



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: 00000033-125
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. 2, 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 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 jednociennym przeliczeniem wymaganych ilości.

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

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

Jeli 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 2.

Prosimy o wyjaśnienie czy w ww. pozycji należy zaferować papier oryginalny czy można zaferować również papier będący zamiennekiem?

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 karty umownej na 0,3% wartości netto wadliwej partii towaru.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

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

Prosimy o zmianę karty umownej na 0,3% wartości netto zamówionej partii towaru, a nie wartości wadliwej partii towaru, jest nieadekwatne do szkody, która Szpital może z tego tytułu ponieść. Obwarowny Wykonawcy tak wysokimi karami umownymi stoi w sprzeczności z istotą instytucji karty umownej. Zgodnie z Orzecznictwem Sądu Najwyższego (Wyrok z dnia 29.12.1978r., IV CR 440/798) "Kara umowna – jako raząco wygórana powinna ulec zmniejszeniu w stopniu dostosowanym do tej dysproporcji. W przeciwnym razie kara umowna – tracąc charakter surogatu oszkołowania (art. 483 § 1 k.c.) – prowadziłaby do nie uzasadnionego wzborczenia wierzyciela". Wykonawca wskazuje, że zgodnie z art. 139 ustawy prawa zamówień publicznych w do umów w sprawach zamówień publicznych stosuje się posilkowo przepisy kodeksu cywilnego. Kluczowy natomiast przepis kodeksu cywilnego dotyczy zasady swobody zawierania umów, art. 3531 k.c., odwołując się do takich klauzul generalnych jak „właściwość (naturala) stosunku prawnego” oraz „zasady współpracy społecznej”. Zamawiający, będąc stroną narzucającą treść umowy, kształtując jej treść, musi mieć na względzie w/w przepis i mieć na uwadze fakt, że treści cel umowy nie może sprzeciwiać się w/w klaузulom 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 spójczno – gospodarczym przeznaczeniem tego prawa lub z zasadami współcześcia

społecznego, a działanie polegające na czynieniu takiego użytku nie jest uważane za wykonywanie prawa i nie korzysta z ochrony. Bez wejścia nakładanie na Wykonawcę kary umownej odnoszącej się do wartości całej umowy, a nie tylko jej niezrealizowanej części w przypadku odstąpienia od umowy powoduje bezpodstawnie 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 glikozy (do 20mg/dl lub poniżej), nie ma żadnego znaczenia czym glikometr wskaza wartość 10mg/dl czy też komunikat „LOW” wskazujący stężenie niższe niż 20mg/dl. Przy stężeniach glikozy rzędu 20mg/dl występują u pacjenta głębokie, ilościowe zaburzenia świadomości i jest to stan wymagający natychmiastowej interwencji medycznej, a nie precyzyjnego określania, czym stężenie glikozy 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 glikometrem, który ma realną możliwość pomiaru stężenia ciał ketonowych w próbce krwi, zamiast glikometru który wysisiela „ostreżenie ketonowe” przy arbitralnym 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 zwiększyć do kilkudziesięciu opakowań pasków testowych miesięcznie, nie ma zatem żadnego przeszkód aby zamawiać paski testowe pakowane w fiolkach x 50 szt., o stabilności 6 miesięcy po otwarciu fiolki, gdyż Zamawiający zużyje takie paski w czasie wielokrotnie krótkszym.

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 maseki anestezjologiczne w rozmiarach 1,2,3,4,5 i 6, zapewniające najwyższy komfort pacjenta. Maski, które swoją budową przypominają kształt kropki, zapewniają anatomiczne dopasowanie oraz skutecznego uszczelnienia. Przecznosty korpusu umożliwia ciągłą obserwację stanu pacjenta, a kodowana kolorami w odciennach: czterwieni (rozmiar 3), żółci (rozmiary 4-5) oraz zieleni (rozmiar 6) końcówka zapewnia stabilne połaczenie z układem oddychowym oraz ułatwia identyfikację?

W zakresie masek jednorazowego użytku prosimy o dopuszczenie - silikonowe maski anestezjologiczne w kolorze szarego, posiadające elastyczny, miękki i przeźroczysty korpus ułatwiający obserwację pacjenta, anatomiczny kształt pozwalający na stabilny uchwyty oraz oparcie na ręku – co ułatwia docisk maski do twarzy pacjenta. Maski wyposażone w mankiet uszczelniający w postaci łatwego do czyszczenia elementu rynnowego zapewniającego wysoką szczelność przy jednociennym 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 łączka 22MM, może być sterilizowana 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 dopuszcza strzykawkę cewnikową 50(60)ml – skalą małą co 1 ml, dużą co 10 ml – uchwyty cylindrowy 8 mm+/- 2, ze stożkowa końówka ścięta usytuowaną centralnie, z jedną końówką, luer do opcjonalnego użycia, czystą, jednostronną, czarna skała nominalna i gumowa blokada tłoka, nietoksyczna, niepirogenna, jałowa, sterylizowana tlenkiem etylenu, cylinder i tłok wykonane z polipropylenu?
Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 13 – dotyczy pakietu nr 1 pozycja 2.

Czy zamawiający dopuszcza strzykawkę trzyczęściową z rozszerzoną skalą 50/60 ml Luer Lock, j.uż., sterylnie, pakowane indywidualnie z czystą, 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 góre 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, specjalizując się w danym assortymencie, na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwi Zamawiającemu wybór z posiadania najkorzystniejszych ofert, jak i osiągnięcie niższych cen oraz racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.
Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, że należy zaofertać zestawy laryngoskopów bezpiecznych w środowisku MRI.

Pytanie nr 16 – dotyczy pakietu nr 22 pozycja 1.

Jako, że Zamawiający oczekuje zaofertaowania tyzek z antymagnetycznej stali nierdzewnej, prosimy o pozwolenie na złożenie konkurencyjnej oferty, a tym samym umożliwienie zamawiającemu wybór z posiadania najkorzystniejszych ofert, jak i osiągnięcie niższych cen oraz racjonalne gospodarowanie finansami publicznymi.
Odpowiedź: Zamawiający potwierdza, że należy zaofertać zestawy laryngoskopów bezpiecznych w środowisku MRI.

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

Czy Zamawiający oczekuje, aby strzykawki w poz. 1-Z pochodząły jednego producenta?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 18 – dotyczy pakietu nr 1 pozycja Z.

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

Pytanie nr 19 – dotyczy projektu umowy – §3 ust. 2.

Czy, ze względu na konieczność zorganizowania procesu logistycznego, Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu wymiany do 48 godzin w dniu 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 przeslane następnego dnia roboczego o godzinie 8:00 rano? Wszystkie zamówienia są realizowane niezwłocznie, jednakże wymagają zorganizowania procesu logistycznego, tak by można było dotrzymać terminu

dosławy wskazanego w umowie.
Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ.

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

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

Pytanie nr 22 – dotyczy pakietu nr 4 pozycja 1.

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielanie pozycji 1 z pakietu nr 4 i stworzyć 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 wszyscy rurki pochodząły 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, bezftalanowej, z oznaczeniem rozmiaru na baloniku kontrolnym?
Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga rurki tracheostomijnej silikonowanej, bezftalanowej, z oznaczeniem rozmiaru na baloniku kontrolnym

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

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

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

Czy Zamawiający wymaga prowadnicy jednorazowej, czy wielorazowej?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza prowadnicy jednorazowej.

Pytanie nr 29 – dotyczy pakietu nr 15 pozycja 2.

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

Pytanie nr 30.

Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający uważa spłonuty wymog 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 zaferowanie w zadaniu nr 23 nizę opisanych narzędzi chirurgicznych?

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

a) Dla pozycji 1: Pojęta 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: Imadio Mayo-Hegar 14cm, pakowane w dyspenser kartonowy a'20szt
Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgody.

d) Dla pozycji 4: Kleszcz typu Halsted-Mosquito ,13 cm, Pakowane w dyspenser kartonowy a'20szt
Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgody.

e) Dla pozycji 5: Kleszcz typu Kocher, 16cm, pakowane w dyspenser kartonowy a'20szt
Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

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 nakładana 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 nakładana igłą 0,45 x 13 mm bardziej dokładna skala 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.

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie kanułu wykonanych z FEP. Zarówno FEP-teflon jak i PTFE= teflon. Widocznej w USC , 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 dopuszcza podanie ceny za opakowanie a'100szt z przeliczeniem podanych ilości?
Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza. W przypadku, gdy z przeliczeniem wychodzi ilość umiarkowa należy przeliczyć ilość opakowań zaokrąglając w góre (do pełnych opakowań).

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

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie kanułu wykonanych z FEP. Zarówno FEP-teflon jak i PTFE= teflon. Widocznej w USC , bez portu bocznego ze zdejmowanym elementem z paskami widocznymi w RTG.
Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 43 – dotyczy pakietu nr 2 pozycja 3.

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielanie 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 dopuszcza cewnik Nelaton z powierzchnią zmrożoną ułatwiającą wprowadzenie zamastu powłoki hydrofilnej.
- Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

- b) W przypadku udzielenia negatywnej odpowiedzi prosimy o wydzielienie 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 dopuszcza silikonowe dreny brzusne o długości 500mm?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 46 – dotyczy pakietu nr 16 pozycja 2.

Czy Zamawiający dopuszcza dreny brzusne F21/500mm?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 47 – dotyczy pakietu nr 16 pozycja 5.

Czy Zamawiający dopuszcza dreny brzusne F27/500mm?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 48 – dotyczy pakietu nr 16 pozycja 7.

Czy Zamawiający dopuszcza dreny brzusne 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 wydzielienie 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 igiel w ponizszym rozmiarze :

Pozycja 2 : igla w rozmiarze 21G/85mm

Pozostałe pozycje zgodnie 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 dopuszcza 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 glucometrem o ponizszych parametrach:

Funkcje glucometru Optium Xido

- Pomiar stężenia glukozy we krwi

- Pomiar stężenia ciąt ketonowych we krwi

- CzuJNIk minimalnej objętości próbki krwi

- Możliwość dokroplenia zbyt małej próbki krwi

Pytanie nr 44 – dotyczy pakietu nr 5 pozycja 14.

- 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 glucometru Optium Xido

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

- 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 głukometru.

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 52 – dotyczy pakietu nr 27.

Czy Zamawiający dopuszcza płynny kontrolne na 2 poziomach (niżkim i wysokim)?

Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 53 – dotyczy projektu umowy – §10 ust.1 pkt. 3) zdanie drugie „Zmiana może dotyczyć nadtu-

wielkości opakowania, bądź nazwy produktu”

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

Odpowiedź: Zamawiający nodyfikuje 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 nadu wielkości opakowania, nazwy produktu lub numeru katalogowego”

JEŚCZĘ:

„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 nadu wielkości opakowania, nazwy produktu lub numeru katalogowego”

Pytanie nr 54 – dotyczy pakietu nr 1 pozycja 2.

Czy Zamawiający dopuszcza 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 dopuszcza 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 przeleżeniem zamawianych ilości na 320 opakowań.

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

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

Pytanie nr 58 – dotyczy pakietu nr 17 pozycja 7.

Prosimy o uścielenie czy Zamawiający wymaga papieru oryginalnego czy też dopuszczka kompatybilny zamiennik?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje papieru oryginalnego.

Pytanie nr 59 – dotyczy pakietu nr 17 pozycja 9.

Czy Zamawiający wymaga papieru gąbkowego czy z nadrukiem?

Odpowiedź: Zamawiający oczekuje papieru z nadrukiem w kratkę.

Pytanie nr 60 – dotyczy pakietu nr 1 pozycja 2.

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy wymaga dostawy strzykawek 3-częściowych gdzie cylinder i tłok musi być wykonany z polipropylenu w celu bezpiecznej podziny leku?
Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie nr 61 – dotyczy pakietu nr 1 pozycja 2.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki tuberkulinowej skali co 0,01 ml w rozm. 0,45 x 10 mm.
Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 62 – dotyczy pakietu nr 1 pozycja 7.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawki tuberkulinowej skali co 0,05 ml w rozm. 0,40 x 13 mm.
Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie nr 63 – dotyczy pakietu nr 5 pozycja 12.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie cewników Foley z lateksem z balonem 30ml, spełniających pozostałe parametry SIWZ.
Odpowiedź: Nie, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie nr 64 – dotyczy pakietu nr 5 pozycja 14.

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie 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 odpowiedź drenu, co zapobiega zastojowi moczu w drenie i zapewnia swobodny odpływ moczu do worka

zbiorczego?
Odpowiedź: Tak, Zamawiający wymaga aby system do godzinowej zbiórki moczu posiadał odpowiedź drenu.

Pytanie nr 67 – dotyczy pakietu nr 7.

Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy wymaga dostawy masek anestetycznych jednorazowego użytku z nadmuchiwana poduszką, twarzową z PCV z korpusem maski oraz haczykowatym pierścieniem wykonanym z poliweglanu, z silikonowym zaworem skierowanym pionowo w nosowej części maski, z możliwością pracy w środowisku MRL, 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 dopuszczenie 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 wykonyanej z PCV czy wielorazowej maski wykonanej z silikonu do sterylizacji w autoklawie do 134 °C?
Odpowiedź: Zamawiający oczekuje masek wielorazowego użytku.

Pytanie nr 70 – dotyczy pakietu nr 12 pozycja 1.
Prosimy Zamawiającego przedmiot zamówienia dopuszczony przez Zamawiającego niniejszymi odprawidziami, 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. Tysiąclecia po dyrektor Mariusz Miniewicz