

DO WSZYSTKICH WYKONAWCÓW

Dotyczy: przetargu nieograniczonego na dostawę drobnego sprzętu medycznego i produktów farmaceutycznych dla SPZZOZ w Sierpcu, numer sprawy: DZP.382.PN.03.2020.

Na podstawie art. 38 ust. 1, 2 i 4 ustawy Prawo Zamówień Publicznych z dnia 29 stycznia 2004 r. (t.j. Dz. U. z 2019 r. poz. 1843),. Zamawiający dokonuje następujących wyjaśnień oraz zmian treści SIWZ:

I.

1. Dotyczy pakietu nr 42-48.

Czy można wycenić leki w opakowaniu innej wielkości niż żądana przez Zamawiającego, a ilość opakowań odpowiednio przeliczyć tak, aby liczba sztuk była zgodna z SIWZ?

Ad. 1 Zamawiający wyraża zgodę.

2. Dotyczy pakietu nr 42-48.

Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampułek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ (czy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Ad. 2. Należy podawać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę.

3. Dotyczy pakietu nr 42-48.

Czy w przypadku, jeżeli żądany przez Zamawiającego lek nie jest już produkowany lub jest tymczasowy brak produkcji a nie ma innego leku równoważnego, którym można by było go zastąpić należy wycenić ten lek podając ostatnią cenę sprzedaży oraz uwagę o jego braku czy nie wyceniać go wcale?

Ad. 3. W omawianym przypadku należy nie wyceniać produktu.

4. Dotyczy pakietu nr 42-48.

Czy można wycenić lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania np. wymagana w SIWZ tabletki a równoważnik ma postać drażetki, kapsułki, tabletki powlekanej, tabletki dojelitowej, oraz ampułkę za fiolkę, fiolkę za ampułko-strzykawkę i odwrotnie?

Ad. 4 Zamawiający wyraża zgodę.

5. Dotyczy pakietu nr 42 poz. 3, 4.

Produkt opisany w SIWZ występuje na rynku w opakowaniach handlowych po 10 sztuk. W związku z tym, czy Zamawiający dopuści wycenę w poz.3: 2 opakowań handlowych, a w poz.4: 5 opakowań handlowych lub podanie cen jednostkowych netto i brutto za 1 sztukę z zaokrągleniem do 4 miejsc po przecinku?

Ad. 5. Zamawiający dopuszcza wycenę 5opakowań po 10sztuk.

6. Dotyczy pakietu nr 42 poz. 7.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu o nazwie handlowej Trilac, 20 kaps, zarejestrowanego jako produkt leczniczy?

Ad. 6. Zamawiający dopuszcza.

7. Dotyczy pakietu nr 43.

Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu w postaci ampułko-strzykawkę? Preparat jest dostępny tylko w tej postaci.

Ad. 7. Zamawiający dopuszcza.

II.

W związku z zaistniałą sytuacją zagrożenia epidemicznego firma Aesculap Chifa Sp. z o.o., z siedzibą w Nowym Tomysku, przy ul. Tysiąclecia 14 zwraca się z wnioskiem o dopuszczenie w postępowaniu formy komunikacji elektronicznej za pośrednictwem systemu teleinformatycznego tj. platformy zakupowej zamawiającego na mocy art. 10a ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004 r. (Dz.U. z 2019 r., poz. 1843 - j.t. ze zm.) w związku z § 2 ust. 1 Rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 27 czerwca 2017 roku w sprawie użycia środków komunikacji elektronicznej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego oraz udostępniania i przechowywania dokumentów elektronicznych (Dz. U. z 2017 r., poz. 1320 ze zm.), tj. złożenia oferty i wszelkich innych wymaganych w postępowaniu oświadczeń i dokumentów w formie elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym.

Ad. 1. Zgodnie z SIWZ. Zamawiający mając na względzie sytuację epidemiczną tak przesunie termin składania ofert, aby Wykonawcy mieli co najmniej trzy dni robocze na złożenie ofert w postaci papierowej. Wszystkie pozostałe dokumenty oprócz składających się na ofertę, zamawiający będzie dopuszczał do składania w postaci elektronicznej.

III.

Pytanie nr 1

Dotyczy pakietu nr 25 poz. 1,2

Czy Zamawiający oczekuje, żeby wkład posiadał łącznik kątowy o zakończeniu schodkowym, który znajduje się na porcie pacjenta służący do podłączenia drenu do odsysania, czy raczej przewiduje zakup łączników umożliwiających podłączenie drenu?

Ad. 1. Zamawiający oczekuje.

Pytanie nr 2

Dotyczy zapisów SIWZ

Prosimy o potwierdzenie, iż Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą. Zgodnie z interpretacją przepisów dotyczących nowelizacji ustawy Pzp zamieszczonej na stronie Urzędu Zamówień Publicznych - „Zamawiający powinien przyjąć oświadczenie wykonawcy o braku przynależności do jakiegokolwiek grupy kapitałowej bądź przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, w sytuacji gdy w postępowaniu złożono jedną ofertę lub wniosek o dopuszczenie do udziału w postępowaniu. Oświadczenie o braku przynależności do grupy kapitałowej złożone wraz z ofertą, niezależnie od ilości ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, również potwierdza brak podstawy do wykluczenia z postępowania, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp. Należy jednak w tym przypadku pamiętać, że jakakolwiek zmiana sytuacji wykonawcy w toku postępowania (włączenie do grupy kapitałowej) będzie powodowała obowiązek aktualizacji takiego oświadczenia po stronie wykonawcy.”

Ad. 2. Zgodnie z SIWZ. a) W przypadku braku przynależności do jakiejkolwiek grupy kapitałowej Wykonawca może złożyć oświadczenie wraz z ofertą. Tak złożone oświadczenie Zamawiający uzna za aktualne i nie będzie wzywał Wykonawcy do ponownego jego złożenia.

IV.

1. dot. zapisów SIWZ rozdz. III pkt. 1.2.2.

Zamawiający wymaga aby etykiety (oryginalne) dostarczanych wyrobów były sporządzone w języku polskim.

Zgodnie z art. 14 pkt 2 Ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych, dopuszcza się aby wyroby przeznaczone do używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej dostarczane świadczeniodawcom, za ich pisemną zgodą, miały oznakowania lub instrukcje używania w języku angielskim, z wyjątkiem informacji przeznaczonych dla pacjenta, które podaje się w języku polskim lub wyraża za pomocą zharmonizowanych symboli lub rozpoznawalnych kodów.

Ponieważ opakowania zastosowane przez producenta SARSTEDT AG&Co posiadają informacje w języku angielskim oraz wyrażone za pomocą zharmonizowanych symboli i rozpoznawalnych znaków prosimy o odstąpienie od wymogu posiadania przez wyroby oryginalnych etykiet w języku polskim jako dostosowanie do istniejących przepisów wynikających z ustawy o wyrobach medycznych z 20.05.2010 r.

Ad. 1 Zamawiający dopuszcza opisane rozwiązanie.

1. dot. Formularz ofertowy

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na pozostawienie w formularzu ofertowym i formularzu cenowym tylko tych pozycji (Pakietów), na które Wykonawca składa ofertę.

Ad. 2. Zamawiający wyraża zgodę.

1. dot. Umowa § 2 ust. 5 i § 3 ust. 1

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o modyfikację Projektu Umowy poprzez dopisanie: „przy jednorazowym zamówieniu powyżej 150,00 zł netto”

Prośbę motywujemy tym, że dla zamówień poniżej 150,00 zł, koszty transportu, na które składają się m.in. koszty opakowania transportowego, robocizny, koszty wydrukowania listów przewozowych, koszty dostarczenia towaru do przewoźnika, są wyższe niż wartość marży uzyskanej ze sprzedaży towaru o takiej wartości.

Ad. 3. Zgodnie z SIWZ

1. dot. Umowa § 7

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów § 7 w taki sposób, aby wysokość kary umownej naliczana była od wartości netto a nie brutto. VAT jest należnością publicznoprawną, którą wykonawca jest zobowiązany odprowadzić do urzędu skarbowego. Ponadto sama kwota podatku VAT wliczona do ceny oferty nie ma wpływu na korzyści ekonomiczne osiągnięte przez wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.

Ad. 4 . Zgodnie z SIWZ

V.

Pakiet nr 25.

Pyt.1.poz.4.Czy zamawiający dopuszcza dren o śred.wew. 5,6mm?

Ad.1 Zamawiający dopuszcza.

Pyt.2.poz.6. Prosimy o sprecyzowanie, jaki zestaw zamawiający ma na myśli.

Ad2 . Zestaw drenów do drenażu klatki piersiowej w systemie dwubutlowym z regulacją jednorazowy, sterylne

VI

1. Czy Zamawiający wydzieli pozycje 3 w pakiecie numer 35 do osobnego zadania, co umożliwi naszej firmie złożenie oferty?

Ad. 1. Zamawiający wydziela pozycję 3 z pakietu nr 35 i tworzy pakiet o nr. 35a

2. Czy Zamawiający dopuści w pakiecie 35 w pozycji 1 produkt w opakowaniu zbiorczym 6 sztuk wraz z przeliczeniem zamawianej ilości?

Ad. 2. Zamawiający dopuszcza z przeliczeniem sztuk/opakowań w górę.

VII.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 1 poz. 14 oraz 15 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy Zamawiający zgodzi się na dopuszczenie w pakiecie 1 poz. 14 nakłuwaczy automatycznych o głębokości nakłucia 2,4mm ?

Ad.1 Zamawiający nie dopuszcza.

2. Czy Zamawiający zgodzi się na dopuszczenie w pakiecie 1 poz. 15 nakłuwaczy automatycznych o głębokości nakłucia 1,8mm ?

Ad.2 Zamawiający nie dopuszcza

VIII.

Dotyczy Oświadczenia odnośnie art. 24 ust.1 pkt 23 ustawy PZP- grupa kapitałowa- wymóg złożenia oświadczenia po 3 dniach od zamieszczenia przez Zamawiającego informacji o których mowa w art. 86 ust.5 uPzp.

Czy Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP, jeśli wykonawca, który nie należy do żadnej grupy kapitałowej, przedstawi stosowne oświadczenie wraz z ofertą ?

Ad. 1. Zgodnie z SIWZ. a) W przypadku braku przynależności do jakiejkolwiek grupy kapitałowej Wykonawca może złożyć oświadczenie wraz z ofertą. Tak złożone oświadczenie Zamawiający uzna za aktualne i nie będzie wzywał Wykonawcy do ponownego jego złożenia.

Pakiet nr 14 poz.1,2,3,4

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.

Ad. 2. Zamawiający dopuszcza obydwa rozwiązania.

Pakiet nr 14 poz.8

Zwracamy się prośbą o sprecyzowanie ilości wymaganego asortymentu. Elektrody do defibrylacji są zawsze pakowane parami (po 2 sztuki). Zatem czy Zamawiający oczekuje 10 sztuk elektrod (5 kompletów) czy też 10 kompletów elektrod?

Ad.3 Zamawiający oczekuje 10 sztuk elektrod, czyli 5 kompletów.

Pakiet nr 14 poz.14

Prosimy o dopuszczenie ww pozycji papier do Lifepacka o rozmiarze 107x23 .

Ad.4 Zamawiający dopuszcza.

Pakiet nr 14 poz.16

Prosimy o informacje czy Zamawiający oczekuje papieru kompatybilnego czy oryginalnego?

Ad.4 Zamawiający dopuszcza papier kompatybilny, zamawiający dopuszcza papier oryginalny.

IX.

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 42 poz. 7 i 8 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu ProbioDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 i *Lactobacillus helveticus* w łącznym stężeniu 2mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 60 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Ad. 1. Zamawiający dopuszcza.

2. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Ad. 2. Zamawiający nie dopuszcza.

3. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu Encapsa30Dr, zawierającego żywe, mikroenkapsulowane bakterie probiotyczne szczepu bakterii probiotycznych *Lactobacillus rhamnosus* GG ATTC53103 w stężeniu odpowiadającym 3 mld bakterii? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Ad. 3. Zamawiający nie dopuszcza.

4. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu przeznaczonego do stosowania w trakcie antybiotykoterapii? Brak takiego wskazania ogranicza możliwość zastosowania preparatu w warunkach szpitalnych, w których wielu pacjentów przyjmuje antybiotyki.

Ad. 4. Zamawiający dopuszcza.

5. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu zawierającego żywe kultury bakterii w postaci liofilizowanej?

Ad. 5. Zamawiający , nie wymaga, ale dopuszcza.

X.

W związku z ogłoszonym stanem epidemii na terenie Rzeczypospolitej Polskiej wnosimy o umożliwienie złożenia ofert oraz prowadzenia całości korespondencji również w formie elektronicznej. Zgodnie z art. 139 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2019 r. Poz. 1843) w związku z art. 78 § 1 oraz art. 78 § 2 ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. Kodeks cywilny (Dz. U. 2019 r. Poz. 1145) oświadczenie woli złożone w formie elektronicznej jest równoważne z oświadczeniem woli złożonym w formie pisemnej. Jednocześnie zwracamy uwagę, że nasza prośba znajduje również odzwierciedlenie w najnowszych wytycznych wydanych przez Urząd Zamówień Publicznych, w których stosowanie komunikacji elektronicznej zostało zarekomendowane wszystkim Zamawiającym.

<https://www.uzp.gov.pl/aktualnosci/komunikacja-elektroniczna-w-dobie-zagrozenia-epidemicznego> W przypadku braku wyrażenia zgody wnosimy, aby wraz z odpowiedziami Zamawiający tak przesunął termin składania ofert, aby Wykonawcy mieli co najmniej 3 dni robocze na złożenie ofert w postaci papierowej.

Ad. 1. Zgodnie z SIWZ. Zamawiający mając na względzie sytuację epidemiczną tak przesunie termin składania ofert, aby Wykonawcy mieli co najmniej trzy dni robocze na złożenie ofert w postaci papierowej. Wszystkie pozostałe dokumenty oprócz składających się na ofertę, zamawiający będzie dopuszczał do składania w postaci elektronicznej.

XI.

Pytania do SIWZ

Pakiet nr 31

1. Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści zaoferowanie worka o wymiarach 17 cm x 24 cm o pojemności 1100 ml.

Ad.1 Zamawiający nie dopuszcza.

2. Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści zaoferowanie worka o wymiarach 11 cm x 20 cm, z trzonem o średnicy 10 mm, o pojemności 435 ml.

Ad.2 Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 40

3. Czy Zamawiający w pozycji 1 dopuści zaoferowanie siatki w kształcie owalu rozmiar 40 mm x 75 mm, średnica zewnętrzna 2,3 mm, brzeg biały, bez pęsety.

Ad.3 Zamawiający nie dopuszcza.

4. Czy Zamawiający w pozycji 3 dopuści zaoferowanie ustników o średnicy otworu głównego 22 mm x 27 mm.

Ad.4 Zamawiający nie dopuszcza.

XII.

Dotyczy przedmiotu zamówienia:

Pakiet 28

1. Prosimy o dopuszczenie **w pakiecie 28 w pozycji 1**, w miejsce pierwotnych parametrów, protez do dróg żółciowych teflonowych. Pozostałe parametry zgodnie z siwz.

Ad.1. Zamawiający dopuszcza.

2. Prosimy o **zmianę ilości w pozycji 4** – marker endoskopowy - na 10 sztuk ponieważ 10 sztuk to min opakowanie handlowe markera endoskopowego (Opakowanie handlowe zawiera 10 strzykawkę po 5ml zawiesiny) chyba, że zamawiający oczekuje 5 opakowań po 10 strzykawkę każde.

Ad.2. Zamawiający z pakietu nr 28 usuwa pozycje nr 4. Pozycja nr 4 będzie wyceniana pod warunkiem sprzedaży na sztuki. W takim przypadku pozycja nr 4 pakiet 28 zostaje wydzielona do odrębnego pakietu.

3. Prosimy o dopuszczenie **w pakiecie 27 w pozycji 7**, w miejsce pierwotnych parametrów, ligator wielopodwiązkowy do opaskowania żyłaków przełyku, jednorazowego użytku. Stosowany do endoskopowego podwiązki żyłaków przełyku nad lub w miejscu połączenia żołądkowo-przełykowego oraz do podwiązki wewnętrznych guzków krwawniczych. Magazynek posiadający pleciony sznur zapadkowy o dł. 122 cm oraz wpuszczone w niego gumki. 4,6 i 10 gumek o przekroju prostokątnym z naturalnego lateksu nieograniczające pole widzenia. W zestawie magazynki z gumkami do obliteracji, sznur zapadkowy, precyzyjny uchwyt, cewnik ładujący i adapter irygacyjny. Nasadka w zależności od rodzaju ilości opasek do użycia z endoskopami o zewnętrznej średnicy: 8,6 mm – 11,3 mm; 9,5 mm – 11,5 mm; 9,5 mm – 13 mm; 11 mm – 14 mm (do wyboru przez użytkownika). Zestaw przeznaczony do bezpośredniego użycia. Minimalny kanał dopływowy - 2,8 mm.

Ad. 3. Zamawiający informuje, że w pakiecie 27 nie ma pozycji 7. Jeżeli pytanie dotyczy pakietu 28 pozycja 7 to Zamawiający usuwa pozycję nr 7 w pakiecie nr 28.

4. Prosimy o dopuszczenie **w pakiecie 27 w pozycji 8**, w miejsce pierwotnych parametrów, ligator wielopodwiązkowy do mukozektomii z pętlą sterylną, jednorazowego użytku, do endoskopowej resekcji w obrębie górnego odcinka przewodu pokarmowego. Ligatur z sześcioma opaskami wykonanymi z lateksu. Średnica koszulki 7 Fr. Nasadka na czoło endoskopu z zatopionym sznurkiem. W zestawie pleciona pętla heksagonalna 1,5x2,5cm. Ligatur na zewnętrzną średnicę endoskopu 9,5 mm - 13 mm i 11 mm - 14 mm (do wyboru przez użytkownika). Zestaw przeznaczony do bezpośredniego użycia.

Ad. 4. Zamawiający informuje, że w pakiecie 27 nie ma pozycji 8. Jeżeli pytanie dotyczy pakietu 28 pozycja 8 to Zamawiający dopuszcza.

5. Prosimy o dopuszczenie **w pakiecie 27 w pozycji 9**, w miejsce pierwotnych parametrów, ligatur wielopodwiązkowych z anoskopem do podwiązki wewnętrznych guzków odbytu średnica 15 mm, długość całkowita 12,7 cm. W zestawie anoskop, port do podłączenia ssania i cztery lateksowe opaski. Zestaw przeznaczony do bezpośredniego użycia

Ad. 5. Zamawiający informuje, że w pakiecie 27 nie ma pozycji 9. Jeżeli pytanie dotyczy pakietu 28 pozycja 9 to Zamawiający dopuszcza.

6. Prosimy o dopuszczenie **w pakiecie 27 w pozycji 10**, w miejsce pierwotnych parametrów, balonów do poszerzania w achalazji. Długość cewnika: 75 cm, średnica cewnika 16 Fr. Wewnątrz balonu trzy kontrastujące się znaczniki, przeznaczony do bezpośredniego użycia. Długość balonu 8 cm. Średnica wypełnionego balonu: 30mm i 35 mm.

Ad. 6. Zamawiający informuje, że w pakiecie 27 nie ma pozycji 10. Jeżeli pytanie dotyczy pakietu 28 pozycja 10 to Zamawiający dopuszcza.

7. Prosimy o dopuszczenie **w pakiecie 27 w pozycji 11**, w miejsce pierwotnych parametrów, cewników balonowych do poszerzenia zwężeń przewodu pokarmowego m. in. jelita. Odporny na skręcanie, cewnik zawiera „rdzeń z pamięcią kształtu”. Długość cewnika 240 cm, długość balonu 5,5cm. Średnica wypełnionego balonu: 10,12,14,16,18 i 20 mm, Zestaw przeznaczony do bezpośredniego użycia. Do użycia w kanale roboczym minimum 2,8 mm

Ad. 7. Zamawiający informuje, że w pakiecie 27 nie ma pozycji 11. Jeżeli pytanie dotyczy pakietu 28 pozycja 11 to Zamawiający dopuszcza.

8. Prosimy o **wykreślenie z pakietu 28 pozycji 5** (recall produktu z czasowym wycofaniem) **oraz pozycji 12** (wycofanie produktu przez producenta).

Ad. 8. Zamawiający informuje, że w przypadku czasowego wycofania bądź zakończenia produkcji Wykonawca zamieszcza stosowną informację i pozostawia pozycję bez wyceny.

XIII.

Pytanie 1

Dotyczy Pakiet 40 – poz. 1

Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaoferować jednorazowa siatka do usuwania ciał obcych i fragmentów polipów, nylonowy woreczek na owlanej pętli, pełną rotacją 360st. Średnica zewnętrzna przewodu 2,3 mm, średnica pętli 35mm, długość robocza 230cm?

Ad. 1. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 2

Dotyczy Pakiet 40 – poz. 2

Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaoferować jednorazowe szczypce biopsyjne jednorazowego użytku, łyżeczki owalne z okienkiem; bez igły mocującej, łyżeczki standardowe; z osłonką bezpieczną dla kanałów biopsyjnych endoskopów; dł. narzędzia 2300mm, maksymalna średnica części wprowadzanej do endoskopu 2,3 mm, minimalna średnica kanału roboczego 2,5 mm.

Pakowane indywidualnie - 3 etykiety do dokumentacji. Op.=10szt?

Ad. 2. Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 3

Dotyczy Pakiet 40 – poz. 3

Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaoferować jednorazowe jednorazowe ustniki endoskopowe dla dorosłych, wykonane z polietylenu, wolne od latexu, opaska mocująca tekstylna, wstępnie zamocowana na ustniku, średnica otwory głównego ok. 22 x 25mm. Pakowane indywidualnie. Data produkcji i data ważności na opakowaniu zbiorczym. Opakowanie zbiorcze typu dyspenser kartonowy 50szt.?

Ad. 3. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4

Dotyczy Pakiet 40 – poz. 4

Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaoferować jednorazowe dwustronne szczoteczki do czyszczenia kanału endoskopu, średnica cewnika 1,8 mm, długość robocza 230 cm. Szczotki-średnica włosia 6 mm, dł. 20 mm z plastikową kulką zabezpieczającą przed uszkodzeniem kanału endoskopu. Pakowane indywidualnie?

Ad. 4. Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5

Dotyczy Pakiet 40 – poz. 5

Czy Zamawiający w w/w pozycji pozwoli zaoferować jednorazową igłą do ostrzykiwania i hemostazy z osłonką zabezpieczającą przed przekłuciem kanału. Długość robocza narzędzia 2300mm dł igły 4-6mm, średnica igły 22G, 25G. Mechanizm długopisowy. Maksymalna średnica części wprowadzanej do endoskopu 2,3mm, minimalna średnica kanału roboczego 2,8mm. OP.=5 sztuk w oddzielnych sterylnych pakietach?

Ad. 5. Zamawiający dopuszcza.

XIV.

W związku z prowadzonym postępowaniem zwracamy się do Zamawiającego o sprecyzowanie przedmiotu zamówienia i wyjaśnienia:

Pakiet 1, poz. 27-28,

Czy zamawiający dopuści skalę rozszerzoną 50/60 ml?

Ad. 1. Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 1, poz. 27-28,30-31

Czy zamawiający wydzieli poz. 27-28,30-31 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Ad. 2. Zgodnie z SIWZ.

Pakiet 6, poz. 1-3

Czy zamawiający wydzieli poz. 1-3 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Ad. 3. Zgodnie z SIWZ

Pakiet 6, poz. 1-3

Czy zamawiający odstąpi od wymogu dołączenia karty charakterystyki chemicznej produktu celem potwierdzenia braku zawartości ftalanów, gdyż oferent dostarczy oświadczenie producenta o braku zawartości ftalanów w niniejszym produkcie? Zarówno karta charakterystyki jak i oświadczenie jest wystawiane przez producenta, więc w przypadku potwierdzenia braku zawartości ftalanów w danym asortymencie oświadczenie jest dokumentem wystarczającym, natomiast karta charakterystyki zawiera wszystkie szczegółowe dane o składzie chemicznym asortymentu, którego Zamawiający nie wymaga.

Ad.4. Zamawiający dopuszcza takie rozwiązanie.

Pakiet 6, poz. 1-3

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

Ad.5. Zgodnie z SIWZ.

Pakiet 15, poz. 2,4,6,9-1233-35,39-40,33-48,67,75,

Czy zamawiający wydzieli poz. 2,4,6,9-1233-35,39-40,33-48,67,75 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Ad.6. Zgodnie z SIWZ.

Pakiet 15, poz. 7-8,49-51,

Czy zamawiający dopuści dreny o długości 200 cm?

Ad. 7. Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 15, poz. 7-8,49-51,

Czy zamawiający dopuści opakowanie foliowe?

Ad. 8. Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 15, poz. 7-8,49-51,

Czy zamawiający wydzieli poz. 7-8,49-51 do osobnego pakietu, takie rozwiązanie pozwoli innym firmom , specjalizujący się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu na osiągnięcie oszczędności i wymiernych korzyści finansowych?

Ad. 9. Zgodnie z SIWZ

Pakiet 15, poz. 13

Czy zamawiający dopuści pojemność 30 ml?

Ad. 10. Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 15, poz. 46-48

Czy zamawiający wymaga opakowania papier folia?

Ad. 11. Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

Pakiet 15, poz. 46-48

Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 100 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań.

Ad. 12. Zamawiający dopuszcza.

XV.

Czy zamawiający dopuści w pakiecie 42 poz. 7 wycenę Trilacu produktu leczniczego spełniającego te same cele, w skład którego wchodzi wyselekcjonowane szczepy żywych kultur bakterii probiotycznych z rodzaju *Lactobacillus acidophilus* (La-5), *Lactobacillus delbrueckii* subsp. *bulgaricus* (Lb-Y27), *Bifidobacterium lactis* (Bb-12) przeznaczonego do stosowania u dzieci (brak dolnej granicy wieku) i dorosłych, opakowanie zawiera 20 kapsułek, po przeliczeniu kapsułek na odpowiednią liczbę opakowań?

Ad. 1. Zamawiający dopuszcza.

XVI.

Pakiet 4, pozycje 1 – 7

Czy Zamawiający dopuści kaniule bez dodatkowego otworu w igle?

Ad.1. Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 4, pozycje 1 - 7

Czy Zamawiający dopuści kaniule z korkiem portu bocznego domykany ręcznie?

Ad.2. Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 4, pozycja 3

Czy Zamawiający dopuści kaniule o przepływie 61ml/min?

Ad.3. Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 4, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści kaniule o przepływie 128ml/min?

Ad.4. Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 4, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści kaniule o przepływie 196ml/min, spełniające pozostałe wymagania SIWZ ?

Ad.5. Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 4, pozycje 8 - 12

Czy Zamawiający dopuści kaniule posiadające zastawkę zapobiegającą wypływowi krwi zamiast filtra hydrofobowego?

Ad.6. Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet 4, pozycje 8 - 12

Czy Zamawiający dopuści kaniule z korkiem portu bocznego domykany ręcznie?

Ad.7. Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet 9, pozycja 45

Czy Zamawiający dopuści dren silikonowy w rozmiarze nr 15?

Ad.8. Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet 9, pozycja 49

Czy Zamawiający dopuści dren silikonowy w rozmiarze nr 27?

Ad.9. Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet 11, pozycja 48

Czy Zamawiający dopuści jednorazowe myjki do mycia ciała w formie rękawicy nie wymagające spłukiwania oraz namaczania, rozmiar 15 cm x 22cm, z możliwością podgrzania w mikrofalówce (30 sek. w 800W). Zawierające w składzie m.in. dimetikon, polisorbát 20, Capryl/Capramidopropyl Betaine. Bezzapachowe, pakowane w opakowania a'8 sztuk?

Ad. 10. Zgodnie z SIWZ.

Pakiet 11, pozycja 49

Czy Zamawiający dopuści jednorazowy czepek do bezwodnego mycia głowy. Zewnętrzna warstwa polietylenowa, wewnętrzna warstwa włókniny nasączony substancjami myjącymi oraz odżywką. Nie wymagający namoczenia oraz spłukiwania. Zawierający w składzie m.in. kokamidopropylobetainę oraz dioctan glutaminianu tetrasodowego. Pakowany pojedynczo, z możliwością podgrzania w mikrofalówce (20 sek. w 800W). Zapachowy, pakowany pojedynczo?

Ad. 10. Zgodnie z SIWZ.

Pakiet 13, pozycja 1-2

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=50szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Ad.12. Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 13, pozycja 3-4

Czy Zamawiający dopuści czepek w kształcie beretu wykonany z włókniny polipropylenowej 18g, przyjemny w dotyku. Średnica po rozciągnięciu ok. 53cm, pakowany a'100szt w kartonik ułatwiający pojedyncze wyjmowanie?

Ad.13. Zamawiający nie dopuszcza.

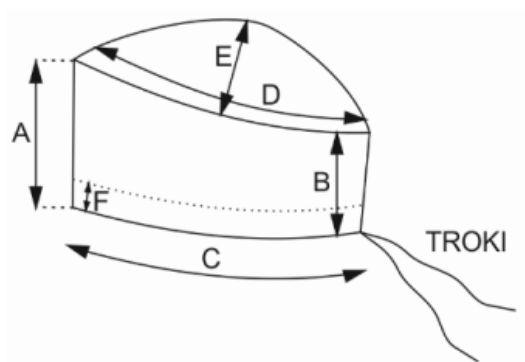
Pakiet 13, pozycja 3-4

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=100szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Ad.14. Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 13, pozycja 5

Czepek w formie furażerki wiązany z tyłu na troki. Wykonany w całości z włókniny polipropylenowej o gramaturze 20g/m² o następujących wymiarach:



A	11
B	8,5
C	33
D	22
E	16
F	
Szerokość wstawki antypotnej	4
Całkowita długość wstawki antypotnej	66
Długość troków	30

Ad. 15. Zamawiający dopuszcza.

Pakiet 13, pozycja 6

Czy Zamawiający dopuści czepek w formie furażerki z tyłu ściągany gumką. Wykonany w całości z perforowanej włókniny wiskozowej o gramaturze 25g/m² zapewniającej doskonałą oddychalność i komfort noszenia, głębokość 13,5 cm +/- 1cm. Średnica denka 20,5cm +/- 1cm. Długość gumki 14,5 cm +/- 1cm. Szyty techniką overlock. opakowanie a'100 szt. w formie kartonika umożliwiającego wyjmowanie pojedynczych sztuk?

Ad.16. Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 13, pozycja 5-6

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za op=100szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Ad.17. Zamawiający dopuszcza

Pakiet 13, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści komplet chirurgiczny wykonany z włókniny typu SMS o gramaturze 35g/m²?

Ad.18. Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 13, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści bluzę z rękawami ciętymi?

Ad.19. Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 13, pozycja 7

Czy Zamawiający dopuści spodnie z nogawkami ciętymi?

Ad.20. Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 13, pozycja 11

Czy Zamawiający dopuści prześcieradło w kolorze zielonym?

Ad.21. Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 13, pozycja 12

Czy Zamawiający dopuści czepek w kształcie beretu wykonany z włókniny polipropylenowej 18g, przyjemny w dotyku. Średnica po rozciągnięciu ok. 53cm, pakowany a'100szt w kartonik ułatwiający pojedyncze wyjmowanie?

Ad.22. Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 13, pozycja 13

Czy Zamawiający dopuści koszule w kolorze niebieskim wykonaną z włókniny typu SMS o gramaturze 33g/m²?

Ad.23. Zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 15, pozycja 5

Czy Zamawiający oczekuje kieliszków do lekarstw wielorazowego użytku, sklasyfikowanych jako wyrób medyczny - stawka VAT 8% ?

Ad.24. Zamawiający oczekuje.

Pakiet 15, pozycja 41

Czy Zamawiający dopuści dren do ssaka w rozmiarze CH 24 lub CH 30?

Ad.25. Zamawiający nie dopuszcza

Pakiet 15, pozycja 45

Czy Zamawiający oczekuje aby napisy w języku polskim oraz graficzna instrukcja obsługi były fabrycznie umieszczone przez producenta na opakowaniu (nie doklejone) ?

Ad.26. Zamawiający nie stawia takiego wymogu, ale dopuszcza takie rozwiązanie.

Pakiet 15, pozycja 62

Czy Zamawiający dopuści podkład w rolce o szerokości 50cm?

Ad.27. Zamawiający oczekuje w pozycji 62 rolki o szerokość 40- 42 cm. W przypadku braku wymaganych rolek Zamawiający pozwala na pozostawienie pozycji bez wyceny.

Pakiet 15, pozycja 76

Czy Zamawiający dopuści maski 2-panelowe?

Ad. 28. Zamawiający informuje, że w pozycji 76 pakiet 15 oczekuje mat dekontaminacyjnych. Jeżeli pytanie dotyczy poz. 77 to zamawiający nie dopuszcza.

Pakiet 15, pozycja 77

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu co umożliwi złożenie naszej firmie konkurencyjnej oferty.

Ad. 29. Zamawiający wydziela pozycję 77 i tworzy odrębny pakiet 15a. Jeżeli wykonawcy złożą oferty bez wydzielenia zamawiający dokona samodzielnie podziału. Zamawiający dopuszcza również złożenie oferty bez wyceny tej pozycji.

Pakiet 15, pozycja 78

Czy Zamawiający dopuści skalpel w rozmiarze 10 lub 15?

Ad.30. Zamawiający nie dopuszcza.

XVII.

W związku z ogłoszeniem postępowania przetargowego zwracamy się do Państwa z następującymi zapytaniami:

Pakiet 11

Dotyczy pozycji 16, 17

1. Prosimy Zamawiającego o wydzielenie pozycji nr 16 i 17 do osobnego pakietu.

Ad. 1. Zamawiający wydziela pozycję 16 i 17 do oddzielnego pakietu i tworzy pakiet 11a

Dotyczy pozycji 38

2. Czy Zamawiający dopuści zamknięty system do odsysania z rurki intubacyjnej CH 12-16 o długości 62 cm?

Ad. 2 Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy pozycji 50

3. Czy Zamawiający dopuści osłonki o wymiarach 100 x 610 mm (szerokość x długość)?

Ad. 3 Zamawiający dopuszcza.

XVIII.

W związku z udziałem w w/w postępowaniu zwracamy się z prośbą o udzielenie odpowiedzi na następujące pytania do postępowania:

Dotyczy zapisów SIWZ:

1. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na złożenie wraz z ofertą oświadczenia o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, w sytuacji gdy dany oferent nie należy do żadnej grupy kapitałowej?

Ad. 1.Zgodnie z SIWZ. a) W przypadku braku przynależności do jakiejkolwiek grupy kapitałowej Wykonawca może złożyć oświadczenie wraz z ofertą. Tak złożone oświadczenie Zamawiający uzna za aktualne i nie będzie wzywał Wykonawcy do ponownego jego złożenia.

2. Czy Zamawiający wymaga, aby dostawca materiałów do sterylizacji posiadał certyfikat systemu zarządzania jakością ISO 9001:2015 dotyczącą materiałów sterylizacyjnych? Zamawiający zyskuje pewność, że oferowane wyroby produkowane są zgodnie z obowiązującymi wymaganiami i normami.

Ad. 2. Zamawiający nie wymaga.

Dotyczy Parametry Techniczne:

3. Dotyczy pakietu nr 17, punktów od 1 do 8:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie rękawa papierowo foliowego wykonanego z folii 8 warstwowej?

Ad. 3 Zamawiający dopuszcza

4. Dotyczy pakietu nr 17, punktów od 1 do 8:

Czy Zamawiający wymaga, aby wskaźnik sterylizacji miał postać jednolitego prostokąta bez prążków, o powierzchni nie mniejszej niż 1 cm² zgodnie z normą PN 868 ?

Ad. 4. Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

5. Dotyczy pakietu nr 17, punktów od 1 do 8:

Czy Zamawiający wymaga, aby rękawy papierowo- foliowe do sterylizacji posiadały znak CE umieszczony wyłącznie na etykiecie umieszczonej na opakowaniu jednostkowym (rolce), a nie bezpośrednio na produkcie? Zgodnie z art. 11 ust. 8. ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20.05.2010r. 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, a także numeru identyfikacyjnego jednostki notyfikowanej. Używanie na rękawach sterylizacyjnych, które następnie pełnią funkcję opakowania dla wysterylizowanych wyrobów medycznych, wprowadza w błąd co do znaczenia znaku zgodności CE, który dotyczy nie wyrobu znajdującego się wewnątrz rękawa (wysterylizowanej zawartości), a samego rękawa.

Ad.5. Zamawiający nie wymaga ale dopuszcza.

Dotyczy pakietu nr 17, pozycji od 1 do 8:

Czy Zamawiający wymaga, aby na rękawach znajdowała się informacja o kolorze wskaźników przed i po sterylizacji w języku polskim? Takie rozwiązanie minimalizuje pomyłkę interpretacyjną podczas odczytywania wyników testu.

Ad.6. Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

6. Dotyczy pakietu nr 17, pozycji 11:

Czy Zamawiający ma na myśli testy klasy IV pakowane po 250 szt. podwójnych, perforowanych w połowie testów, co daje łącznie w kartoniku 500 sztuk testów?

Ad. 7. Zamawiający potwierdza.

7. Dotyczy pakietu nr 17, pozycji 15:

Czy Zamawiający wymaga, aby przyrząd testowy był pokryty izolacją zabezpieczającą przed poparzeniem, wykonaną specjalnej gumy?

Ad.8. Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

8. Dotyczy pakietu nr 17, pozycji 15:

Czy Zamawiający wymaga integratora klasy V z przesuwalną substancją wskaźnikową umieszczoną w 2 niezależnych okienkach dającą łatwy i jednoznaczny wynik procesu bez konieczności odczytu kolorymetrycznego?

Ad.9. Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

9. Dotyczy pakietu nr 17, pozycji 15:

Czy dla zapewnienia poprawnej interpretacji wyniku oraz dla poprawnego opisu Zamawiający wymaga, aby informacje zawarte na teście i na etykiecie były w języku polskim?

Ad. 10. Zamawiający potwierdza

10. Dotyczy pakietu nr 17, pozycji 16:

Czy Zamawiający wymaga, aby przyrząd testowy był pokryty izolacją zabezpieczającą przed poparzeniem, wykonaną specjalnej gumy?

Ad. 11. Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

11. Dotyczy pakietu nr 17, pozycji 16:

Czy Zamawiający wymaga, aby na teście były umieszczone informacje w j. polskim?

Ad.12. Zamawiający potwierdza.

XIX.

Pakiet 23 - przetworniki, czujniki

Pytanie 1

Czy Zamawiający wymaga aby dwa dodatkowe koreczki były w kontrastowo żółtym kolorze dla uniknięcia przypadkowej kontaminacji, oraz zestaw zawierał dla identyfikacji linii (żylna, tętnicza) zestaw zawierał naklejki identyfikujące tak jak w obecnie stosowanych?

Ad. 1. Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza.

Dotyczy załącznika nr 5 do SIWZ – wzór umowy

Pytanie 1, dotyczy §4 ust. 7 umowy

Prosimy o wykreślenie ze wzoru umowy §4 ust. 7 zakupu interwencyjnego, gdyż stanowi podwójne sankcjonowanie tego samego naruszenia. Zamawiający może naliczyć kary umowne za każdy dzień opóźnienia w dostawie lub dostawę z wadami.

Ad. 2. Zgodnie z SIWZ.

XX.

Pytanie 1 dot. pakiet 13, poz. 10-11

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie w obu w/w pozycjach prześcieradeł w kolorze zielonym o pozostałych parametrach zgodnie z SIWZ.

Ad.1. Zamawiający w pozycji 11 wymaga białego prześcieradła.

Pytanie 2 dot. pakiet 14, poz. 2

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie zestawu posiadającego dodatkowo osłonę na stolik Mayo o min. wymiarach 80x145 cm.

Ad. 2. Zamawiający informuje, że w pakiecie 14 poz. 2 wymagał: Elektroda EKG z żelem pediatryczna, na bazie pianki polietylenowej, czujnik Ag/AgCl, z żelem stałym, wyposażona w język ułatwiający odklejenie, średnica ok. 30mm. Jeżeli pytanie dotyczy pakietu 26 poz. 2 to Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 3 dot. pakiet 14, poz. 7

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o doprecyzowanie czy w pozycji nr 7 oczekuje 500 op. a'2 czy 500 sztuk ręczników (czyli 250 op.a'2)

Ad.3. Zamawiający informuje, że w pakiecie 14 poz. 7 wymagał: Elektroda endokawitarna do żyłnej czasowej stymulacji wewnętrznej serca R 6F z końcówką zagiętą. Jeżeli pytanie dotyczy pakietu 26 poz. 7 to Zamawiający oczekuje 500 sztuk ręczników pakowanych po dwie sztuki.

Pytanie 4 dot. pakiet 14, poz. 13

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wyrażenie zgody na zaoferowanie zestawu, w którym w miejsce serwety samoprzylepnej 180x300 znajduje się serweta 170x300. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ.

Ad. 4. Zamawiający informuje, że w pakiecie 14 poz. 13 wymagał: Papier do EKG 60mm +/- 2mm do aparatu ASCARD MrReed. Jeżeli pytanie dotyczy pakietu 26 poz. 13 to Zamawiający wyraża zgodę.

XXI.

Pakiet nr 1 poz. 14-16,31

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu?

Ad. 1. Zgodnie z SIWZ

Pakiet nr 1 poz. 16

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki 2ml zamiast strzykawki 1ml?

Ad. 2. Zgodnie z SIWZ

Pakiet nr 1 poz. 21

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie strzykawek pakowanych po 80 sztuk

Ad. 3. Zamawiający wyraża zgodę

Pakiet nr 1 poz. 22,23

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki posiadające oświadczenie producenta strzykawek o kompatybilności ich z pompami kwapisz duet?

Ad. 4. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet nr 1 poz. 26-29

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki posiadające oświadczenie producenta strzykawek o kompatybilności ich z pompami Ascor typ ap 22?

Ad.5. Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet nr 4 poz. 1-8

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniul dożylnych bez dodatkowego otworu w igle . z samodomykającym się portem bocznymwykonana z FEP (teflon) z 4 paskami widocznymi w

promieniach RTG z zastawką antyzwrotną umożliwiającą odpowietrzenie kaniuli po nakłuciu żyły
opakowanie tyvec w rozmiarach:

Kolor	Rozmiar kaniuli (GAUGE)	Rozmiar cewnika w mm	Przepływ ml/min
Szary	16 G	1,70 x 45	200
Biały	17 G	1,50 x 45	140
Zielony	18 G	1,20 x 45 1,20 x 38	100 105
Różowy	20 G	1,00 x 32	64
Niebieski	22 G	0,80 x 25	38
Żółty	24 G	0,70 x 19	22

Ad. 6. Zamawiający wyraża zgodę

Pakiet nr 4 poz. 8-12

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie kaniul dożylnych bezpiecznych wykonanej z FEP (teflon) z filtrem hydrofobowym z paskami kontrastującymi w promieniach RTG z samozatrząskowym bocznym portem iniekcyjnym, wyposażona w mechanizm zapobiegający zakłuciu podczas użytkowania w rozmiarach:

Kod koloru	Rozmiar (GAUGE)	Rozmiar w mm	Przepływ
Biały	17 G	1,5 x 45	142 ml/min
Zielony	18 G	1,3 x 45	100 ml/min
	18 G	1,3 x 32	105 ml/min
Różowy	20 G	1,1 x 32	61 ml/min
	20 G	1,1 x 25	65 ml/min
Niebieski	22 G	0,9 x 25	36 ml/min
Żółta	24 G	0,7 x 19	23 ml/min

Ad. 7. Zamawiający wyraża zgodę

Pakiet nr 4 poz. 13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie bezigłowego portu z przedłużaczem o długości ok 9,5cm z przesuwym zaciskiem na drenie o średnicy wew. 1,1 mm opakowanie folia papier?

Ad. 8. Zamawiający nie wyraża Zgody

Pakiet nr 4 poz. 14

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie podwójnego bezigłowego portu z przedłużaczami o długości ok 9,5cm z przesuwymi zaciskami na drenach o średnicy wew. 1,1 mm opakowanie folia papier?

Ad. 9. Zamawiający nie wyraża Zgody

Pakiet nr 4 poz. 15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie potrójnego bezigłowego portu z przedłużaczami o długości ok 9,5cm z przesuwymi zaciskami na drenach o średnicy wew. 1,1 mm opakowanie folia papier?

Ad. 10. Zamawiający nie wyraża Zgody

Pakiet nr 6 poz. 1,2,3

Proszę o odstąpienie wymogu potwierdzania kart charakterystyki wystawiona przez producenta produktu chemicznego z którego zostały wykonane?

Ad. 11. Zgodnie z SIWZ.

Pakiet nr 6 poz. 1,2

Czy zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządów wykonanych z medycznego PVC?

Ad. 12. Zgodnie z SIWZ

Pakiet nr 6 poz.4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie w/w pozycji do osobnego pakietu?

Ad. 13. Zamawiający nie wyraża Zgody

Pakiet nr 6 poz.7

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów z filtrem hydrofobowym na końcu drenu zabezpieczającym przed wyciekaniem płynu z drenu podczas jego wypełniania , elastyczna komora dwuczesciowa wolna od PVC z filtrem typu air stop zapobiegającym przedostawaniu się powietrza do linii gdy butelka jest pusta z miejscem na igle biorczą po użyciu orach uchwytem na dren?

Ad. 14. Zamawiający nie wyraża Zgody

XXII

1.Czy zamawiający w pakiecie nr 7 w pozycji 16 i 17 miał na myśli jeden rozmiar czy miał na myśli dwa rozmiary tj. Płyta nośna do przeszczepu skóry pakowana sterylnie w rozmiarze 1:1,5 i Płyta nośna do przeszczepu skóry pakowana sterylnie – 1:3 ?

Ad. 1.Zamawiający w pakiecie nr 7 w pozycji 16 i 17 miał na myśli dwa rozmiary tj. Płyta nośna do przeszczepu skóry pakowana sterylnie w rozmiarze 1:1,5 i Płyta nośna do przeszczepu skóry pakowana sterylnie – 1:3

XXIII

1.Czy zamawiający w pakiecie nr 7 w pozycji 16 i 17 miał na myśli jeden rozmiar czy miał na myśli dwa rozmiary tj. 16 . Płyta nośna do przeszczepu skóry pakowana sterylnie w rozmiarze 1:1,5 i 17. Płyta nośna do przeszczepu skóry pakowana sterylnie – 1:3 ?

Ad. 1.Zamawiający w pakiecie nr 7 w pozycji 16 i 17 miał na myśli dwa rozmiary tj. Płyta nośna do przeszczepu skóry pakowana sterylnie w rozmiarze 1:1,5 i Płyta nośna do przeszczepu skóry pakowana sterylnie – 1:3

XXIV

1 . Dotyczy pakietu nr 2, poz. 1 -7

Prosimy o dopuszczenie igieł do znieczuleń podpajęczynówkowych ze szlifem Quinckiego i Pencil Point, posiadających przezroczystą nasadkę igły z efektem „powiększającym” ułatwiająca wizualizację płynu. Uchwyt igły zapewnia dużą swobodę posługiwania się igłą, wycięcie w nasadce igły umożliwia precyzyjne umiejscowienie mandrynu oraz kontrolą pozycji ostrza igły.

Ad. 1. Zamawiający nie dopuszcza.

2. Dotyczy pakietu nr Pakiet 2, poz. 2

Prosimy o dopuszczenie igły atraumatycznej do znieczulenia podpajęczynówkowego G-25, pakowanej razem z prowadnicą dł. 90mm lub wydzielenie tej pozycji z pakietu co pozwoli na złożenie konkurencyjnej oferty.

Ad. 2. Zamawiający dopuszcza, ale nie wydziela.

3. Dotyczy Pakietu 2, pozycje 1-7

Prosimy o wydzielenie pozycji z pakietu co umożliwi złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty na sprzęt renomowanego producenta.

Ad. 3. Zgodnie z SIWZ

4. Dotyczy Pakietu 3

Prosimy o wyjaśnienie i sprostowanie omyłki, w opisie kaniuli dotętnicznej powinno być: kaniula dotętnicza wykonana z podwójnie oczyszczonego teflonu, z zaworem odcinającym typu FlowSwitch – 20G/1,1mm x 45mm.

Ad. 4. Zamawiający prostuje omyłkę: kaniula dotętnicza wykonana z podwójnie oczyszczonego teflonu, z zaworem odcinającym typu FlowSwitch – 20G/1,1mm x 45mm.

5. Dotyczy Pakietu 4

Zwracamy się do Państwa z prośbą o wyrażenie zgody na dopuszczenie poniższych pozycji kaniul. Takie dopuszczenie nie faworyzuje konkretnych dostawców, zwiększa liczbę dystrybutorów i nie narusza dyscypliny finansów publicznych zgodnie z przepisami zawartymi w art 17. Ust 1 pkt. 1) i 5) Ustawy z dnia 17 grudnia 2014 roku o odpowiedzialności za naruszenie dyscypliny finansów publicznych (wraz z późn. zm.).

Ad. 5. Zgodnie z odpowiedziami na pytanie nr6

6. Dotyczy Pakietu 4, poz 1 i 8

1. Prosimy o dopuszczenie kaniuli dożylniej przeznaczonej do małych, delikatnych żył u pacjentów neonatologicznych, pediatrycznych i osób starszych. Posiadającej wyjmowany uchwyt w którym schowane są skrzydełka kaniuli, ułatwiające kaniulację naczynia. Bez dodatkowego portu górnego. Kaniula widoczna w promieniach RTG, 6 wtopionych pasków radiocieniujących. Wykonana z unikalnego poliuretanu, biokompatybilnego, o potwierdzonym klinicznie wpływie na zmniejszenie ryzyka wystąpienia zakrzepowego zapalenia żył. Sterylna, jednorazowego użytku, pakowana pojedynczo, opakowanie typu blister pack. Pakowane po 50 sztuk w opakowaniu. W rozmiarze 24G – żółty - 0,7 x 19 mm. – przepływ 19 ml/min.

Ad.6. 1. Zamawiający dopuszcza w pozycji 1, ale nie dopuszcza w pozycji 8.

2. Czy oferowana kaniula w pozycji 1, ma posiadać dodatkowy otwór przy ostrzu igły umożliwiający natychmiastowe wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji?

Ad.6.2. Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza

7. Dotyczy Pakietu 4, poz 2,3,4,5,6,7.

Prosimy o dopuszczenie kaniuli wykonanej z biokompatybilnego poliuretanu nowej generacji (potwierdzone badaniami klinicznymi dołączonymi do oferty), Nazwa materiału z którego wykonana jest kaniula podana na opakowaniu, posiadająca min. 5 pasków kontrastujących w promieniach RTG. Możliwość identyfikacji radiologicznej położenia końca kaniuli. Kaniula do kaniulacji żył obwodowych, z samodomykającym się korkiem portu bocznego, z zastawką antyzwrotną, dostępność rozmiarów 22-14G. Opakowanie sztywne, zabezpieczające przed utratą jałowości typu blister pack, sterylizowane tlenkiem etylenu lub radiacyjnie, sterylne, jednorazowego użytku

Poz2/ 22G 0,9 x 25mm przepływ min. 42 ml/min (niebieska)

Poz3/ 20G 1,1 x 32mm przepływ min. 67 ml/min (różowa)

Poz4/ 18G 1,3 x 32mm przepływ min. 103 ml/min (zielona)

Poz5/ 18G 1,3 x 45mm przepływ min. 103 ml/min (zielona)

Poz6/ 17G 1,5 x 45mm przepływ min. 133 ml/min (biały)

Poz7/ 16G 1,8 x 45mm przepływ min. 236 ml/min (szary)

Ad.7. Zamawiający nie dopuszcza

8. Dotyczy Pakietu 4 pozycje 9,10,11

Prosimy o dopuszczenie kaniuli bezpiecznej wykonanej z biokompatybilnego poliuretanu. Posiadająca dodatkowy, samodomykający się port do wstrzyknięć, min. 5 pasków kontrastujących w promieniach RTG. Możliwość identyfikacji radiologicznej położenia końca kaniuli. Posiadająca zawór zapobiegający wypływowi krwi. Posiadająca zabezpieczenie igły w postaci plastikowej osłonki o gładkich krawędziach, chroniące personel medyczny przed przypadkowym zakłuciem, z systemem kapilar zapobiegających zachłapaniu krwią. Pozbawiona jakichkolwiek ostrych elementów wchodzących w skład mechanizmu zabezpieczającego kaniulę. Kaniula posiadająca dodatkowo otwór przy ostrzu igły zapewniający natychmiastowe wzrokowe potwierdzenie skutecznej kaniulacji, co może redukować liczbę prób wprowadzenia kaniuli.

Poz9/ 0,9mm - 22G(niebieski) dł. 25 mm , przepływ min. 42 ml/min

Poz.10/ 1,1mm - 20G(różowy) dł. 32 mm , przepływ min. 67 ml/min

Poz. 11/ 1,3mm - 18G(zielony) dł. 45 mm , przepływ min. 103 ml/min

Ad.8. Zamawiający nie dopuszcza

9. Dotyczy Pakiet 4, pozycja 12

Prosimy o dopuszczenie kaniuli wykonanej z biokompatybilnego poliuretanu nowej generacji (potwierdzone badaniami klinicznymi dołączonymi do oferty), Nazwa materiału z którego wykonana jest kaniula podana na opakowaniu, posiadająca min. 5 pasków kontrastujących w promieniach RTG. Możliwość identyfikacji radiologicznej położenia końca kaniuli. Kaniula do kaniulacji żył obwodowych, z samodomykającym się korkiem portu bocznego, z zastawką antyzwrotną, dostępność rozmiarów 22-14G. Opakowanie sztywne, zabezpieczające przed utratą jałowości typu blister pack, sterylizowane tlenkiem etylenu lub radiacyjnie, sterylne, jednorazowego użytku

poz 12/ 1,5mm - 17G(biały) dł. 45 mm , przepływ min. 133 ml/min

Ad.9. Zamawiający nie dopuszcza

10 . Dotyczy Pakietu 4, poz.13 ,14, 15

3. Prosimy o wydzielenie pozycji 13,14,15 z pakietu co umożliwi złożenie ważnej i konkurencyjnej cenowo oferty.

Ad.10. Zgodnie z SIWZ

11. dotyczy Pakietu 32

Prosimy o dopuszczenie kaniuli dożylniej przeznaczonej do małych, delikatnych żył u pacjentów neonatologicznych, pediatrycznych i osób starszych. Posiadającej wyjmowany uchwyt w którym schowane są skrzydełka kaniuli, ułatwiające kaniulację naczynia. Bez dodatkowego portu górnego. Kaniula widoczna w promieniach RTG, 6 wtopionych pasków radiocieniujących. Wykonana z unikalnego poliuretanu, biokompatybilnego, o potwierdzonym klinicznie wpływie na zmniejszenie ryzyka wystąpienia zakrzepowego zapalenia żył. Sterylna, jednorazowego użytku, pakowana pojedynczo, opakowanie typu blister pack. Pakowane po 50 sztuk w opakowaniu. W rozmiarze 26G – fioletowy - 0,6 x 19 mm. – przepływ 14 ml/min. z dodatkowym otworem przy ostrzu igły umożliwiającym natychmiastowe wzrokowe potwierdzenie wejścia do naczynia podczas kaniulacji.

Ad.11. Zamawiający dopuszcza

12. Czy w razie wątpliwości Zamawiający na potwierdzenie oczekiwanych parametrów będzie oczekiwał dostarczenia katalogów potwierdzających spełnienie opisanych wymogów . ?

Ad.12. Zamawiający będzie wzywał do złożenia katalogów w przypadku, gdy oferowany produkt będzie wzbudzał wątpliwość czy spełnia oczekiwane parametry.

- 13.** Czy z uwagi na szczególną sytuację sanitarno-epidemiologiczną w kraju i utrudnienia w dostarczeniu ofert przez kurierów, Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę formy komunikacji i zgodzi się na przesłanie oferty w wyznaczonym terminie podpisanej podpisem kwalifikowanym drogą elektroniczną mailem lub poprzez platformę.

Ad.13. Zgodnie z SIWZ. Zamawiający mając na względzie sytuację epidemiczną tak przesunie termin składania ofert, aby Wykonawcy mieli co najmniej trzy dni robocze na złożenie ofert w postaci papierowej. Wszystkie pozostałe dokumenty oprócz składających się na ofertę, zamawiający będzie dopuszczał do składania w postaci elektronicznej.

- 14.** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ceny jednostkowej za 1 szt. wyrobów z dokładnością do 3 miejsc po przecinku?

Zgodnie z orzeczeniem zespołu Arbitrów – sygn. akt UZP/ZO/0-2546/06 dopuszcza się podawanie cen z dokładnością do trzech a nawet czterech miejsc po przecinku, dla wyrobów masowych, wówczas cena jednostkowa jest elementem kalkulacyjnym ceny wynikowej, a nie ceną transakcyjną.

Ad. 14. Zamawiający wyraża zgodę.

XXV

1. Pakiet 4. Opis dla pozycji 1-8: Proszę o dopuszczenie kaniuli dożylną posiadającą odpowiednio wyprofilowaną kaniulę zamiast otworu w igle umożliwiający szybką identyfikację poprawnego wkłucia poprzez wypływ krwi pomiędzy cewnik a igłę. Wykonana z teflonu, posiadająca paski kontrastujące w RTG, korek portu bocznego z blokadą przed niepożądanym otwarciem oraz filtr hydrofobowy, opakowanie typu papier folia w wystarczającym stopniu zapewniającą sterylność produktu.

Ad. 1. Zamawiający dopuszcza.

2. Pakiet 4. Opis dla pozycji 9-12: Proszę o dopuszczenie kaniuli dożylną bezpieczną posiadającą paski kontrastujące w RTG, filtr hydrofobowy, z koreczkiem portu z blokadą przed niepożądanym otwarciem zamiast samozatraskowy boczny port iniekcyjny. Wykonana z teflonu, komora kaniuli umożliwiająca szybką wizualizację krwi. Kaniula wyposażona w mechanizm zapobiegający zakłuciu podczas użytkowania.

Ad. 2. Zamawiający dopuszcza

3. Pakiet 4 poz.1 . Proszę o dopuszczenie kaniuli z wysoce termoczułego i biokompatybilnego poliuretanu zamiast teflonu.

Ad. 3. Zamawiający dopuszcza

4. Pakiet 4 poz.3. Proszę o dopuszczenie kaniuli z przepływem 61ml/min.

Ad. 4. Zamawiający dopuszcza

5. Pakiet 4 poz.6 Proszę dopuszczenie kaniuli o przepływie 128ml/min.

Ad. 5. Zamawiający dopuszcza

6. Pakiet 4 poz.7. Proszę o dopuszczenie kaniuli o przepływie 196ml/min.

Ad. 6. Zamawiający dopuszcza

7. Pakiet 4 poz.8. Proszę o dopuszczenie kaniuli z wysoce termoczułego i biokompatybilnego poliuretanu zamiast teflonu.

Ad. 7. Zamawiający dopuszcza

8. Pakiet 4 poz.8. Proszę o dopuszczenie kaniuli o przepływie 22ml.min.

Ad. 8. Zamawiający dopuszcza

9. Pakiet 4 poz.10. Proszę o dopuszczenie kaniuli o przepływie 61ml/min.

Ad. 9. Zamawiający dopuszcza

10. Pakiet 4 poz.13. Proszę o dopuszczenie drenów o średnicy wewn. Drenu 1,3 mm i 2,8mm i długości w zakresie 14-20cm.

Ad. 10. Zamawiający dopuszcza

11. Pakiet 4 poz.14. Proszę o dopuszczenie drenów o średnicy 1,3mm i długości w zakresie 18-22cm.

Ad. 11. Zamawiający dopuszcza

12. Pakiet 4 poz.15. Proszę o dopuszczenie drenów o średnicy 1,3mm i długości w zakresie 12,5-22cm.

Ad. 12. Zamawiający dopuszcza

Treść pytań (bez ujawniania źródła zapytań) i udzielone wyjaśnienia Zamawiający zamieścił na swojej stronie internetowej www.spzzozsierpc.eu w miejscu udostępnienia SIWZ dot. przedmiotowego zamówienia.

Wyjaśnienia SIWZ stają się obowiązujące dla wszystkich uczestników postępowania i powinny zostać uwzględnione przy opracowaniu oferty.

Informujemy, że w związku z udzielonymi wyjaśnieniami termin składania i otwarcia ofert ulega zmianie i zostaje wyznaczony na dzień 17 kwiecień 2020 rok na godzinę 11⁰⁰.