



SZPITAL IM. ŚW. JADWIGI ŚLĄSKIEJ W TRZEBNICY

ul. Prusicka 53-55, 55-100 Trzebnica

Tel. 71 312-09-20 Fax. 71 312-14-98

E-mail: sekretariat@szpital-trzebnica.pl

NIP: 915-15-23-806 REGON: 000308761 KRS: 0000033125

www.szpital-trzebnica.pl

Trzebnica, dnia 07.01.2019 r.

ODPOWIEDZI NA ZAPYTANIA DOTYCZĄCE TREŚCI SIWZ / MODYFIKACJA WZORU UMOWY

Szpital im. Św. Jadwigi Śląskiej w Trzebnicy, jako Zamawiający w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego na sukcesywną dostawę drobnego sprzętu medycznego jednorazowego i wielorazowego użytku zgodnie z art. 38 ust. 2, 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. 2018 r. poz. 1986), przekazuje treść zapytań wraz z udzielonymi odpowiedziami.

Pytanie nr 1 – dotyczy pakietu nr 17 pozycja 1 i 2.

Prosimy o dopuszczenie możliwości wyceny w ww. pozycjach elektrod w op. - 50 szt. z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza. W przypadku, gdy z przeliczeń wychodzi ilość utamkowa należy przeliczyć ilość opakowań zaokrąglając w górę (do pełnych opakowań).

Pytanie nr 2 – dotyczy pakietu nr 17 pozycja 1 i 2.

Jeśli Zamawiający nie dopuści wyceny opakowań, prosimy wówczas o dopuszczenie możliwości podania ceny za 1 sztukę z dokładnością do 4 miejsc po przecinku.

Odpowiedź: Patrz odpowiedź na pytanie nr 1.

Pytanie nr 3 – dotyczy pakietu nr 17 pozycja 7.

Prosimy o wyjaśnienie czy w ww. pozycji należy zaofiarować papier oryginalny czy można zaofiarować również papier będący zamiennikiem?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje papieru oryginalnego.

Pytanie nr 4 – dotyczy pakietu nr 17 pozycja 9.

Prosimy o wyjaśnienie czy papier w ww. pozycji ma gładki czy w kratkę?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje papieru w kratkę.

Pytanie nr 5 – dotyczy projektu umowy – par. 3 ust. 9

Prosimy o zmianę terminu na 48 godzin.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 6 – dotyczy projektu umowy – par. 9 ust. 1 lit. b)

Prosimy o zmianę kary umownej na 0,3% wartości netto wadliwej partii towaru. Wskazanie 0,3% całkowitej wartości netto zamówionej partii towaru, a nie wartości wadliwej partii towaru, jest nieadekwatne do szkody, którą Szpital może z tego tytułu ponieść. Obwarowanie Wykonawcy tak wysokimi karami umownymi stoi w sprzeczności z istotą instytucji kary umownej. Zgodnie z Orzecznictwem Sądu Najwyższego (Wyrok z dnia 29.12.1978r., IV CR 440/798) "Kara umowna – jako rażąco wygórowana powinna ulec zmniejszeniu w stopniu dostosowanym do tej dysproporcji. W przeciwnym razie kara umowna – tracąc charakter surrogatu odszkodowania (art.483 § 1 k.c.) – prowadziłaby do nie uzasadnionego wzbogacenia wierzyciela". Wykonawca wskazuje, że zgodnie z art. 139 ustawy prawo zamówień publicznych w do umów w sprawach zamówień publicznych stosuje się posiłkowo przepisy kodeksu cywilnego. Kluczowy natomiast przepis kodeksu cywilnego dotyczący zasady swobody zawierania umów, art. 3531 k.c., odwołuje się do takich klauzul generalnych jak „właściwość (natura) stosunku prawnego” oraz „zasady współzależności społecznego”. Zamawiający, będąc stroną narzucającą treść umowy, kształtując jej treść, musi mieć na względzie w/w przepis i mieć na uwadze fakt, że treść i cel umowy nie może sprzeciwiać się w/w klauzulom generalnym. Prawo Zamawiającego do kształtowania umowy jest ograniczone również art. 5 kc, zgodnie z którym nie można czynić ze swojego prawa użytku, który byłby sprzeczny ze społeczno – gospodarczym przeznaczeniem tego prawa lub z zasadami współzależności

społecznego, a działanie polegające na czynieniu takiego użytku nie jest uważane za wykonywanie prawa i nie korzysta z ochrony. Bez wątplenia nakładanie na Wykonawcę kary umownej odnoszącej się do wartości całej umowy, a nie tylko jej niezrealizowanej części w przypadku odstąpienia od umowy powoduje bezpodstawne wzbogacenie się Zamawiającego, bowiem

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 7 – dotyczy pakietu nr 27.

Prosimy o dopuszczenie pasków testowych o zakresie wyników pomiaru glikemii 20-600mg/dl, gdyż z punktu widzenia konieczności podjęcia pilnych działań w celu ratowania życia pacjenta, jaka występuje u pacjentów, u których nastąpił drastyczny spadek stężenia glukozy (do 20mg/dl lub poniżej), nie ma żadnego znaczenia czy glukometr wskaże wartość: 10mg/dl czy też komunikat „LOW” wskazujący stężenie niższe niż 20mg/dl. Przy stężeniach glukozy rzędu 20mg/dl występują u pacjenta głęboke, ilościowe zaburzenia świadomości i jest to stan wymagający natychmiastowej interwencji medycznej, a nie precyzyjnego określenia, czy stężenie glukozy wynosi w istocie 10mg/dl, czy 20mg/dl.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 8 – dotyczy pakietu nr 27.

Prosimy o dopuszczenie pasków testowych współdziałających z glukometrem, który ma realną możliwość pomiaru stężenia ciał ketonowych w próbce krwi, zamiast glukometru który wyświetla „ostrzeżenie ketonowe” przy arbitralnie ustalonym poziomie glikemii. Takie ostrzeżenie nie przekazuje w istocie żadnych informacji na temat obecności ciał ketonowych lub ich braku.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 9 – dotyczy pakietu nr 27.

Prosimy o dopuszczenie pasków testowych pakowanych w fiolkach x 50 szt. W trakcie umowy przetargowej Zamawiający ma zamiar zużyć do kilkudziesięciu opakowań pasków testowych miesięcznie, nie ma zatem żadnych przeszkód aby zamawiać paski testowe pakowane w fiolkach x 50 szt., o stabilności 6 miesięcy po otwarciu fiołki, gdyż Zamawiający zużyje takie paski w czasie wielokrotnie krótszym.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 10 – dotyczy pakietu nr 7 pozycja 1-6.

Prosimy o informację czy Zamawiający oczekuje masek wielorazowego, czy jednorazowego użytku?

W zakresie masek jednorazowego użytku prosimy o dopuszczenie - jednorazowe maski anesteziologiczne w rozmiarach 1,2,3,4,5 i 6, zapewniające najwyższy komfort pacjenta. Maski, które swoją budową przypominają kształt kropli, zapewniają anatomiczne dopasowanie oraz skuteczne uszczelnienie. Przerzeczysty korpus umożliwia ciągłą obserwację stanu pacjenta, a kodowana kolorami w odcieniach: czerwieni (rozmiar 3), żółci (rozmiary 4-5) oraz zieleni (rozmiar 6) końcówka zapewnia stabilne połączenie z układem oddechowym oraz ułatwia identyfikację?

W zakresie masek wielorazowego użytku prosimy o dopuszczenie - Silikonowe maski anestezyjne wielorazowego użytku, posiadające elastyczny, miękki i przyczepisty korpus ułatwiający obserwację pacjenta, anatomiczny kształt pozwalający na stabilny uchwyt oraz oparcie na kciuk – co ułatwia dościsł maski do twarzy pacjenta. Maski wyposażone w mankiety uszczelniający w postaci łatwego do czyszczenia elementu rynnowego zapewniającego wysoką szczelność przy jednoczesnym utrzymaniu komfortu pacjenta. Oferowana maska wykonana jest z wysokiej klasy silikonu, odpornego na uszkodzenia podczas wielokrotnych procesów dekontaminacji, nie posiada lateksu ani DEHP, wyposażona jest w łączą 22MM, może być sterylizowana w autoklawie w temp. 134 st. C. występuje w różnych rozmiarach do wyboru: 00, 0, 1, 2, 3, 4, 5, gdzie rozmiary 00-2 mają okrągły kształt, natomiast 3-5- są anatomicznie uformowane w kształcie kropli?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje masek wielorazowego użytku.

Pytanie nr 11 – dotyczy pakietu nr 1 pozycja 2.

Czy zamawiający oczekuje strzykawkę do pomp czy cewnikową?
Odpowiedź: Zamawiający oczekuje strzykawkę do pomp.

Pytanie nr 12 – dotyczy pakietu nr 1 pozycja 2.

Czy zamawiający dopuści strzykawkę cewnikowa 50(60)ml – skala mała co 1 ml, duża co 10 ml – uchwyty cylindrowy 8 mm+/ - 2, ze stożkową końcówką ściętą usytuowaną centralnie, z jedną końcówką luer do opcjonalnego użycia, czytelną, jednostronną, czarną skalą nominalną i gumową blokadą tłoka, nietoksyczna, niepiropenna, jałowa, sterylizowana tenkciem etylenu, cylinder i tłok wykonane z polipropylenu?
Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 13 – dotyczy pakietu nr 1 pozycja 2.

Czy zamawiający dopuści strzykawkę trzyczęściową z rozszerzoną skalą 50/60 ml Luer Lock, j.u.z., sterylne, pakowane indywidualnie, z czytelną, jednostronną skalą co 2 ml?
Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 14 – dotyczy pakietu nr 5 pozycja 17.

Prosimy Zamawiającego dopuszczenie wyceny za najmniejsze opakowanie handlowe 10 szt. z przeliczeniem ilości z zaokrągleniem w górę do pełnych opakowań
Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 15 – dotyczy pakietu nr 5 pozycja 17.

Prosimy o wydzielenie poz. 17 do osobnego pakietu, gdyż takie rozwiązanie pozwoli innym firmom, specjalizującym się w danym asortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu wybór z pośród najkorzystniejszych ofert, jak i osiągnięcie niższych cen oraz racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 16 – dotyczy pakietu nr 22 pozycja 1.

Jako, że Zamawiający oczekuje zaofiarowania łyżek z antymagnetycznej stali nierdzewnej, prosimy o potwierdzenie, że należy zaofiarować zestawy laryngoskopów bezpiecznych w środowisku MRI. W przeciwnym razie zwracamy się z prośbą o sprostowanie niniejszego wymogu.
Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, że należy zaofiarować zestawy laryngoskopów bezpiecznych w środowisku MRI.

Pytanie nr 17 – dotyczy pakietu nr 1 pozycja 1-7.

Czy Zamawiający oczekuje, aby strzykawkę w poz. 1-7 pochodziły jednego producenta?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 18 – dotyczy pakietu nr 1 pozycja 7.

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie, czy zamawiający w poz. 7 oczekuje strzykawkę do tuberculinę 1 ml typu Sub-Q z wtopioną igłą 26 G1/2 – 0,45x13mm?
Odpowiedź: Zamawiający oczekuje strzykawkę z nakładaną igłą.

Pytanie nr 19 – dotyczy projektu umowy – §3 ust. 9.

Czy, ze względu na konieczność zorganizowania procesu logistycznego, Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu wymiany do 48 godzin w dni robocze?
Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie nr 20.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę by zamówienia, które wpłyną do Dostawcy po godzinie 14:00 były traktowane jak przesłane następnego dnia roboczego o godzinie 8:00 rano? Wszystkie zamówienia są realizowane niezwłocznie, jednakże wymagają zorganizowania procesu logistycznego, tak by można było dotrzymać terminu

dostawy wskazanego w umowie.

Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

Pytanie nr 21 – dotyczy pakietu nr 5 pozycja 1-12, 18.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1-12, 18 z pakietu nr 5 i stworzy osobny pakiet?
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 22 – dotyczy pakietu nr 4 pozycja 1.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 1 z pakietu nr 4 i stworzy osobny pakiet?
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 23 – dotyczy pakietu nr 6 pozycja 9-23.

Czy Zamawiający wymaga rurki intubacyjnej silikonowanej, ze znacznikiem głębokości w postaci grubego pierścienia dookoła rurki?
Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga rurki intubacyjnej silikonowanej, ze znacznikiem głębokości w postaci grubego pierścienia dookoła rurki.

Pytanie nr 24 – dotyczy pakietu nr 6 pozycja 9-23.

Czy Zamawiający wymaga rurki intubacyjnej silikonowanej, ze znacznikiem głębokości w postaci grubego pierścienia dookoła rurki?
Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga rurki intubacyjnej silikonowanej, ze znacznikiem głębokości w postaci grubego pierścienia dookoła rurki.

Pytanie nr 25 – dotyczy pakietu nr 6 pozycja 8-23.

Czy Zamawiający wymaga, aby wszystkie rurki pochodziły od jednego producenta?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 26 – dotyczy pakietu nr 6 pozycja 24-34.

Czy Zamawiający wymaga rurki tracheostomijnej silikonowanej, bezfalanowej, z oznaczeniem rozmiaru na baloniku kontrolnym?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga rurki tracheostomijnej silikonowanej, bezfalanowej, z oznaczeniem rozmiaru na baloniku kontrolnym

Pytanie nr 27 – dotyczy pakietu nr 6 pozycja 24-34.

Czy Zamawiający wymaga, aby wszystkie rurki pochodziły od jednego producenta?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 28 – dotyczy pakietu nr 6 pozycja 35-38.

Czy Zamawiający wymaga przewodnicy jednorazowej, czy wielorazowej?
Odpowiedź: Zamawiający wymaga przewodnicy jednorazowej.

Pytanie nr 29 – dotyczy pakietu nr 15 pozycja 2.

Czy Zamawiający dopuści końcówkę 5mm/7mm?
Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 30.

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający uzna za spełniony wymóg art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP, jeśli wykonawca, który nie należy do ŻADNEJ grupy kapitałowej przedstawi stosowne zaświadczenie wraz z ofertą. Zgodnie z interpretacją przepisów dotyczących nowelizacji ustawy PZP zamieszczonej na stronie Urzędu Zamówień Publicznych – 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
Odpowiedź: Zamawiający potwierdza.

Pytanie nr 31 – dotyczy pakietu nr 23 pozycja 1-5.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaofiarowanie w zadaniu nr 23 niżej opisanych narzędzi chirurgicznych?

Jednorazowe, jabłowe narzędzia chirurgiczne, wykonane z wysokiej jakości stali; matowane, nie powodują refleksów świetlnych. Sterylizowane w tlenku etylenu. W celu łatwego odróżnienia od narzędzi wielorazowych, narzędzia są oznakowane jednostronnie jako wyrób jednorazowego użytku w formie przekreślonej cyfry „2”, znaku CE oraz trwałego koloru. Wszystkie narzędzia zapakowane w najwyższej jakości opakowania sterylizacyjne (bez kart kontrolnych-naklejek). Narzędzia zakwalifikowane do klasy IIa reg.6 wyrobów medycznych.

a) Dla pozycji 1: Pęseta chirurgiczna 12,5 cm; pakowana w dyspenser kartonowy a'20szt;

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

b) Dla pozycji 2: Nożyczki opatrunkowe ostro/tepe, 13 cm, pakowane w dyspenser kartonowy a'20szt

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

c) Dla pozycji 3: Imadło Mayo-Hegar 14cm, pakowane w dyspenser kartonowy a'20szt

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

d) Dla pozycji 4: Kleszcze typu Halsted-Mosquito , 13 cm, pakowane w dyspenser kartonowy a'20szt

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

e) Dla pozycji 5: Kleszcze typu Kocher, 16cm, pakowane w dyspenser kartonowy a'20szt

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 32 – dotyczy pakietu nr 23.

Czy Zamawiający uzna za spełnienie wymogu deklaracji nieszkodliwości toksykologicznej kolorowego oznakowania dla ludzi przedstawienie oświadczenia wyłącznego dystrybutora o nieszkodliwości oferowanych narzędzi?

Odpowiedź: Zgodnie z SWIZ.

Pytanie nr 33 – dotyczy projekt umowy – §5 ust.1-3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów §5 ust.1-3 wzoru umowy dotyczących sposobu płatności, poprzez wykreślenie zapisu o fakturach zbiorczych wystawianych za dany miesiąc kalendarzowy i zastąpienie ich fakturami wystawianymi za każdą zrealizowaną dostawę towaru, z uwagi na uchylenie z dniem 1 stycznia 2014 r. przepisów dopuszczających możliwość wystawiania faktur zbiorczych, a także z uwagi na niezgodność zapisu w świetle bezwzględnie obowiązujących przepisów prawa tj. obowiązującego od dnia 1 stycznia 2016 r. art. 8a ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o terminach zapłaty w transakcjach handlowych (Dz.U. z 2013 r. poz. 403 ze zm., dalej: UoTFZ), zakazującego zawierania w umowach stron zapisów

dotyczących terminów wystawiania i doręczania faktur? Możliwość wystawiania faktur zbiorczych wynikała z nieobowiązującego już §9 rozporządzenia Ministra Finansów z dnia 11 grudnia 2012 r. zmieniające rozporządzenie w sprawie zwrotu podatku niektórym podatnikom, wystawiania faktur, sposobu ich przechowywania oraz listy towarów i usług, do których nie mają zastosowania zwolnienia od podatku od towarów i usług (Dz. U. z 2012 r. poz. 1428), które to rozporządzenie zostało uchylone z dniem 1 stycznia 2014 r. W aktualnie obowiązującym rozporządzeniu Ministra Finansów z dnia 3 grudnia 2013 r. w sprawie wystawiania faktur (Dz.U. z 2013 r. poz. 1485 ze zm.), brak jest zapisów dotyczących faktur zbiorczych. Obecnie nie ma więc żadnej podstawy prawnej, z której wynikałaby możliwość postępowania się konstrukcją faktur zbiorczych.

Niezależnie od powyższego, zgodnie z art. 8a UoTFZ „strony transakcji handlowej nie mogą ustalać daty doręczenia faktury lub rachunku, potwierdzających dostawę towaru lub wykonanie usługi”. Konsekwencją powyższego uregulowania jest brak możliwości zawierania w umowach stron zapisów dotyczących terminu doręczenia (a więc i wystawiania) faktury lub rachunku. Stąd zapisy §5 ust.1-3 wzoru umowy dotknięte są

nieważnością.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis SWIZ

Pytanie nr 34 – dotyczy pakietu nr 1 pozycja 2.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w/w pozycji strzykawki cewnikowej 50/60 ml.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 35 – dotyczy pakietu nr 1 pozycja 3-6.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawek 3 – częściowych w rozmiarze 20/22 ml, 10/12 ml, 5/6 ml, 2/3 ml. Pozostałe zapisy zgodnie z SWIZ.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 36 – dotyczy pakietu nr 1 pozycja 7.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki tuberkulinowej z nakładaną igłą 0,45 x 13 mm ze skalą 0,01 ml.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 37 – dotyczy pakietu nr 1 pozycja 7.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki tuberkulinowej z nakładaną igłą 0,45 x 13 mm bardziej dokładną skalą 0,025 ml.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 38 – dotyczy pakietu nr 2 pozycja 4.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie przedłużacza do pomp bursztynowego.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 39 – dotyczy pakietu nr 12 pozycja 1.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki bursztynowej do pomp 20 ml z jednostronna skala pomiarową.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 40 – dotyczy pakietu nr 25 pozycja 1-2.

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie kaniuli wykonanych z FEP. Zarówno FEP=teflon jak i PTFE= teflon. Widocznej w USG, bez portu bocznego ze zdejmowanym elementem z paskami widocznymi w RTG.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 41 – dotyczy pakietu nr 1 pozycja 3-7.

Czy Zamawiający dopuści podanie ceny za opakowanie a' 100szt z przeliczeniem podanych ilości?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza. W przypadku, gdy z przeliczeń wychodzi ilość ułamkowa należy przeliczyć ilość opakowań zaokrąglając w górę (do pełnych opakowań).

Pytanie nr 42 – dotyczy pakietu nr 2 pozycja 1.

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów z OCZ bez dodatkowej skali? W przypadku udzielenie negatywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie tej pozycji do osobnego zadania. Umożliwi nam to złożenie korzystniejszej cenowo oferty.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 43 – dotyczy pakietu nr 2 pozycja 3.

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie w/w pozycji do osobnego zadania lub składanie ofert w pakiecie nr 2 na poszczególne pozycje? Państwa zgoda zwiększy konkurencyjność postępowania.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 44 – dotyczy pakietu nr 5 pozycja 14.

a) Czy Zamawiający dopuści cewnik Nelaton z powierzchnią zmrozoną ułatwiającą wprowadzenie zamiast powłoki hydrofilnej.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

b) W przypadku udzielenia negatywnej odpowiedzi prosimy o wydzielenie pozycji do osobnego zadania.

Państwa zgoda zwiększy konkurencyjność postępowania.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapis SWIZ.

Pytanie nr 45 – dotyczy pakietu nr 16 pozycja 1-7.

Czy Zamawiający dopuści silikonowe dreny brzuszne o długości 500mm?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 46 – dotyczy pakietu nr 16 pozycja 2.

Czy Zamawiający dopuści dreny brzuszne F21/500mm?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 47 – dotyczy pakietu nr 16 pozycja 5.

Czy Zamawiający dopuści dreny brzuszne F27/500mm?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 48 – dotyczy pakietu nr 16 pozycja 7.

Czy Zamawiający dopuści dreny brzuszne F33/500mm?

Z góry dziękujemy za pozytywne rozpatrzenie naszej prośby.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 49 – dotyczy pakietu nr 24 pozycja 1-3.

Prosimy Zamawiającego o wydzielenie z pakietu nr 24 pozycja 1, 2 oraz 3

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie nr 50 – dotyczy pakietu nr 24 pozycja 2.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w pozycji nr 2 igieł w poniższym rozmiarze:

Pozycja nr 2 : igła w rozmiarze 21G/85mm

Pozostałe pozycje zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

Wydzielenie oraz dopuszczenie pozwoli Zamawiającemu na uzyskanie oferty konkurencyjnej cenowo.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza igłę w rozmiarze 21G/85mm, lecz nie wyraża zgody na wydzielenie ww. pozycji z pakietu 24.

Pytanie nr 51 – dotyczy pakietu nr 27.

Czy Zamawiający dopuści do postępowania paski o następujących parametrach:

- Enzym – dehydrogenaza glukozy
- Zakres pomiarowy: 20-500mg/dl
- Wielkość próbki 0,6µl
- Temperatura przechowywania pasków 4-30 st. C.
- Refundacja – tak

Współpracujące z glukometrem o poniższych parametrach:

Funkcje glukometru Optium Xido

- Pomiar stężenia glukozy we krwi
- Pomiar stężenia ciał ketonowych we krwi
- Czujnik minimalnej objętości próbki krwi
- Możliwość dokropienia zbyt małej próbki krwi

- Pamięć pomiarów (do 450 zdarzeń)
- Uśrednianie wyników z ostatnich 7, 14 i 30 dni
- Podświetlany ekran
- Alarmy dźwiękowe
- Możliwość podłączenia do komputera przez kabel USB

Dane techniczne glukometru Optium Xido

- Wymiary: 7,47mm x 5,33mm x 1,63mm
- Masa: 45g
- Bateria litowa CR2032 (pastylkowa), wystarczy średnio na 1000 pomiarów
- Glukometr nie wymaga kodowania
- Jednostka miary - mg/dl (miligramy na decylitr)
- Zakres hematokrytu - 30%-60%
- Kalibrowany do osocza krwi
- Temperatura przechowywania pasków - od 4 st. C do 30 st. C
- Glukometr z automatycznym wyrzutem paska – nie, przy czym paski pakowane pojedynczo umożliwiają usuwanie bezdotykowe pasków z glukometru.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 52 – dotyczy pakietu nr 27.

Czy Zamawiający dopuści płyny kontrolne na 2 poziomach (niskim i wysokim)?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 53 – dotyczy projekt umowy – §10 ust.1 pkt. 3) zdanie drugie „Zmiana może dotyczyć nadto wielkości opakowania, bądź nazwy produktu”

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopisanie na końcu zdania „lub numeru katalogowego”

Odpowiedź: Zamawiający modyfikuje wzór umowy (załącznik nr 6 do SIWZ) §10 ust.1 pkt. 3) poprzez dopisanie na końcu zdania „lub numeru katalogowego”

BYŁO:

„3) zmianę w zakresie przedmiotowym, tj. zastąpienie produktu objętego umową odpowiednikiem w przypadku: zaprzestania wytwarzania produktu objętego umową lub wygaśnięcia rejestracji, przy czym zmiana ta będzie dopuszczalna pod warunkiem, iż odpowiednik przy tej samej cenie będzie równoważny z oferowanym. Zmiana może dotyczyć nadto wielkości opakowania, bądź nazwy produktu.”

JEST:

„3) zmianę w zakresie przedmiotowym, tj. zastąpienie produktu objętego umową odpowiednikiem w przypadku: zaprzestania wytwarzania produktu objętego umową lub wygaśnięcia rejestracji, przy czym zmiana ta będzie dopuszczalna pod warunkiem, iż odpowiednik przy tej samej cenie będzie równoważny z oferowanym. Zmiana może dotyczyć nadto wielkości opakowania, nazwy produktu lub numeru katalogowego”

Pytanie nr 54 – dotyczy pakietu nr 1 pozycja 2.

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawki trzyczęściowej o pojemności 60ml, spełniającej pozostałe wymogi SIWZ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 55 – dotyczy pakietu nr 1 pozycja 6.

Czy Zamawiający dopuści wycenę strzykawki trzyczęściowej o pojemności 3ml, spełniającej pozostałe wymogi SIWZ?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 56 – dotyczy pakietu nr 17 pozycja 1.

Prosimy o dopuszczenie do wyceny elektrod EKG dla dorosłych w opakowaniach handlowych=50szt. z przeliczeniem zamawianych ilości na 320 opakowań.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza wycene elektrody EKG dla dorosłych w opakowaniach handlowych=50szt. z przeliczeniem zamawianych ilości na 320 opakowań.

Pytanie nr 57 – dotyczy pakietu nr 17 pozycja 2.

Prosimy o dopuszczenie do wyceny elektrod EKG dla dorosłych w opakowaniach handlowych=50szt. z przeliczeniem zamawianych ilości na 12 opakowań.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza wycene elektrody EKG dla dorosłych w opakowaniach handlowych=50szt. z przeliczeniem zamawianych ilości na 12 opakowań.

Pytanie nr 58 – dotyczy pakietu nr 17 pozycja 7.

Prosimy o uściślenie czy Zamawiający wymaga papieru oryginalnego czy też dopuszcza kompatybilny zamiennik?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje papieru oryginalnego.

Pytanie nr 59 – dotyczy pakietu nr 17 pozycja 9.

Czy Zamawiający wymaga papieru gładkiego czy z nadrukiem?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje papieru z nadrukiem w kratkę.

Pytanie nr 60 – dotyczy pakietu nr 1 pozycja 2-7.

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy wymaga dostawy strzykawek 3-częściowych gdzie cylinder i tłok musi być wykonany z polipropylenu w celu bezpiecznej podażi leku?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 61 – dotyczy pakietu nr 1 pozycja 7.

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie strzykawki tuberkulinowej o skali co 0,01 ml w rozrz. 0,45 x 10 mm.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 62 – dotyczy pakietu nr 1 pozycja 7.

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie strzykawki tuberkulinowej o skali co 0,05 ml w rozrz. 0,40 x 13 mm.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 63 – dotyczy pakietu nr 5 pozycja 12.

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie cewników Foley z lateksu z balonem 30ml, spełniających pozostałe parametry SIWZ.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 64 – dotyczy pakietu nr 5 pozycja 14.

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie standardowych cewników nelaton wykonanych z medycznego PCV z dwoma otworami bocznymi w rozmiarze 06-22/400mm.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 65 – dotyczy pakietu nr 5 pozycja 16.

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy wymaga aby system do godzinowej zbiórki moczu zabezpieczał przed cofaniem się moczu z drenu do cewnika Foley?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga aby system do godzinowej zbiórki moczu zabezpieczał przed cofaniem się moczu z drenu do cewnika Foley.

Pytanie nr 66 – dotyczy pakietu nr 5 pozycja 16.

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy wymaga aby system do godzinowej zbiórki moczu posiadał odpowietrzenie drenu, co zapobiega zastojowi moczu w drenie i zapewnia swobodny odpływ moczu do worka

zbiórczego?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga aby system do godzinowej zbiórki moczu posiadał odpowietrzenie drenu.

Pytanie nr 67 – dotyczy pakietu nr 7.

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy wymaga dostawy masek anestetycznych jednorazowego użytku z nadmuchiwaną poduszką twarzą z PCV, z korpusem maski oraz haczykowatym pierścieniem wykonanym z poliwęglanu, z silikonowym zaworem skierowany pionowo w nosowej części maski, z możliwością pracy w środowisku MRI, w rozmiarach wiekowych kodowanych kolorem pierścienia, produkty mikrobiologicznie czyste, bez DEHP?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga masek anestetycznych wielorazowego użytku.

Pytanie nr 68 – dotyczy pakietu nr 12 pozycja 1-2.

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie strzykawek z jednostronną skalą, spełniających pozostałe parametry SIWZ.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 69 – dotyczy pakietu nr 7.

Zwracamy się z prośbą o doprecyzowanie czy Zamawiający wymaga jednorazowej maski anestetycznej wykonanej z PCV czy wielorazowej maski wykonanej z silikonu do sterylizacji w autoklawie do 134 °C?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje masek wielorazowego użytku.

W przypadku, gdy Wykonawca zaofertuje przedmiot zamówienia dopuszczony przez Zamawiającego niniejszymi odpowiedziami, należy zamieścić odpowiednią adnotację pod formularzem asortymentowo-cenowym danego pakietu.

Niniejsze pismo stanowi integralną część SIWZ i dotyczy wszystkich Wykonawców biorących udział w przedmiotowym postępowaniu. Wykonawca zobowiązany jest złożyć ofertę z uwzględnieniem udzielonych przez Zamawiającego odpowiedzi.

Z poważaniem,

SPZOZ Szpital im. S. w T. Zielonki
p.o. dyrektora
Mariusz Misin