

Wyjaśnienia treści SIWZ

Zamawiający - Wojewódzki Szpital dla Nerwowo i Psychiczenie Chorych "Dziekanka" im. Aleksandra Piotrowskiego w Gnieźnie działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019r. , poz. 1843) w związku z zapytaniami Wykonawców dotyczących wyjaśnień do SIWZ, znak postępowania 23/2019 „Dostawa sprzętu medycznego jednorazowego i wielorazowego użytku oraz materiałów medycznych do EKG i EEG” udziela odpowiedzi:

Pakiet 18 poz. 1,2

Czy Zamawiający dopuści w wyżej wymienionych pozycjach żele o pojemności 260 g w miejsce wymaganych 250g.

Odp.: Tak

Pakiet 18 poz. 1,2

Czy Zamawiający dopuści w wyżej wymienionych pozycjach żele o pojemności 500ml z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości.

Odp.: Nie

SIWZ pkt. 8.4 ppkt 5)

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.

Odp.: Tak

Projekt umowy - §4 ust.4

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o wydłużenie terminu wymiany towaru po uznaniu reklamacji z 3 na 5-7 dni roboczych.

Wykonawca, aby wymienić reklamowany asortyment musi najpierw zbadać zwrócony towar i następnie podjąć decyzję o uznaniu reklamacji. Załatwienie reklamacji wymaga spełnienia określonych procedur, co jest czasochłonne, dlatego też właściwe rozpatrzenie reklamacji i wymiana towaru w ciągu 3 dni jest trudne do wykonania. W razie pozostawienia zapisu wątpliwa będzie jego ważność w świetle przepisów kodeksu cywilnego, bowiem zapis nosi znamiona świadczenia niemożliwego.

Odp.: pozostaje jak w opisie zgodnie z siwz

Część nr 10

Czy Zamawiający dopuści glukometr zasilany wymiennymi bateriami w których żywotność baterii wynosi 12 miesięcy lub około 1000 testów. Wykonawca w okresie obowiązywania umowy zobowiąże się do dostarczenia (na swój koszt) nowych baterii w przypadku konieczności ich wymiany.

Odp.: pozostaje jak w opisie, zgodnie z siwz

Dotyczy zapisów umowy § 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie następującego zapisu:

„Wykonawca ma prawo do wstrzymania realizacji kolejnych zamówień w przypadku zwłoki w płatnościach (należności wymagalnych) powyżej 30 dni od terminu płatności (wymagalności) wskazanego na fakturze”?

Odp.: pozostaje jak w opisie zgodnie z siwz

Dotyczy zapisów umowy § 4 ust. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie istniejącego zapisu:

„...w ciągu 5 dni roboczych od uznania zasadności reklamacji. Zamawiający złoży reklamację za pośrednictwem faksu lub poczty elektronicznej”?

Odp.: pozostaje jak w opisie zgodnie z siwz

Dotyczy zapisów umowy § 4 ust. 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie istniejącego zapisu:

„W przypadku niedostarczenia zamówionego asortymentu, po wcześniejszym pisemnym wezwaniu Wykonawcy do realizacji należytego wykonania umowy, Wykonawca zobowiązany jest do zapłacenia różnicy wartości zakupu tego asortymentu przez Zamawiającego u innego dostawcy”?

Odp.: pozostaje jak w opisie zgodnie z siwz

Dotyczy zapisów umowy § 5 ust. 1, podpunkt 1

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej z wymaganych 2% na 1%?

Odp.: pozostaje jak w opisie zgodnie z siwz

Dotyczy zapisów umowy § 5 ust. 1, podpunkt 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej z wymaganych 2% na 1%?

Odp.: pozostaje jak w opisie zgodnie z siwz

Dotyczy zapisów umowy § 5 ust. 1, podpunkt 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej z wymaganych 10% na 5%?

Odp.: pozostaje jak w opisie zgodnie z siwz

Dotyczy zapisów umowy § 6 ust. 2

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie istniejącego zapisu:

Oprócz prawa odstąpienia od umowy określonego w ust. 1, po wcześniejszym pisemnym wezwaniu do realizacji należytego wykonania umowy Zamawiający może rozwiązać umowę ze skutkiem natychmiastowym w przypadku:

- 1) trzykrotnego opóźnienia w dostawie
- 2) dwukrotnego opóźnienia w dostawie lub reklamacji przekraczającego 7 dni
- 3) dwukrotnej reklamacji jakościowej na dostarczony przedmiot umowy
- 4) innego rażącego naruszenia umowy lub przepisów prawa przez Wykonawcę”?

Odp.: pozostaje jak w opisie zgodnie z siwz

Pytanie 8

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o udzielenie informacji czy wobec Zamawiającego nie została wszczęta likwidacja, czy Zamawiający nie przekształca się w spółkę prawa handlowego?

Odp.: Zamawiający informuje , że nie została wszczęta likwidacja oraz Zamawiający nie przekształca się w spółkę prawa handlowego

Pakiet 12, poz. 1,3,9

Czy zamawiający wydzieli poz.1,3,9 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?

Odp.: pozostaje jak w opisie, zgodnie z siwz

Pakiet 12, poz. 6-7

Prosimy o dopuszczenie fartucha foliowego pakowanego po 100 szt, w opakowaniu zbiorczym – foliowym z perforowanym otwarciem w formie dyspensera z możliwością wyciągnięcia pojedynczej sztuki. Opakowanie indywidualne nie jest konieczne, gdyż produkt jest wyrobem niesterylnym. Ponadto opakowanie indywidualne spowoduje wzrost ceny produktu, z uwagi na zużycie większej ilości

materiału na opakowanie oraz późniejszą konieczność utylizacji większej ilości odpadów foliowych w postaci opakowań indywidualnych.

Odp.: tak, pozostałe parametry bez zmian

Pakiet 12, poz. 6

Czy zamawiający dopuści fartuch foliowy z polietylenu (folia HDPE) w kolorze białym, jednorazowego użytku typu przedniak o wymiarach 68 cm x 108 cm, wykonany z folii polietylenowej o grubości 16 mikronów, w rozmiarze uniwersalnym?

Odp.: pozostaje jak w opisie, zgodnie z siwz

Pakiet 12, poz. 7

Czy zamawiający dopuści fartuch foliowy z polietylenu (folia HDPE) w kolorze białym, jednorazowego użytku typu przedniak o długości 140 cm, wykonany z folii polietylenowej, w rozmiarze uniwersalnym?

Odp.: pozostaje jak w opisie, zgodnie z siwz

Pakiet 8, poz. 1-4

Czy zamawiający dopuści strzykawki z nierozszerzoną skalą?

Odp.: pozostaje jak w opisie, zgodnie z siwz

Pakiet 8, poz. 1-4

Czy zamawiający dopuści strzykawki trzyczęściowe odpowiednio do pozycji, posiadające jednostronną czytelną i niezmywalną skalę, tłok w kolorze białym, bez rozszerzonej skali:

- Strzykawka trzyczęściowa 2 ml Luer Lock 2 ml, skala co 0,1ml
- Strzykawka trzyczęściowa 5 ml Luer Lock 5 ml, skala co 0,2ml
- Strzykawka trzyczęściowa 10 ml Luer Lock 10 ml, skala co 0,5ml
- Strzykawka trzyczęściowa 20 ml Luer Lock 20 ml, skala co 1ml

Odp.: pozostaje jak w opisie, zgodnie z siwz

Pakiet 8, poz. 7

Czy zamawiający dopuści mi strzykawki z jednostronną, czytelną skalą pomiarową, w kontrastowym kolorze?

Odp.: pozostaje jak w opisie, zgodnie z siwz

Pakiet 8, poz. 7-11

Czy zamawiający wydzieli poz.7-11 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?

Odp.: .: pozostaje jak w opisie, zgodnie z siwz

Pakiet 13, poz. 5-6,14,26,

Czy zamawiający dopuści maski z drenem o długości 200 cm?

Odp.: Tak

Pakiet 13, poz. 37

Czy zamawiający dopuści worki na wymioty wykonane folii LDPE w kolorze mlecznym, usznik z polipropylenu, bez lateksu i PCW, ze skalą co 100 ml, skala do 1,5 l, zakończony obręczą w systemie "okręć i zamknij", z instrukcją użytkowania w postaci piktogramu umieszczoną na każdym worku?

Odp.: pozostaje jak w opisie, zgodnie z siwz

Pakiet 13, poz. 1,3-6,8-9,14-15,26,29,37,46

Czy zamawiający wydzieli poz. 1,3-6,8-9,14-15,26,29,37,46 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?

Odp.: pozostaje jak w opisie, zgodnie z siwz

Pakiet 20, poz. 3-4

Czy zamawiający wydzieli poz. 3-4 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?

Odp.: pozostaje jak w opisie, zgodnie z siwz

Pakiet 20, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści IS bez ftalanów, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, z ostrą igłą biorczą dwukanałową, trój płaszczyznową, wykonana ze wzmocnionego ABS - odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany niebieską klapką - przezroczysta średnio twarda komora kroplowa 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, długość całkowita komory kroplowej 62 mm, długość części wykonanej z przezroczystego PVC 55 mm, z filtrem filtr płynu o wielkości oczek 15µm, rolkowy regulator przepływu - łącznik LUER-LOCK z osłonką - opakowanie jednostkowe typu blister papier - folia - sterylizowany tlenkiem etylenu, długość drenu 150 cm, sterylizacja EO?

Odp.: pozostaje jak w opisie, zgodnie z siwz

Pakiet 20, poz. 3

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania płynów 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.

Odp.: pozostaje jak w opisie, zgodnie z siwz

Pakiet 20, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów infuzyjnych bez dodatkowego zaczepu na zacisku rolkowym i miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolec igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odp.: pozostaje jak w opisie, zgodnie z siwz

Pakiet 20, poz. 3

Czy zamawiający wymaga zaoferowania przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Odp.: pozostaje jak w opisie, zgodnie z siwz

Pakiet 20, poz. 4

Czy zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi i jej preparatów typu TS, jałowy, niepirogenny, nietoksyczny, grawitacyjny, Filtr 200µm, 20 kropli = 1 ml +/- 0,1 ml, przyrząd posiada ostrą igłą biorczą dwukanałową, trój płaszczyznowo ściętą, wykonana ze wzmocnionego ABS, odpowietrznik z filtrem przeciwbakteryjnym zamykany czerwoną klapką, przezroczysta komora kroplowa z filtrem z PCV, dł. komory kroplowej 7,5 cm w części przezroczystej, rolkowy regulator przepływu, łącznik LUER-LOCK z osłonką, zaczep na dren, dren o długości 150 cm, opakowanie jednostkowe typu blister papier - folia, sterylizowany tlenkiem etylenu objętość komory kroplowej - 12,37 cm³, powierzchnia komory 36,52 cm², powierzchnia filtrująca ok. 16,34 cm² (objętość 3,69 cm³), sterylizacja EO?

Odp.: pozostaje jak w opisie, zgodnie z siwz

Pakiet 20, poz. 4

Proszę o dopuszczenie przyrządów do przetaczania krwi 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.

Odp.: pozostaje jak w opisie, zgodnie z siwz

Pakiet 20, poz. 4

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania krwi z zaczepem na zacisku rolkowym, bez miejsca na umieszczenie igły biorczej, natomiast kolekcja igły biorczej posiada osłonę z tworzywa sztucznego?

Odp.: pozostaje jak w opisie, zgodnie z siwz

Pakiet 20, poz. 4

Czy zamawiający wymaga zaofiarowania przyrządu do przetaczania krwi bez ftalanów z informacją na etykiecie w formie symbolu (normy zharmonizowanej) potwierdzającą brak zawartości ftalanów?

Odp.: pozostaje jak w opisie, zgodnie z siwz

Pakiet nr 21

Czy Zamawiający w pozycji 2 dopuści zaofiarowanie balonu o średnicy cewnika 3,5 mm, długość robocza 90 cm.

Odp.: Nie

Czy Zamawiający w pozycji 3 dopuści zaofiarowanie balonu o średnicy 8 mm, 10 mm, 12 mm 15mm, 18 mm i 20 mm, średnica cewnika 7,5 Fr, długość robocza 240 cm, w komplecie z prowadnicą.

Odp.: Nie

Czy Zamawiający w pozycji 6 dopuści zaofiarowanie stentu w zestawie o średnicy 18 Fr.

Odp.: Nie

Czy Zamawiający w pozycji 7 dopuści zaofiarowanie stentu w zestawie o średnicy 6 mm, średnica kołnierzy 24 – 26 mm.

Odp.: Nie

Czy Zamawiający w pozycji 9 dopuści zaofiarowanie noża o długości 2300 mm, średnica cewnika 2,35 m, średnica noża 0,4 mm, średnica końcówki noża 0,8 mm, aktywna część wystaje poza ceramiczną końcówkę noża na odległość maksimum 0,5 mm.

Odp.: Nie

Czy Zamawiający w pozycji 11 dopuści zaofiarowanie szczyptec o średnicy 2,8 mm, łyżeczki wydłużone o powiększonej pojemności.

Odp.: Nie

Czy Zamawiający w pozycji 14 dopuści zaofiarowanie klipsów o średnicy cewnika 2,6 mm.

Odp.: Nie

Czy Zamawiający w pozycji 15 dopuści zaofiarowanie igieł o średnicy 0,6 mm, długość 6 mm, średnica cewnika 2,4 mm.

Odp.: Nie

Czy Zamawiający w pozycji 18 dopuści zaofiarowanie balonu o pojemności 400-800 ml.

Odp.: Nie

Doprecyzowując opis Specyfikacji do rzeczzonego postępowania, czy wymagają Państwo, aby do rzeczzonego postępowania dopuszczone zostały tylko w **pakiecie 10 w pozycji 1 i 2 paski i glukometry** które spełniają w całości normę ISO 15 197:2015 wraz z potwierdzonym zakresem hematokrytu dla rzeczzonej normy ISO 15107: 2015? Spełnianie rzeczzonej normy w całości gwarantuje dokładność, precyzję oraz powtarzalność pomiarów. Oraz aby wraz z ofertą Wykonawca złożył w przedmiotowym postępowaniu na potwierdzenie spełnienia tego wymogu, to jest spełniania normy ISO 15197:2015 Certyfikat wystawiony przez akredytowany podmiot badawczy zewnętrzny, niezależny od producenta, będącego przedmiotem dostawy, gdzie przez akredytowany podmiot uprawniony należy rozumieć właściwe urzędowo instytucje lub agencje kontroli jakości (podmioty zewnętrzne, niezależne od producentów i Wykonawcy), potwierdzające zgodność przez

odniesienie do specyfikacji lub norm zgodnie z ustawą z dnia 13.04.2016 r. o systemach oceny zgodności i nadzoru rynku (Dz. U. poz. 542) oraz rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 765/2008 z dnia 9 lipca 2008 r. ustanawiającym wymagania w zakresie akredytacji i nadzoru rynku odnoszącym się do warunków wprowadzania produktów do obrotu i uchylającym rozporządzenie (EWG) nr 339/93? Uwzględniając w tym również okresowe walidacje, pełną obsługę serwisową z dedykowanymi płynami kontrolnymi, których koszt pokryje Wykonawca?

Odp.: pozostaje jak w opisie, zgodnie z siwz

Czy Zamawiający wymaga w **pakiecie 10 w pozycji 1 i 2** specyfikacji w rzeczonyj pozycji dla kompatybilnych z glukometrami pasków, aby do oferty przystępowały tylko hurtownie, które to reprezentują WYTWÓRCĘ wyrobu medycznego w tym przypadku producenta glukometrów i pasków do glukometru a nie DYTRYBUTORA? WYTWÓRCA zgodnie z obowiązującą Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 10 maja 2010 (z późniejszymi zmianami), Art. 45) odpowiedzialny jest za projektowanie, wytwarzanie, pakowanie i prawidłowe oznakowanie wyrobu. Aby spełnić obowiązki narzucone przez ww. ustawę, WYTWÓRCA musi utrzymywać System Zarządzania Jakością, podczas gdy, DYTRYBUTOR jest tylko podmiotem mającym miejsce zamieszkania lub siedzibę w państwie członkowskim, który dostarcza lub udostępnia wyrób na rynku (Art. 1, punkt 12). DYTRYBUTOR nie ma obowiązku posiadania dokumentacji wyrobu medycznego, nie ma zatem wglądu w jej zawartość i kompletność, w związku z powyższym bardzo często posługuje się oświadczeniami, a nie dokumentami wydanymi przez niezależne jednostki notyfikujące. Tym samym Producent odpowiada za każdy etap powstawania wyrobu medycznego, nie tworzy oświadczeń tylko posiada stosowne certyfikaty pod dany sprzęt.

Odp.: pozostaje jak w opisie, zgodnie z siwz

Czy zamawiający wymaga w **pakiecie 10 w pozycji 1 i 2** aby glukometry zasilane były ogólnodostępnymi bateriami AAA 1,5V (tzw. Mały paluszek)?

Odp.: pozostaje jak w opisie, zgodnie z siwz

Czy Zamawiający wymaga, w **pakiecie 10 w pozycji 1 i 2** aby kapilara zasysająca znajdowała się na szczycie paska testowego?

Odp.: pozostaje jak w opisie, zgodnie z siwz

Czy Zamawiający zgodzi się na dopuszczenie w pakiecie 3 poz. 9 igieł do penów w rozmiarze 29 G x 12 mm mając na uwadze, że w przypadku igły o głębokości nakłucia 12,7 istnieje zagrożenie, że insulina zostanie wstrzyknięta do tkanki mięśniowej powodując gwałtowne, niepożądane zmiany w poziomie glukozy we krwi, zwiększając przez to ryzyko wystąpienia hipoglikemii. Z uwagi na najnowsze doniesienia kliniczne, potwierdzające powyższe, igły te zostały wycofane z produkcji.

Odp.: pozostaje jak w opisie, zgodnie z siwz

Uprzejmie prosimy o wydzielenie pozycji 9, 10, 15 z pakietu 3 i utworzenie z nich odrębnego zadania. Wydzielenie wymienionych pozycji zwiększy konkurencyjność asortymentowo-cenową w przedmiotowym postępowaniu, co przełoży się na uzyskanie przez Zamawiającego bardziej korzystnych cen ofert. Pozostawienie wyżej wymienionych pozycji w dotychczasowym pakiecie ogranicza konkurencję wyłącznie do podmiotów posiadających pełen asortyment zawarty w pakiecie.

Odp.: pozostaje jak w opisie, zgodnie z siwz

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania pasków testowych do glukometru z funkcją wyrzutu zużytego paska za pomocą przycisku, zapewniającą bezdotykowe usuwanie zużytego paska? Taka funkcja zwiększa higienę i bezpieczeństwo pracy personelu szpitalnego, eliminując bezpośredni kontakt z potencjalnie zakaźną krwią pacjentów przy każdym pomiarze glukozy, gdyż nie trzeba dotykać zużytego paska.

Odp.: pozostaje jak w opisie, zgodnie z siwz

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowane paski testowe do glukometrów były wyrobem medycznym refundowanym, gdyż paski takie przechodzą na terenie RP okresową weryfikację na szczeblu

urzędowym pod kątem aktualności posiadanych certyfikatów? Refundacja pasków testowych skłania również wykonawcę do zapewnienia ciągłości dostaw pasków na terenie kraju; praktyka rynkowa ostatnich lat pokazała, że wiele rodzajów pasków testowych nierefundowanych zostało wycofanych z rynku, bądź też brak dostępności i możliwości zakupu takich pasków, pomimo tego, że teoretycznie paski te są wciąż zarejestrowane.

Odp.: pozostaje jak w opisie, zgodnie z siwz

Czy Zamawiający wymaga nieodpłatnego dostarczania płynów kontrolnych służących do kontroli poprawności działania pasków testowych i glukometru, o dacie przydatności do użycia wynoszącej przynajmniej 6 miesięcy po pierwszym otwarciu fiolki? Informujemy, że bez takiego zastrzeżenia wykonawca może zaferować płyny kontrolne odpłatnie, a praktyka rynkowa pokazuje, że cena takich płynów może przekroczyć cenę pasków testowych.

Odp.: pozostaje jak w opisie, zgodnie z siwz

Czy Zamawiający dopuści paski testowe, których instrukcje i opakowania handlowe **zawierają niespójne, rozbieżne informacje dotyczące dopuszczalnego zakresu temperatury przechowywania pasków testowych** – tzn. temperatura przechowywania pasków wyszczególniona w postaci międzynarodowego, zharmonizowanego symbolu w tej samej instrukcji obsługi i na zewnętrznym opakowaniu handlowym pasków jest inna od temperatury przechowywania pasków, którą podaje tekst instrukcji? Taka rozbieżność sugeruje, że instrukcja obsługi nie została rzetelnie przetłumaczona.

Odp.: pozostaje jak w opisie, zgodnie z siwz

Dotyczy Pakiet nr 15 Sprzęt szpitalny

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dostawę sprzętu szpitalnego z pakietu nr 15 w terminie do 8 tygodni od daty złożenia zamówienia przez Zamawiającego? Proponowany termin realizacji zamówienia będzie zgodny ze standardowym cyklem produkcji, co pozwoli Wykonawcy należycie zrealizować przedmiot umowy.

Odp.: Tak

Pakiet 5

Pozycja 1-4

Zwracamy się do zamawiającego o dopuszczenie rękawic o grubości na palcu 0,22-0,24 mm.

Odp.: Tak, pozostałe parametry bez zmian

Pozycja 5-8

Zwracamy się do zamawiającego o dopuszczenie rękawic o grubości na palcu 0,21-0,23 mm, długości min 295 mm oraz wytrzymałości min. 14 N.

Odp.: pozostaje jak w opisie, zgodnie z siwz

Pozycja 9-13

Zwracamy się do zamawiającego o dopuszczenie rękawicy o grubości na palcu 0,10-0,12 mm oraz przebadanych na przenikanie min 2 alkoholi wchodzących w skład dezynfekcji z min 1 poziomem.

Odp.: pozostaje jak w opisie, zgodnie z siwz

Pozycja 1-13

Czy zamawiający będzie oczekiwał rękawic wg nowych przepisów Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/425 z dnia 9 marca 2016r. w sprawie ŚRODKÓW OCHRONY Indywidualnej ORAZ UCHYLENIA DYREKTYWY Rady 89/686/EWG, Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający dopuści rękawice zgodne z normami EN 455, EN 420, EN Iso 374-1:2016/Typ B, EN 374-2:2014, EN 16523-1:2015, EN 374-4:2013, EN 374-5:2016, z odpowiednim oznakowaniem na opakowaniu. Zarejestrowane jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualnej kategorii III.

Odp.: pozostaje jak w opisie, zgodnie z siwz

Dotyczy zapisów SIWZ:

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?

Odp.: Tak

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.

Odp.: nie wymaga

Dotyczy zadanie 7.1. - 7.2.

Czy Zamawiający wymaga w rękawach aby gramatura papieru wynosiła 60 - 70 g/m², a folia była co najmniej 8-warstwowa? Czy Zamawiający wymaga aby wyłącznie pod folią, na linii zgrzewu fabrycznego znajdowały się wskaźniki sterylizacji S/EO/FO, informacje w języku polskim o kolorze wskaźników przed i po procesie sterylizacji, informacja o kierunku otwierania w formie piktogramu, oznaczenie normy ISO 11607- 1 oraz EN 868-2,3,5? Czy Zamawiający wymaga aby na rękawie znajdował się piktogram informujący, że opakowanie jest jednorazowego użytku? Czy Zamawiający wymaga aby dla bezpieczeństwa oraz udogodnieniom w magazynowaniu, każda rolka rękawa była zabezpieczona folią termokurczliwą wraz z etykietą produktu zawierającą m.in. informacje o rozmiarze, nr LOT, dacie ważności, umożliwiającą archiwizację opakowania medycznego? Czy Zamawiający wymaga aby znak CE umieszczony był wyłącznie na opakowaniu zbiorczym i etykiecie, zgodnie z Ustawą o Wyrobach Medycznych? Wyklucza się umieszczenie znaku CE bezpośrednio na rękawie.

Odp.: pozostaje jak w opisie, zgodnie z siwz

Dotyczy zadanie 7.3. – 7.7.

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

Czy Zamawiający wymaga aby na rękawie znajdował się piktogram informujący, że opakowanie jest jednorazowego użytku?

Odp.: pozostaje jak w opisie, zgodnie z siwz

Dotyczy zadanie 7.9.

Czy w celu zapewnienia wysokiej krytyczności Zamawiający wymaga, aby pakiet testowy składał się karty testowej umieszczonej pomiędzy arkuszami specjalnego papieru i pianki?

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

Czy Zamawiający wymaga aby w celu dodatkowego zabezpieczenia przed uszkodzeniem i zabrudzeniem każdy pakiet Bowie & Dick opakowany był w woreczek strunowy?

Odp.: pozostaje jak w opisie, zgodnie z siwz

Pakiet 3, poz. 9

Czy Zamawiający dopuści igły j.uż. sterylne do penów w rozmiarze 0,33 x 12 mm?

Odp.: pozostaje jak w opisie, zgodnie z siwz

Pakiet 3, poz. 11

Czy Zamawiający dopuści igły do portu 20G x 25 mm, spełniające pozostałe wymagania?

Odp.: pozostaje jak w opisie, zgodnie z siwz

Pakiet 3, poz. 12

Czy Zamawiający dopuści igły do znieczuleń 25G x 90 mm, spełniające pozostałe wymagania?

Odp.: pozostaje jak w opisie, zgodnie z siwz

Pakiet 3, poz. 13

Czy Zamawiający dopuści igły do znieczuleń 25G x 90 mm, spełniające pozostałe wymagania?

Odp.: pozostaje jak w opisie, zgodnie z siwz

Pakiet 5, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści rękawice długości min. 280 mm, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ?

Odp.: pozostaje jak w opisie, zgodnie z siwz

Pakiet 5, poz. 2

Czy Zamawiający dopuści rękawice długości min. 283 mm, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ?

Odp.: pozostaje jak w opisie, zgodnie z siwz

Pakiet 5, poz. 1-4

Czy Zamawiający dopuści rękawice o nieznacznej i nieodczuwalnej różnicy w grubości wynoszącej na palcu $0,21 \pm 0,02$ mm, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ?

Odp.: pozostaje jak w opisie, zgodnie z siwz

Pakiet 5, poz. 5-8

Czy Zamawiający dopuści rękawice o sile zrywu przed starzeniem 13N, długości min. 280-300 mm oraz nieznacznej i nieodczuwalnej różnicy w grubości, wynoszącej na palcu $0,20 \pm 0,02$ mm, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ?

Odp.: pozostaje jak w opisie, zgodnie z siwz

Pakiet 5, poz. 9-13

Czy Zamawiający dopuści rękawice o sile zrywu min 6N i grubości na palcu $0,12 \pm 0,02$ mm, spełniające pozostałe wymagania?

Odp.: pozostaje jak w opisie, zgodnie z siwz

Pakiet 5, poz. 9-13

Czy Zamawiający dopuści rękawice z poziomem AQL ≤ 1.5 , oraz grubością na palcu $0,16 \pm 0,02$ mm, spełniające pozostałe wymagania?

Odp.: pozostaje jak w opisie, zgodnie z siwz

Pakiet 11, poz. 1-3

Czy Zamawiający dopuści cewniki do odsysania z dwoma otworami naprzeciwległymi, spełniające pozostałe wymagania?

Odp.: Tak

Pakiet 12, pozycje 4, 5

Czy Zamawiający dopuści ubranie operacyjne o gramaturze 35g/m²?

Odp.: Tak

Pakiet 18, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści elektrody EKG o wymiarach 55 x 41 mm, pozostałe wymagania zgodnie z SIWZ?

Odp.: Tak

Pakiet 18, poz. 6

Czy Zamawiający dopuści papier EKG 80 x 20 m?

Odp.: Tak

Zadanie 8, poz. 1-4

Czy Zamawiający wymaga strzykawki j.u. z informacją na opakowaniu jednostkowym: wolną od ftalanów, i PVC?

Odp.: pozostaje jak w opisie, zgodnie z siwz

Zadanie 8, poz. 1-4

Czy Zamawiający wymaga strzykawki dwuczęściowej w kontrastującym kolorze innym niż mleczne / białe, z tłokiem w kolorze niebieskim i przezroczystym cylindrem?

Odp.: pozostaje jak w opisie, zgodnie z siwz

Zadanie 8, poz. 1-4

Czy Zamawiający wymaga strzykawki j.u. Nazwą producenta na cylindrze?

Odp.: pozostaje jak w opisie, zgodnie z siwz

Zadanie 8, poz. 1-4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki j.u. w opakowaniu bez oznakowania kolorystycznego rozmiaru

Odp.: pozostaje jak w opisie, zgodnie z siwz

Zadanie 8, poz. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki dwuczęściowej poj. 20 ml w opakowaniu po 80 szt. z odpowiednim przeliczeniem a formularzu cenowym?

Odp.: pozostaje jak w opisie, zgodnie z siwz

Zadanie 8, poz. 8

Czy Zamawiający wymaga Strzykawki 50/60 ml z podwójnie uszczelnionym tłokiem ?

Odp.: pozostaje jak w opisie, zgodnie z siwz

Zadanie 8, poz. 8

Czy Zamawiający wymaga Strzykawki 50/60 ml z czytelną, podwójną skalą pomiarową?

Odp.: pozostaje jak w opisie, zgodnie z siwz

Zadanie 8, poz. 8

Czy Zamawiający wymaga Strzykawki Janetta 100 ml z podwójnie uszczelnionym tłokiem ?

Odp.: pozostaje jak w opisie, zgodnie z siwz

Zadanie 8, poz. 9

Czy Zamawiający wymaga Strzykawki Janetta 100 ml z czytelną, podwójną skalą pomiarową?

Odp.: pozostaje jak w opisie, zgodnie z siwz

Zadanie 8, poz. 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie strzykawki j.u. z rozszerzoną skalą; 20-22 ml?

Odp.: pozostaje jak w opisie, zgodnie z siwz

Zadanie 8, poz. 11

Czy Zamawiający wymaga Strzykawki 50/60 ml busztynowa z czytelną, podwójną skalą pomiarową?

Odp.: pozostaje jak w opisie, zgodnie z siwz

Zadanie 20, poz. 1

Czy Zamawiający wymaga kranik trójdrożny j.u. z optycznym identyfikatorem pozycji otwarty/zamknięty?

Odp.: pozostaje jak w opisie, zgodnie z siwz

Zadanie 20, poz. 3

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do przetaczania płynów z komorą kroplową o dł 55 mm w części przezroczystej?

Odp.: pozostaje jak w opisie, zgodnie z siwz

Zadanie 20, poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do infuzji płynów w opakowaniu typu folia?

Odp.: pozostaje jak w opisie, zgodnie z siwz

Zadanie 20, poz. 3

Czy Zamawiający wymaga aparat do przetaczania płynów z zaciskiem rolkowym posiadającym uchwyt na dren i zabezpieczenie igły biorczej po użyciu?

Odp.: pozostaje jak w opisie, zgodnie z siwz

Zadanie 20, poz. 3

Czy Zamawiający wymaga aby zacisk rolkowy wyposażony był w dodatkowy element konstrukcyjny na zabezpieczenie igły biorczej po użyciu, a nie żeby igła była wciskana w miejsce wlotu lub wylotu drenu?

Odp.: pozostaje jak w opisie, zgodnie z siwz

Zadanie 20, poz. 3

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

Odp.: pozostaje jak w opisie, zgodnie z siwz

Zadanie 20, poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych który posiada: uniwersalny ostry kolec pozwalający na łatwe wprowadzanie także do małych butelek i całkowite opróżnienie butelki oraz szczelne połączenie z workiem. Igła biorcza dwukanałowa posiada odpowietrzniki z filtrem Wyposażony w skrzydełka ułatwiające wbicie. Komora kroplowa o długości 62 mm pozwala na lepsze ustalenie poziomu płynu (55 mm w części przezroczystej). Kroplomierz (20 kropli = 1,0 ml ± 01 ml), 15 µm filtr płynu. Precyzyjny zacisk rolkowy z miejscem na dren oraz igłę po użyciu, Logo producenta na zaciskaczu. Łącznik luer lock umożliwiający szczelne i trwałe połączenie z kaniulą dożylną. Dren długości 150 cm. Sterylny, apirogenny, nietoksyczny, jednokrotnego użytku. Opakowanie typu folia; Wolny od ftalanów

Odp.: pozostaje jak w opisie, zgodnie z siwz

Zadanie 20, poz. 3

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do przetaczania płynów infuzyjnych który posiada:

uniwersalny ostry kolec pozwalający na łatwe wprowadzanie także do małych butelek i całkowite opróżnienie butelki oraz szczelne połączenie z workiem. Igła biorcza dwukanałowa posiada odpowietrzniki z filtrem. Wyposażony w skrzydełka ułatwiające wbicie. Komora kroplowa o długości 62 mm pozwala na lepsze ustalenie poziomu płynu (55 mm w części przezroczystej). Kroplomierz (20 kropli = 1,0 ml ± 01 ml), 15 µm filtr płynu. Precyzyjny zacisk rolkowy z miejscem na dren oraz igłę po użyciu, Logo producenta na zaciskaczu. Łącznik luer lock umożliwiający szczelne i trwałe połączenie z kaniulą dożylną. Dren długości 150 cm. Sterylny, apirogenny, nietoksyczny, jednokrotnego użytku. Opakowanie typu folia papier

Odp.: pozostaje jak w opisie, zgodnie z siwz

Zadanie 20, poz. 4

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

Odp.: pozostaje jak w opisie, zgodnie z siwz

Zadanie 20, poz. 4

Czy Zamawiający wymaga aby zacisk rolkowy wyposażony był w dodatkowy element konstrukcyjny na zabezpieczenie igły biorczej po użyciu, a nie żeby igła była wciskana w miejsce wlotu lub wylotu drenu?

Odp.: pozostaje jak w opisie, zgodnie z siwz

Zadanie 20, poz. 5

Przyrząd do wielokrotnego pobierania oraz aspiracji Przyrząd do wielokrotnego pobierania oraz aspiracji płynów filtrem bakteryjnym 0,2 um?

Odp.: pozostaje jak w opisie, zgodnie z siwz

Zadanie 20, poz. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do infuzji z precyzyjnym regulatorem przepływu posiadającego dren tylko 150 cm?

Odp.: pozostaje jak w opisie, zgodnie z siwz

Zadanie 20, poz. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do infuzji z precyzyjnym regulatorem przepływu bez możliwości podawania cytostatyków?

Odp.: pozostaje jak w opisie, zgodnie z siwz

Zadanie 20, poz. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie przyrządu do infuzji z precyzyjnym regulatorem przepływu który posiada: uniwersalny ostry kolec pozwalający na łatwe wprowadzanie także do małych butelek i całkowite opróżnienie butelki oraz szczelne połączenie z workiem. Igła biorcza dwukanałowa posiada odpowietrzniki z filtrem .Wyposażony w skrzydełka ułatwiające wbicie. Komora kroplowa o długości 62 mm pozwala na lepsze ustalenie poziomu płynu (część przezroczysta 55 mm), Kroplomierz (20 kropli = 1,0 ml ± 01 ml), 15 µm filtr płynu. Precyzyjny zacisk rolkowy z miejscem na dren oraz igłę po użyciu. Logo producenta na zaciskaczu. Łącznik luer lock umożliwiający szczelne i trwałe połączenie z kaniulą dożylną. Dren długości 150 cm. Sterylny, apirogeny, nietoksyczny, jednokrotnego użytku. Opakowanie typu blister. Wolny od ftalanów

Odp.: pozostaje jak w opisie, zgodnie z siwz

Zadanie 20, poz. 7-8

Czy Zamawiający wymaga przedłużacza do pomy infuzyjnej posiadającego Średnice wewnętrzna drenu 1,2 mm??

Odp.: pozostaje jak w opisie, zgodnie z siwz

Pytanie 1.

Pakiet nr 12, poz. 10

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie spodenek włókninowych do kolonoskopii o gramaturze 28 g/m².

Odp.: pozostaje jak w opisie, zgodnie z siwz

Pytanie 2.

Pakiet nr 12, poz. 8

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie myjki w rozmiarze 16x23, pozostałe parametry bez zmian.

Odp.: TAK, pozostałe parametry bez zmian

Pytanie 3.

Pakiet nr 12, poz. 11

Zwracamy się z prośbą do Zamawiającego o dopuszczenie koca ogrzewającego w rozmiarze 220x110.

Odp.: TAK, pozostałe parametry bez zmian

Pakiet nr 5 poz. 9, 10, 11, 12, 13

Prosimy o wyrażenie zgody na dopuszczenie rękawic:

- a) z poziomem szczelności AQL 1,5;
- b) przebadane na przenikanie substancji chemicznych:
 - wodorotlenek sodu 40% na poziomie 6
 - formaldehyd 37% na poziomie 6
 - nadtlenuk wodoru 30% na poziomie 2;
- c) pakowane po 200 szt., z jednoczesnym przeliczeniem ilości opakowań;
- d) siła zrywu przed starzeniem min. 7,0 N;
- e) grubość na palcu 0,08 mm – 0,10 mm,

Zarejestrowane jako wyrób medyczny i środek ochrony indywidualnej kategorii III.

Odp.: pozostaje jak w opisie, zgodnie z siwz

Czy Zamawiający w Pakiecie Nr 8 poz. 1 dopuści wycenę strzykawki poj. 2ml z rozszerzoną skalą do 2,5ml?

Odp.: pozostaje jak w opisie, zgodnie z siwz

Czy Zamawiający w Pakiecie Nr 8 poz. 1-4 dopuści wycenę strzykawek z przezroczystym cylindrem, mlecznym tłokiem i czarną, kontrastującą skalą?

Odp.: pozostaje jak w opisie, zgodnie z siwz

Czy Zamawiający w Pakiecie Nr 3 poz. 5 dopuści wycenę igieł w opakowaniu x 50szt. z przeliczeniem ilości?

Odp.: pozostaje jak w opisie, zgodnie z siwz

Czy Zamawiający w Pakiecie Nr 8 poz. 5 dopuści wycenę strzykawki o poj. 1ml?

Odp.: pozostaje jak w opisie, zgodnie z siwz

Czy Zamawiający w Pakiecie Nr 8 poz. 6, 10, 15 dopuści wycenę op. x 100szt. z przeliczeniem ilości?

Odp.: pozostaje jak w opisie, zgodnie z siwz

Czy Zamawiający w Pakiecie Nr 8 poz. 5 dopuści wycenę op. x 140szt. z przeliczeniem ilości?

Odp.: pozostaje jak w opisie, zgodnie z siwz

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z Pakietu Nr 3 poz. 11, 12, 13, 14 i utworzenie osobnego pakietu?

Odp.: pozostaje jak w opisie, zgodnie z siwz

pakiet 6

poz. 3, 4, 11, 12, 13

Pyt. 1 Czy Zamawiający oczekuje, aby produkt wykonany był z termowrażliwego PCV bez zawartości szkodliwego ftalanu DEHP?

Pyt. 2 Czy Zamawiający oczekuje, aby końcówka rurki była zaokrąglona, wygięta w kierunku wnętrza rurki i wyprofilowana w kształcie bawolego nosa, aby zminimalizować traumatyzację dróg oddechowych i ułatwić wprowadzanie rurki, ponadto aby linia RTG znajdowała się na całej długości rurki w celu łatwiejszej identyfikacji jej położenia?

Odp.: pozostaje jak w opisie, zgodnie z siwz

poz. 7 i 8

Pyt. 1 Czy Zamawiający oczekuje, aby produkt pozbawiony był szkodliwych ftalanów DEHP, BPA i lateksu, które mogą mieć działanie nowotworcze?

Odp.: pozostaje jak w opisie, zgodnie z siwz

pakiet 16

poz. 1

Pyt. 1 Czy Zamawiający oczekuje, aby produkt był wyposażony w dźwiękowy alarm bezpieczeństwa uruchamiany przez ciśnieniową zastawkę upustową o czułości minimum 282cm H₂O(4psi) zapobiegający uszkodzeniu pojemnika przy przekroczeniu bezpiecznych wartości przepływu tlenu?

Odp.: pozostaje jak w opisie, zgodnie z siwz

Pakiet nr 13 poz. 14

Czy Zamawiający dopuści wężyki do podawania tlenu przez nos dł. 2m wykonane z PCV, pakowane po 100 sztuk?

Odp.: pozostaje jak w opisie, zgodnie z siwz

Pakiet nr 13 poz. 25

Czy Zamawiający dopuści prowadnicę do trudnych intubacji 60cm?

Odp.: Tak

Pakiet nr 13 poz. 37

Czy Zamawiający dopuści ustnik okrągły, skala do 1000 ml?

Odp.: pozostaje jak w opisie, zgodnie z siwz

Pakiet nr 13 poz. 38

Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy wykonany z PE, posiadający rury karbowane wewnętrznie?

Odp.: pozostaje jak w opisie, zgodnie z siwz

Pakiet nr 13 poz. 38

Czy Zamawiający dopuści obwód oddechowy czysty mikrobiologicznie?

Odp.: pozostaje jak w opisie, zgodnie z siwz

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o wydzielenie z Pakietu Nr 13 (Pozostały sprzęt.) Poz. nr 19 zawierającej testy do diagnostyki *in vitro* (Testy Ureazowe) do osobnego pakietu podobnie jak to uczynił z testami w pakiecie nr 10 ?Uzasadnienie: Testy ureazowe , są szczególnymi testami diagnostycznymi do diagnostyki *in vitro* (a nie akcesoriami !), nie mającymi nic wspólnego z pozostałymi pozycjami w pakiecie [worki , skalpele itp.] .W dostawie testów ureazowych do diagnostyki *in vitro* specjalizują się dystrybutorzy, którzy zajmują się kompleksowo diagnostyką laboratoryjną a testami w kierunku *Helicobacter pylori* w szczególności. Wydzielenie ich umożliwi złożenie oferty tym firmom, które się specjalizują w diagnostyce *in vitro* a Zamawiającemu uzyskanie najlepszego testu po najniższej cenie. Utworzenie dodatkowego pakietu nie stanowi wielkiego kłopotu dla Państwa.

Szpital uniknie w ten sposób np. groźby dostawy wadliwych testów starej generacji - po zawyżonych cenach.Testy ureazowe są wykorzystywane w bardzo drogim i skomplikowanym badaniu gastroskopowym, a fałszywe wyniki uzyskane przez niewłaściwe testy ureazowe skutkować mogą niepotrzebnymi wydatkami na drogą terapię eradykacyjną.

Odp.: pozostaje jak w opisie, zgodnie z siwz

DYREKTOR SZPITALA

MC
Marek Czaplicki