

Dział Zamówień Publicznych

tel: +48 62 765 14 51, Kierownik Działu +48 62 765 13 97

Kalisz, 21 lutego 2018 roku

**Wykonawcy biorący udział
w postępowaniu**

INFORMACJA

Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na sukcesywne dostawy jednorazowego sprzętu medycznego - nr sprawy 06/18.

W odpowiedzi na pytania wykonawców informujemy:

Pytanie nr 1 dot. Zadania nr 48, poz. 4:

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu infuzyjnego krótkiego z wbudowanym konektorem do przenoszenia leków cytostatycznych do worka infuzyjnego, zgodnego z opisem SIWZ długość 41 cm? Pozwoli to zamawiającemu na otrzymanie konkurencyjnych cenowo ofert od większej liczby dostawców i bardzo dobrego sprzętu o znacznie wyższych parametrach.

Odpowiedź: NIE, Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie nr 2 dot. Zadania nr 48, poz. 5:

Czy zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie zestawu infuzyjnego z wbudowanym konektorem do przenoszenia leków cytostatycznych do worka infuzyjnego, zgodnego z opisem SIWZ, długości 191 cm. Objętość wypełnienia 9,0 ml ? Pozwoli to zamawiającemu na otrzymanie konkurencyjnych cenowo ofert od większej liczby dostawców i bardzo dobrego sprzętu o znacznie wyższych parametrach.

Odpowiedź: NIE, Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie nr 3 dot. Zadania nr 7, poz. 1:

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrod prostokątnych o wymiarach 44x30 mm , pozostałe parametry oferowanych elektrod będą zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie nr 4 dot. Zadania nr 7, poz. 1:

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrody okrągłej z języczkiem o wymiarach 36x42 mm (średnica 36 mm, średnica z języczkiem ułatwiającym zdejmowanie 42 mm), pozostałe parametry oferowanych elektrod będą zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie nr 5 dot. Zadania nr 7, poz. 1:

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrod prostokątnych o wymiarach 35x55 z żelazem ciekłym mm, pozostałe parametry oferowanych elektrod będą zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie nr 6 dot. Zadania nr 7, poz. 3:

Prosimy o dopuszczenie w ww. pozycji elektrod z wycięciem do przełożenia kabla, pozostałe parametry oferowanych elektrod będą zgodne z opisem przedmiotu zamówienia.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie nr 7 dot. Projektu umowy – par. 1. 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: Zamawiający w załączeniu do niniejszych wyjaśnień zamieszcza informację odnośnie wykorzystania w % z dotychczas zawartych umów w roku 2017 (sprawa nr 02/17) w ramach postępowania na jednorazowy sprzęt medyczny.

Pytanie nr 8 dot. Zadania nr 7, poz. 1:

Prosimy o dopuszczenie w Zadaniu 7 w pozycji 1 równoważnej elektrody do badań dla dorosłych, prostokątnej z zaokrąglonymi rogami o rozmiarze 51/36mm, wykonane z pianki z żelam stałym.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie nr 9 dot. Zadania nr 6 poz. 1-2:

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na wysokiej jakości kraniki trójdrożne firmy B/Braun, wykonane z poliamidu, o wysokiej wytrzymałości ciśnieniowej, a ze względu na „plastyczność materiału” z jakiego są wykonane, całkowicie odporne na pękanie, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie nr 10 dot. Zadania nr 6, poz. 1-2:

Prosimy o potwierdzenie, iż zapis siwz cyt. „posiadający fabrycznie zamontowane korki na wszystkich (trzech) otworach (zamknięte)” oznacza wymóg zaoferowania kraników, które powinny posiadać ujścia zabezpieczone koreczkami luer-lock z trzpieniem poniżej własnej krawędzi (analogicznie do wymaganych koreczków będących przedmiotem zamówienia w zakresie pakietu nr 3 niniejszego postępowania).

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 11 dot. Zadania nr 10, poz. 1:

Prosimy o potwierdzenie, iż oferowane cewniki do embolektomii, powinny być wykonane z termoplastycznego pcv, a balon z lateksu lub innych wskazanych przez Zamawiającego materiałów - tak jak np. w tego typu cewnikach lidera w ich produkcji firmy Balton lub równoważnych.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie nr 12 dot. Zadania nr 10, poz. 1:

Prosimy o doprecyzowanie lub potwierdzenie, iż średnica napełnionego balonu nie powinna być większa niż 6mm dla rozm. 3F; 8mm dla rozm. 4F; 10mm dla rozm. 5F oraz 12mm dla rozm. 6F.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie nr 13 dot. Zadania nr 11, poz. 2:

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne worki do zbiórki moczu bez tylnej ścianki białej, spełniające wszelkie pozostałe wymagania, co poszerzy grono potencjalnych Wykonawców.

Odpowiedź: Nie, zgodnie z zapisami specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie nr 14 dot. Zadania nr 11, poz. 4:

Prosimy o doprecyzowanie lub potwierdzenie, iż oferowane cewniki Foley'a dla dzieci w rozmiarach Ch06-10, powinny posiadać balon o pojemności maksymalnie do 3ml, zapewniający optymalne warunki uciskowe na delikatną błonę śluzową pęcherza moczowego a jednocześnie gwarantujący optymalne warunki ich stabilizacji

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie nr 15 dot. Zadania nr 11, poz. 5:

Prosimy o doprecyzowanie lub potwierdzenie, iż oferowane cewniki Foley'a dla dorosłych w rozmiarach Ch12-24, powinny posiadać balon o pojemności 10ml, zapewniający optymalne warunki uciskowe na błonę śluzową pęcherza moczowego w stosunku do rozmiaru cewnika oraz gwarantujące optymalne warunki ich stabilizacji.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie nr 16 dot. Zadania nr 11, poz. 5:

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne cewniki Foley'a, które ze względu na przebieg procedury cewnikowania oraz ryzyko zawilgocenia opakowania jednostkowego, są pakowane podwójnie w wewnętrzne i zewnętrzne opakowanie foliowe, co zapewnia ich aseptyczne, a zarazem w pełni bezpieczne użytkowanie, spełniające wszelkie pozostałe wymagania, światowego lidera w produkcji tego typu cewników.

Jednocześnie informujemy, iż takie pakowanie jest zgodne z normą PN-EN 556-1:2002 odnoszącą się do sterylizacji wyrobów medycznych oraz zgodne z normą PN-EN ISO 11607-1:2017-12 odnoszącą się do opakowań dla finalnie sterylizowanych wyrobów medycznych.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie nr 17 dot. Zadania nr 11, poz. 5:

Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane cewniki Foley'a, powinny posiadać długość 40cm +/- 1cm dla mężczyzn i 22cm +/- 1cm dla kobiet, do dowolnego wyboru przez Zamawiającego w trakcie trwania umowy.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie nr 18 dot. Zadania nr 11, poz. 5:

Prosimy o doprecyzowanie lub potwierdzenie, iż oferowane cewniki Foley'a, ze względu na wilgotne środowisko użytkowania oraz długi okres kontaktu z wrażliwą błoną śluzową cewki moczowej i pęcherza moczowego oraz niepożądane, karcynogenne działania EO, powinny być sterylizowane inną metodą niż tlenkiem etylenu.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie nr 19 dot. Zadania nr 11, poz. 10:

Prosimy o doprecyzowanie lub potwierdzenie, iż oferowane dreny Pezzera jako wyroby zakładane na bloku operacyjnym powinny być pakowane w sposób umożliwiający ich aseptyczne użytkowanie t.j. w wewnętrzny worek foliowy i zewnętrzne opakowanie folia-papier.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie nr 20 dot. Zadania nr 11, poz. 10:

Prosimy o doprecyzowanie lub potwierdzenie, iż oferowane dreny Pezzera powinny posiadać minimum 4 otwory przelewowe w odcinku dystalnym, które mają zapewnić skuteczny drenaż na poziomie zakładanym przez producenta.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie nr 21 dot. Zadania nr 11, poz. 11:

1. Prosimy dopuszczenie do składania ofert na równoważne dreny T-Kehra w długości ramion 50x20cm w równoważnych rozmiarach CH 9, 12, 15, 18, 21 (do dowolnego wyboru w trakcie trwania umowy), spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz.
2. Prosimy dopuszczenie do składania ofert na równoważne dreny T-Kehra w długości ramion 80x20cm w równoważnych rozmiarach CH 9, 10, 12, 14, 16, 18, 20 (do dowolnego wyboru w trakcie trwania umowy), spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz.
3. Prosimy o doprecyzowanie lub potwierdzenie, iż oferowane dreny Kehra (jako wyroby zakładane na bloku operacyjnym), powinny być podwójnie pakowane w wewnętrzny worek foliowy i zewnętrzne opakowanie folia-papier, co ułatwia zachowanie zasad aseptyki przy aplikacji drenu.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie nr 22 dot. Zadania nr 11, poz. 22-23:

Prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne maty podłogowe, przeciwbakteryjne o wymiarach 115x35cm i 115x60cm, pakowane a 40 warstw, z odpowiednim przeliczeniem ilości, spełniające wszelkie pozostałe wymogi siwz, światowego lidera w ich produkcji.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie nr 23 dot. Zadania nr 11, poz. 24:

Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane maty absorbcyjne to maty podłogowe, a jeżeli tak to prosimy o dopuszczenie do składania ofert na równoważne maty o rozmiarze 122x81cm.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie nr 24 dot. Zadania nr 13, poz. 1-2:

Prosimy o potwierdzenie, iż opis siwz cyt. „z jednym otworem centralnym oraz minimum dwoma małymi otworami bocznymi” oznacza wymóg zaoferowania cewników z otworami bocznymi naprzeciwległymi, położonymi na tej samej wysokości niedaleko od otworu centralnego, co zapobiega niepożądanemu zasysaniu się cewnika do błony śluzowej oskrzeli, w konkretnych warunkach klinicznych.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie nr 25 dot. Zadania nr 13, poz. 1-2:

Prosimy o doprecyzowanie czy opakowanie oferowanych cewników do odsysania, powinno posiadać dodatkowy otwór, umożliwiający ich zawieszenie na uniwersalnych wieszakach przy łózkach (stanowiskach) pacjenta ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie cewników do odsysania w opakowaniach posiadających dodatkowy otwór, umożliwiający ich zawieszenie na uniwersalnych wieszakach przy łózkach (stanowiskach) pacjenta.

Pytanie nr 26 dot. Zadania nr 13, poz. 1-2:

Prosimy o doprecyzowanie lub potwierdzenie, iż oferowane cewniki do odsysania powinny posiadać „zmrożoną/satynową/poślizgową/itp.” powierzchnię, zapewniającą atraumatyczne przemieszczanie wewnątrz rurek intubacyjnych i tracheostomijnych lub inna wskazaną przez Zamawiającego ?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie nr 27 dot. Zadania nr 13, poz. 1-2:

Prosimy o doprecyzowanie czy oferowane cewniki do odsysania, powinny posiadać poza wymaganym w siwz barwnym oznaczeniem kodu rozmiaru także oznakowaniem numeryczne zarówno na cewniku jak i opakowaniu jednostkowym, co dodatkowo ułatwia szybką i bezbłędną identyfikację rozmiaru, w każdym momencie wykonywanie procedury ?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie cewników do odsysania posiadających poza wymaganym w siwz barwnym oznaczeniem kodu rozmiaru także oznakowaniem numeryczne zarówno na cewniku jak i opakowaniu jednostkowym.

Pytanie nr 28 dot. Zadania nr 15, poz. 1-3:

Prosimy o doprecyzowanie wymaganej długości lub potwierdzenie, iż wymagany zapis siwz cyt. „z drenem łączącym”, oznacza wymóg zaoferowania zestawów o pojemności 150-200ml z drenem łączącym o długości maks. 100cm oraz zestawów o pojemnościach 300-400ml i 600ml z drenem o długości min. 100cm, które to dreny zakończone są uniwersalnymi łącznikami opisanymi w siwz.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie zestawów o pojemności 150-200ml z drenem łączącym o długości maks. 100cm oraz zestawów o pojemnościach 300-400ml i 600ml z drenem o długości min. 100cm, które to dreny zakończone są uniwersalnymi łącznikami opisanymi w siwz.

Pytanie nr 29 dot. Zadania nr 15, poz. 1-3:

Prosimy o doprecyzowanie i ewentualne skorygowanie omyłki pisarskiej, oraz wskazanie czy opisany w siwz łącznik schodkowy umożliwiający dołączenie drenów powinien obejmować rozmiary opisany w poz. 4 pakietu t.j. Ch 08-16, czy też tylko rozmiary Ch 14-18, gdzie np. rozmiar Ch 18 nie jest przedmiotem rzeczonoego postępowania przetargowego.

Odpowiedź: Powinny obejmować rozmiary z pozycji 4 niniejszego zadania.

Pytanie nr 30 dot. Zadania nr 15, poz. 1-3:

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) - oferowane zestawy do drenażu ran - powinny posiadać minimum logo lub

5

nazwę producenta oraz nazwę własną lub numer identyfikacyjny (REF) lub inne równoważne dane identyfikacyjne wskazane przez Zamawiającego na samym wyrobie.

Odpowiedź: Tak.

Pytanie nr 31 dot. Zadania nr 15, poz. 4:

Prosimy o doprecyzowanie, czy oferowane dreny Redona powinny posiadać czynniki głębokości (skalowanie) ?

Odpowiedź: Nie.

Pytanie nr 32 dot. Zadania nr 35, poz. 2:

Prosimy o potwierdzenie, że oferowane sondy Sengstakena, powinny być wykonane z mieszaniny lateksu i silikonu oraz powinny posiadać długość min. 100cm oraz czynniki położenia RTG pomiędzy balonami - tak jak np. w tego typu sondach światowego lidera w ich produkcji firmy Rusch-Teleflex lub innych równoważnych.

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie nr 33 dot. Projektu umowy:

– dotyczy §3 ust. 3

Czy Zamawiający zgodzi się na modyfikację w/w ustępu, tak aby otrzymał on brzmienie:

„Zamawiający może rozwiązać umowę bez zachowania okresu wypowiedzenia w każdym czasie wraz z prawem do naliczenia kary umownej w wysokości 5 % niezrealizowanej części wartości przedmiotu umowy, jeżeli:

*a) Wykonawca w czasie trwania niniejszej umowy **trzykrotnie** przekroczy, o co najmniej **pięć** dni termin realizacji (dostawy) przedmiotu umowy, określony w § 4 umowy,(...)”.*

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy projektu umowy.

Pytanie nr 34 dot. Zadania nr 3, poz. 1-4:

Czy Zamawiający wydzieli pozycje do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie nr 35 dot. Zadania nr 11, poz. 1:

Czy Zamawiający dopuści worki do moczu pakowane w opakowanie foliowe, które zawiera wszelkie niezbędne dane pozwalające na prawidłową identyfikację?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 36 dot. Zadania nr 11, poz. 4:

Czy Zamawiający dopuści rozmiary 8 i 10 również z prowadnicą?

Odpowiedź: Zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 37 dot. Zadania nr 11, poz. 15:

Czy Zamawiający dopuści zgłębniki dwunastnicze w rozmiarach Fr 12 do Fr 20?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie nr 38 dot. Zadania nr 11, poz. 19, 20:

Czy Zamawiający dopuści cewniki do karmienia z otworem na końcu cewnika atraumatycznie zakończonym?

Odpowiedź: Nie, zgodnie z zapisami SIWZ.

Pytanie nr 37 dot. Zadania nr 11, poz. 22-25:

Czy Zamawiający wydzieli pozycje do osobnego pakietu, co pozwoli na złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie nr 38 dot. Zadania nr 13, poz. 3, 4:

Czy Zamawiający wydzieli pozycje do osobnego pakietu, co umożliwi złożenie większej ilości konkurencyjnych cenowo ofert?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie nr 39 dot. Zadania nr 23, poz. 3:

W związku, ze zmianą końcówki ENFit/ENLock na ENFit, czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pakiecie 23 pozycja 3 zestaw do podawania diet przez pompę Amika z łącznikiem do zgłębników typu ENFit, spełniając pozostałe wymagania?

Nowy system połączeń zestawów do żywienia dojelitowego **ENFit**, został opracowany po to, aby zapobiec przypadkowemu, błędnemu podłączeniu systemów do żywienia dojelitowego do systemu dożylnego, zgodnie z nowymi standardami ISO 80369-3.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na zaoferowanie zestawu do podawania diet przez pompę Amika z łącznikiem do zgłębników typu ENFit, spełniający pozostałe wymagania.

Pytanie nr 40 dot. Zadania nr 44, poz. 17:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie pozycji 17 z Zadania nr 44 i stworzy osobny pakiet? Wydzielenie pozycji stworzy Zamawiającemu możliwości na składania ofert konkurencyjnych co przełoży się na efektywne zarządzanie środkami publicznymi.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie nr 41 dot. Zadania nr 21:

Zwracamy się z prośbą o wydzielenie z w/w. pakietu pozycji 4 „okularki do fototerapii dla noworodków” i utworzenie nowego pakietu, pozwoli to na wystartowanie większej ilości Wykonawców.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie nr 42 dot. Zadania nr 19:

Czy zamawiający nie popełnił omyłki pisarskiej w części B pkt 8 opis przedmiotu zamówienia w zadaniu 19 „ostrza jednorazowe do strzygarki 3M model 981” j/n

Zadanie nr 19	ostrza jednorazowe do strzygarki chirurgicznej 3M model 981
----------------------	---

W pozostałej części SIWZ zamawiający opisuje model strzygarki, jako:

„Zadanie nr 19 – ostrze do strzygarki 3M model 9681

Prosimy o sprostowanie dot. modelu strzygarki.

Odpowiedź: Zamawiający koryguje omyłkę pisarską w tytule Zadania nr 19, prawidłowy tytuł to:
„Ostrza jednorazowe do strzygarki chirurgicznej 3M model 9681”

Pytanie nr 43 dot. Zadania nr 1:

Zwracam się z prośbą o odstąpienie od wymogu, aby na pojedynczym i zbiorczym opakowaniu znajdował się numer katalogowy produktu. Nie każdy bowiem producent sprzętu medycznego stosuje numerację katalogową. Niektórzy producenci sprzętu stosują nazwy własne umieszczone na opakowaniu jednostkowym i zbiorczym, co w pełni wystarcza do jednoznacznej identyfikacji wyrobu medycznego, zgodnie z Zał. Nr 1 do Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 19 lutego 2016r. (Dz. U. nr 16, poz. 74), część II, pkt. 13.3. Wymóg nr katalogowych znacznie ogranicza wolną konkurencję i przeciwdziała zasadzie wolnego rynku.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie nr 44 dot. Zadania nr 1, poz. 2:

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie strzykawki z wtopioną igłą w rozmiarze 0,33 x 12 mm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie nr 45 dot. Zadania nr 1, poz. 2:

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie strzykawki z wtopioną igłą w rozmiarze 0,3 x 12 mm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie nr 46 dot. Zadania nr 1, poz. 8, 9:

Bardzo proszę o dopuszczenie strzykawek wpisanych w menu pompy o długości tłoka min. 14 cm. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie nr 47 dot. Zadania nr 1, poz. 7:

Czy Zamawiający dopuści strzykawki pakowanie a 80 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu asortymentowo-cenowym?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie nr 48 dot. Zadania nr 1, poz. 10, 11:

Czy Zamawiający wymaga, aby strzykawki miały dwustronną (w pionie i w poziomie) skalę pomiarową dla łatwiejszego i sprawniejszego odczytu pojemności płynu w strzykawce.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie nr 49 dot. Zadania nr 2:

Zwracam się z prośbą o odstąpienie od wymogu, aby na pojedynczym i zbiorczym opakowaniu znajdował się numer katalogowy produktu. Nie każdy bowiem producent sprzętu medycznego stosuje numerację katalogową. Niektórzy producenci sprzętu stosują nazwy własne umieszczone na opakowaniu

8

jednostkowym i zbiorczym, co w pełni wystarcza do jednoznacznej identyfikacji wyrobu medycznego, zgodnie z Zał. Nr 1 do Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 19 lutego 2016r. (Dz. U. nr 16, poz. 74), część II, pkt. 13.3. Wymóg nr katalogowych znacznie ogranicza wolną konkurencję i przeciwdziała zasadzie wolnego rynku.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.
/Aktualny Dz.U. to z dn. 17.02.2016r. poz. 211/.

Pytanie nr 50 dot. Zadania nr 2, poz. 4:

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie strzykawek kompatybilnych z pompą Kwapisz, gdyż według naszej wiedzy jedyną strzykawką o poj. 20 ml wpisaną w menu pomy jest strzykawka firmy Becton Dickinson, a jedynym prawomocnym przedstawicielem producenta BD w Polsce na strzykawki jest firma Skamex i tylko ona będzie mogła złożyć Państwu niekonkurencyjną ofertę na ten pakiet.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie nr 51 dot. Zadania nr 2, poz. 1, 2, 4:

Czy Zamawiający dopuści strzykawki pakowanie a 100 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu asortymentowo-cenowym?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie nr 52 dot. Zadania nr 2, poz. 4:

Czy Zamawiający dopuści strzykawki pakowanie a 50 szt. z odpowiednim przeliczeniem ilości w formularzu asortymentowo-cenowym?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie nr 53 dot. Zadania nr 3, poz. 5-8:

1. Czy Zamawiający dopuści kaniule wykonane z PTFE (podwójnie czyszczonego teflonu), z dwoma paskami widocznymi w promieniach RTG (o powierzchni odpowiadającej czterem paskom widocznym w RTG), kaniula wyposażona w filtr hydrofobowy chroniący przed wypływem krwi. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

2. Czy Zamawiający dopuści kaniule z zastawką antyzwrotną. Koreczek luer lock z trzpieniem powyżej brzegu koreczka, opakowanie papier klasy medycznej. Wszystkie pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie nr 54 dot. Zadania nr 3, poz. 9:

1. Zwracam się z prośbą o dopuszczenie kaniuli bezpiecznej wyposażonej w polimerowy (plastikowy) zatrzask zabezpieczający koniec kaniuli, koreczek z trzpieniem powyżej krawędzi korka. Wszystkie pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

2. Zwracam się z prośbą o dopuszczenie kaniuli bezpiecznej wykonanej z teflonu, wyposażonej w polimerowy (plastikowy) zatrzask zabezpieczający koniec kaniuli, koreczek z trzpieniem powyżej krawędzi korka. Kaniula z dwoma paskami widocznymi w promieniach RTG (o powierzchni odpowiadającej czterem paskom widocznym w RTG). Wszystkie pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Nie, zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie nr 55 dot. Zadania nr 3:

Bardzo proszę o odstąpienie od wymogu, aby kaniule, mandryny, korki pochodziły od jednego producenta. Proponujemy bowiem sprzęt uniwersalny, stosowany w wielu placówkach służby zdrowia, kompatybilny z różnym sprzętem medycznym stosowanym w szpitalach.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie nr 56 dot. Zadania nr 4:

1. Zwracam się z prośbą o dopuszczenie kaniul wykonanych z teflonu FEP, zarówno FEP jak i PTFE to teflon. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.
2. Zwracam się z prośbą o dopuszczenie kaniul wykonanych z poliuretanu. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie nr 57 dot. Zadania nr 5:

Zwracam się z prośbą o odstąpienie od wymogu, aby przyrządy do przetaczania posiadały łącznik do dodatkowych iniekcji. Jednocześnie proszę o dopuszczenie przyrządów bez łącznika, z powodzeniem stosowanych w wielu placówkach służby zdrowia.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie przyrządów do przetaczania płynów infuzyjnych oraz krwi bez łącznika do dodatkowych iniekcji.

Pytanie nr 58 dot. Zadania nr 5:

Zwracam się z prośbą o odstąpienie od wymogu, aby przyrządy do przetaczania były wyposażone w wewnętrzną opaskę stabilizującą. Jednocześnie proszę o dopuszczenie przyrządów bez wewnętrznej opaski stabilizującej, z powodzeniem stosowanych w wielu placówkach służby zdrowia.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie nr 59 dot. Zadania nr 6, poz. 1, 2:

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie kraników z optycznym (bez wyczuwalnego) indykatorem pozycji. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie nr 60 dot. Zadania nr 6, poz. 1, 2:

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie kraników sterylnych, sterylizowanych tlenkiem etylenu. Zapis wymogu sterylizacji inną metodą niż EO znacznie ogranicza wolną konkurencję i znacznie zawęża krąg wykonawców, którzy mogą złożyć Państwu ofertę na dany pakiet. W razie odpowiedzi odmownej uprzejmie proszę o medyczne uzasadnienie konieczności sterylizacji inną metodą niż EO.

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza zaoferowanie kraników sterylnych, sterylizowanych tlenkiem etylenu.

Pytanie nr 61 dot. Zadania nr 5:

Pakiet nr 45, poz. 1

Czy Zamawiający dopuści strzykawki 2 ml z rozszerzeniem do 2,5 ml. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

Pakiet nr 45, poz. 3

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie strzykawek skalowanych co 0,2 ml. Pozostałe parametry zgodne z SIWZ.

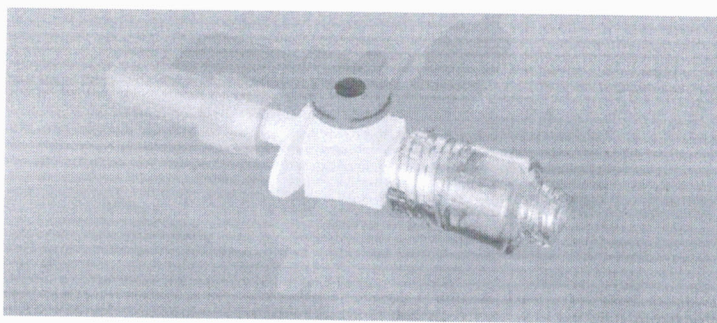
Pakiet nr 45

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie strzykawek, których tłok wykonany jest z polietylenu, cylinder zaś z polipropylenu. Pragniemy podkreślić, że z lekiem ma styczność tylko polipropylenowy cylinder, gdyż polietylenowy tłok oddzielony jest od leku bezłateksową gumką.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie nr 62 dot. Zadania nr 49:

Zwracam się z prośbą o dopuszczenie przyrządu jak na zdjęciu poniżej:



O następujących parametrach:

Zawór do pobierania leków z fiolek

- Pozwala na wielokrotne bezigłowe pobieranie lub dodawanie płynów do fiolek
- Składa się z dwukanałowego kolca z ABS i zaworu wykonanego z biokompatybilnego kopoliestru z silikonową membraną
- Posiada filtr powietrza 0,2 μ i odpowietrznik
- Pomaga zachować sterylność leku w fiole
- Czas użytkowania to 7 dni lub 600 aktywacji
- Wolny od ftalanów, lateksu i części metalowych
- Korpus jest przezierny i przezroczysty co pomaga zmniejszyć ilość infekcji układu krwionośnego
- Powierzchnia zaworu jest całkowicie płaska co ułatwia dezynfekcję
- Droga przepływu jest prosta, przebiega bez zakłóceń i jest łatwa do przepłukania.
- Zaprojektowany zgodnie z normą ISO 594-1 i ISO 594-2, więc może być bezpiecznie używany z innymi końcówkami Luer.
- Przystosowany do użycia z krwią, alkoholem, lipidami, chemioterapeutykami, chloroheksydyną

Objętość wypełnienia zaworu	Objętość wypełnienia zaworu i kolca	Przepływ	Długość produktu
0,085ml	0,162ml	111,55ml/min	5,5cm

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Jednocześnie zamawiający:

- koryguje opis przedmiotu zamówienia odnośnie **Zadania nr 46 pozycja 4** /filtr do Vectibixu/ prawidłowa treść to:

„Zestaw z filtrem o niskiej zdolności wiązania białka o wielkości porów 0,2µm o parametrach: długość zestawu 43cm, objętość wypełnienia 5ml, średnica wewn. 2,7mm, zestaw zawiera zawór bezigłowy do wielokrotnej dezynfekcji, klamrą zaciskową na drenie, zestaw low sorbing, końcówka luer-lock obrotowa, jednorazowego użycia, jałowy, apirogenny, bez lateksu, DEHP”.

- zmienia w opisie przedmiotu zamówienia dotyczącym **Zadania nr 8, pozycja 3** /rękawice winyowe diagnostyczne/: zamiast „pudrowane” winno być „bezpudrowe”.

Zamawiający zmienia w części H, pkt 2 specyfikacji istotnych warunków zamówienia godzinę otwarcia ofert na godz. 10:00.

Zamawiający informuje, że treść powyższych wyjaśnienia stanowi zgodnie z art. 38 ust. 4 ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2017r., poz. 1579 tekst jednolity z późn. zm.) zmianę treści SIWZ i jest wiążąca dla wszystkich Wykonawców biorących udział w przedmiotowym postępowaniu.

KIEROWNIK
Działu Zamówień Publicznych
mgr Mariusz Pawlaczyk

Tabela do odpowiedzi na pytanie nr 7:

L.p	Numer umowy	Pozostało do wykorzystania z umowy procentach procentach %	Wykorzystano sprzęt z umowy w procentach %
1.	2/17	15,7%	84,3 %
2.	2/C/17	36,2%	63,8%
3.	2/E/17 elektrody	19,7%	80,3%
4.	2/Y/17	60%	40%
5.	2/A/17	100%-przekroczona	
6.	2/D/17	26,6%	73,4%
7.	2/AA/17	33,3%	66,7%
8.	2/B-1/17	29%	71%
9.	2/B/17	9%	91%
10.	2/BB/17	95,8%	4,2%
11.	2/CC/17	67,8%	32,2%
12.	2/DD/17	19,6%	80,4%
13.	2/EE/17	48,7%	51,3%
14.	2/FF/17	54,6%	45,4%
15.	2/GG/17	100% przekroczona	
16.	2/H/17	22%	78%
17.	2/HH/17	66,7%	33,3%
18.	2 /I/ 17	74,5%	25,5%
19.	2/J/17	34,7%	65,3%
20.	2/K/17	12%	88%
21.	2/L/17	80,2%	19,8%
22.	2/N/17	30,3%	69,6%
23.	2/O/17	53,3%	46,7%
24.	2/P/17	75%	25%

25.	2/R/17	100%-przekroczona	
26.	2/S/17	5,2%	94,8%
27.	2/T/17	27,2%	72,8%
28.	2/U/17	41,9%	58,1%
29.	2/W/17	56,3%	43,7%
30.	2/X/17	52%	48%
31.	2/Z/17	100%	0%
32.	2/L/17	35,2%	64,8%
33.	2/G/17	29,4%	70,6%
34.	2/B/17	66,8%	33,2%