowane rurki ustno-gardłowe powinny być wykonane z materiałów pozbawionych szkodliwych dla zdrowia ftalanów (sklasyfikowanych jako substancje rakotwórcze, mutagenne lub toksyczne) jak również pcv i lateksu, co zapewnia bezpieczeństwo anafilaktyczne użytkownika.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

Prosimy o potwierdzenie, iż zapis siwz cyt. „oznaczenie kodem barwnym” należy interpretować jako wymóg zaoferowania rurek ustno-gardłowych posiadających kolorystyczny kod rozmiaru widoczny wzdłuż całej rurki, zgodny z międzynarodową skalą rozmiarów ISO, co zapewnia wygodną identyfikację rozmiaru, w trakcie całego okresu użytkowania, w każdych warunkach anatomiczno-klinicznych.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

Pakiet nr 2 - Dreny, drenaże

Poz. 1

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na dreny brzuszne do jamy otrzewnowej wykonanych z tworzywa silikonowanego o długości 30cm, spełniających wszelkie pozostałe wymogi siwz - polskiego lidera w produkcji tego typu drenów.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane dreny powinny posiadać linię radioceniującą, umożliwiającą identyfikację położenia w warunkach klinicznych ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Poz. 3

Prosimy o potwierdzenie, iż zapis siwz cyt. „podwójnie pakowany” należy interpretować jako wymóg pakowania w wewnętrzny worek foliowy perforowany na całej powierzchni oraz zewnętrzne opakowanie typu folia-papier - tak jak np. w tego typu wyrobach europejskiego lidera w ich produkcji firmy Unomedical /Dania/ lub innych równoważnych.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

Pakiet nr 4 - Terapia dożylna

Poz. 1

Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane koreczki do kaniul dożylnych - powinny ze względu na wymaganą aseptykę użytkowania - posiadać trzpień zamykający światło kaniul położony poniżej własnej krawędzi, co znacznie ogranicza możliwość niezamierzonej kontaminacji wyrobu?

Odpowiedź: Tak.

Poz. 2-3

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na kraniki trójdrożne sterylizowane każdą inną niż wskazaną w siwz - dopuszczoną i zwalidowaną metodą sterylizacji - stosowaną w procesie sterylizacji wyrobów medycznych, co pozwoli na uniknięcie zarzutu ograniczania konkurencji poprzez opis parametrów technicznych nie mających merytorycznego uzasadnienia - spełniających przy tym wszelkie pozostałe wymogi siwz.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na kraniki trójdrożne, wykonane z odpornego na pękanie poliamidu, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz - europejskiego lidera w ich produkcji.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Prosimy o potwierdzenie, iż zapis siwz cyt. „koreczki fabrycznie montowane” należy interpretować jako wymóg zaferowania kraników, których każde ujście zabezpieczone jest fabrycznie koreczkami z trzpieniem położonym poniżej własnej krawędzi, co wpływa na aseptyczne bezpieczeństwo użytkowania wyrobu medycznego.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

Pakiet nr 7 - Igły do znieczulenia

Poz. 1

Prosimy o potwierdzenie, iż zapis siwz cyt. „22GA 5,00 in 0,7x127mm” można interpretować jako możliwość zaferowanie igły, której długość wyrażona w calach to 5 cali, co przy dopuszczalnej konwersji na milimetry daje długość 127-130mm, spełniającej wszelkie pozostałe wymogi siwz. Wnioskowana konwersja nie ma żadnego wpływu na wartości użytkowe oferowanego wyrobu.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na igły z kompatybilną prowadnicą pakowaną osobno, spełniająca wszelkie pozostałe wymogi siwz - światowego lidera w produkcji tego typu igieł firmy Becton-Dickson /USA/.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet nr 11 - Opatrunki do wkłuc

Poz. 2

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane opatrunki do wkłuc centralnych powinny ze względu na bezpieczeństwo długotrwałego użycia zawierać żel z 2% glukonianem chlorheksydydy /lub innym równoważnym środkiem bakteriobójczym/ - tak jak np. tego typu opatrunki światowego lidera w ich produkcji firmy 3M /USA/ lub inne równoważne.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane opatrunki do wkłuc centralnych powinny być odporne na działanie środków dezynfekcyjnych zawierających alkohol ?

Odpowiedź: Tak, oferowane opatrunki do wkłuc centralnych powinny być odporne na działanie środków dezynfekcyjnych zawierających alkohol

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane opatrunki do wkłuc centralnych powinny posiadać barierę dla wirusów większą lub równą 27nm, potwierdzone przez niezależne laboratorium na podstawie badań statystycznie znamiennej ilości próbek (min 32) oraz potwierdzonej klinicznie RBK redukcja zakażeń odcewnikowych, co zapewni ich bezpieczne długotrwałe użycie, a jednocześnie daje bezpieczeństwo prawne użytkownikowi w wypadku wystąpienia incydentów medycznych związanych z konkretnym przypadkiem klinicznym.

Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

Pakiet nr 26 - Strzykawki jednorazowe

Poz. 1-4

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na strzykawki z przedłużoną skalą, zawierającą także wyraźne oznaczenie skali nominalnej, co nie tylko poszerzy grono potencjalnych Wykonawców, ale także umożliwi optymalne wykorzystanie strzykawek w poszczególnych pojemnościach w zależności od wielkości oferowanych dawek leków, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na strzykawki pakowane w opakowaniach zbiorczych maksymalnie a 100szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 42 - Ostrza chirurgiczne

Poz. 1

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane ostrza wymienne powinny być zgodne z normą PN-EN 27740 „Narzędzia chirurgiczne - skalpele z wymiennymi ostrzami”.

Odpowiedź: Tak, oferowane ostrza wymienne powinny być zgodne z normą PN-EN 27740 „Narzędzia chirurgiczne - skalpele z wymiennymi ostrzami”.

Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane ostrza wymienne powinny posiadać wygrawerowane na każdym ostrzu: nazwę producenta oraz rozmiar, w celu pełnej identyfikacji wyrobu medycznego także po

12

zakończeniu procedury, co zapewnia bezpieczeństwo prawne użytkownika (także związane z odszkodowaniami z tytułu zdarzeń medycznych) określając i identyfikując tym samym odpowiedzialność producenta za swój wyrób - tak jak np. w tego typu ostrzach światowych liderów w ich produkcji firm Swann-Morton /Wlk.Brytania/, Aeskulap /Niemcy/ lub innych równoważnych ?

Odpowiedź: Tak.

Pakiet 66 - Rampy

Poz. 1-2

Prosimy o potwierdzenie, iż w związku z wymogiem identyfikacji wyrobu medycznego - określającym jego pochodzenie i rodzaj (po wyjęciu z opakowania i użyciu), a związanym z postępowaniem dotyczącym obowiązku zgłoszenia przez użytkownika wystąpienia incydentów medycznych (zgodnie z Art. 74 Ustawy o wyrobach medycznych) jak również bezpieczeństwem prawnym użytkownika (także związanym z odszkodowaniami z tytułu zdarzeń medycznych) - oferowane rampy powinny posiadać minimum logo lub nazwę producenta lub nazwę własną lub numer identyfikacyjny (REF) lub inne równoważne dane identyfikacyjne na samym wyrobie ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie:

ad pakiet 9 poz. 1

Prosimy o uzupełnienie tabeli formularza asortymentowo-cenowego dla tego pakietu o kolumnę o treści: „, producent/ nr katalogowy” analogicznie do wymogów określonych dla pozostałych pakietów.

Brak wymogu podawania numeru katalogowego i producenta dla tej pozycji uniemożliwi Zamawiającemu zweryfikowanie zgodności złożonej oferty z wymogami SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie:

dotyczy formularz cenowy - pakiet 60

Czy Zamawiający dopuści do zaferowania w pozycji nr 3 szkiełka podstawowe szlifowane o wymiarze: 75x25x1 mm ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie:

dotyczy Rozdział 10 pkt 4 SIWZ

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu posiadania dokumentów dopuszczających do obrotu w myśl ustawy o wyrobach medycznych (deklaracja zgodności) dla produktów nie objętych ustawą o wyrobach medycznych z dn. 20.05.2010r.?

Wyroby ogólnolaboratoryjne/niemedyczne nie podlegają obowiązkowi wpisu do rejestru wyrobu medycznego. Dla produktów ogólnolaboratoryjnych producent nie ma obowiązku wystawiania Deklaracji Zgodności. Nie podlegają również one kwalifikacji jako wyroby medyczne w rozumieniu ustawy z dn 20 maja 2010 r o wyrobach medycznych i zostały przez polskiego ustawodawcę obłożone 23 % stawką VAT. Nie dyskwalifikuje to jednak w/w produktów do stosowania w placówkach lecznictwa.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie:

Pytania do wzoru umowy - Załącznik nr 5:

§2 ust. 5.

W związku z możliwością przedłużenia terminu obowiązywania umowy w przypadku niewyczerpania przez Zamawiającego wartości umowy w okresie jej trwania co ma też wpływ na przygotowanie prawidłowo oszacowanej oferty, zwracamy się z prośbą o dokonanie doprecyzowania zapisu umowy o możliwość przedłużenia terminu obowiązywania umowy maksymalnie na okres 6 m-cy.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie:

§6 ust. 1.1.a):

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych z 1% na 0,5% wartości zamówienia za każdy dzień opóźnienia?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie:

§6 ust. 1.1.b):

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie kar umownych z 10% na 5% wartości brutto niezrealizowanej części umowy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie:

Pakiet 1, pozycja 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rurek intubacyjnych z oznaczeniem głębokości w postaci dwóch półpierścieni producenta Sumi z niebieskim łącznikiem, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie:

Pakiet 2, pozycja 3:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawów do odsysania pola operacyjnego z końcówką typu Yankauer z rączką wykonaną z twardego przezroczystego tworzywa, gładką w środku, z łącznikiem antyzagięciowym do ucięcia umożliwiającym zmianę średnicy, w rozmiarze Ch 25 i długości 210 cm?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga zgodnie z SIWZ.

Pytanie:

Pakiet 9, pozycja 1:

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie z jaką igłą Zamawiający oczekuje zestawów do punkcji opłucnej – 14G czy 15G czy może 16G?

Odpowiedź: 14G

Pytanie:

Pakiet nr 13, poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie do oceny myjki do mycia ciała pacjenta nasączonej środkiem myjącym o neutralnym pH 5.5, jednorazowego użytku w rozmiarze 24,5 cm x 16,5 cm. Myjka uwalnia

swoje higieniczne właściwości już przy kontakcie z niewielką ilością wody. Ergonomiczna budowa zapobiega zsunięciu się z ręki w trakcie używania – zwięzana w nadgarstku. Zgrzewana termicznie, dzięki czemu nie działa drażniąco na skórę pacjenta. Możliwość stosowania u niemowląt. Myjka podlegająca stawce podatku VAT w wysokości 23%. Dopuszczenie takiego rozwiązania pozwoli nam na złożenie korzystnej cenowo oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie:

Pakiet 16, pozycja 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pojemników odpornych na przebicia, nadające się do gromadzenia odpadów medycznych w tym ostrych narzędzi, spełniających normę ASTM F2132-01 w zamian za pojemniki spełniające normy BSI, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie:

Pakiet 26, pozycja 1-4:

Zwracamy się z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie strzykawk z rozszerzoną skalą jednak wyraźnie odznaczoną od skali nominalnej co jest zgodne z polską normą PN ISO 7886:1, przy zachowaniu pozostałych parametrów SIWZ. Obecny zapis aby strzykawki posiadały skalę odpowiadającą pojemności nominalnej strzykawki ogranicza możliwość przystąpienia do tego pakietu wielu Wykonawcom, a tym samym złożenie korzystnej oferty cenowej.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie:

Pakiet 26, pozycja 6:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie strzykawk pakowanych po 50 sztuk w opakowaniu zbiorczym jednakże z możliwością sprzedaży strzykawk na pojedyncze sztuki, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie:

Pakiet 26, pozycja 5-6:

Prosimy Zamawiającego o udostępnienia listy pomp używanych w Państwa szpitalu w celu właściwego dopasowania oferowanych strzykawk.

Odpowiedź: Zamawiający posiada pompy strzykawkowe: Braun, Drager – pilot A2, kwapisz mono 20/50 jednotorowa, kwapisz duet 20/50 dwutorowa, medima typ S1, Ascor Ap12, Unipam, Ascor, Medima

Pytanie:

Pakiet 26, pozycja 7:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie strzykawk z nazwą własną umieszczoną na cylindrze strzykawki w zamian za strzykawki z logo producenta, co także gwarantuje Zamawiającemu pełną identyfikację wyrobu, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie:

Pakiet 26, pozycja 8:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie strzykawek trzyczęściowych z osobną igłą 0,45x12mm, wykonanych z polipropylenu, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgody.

Pytanie:

Pakiet 35, pozycja 1:

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie ilości glukometrów wymaganych do dostarczenia wraz z paskami.

Odpowiedź: ok. 28 sztuk.

Pytanie:

Pakiet 35, pozycja 1:

Czy Zamawiający oczekuje od oferentów zaproponowania systemu do monitorowania glukozy we krwi przeznaczonego do stosowania w jednostkach służby zdrowia, w którym glukometr wyposażony jest w automatyczny wyrzutnik paska, eliminujący przypadkowy niepożądany kontakt personelu medycznego z krwią pacjenta?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie:

Pakiet 35, pozycja 1:

Czy Zamawiający oczekuje roztworu kontrolnego na 3 poziomach (niski, normalny, wysoki), który jest niezbędny przy monitorowaniu poprawności i dokładności działania systemu? Jeśli tak, to Czy Zamawiający oczekuje by roztwór kontrolny był przydatny do użytkowania po otwarciu fiolki powyżej 4 m-cy co pozwoli Zamawiającemu w pełni wykorzystać zawartość fiolki oraz zabezpieczy przed szybkim przeterminowaniem się roztworu po otwarciu?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie:

Pakiet 35, pozycja 1:

Czy Zamawiający wymaga aby glukometr informował o niedostatecznej ilości krwi na pasku oraz posiadał możliwość dobrania brakującej ilości próbki krwi?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie:

Pakiet 35, pozycja 1:

Czy Zamawiający oczekuje uzyskanie wyniku z próbki krwi włośniczkowej i noworodkowej?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie:

Pakiet 35, pozycja 1:

Czy Zamawiający wymaga systemu do monitorowania glukozy we krwi o zakresie pomiaru 10-600 mg/dl?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie:

Pakiet 35, pozycja 1:

Czy Zamawiający oczekuje systemu do monitorowania glukozy we krwi, którego czas wykonania testu wynosi 5 sekund?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie:

Pakiet 35, pozycja 1:

Czy Zamawiający wymaga poziomu hematokrytu w zakresie 20-70% ?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie:

Pakiet 35, pozycja 1:

Czy Zamawiający oczekuje aby system do monitorowania glukozy we krwi posiadał sygnał alarmowy w postaci wyświetlanego komunikatu „Hyper”, „Hipo” oraz „Ketone”?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie:

Pakiet 39, pozycja 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie worków do zbiórki moczu z dokładną skalą co 25ml do 100ml i co 100ml do 2000ml, spełniających pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie:

Pakiet 40, pozycja 3:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie butelek szklanych o pojemności 250ml ze skalą odporną na ścieranie?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie:

Pakiet 40, pozycja 3:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wielorazowych butelek wykonanych z polipropylenu (PP)?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie:

Pakiet nr 50, pozycja 1:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycji koca ratunkowego (srebrno-złotego) w rozmiarze 200 cm x 160 cm, spełniającego pozostałe wymagania SIWZ. Dopuszczenie takiego rozwiązania pozwoli nam na złożenie korzystnej cenowo oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie:

Pakiet nr 54, pozycja 1:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycji jednorazowego, pokrowca foliowego na materac z gumką w oplocie w rozmiarze 210 cm x 90 cm x 20 cm. Pokrowiec podlegający stawce podatku VAT w wysokości 23%. Dopuszczenie takiego rozwiązania pozwoli nam na złożenie korzystnej cenowo oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie:

Pakiet 55, pozycja 1:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pH pochwy, nie farbujące w zakresie 4-7?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

Pytanie:

Czy Zamawiający miał na myśli w Pakiecie Nr 56 poz. 1 szczoteczki do pobierania wymazów odpowiadające aktualnym wymaganiom Ministerstwa Zdrowia i Polskiego Towarzystwa Ginekologicznego dotyczące standardu postępowania w zakresie pobierania rozmazów cytologicznych?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie:

Czy Zamawiający w Pakiecie Nr 51 poz. 1 wyrazi zgodę na dopuszczenie szczoteczek o prostym kształcie i równej wysokości na całej powierzchni, o wymiarach 8,5cm x 5,0cm x 4,0cm? Nasz produkt został dopuszczony do obrotu już w 1993 r. Wykazuje się bardzo wysoką skutecznością dezynfekującą (efekt przedłużonego działania bakteriobójczego dzięki tworzeniu się cienkiej powłoki na skórze) zgodną z normami europejskimi. Jest produkowany zgodnie z systemem jakości ISO 9001 i wymaganiami dyrektywy rady 93/42/EEC.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie:

dotyczy pakietu nr 6

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie nr 6 zgłębnik gastrostomijny z miękkiego silikonu, prosty w założeniu i wymianie ze znakowaniem głębokości co 2 cm, długości 17 cm z dołączoną saszetką z żelem, część cewnika znajdująca się na balonie posiadająca widoczne w promieniach RTG, dodatkowe 2 boczne otwory na koncu zgłębnika, specjalny kształt i budowa zewnętrznego talerzyka zapewniają pacjentowi komfort i ułatwiają pielęgnację skóry i wokół przetoki, koniec bliższy posiadający 3 wejścia: do podawania diety, podawania leków, napełniania balonu, wolny od DEP, może być zakładany operacyjnie lub być zamiennikiem już założonego zgłębnika np. PEG, sterylne w rozmiarach 12F, 14F, 16F i 18F?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie:

Prosimy o zmianę istniejącego zapisu umowy na następujący:

„1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną: za opóźnienie w dostawie zamówionej ilości partii towaru w terminie uzgodnionym w trybie § 3 ust. 1, 3 w wysokości 0,2% niezrealizowanej wartości zamówionej ilości towaru za każdy dzień opóźnienia.”

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie:

Prosimy o zmianę terminu płatności na 30 dni

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie:

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 12 szybki test przesiewowy do jednoczesnego, jakościowego wykrywania: amfetaminy, metamfetaminy, kokainy, marihuany, haszyszu, morfiny, heroiny, fencyklidyny i ich metabolitów w ślinie ludzkiej ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie:

Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 12 szybki test przesiewowy do jednoczesnego, jakościowego wykrywania: amfetaminy, morfiny, heroiny, marihuany, haszyszu i ecstasy w moczu ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie:

Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowane glukometry i paski testowe miały możliwość kontroli na 3 zakresach płynów kontrolnych – (prawidłowy, niski i wysoki) ?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie:

Czy Zamawiający wymaga funkcji autokodowania, co w praktyce oznacza wyeliminowanie konieczności kodowania - po wprowadzeniu paska do glukometru nie są konieczne żadne czynności potwierdzające ani sprawdzające użytkownika. Takie rozwiązanie ułatwia i przyspiesza pracę personelu.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie:

Czy Zamawiający dopuści glukometry i paski testowe, gdzie konieczne jest sprawdzenie zgodności kodu na opakowaniu pasków i kodu na wyświetlaczu glukometru?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie:

Czy Zamawiający wymaga funkcji „automatyczny wyrzut paska” ? Funkcja daje dodatkowe podniesienia bezpieczeństwa i higieny pracy- po badaniu personel nie ma styczności z materiałem biologicznym pacjenta.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie:

Czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowania paski i glukometry, które w instrukcjach użycia nie zawierają ostrzeżeń o niedokładnych wynikach pomiarów u pacjentów z obniżonym ciśnieniem, odwodnionych i znajdujących się w stanie poważnego wstrząsu oraz bardzo niskie lub niedokładne wyniki

u pacjentów w stanie hiperglikemii hiperosmolarnej (z ketozą lub bez) i jednocześnie nie zawierają zapewnienia producenta o tym, że w powyższych przypadkach wyniki są prawidłowe i miarodajne ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie:

Czy Zamawiający dopuści do przetargu paski z „bocznym” polem pomiarowym ? Takie umiejscowienie utrudnia lub uniemożliwia nakładanie próbki krwi z alternatywnych miejsc nakłucia.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie:

Czy Zamawiający dopuści do udziału w przetargu glukometry posiadające górny zakres pomiaru 800 - 1000 mg/dl ? Wyrób medyczny jakim jest glukometr jest obciążony dużo szerszym błędem pomiarowym niż analizator laboratoryjny, co bardzo podważa wiarygodność wyników glukometrów z górnym zakresem pomiaru 800 i więcej mg/dl. Z medycznego punktu widzenia oraz zgodnie z obowiązującymi standardami postępowania w stanach hipo i hiperglikemicznych zakresy pomiaru 20-600 mg/dl są wystarczające do prowadzenia prawidłowej kontroli glikemii w zakresie przewidzianym dla sprzętu jakim jest glukometr.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie:

Czy Zamawiający wymaga, by zakres temperatury przechowywania pasków wynosił 4-40°C ? W rzeczywistości taki parametr spełnia produkt tylko jednego producenta, w związku z tym taki opis ogranicza przedmiot zamówienia do wyrobu jednego producenta i tym samym blokuje konkurencję asortymentową i uniemożliwia obiektywne i równe traktowanie wykonawców przystępujących do przetargu publicznego, co jest sprzeczne z Ustawą Prawo Zamówień Publicznych (art.7 punkt 1 i 2 ustawy PZP). Ponadto przechowywania leków w tej temperaturze nie przewidują ani Polskie Normy, ani Farmakopea Polska.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie:

Czy Zamawiający wymaga pasków z kapilarą zasysającą krew na czubku paska, co ogranicza kontakt krwi z aparatem i nie wpływa na zanieczyszczenie aparatu, a co za tym idzie nie wpływa na wiarygodność wyników, jak również na higienę i bezpieczeństwo pracy personelu?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie:

Czy Zamawiający dopuści aby zaoferowane paski testowe do glukometrów umożliwiały pomiary w zakresie hematokrytu równym 20-60%, co pozwoli na bezpieczne uzyskanie precyzyjnych wyników u pacjentów z niskimi wartościami hematokrytu, np. w stanach niedokrwistości lub po obfitych krwawieniach –zakres HCT wynoszący 20-60% jest obecnie standardem we wszystkich nowszych modelach pasków?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie:

Czy Zamawiający wymaga, aby do badania wykorzystywany był na paskach testowych enzym Oksydaza Glukozowa (GOD), zapewnia on maksymalną minimalizację zafałszowań pomiaru - obecnych w próbce krwi ponad 70 substancji endo i egzogennych nie ma wpływu na wyniki pomiarów ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie:

Czy Zamawiający wymaga pasków oddzielnie pakowanych ? Takie rozwiązanie wydłuża i utrudnia czas pracy personelu.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie:

Czy Zamawiający wymaga minimalnej próbki krwi 0,5 μ ? Paski, które wymagają próbki powyżej 0,5 μ , wydłużają czas badania i znacznie obniżają komfort pobierania krwi u pacjentów.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie:

Czy Zamawiający wymaga wykrywania zbyt małej ilości krwi wraz z możliwością jej dołożenia ? W/w parametr wyraźnie eliminuje konkurencję. Poza tym paski z kapilarą na szczycie paska testowego i małą próbką krwi nie wymagają dokładania dodatkowej ilości krwi. Ponadto proces krzepnięcia krwi rozpoczyna się natychmiast i z medycznego punktu widzenia pomiar po dołożeniu krwi nie może być miarodajny.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie:

Czy Zamawiający wymaga refundacji wyrobu przez NFZ ?

Zamawiający ogłosił postępowanie dotyczące dostaw do Apteki Szpitalnej, nie ogólnodostępnej. Taki wymóg w przypadku Apteki Szpitalnej nie jest niczym uzasadniony, wyklucza z postępowania wielu wykonawców, ogranicza konkurencję i tym samym powoduje zawyżenie proponowanych przez dopuszczonych Wykonawców cen. Obecność wyrobu na liście refundacyjnej świadczy jedynie o objęciu tego wyrobu refundacją przez Ministerstwo Zdrowia, nie jest zaś dowodem na sprawdzenie jakości wyrobu przez NFZ czy MZ, ani dowodem na posiadanie przez wyrób jakichkolwiek certyfikatów.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie:

Czy Zamawiający wymaga spełniania przez oferowane glukometry normy ISO 15197:2013 ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie:

Czy Zamawiający wymaga spełniania przez oferowane glukometry zaleceń Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie:

Czy Zamawiający wymaga, aby zaferowane paski posiadały w instrukcji obsługi dokładny i wyczerpujący opis niebezpieczeństw i ostrzeżeń, wynikających z zastosowania proponowanego systemu monitorującego poziom glukozy u pacjentów z ciężkimi chorobami ?

Pomiar poziomu glukozy u pacjentów ciężko chorych za pomocą glukometru jest zwykle niewystarczający, a pacjenci powinni być poddani dokładnej analizie laboratoryjnej.

Odpowiedź: Nie.

Pytanie:

Czy Zamawiający, mając na względzie fundamentalne zasady polskiego jak i europejskiego systemu zamówień publicznych i wiedząc, że każdorazowo postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego Zamawiający przygotowuje i przeprowadza w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie wykonawców dopuści do postępowania paski dystrybuowana bezpośrednio przez producenta ? Producent gwarantuje Państwu cenę niższą, niż hurtownia, przynajmniej o kwotę marży hurtowni. Ponadto producentów obowiązują dokładnie te same obostrzenia w zakresie przechowywania i transportu wyrobów medycznych, co hurtownie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie:

Czy Zamawiający wymaga terminu przydatności pasków do użycia po otwarciu opakowania 3 miesiące ? Wymóg dłuższego terminu ważności dla Szpitala nie jest niczym uzasadniony, bowiem zużycie pasków w warunkach szpitalnych kształtuje się na poziomie kilku opakowań dziennie.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie:

Czy Zamawiający wymaga, aby zestaw do pomiaru poziomu zawartości glukozy we krwi jest przeznaczony do użytkowania zarówno w domu, przez osoby niebędące profesjonalnymi użytkownikami, jak i w warunkach szpitalnych, przez personel medyczny ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie:

Czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu glukometry, które mimo dopuszczenia do użytkowania w szpitalu, nie posiadają w instrukcji wytycznych do dezynfekcji, co w warunkach klinicznych jest niezbędne ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie:

Czy Zamawiający wymaga zakresu pomiarowego 20-600 mg/dl ? Z medycznego punktu widzenia oraz zgodnie z obowiązującymi standardami postępowania w stanach hipo i hiperglikemicznych zakresy pomiaru 20-600 mg/dl są wystarczające do prowadzenia prawidłowej kontroli glikemii w zakresie przewidzianym dla sprzętu jakim jest glukometr.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie:

Czy Zamawiający odstąpi od bezwzględnego wymogu możliwości oznaczania stężenia ciał ketonowych we krwi i dopuści glukometr z alarmem ketonowym?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie:

Czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu paski do glukometrów, jeżeli Wykonawca zobowiąże się, że do oferowanych przez siebie pasków dostarczy Zamawiającemu, na zasadach określonych przez Zamawiającego wymaganą ilość najnowocześniejszych obecnie glukometrów kompatybilnych z oferowanymi paskami, spełniających następujące parametry: autokodowanie, kapilara do automatycznego zasysania próbki krwi, metoda pomiaru biosensoryczna, zastosowany enzym GOD, możliwość alternatywnych miejsc nakłucia – dłoń, przedramię, standard ISO 15197:2013, o dokładności 95% indywidualnych wyników glukozy w zakresie ± 15 mg/dl przy stężeniu glukozy < 100 mg/dl i $\pm 15\%$ przy stężeniu glukozy ≥ 100 mg/dl, temperatura przechowywania pasków 4-30°C, temperatura wykonania pomiaru 10-40°C, ostrzeżenie ketonowe pow. 240 mg/dl, zakres wyników 20-600 mg/dl, zakres hematokrytu 20-60%, kalibracja do osocza krwi, pomiar z krwi kapilarnej, próbka krwi 0,5 mikrolitra, czas pomiaru 5 sekund, brak kontaktu krwi z glukometrem, pobieranie krwi przez zasysanie, pamięć 500 pomiarów, bezkontaktowy i automatyczny wyrzut paska, zasilanie z ogólnodostępnych baterii typu AAA. Opakowania pasków po 50 szt., stabilne 3 miesiące po otwarciu opakowania. Zestaw do pomiaru poziomu zawartości glukozy we krwi jest przeznaczony do użytkowania zarówno w domu, przez osoby niebędące profesjonalnymi użytkownikami, jak i warunkach szpitalnych, przez personel medyczny

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie:

Pakiet 1, Poz. 1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie rurki intubacyjnej z mankietem wykonanym z termoplastycznego PVC w rozmiarze 2,5- 10,00. Pozostałe parametry bez zmian.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie:

Pakiet 1, Poz.2

1/ Czy Zamawiający wymaga aby rurka posiadała pamięć kształtu?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

2/ Czy zamawiający wymaga minimum 2 rozmiarów na korpusie rurki oraz dodatkowo na łączniku 15 mm i na baloniku kontrolnym?

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie:

Pakiet 3, Poz.4

Czy zamawiający oczekuje aby nebulizator posiadał dren o dł.210 cm oraz maskę?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie:

Pakiet 4, Poz.1

Czy zamawiający dopuści korki sterylne pakowane pojedynczo (indywidualnie) po 4 sztuki na jednym blistrze w pozycji pionowej, w pojedynczych komorach dostosowanych precyzyjnie do kształtu koreczka, co gwarantuje, iż uchwyt koreczka trafią bezpośrednio w palce użytkownika, a trzpień jednoznacznie wskazuje kierunek aplikacji.

W razie odpowiedzi odmownej Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie koreczka uniwersalnego, dwufunkcyjnego, służącego do zabezpieczenia wkłucia, z trzpieniem nie wystającym poza krawędź/granicę koreczka, sterylnego, pakowanego pojedynczo, każdy koreczek w osobnym opakowaniu, z datą ważności i numerem serii na każdym opakowaniu, którego budowa umożliwia aseptyczne wyjęcia z opakowania oraz łatwą aplikację

Oferowany koreczek rekomendowany jest przez producenta kaniul firmę Becton Dickinson, umieszczony w katalogu tego producenta oraz sprzedawany przez producenta kaniul, przy zachowaniu gwarancji pełnej kompatybilności z oferowanymi kaniulami

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie:

Pakiet 4, Poz. 4

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie aparatu do infuzji o komorze kroplowej o długości min. 5 cm

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie:

Pakiet 4, Poz. 5

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie aparatu do transfuzji z komorą kroplową min. 5 cm

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie:

Pakiet 5

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtra mechanicznego, o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,99999 %, p/wirusowej: 99,9999 %, przestrzeni martwej 80 ml, oporach przepływu: 2,0 cm H₂O przy 60 l/min, filtr z funkcją wymiennika ciepła i wilgoci o nawilżaniu 31,6 mg H₂O przy VT=500 ml, medium filtracyjne hydrofobowe, harmonijkowe o powierzchni 630 cm², objętość oddechowa Vt 300-1200 ml, waga 37 g, filtr ze złączem prostym, z portem kapno z zakręcanym korkiem luer-lock i portem dokującym

2/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie filtr z potwierdzoną certyfikatem skutecznością klasy HEPA 13, o skuteczności przeciwbakteryjnej 99,99999 %, p/wirusowej 99,9999 %, walidowany w kierunku Mycobacterium Tuberculosis, Hepatitis C i HIV, przestrzeń martwa: 81 ml, opory przepływu 2,0 cm H₂O przy 60 l/min (1,1 cm H₂O przy 30 l/min), z wydzielonym celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci o powierzchni 1485 cm², nawilżaniu 31,1 mg H₂O przy VT=500 ml, skuteczność termiczna 33,8 stopni C przy VT 500 ml, utrata wilgotności 5,9 mg H₂O przy VT 500 ml, medium filtracyjne hydrofobowe

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie:

Pakiet 7, Poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie igły do znieczulenia podpajęczynówkowego w rozmiarze 22G x 130 mm z osobno pakowaną prowadnicą.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie:

Pakiet 11, poz. 2

1/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie opatrunku przeźroczystego z folii para przepuszczalnej do mocowania wkłuc centralnych, jałowy, pakowany pojedynczo, dobrze przylegający, o równej grubości na całej powierzchni, szerokie aplikatory, posiadający dodatkowy pasek mocujący.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie:

Pakiet 13

1/ Czy Zamawiający oczekuje myjek do toalety pacjenta, o naturalnym pH, hypoalergiczne, wstępnie nawilżone o wymiarach 20 x 20 cm, w składzie: nie wymagający spłukiwania roztwór oczyszczający i nawilżający z zawartością aloesu, witaminy E oraz simetikonu, bez lateksu, w całkowicie izolowanym, zamkniętym opakowaniu z dodatkową warstwą termoizolacyjną, pomagającym utrzymać temperaturę myjek, oraz zapewniającym możliwość podgrzewania w kuchence mikrofalowej do 30 sekund przy mocy 1.000 W, opakowanie z mini-kartą obserwacji zmian skórnych, 8 myjek w opakowaniu

2/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie myjek w rozmiarze 20 x 20 cm

3/ Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie myjek w rozmiarze min 22 x 15 cm

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie:

Pakiet 26, Poz.5,6

W związku z tym, że Zamawiający oczekuje by strzykawki były wkalibrowane oraz wpisane przez producenta w oryginalną instrukcję obsługi, prosimy o wyjaśnienie pompy jakich producentów znajdują się na wyposażeniu szpitala.

Odpowiedź: Zamawiający posiada pompy strzykawkowe: Braun, Drager – pilot A2, kwapisz mono 20/50 jednotorowa, kwapisz duet 20/50 dwutorowa, medima typ S1, Ascor Ap12, Unipam, Ascor, Medima

Pytanie:

Pakiet 28, Poz.2

Czy cewniki do odsysania mają być zróżnicowane kolorem nasadki jak również mają być wyposażone w kod barwny i numeryczny umieszczony na konektorze oraz fabrycznie nadrukowany na opakowaniu jednostkowym numerem serii, rozmiar oraz datę ważności, co pozwala na łatwą i szybką identyfikację rozmiaru cewnika?

Odpowiedź: Dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie:

Pakiet 28, Poz.3

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy cewniki i kontola ssania muszą tworzyć ze sobą kąt ostry?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie:

Pakiet 28, Poz.4

Czy Zamawiający oczekuje aby cewniki do karmienia były wykonane z PCV, niezawierający ftalanów (z fabrycznie nadrukowaną informacją na opakowaniu jednostkowym), miękki zaokrąglony, atraumatyczny koniec, zmrożona powierzchnia, dwa otwory naprzemianległe, skalowany co 1 cm, skala rozpoczynająca się 5 cm od końca dystalnego, na min. 25 cm, znacznik RTG na całej długości, łącznik z zatyczką, w rozm. 6,8,10 o dł. 40 cm, pakowane prosto, niezwijane w opakowanie folia – papier

Odpowiedź: Tak.

Pytanie:

Pakiet 28, Poz. 6

1/Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy cewniki foley mają być sterylizowane radiacyjnie?

Odpowiedź: Tak

2/ Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy cewniki foley mają posiadać 3 czy 4 otwory boczne

Odpowiedź: Tak.

Pytanie:

Pakiet 38

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie worka do godzinowej zbiórki moczu ze skróconą instrukcją obsługi umieszczoną na opakowaniu worka oraz bez zakładki na kraniku spustowym .

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie:

Pakiet nr 51 poz.1

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie szczoteczki do chirurgicznego mycia rąk, jednorazowej, posiadającej miękką nylonową szczoteczkę z jednej strony a z drugiej polietrową gąbkę, spełniającej pozostałe wymogi SIWZ. Państwa zgoda umożliwi nam złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie:

Pakiet 64

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie zgłębnika Sengstakena z balonami i balonami kontrolnymi wykonanymi z mieszaniny silikonu i lateksu

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie:

Pakiet 67, Poz. 3

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie równoważnego klinicznie rozwiązania: modułowego zestawu do odsysania w systemie zamkniętym. W składzie zestawu: oddzielnie pakowany sterylny cewnik na 72 godziny oraz oddzielnie pakowany biologicznie czysty podwójnie obrotowy adapter kątowy 45 stopni (adapter do dróg oddechowych) z możliwością stosowania do 7 dni , z samodomykającą się zastawką komory płuczącej, oddzielającą samoistnie cewnik od pacjenta, bez portu MDI , z możliwością dostarczenia leków wziewnych przy użyciu nebulizatora. Cewniki w rozmiarach 12 i 14 Ch oraz długościach odpowiednio: do rurek tracheostomijnych 34 cm oraz intubacyjnych 54 cm.

Adapter jako element modułowego zestawu do odsysania w systemie zamkniętym z chwilą podłączenia do obwodu oddechowego staje się jego częścią i pozwala na stosowanie przez okres do 7 dni co w zestawieniu z możliwością użycia sterylnych cewników na 72-godziny jest korzystnym ekonomicznie rozwiązaniem – jeden adapter może obsłużyć 2 cewniki do odsysania w systemie zamkniętym.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie:

Do SIWZ:

Czy zamawiający wymaga zamieszczenia w oświadczeniu wykonawcy o spełnieniu przez oferowany sprzęt medyczny specjalistyczny wymagań określonych przez zamawiającego numerów katalogowych oferowanego sprzętu medycznego umożliwiających weryfikację zgodności właściwości i parametrów z przedmiotem zamówienia?

Wprowadzenie powyższego wymogu jest uzasadnione tym, aby zamawiający w toku postępowania, już na etapie weryfikacji wykonawców, którzy złożyli oferty mógł dokonać oceny czy dany wykonawca nie podlega wykluczeniu (Art. 24 ust. 2 pkt 3 UZP), w szczególności z uwagi na fakt czy oferowany sprzęt medyczny specjalistyczny jest zgodny z przedmiotem zamówienia (art. 25 ust. 1 pkt 2).

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie:

Czy zamawiający wydzieli w pakiecie 28 pozycję 2,6,7 w celu złożenia konkurencyjnej oferty?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie:

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 28 pozycja 6 cewnik Foley o pojemności balonu 50 ml dla rozmiarów 12-14 oraz 30 ml dla rozmiarów 16-24, pozostałe parametry zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie:

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 33 worki do pobierania próbek moczu jednego rodzaju które są przeznaczone dla chłopców i dziewczynek?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie:

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 39 worki do zbiórki moczu z drenem o długości 110 cm, pozostałe zapisy zgodnie z SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie:

Czy zamawiający wydzieli w pakiecie 59 pozycję 1,2 w celu złożenia konkurencyjnej oferty?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie:

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 59 pozycja nr 1 pojemnik o pojemności 250 ml oraz 500 ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie:

Czy zamawiający w pakiecie 67 wydzieli pozycję nr 1 oraz 3 w celu złożenia konkurencyjnej oferty?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie:

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 67 pozycja nr 2 zestaw do higieny jamy ustnej sterylny składający się ze szczoteczki z możliwością odsysania, trzech gąbek z możliwością odsysania oraz końcówki do regulowania siły ssania?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie:

Czy zamawiający w pakiecie 67 pozycja nr 3 wymaga aby zestaw był w całości sterylny, gotowy do użycia po wyjęciu z opakowania i nierozłączalny?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

Pytanie:

Czy zamawiający w pakiecie 67 pozycja nr 3 wymaga cewnika w rozmiarze CH18, rozmiar bardzo przydatny dla pacjentów z dużą ilością wydzieliny, lub z gęstą wydzieliną?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga, zmodyfikował opis i wymaga cewnika w rozmiarach Ch14 – Ch18.

Pytanie:

Czy w pakiecie 67 pozycja nr 3 nie nastąpił błąd literowy przy podawaniu rozmiarów dla rurek tracheostomijnych dla których dedykowane są długości cewników 34 cm zamiast podanych 54 cm?

Odpowiedź: W pakiecie nr 67 pozycja nr 3 nastąpił błąd, Zamawiający zmodyfikował opis.

Pytanie:

Czy zamawiający w pakiecie 13 dopuści myjkę do ciała nasączoną środkiem myjąco-dezynfekującym w postaci rękawicy o rozmiarze 25cm x 15cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie:

Pakiet nr 4, pozycja 2, 3

Czy Zamawiający dopuści kranik trójdrożny z przedłużaczem oraz kranik trójdrożny z wyraźnym optycznym identyfikatorem pozycji otwarty-zamknięty (oznaczone kierunki przepływu)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie:

Pakiet nr 4, pozycja 2, 3

Czy Zamawiający dopuści kranik trójdrożny z przedłużaczem oraz kranik trójdrożny sterylizowany tlenkiem etylenu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie:

Pakiet nr 4, pozycja 4

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu aby przyrządy do przetaczania nie zawierały ftalanów? Produkty te zawierają śladowe ilości ftalanów, nie mające wpływu na stan zdrowia pacjenta. Europejska norma 93/42/EEC nie narzuca wymagania aby produkty nie zawierały ftalanów, mówi jedynie o tym, że produkty zawierające ftalany muszą mieć odpowiednie oznaczenie na opakowaniu. Państwa zgoda na odstąpienie od wymogu umożliwi złożenie dużej niższych cenowo ofert, co korzystnie wpłynie na sytuację finansową szpitala.

Odpowiedź: Nie

Pytanie:

Pakiet nr 7, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści igłę do znieczulenia podpajęczynówkowego w rozmiarze 22G 1,5'' 0,7x90mm bez prowadnicy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie:

Pakiet nr 7, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści igłę do znieczulenia podpajęczynówkowego w rozmiarze 22G 4,75'' 0,7x120mm bez prowadnicy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie:

Pakiet nr 7, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści igły i mandryny wykonane z wysokiej jakości stali nierdzewnej w opakowaniu papier – folia?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie:

Pakiet nr 7, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści igłę z barwnym oznaczeniem nasadek oraz mandrylu ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie:

Pakiet nr 7, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści opakowanie bez barwnego oznaczenia na opakowaniu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie:

Pakiet nr 7, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści zestaw do znieczuleń z igłą Touhy 18Gx90mm, cewnikiem G20 o długości 1000mm, filtrem zewnątrzoponowym z koreczkiem od strony strzykawki spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie:

Pakiet nr 13, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści myjkę do ciała w formie prostokątnej ściereczki w rozmiarze 12x20 cm w opakowaniu a'24szt?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie:

Pakiet nr 14, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści wycenę kieliszków do leków za opakowanie a'75szt z przeliczeniem na 667op.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie:

Pakiet nr 15, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści osłonki na głowicę USG lateksowe pudrowane w opakowaniu a'144szt.?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie:

Pakiet nr 26, pozycja 1-4

Czy Zamawiający dopuści strzykawki z uszczelnieniem w postaci podwójnego pierścienia na lateksowym korku?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza/

Pytanie:

Pakiet nr 26, pozycja 1-4

Czy Zamawiający oczekuje strzykawek trzyczęściowych?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie:

Pakiet nr 26, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę ze skalą przedłużoną do 2,5ml spełniającą pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie:

Pakiet nr 26, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści strzykawki w opakowaniu a'100szt z przeliczeniem zamawianej ilości ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie:

Pakiet nr 26, pozycja 5-6

Czy Zamawiający w trosce o zachowanie uczciwej konkurencji, zgodzi się na wydzielenie pozycji 5 i 6 do osobnego zadania? Pozwoli nam to złożyć konkurencyjną ofertę, a Państwu umożliwi lepszy wybór spośród większej liczby oferentów?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie:

Pakiet nr 26, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści do zaofiarowania strzykawki z uszczelniającym w postaci podwójnego pierścienia na lateksowym korku?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie:

Pakiet nr 26, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści strzykawki w opakowaniu a'100szt z przeliczeniem zamawianej ilości ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie:

Pakiet nr 26, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę tuberkulinową 1ml z igłą 0,45x13 ze skalą co 0,05ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie:

Pakiet nr 26, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę tuberkulinową gdzie korpus wykonany jest z polipropylenu, tłok z polietylenu, a tłoczek jest gumowy?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie:

Pakiet nr 26, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści strzykawkę jednorazową wykonaną z polipropylenu, spełniającą pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie:

Pakiet nr 29, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści przedłużacz do pomp infuzyjnych o średnicy wew. drenu 1,24mm spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie:

Pakiet nr 29, pozycja 2

Czy Zamawiający dopuści przedłużacz do pomp infuzyjnych o średnicy wew. drenu 1,5mm spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie:

Pakiet nr 30, pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści papier w rozmiarze 108 x 23m?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie:

Pakiet nr 30, pozycja 9

Czy Zamawiający dopuści papier w rozmiarze 112 x 25m?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie:

Pakiet nr 30, pozycja 10

Czy Zamawiający dopuści papier w rozmiarze 110 x 20m gdyż papier o długości 18m nie jest już produkowany? Czy w związku z tym ilość należy przeliczyć czy pozostawić bez zmian?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ilość pozostawić bez zmian.

Pytanie:

Pakiet nr 30, pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści papier do EKG w rozmiarze 60mm x 10m z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie:

Pakiet nr 32, pozycja 1-2

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie w/w pozycji do osobnego zadania? Pozwoli nam to złożyć konkurencyjną ofertę, a Państwu umożliwi lepszy wybór spośród większej liczby oferentów?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie:

Pakiet nr 32, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści szynę Kramera w rozmiarze 60x7cm zamiast 70x8cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie:

Pakiet nr 32, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści szynę Kramera w rozmiarze 80x10cm zamiast 70x8cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie:

Pakiet nr 32, pozycja 4

Czy Zamawiający dopuści szynę do palców aluminiową z pianką polietylenową?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie:

Dyrekcja:
ul. Armii Krajowej 1,
56-400 Oleśnica,
tel. 071 7767427
fax 071 7767307

Szpital w Oleśnicy:
ul. Armii Krajowej 1,
56-400 Oleśnica
tel. centr. 071 7767300
071 7767412

Szpital w Sycowie:
ul. Oleśnicka 25,
56-500 Syców,
tel. centr. 062 7852031

Pogotowie Ratunkowe:
ul. Ludwikowska 10,
56-400 Oleśnica,
tel. 071 3142899

Pakiet nr 44, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści pęsety w opakowaniu typu blister?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie:

Pakiet nr 47, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści okulary do fototerapii wykonane z miękkiego materiału jednakże nie z bawełny?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie:

Pakiet nr 51, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści szczoteczki o wymiarach 9x4,5x3,5cm, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie:

Pakiet nr 53, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści opaskę uciskową z rozciągliwej gumy z plastikowym zapięciem o szerokości 2,5cm spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie:

Pakiet nr 54, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści pokrowiec z włókniny mocowany na troki zamiast gumki?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie:

Pakiet nr 57, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści szkiełka mikroskopowe w rozmiarze 26mm x 76mm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie:

Pakiet nr 58, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści wziernik ginekologiczny z łyżkami wykonanymi z transparentnego polistyrenu ze śrubą blokującą z polietylenu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie:

Pakiet nr 63, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści niesterylne pojemniki do moczu o pojemności 150ml?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie:

Pakiet nr 70, pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści prowadnice do intubacji w trzech rozmiarach 6Fr, 10Fr, 14Fr?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie:

pakiet nr 8, pozycja nr 1:

Czy zamawiający dopuści do zaoferowania produkt europejskiego dostawcy:

Cewnik do wkłuc centralnych dla dorosłych o średnicy 7 FR ,poliuretanowy 1-światłowy ,o przekroju okrągłym światel na całej długości cewnikach co zwiększa przepływy o ponad 20% (średnica światła 14 Ga), światło cewnika kodowane kolorem dla lepszej identyfikacji. Cewnik zawiera bezigłowe zastawki typu Luer Safe TM zapobiegające infekcjom , zatorom powietrznym , zintegrowane skrzydełka do przysycia cewnika. Skład zestawu: cewnik, igła 18G x 7 cm, strzykawka Luer Slip 5 ml z otworem na przewodnik, hydrofilne rozszerzadło 6 Fr x 12 cm, nitinolowy przewodnik z jednym końcem typu J o śr. 0,035" i długości 50cm, umieszczony w specjalnym plastikowym, skalowanym podajniku z obrotowym, ząbkowanym kółkiem do wysuwania przewodnika, skalpel 11 z krótką rączką, skrzydełka mocujące. Całość pakowana sterylnie z etykieta/ naklejką informującą o pełnym składzie i charakterystyce zestawu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie:

pakiet nr 8, pozycja nr 2:

Czy zamawiający dopuści do zaoferowania produkt europejskiego dostawcy:

Cewnik do wkłuc centralnych dla dorosłych o średnicy 8 FR ,poliuretanowy 2-światłowy, o długości 20cm ,o przekroju okrągłym światel na całej długości cewnikach co zwiększa przepływy o ponad 20% (średnice światel 2 x 14Ga), światło cewnika kodowane kolorem dla lepszej identyfikacji. Cewnik zawiera bezigłowe zastawki typu Luer Safe TM zapobiegające infekcjom , zatorom powietrznym , zintegrowane skrzydełka do przysycia cewnika. Skład zestawu: cewnik, igła 18G x 7 cm, strzykawka Luer Slip 5 ml z otworem na przewodnik, hydrofilne rozszerzadło 8 Fr x 12 cm, nitinolowy przewodnik z jednym końcem typu J o śr. 0,035" i długości 50 cm, umieszczony w specjalnym plastikowym, skalowanym podajniku z obrotowym, ząbkowanym kółkiem do wysuwania przewodnika, skalpel 11 z krótką rączką, skrzydełka mocujące. Całość pakowana sterylnie z etykieta/ naklejką informującą o pełnym składzie i charakterystyce zestawu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie:

pakiet nr 8, pozycja nr 3:

Czy zamawiający dopuści do zaoferowania produkt europejskiego dostawcy :

Cewnik do wkłuc centralnych dla dorosłych o średnicy 8,5 FR ,poliuretanowy 3-światłowy ,o przekroju okrągłym światel na całej długości cewnikach co zwiększa przepływy o ponad 20% (średnice światel 14Ga distal , 18Ga medial i 18Ga proximal), światła cewnika kodowane kolorem dla lepszej identyfikacji. Cewnik zawiera bezigłowe zastawki typu Luer Safe TM zapobiegające infekcjom , zatorom powietrznym , zintegrowane skrzydełka do przysycia cewnika. Skład zestawu: cewnik, igła 18G x 7 cm, strzykawka Luer Slip 5 ml z otworem na przewodnik, hydrofilne rozszerzadło 8 Fr x 12 cm, nitinolowy przewodnik z jednym końcem typu J o śr. 0,035" i długości 50 cm, umieszczony w specjalnym plastikowym, skalowanym podajniku z obrotowym, ząbkowanym kółkiem do wysuwania przewodnika, skalpel 11 z krótką rączką, skrzydełka mocujące. Całość pakowana sterylnie z etykieta/ naklejką informującą o pełnym składzie i charakterystyce zestawu?

34

Dyrekcja:
ul. Armii Krajowej 1,
56-400 Oleśnica,
tel. 071 7767427
fax 071 7767307

Szpital w Oleśnicy:
ul. Armii Krajowej 1,
56-400 Oleśnica
tel. centr. 071 7767300
071 7767412

Szpital w Sycowie:
ul. Oleśnicka 25,
56-500 Syców,
tel. centr. 062 7852031

Pogotowie Ratunkowe:
ul. Ludwikowska 10,
56-400 Oleśnica,
tel. 071 3142899

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie:

Pakiet nr 3 – maski, wąsy, filtry, nebulizatory poz.1

Czy Zamawiający, powołując się na dyrektywę 2007/47/EC oraz Rozporządzenie Ministra Zdrowia, stanowiących o ograniczeniu do niezbędnego minimum stosowanie produktów zawierających ftalany, będzie wymagał zaoferowania masek pozbawionych ftalanów i PCV?

Ftalany to substancje obecne w produktach z PCV, substancje toksyczne ,rakotwórcze i mutagenne, które zgodnie z dyrektywą 2007/47/EC i Rozporządzeniem Ministra Zdrowia zostały uznane za niebezpieczne , a ich użycie powinno się ograniczyć do niezbędnego minimum ,w związku z tym zaleca się ograniczenie stosowania produktów zawierających ftalany u kobiet w ciąży , matek karmiących i dzieci.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Prosimy o dopuszczenie najwyższej jakości maski anestetyczne jednorazowego użycia o następującej charakterystyce: maska twarzowa jednorazowa, do podawania gazów anestetycznych, kształt anatomiczny dla doskonałego dopasowania do każdego rozmiaru twarzy, przezroczysta kopuła dla doskonałej wizualizacji, miękki mankiet bezciśnieniowy, bez zaworu, o konstrukcji zagiętej, kodowany kolorem, zapewniający najwyższą spośród masek obecnych na rynku szczelność, wygodę użycia w trakcie wentylacji i komfort pacjenta. Maska w polipropylenu, pozbawiona lateksu. Dostępna w rozmiarach: 0,1,2,3,4,5,6 do swobodnego wyboru przez Zamawiającego w trakcie trwania umowy.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie:

Pakiet nr 3 – maski, wąsy, filtry, nebulizatory poz.2

Czy Zamawiający, powołując się na dyrektywę 2007/47/EC oraz Rozporządzenie Ministra Zdrowia, stanowiących o ograniczeniu do niezbędnego minimum stosowanie produktów zawierających ftalany, będzie wymagał zaoferowania masek dla dorosłych i dzieci pozbawionych ftalanów i PCV?

Ftalany to substancje obecne w produktach z PCV, substancje toksyczne ,rakotwórcze i mutagenne, które zgodnie z dyrektywą 2007/47/EC i Rozporządzeniem Ministra Zdrowia zostały uznane za niebezpieczne , a ich użycie powinno się ograniczyć do niezbędnego minimum ,w związku z tym zaleca się ograniczenie stosowania produktów zawierających ftalany u kobiet w ciąży , matek karmiących i dzieci.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Zwracamy się z prośbą o możliwość zaoferowania najwyższej jakości masek tlenowych masek dla dorosłych i dzieci wykonanych z polipropylenu, tj. materiału pozbawionego szkodliwych dla zdrowia frakcji-ftalanów, bez PCV, wyposażonych w termoplastyczny, bezciśnieniowy, elastomerowy mankiet uszczelniający, ściśle obejmującym twarz łącznie z brodą, zapewniający dużo wyższą skuteczność natlenowania pacjenta, maska z wyprofilowaną częścią nosową pozbawioną elementów metalowych-błaszki-bezpieczna w MRI, mocowanie maski za pomocą gumki, w zestawie z maską dren tlenowy 210cm niezalamujący się – przekrój gwiazdkowy, zestaw mikrobiologicznie czysty.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Prosimy o dopuszczenie najwyższej jakości masek dla niemowląt z drenem o długości 180cm, pozbawionych blaszki-bezpieczna w MRI.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie:

Pakiet nr 3 – maski, wąsy, filtry, nebulizatory poz.3

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o możliwość zaoferowania najwyższej jakości wąsów tlenowych, o części nosowej bardzo delikatnej, do złudzenia przypominającej silikon, bezlateksowe, część nosowa/wypustki o kształcie anatomicznym, rozszerzone, długość 180cm.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie:

Pakiet nr 3 – maski, wąsy, filtry, nebulizatory poz.4

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o możliwość zaoferowania nebulizatorów jednorazowych, skalowanych co 2ml. Pozostałe parametry zgodne z siwz.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie:

Pakiet nr 5 – filtr oddechowy dla noworodków

Prosimy o dopuszczenie najwyższej jakości filtr oddechowy antybakteryjno- wirusowy noworodkowy z wymiennikiem ciepła i wilgoci, hydrofobowy, parametry: skuteczność filtracji >99,99%, przestrzeń martwa 11ml, opór 1,0cm H₂O przy 11L/min., waga 12g, skuteczność nawilżania 27mg H₂O/L przy VT 25ml, biologicznie czysty.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie:

Pakiet nr 5 – filtr oddechowy dla dorosłych

Prosimy o dopuszczenie najwyższej jakości filtr oddechowy antybakteryjno- wirusowy, dla dorosłych, z celulozowym wymiennikiem ciepła i wilgoci, hydrofobowy, sterylny o właściwościach mechanicznych i elektrostatycznych, skuteczność filtracji >99,999%, przestrzeń martwa 57ml, skuteczność nawilżania 32mg H₂O/L

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie:

Czy Zamawiający dopuści do podawania cen jednostkowych wyrobów z dokładnością do trzech lub czterech miejsc po przecinku?

Zgodnie z orzecznictwem Zespołu Arbitrów (Orzecznictwo Zespołu Arbitrów - sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06) „dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech, a nawet 4 m-c po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas, cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną (nie ma, bowiem możliwości zakupienia jednej sztuki ezy, końcówki czy szkiełka)”.

Pragniemy zwrócić uwagę na fakt, że Zamawiający wymaga podania w formularzach cenowych cen jednostkowych brutto, które są cenami wynikającymi z sumy ceny jednostkowej netto i podatku VAT są często wartościami wyrażanymi do 3, 4 miejsc po przecinku.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie:

Dotyczy pkt 10 ppkt 4

Prosimy o odpowiedź czy Zamawiający wymaga, aby do oferty zostały załączone deklaracje zgodności CE producenta czy wystarczy, aby Oferent załączył stosowne oświadczenie o ich posiadaniu?

Ze względu na dużą ilość produktów oferowanych w postępowaniu prosimy o dopuszczenie złożenia w ofercie jedynie stosownego oświadczenia z zaznaczeniem, że wykonawca na każde wezwanie przedstawi wymagane deklaracje zgodności?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga jak w SIWZ.

Pytanie:

Pytania dotyczące projektu umowy:

Dotyczy §2 ust. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do umowy paragrafu z zapisem „W przypadku urzędowej zmiany stawki VAT, uwzględnienie nowej stawki nastąpi automatycznie w dacie określonej przez przepisy wprowadzające zmianę stawki VAT, bez konieczności zawierania odrębnego aneksu. W tej sytuacji ceny jednostkowe netto pozostają bez zmian.” ?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie:

Dotyczy §3 ust. 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do paragrafu 4 sformułowania, iż „Zamawiający będzie składał zamówienia według bieżących potrzeb, przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 150 zł. netto”?

Prośbę motywujemy to tym, że dla zamówień poniżej 150 zł. koszty transportu na które składają się m.in.: koszty opakowania transportowego, robocizny, koszty wydrukowania listów przewozowych i faktury, koszty dostarczenia towaru przez przewoźnika, są wyższe niż wartość marży uzyskanej ze sprzedaży towaru o takiej wartości.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie:

Dotyczy §3 ust. 2

Czy Zamawiający wykreśli z powyższego paragrafu zapis „każdy pojedynczy egzemplarz dostarczonego wyrobu”?

Jeśli tak to czy zmieni zapis na brzmiący następująco: „Dostarczane produkty zawierać muszą wszystkie wymagane informacje: nazwa producenta, nazwa asortymentu, rodzaj, rozmiar, data produkcji, numer serii, data ważności na każdym pojedynczym elemencie systemu lub na opakowaniu każdego egzemplarza lub na opakowaniu handlowym”?

Ustawa z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych z późniejszymi zmianami nie narzuca wymogu oznakowywania pojedynczych egzemplarzy wyrobów. Wręcz przeciwnie, w Rozporządzeniu Ministra

Zdrowia z dnia 12 stycznia 2011r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych stwierdza w załączniku nr 1 ust. 13.1, że tego typu informacje, powinny znajdować się na samym wyrobie lub opakowaniu każdego egzemplarza lub na opakowaniu handlowym. Oznacza to, że z punktu widzenia przepisów prawa wystarczające jest, aby informacje powyższe znajdowały się na jednym z trzech wyżej wymienionych miejsc, a co za tym idzie umieszczenie oznaczeń tylko na opakowaniu handlowym jest wystarczające i zgodne z obowiązującymi przepisami.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie:

Dotyczy §3 ust. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu z „7 dni” na „7 dni roboczych”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie:

Dotyczy §3 ust. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu z „3 dni” na „3 dni roboczych”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie:

Dotyczy §5 ust. 1 oraz Formularz ofertowy pkt. XIV

Prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę terminu płatności z 60 dni na 30 dni liczonych od dnia doręczenia faktury przez Sprzedającego?

Podtrzymując wymóg 60 dniowego terminu płatności tj. maksymalnego terminu dla podmiotu publicznego będącego podmiotem leczniczym wynikającego art. 8 ust. 2 Ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych (Dz.U. 2013 poz. 403), Zamawiający musi liczyć się z faktem, że konsekwencją uregulowania terminu płatności na bazie tej ustawy, będzie naliczanie przez wykonawcę, z tytułu rekompensaty za koszty odzyskiwania należności, równowartość kwoty 40 euro przeliczonych na złote według średniego kursu euro ogłoszonego przez Narodowy Bank Polski ostatniego dnia roboczego miesiąca poprzedzającego miesiąc, w którym świadczenie pieniężne stało się wymagalne.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie:

Dotyczy §6 ust. 1 a)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do wysokości 0,1 % wartości niezrealizowanej części zamówienia za każdy dzień opóźnienia, z uwagi na nieadekwatność ich wysokości do danego niespełnienia świadczenia umowy?

Wprawdzie nie istnieją przepisy regulujące wysokości kar umownych, jednak przy ustaleniu wysokości kar Zamawiający powinien opierać się na zasadzie równości i ekwiwalentności stron, a tym samym wymagać od Wykonawcy płacenia kar w takiej samej lub nieznacznie wyższej wysokości, w jakiej sam Zamawiający może ewentualnie płacić za zwłokę w placeniu za towar.

Zamawiający nie powinien wykorzystywać swojej dominującej pozycji ustalając wysokość kar umownych. Kary umowne powinny mieć charakter dyscyplinujący w stosunku do Wykonawcy, a nie prowadzić do wzbogacenia się Zamawiającego, a taką funkcję zaczynają pełnić w momencie, gdy okazuje się, iż wartość

kary umownej może przekroczyć wartość zapłaty należną Wykonawcy za dostarczony towar. Nadto liczenie kary umownej w wysokości 1% wartości brutto faktury za daną dostawę jest wysoce niesprawiedliwe i na gruncie prawa cywilnego obecna wysokość odsetek, którą Zamawiający narzuca, może zostać uznana za świadczenie nienależne, dające w skali roku odpowiednio, 365%, wartości zamówionej dostawy. W tym miejscu należy przywołać treść art. 484 § 2 Kodeksu cywilnego, który stanowi, iż w przypadku, gdy zobowiązanie zostało wykonane w znacznej części dłużnik może żądać zmniejszenia kary umownej, to samo dotyczy przypadku, gdy kara jest rażąco wygórowana. Dlatego też w przypadku braku zgody Zamawiającego na zmniejszenie kar umownych w momencie gdy będą one naliczane, Wykonawca będzie zmuszony podjąć odpowiednie kroki prawne celem miarkowania tych kar, a co za tym idzie ochrony swoich interesów.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie:

Dotyczy §6 ust. 1 b)

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu z „10%” na „5%”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie:

Czy Zamawiający, aby mieć pewność, że zaofertowany przez Wykonawców asortyment spełnia wymogi SIWZ, wprowadzi do SIWZ wymóg podania przez Wykonawców w formularzu cenowym w dodatkowej kolumnie – nr katalogowych wykonawcy (lub wytwórcy) zaofertowanego produktu?

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie:

Pakiet 16 pozycja 1

Czy Zamawiający oczekuje zaofertowania pojemników z nalepkami czy bez nalepek?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje pojemników z nalepkami.

Jeśli Zamawiający oczekuje zaofertowania pojemników z nalepkami to czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenienie tj. podanie ceny jednostkowej i wartości osobno dla pojemników i nalepek z oznaczeniem wskazującym niebezpieczne odpady biologiczne?

Prośbę motywujemy tym, iż w naszym systemie zarządzającym sprzedażą pojemnik i nalepka stanowią odrębną pozycję asortymentową, mają swoje numery katalogowe i ceny sprzedaży. Powyższe oczywiście nie oznacza, iż produkty te nie są ze sobą kompatybilne i mogą być przez Zamawiającego traktowane i używane jako zestaw produktów.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie:

Pakiet 27 pozycja 2, 3, 4

Prosimy o podanie dopuszczalnego przedziału aktywności heparyny na 1 ml krwi?

Odpowiedź: Zgodnie z wytycznymi WHO.

Pytanie:

Pakiet 57 pozycja 1

Czy Zamawiający dopuści szkiełka, rozmiar 26 mm x 75 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie:

Pakiet 60 pozycja 5

Czy Zamawiający dopuści bagietki z PP?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Czy Zamawiający dopuści bagietki o dł. ok. 125 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie:

Pakiet 60 pozycja 9

Ze względu na różnie podawaną u różnych dostawców pojemność probówek o tych samych wymiarach (raz jest to pojemność użytkowa, a raz pojemność całkowita), zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie probówek o wymiarach 12x75 mm i pojemności 4 ml?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie:

Pakiet 60 pozycja 11

Czy Zamawiający wymaga płyt z rantem usztywniającym zapewniającym stabilizację płyty, które są wygodniejsze w użyciu a przede wszystkim bezpieczniejsze dla personelu i nie wymagają użycia specjalnych pojemników do płyt?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie:

Pakiet 60 pozycja 13

Czy Zamawiający dopuści probówki sterylne z PS o wymiarach 12x75 mm okrągłodenne z korkiem o pojemności 4 ml bez znacznika pojemności? Jeśli nie, to czy Zamawiający wydzieli powyższą pozycję do osobnego pakietu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie:

Pakiet 60 pozycja 14

Ze względu na różnie podawaną u różnych dostawców pojemność probówek o tych samych wymiarach (raz jest to pojemność użytkowa, a raz pojemność całkowita), zwracamy się z zapytaniem czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie probówek o wymiarach 16x100 mm i pojemności 11 ml bez znacznika pojemności? Jeśli nie, to czy Zamawiający wydzieli powyższą pozycję do osobnego pakietu?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie:

Pakiet 60 pozycja 16

Czy Zamawiający dopuści ezy z tworzywa sztucznego AS, czyli pochodnej PS, Poli(styren-co-akrylonitryl) kopolimer styrenu i akrylonitrylu, stosowany jako termoplastyczne tworzywo sztuczne, temperatura mięknienia wynosi 110 °C, a topnienia 180 °C. W postaci niemodyfikowanej jest ono półprzezroczyste?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie:

Pakiet 60 pozycja 19

Czy Zamawiający dopuści probówki o poj. 250 µl?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie:

Pakiet 60 pozycja 20

Czy Zamawiający dopuści nakłuwacze typu STERILANCE LITE, które również są automatyczne jednorazowe o głębokości nakłucia ok. 2,4 mm?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie:

Pakiet 60 pozycja 21

Czy Zamawiający dopuści nakłuwacze automatyczne jednorazowe typu STERILANCE LITE o głębokości nakłucia 1,8?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie:

Pakiet 62 pozycja 8

Czy Zamawiający dopuści pipety o pojemności 1000-5000 µl?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie:

Dotyczy Pakiet nr 24, poz. nr 1: Uprzejmie prosimy o odstąpienie od wymogu przedstawienia przez Wykonawcę potwierdzenia klasy przez niezależną organizację notyfikowaną z uwagi na to, iż:

- stawianie przez Zamawiającego takiego wymogu narusza przepis art. 30 ust. 1 i 4 ustawy Prawo zamówień publicznych, które w swej części między innymi zobowiązuje Zamawiającego do opisywania przedmiotu zamówienia z zachowaniem Polskich Norm, co w tym przypadku Zamawiający obowiązany jest formułować swe wymogi w zgodzie z normą ISO 11140, która w całej swej treści nie przewiduje w żadnym przypadku wymogu certyfikowania wyrobów niemedyceńskich przez niezależne jednostki notyfikowane

- stawiane przez Zamawiającego takiego wymogu narusza przepisy art. 7 ust. 1 i art. 29 ust. 1 i 2, ustawy Prawo zamówień publicznych, z uwagi na powszechnie znany fakt, iż wymagane przez Zamawiającego przedmiotowe potwierdzenie posiada w Polsce tylko jeden Wykonawca, zatem formułowanie przez Zamawiającego treści SIWZ, o takim wymogu powoduje, iż zadanie dedykowane jest w kierunku tego jedynego Wykonawcy, co utrudnia uczciwą konkurencję i skutkuje tym, że ten jedyny Wykonawca zostaje przez Zamawiającego wykreowany w tym zadaniu na Wykonawcę o przymocie monopolisty w dostawie usług objętych tym zadaniem.

- takie postępowanie Zamawiającego uniemożliwia potencjalnym wykonawcom złożenia ofert cenowo niższych nawet do kilkudziesięciu procent, co skutkuje zawyżoną wartością zadania, czym zaprzecza kryterium oceny ofert jakim jest 100% - cena jako realizację celów powołanej wyżej ustawy to jest efektywnego i gospodarnego dysponowania środkami publicznymi.

Wobec powyższego przedkładamy zapytanie o następującej treści:

Czy Zamawiający miast wymaganego potwierdzenia klasy przez niezależną organizację notyfikowaną dopuści złożenie dokumentów o których mowa w §6 ust. 3 Rozporządzenia Rady Ministrów z dnia 19 lutego 2013 r. w sprawie rodzajów dokumentów jakich może żądać zamawiający od wykonawcy oraz form, w jakich te dokumenty mogą być składane (Dz. U. z 2013 r., poz. 231)

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, aby wskaźnik, o którym mowa w pakiecie nr 24 poz. 1 nie posiadał certyfikatu niezależnej jednostki notyfikującej

Pytanie:

Dotyczy Pakiet nr 24, pozycja nr 1: Czy Zamawiający dopuści testy biologiczne zawierające spory bakterii w populacji 10^5 . Taki rząd populacji jest w zupełności wystarczający do prawidłowej i wiarygodnej kontroli cyklu sterylizacji.

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza

Pytanie:

Dotyczy Pakiet nr 24, pozycja nr 3: Czy Zamawiający dopuści test arkuszowy Bowie Dick zmieniający kolor przebarwienia po procesie sterylizacji z żółtego na czarny?

Odpowiedź: zamawiający dopuszcza

Pytanie:

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 7 poz. 1 igieł do znieczuleń 22GA 4 3/4 IN 0,7 x 120mm z prowadnicą oraz w poz. 2 zestawów do znieczuleń zewnątrzoponowych z igła Tuchy 18Gx90mm, cewnik zewnątrzoponowy G20 z miękką końcówką o dł. 100cm radiocienijący z bocznymi otworami.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie:

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 38 worka do godzinowej zbiórki moczu w systemie zamkniętym o objętości 2l z drenem o dł. 150 cm wyposażony w port do pobierania próbek z komorą pomiarową 500 ml podziałka: co 1 ml w zakresie 0 – 20 ml, co 5 ml w zakresie 20 – 110 ml, co 10 ml w zakresie 110 – 140 ml, co 20 ml w zakresie 140 – 200 ml, co 25 ml w zakresie 200 – 500 ml umożliwiającego dokładny i precyzyjny pomiar z zaworem antyrefluksyjnym pomiędzy komorą pomiarową i workiem do zbiórki moczu o pojemności 2000 ml, drenu jednoświatłowy wyposażonego w spiralę antyzałamaniową z wbudowanym portem bezigłowym do pobierania próbek na linii przepływowej. System mocujący- poziomujący

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie:

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w pakiecie 66 – rampy - strzałki wskazujące kierunek przepływu, równomierny przepływ płynu bez zmiany ciśnienia, końcówki luer-lock z bezigłowymi portami:

Poz. 1 rampa trójdrożna – system 3 kraników

Poz. 2 rampa czterodrożna – system 4 kraników

Odpowiedź: Zamawiający w poz. 1 dopuszcza , w poz. 2 nie dopuszcza.

Pytanie:

Pytanie nr 1 - PAKIET 47, punkt 1- Okulary jednorazowe do fototerapii. Stosowane u noworodków podczas fototerapii. Dobrze przylegające do główki noworodka. Wykonane z materiału stanowiącego barierę dla oczu niemowląt przed promieniowaniem. 100% bawełna. Regulacja poprzez zastosowanie zapięcia typu Velcro, opaska wokół oczu zapinana na rzepy. Osłaniające tylko oczy.

Czy Zamawiający dopuszcza okularki do fototerapii których konstrukcja wykończona na opasce materiałem NeoFoam zapobiega zsuwaniu się z główki dziecka, co więcej główka dziecka w minimalny sposób jest otoczona materiałem co umożliwi lepsze absorbowanie światła UV. Część przednia wykonana z materiału z wyściółką bawełny, jednak nie 100% bawełna, z wyprofilowanym kształtem w obrębie oczodołów zapobiega ingerencji promieni bocznych, posiadające zapięcie na rzepy do regulacji zgodnie z wymaganiami, dostępne w trzech rozmiarach podanych w długości samej powierzchni ochronnej (rozmiar Small długość 12,7 cm szerokość 3,17; rozmiar Large długość 17,8 cm szerokość 3,61)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie:

Dotyczy Pakietu nr 13 poz. 1

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wymaga gotowej do użycia myjki, nie wymagającej nawilżania wodą.

Odpowiedź: Zamawiający nie wymaga.

Pytanie:

pakiet 13

Czy Zamawiający dopuści rękawice o wymiarze 24cm?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie:

pakiet 24 poz. 1

Czy Zamawiający odstąpi od wymogu potwierdzenia zgodności z normą 11140-4 przez niezależną jednostkę notyfikowaną i wyrazi zgodę na złożenie oferty na testy do kontroli sterylizacji, dla których zgodność z normą jest potwierdzona certyfikatem producenta? Testy do sterylizacji nie są wyrobami medycznymi a jedynie testami diagnostycznymi i jako takie nie wymagają certyfikacji przez niezależne jednostki.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, aby wskaźnik, o którym mowa w pakiecie nr 24 poz. 1 nie posiadał certyfikatu niezależnej jednostki notyfikującej.

Pytanie:

pakiet 24 poz. 1

Czy nie nastąpiła omyłka-obecnie obowiązującym szczepem w testach biologicznych jest Geobacillus a nie bacillus.

Odpowiedź: W opisie nastąpiła omyłka, Zamawiający zmodyfikował opis.

Pytanie:

pakiet 24 poz. 3

Czy Zamawiający dopuści testy przebarwiające się z koloru żółtego na czarny? Kolor nie wpływa w żaden sposób na

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie:

pakiet 65

Czy Zamawiający dopuści aby gramatura papieru w rękawie wynosiła 70gr/m², co zwiększa wytrzymałość opakowania?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza

Pytanie:

pakiet 65

Czy Zamawiający wymaga aby na rękawie był umieszczony piktogram informujący o fakcie że opakowanie jest jednorazowego użytku?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza ale nie wymaga.

Pytanie:

pakiet 65

Czy Zamawiający wymaga aby rękawy miały znak CE umieszczony na opakowaniu zbiorczym a nie na rękawie co jest zgodne z ustawą o wyrobach medycznych? „Zgodnie z art. 11 ust. 8. ustawy o wyrobach medycznych dnia 20 maja 2010 zabronione jest umieszczanie na wyrobie medycznym, jego opakowaniu oraz instrukcji używania oznaczeń lub napisów, które mogły wprowadzić w błąd co do znaczenia znaku zgodności CE?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga aby znak CE był umieszczony na opakowaniu zbiorczym a nie na rękawie.

Pytanie:

pakiet 27, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści w poz. nr 5 próbkę 2 ml z K2EDTA, gdzie antykoagulant występuje w napyłonej na ściankach formie?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie:

pakiet 27, poz. 6

Czy Zamawiający dopuści w poz. nr 6 próbkę 2 ml z K2EDTA, gdzie zamiast próbki 1 ml z K3EDTA?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie:

pakiet 27

Czy Zamawiający wymaga, aby wszystkie elementy systemu zamkniętego ze względu na kompatybilność pochodziły od jednego producenta czyli wytwórcy?

Odpowiedź: Tak.

Pytania:

dot. projektu umowy:

Czy terminy podane w umowie odnoszą się do dni roboczych i czy za dni robocze w rozumieniu wzoru umowy będą uważane dni od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy?

Odpowiedź: Terminy wskazane w umowie należy liczyć w dniach kalendarzowych, nie roboczych.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę słów: „opóźnienia” na „zwłoki” w projekcie umowy?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopisanie słów: „, po uprzednim wezwaniu wykonawcy” w par. 7 pkt. 1?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Czy Zamawiający zgadza się zapisać możliwość zmiany cen w przypadku przekraczającej 3% zmiany średniego kursu NBP walut EUR lub USD w stosunku do kursu z dnia zawarcia umowy oraz w przypadku gdy suma miesięcznych wskaźników cen i usług konsumpcyjnych opublikowanych przez Prezesa GUS za okres od dnia zawarcia umowy przekroczy 3%?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę.

Pytanie|:

Czy w § 5 ust 1 Zamawiający wyrazi zgodę na ustalenie terminu płatności za fakturę liczonego od daty wystawienia faktury?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie|:

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

Strony ustalają, że naprawienie szkody wynikłej z niewykonania lub nienależytego wykonania umowy nastąpi przez zapłatę kary umownej w następujących wypadkach i wysokościach:

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną:

a) za opóźnienie w dostawie zamówionej ilości partii towaru w terminie uzgodnionym w trybie § 3 ust. 1, 3 w wysokości **0,5%** niezrealizowanej wartości **brutto** zamówionej ilości towaru za każdy dzień opóźnienia.

jednak nie więcej niż 10% niezrealizowanej wartości brutto zamówionej ilości towaru

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie:

Dot. Pakietu Nr 7 Igły do znieczuleń

Dot. L.p. 1

Czy Zamawiający kierując się zasadą konkurencyjności, dopuści do przetargu igły do znieczuleń:

20Gx88?

19Gx88?

18Gx88?

22Gx120 z dołączoną igłą prowadzącą?

25Gx88 z dołączoną igłą prowadzącą?

26Gx88 z dołączoną igłą prowadzącą?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Dot. Pakietu Nr 8 Zestawy do kaniulacji

Czy Zamawiający kierując się zasadą konkurencyjności, dopuści do przetargu Zestawy do

L.p. 1

Zestaw do kaniulacji dużych naczyń metodą Seldingera dla dorosłych. Kateter jednokanałowy, rozmiar kanału 14G, jałowy, jednorazowy, hydrofilny. Zestaw zawiera: kateter, prowadnik J.0,89-50 cm rozszerzadło dopasowane do każdego rodzaju cewnika, igła prosta 18G-7cm, strzykawka plastikowa, jednorazowa 5 ml, motylek z zaciskiem, bloker. Nietoksyczny, apirogeny. Wyrób oznaczony znakiem CE. Pakowany pojedynczo w opakowanie typu blister. ?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

L.p. 2

Zestaw do kaniulacji dużych naczyń metodą Seldingera dla dorosłych. Kateter dwukanałowy, D16G, P16G, jałowy, jednorazowy, hydrofilny. Zestaw zawiera: kateter, prowadnik J.0,89- 50 cm, rozszerzadło dopasowane do średnicy cewnika, igła prosta 18G-7cm, strzykawka plastikowa, jednorazowa 5ml, skalpel 1 szt., motylek z zaciskiem. Nietoksyczny, apirogeny. Wyrób oznaczony znakiem CE. Pakowany pojedynczo w opakowanie typu blister. Duo Rozmiar 7Fx20?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

L.p.3

Zestaw do kaniulacji dużych naczyń metodą Seldingera dla dorosłych. Kateter trzykanałowy, D 16G, M 16 ;P 18G, jałowy, jednorazowy, hydrofilny. Zestaw zawiera: kateter, prowadnik J.0,89- 50 cm odporny na zaginania, rozszerzadło dopasowane do średnicy cewnika, igła prosta 18G-5cm, strzykawka plastikowa, jednorazowa 5ml, skalpel 1 szt., motylek z zaciskiem. Nietoksyczny, apirogeny. Wyrób oznaczony znakiem CE. Pakowany pojedynczo w opakowanie typu blister. Trio Rozmiar 7Fx20?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

PYTANIE:

Czy Zamawiający wymaga, aby zakres korekty hematokrytu mieścił się w granicach od min. 20% do max. 60%?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza

PYTANIE:

Czy Zamawiający wymaga, aby do glukometru dołączony był w wersji fabrycznej płyn kontrolny do walidacji.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

PYTANIE:

Czy szpital wymaga pasków testowych podlegające refundacji ze środków publicznych w rozumieniu Ustawy z dnia 12 maja 2011 o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych?

Odpowiedź: Nie.

PYTANIE:

Czy Zamawiający wymaga, aby zaferowane paski testowe, były dystrybuowane za pośrednictwem hurtowni farmaceutycznych, w związku z czym można mieć pewność co do dostaw takich pasków w warunkach zabezpieczających je przed działaniem nieodpowiedniej temperatury i wilgoci?

Odpowiedź: Tak.

PYTANIE:

Czy Zamawiający wymaga, aby pole pomiaru (kapilara zasysająca)



rys. 1

znajdowała się na szczycie paska testowego zgodnie z rys. 1

a nie w bocznej jego części tak jak na rys. 2?



rys. 2

Odpowiedź: Zamawiający wymaga kapilary na szczycie paska testowego.

PYTANIE:

Dyrekcja:
ul. Armii Krajowej 1,
56-400 Oleśnica,
tel. 071 7767427
fax 071 7767307

Szpital w Oleśnicy:
ul. Armii Krajowej 1,
56-400 Oleśnica
tel. centr. 071 7767300
071 7767412

Szpital w Sycowie:
ul. Oleśnicka 25,
56-500 Syców,
tel. centr. 062 7852031

Pogotowie Ratunkowe:
ul. Ludwikowska 10,
56-400 Oleśnica,
tel. 071 3142899

Czy Zamawiający wymaga glukometrów i pasków testowych z zakresem pomiaru: dolna granica zakresu $\geq 20\text{mg/dL}$; górna granica zakresu $\leq 600\text{ mg/dL}$.

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

PYTANIE:

Czy Zamawiający wymaga, aby paski testowe miały możliwość przechowywania w temperaturze od 4 do 40°C oraz posiadały powłokę zabezpieczającą całą powierzchnię paska przed ryzykiem kontaminacji bakteryjnej (paski można dotykać na całej powierzchni bez wpływu na wynik badania)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE:

Czy zamawiający wymaga aby do badania wykorzystywany był na paskach testowych enzym Oksydaza Glukozowa (GOD), zapewnia on maksymalną minimalizację zafałszowań pomiaru – obecnych w próbce krwi ponad 70 substancji endo i enzogennych nie ma wpływu na wyniki pomiarów.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE:

Czy Zamawiający wymaga dostarczenia płynów kontrolnych, zarejestrowanych i dopuszczonych do obrotu na terenie Polski, o 3 różnych zakresach – (prawidłowy, niski i wysoki) pozwalające skontrolować glukometr i paski przy stężeniach glukozy, odpowiadających prawidłowej, hipo- i hiperglikemii u pacjenta?

Odpowiedź: Tak.

PYTANIE:

Czy zamawiający wymaga aby do każdego glukometru dołączona była instrukcja obsługi w języku polskim?

Odpowiedź: Tak.

PYTANIE:

Czy zamawiający wymaga dostarczenia płynów kontrolnych o 3 różnych zakresach z datą ważności 6 miesięcy od otwarcia?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

PYTANIE:

Czy szpital wymaga jednego rodzaju pasków testowych współpracujących z więcej niż jednym modelem glukometrów, to jest glukometrami zasilanymi bateriami i glukometrami posiadającymi wbudowane własne źródło zasilania w postaci akumulatora ładowanego z sieci 230V?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE:

Czy Zamawiający wymaga, aby paski testowe współpracowały z glukometrem, posiadającym funkcję wyrzutu paska po badaniu?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

PYTANIE:

Dyrekcja:
ul. Armii Krajowej 1,
56-400 Oleśnica,
tel. 071 7767427
fax 071 7767307

Szpital w Oleśnicy:
ul. Armii Krajowej 1,
56-400 Oleśnica
tel. centr. 071 7767300
071 7767412

Szpital w Sycowie:
ul. Oleśnicka 25,
56-500 Syców,
tel. centr. 062 7852031

Pogotowie Ratunkowe:
ul. Ludwikowska 10,
56-400 Oleśnica,
tel. 071 3142899

Czy Zamawiający wymaga, aby do badania wykorzystywane były paski testowe, zawierające enzym Oksydazę Glukozową (GOD)? Zapewnia ona maksymalną minimalizację zafałszowań pomiaru - obecnych w próbce krwi ponad 70 substancji endo i egzogennych, czyli enzym w paskach testowych nie interferuje z 70 substancjami egzo i endogennymi - substancje te nie mają wpływu na wyniki pomiarów.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE:

Czy Zamawiający wymaga, aby po podpisaniu umowy przetargowej przeprowadzić szkolenie całego personelu pielęgniarskiego z obsługi sprzętu oraz z przeprowadzania prawidłowej walidacji?

Odpowiedź: Tak.

PYTANIE:

Czy szpital wymaga jednego rodzaju pasków testowych współpracujących z więcej niż jednym modelem glukometrów, to jest glukometrami zasilanymi bateriami i glukometrami posiadającymi wbudowane własne źródło zasilania w postaci akumulatora ładowanego z sieci 230V?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pasków do glukometrów pakowanych każdy osobno, w opakowaniu zbiorczym po 100 sztuk z jednoczesnym przeliczeniem żądanej w SIWZ ilości?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby zakres hematokrytu dla prawidłowego pomiaru glikemii mieścił się w przedziale 15-65%?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie:

Czy Zamawiający dopuści do złożenia oferty na paski do glukometru z zakresem pomiarowym 20-500 mg/dl?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby w przypadku urzędowej zmiany podatku VAT, zmianie uległa jedynie cena brutto, cena netto pozostanie niezmienną?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie:

Czy zamawiający w Pakiecie nr 35 wyrazi zgodę i będzie wymagał, aby system charakteryzował się następującymi parametrami:

- stabilność testu paskowego po otwarciu fiolki zgodna z datą ważności podaną na opakowaniu, **tak, data ważności po otwarciu min 3 miesiące**
- zakres hematokrytu min. 10-65%, - **nie**
- czas pomiaru 5 sekund, - **tak**

- zakres pomiarowy 10-600 mg/dl, - **tak**
- wielkość próbki krwi nie większa niż 0,6 µl, - **tak**
- zakres temperatury pomiaru testów paskowych min. 8 - 44°C.- **nie**

Pytanie:

Zamawiający w Pakiecie nr 69 umieścił nazwę lancetów do nakłuwacza One Touch Soft, które to lancety są przeznaczone dla samokontroli przez indywidualnego pacjenta i nie posiadają zabezpieczenia przed ponownym ich użyciem w warunkach szpitalnych. W związku z tym czy Zamawiający wyrazi zgodę i będzie wymagał jednorazowych lancetów, które posiadają mechanizm blokujący, który przy użytkowaniu zgodnym z instrukcją, uniemożliwia ponowne nakłucie używanym już lancetem i tym samym gwarantuje brak możliwości zakłucia przez personel medyczny.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie:

Dot.pakietu 35

Prosimy o podanie ilości glukometrów, które zabezpieczą potrzeby Zamawiającego

Odpowiedź: ok. 28 sztuk.

Dot: Załącznik nr 5 do SIWZ

Par. 1 ust. 6 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie liczby glukometrów do których dostarczenia zobowiązany jest wykonawca, gdyż jest to niezbędne do prawidłowego skalkulowania oferty?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Par. 3 ust. 5 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę „uwzględnić” na „rozpatrzyć”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Par. 5 ust. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to aby termin płatności był liczony od daty wystawienia faktury?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Par. 6 ust. 1 pkt a) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę słowa „opóźnienie” na „zwłoka”?

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Par. 6 Prosimy o dodanie zapisu o brzmieniu: „Zamawiający może w każdym czasie odstąpić od żądania zapłaty przez Wykonawcę kary umownej.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie:

Pakiet Nr 35: Paski do glukometrów.

Jaką ilość glukometrów Zamawiający przewiduje jako wystarczającą do ilości pasków? Informacja w SIWZ nie jest wystarczająca do określenia potrzebnej ilości glukometrów. Prosimy o podanie przybliżonej liczby glukometrów.

Odpowiedź: ok. 28 sztuk.

Pytanie:

Czy Zamawiający wymaga, aby glukometr posiadał możliwość wykonywania badań u noworodków?

Odpowiedź: Tak, w zakresie hematokrytu 20-70%.

Pytanie:

Czy Zamawiający wymaga, aby do badania wystarczyła próbka krwi 0,5 µl, umożliwiająca pobieranie krwi u noworodków?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie:

Czy Zamawiający wymaga zwiększonego zakresu 10-900 mg/dl, który pozwala na badania hipo i hiperglikemii?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie:

Czy Zamawiający wymaga, aby wynik pomiaru podawany był dla krwi pełnej?

Odpowiedź: Tak.

Pytanie:

Czy Zamawiający dopuszcza, aby opakowanie łączne zawierało 50 szt. pasków, pakowanych w dwa osobne pojemniki, co umożliwi ich otwarcie w różnych terminach, wydłużając jednocześnie ich okres przydatności?

Odpowiedź: Tak.