

Milicz, 06.03.2015 r.

Numer postępowania: MCM/WSM/ZP1/2015

WYKONAWCY

Dotyczy: **postępowania w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę jednorazowego sprzętu medycznego dla Milickiego Centrum Medycznego sp. z o.o., w Miliczu.**

Działając na podstawie art. 38 ust. 1 pkt 3 ustawy Prawo zamówień publicznych, przedstawiam odpowiedzi na pytania Wykonawcy, dotyczące treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia:

PYTANIE NR 1: Dotyczy Pakietu Nr 4, poz.5:

Czy Zamawiający dopuści cewnik o długości 60cm, spełniający pozostałe wymagania SWIZ ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający wyraża zgodę na dopuszczenie w Pakiecie Nr 4 w pozycji 5 cewnik o długości 60cm, spełniający pozostałe wymagania SWIZ.

PYTANIE NR 2: Dotyczy Pakietu Nr 4, poz. 14:

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley'a z balonem o pojemności 3ml, spełniający pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający w Pakiecie nr 4 w pozycji 14 dopuszcza możliwość zaferowania cewnika Foley'a z balonem o pojemności 3ml, spełniający pozostałe wymagania SIWZ.

PYTANIE NR 3: Dotyczy Pakietu Nr 4, poz. 17:

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley'a z balonem o pojemności 5-10ml, spełniający pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający w Pakiecie nr 4 w pozycji Nr 17 dopuszcza możliwość zaferowania cewnika Foley'a z balonem o pojemności 5-10ml, spełniający pozostałe wymagania SIWZ.

PYTANIE NR 4: Dotyczy Pakietu Nr 4, poz. 19-20:

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley'a z balonem o pojemności 30ml lub 30-50ml, spełniający pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający w Pakiecie Nr 4, w pozycjach 19-20 dopuszcza możliwość zaferowania cewnika Foley'a z balonem o pojemności 30-50ml.

PYTANIE NR 5: Dotyczy Pakietu Nr 4, poz. 21-23:

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley'a z balonem o pojemności 30-50ml, spełniający pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający w Pakiecie Nr 4, w pozycjach 21-23 dopuszcza możliwość zaferowania cewnika Foley'a o pojemności 30-50ml, spełniający pozostałe wymagania SIWZ.

PYTANIE NR 6: Dotyczy Pakietu Nr 4, poz. 24,26:

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley'a z balonem o pojemności 30ml, spełniający pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający w Pakiecie Nr 4, w pozycjach 24, 26 dopuszcza możliwość zaferowania cewnika Foley'a z balonem o pojemności 30ml, spełniający pozostałe wymagania SIWZ

PYTANIE NR 7: Dotyczy Pakietu Nr 4, poz. 28-29:

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foley'a z balonem o pojemności 5-10ml, spełniający pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający w Pakiecie Nr 4, w pozycjach 28-29 dopuszcza możliwość zaferowania cewnika Foley'a z balonem o pojemności 5-10ml, spełniający pozostałe wymagania SIWZ.

PYTANIE NR 8: Dotyczy Pakietu Nr 12, poz. 3,5,7:

Czy Zamawiający dopuści zgłębniki żołądkowe o długości 80cm, spełniający pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający w Pakiecie Nr 12, w pozycjach 3,5,7 dopuszcza możliwość zaferowania zgłębników żołądkowych o długości 80cm, spełniających pozostałe wymagania SIWZ.

PYTANIE NR 9: Dotyczy Pakietu Nr 23, poz. 7:

Czy Zamawiający dopuści papier do defibrylatora Lifepak w rolce o długości 30m ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający w Pakiecie Nr 23, w pozycji 7 dopuszcza możliwość zaferowania papieru do defibrylatora Lifepak w rolce o długości 30m, z odpowiednim przeliczeniem ilości tak, aby oferty były porównywalne.

PYTANIE NR 10: Dotyczy Pakietu Nr 23, poz. 9:

Czy Zamawiający dopuści papier w rozmiarze 152 x 90 x 150 z przeliczeniem ilości na 54 bloki ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający w Pakiecie Nr 23, w pozycji 9 dopuszcza możliwość zaferowania papieru w rozmiarze 152 x 90 x 150 z przeliczeniem ilości na 54 bloki.

PYTANIE NR 11: Dotyczy Pakietu Nr 27, poz. 1 - 2:

Czy Zamawiający oczekuje drenów silikonowych posiadających linię kontrastującą w RTG ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający w Pakiecie Nr 27, w pozycjach 1-2 nie oczekuje drenów silikonowych posiadających linię kontrastującą w RTG.

PYTANIE NR 12: Dotyczy Pakietu Nr 28, poz. 1-4:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie wymienionych pozycji i utworzenie z nich odrębnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywście korzystnych ofert.

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający nie wyraża zgody na wydzielenie z Pakietu Nr 28 pozycji Nr 1-4 do osobnego Pakietu.

PYTANIE NR 13: Dotyczy Pakietu Nr 31, poz. 4:

Czy Zamawiający dopuści czepek męski typu furażerka z gumką z tyłu głowy, spełniający pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający w Pakiecie Nr 31, w pozycji 4 dopuszcza możliwość zaferowania czepka męskiego typu furażerka z gumką z tyłu głowy, spełniającego pozostałe wymagania SIWZ.

PYTANIE NR 14: Dotyczy Pakietu Nr 31, poz. 8:

Czy Zamawiający dopuści komplet pościeli o składzie: prześcieradło 210x150, poszewka na kołdrę 210x160, poszewka na poduszkę 70x80 ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający w Pakiecie Nr 31, w pozycji 8 dopuszcza możliwość zaferowania kompletu pościeli o składzie: prześcieradło 210x150, poszewka na kołdrę 210x160, poszewka na poduszkę 70x80.

PYTANIE NR 15: Dotyczy Pakiet Nr 31, poz. 9:

Czy Zamawiający dopuści koszulę wykonaną z włókniny SMS o gramaturze 33g/m², spełniająca pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający w Pakiecie Nr 31, w pozycji 9 nie wyraża zgody na dopuszczenie koszuli wykonanej z włókniny SMS o gramaturze 33g/m², spełniającej pozostałe wymagania SIWZ.

PYTANIE NR 16: Dotyczy Pakietu Nr 34, poz. nr 1:

Czy Zamawiający dopuści kołnierz szyjny w rozmiarze S: wysokość 8,5cm lub 7,5cm, obwód 30 – 35cm?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający w Pakiecie Nr 34, w pozycji 1 dopuszcza możliwość zaoferowania kołnierzy szyjnych w rozmiarze S: wysokość 8,5cm, obwód 30 – 35cm.

PYTANIE NR 17: Dotyczy Pakietu Nr 34, poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści kołnierz szyjny w rozmiarze M: obwód 36-41cm?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający w Pakiecie Nr 34, w pozycji 1 dopuszcza możliwość zaoferowania kołnierzy szyjnych w rozmiarze M, obwód 36-41 cm.

PYTANIE NR 18: Dotyczy Pakietu Nr 34, poz. nr 2:

Czy Zamawiający dopuści kołnierz szyjny w rozmiarze L: obwód 42- 47 cm?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający w Pakiecie Nr 34, w pozycji 2 dopuszcza możliwość zaoferowania kołnierzy szyjnych w rozmiarze L: obwód 42- 47cm.

PYTANIE NR 19: Dotyczy Pakietu Nr 34, pozycja nr 3:

Czy Zamawiający dopuści kołnierz szyjny w rozmiarze XL: obwód 48 – 53 cm?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający w Pakiecie Nr 34, w pozycji 3 dopuszcza możliwość zaoferowania kołnierzy szyjnych w rozmiarze XL: obwód 48 – 53cm.

PYTANIE NR 20: Dotyczy Pakietu Nr 34, pozycja nr 4:

Czy Zamawiający dopuści kołnierz szyjny w rozmiarze M: wysokość 9cm, obwód 33 – 40cm?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający w Pakiecie Nr 34, w pozycji 4 nie dopuszcza możliwości zaoferowania kołnierzy szyjnych w rozmiarze M: wysokość 9cm, obwód 33 – 40cm.

PYTANIE NR 21: Dotyczy Pakietu Nr 34, poz. 4:

Czy Zamawiający dopuści kołnierz szyjny w rozmiarze L: wysokość 10cm, obwód 41 – 43cm?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający w Pakiecie Nr 34, w pozycji 4 nie dopuszcza możliwości zaoferowania kołnierzy szyjnych w rozmiarze L: wysokość 10cm, obwód 41 – 43cm.

PYTANIE NR 22: Dotyczy Pakietu Nr 34, pozycja nr 5:

Czy Zamawiający dopuści kołnierz szyjny w rozmiarze L: wysokość 10cm, obwód 41- 43cm?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający w Pakiecie Nr 34, w pozycji 5 nie dopuszcza możliwości zaoferowania kołnierzy szyjnych w rozmiarze L: wysokość 10cm, obwód 41- 43cm.

PYTANIE NR 23: Dotyczy Pakietu Nr 36, pozycja nr 10,12:

Czy Zamawiający dopuści pojemniki zamykane przykrywką zatrzaskową, spełniające pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający w Pakiecie Nr 36, w pozycjach 10,12 nie dopuszcza możliwości zaoferowania pojemników zamykanych przykrywką zatrzaskową, spełniających pozostałe wymagania SIWZ.

PYTANIE NR 24: Dotyczy Pakietu Nr 36, poz. 12:

Czy Zamawiający dopuści pojemniki 2300ml, spełniające pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający w Pakiecie Nr 36, w pozycji 12 nie dopuszcza możliwości zaoferowania pojemników 2300ml, spełniających pozostałe wymagania SIWZ.

PYTANIE NR 25: Dotyczy zał. nr 39, poz. 4:

Czy Zamawiający dopuści szynę Kramera w rozmiarze 1500 x 70mm ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający w Pakiecie Nr 39, w pozycji 4 dopuszcza możliwość zaoferowania szyny Kramera w rozmiarze 1500 x 70mm.

PYTANIE NR 26: Dotyczy Pakietu Nr 40, poz. 2:

Czy Zamawiający dopuści elektrodę bierną o powierzchni aktywnej 118cm², spełniającą pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający w Pakiecie Nr 40 w pozycji 2 dopuszcza możliwość zaoferowania elektrodę bierną o powierzchni aktywnej 118cm², spełniającą pozostałe wymagania SIWZ.

PYTANIE NR 27: Dotyczy Pakietu Nr 40, poz. 11:

Czy Zamawiający dopuści kieliszki w opakowaniach a'75szt z przeliczeniem zamawianych ilości z zaokrągleniem do pełnych opakowań tj. 134op ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający w Pakiecie Nr 40 w pozycji 11 dopuszcza możliwość zaoferowania kieliszków w opakowaniach a'75szt., z przeliczeniem zamawianych ilości z zaokrągleniem do pełnych opakowań.

PYTANIE NR 28: Dotyczy Pakietu Nr 40, poz. 19:

Czy Zamawiający dopuści okulary do fototerapii w opakowaniu a'50szt z przeliczeniem zamawianej ilości?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający w Pakiecie Nr 40 w pozycji 19 dopuszcza możliwość zaoferowania okularów do fototerapii w opakowaniu a'50szt z przeliczeniem zamawianej ilości.

PYTANIE NR 29: Dotyczy Pakietu Nr 40, poz. 25:

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do aspiracji bez zastawki o konstrukcji zapobiegającej wyciekaniu, spełniający pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający w Pakiecie Nr 40, w pozycji 25 nie dopuszcza możliwości zaoferowania przyrządu do aspiracji bez zastawki o konstrukcji zapobiegającej wyciekaniu, spełniającego pozostałe wymagania SIWZ .

PYTANIE NR 30: Dotyczy Pakietu Nr 45, poz. 12-13:

Czy Zamawiający dopuści rękawice o wytrzymałości na rozerwania min. 13N, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający w Pakiecie Nr 45, w pozycjach 12-13 nie dopuszcza możliwości zaoferowania rękawic o wytrzymałości na rozerwania min. 13N, spełniających pozostałe wymagania SIWZ.

PYTANIE NR 31: Dotyczy Pakietu Nr 45, poz. 15:

Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne w rozmiarze M odpowiadające rozmiarowi 7,5 lub w rozmiarze L odpowiadające rozmiarowi 8,5, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający w Pakiecie Nr 45, w pozycji 15 nie dopuszcza możliwości zaoferowania rękawic chirurgicznych w rozmiarze M odpowiadających rozmiarowi 7,5 lub w rozmiarze L odpowiadających rozmiarowi 8,5 spełniających pozostałe wymagania SIWZ.

PYTANIE NR 32: Dotyczy Pakietu Nr 45, poz. 16-18:

Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne mikrochirurgiczne wykonane z lateksu, spełniające pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający w Pakiecie Nr 45, w pozycjach 16-18 nie dopuszcza możliwości zaoferowania rękawic chirurgicznych mikrochirurgicznych wykonanych z lateksu, spełniających pozostałe wymagania SIWZ.

PYTANIE NR 33: Dotyczy Pakietu Nr 45, poz. 19-22:

Czy Zamawiający dopuści rękawice chirurgiczne ortopedyczne w opakowaniu a'40 par z przeliczeniem zamawianych ilości z zaokrągleniem do pełnych opakowań ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający w Pakiecie Nr 45 w pozycjach 19-22 dopuszcza możliwość zaoferowania rękawic chirurgicznych ortopedycznych w opakowaniu a'40 par z przeliczeniem zamawianych ilości z zaokrągleniem do pełnych opakowań.

PYTANIE NR 34: Dotyczy Pakietu Nr 48, poz. 1-2:

Czy Zamawiający dopuści hamostatyki pakowane a'10 szt. z przeliczeniem ilości, spełniające pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający w Pakiecie Nr 48 w pozycjach 1-2 dopuszcza możliwość zaoferowania hamostatyków pakowanych a'10 szt., z przeliczeniem ilości, spełniających pozostałe wymagania SIWZ.

PYTANIE NR 35: Dotyczy Pakietu Nr 23, poz. 1:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dopuszczenie w ww. pakiecie równoważnych elektrod do EKG:- Elektroda okrągła „z języczkiem” o wymiarach 45x42 (średnica 42 mm, długość od krawędzi „języczka” do przeciwległej krawędzi 45 mm)

Oświadczamy, że jesteśmy producentem jednorazowych elektrod EKG i wszystkie powyższe elektrody są elektrodami równoważnymi, spełniającymi wymagania Zamawiającego.

Oferujemy bardzo dobrą cenę i jakość.

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie, Zamawiający w Pakiecie Nr 23, w pozycji 1 nie dopuszcza możliwości zaoferowania równoważnych elektrod do EKG: - Elektroda okrągła „z języczkiem” o wymiarach 45x42 (średnica 42mm, długość od krawędzi „języczka” do przeciwległej krawędzi 45mm).

PYTANIE NR 36: Dotyczy Pakietu Nr 23, poz. 1:

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

Odpowiedź Zamawiającego:

Proszę podać cenę za opakowanie zawierające 50 szt., elektrod. Zamawiający dokona zmiany Załącznika Nr 2 do SIWZ w zakresie Pakietu Nr 23.

PYTANIE NR 37: Dotyczy Pakietu Nr 23, poz. 6:

Zwracamy się z prośbą o podanie rozmiaru wymaganego papieru.

Odpowiedź Zamawiającego:

Rozmiar papieru do aparatu EKG opisanego w Pakiecie Nr 23 w pozycji 6 powinien wynosić 58mm x 25m.

PYTANIE NR 38: Dotyczy Pakietu Nr 23, poz. 7:

Czy powyższy papier ma być z nadrukiem czy bez?

Odpowiedź Zamawiającego:

Papier opisany w Pakiecie Nr 23 w pozycji 7 powinien być z nadrukiem.

PYTANIE NR 39: Dotyczy Pakietu Nr 23, poz.11:

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w powyższej pozycji papieru do Mitsubishi K-61B o wymiarach 110x20.

Producent Mitsubishi skrócił ten papier do 20 metrów.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający w Pakiecie Nr 23 w pozycji 11 dopuszcza możliwość zaoferowania papieru do Mitsubishi K-61B o wymiarach 110x20.

PYTANIE NR 40: Dotyczy Pakietu Nr 23, poz.15:

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w powyższej pozycji papieru do EEG Schwarzer/ Mortara ED-14 o wymiarach 210x300x1000 kartek z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości na 10 bloków.

Odpowiedź Zamawiającego:

Tak, Zamawiający w Pakiecie Nr 23 w pozycji 15 dopuszcza możliwość zaoferowania papieru do EEG Schwarzer/ Mortara ED-14 o wymiarach 210x300x1000 kartek z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości na 10 bloków.

PYTANIE NR 41: Dotyczy SIWZ pkt. XVI ppkt. 2.3)a):

Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie odnośnie zapisu zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w przypadku zmiany stawki VAT. Czy w przypadku zmiany stawki VAT zmianie ulega wynagrodzenie Wykonawcy brutto przy stałości cen netto?

Odpowiedź Zamawiającego

W przypadku zmiany stawki VAT zmianie ulegną ceny jednostkowe brutto a ceny jednostkowe netto pozostają bez zmian.

PYTANIE NR 42: Dotyczy Projektu umowy- §2 ust. 2:

Prosimy o określenie minimalnego zakresu zamówienia, to znaczy takiego, do realizacji którego Zamawiający będzie zobowiązany, np. w procencie wartości pełnego zakresu zamówienia. Niedopuszczalnym jest opisywanie zamówienia bez wskazania tej jego części, której realizacja będzie pewna, a nie opcjonalna. Takie stanowisko znajduje potwierdzenie w orzecznictwie Krajowej Izby Odwoławczej (sygn. akt KIO/UZP 22/07, KIO/UZP 1447/10, KIO/UZP 2376/10) oraz jest zgodne ze stanowiskiem Urzędu Zamówień Publicznych (Opinia prawna: "Prawo opcji" w ustawie Prawo zamówień publicznych - Informator Urzędu zamówień publicznych Nr 4/2011, str. 16-19 - dostępny do pobrania w wersji elektronicznej na stronie UZP).

Odpowiedź Zamawiającego

Przedmiot zamówienia jest opisany zgodnie z potrzebami Zamawiającego z okresu poprzedzającego wszczęcie postępowania o udzielenie zamówienia (ostatnie 12 miesięcy). Wobec powyższego Zamawiający pozostawia zapis bez zmian. Ponadto Zamawiający przewiduje możliwość przedłużenia umowy w przypadku nie wykorzystania wartości brutto umowy.

PYTANIE NR 43: Dotyczy Projektu umowy- §6 ust. 1:

Zwracamy się do Zamawiającego z prośbą o dodanie zapisu, iż ceny jednostkowe NETTO są stałe.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający pozostawia zapisy wzoru umowy w tym zakresie bez zmian, gdyż zmiany te przewidziano w SIWZ.

PYTANIE NR 44: Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 7-10:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie strzykawkę z kontrastującym tłokiem w kolorze mlecznym oraz skalę odpowiadającą nominalnej pojemności strzykawkki

Odpowiedź Zamawiającego

Nie, Zamawiający w Pakiecie Nr 1, w pozycjach 7-10 nie dopuszcza możliwości zaoferowania strzykawkę z kontrastującym tłokiem w kolorze mlecznym oraz skalę odpowiadającą nominalnej pojemności strzykawkki.

PYTANIE NR 45: Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 11-12:

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie jakie pompy (rodzaj oraz typ) znajdują się na wyposażeniu szpitala?

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający posiada na wyposażeniu szpitala pompy infuzyjne:

- *B.Braun Perfusor Fm*
- *B.Braun Perfusor Compact S*
- *Viltechmeda SP-12 S Pro RS*
- *Viltechmeda SP-12 S Pro N*
- *Ascot Sep 11S*

PYTANIE NR 46: Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 11-12:

Prosimy Zamawiającego o wyjaśnienie czy strzykawkki mają być wpisane w oryginalną instrukcję obsługi pompy?

Odpowiedź Zamawiającego

Nie, muszą być kompatybilne z pompami.

PYTANIE NR 47: Dotyczy Pakietu Nr 3, poz. 1:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli w rozmiarze 0,7x19mm (24 G) wykonanych z PTFE z zastawką antyzwrotną (uniemożliwiającą zwrotnemu wypływowi krwi podczas wkłucia) widocznych w USG, bez dodatkowego portu do wstrzyknięć, bez zabezpieczenia ostrza igły po wyjęciu kaniuli, dedykowanej dla dzieci, noworodków oraz osób starszych. Kaniula ta jest dedykowana do wkłuwania w małe, delikatne naczynia, często spotykane u pacjentów pediatrycznych i osób starszych. Unikalny kształt odłączanych skrzydełek ułatwia trzymanie kaniul przy użyciu z portem jak i bez portu pomimo jej małego rozmiaru. Elastyczne skrzydełka ułatwiają bezpieczne zamocowanie kaniuli bez konieczności unieruchamiania kończyny, zmniejszając jednocześnie ryzyko powstawania mechanicznych zakrzepów.

Odpowiedź Zamawiającego

Tak

PYTANIE NR 48: Dotyczy Pakietu Nr 3, poz. 2,7:

Prosimy o dopuszczenie kaniul dożylnych z zastawką antyzwrotną zabezpieczającą przed zwrotnym wypływem krwi w momencie wkłucia oraz koreczkiem z trzpieniem powyżej krawędzi korka.

Odpowiedź Zamawiającego

Tak

PYTANIE NR 49: Dotyczy Pakietu Nr 3, poz. 6:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniul w rozmiarze 16G – 1,8 mm

Odpowiedź Zamawiającego

Tak

PYTANIE NR 50: Dotyczy Pakietu Nr 41, poz. 1:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli wykonanej z biokompatybilnego poliuretanu wyposażonej w min. 5 pasków kontrastujących w RTG, z zastawką antyzwrotną, sterylizowane radiacyjnie.

Odpowiedź Zamawiającego

Tak

PYTANIE NR 51: Dotyczy Pakietu Nr 41, poz. 2,3:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie kaniuli w rozmiarze 0,7x19mm (24 G) wykonanych z PTFE z zastawką antyzwrotną (uniemożliwiającą zwrotnemu wypływowi krwi podczas wkłucia) widocznych w USG, bez dodatkowego portu do wstrzyknięć, bez zabezpieczenia ostrza igły po wyjęciu kaniuli, dedykowanej dla dzieci, noworodków oraz osób starszych. Kaniula ta jest dedykowana do wkłuwania w małe, delikatne naczynia, często spotykane u pacjentów pediatrycznych i osób starszych. Unikalny kształt odłączanych skrzydełek ułatwia trzymanie kaniul przy użyciu z portem jak i bez portu pomimo jej małego rozmiaru. Elastyczne skrzydełka ułatwiają bezpieczne zamocowanie kaniuli bez konieczności unieruchamiania kończyny, zmniejszając jednocześnie ryzyko powstawania mechanicznych zakrzepów.

Odpowiedź Zamawiającego

Nie

PYTANIE NR 52: Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 3:

Czy Zamawiający dopuści przyrząd do aspiracji z butelek z dokładniejszym filtrem 0,1µm, bez zastawki zabezpieczającej, spełniający pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź Zamawiającego

Nie

PYTANIE NR 53: Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 7-10:

Czy Zamawiający dopuści strzykawki posiadające tłoki w kolorze zielonym, spełniające pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź Zamawiającego

Tak

PYTANIE NR 54: Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 17:

Czy Zamawiający dopuści precyzyjny regulator przepływu z podwójną, jednokolorową skalą w zakresie 0 – 250ml/h dla płynów o lepkości 10% oraz 40%, spełniający pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź Zamawiającego

Nie

PYTANIE NR 55: Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 18-20:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie wymienionych pozycji i utworzenie z nich odrębnego zadania? Podział zadania zwiększy konkurencyjność postępowania, umożliwi również złożenie ofert większej liczbie wykonawców a Państwu pozyskanie rzeczywiście korzystnych ofert.

Odpowiedź Zamawiającego

Nie



PYTANIE NR 56: Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 36,38,40,41,42:

Czy Zamawiający dopuści igły o długości 90mm, spełniająca pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź Zamawiającego

Nie

PYTANIE NR 57: Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 54:

Czy Zamawiający dopuści zestaw do odsysania pola operacyjnego z drenem w rozmiarze CH 24, spełniający pozostałe wymagania SIWZ ?

Odpowiedź Zamawiającego

Nie

PYTANIE NR 58: Dotyczy Pakietu Nr 2, poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści igłę o długości 40mm lub 90mm, spełniająca pozostałe wymagania SIWZ| ?

Odpowiedź Zamawiającego

Nie

PYTANIE NR 59: Dotyczy projektu umowy §7 ust. 1.1:

Prosimy o modyfikację § 7 ust. 1.1) Istotnych postanowień umownych na: „0,2 % wartości nie zrealizowanej części dostawy, za każdy dzień zwłoki w realizacji dostawy”.

Odpowiedź Zamawiającego

Nie, Zamawiający pozostawia bez zmian zapisy wzoru umowy w tym zakresie.

PYTANIE NR 60: Dotyczy projektu umowy §7 ust. 1.2:

Prosimy o modyfikację § 7 ust. 1.2) Istotnych postanowień umownych na: „0,2 % wartości dostawy towarów wadliwych, za każdy dzień zwłoki w dostawie przedmiotu umowy wolnego od wad, liczony od dnia, w którym Wykonawca zobowiązany był do dostarczenia towarów wolnych od wad w miejsce wadliwych, zgodnie z § 4 ust. 3 umowy.”.

Odpowiedź Zamawiającego

Nie, Zamawiający pozostawia bez zmian zapisy wzoru umowy w tym zakresie.

PYTANIE NR 61: Dotyczy projektu umowy §7 ust. 4:

Prosimy o modyfikację § 7 ust. 4 Istotnych postanowień umownych na: „Naliczenie przez Zamawiającego kary umownej następuje przez sporządzenie noty księgowej wraz z pisemnym uzasadnieniem oraz terminem zapłaty.”

Odpowiedź Zamawiającego

Nie, Zamawiający pozostawia bez zmian zapisy wzoru umowy w tym zakresie.

PYTANIE NR 62: Dotyczy projektu umowy §11:

wracamy się z prośbą o zmianę §11 Istotnych postanowień umownych na następujący:

„Wykonawca nie może dokonać cesji wierzytelności powstałych w związku z realizacją niniejszej umowy na rzecz osoby trzeciej bez zgody Zamawiającego, wyrażonej w trybie art.54 ust. 5 ustawy o działalności leczniczej z dnia 15.04.2011 r. (Dz.U. Nr 112, poz. 654). W przypadku nieuiszczenia przez Zamawiającego zapłaty w terminie 14 dni od dnia otrzymania wezwania Wykonawcy do zapłaty, Wykonawca ma prawo dokonać przelewu wierzytelności zgodnie z art. 509 k.c. a zastrzeżenie umowne wyrażone w zdaniu poprzedzającym strony traktują, jako nieistniejące.”

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający jest spółką prawa handlowego, więc art. 54 ust. 5 nas nie dotyczy.

PYTANIE NR 63:

Zwracam się z prośbą o potwierdzenie, że w przypadku ustawowej zmiany stawki podatku VAT w trakcie trwania umowy, cena netto pozostanie bez zmian, zmianie ulegnie natomiast cena brutto proporcjonalnie do wprowadzonej zmiany stawki podatku VAT.

Odpowiedź Zamawiającego

Zmiana ujęta jest w SIWZ.

PYTANIE NR 64: Dotyczy projektu umowy §7 ust. 3)b):

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów §7 ust. 3) b) na: „jednorazowej rażącej zwłoki w realizacji dostawy, rozumianej jako okres przekraczający 14 dni roboczych od dnia złożenia zamówienia,”.

Odpowiedź Zamawiającego

Zamawiający pozostawia bez zmian zapisy §7 ust. 3)b) wzoru umowy.

PYTANIE NR 65: Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 4:

Prosimy o potwierdzenie, iż zapis siwz cyt. „z końcówką luer-lock” należy uznać za omyłkę oczywistą i Zamawiającemu chodziło o strzykawkę 100ml z końcówką cewnikową oraz dodatkową jedną lub dwoma końcówkami typu LUER, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz - tak jak w standardowych strzykawkach tego typu, takich producentów jak Polfa Lublin, Margomed , B/Braun lub innych równoważnych - tak jak w obecnie dostarczanych do MCM.

Odpowiedź Zamawiającego

Zapisy zgodnie z SIWZ.

PYTANIE NR 66: Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 7-10:

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne strzykawkę z kontrastującym tłokiem w kolorze zielonym, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz - jednego z europejskich liderów w ich produkcji - tak jak obecnie dostarczane do MCM.

Odpowiedź Zamawiającego

Tak

PYTANIE NR 67: Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 7-10:

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane strzykawkę powinny posiadać obok wymaganego zapisami siwz logo producenta także nazwę własną na strzykawce, ale także na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym, co zapewnia ich pełną identyfikację w każdym momencie wykonywania procedury - tak jak w obecnie dostarczanych do MCM.

Odpowiedź Zamawiającego

Logo dopuszczone, nie wymagana nazwa

PYTANIE NR 68: Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 7:

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne strzykawkę 2ml z możliwością rozszerzenia do 3ml, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz - jednego z europejskich liderów w ich produkcji - tak jak obecnie dostarczane do MCM.

Odpowiedź Zamawiającego

Tak

PYTANIE NR 69: Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 10:

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne strzykawkę 20ml pakowane a 100szt, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz /z odpowiednim przeliczeniem ich ilości/ - jednego z europejskich liderów w ich produkcji - tak jak obecnie dostarczane do MCM.

Odpowiedź Zamawiającego

Tak

PYTANIE NR 70: Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 11-12:

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane strzykawkę jednorazowego użytku do pomp infuzyjnych 50-60ml, powinny posiadać analogicznie do strzykawkę z poz. 7-10 oznaczenie logo producenta i nazwę własną na strzykawce oraz opakowaniu jednostkowym, w celu zapewnienia pełnej identyfikacji strzykawkę w całym okresie jej użytkowania oraz umożliwienia poprawnego i szybkiego ustawienia w menu pompy infuzyjnej - tak jak w obecnie dostarczanych do MCM.

Odpowiedź Zamawiającego

Logo dopuszczone, nie wymagana nazwa

PYTANIE NR 71: Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 11-12:

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane strzykawkę do pomp infuzyjnych powinny być typowymi strzykawkę perfuzyjnymi, z zakończeniem luer-lock z dodatkowym pierścieniem stabilizującym wokół ujścia oraz poprzecznym wcięciem na tłoku, umożliwiające w pełni stabilne osadzenie strzykawkę w ramieniu pompy infuzyjnej, a tym samym w pełni precyzyjną podaż leku - tak jak obecnie dostarczane do MCM.

Odpowiedź Zamawiającego

Tak

PYTANIE NR 72: Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 11-12:

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane strzykawki do pomp infuzyjnych powinny posiadać tłok o długości minimum 15-16cm, co umożliwi całościowe podanie leku przez wszelkiego rodzaju pompy infuzyjne bez zalegania podawanego leku w strzykawce, co zapewnia pełną podaż leku, zgodnie z zaleceniami terapeutycznymi - tak jak obecnie dostarczane do MCM.

Odpowiedź Zamawiającego

Tak

PYTANIE NR 73: Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 17:

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważny do wskazanego w siwz - precyzyjny regulator przepływu o dokładności przepływu od 0-250ml/h, której skala została skalkulowana dla 0,9% roztworu NaCl przy użyciu kaniuli dożylną w rozmiarze 18G oraz odległości między pojemnikiem z roztworem NaCl a pacjentem ok. 76cm - umożliwiającym podaż płynów zarówno o małej jak i dużej lepkości, przy monitorowaniu dawki kropli poprzez porównanie zmian - jednego z europejskich liderów w produkcji tego typu regulatorów, co umożliwi złożenie ofert większej liczbie Wykonawców

Odpowiedź Zamawiającego

Tak

PYTANIE NR 74: Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 17:

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważny do wskazanego w siwz - precyzyjny regulator przepływu o dokładności przepływu od 2-350ml/h, umożliwiający swobodą i precyzyjną kontrolę nad podażą zarówno płynów infuzyjnych jak i emulsji tłuszczowych - jednego z europejskich liderów w produkcji tego typu regulatorów, co umożliwi złożenie ofert większej liczbie Wykonawców

Odpowiedź Zamawiającego

Nie

PYTANIE NR 75: Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 17:

Prosimy o wyłączenie rzeczzonej pozycji do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie ofert większej liczbie Wykonawców, z Zamawiającemu uzyskanie korzystniejszych warunków przetargowych.

Odpowiedź Zamawiającego

Nie

PYTANIE NR 76: Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 18:

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na wysokiej jakości standardowe przyrządy do przetoczeń płynów infuzyjnych renomowanego i znanego Zamawiającemu polskiego producenta firmy Margomed wykonane z materiałów pozbawionych szkodliwych dla zdrowia frakcji ftalanów (DEHP), bez logo producenta, z ostrym kolcem igły biorczej, z możliwością skutecznego zabezpieczenia igły po użyciu, a tym samym umożliwiającym pełne wypełnienie treści Dyrektywy Rady Europy 2010/32/UE z dnia 10 maja 2010r. „W sprawie wykonania umowy ramowej dotyczącej zapobiegania zranieniom ostrymi narzędziami w sektorze szpitali i opieki zdrowotnej”.
Prośba nasza wydaje się tym bardziej uzasadniona, iż Zamawiający nie stawia wymogu wykonania z polipropylenu innych przyrządów stanowiących przedmiot zamówienia w rzeczonym pakiecie, takich jak przyrządów do przetoczeń krwi /poz. 15/, przyrządów do przetoczeń płynów światłoczułych przyrządów do OCŻ /poz. 14/, czy np. przedłużaczy, /poz. 13 i 16/, które użytkowane są analogicznie do przyrządów do przetoczeń płynów w prowadzeniu terapii infuzyjnej. Wnioskowane dopuszczenie pozwoli Zamawiającemu na znaczne obniżenie kosztów związanych z wykonywaniem podstawowych procedur leczniczych w MCM przy zachowaniu niekwestionowanej wysokiej jakości wyrobu rzeczzonego producenta.

W wypadku odpowiedzi odmownej prosimy o merytoryczne uzasadnienie wymogu zaoferowania przyrządów do przetoczeń płynów wykonanych z polipropylenu przy jednoczesnym braku takiego wymogu dla wskazanych powyżej wyrobów lub o wyłączenie rzeczzonej pozycji do osobnego pakietu.

Odpowiedź Zamawiającego

Nie, brak ściecia dwupłaszczyznowego igły oraz brak „pochewki”.

PYTANIE NR 77: Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 27-32:

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane dreny Redona - tak jak obecnie dostarczane, polskiego lidera w ich produkcji firmy Balton lub inne równoważne - powinny być pakowane na wprost (bez zawijania), co zapobiega niekontrolowanej zmianie położenia drenu już po aplikacji ze względu na utrzymującą się pamięć kształtu drenu wykonanego z PCV.

Odpowiedź Zamawiającego

Dopuszczam, ale nie wymagamy.

PYTANIE NR 78: Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 33-34:

Prosimy o potwierdzenie, iż zestawy do znieczulenia zewnątrzoponowych - tak jak obecnie dostarczane, europejskiego lidera w ich produkcji firmy Portex lub inne równoważne - powinny posiadać igły Tuohy 16 i 18G o dł. 11cm, kodowane kolorem z dokładnie dopasowanym mandrynem oraz opcjonalnie zdejmowanymi „skrzydełkami”; cewnik z trzema otworami bocznymi, wykonany z obojętnego chemicznie tworzywa medycznego, odporny na załamania ze znacznikami długości; filtr zewnątrzoponowy płaski 0,2µm skuteczny przez 96 h, strzykawkę niskooporową z końcówką luer slip 10 ml; zatraskowy łącznik do cewnika wykluczający przypadkowe rozłączanie oraz przewodnik i etykietę identyfikacyjną cewnika ZO.

Odpowiedź Zamawiającego

Tak

PYTANIE NR 78: Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 36,38:

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane igły do znieczuleń podpajęczynówkowych o długości 103mm, z końcówką Pencil-Point, powinny posiadać wbudowany, dobrze widoczny z każdej strony igły - pryzmat - zmieniający barwę natychmiast po wypełnieniu płynem mózgowo rdzeniowym, co zapewnia natychmiastową identyfikację położenia igły, a tym samym zapewnia w pełni bezpieczne wykonanie procedury.

Odpowiedź Zamawiającego

Tak

PYTANIE NR 80: Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 36,38:

Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane igły do znieczuleń podpajęczynówkowych o długości 103mm, z końcówką Pencil-Point oraz kompatybilne z nimi przewodnice powinny posiadać taką konstrukcję uchwytów, które po wprowadzeniu igły w przewodnice skracają długość roboczą igły podpajęcznej o mniej niż 12mm, co umożliwi ich wygodne, w pełni bezpieczne użycie szczególnie u pacjentów o znacznej otyłości ?

Odpowiedź Zamawiającego

Tak

PYTANIE NR 81: Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 41-42:

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne igły o długości 115mm, z przewodnicą, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz - jednego z europejskich liderów w produkcji tego typu igieł, co umożliwi złożenie ofert większej liczbie Wykonawców.

Odpowiedź Zamawiającego

Nie

PYTANIE NR 82: Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 41-42:

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane igły podpajęczne 26 i 27G powinny posiadać przewodnice o średnicy 20G x 38mm, co zapewnia optymalne warunki do przeprowadzenia procedury.

Odpowiedź Zamawiającego

Tak

PYTANIE NR 83: Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 54:

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający dopuszcza do składania ofert na zestaw do odsysania pola operacyjnego z kontrolą odsysania z drenem o śr. CH24-25, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz ?

Proponowana tolerancja w średnicy rozmiaru wynosi 0,33mm i z pewnością nie powinna mieć negatywnego wpływu na wykonywanie procedury odsysania pola operacyjnego, a jednocześnie umożliwi złożenie ofert większej liczbie Wykonawców.

Odpowiedź Zamawiającego

Tak

PYTANIE NR 84: Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 54:

Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane zestawy do odsysania pola operacyjnego, ze względu na wymogi postępowania aseptycznego powinny być podwójnie pakowane w wewnętrzny worek foliowy, perforowany na całej powierzchni (co zapewnia skuteczność przebiegu procesu degazacji) oraz zewnętrzne opakowanie typu folia-papier, co zapewnia w pełni bezpieczne użytkowanie w obrębie pola operacyjnego ?

Odpowiedź Zamawiającego

Dopuszczamy, lecz nie wymagamy

PYTANIE NR 85: Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 55:

Prosimy o doprecyzowanie opisu przedmiotu zamówienia oraz określenie, przedmiotem zamówienia jest kateter dopepowinowy, kateter do karmienia, czy inny tego typu wyrób ?

Odpowiedź Zamawiającego

Przedmiotem zamówienia jest kateter dopepowinowy.

PYTANIE NR 86: Dotyczy Pakietu Nr 4, poz. 1-8:

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki do odsysania powinny posiadać numeryczne i kolorystyczne oznaczenie rozmiaru, zgodne z międzynarodowym kodem i obowiązującymi normami, zarówno na cewniku jak i opakowaniu jednostkowym, co umożliwia szybką i bezbłędną identyfikację rozmiaru, w każdym momencie wykonywania procedury, powinny być pakowane na wprost /bez zawijania/ oraz „zmrożoną- satynową” powierzchnię, umożliwiającą, bezoporowe przemieszczanie cewnika w rurce intubacyjnej lub tracheostomijnej.

Odpowiedź Zamawiającego

Tak

PYTANIE NR 87: Dotyczy Pakietu Nr 4, poz. 11:

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważny cewnik do odsysania górnych dróg oddechowych o średnicy zewnętrznej 7,26mm, spełniający wszelkie pozostałe wymagania SIWZ.

Odpowiedź Zamawiającego

Nie, zgodnie z SIWZ

PYTANIE NR 88: Dotyczy Pakietu Nr 4, poz. 51-53,56:

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki urologiczne Pezzera powinny posiadać minimum 4 otwory przelewowe w odcinku dystalnym, które zapewniają skuteczny drenaż na poziomie zakładanym przez producenta, a jako wyroby zakładane na bloku operacyjnym powinny być pakowane w sposób umożliwiający ich aseptyczne użytkowanie tj. w wewnętrzny worek foliowy i zewnętrzne opakowanie folia-papier ?

Odpowiedź Zamawiającego

Nie wymagamy

PYTANIE NR 89: Dotyczy Pakietu Nr 4, poz. 51-53,56:

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki urologiczne Pezzera jako wyroby mające bezpośredni, długi kontakt z tkankami, ze względów anafalaktycznych - powinny być wykonane z wysokiej jakości lateksu pokrywanego silikonem (analogicznie do cewników Foley'a będących także przedmiotem zamówienia w tym pakiecie).

Odpowiedź Zamawiającego

Nie wymagamy

PYTANIE NR 90: Dotyczy Pakietu Nr 4, poz. 54-55:

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane zestawy do cystostomii, powinny zawierać min. cewnik typu Pigtail wykonany z poliuretanu, długość 55-60cm, rozrywalną igłę punkcyjną do dł. 12cm, worek na mocz 2000ml z zaworem spustowym typu T, klemę zaciskową, zatyczkę do cewnika, przylepny stabilizator na rzep, zestaw powinien być pakowany w worek foliowy i zewnętrzne opakowanie folia-papier - tak jak np. w zestawach tego typu uropejskiego lidera w ich produkcji lub innych równoważnych.

Odpowiedź Zamawiającego

Dopuszczamy, lecz nie wymagamy

PYTANIE NR 91: Dotyczy Pakietu Nr 20, poz. 1-23:

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane rurki intubacyjne powinny być w pełni zgodnie z normą PN-EN 1782:2006 „Rurki dotchawicze i łączniki”.

Odpowiedź Zamawiającego

Tak

PYTANIE NR 92: Dotyczy Pakietu Nr 20, poz. 1-16:

Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane rurki intubacyjne z balonikiem uszczelniającym, powinny posiadać czytelne oznaczenie znaczników głębokości, z których ostatni czytnik znajdujący się powyżej balonika

uszczelniającego jest w postaci szerokiego, czarnego, pełnego oringu, umożliwiającego łatwą wizualną lokalizację rurki w stosunku do laryngoskopu, w każdych warunkach anatomiczno-klinicznych ?

Odpowiedź Zamawiającego

Tak

PYTANIE NR 93: Dotyczy Pakietu Nr 20, poz. 1-16:

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane rurki intubacyjne z balonikiem uszczelniającym powinny posiadać otwór Murphego oraz odłączany, mleczyzny łącznik w standardowym rozmiarze 15mm, zgodny z ISO 5356-1.

Odpowiedź Zamawiającego

Tak

PYTANIE NR 94: Dotyczy Pakietu Nr 20, poz. 17-20:

Prosimy o doprecyzowanie czy zapis siwz „silikonowa” należy rozumieć jako wymóg zaoferowania rurek wykonanych ze 100% silikonu, czy też silikonowanego PCV, spełniających wszelkie pozostałe wymogi siwz ?

Odpowiedź Zamawiającego

Silikonowanego PCV, spełniających wszelkie pozostałe wymogi siwz.

PYTANIE NR 95: Dotyczy Pakietu Nr 20, poz. 21-23:

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane rurki bez balonika przeznaczone dla najmniejszych pacjentów, ze względu na wrażliwość błon śluzowych pacjentów, powinny być wykonane z mieszaniny PCV i silikonu lub innego atraumatycznego i termowrażliwego materiału równoważnego.

Odpowiedź Zamawiającego

Dopuszczamy, lecz nie wymagamy

PYTANIE NR 96: Dotyczy Pakietu Nr 20, poz. 21-23:

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane rurki bez balonika w rozmiarach 2.5-3.5, powinny ze względu na bezpieczeństwo ich użytkowania, posiadać skalowane co min. 0,5cm oraz czy powinny posiadać linię kontrastującą w RTG, wyraźnie (na całym obwodzie) oznaczoną końcówkę dystalną, które to elementy umożliwiają bardzo dokładną identyfikację położenia rurki przez cały okres zaintubowania najmłodszych pacjentów.

Odpowiedź Zamawiającego

Tak

PYTANIE NR 97: Dotyczy Pakietu Nr 21, poz. 1-12:

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

Odpowiedź Zamawiającego

Nie

PYTANIE NR 98: Dotyczy Pakietu Nr 21, poz. 1-12:

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane rurki ustno-gardłowe typu Guedel powinny posiadać kolorystyczny kod rozmiaru widoczny wzdłuż całej rurki, , zgodny z międzynarodową skalą rozmiarów ISO, co zapewnia ich identyfikowalność w trakcie całego okresu użytkowania.

Odpowiedź Zamawiającego

Tak

PYTANIE NR 99: Dotyczy Pakietu Nr 35, poz. 1-6:

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

Odpowiedź Zamawiającego

Tak

PYTANIE NR 100: Dotyczy Pakietu Nr 35, poz. 1-6:

Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane ostrza wymienne powinny posiadać wygrawerowane na każdym ostrzu: nazwę producenta oraz rozmiar, w celu pełnej identyfikacji wyrobu medycznego także po zakończeniu procedury, co zapewnia bezpieczeństwo prawne użytkownika (także związane z odszkodowaniami z tytułu zdarzeń medycznych)

określając i identyfikując tym samym odpowiedzialność producenta za swój wyrób - tak jak np. w tego typu ostrzach światowych liderów w ich produkcji firm Swann-Morton /Wlk.Brytania/, Aeskulap /Niemcy/ lub innych równoważnych ?

Odpowiedź Zamawiającego

Dopuszczamy, lecz nie wymagamy

PYTANIE NR 101: Dotyczy Pakietu Nr 40, poz. 1:

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na oryginalne elektrody bierne typu Erbe Nesy Omega dzielone, bez kabla jednorazowego użytku - firmy ERBE - w pełni kompatybilne do wszystkich urządzeń tego producenta, o poniższej charakterystyce:

Dzielona o efektywnej powierzchni kontaktowej 85 cm² z pierścieniem ekwipotencjalnym 23 cm²; Znaczna eliminacja wysokich gęstości prądu i częściowego nagrzewania; Można stosować niezależnie od kierunku pola operacyjnego; Optymalizacja dla technologii ERBE VIO i ICC; Elektroda jest dobrze tolerowana przez skórę (biokompatybilna); Cienki, elastyczny materiał podkładki dopasowuje się do kształtu ciała; Pierścień ekwipotencjalny NESSY OMEGA umożliwia umieszczenie elektrody na ciele pacjenta bez względu na kierunek pola operacyjnego;

Prąd monopolarny wysokiej częstotliwości, przepływający przez elektrodę równomiernie rozpraszany dzięki dzielonej powierzchni podkładki przez pierścień zewnętrzny;

Wysokie gęstości prądu, powodujące częściowe nagrzewanie, są wyeliminowane.

Oferowana elektroda NESSY OMEGA jest bezpieczniejsza, a powierzchnia kontaktu jest mniejsza, spełnia przy tym wszelkie wymogi i najwyższe parametry techniczne stawiane tego typu elektrodom, co nie tylko zapewnia bezawaryjne wykonywanie procedur elektrochirurgicznych, ale także umożliwia złożenie ofert większej liczbie Wykonawców.

Odpowiedź Zamawiającego

Dopuszczamy, lecz nie wymagamy

PYTANIE NR 102: Dotyczy Pakietu Nr 40, poz. 4-5:

Prosimy o doprecyzowanie opisu przedmiotu zamówienia poprzez określenie wymaganego rozmiaru (parametr: wąska-szeroka) oraz określenie wymaganej wielkości w jednostkach układu SI lub o wskazanie znanego Zamawiającemu producenta opisanych wyrobów.

Odpowiedź Zamawiającego

Końcówki: szeroka 0,5cm, wąska 0,4cm.

PYTANIE NR 103: Dotyczy Pakietu Nr 40, poz. 14:

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane kraniki tak jak oryginalne kraniki Discofix firmy B/Braun /Niemcy/ powinny być wykonane z poliamidu, powinny posiadać wyczuwalny identyfikator pozycji otwarty/zamknięty oraz wyjścia kranika zabezpieczone koreczkami luer-lock z trzpieniem położonym poniżej własnej krawędzi.

Odpowiedź Zamawiającego

Tak

PYTANIE NR 104: Dotyczy Pakietu Nr 40, poz. 14:

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

Odpowiedź Zamawiającego

Logo dopuszczone nie wymagana nazwa

PYTANIE NR 105: Dotyczy Pakietu Nr 40, poz. 36:

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający opisując cyt. „Zestaw do kaniulacji tętnicy udowej typu Leader Catch G18-18cm-lub kompatybilne” wymaga zaoferowania zestawów, które posiadają w swym składzie minimum poniższe elementy: 1 polietylenowy cewnik 18G x 18cm z integralną przedłużką 25cm i kranikiem, igła punkcyjna 19G x 54cm, przewodnik typu J, o średnicy 0,7mm i dł. 46cm, strzykawka 5ml oraz optymalne do wykonania procedury obłożenie ?

Odpowiedź Zamawiającego

Tak

PYTANIE NR 106: Dotyczy Pakietu Nr 40, poz. 43-44:

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na bezigłowe porty do iniekcji, o innych niż wskazane w siwz barwach, wyraźnie odróżniające się od siebie i umożliwiające ich łatwą identyfikację oraz stosowanie odpowiednio do linii żylnych i tętnicznych (co jak przypuszczamy było podstawą do wprowadzenia wymogu kolorystycznego oznakowania rzeczonych portów) - spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz - jednego z europejskich liderów w produkcji tego typu portów, co umożliwi złożenie ofert większej liczbie Wykonawców.

Odpowiedź Zamawiającego

Tak

PYTANIE NR 107: Dotyczy Pakietu Nr 40, poz. 45:

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na bezigłowe porty do iniekcji z potrójnym przedłużaczem o długości drenu 10-12.5cm i objętości wypełnienia 0,3ml - spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz - jednego z europejskich liderów w produkcji tego typu portów, co umożliwi złożenie ofert większej liczbie Wykonawców.

Odpowiedź Zamawiającego

Tak

PYTANIE NR 108: Dotyczy Pakietu Nr 40, poz. 46-47:

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na bezigłowe porty do iniekcji z podwójnym przedłużaczem o długości drenu 15cm i objętością wypełnienia odpowiednio 0,45ml i 1,6ml - spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz - jednego z europejskich liderów w produkcji tego typu portów, co umożliwi złożenie ofert większej liczbie Wykonawców.

Odpowiedź Zamawiającego

Tak

PYTANIE NR 109: Dotyczy Pakietu Nr 40, poz. 48-49:

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na bezigłowe porty do iniekcji z przedłużaczem o długości drenu 14-15cm i objętości wypełnienia odpowiednio 1,14ml i 0,21ml - spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz - jednego z europejskich liderów w produkcji tego typu portów, co umożliwi złożenie ofert większej liczbie Wykonawców.

Odpowiedź Zamawiającego

Tak

PYTANIE NR 110: Dotyczy Pakietu Nr 40, poz. 50:

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na bezigłowe porty do iniekcji z potrójnym przedłużaczem o długości drenu 15cm i objętości wypełnienia 2,25ml - spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz - jednego z europejskich liderów w produkcji tego typu portów, co umożliwi złożenie ofert większej liczbie Wykonawców.

Odpowiedź Zamawiającego

Tak

PYTANIE NR 111: Dotyczy Pakietu Nr 41, poz. 1-3:

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane bezpieczne kaniule dożylnie powinny być w pełni zgodne z obowiązującą normą PN-EN 10555-5 „Jałowe cewniki wewnątrzznaczyniowe do jednorazowego użytku”.

Odpowiedź Zamawiającego

Tak

PYTANIE NR 112: Dotyczy Pakietu Nr 41, poz. 1-3:

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na bezpieczne kaniule dożylnie, wyposażone w automatyczny metalowy mechanizm zapobiegający przed zakłuciem podczas użytkowania, 4 paski RTG oraz samodomykalny port boczny z korkiem portu bocznego typu cilk - spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz - jednego z europejskich liderów w produkcji bezpiecznych kaniul dożylnych i obecnie dostarczane do MCM.

Odpowiedź Zamawiającego

Tak

PYTANIE NR 113: Dotyczy Pakietu Nr 41, poz. 1-3:

Prosimy o potwierdzenie, iż zapis siwz cyt. „rozmiary oznaczone kolorystycznie” należy rozumieć jako wymóg zaoferowania kaniul dożylnych charakteryzujących barwnym oznaczeniem minimum skrzydełek mocujących oraz korka portu bocznego, zgodnym z międzynarodowym kodem rozmiarów i standardami opisanymi w pkt. 4.4.1. normy

PN-EN 10555-5 „Jałowe cewniki wewnątrznaczyniowe do jednorazowego użytku” - tak jak w obecnie dostarczanych do MCM.

Odpowiedź Zamawiającego

Tak

PYTANIE NR 114: Dotyczy Pakietu Nr 41, poz. 1-3:

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane bezpieczne kaniule dożylnie powinny posiadać kolorystyczne oznaczenie rozmiaru na samej kaniuli oraz opakowaniu jednostkowym - tak jak w obecnie dostarczanych do MCM.

Odpowiedź Zamawiającego

Tak

PYTANIE NR 115: Dotyczy Pakietu Nr 41, poz. 1-3:

Prosimy o potwierdzenie, iż ze względu na odpowiedzialność cywilno-prawną użytkownika zawiązaną także z odszkodowaniami z tytułu zdarzeń medycznych - oferowane bezpieczne kaniule dożylnie powinny być oznaczone minimum logo lub nazwą producenta (analogicznie do wymogów stawianych w tym postępowaniu np. strzykawkom medycznym) na samym wyrobie oraz na opakowaniu jednostkowym - tak jak w obecnie dostarczanych do MCM.

Odpowiedź Zamawiającego

Wystarczy nazwa producenta

PYTANIE NR 116: Dotyczy Pakietu Nr 41, poz. 1-3:

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane bezpieczne kaniule dożylnie ze względów na wymaganą aseptykę użytkowania powinny posiadać koreczki zabezpieczające luer-lock z trzpieniem zamykającym światło kaniul położonym poniżej własnej krawędzi - tak jak w obecnie dostarczanych do MCM.

Odpowiedź Zamawiającego

Dopuszczamy, lecz nie wymagamy

PYTANIE NR 117: Dotyczy Pakietu Nr 41, poz. 2:

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na bezpieczne kaniule dożylnie o średnicy 24G, wykonane z biokompatybilnego poliuretanu, wyposażone w automatyczny metalowy mechanizm zapobiegający przed zakłuciem podczas użytkowania, 4 paski RTG oraz samodomykalny port boczny z korkiem portu bocznego typu cilk - spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz - jednego z europejskich liderów w produkcji bezpiecznych kaniul dożylnych - tak jak obecnie dostarczane do MCM.

Odpowiedź Zamawiającego

Tak

PYTANIE NR 118: Dotyczy Pakietu Nr 41, poz. 3:

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na bezpieczne kaniule dożylnie o średnicy 0,7mm, wykonane z biokompatybilnego poliuretanu, wyposażone w automatyczny metalowy mechanizm zapobiegający przed zakłuciem podczas użytkowania, 4 paski RTG oraz samodomykalny port boczny z korkiem portu bocznego typu cilk - spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz - jednego z europejskich liderów w produkcji bezpiecznych kaniul dożylnych - tak jak obecnie dostarczane do MCM.

Odpowiedź Zamawiającego

Nie

PYTANIE NR 119: Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 10:

Pakiet nr 1, poz. 10

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie strzykawek w opakowaniu handlowym =100 sztuk z jednoczesnym przeliczeniem wymaganych ilości przy zachowaniu pozostałych parametrów SIWZ?

Odpowiedź Zamawiającego

Tak

PYTANIE NR 120: Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 41-42:

Pakiet nr 1, poz. 41-42

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie igieł do znieczulenia podajęczynówkowego o długości 115 cm przy zachowaniu pozostałych parametrów SIWZ.

Odpowiedź Zamawiającego

Nie

PYTANIE NR 121: Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 37 i 39:

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie igieł do znieczulania o długości 88mm przy zachowaniu pozostałych parametrów SIWZ.

Odpowiedź Zamawiającego

Nie

PYTANIE NR 122: Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 47:

Pakiet nr 1, poz. 47

Czy Zamawiający dopuści zestaw do kaniulacji dużych naczyń 2 – kanałowy 7F /20 cm firmy Balton?

Odpowiedź Zamawiającego

Tak

PYTANIE NR 123: Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 55:

Pakiet nr 1, poz. 55

W celu prawidłowej wyceny prosimy o doprecyzowanie przedmiotu zamówienia, do jakich procedur Zamawiający oczekuje kateterów pediatrycznych (do żyły pępowinowej czy może jakiś cewnik do karmienia), jaka długość, itp.

Odpowiedź Zamawiającego

Do żyły pępowinowej 6Fr

PYTANIE NR 124: Dotyczy Pakietu Nr 4, poz. 5:

Pakiet nr 4, poz. 5

Czy Zamawiający dopuści cewnik do odsysania g.d.oddechowych o długości 60 cm przy zachowaniu pozostałych parametrów SIWZ?

Odpowiedź Zamawiającego

Tak

PYTANIE NR 125: Dotyczy Pakietu Nr 4, poz. 12:

Pakiet nr 4, poz. 12

Czy zamawiający pisząc „cewnik do podawania tlenu przez nos dla noworodka 2,0” miana na myśli wazy tlenowe z drenem o długości minimum 2,0 m ?

Odpowiedź Zamawiającego

Tak

PYTANIE NR 126: Dotyczy Pakietu Nr 1, poz. 40:

Pakiet nr 1, poz. 40

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie igieł do znieczulenia podajęczynówkowego o długości 115 cm przy zachowaniu pozostałych parametrów SIWZ. W przypadku braku zgody zwracamy się z prośbą o wydzielenie ww. pozycji z pakietu co umożliwi złożenie korzystnej oferty cenowej wielu Wykonawcom.

Odpowiedź Zamawiającego

Nie

PYTANIE NR 127: Dotyczy Pakietu Nr 4, poz. 12-13:

Pakiet nr 4, poz. 12-13

Czy Zamawiający oczekuje sterylnych cewników do podawania tlenu sterylnych czy może niesterylnych?

Odpowiedź Zamawiającego

Sterylnych

PYTANIE NR 128: Dotyczy Pakietu Nr 4, poz. 17-17 i 28-29:

Pakiet nr 4, poz. 17-18 i 28-29

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foleya o pojemności balonika 5-15 ml przy zachowaniu pozostałych parametrów SIWZ?

Odpowiedź Zamawiającego

Tak

PYTANIE NR 129: Dotyczy Pakietu Nr 4, poz. 19-20:

Pakiet nr 4, poz. 19-20

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foleya o pojemności 30ml ?



Odpowiedź Zamawiającego

Tak

PYTANIE NR 130: Dotyczy Pakietu Nr 4, poz. 21-25:

Pakiet nr 4, poz. 21-25

Czy Zamawiający dopuści cewnik Foleya o pojemności 30-50 ml?

Odpowiedź Zamawiającego

Tak

PYTANIE NR 131: Dotyczy Pakietu Nr 4, poz. 27:

Pakiet nr 4, poz. 27

Zwracamy się z prośbą o dopuszczenie cewnika Foleya z balonem 3-5 ml przy zachowaniu pozostałych parametrów SIWZ.

Odpowiedź Zamawiającego

Tak

PYTANIE NR 132: Dotyczy Pakietu Nr 12, poz. 10-13:

Pakiet nr 12, poz. 10-13

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie zgłębników żołądkowych bez zatyczki lub z zatyczką ale pakowaną oddzielnie, gdyż standardowo producenci wytwarzają zgłębniki z zatyczką tylko do rozmiaru CH 22.

Odpowiedź Zamawiającego

Z zatyczką ale pakowane razem

PYTANIE NR 133: Dotyczy Pakietu Nr 16, poz. 16-21:

Pakiet 16, poz. 16-21

W celu prawidłowej wyceny prosimy o podanie czy Zamawiający oczekuje rękawic bezpudrowych?

Odpowiedź Zamawiającego

Bezpudrowych

PYTANIE NR 134: Dotyczy Pakietu Nr 16, poz. 17:

Pakiet 16, poz. 17

Czy nie wkraść się błąd w opisie przedmiotu Zamówienia w grubości na palcu i zamiast 0,109 +/- 0,02mm winno być 0,09 +/- 0,02mm?

Odpowiedź Zamawiającego

Tak

PYTANIE NR 135: Dotyczy Pakietu Nr 20, poz. 17-20:

Pakiet 20, poz. 17-20

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie rurek intubacyjnych zbrojonych z medycznego PCV silikonowanych?

Odpowiedź Zamawiającego

Tak

PYTANIE NR 136: Dotyczy Pakietu Nr 25, poz. 6:

Pakiet nr 25, poz. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie jednorazowych przewodnic do trudnych intubacji elastyczna z wygiętym końcem w rozmiarze 5,0mm x 600mm lub 800?

Odpowiedź Zamawiającego

Zgodnie z SIWZ

PYTANIE NR 137: Dotyczy Pakietu Nr 29, poz. 1:

Pakiet 29, poz. 1

Czy Zamawiający oczekuje roztworów kontrolnych na 3 poziomach (niski, normalny, wysoki) ? Jeśli tak, to Czy Zamawiający oczekuje by roztwór kontrolny był przydatny do użytkowania po otwarciu fiolki powyżej 4 m-cy co pozwoli Zamawiającemu w pełni wykorzystać zawartość fiolki oraz zabezpieczy przed szybkim przeterminowaniem się roztworu po otwarciu ?

Odpowiedź Zamawiającego

Tak

PYTANIE NR 138: Dotyczy Pakietu Nr 29, poz. 1:

Pakiet 29, poz. 1

Czy Zamawiający wymaga systemu do monitorowania poziomu glukozy we krwi, który jest przeznaczony do pracy w placówkach Służby Zdrowia, gdzie stosowany sprzęt musi być dodatkowo monitorowany pod kątem dokładności pomiarów oraz poprawności działania co przekłada się na zastosowanie chipów auto-kodujących ?

Odpowiedź Zamawiającego

Wymaga

PYTANIE NR 139: Dotyczy Pakietu Nr 29, poz. 1:

Pakiet 29, poz. 1

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

Odpowiedź Zamawiającego

Tak

PYTANIE NR 140: Dotyczy Pakietu Nr 29:

Czy Zamawiający dopuści do udziału w przetargu paski testowe równoważne do umieszczonych w SIWZ, charakteryzujące się następującymi parametrami:

- * rodzaj próbki krwi do badania: świeża krew włośniczkowa, - **odp.: Zgodnie z SIWZ**
- * paski pakowane po 50 sztuk, - **odp.: Tak**
- * glukometr skalibrowany do osocza, - **odp.: Tak**
- * ważność pasków testowych po otwarciu opakowania do 90 dni- **odp.: 90 lub więcej**
- * paski oparte na działaniu enzymu Oksydaza Glukozowa (GOD), nieinterferującego min. z metforminą, galaktozą, maltozą, TG, paracetamolem, kwasem acetylosalicylowym, tetracykliną, amoksycyliną; - **odp.: Tak**
- * szeroki zakres pomiarowy 20-600mg/dl, - **odp.: zgodnie z SIWZ**
- * temperatura przechowywania pasków min. 4°C – min. 40°C, - **odp.: dopuszczamy ale nie wymagamy**
- * warunki pracy glukometru 10 °C - 40°C- **odp.: dopuszczamy ale nie wymagamy**
- * pasek testowy współpracujący z glukometrem z automatycznym wyrzutem paska po pomiarze (funkcja daje dodatkowe podniesienia bezpieczeństwa i higieny pracy- po badaniu pracownik nie ma styczności z materiałem biologicznym pacjenta); - **odp.: Tak**
- * automatyczne kodowane (bez kluczy, chipów i ręcznego ustawiania kodów) – **odp.: Tak**
- * zakres hematokrytu 20-60 % - **odp.: Zgodnie z SIWZ**
- * czas pomiaru do 7 sekund – **odp.: Zgodnie z SIWZ**
- * wielkość próbki krwi nie większa niż 0,7 µl – **odp.: dopuszczamy ale nie wymagamy**
- * możliwość wykonania pomiaru z 6 alternatywnych miejsc badania (AST) – **odp.: Nie**
- * bateria litowa typ. CR2032 3V- **odp.: Dopuszczamy**
- * przy wynikach większych i równych wartości 240 mg/dl pojawia się napis „ketone”, będący informacją i zarazem ostrzeżeniem dla personelu o możliwości wystąpienia u badanego pacjenta ciał ketonowych we krwi, taka informacja uruchamia dodatkowe procedury kontrolne, najpewniej badanie laboratoryjne, której jest bardziej miarodajne niż użycie pasków do badan ciał ketonowych a których to Zamawiający nie wymaga w tym postępowaniu
- * zapewniamy możliwość kontroli na 3 zakresach płynów kontrolnych – (prawidłowy, niski i wysoki) pozwalające skontrolować glukometr i paski przy stężeniach glukozy, odpowiadających prawidłowej, hipo- i hiperglikemii u pacjenta, - **odp.: Dopuszczamy**
- * ważność płynów kontrolnych po otwarciu opakowania do 90 dni – **Tak przy ważności roztworów powyżej 4 miesięcy. Zapewnienie roztworów zgodnie z SIWZ**
- * paski będące na listach refundacyjnych NFZ i MZ – **odp.: Nie**
- * paski dostarczane przez hurtownie medyczne, co zwiększa bezpieczeństwo dostawy w odpowiednich warunkach przechowywania pasków testowych. – **odp.: Nie**

Z uwagi na fakt, że wyrażenie zgody na naszą prośbę nie wpłynie na zwiększenie Państwa zapotrzebowania, jednocześnie umożliwiając wybór oferty bezpiecznej dla zdrowia pacjentów i najkorzystniejszej cenowo, a także właściwe zagospodarowanie środków publicznych, prosimy o dopuszczenie naszej oferty pasków testowych.

Po wprowadzeniu nowych pasków testowych i glukometrów producent zapewnia szkolenie personelu oraz pełny serwis uwzględniający płyny kontrolne w cenie pakietu przez cały czas trwania umowy.

PYTANIE NR 141: Dotyczy Pakietu Nr 29, poz. 3:

Czy Zamawiający zgodzi się na wydzielenie z Pakietu nr 29, poz. nr 3 "Test ureazowy do wykrywania *Helicobacter Pylorii suchy*" do osobnego pakietu ?

Uzasadnienie: Testy ureazowe są szczególnym testem diagnostycznym do diagnostyki in vitro, nie mającym nic wspólnego z pozostałymi pozycjami w pakiecie.

Wykonuje się go w pracowni gastroscopowej. W dostawie tych testów specjalizują się dystrybutorzy, którzy zajmują się kompleksowo diagnostyką laboratoryjną a testami w kierunku *Helicobacter pylori* w szczególności. Wydzielenie ich umożliwi złożenie oferty tym firmom, a Zamawiającemu uzyskanie właściwego testu po najniższej cenie.

W Polsce 100% użytkowników tych testów mających na uwadze powyższe czynniki wydziela je do dokładnie opisanych, pojedynczych pakietów.

W obecnej postaci przetarg na te testy jest czystą fikcją i ma charakter zamówienia skierowanego do konkretnego hurtownika - rozwiązanie typu drożej i gorzej.

Odpowiedź Zamawiającego

Nie

PYTANIE NR 142: Dotyczy Pakietu Nr 29:

Zamawiający w opisie przedmiotu zamówienia w zadaniu nr 29 opisał parametry przedmiotu zamówienia, że w rzeczywistości wskazał na produkt konkretnego producenta. W związku z tym, informujemy że paski testowe danej marki są kompatybilne wyłącznie z glukometrami tej samej marki, więc niemożliwe jest złożenie oferty konkurencyjnej wobec pasków o nazwie podanej w SIWZ, co faworyzowałoby określonych producentów i ograniczało konkurencję.

Zamawiający może opisać przedmiot zamówienia poprzez wskazanie znaków towarowych, patentów lub pochodzenia **jedynie wtedy, gdy jest to uzasadnione specyfiką zamówienia** oraz nie można opisać przedmiotu zamówienia za pomocą dostatecznie dokładnych określeń. **Wskazując nazwę własną opisywanego przedmiotu zamówienia (bądź wskazując na parametry spełniane wyłącznie przez jedną markę) zamawiający bezwzględnie i w każdym przypadku zobowiązany jest dopuścić składanie ofert równoważnych.** Dopuszczenie rozwiązań równoważnych nie może być jedynie iluzoryczne i pozorne. Zamawiający powinien określić kryteria równoważności, w celu umożliwienia wykonawcom złożenia ważnej oferty oraz zachowania zasady równego traktowania wykonawców i uczciwej konkurencji.

W związku z tym Zamawiający opisując przedmiot zamówienia na podstawie art. 29 ust. 3 ustawy PZP, powinien sprecyzować zakres minimalnych parametrów równoważności produktów, w oparciu o które dokona oceny spełnienia wymagań określonych w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia - powinny być podane w sposób przejrzysty, dokładny i transparentny.

Jak wskazuje Krajowa Izba Odwoławcza, brak podania minimalnych wymagań w zakresie równoważności produktów, przy jednoczesnym wskazaniu konkretnego produktu, stanowi naruszenie dyspozycji art. 29 ust. 3 ustawy PZP i równego dostępu do zamówienia publicznego (sygn. Akt: KIO 483/11).

Postawione przez Zamawiającego wymagania dotyczące kompatybilności testów paskowych z posiadanymi glukometrami nie znajdują obiektywnego uzasadnienia w potrzebach Zamawiającego, ponieważ inni wykonawcy oferują sprzęt spełniający te same wymagania funkcjonalne, przeszkolenie personelu w zakresie obsługi glukometrów, które najczęściej przekazywane są za darmo lub użyczone za symboliczny grosz, zatem nie stanowią istotnego czynnika cenowego.

Istotnym jest, że art. 29 ust. 2 ustawy PZP posługuje się sformułowaniem „mógłby utrudniać uczciwą konkurencję”. Takie pojęcie użyte przez ustawodawcę powoduje, że na wykonawcy ciąży jedynie obowiązek uprawdopodobnienia, że opis przedmiotu zamówienia może utrudniać uczciwą konkurencję, zaś dowód na okoliczności, że do takiego utrudnienia nie doszło ciąży na Zamawiającym (wyrok Kio z dnia 10 kwietnia 2013 r., sygn.. akt: KIO 694/13). Jednocześnie przypominamy Zamawiającemu że naruszenie przepisów ustawy Pzp stanowi czyn naruszający dyscyplinę finansów publicznych (zgodnie z przepisem art. 17 ust. 1 pkt 1 ustawy z dnia 17 grudnia 2004 r. o odpowiedzialności za naruszenie dyscypliny finansów publicznych: *naruszeniem dyscypliny finansów publicznych jest niezgodne z przepisami o zamówieniach publicznych opisanie przedmiotu zamówienia publicznego w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję*).

Czy wobec powyższego Zamawiający dopuści do udziału w postępowaniu paski do glukometrów, jeżeli Wykonawca zobowiąże się, że do oferowanych przez siebie pasków dostarczy Zamawiającemu, na zasadach określonych przez Zamawiającego wymaganą ilość najnowocześniejszych obecnie glukometrów kompatybilnych z oferowanymi paskami, spełniających następujące parametry: autokodowanie, kapilara do automatycznego zasysania próbki krwi, metoda pomiaru biosensoryczna, zastosowany enzym GOD,

możliwość alternatywnych miejsc nakłucia – dłoń, przedramię, standard ISO 15197:2013, o dokładności 95% indywidualnych wyników glukozy w zakresie ± 15 mg/dl przy stężeniu glukozy < 100 mg/dl i $\pm 15\%$ przy stężeniu glukozy ≥ 100 mg/dl, temperatura przechowywania pasków 4-30°C, temperatura wykonania pomiaru 10-40°C, ostrzeżenie ketonowe pow. 240 mg/dl, zakres wyników 20-600 mg/dl, zakres hematokrytu 20-60%, kalibracja do osocza krwi, pomiar z krwi kapilarnej, próbka krwi 0,5 mikrolitra, czas pomiaru 5 sekund, brak kontaktu krwi z glukometrem, pobieranie krwi przez zasysanie, pamięć 500 pomiarów, bezkontaktowy i automatyczny wyrzut paska, zasilanie z ogólnodostępnych baterii typu AAA. Opakowania pasków po 50 szt., stabilne 3 miesiące po otwarciu opakowania. Zestaw do pomiaru poziomu zawartości glukozy we krwi jest przeznaczony do użytkowania zarówno w domu, przez osoby niebędące profesjonalnymi użytkownikami, jak i w warunkach szpitalnych, przez personel medyczny.

Odpowiedź Zamawiającego

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

PYTANIE NR 143: Dotyczy Pakietu Nr 29:

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

Odpowiedź Zamawiającego

Tak, przy ważności roztworów powyżej 4 miesięcy

PYTANIE NR 144: Dotyczy Pakietu Nr 29:

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

Odpowiedź Zamawiającego

Dopuszczamy

PYTANIE NR 145: Dotyczy Pakietu Nr 29:

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

Odpowiedź Zamawiającego

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

PYTANIE NR 146: Dotyczy Pakietu 29:

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

Odpowiedź Zamawiającego

Zgodnie z SIWZ

PYTANIE NR 147: Dotyczy Pakietu Nr 29:

Czy Zamawiający dopuści do udziału w postępowania paski i glukometry, które w instrukcjach użycia nie zawierają ostrzeżeń o niedokładnych wynikach pomiarów u pacjentów z obniżonym ciśnieniem, odwodnionych i znajdujących się w stanie poważnego wstrząsu oraz bardzo niskie lub niedokładne wyniki u pacjentów w stanie hiperglikemii hiperosmolarnej (z ketozą lub bez) i jednocześnie **nie zawierają** zapewnienia producenta o tym, że w powyższych przypadkach wyniki są prawidłowe i miarodajne ?

Odpowiedź Zamawiającego

Nie dopuści

PYTANIE NR 148: Dotyczy Pakietu Nr 29:

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

Odpowiedź Zamawiającego

Zgodnie z SIWZ

PYTANIE NR 149: Dotyczy Pakietu Nr 29:

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

Odpowiedź Zamawiającego

Zgodnie z SIWZ

PYTANIE NR 150: Dotyczy Pakietu Nr 29:

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

Odpowiedź Zamawiającego

Dopuszcza

PYTANIE NR 151: Dotyczy Pakietu Nr 29:

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

Odpowiedź Zamawiającego

Zgodnie z SIWZ

PYTANIE NR 152: Dotyczy Pakietu Nr 29:

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

Odpowiedź Zamawiającego

Zgodnie z SIWZ

PYTANIE NR 153: Dotyczy Pakietu Nr 29:

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

Odpowiedź Zamawiającego

Tak

PYTANIE NR 154: Dotyczy Pakietu Nr 29:

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

Odpowiedź Zamawiającego

Dopuszcza

PYTANIE NR 155: Dotyczy Pakietu Nr 29:

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

Odpowiedź Zamawiającego

Zgodnie z SIWZ

PYTANIE NR 156: Dotyczy Pakietu Nr 29:

Czy Zamawiający wymaga wykrywania zbyt małej ilości krwi wraz z możliwością jej dołożenia oraz od wymogu komunikatu o nieprawidłowej dacie ważności ?

W/w parametry wyraźnie eliminują konkurencję. Poza tym paski z kapilarą na szczycie paska testowego i małą próbką krwi nie wymagają dokładania dodatkowej ilości krwi. Ponadto proces krzepnięcia krwi rozpoczyna się natychmiast i z medycznego punktu widzenia pomiar po dołożeniu krwi nie może być miarodajny.

Odpowiedź Zamawiającego

Tak

PYTANIE NR 157: Dotyczy Pakietu Nr 29:

Czy Zamawiający wymaga refundacji wyrobu przez NFZ ?

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

Odpowiedź Zamawiającego

Nie

PYTANIE NR 158: Dotyczy Pakietu Nr 29:

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

Odpowiedź Zamawiającego

Dopuszcza

PYTANIE NR 159: Dotyczy Pakietu Nr 29:

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

Odpowiedź Zamawiającego

Dopuszcza

PYTANIE NR 160: Dotyczy Pakietu Nr 29:

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

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

Odpowiedź Zamawiającego

Wymaga posiadały w instrukcji obsługi dokładny i wyczerpujący opis niebezpieczeństw i ostrzeżeń.

PYTANIE NR 161: Dotyczy Pakietu Nr 29:

Czy Zamawiający, mając na względzie fundamentalne zasady polskiego jak i europejskiego systemu zamówień publicznych i wiedząc, że każdorazowo postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego

Zamawiający przygotowuje i przeprowadza w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie wykonawców dopuści do postępowania paski dystrybuowana bezpośrednio przez producenta ?

Producent gwarantuje Państwu cenę niższą, niż hurtownia, przynajmniej o kwotę marży hurtowni. Ponadto producentów obowiązują dokładnie te same obostrzenia w zakresie przechowywania i transportu wyrobów medycznych, co hurtownie.

Odpowiedź Zamawiającego

Dopuszczamy

PYTANIE NR 162: Dotyczy Pakietu Nr 29:

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

Odpowiedź Zamawiającego:

Zamawiający wymaga terminu przydatności pasków do użycia po otwarciu opakowania 90 dni i więcej.

PYTANIE NR 163: Dotyczy Pakietu Nr 29:

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

Odpowiedź Zamawiającego:

NIE.

PYTANIE NR 164: Dotyczy Pakietu Nr 29:

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

Odpowiedź Zamawiającego:

NIE

PYTANIE NR 165: Dotyczy Pakietu Nr 29:

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

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie ze SIWZ.

PYTANIE NR 166: Dotyczy Pakietu Nr 29:

Czy Zamawiający wydzieli pozycję nr 1 z pakietu nr 29 do osobnego pakietu ? Gwarantujemy Państwu niższe ceny, bowiem jesteśmy producentem i dystrybutorem w/w wyrobów medycznych. Wyłączenie pozycji, a co za tym idzie dopuszczenie poza hurtowniami również producentów, spowoduje wybór oferty najkorzystniejszej cenowo, co przy obecnym, dynamicznym spadku cen może mieć wpływ na oszczędności poczynione przez zamawiającego i lepsze gospodarowanie publicznymi środkami finansowymi.

Odpowiedź Zamawiającego:

NIE

PYTANIE NR 167: Dotyczy Pakietu Nr 29:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wyodrębnienie z zadania 29 pozycji 1, tj.: pasków do oznaczania pomiaru cukru we krwi (...) do osobnego pakietu?

Odpowiedź Zamawiającego:

Nie

PYTANIE NR 168: Dotyczy Pakietu Nr 29:

Czy Zamawiający dopuści paski o zakresie pomiarowym 20-500 mg/dl?

Odpowiedź Zamawiającego

Zgodnie ze SIWZ

PYTANIE NR 169: Dotyczy Pakietu Nr 29:

Czy Zamawiający dopuści paski o zakresie hematokrytu 15-65%?

Odpowiedź Zamawiającego

Zgodnie ze SIWZ

PYTANIE NR 170: Dotyczy Pakietu Nr 29:

Czy Zamawiający uznaje, że pojedynczo pakowane paski (każdy osobno) usuwane z glukometru bezdotykowo (przy użyciu opakowania) spełnia kryterium automatycznego wyrzutu paska?

Odpowiedź Zamawiającego

NIE

PYTANIE NR 171: Dotyczy Pakietu Nr 29:

Czy Zamawiający dopuści paski pakowane pojedynczo (każdy) w opakowaniach zbiorczych po 100 sztuk?

Odpowiedź Zamawiającego

TAK z odpowiednim przeliczeniem aby oferty mogły być porównywalne.

PYTANIE NR 172: Dotyczy Pakietu Nr 29:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na stałość cen netto w czasie trwania umowy?

Odpowiedź Zamawiającego

TAK

PYTANIE NR 173: Dotyczy Pakietu Nr 29:

Czy w Pakiecie nr 29 w przedmiotowym postępowaniu Zamawiający dopuszcza zaoferowanie pasków testowych do aktualnie stosowanych w szpitalu glukometrów GlucoDr. auto charakteryzujących się następującymi parametrami:

a) Funkcja Auto-coding eliminująca konieczność kodowania, przy czym zastosowane przez producenta rozwiązania techniczno-wdrożeniowe gwarantują brak konieczności wykonywania dodatkowych czynności potwierdzających użytkownika;

Odpowiedź Zamawiającego:

Dopuszcza

b) Funkcja automatycznego wyrzutu zużytego paska testowego za pomocą przycisku;

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie ze SIWZ

c) Detekcja zbyt małej ilości krwi wprowadzonej do paska wraz z wyświetleniem odpowiedniego komunikatu informującego o niecałkowitym wypełnieniu paska na wyświetlaczu glukometru;

Odpowiedź Zamawiającego:

Wymagamy z możliwością dołożenia brakującej ilości próbek.

d) Enzym dehydrogenaza glukozy dający poprawne wyniki niezależnie od stężenia tlenu rozpuszczonego we krwi, we krwi kapilarnej, żyłnej, tętnicznej;

Odpowiedź Zamawiającego:

TAK

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

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie ze SIWZ

f) Czas pomiaru od chwili zassania próbki 5 s;

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie ze SIWZ

g) Dobrze oznaczone kontrastowym wskaźnikiem miejsce zasysania krwi w przedniej części paska nieco poniżej części szczytowej, znajdujące się w oddaleniu od krawędzi glukometru;

Odpowiedź Zamawiającego:

Dopuszcza

h) Paski wymagające sporadycznej kontroli za pomocą płynów kontrolnych w 2 stężeniach zgodnie z wymogami producenta;

Odpowiedź Zamawiającego:

TAK

i) Zakres zastosowań pasków określony w instrukcji obsługi przez producenta, umożliwiający wykonywanie badań u pacjentów z różnymi współistniejącymi stanami klinicznymi bez konieczności specjalnego wyłączenia zastosowania pasków w chorobach współwystępujących;

Odpowiedź Zamawiającego:

TAK

J) Zakres wyników liczbowych pomiaru 10-900mg/dl umożliwiający uzyskiwanie tak samo precyzyjnych i dokładnych wyników w całym zakresie pomiarowym z dokładnością zgodną z wytycznymi normy ISO 15197:2013 oraz z najnowszymi zaleceniami Polskiego Towarzystwa Diabetologicznego;

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie ze SIWZ

PYTANIE NR 174: Dotyczy Pakietu Nr 29:

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

Odpowiedź Zamawiającego:

Dopuszcza

PYTANIE NR 175: Dotyczy Pakietu Nr 29:

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

Odpowiedź Zamawiającego:
Wymaga GOD

PYTANIE NR 176: Dotyczy Pakietu Nr 29:

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

Odpowiedź Zamawiającego:
Dopuszcza

PYTANIE NR 177: Dotyczy Pakietu Nr 29:

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

Odpowiedź Zamawiającego:
NIE

PYTANIE NR 178: Dotyczy Pakietu Nr 29:

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

Odpowiedź Zamawiającego:
TAK

PYTANIE NR 179: Dotyczy Pakietu Nr 29:

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

Odpowiedź Zamawiającego:
Zamawiający oczekuje sprzętu, który w instrukcji obsługi ma określone metody bezpiecznej dezynfekcji.

PYTANIE NR 180: Dotyczy Pakietu Nr 29:

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

Odpowiedź Zamawiającego:
Zgodnie ze SIWZ. Wyniki wątpliwe potwierdzane są przez laboratorium szpitalne.

PYTANIE NR 181: Dotyczy Pakietu Nr 29:

Czy Zamawiający dopuści ofertę złożoną przez wykonawcę, który przystępując do postępowania przetargowego nie posiada własnej strony internetowej i nie udostępni publicznie kontaktu telefonicznego do siedziby swojej firmy?

Odpowiedź Zamawiającego:

NIE

PYTANIE NR 182: Dotyczy Pakietu Nr 31, poz. 7:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycji antypoślizgowych ochraniaczy na obuwie wykonanych z folii polietylenowej w opakowaniu 50 par, tj. 100 sztuk. Dopuszczenie takiego rozwiązania pozwoli nam na złożenie korzystnej cenowo oferty.

Odpowiedź Zamawiającego:

Dopuszczamy

PYTANIE NR 183: Dotyczy Pakietu Nr 31 poz. 7:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycji ochraniaczy na obuwie wykonanych z włókniny polipropylenowej o gramaturze min. 35 m/g2 w opakowaniu 50 par, tj. 100 sztuk. Dopuszczenie takiego rozwiązania pozwoli nam na złożenie korzystnej cenowo oferty.

Odpowiedź Zamawiającego:

Dopuszczamy

PYTANIE NR 184: Dotyczy Pakietu Nr 31 poz.8:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycji kompletu pościeli z włókniny polipropylenowej w składzie:

- Poszwa 210x150cm - 1szt.
- Poszewka 70x80cm - 1szt.
- Prześcieradło 200x150cm - 1szt.

Dopuszczenie takiego rozwiązania pozwoli nam na złożenie korzystnej cenowo oferty.

Odpowiedź Zamawiającego:

NIE

PYTANIE NR 185: Dotyczy Pakietu Nr 31 poz. 8:

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie w w/w pozycji kompletu pościeli z włókniny polipropylenowej w składzie:

- Poszwa 200x140cm - 1szt.
- Poszewka 70x80cm - 1szt.
- Prześcieradło 240x140cm - 1szt.

Dopuszczenie takiego rozwiązania pozwoli nam na złożenie korzystnej cenowo oferty.

Odpowiedź Zamawiającego:

TAK dopuszczamy

PYTANIE NR 186: Dotyczy Istotnych postanowień umownych - załącznik nr 4 do SIWZ:

W związku z postępowaniem przetargowym ogłoszonym przez Państwa jednostkę o nr MCM/WSM/ZP1/2015 oraz brakiem zamieszczenia w Istotnych Postanowieniach Umownych stanowiącym załącznik nr 4 do SIWZ postanowienia, przewidującego zmianę (wzrost) ceny w przypadku zmiany (wzrostu) wysokości stawek podatku VAT, Centrum Zaopatrzenia Medycznego „Cezal” S.A. – Wrocław wnosi o uzupełnienie treści projektu umowy o wskazany poniżej zapis umowy.

Zamawiający zobowiązany jest zapłacić na rzecz Wykonawcy cenę netto powiększoną o należny podatek VAT w kwocie obliczonej zgodnie z przepisami obowiązującymi w dacie wystawienia faktury VAT

Stanowisko to motywowane jest następującymi względami.

Podatek VAT stanowi element cenotwórczy niezależny od woli Wykonawcy. Wliczona do ceny oferty kwota podatku VAT jako daniny publicznoprawnej, do odprowadzenia której zobowiązany jest Wykonawca, nie ma przy tym wpływu na korzyści ekonomiczne osiągane przez Wykonawcę z tytułu wykonania zamówienia.

W ofercie złożonej w postępowaniu przetargowym Wykonawca zobowiązany jest do podania ceny brutto wliczonej zgodnie ze stawkami podatku VAT obowiązującymi w dacie sporządzania oferty. Obliczenie ceny w oparciu o nieprawidłową (w tym także przyszłą, przewidywaną, lecz jeszcze nie obowiązującą) stawkę podatku VAT stanowi błąd w obliczeniu ceny skutkujący odrzuceniem oferty na zasadzie art. 89 ust. 1 pkt 6 ustawy PZP.

Wzrost stawek podatku VAT jest okolicznością zewnętrzną, na którą Wykonawcy nie mają żadnego wpływu. Wzrost taki, do którego dojść może w okresie trwania umowy o udzielenie zamówienia publicznego (przewidywana zmiana stawek podatku VAT na wyroby medyczne z 8 do 23%), przy obowiązku zachowania niezmiennego ceny brutto, spowoduje nie tylko zmniejszenie wynagrodzenia netto Wykonawcy w stosunku do wynagrodzenia stanowiącego podstawę obliczenia ceny oferty, lecz nawet skutkować może rażąco stratą po stronie Wykonawcy. Cenę ofertową Wykonawcy kalkulują bowiem według aktualnej stawki podatku VAT oraz – z uwagi na dużą konkurencję – przy przyjęciu minimalnej marży. W tym warunkach zwiększenie stawki podatku VAT o 15% powoduje, iż pierwotna kalkulacja ceny traci na aktualności, zaś umowa w sprawie zamówienia publicznego przynosi Wykonawcy straty.

W piśmiennictwie nie budzi wątpliwości dopuszczalność zawarcia w umowach dotyczących zamówień publicznych indeksacji wynagrodzenia bądź ceny stosownie do spodziewanej okoliczności w trakcie realizacji umowy (np. zmiany stawki podatku VAT). Chodzi tu bowiem o samoczynną korektę wynagrodzenia, na podstawie pierwotnej woli stron wyrażonej w umowie, a nie o nowelizację umowy co do zasady niedopuszczalną na mocy art. 144 p.z.p.

W związku z powyższym prawnie możliwym, a nade wszystko uzasadnionym jest, aby w ramach zasad obowiązujących w uczciwym obrocie handlowym, wprowadzili Państwo do projektu umowy stosowną klauzulę przewidującą zmianę ceny w związku ze zmianą stawki podatku VAT.

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie z Art. 144 ustawy Pzp zamawiający przewidział możliwość dokonania zmiany umowy w zakresie zmiany stawki VAT w ogłoszeniu o zamówieniu i SIWZ.

PYTANIE NR 187: Dotyczy Pakietu Nr 40 poz. 2:

Czy zamawiający wyraża zgodę aby jednorazowe elektrody neutralne pakowane były po 5 sztuk?

Odpowiedź Zamawiającego:

Zgodnie ze SIWZ.

Powyższe postanowienia są wiążące do przetargu na dzień 11.03.2015 r., a odpowiedzi na pytania i wszelkie modyfikacje stanowią integralną część SIWZ.